

ASK #00001

Chemical Abstract Service Nr. 97-44-9
Formelstamm (C8-H8-As-N-O5)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 275.0903
Bruttoformel C₈H₁₀AsNO₅
Vorzugsbezeichnung Acetarsol
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 DAB7; MeSH; KEGG.D07110; USMI13; MAR28; ATC2011; BP80; IGS; Hager2008; MAR2011; EINECS; CAS; BAN; ATC2011-DE; ROMP2011
2. Bezeichnung (3-Acetamido-4-hydroxyphenyl)arsonsäure

ASK #00002

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11126-35-5; 11126-37-7; 2349-94-2; 26914-13-6; 98201-60-6
Formelstamm (C9-H7-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 180.1574
Bruttoformel C₉H₈O₄
2. Bezeichnung 2-(Acetyloxy)benzoesäure
3. Bezeichnung Acetylsalicylsäure (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Salicylsäureacetat; Acetylsalicylsäure; 2-Acetoxybenzoesäure; O-Acetylsalicylsäure; ASS; Aspirin

ASK #00003

Chemical Abstract Service Nr. 51-43-4
Molgewicht 183.2044
Bruttoformel C₉H₁₃NO₃
2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
3. Bezeichnung Epinephrin/Adrenalin
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0+3(2017-2021)/2303
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (1*R*)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol; Epinephrin Adrenalin; (i>R)-4-[1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol; Epinephrin; Adrenalin

ASK #00005

Chemical Abstract Service Nr. 6402-23-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 83454-01-7
Formelstamm C15-H15-N3-O . C3-H6-O3 . H2-O
Molgewicht 361.3923
Bruttoformel C₁₈H₂₁N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Ethacridinlactat-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1591; Ph.Eur.2002,4.00/1591; Ph.Eur.2005,5.0/1591; DAB2001
2. Bezeichnung 7-Ethoxyacridin-3,9-diamin-[(2RS)-2-hydroxypropanoat] (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 7-Ethoxyacridin-3,9-diylbis(azan)-(RS)-lactat (1:1) 1 HO

ASK #00006

Andere Chemical Abstract Service Nr. 118064-90-7; 64-17-5
Formelstamm C₂-H₆-O . 0.17 H₂-O
Bruttoformel C₂H₆O
2. Bezeichnung Ethanol, 95,1 - 96,9 Prozent (V/V), entsprechend 92,6 - 95,2 Prozent (m/m)
Zitat Bezeichnung 2 (EAB.Def)
3. Bezeichnung Ethanol 96 %
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998; HAB2001R-2010R; DAB1998R; EAB4.0+3,5.0,6.0,7.0,8.0+1+3+4,9.0,10.0,11.0(2002-2023)/1317; EAB4.0-11.0(2002-2023)R; EUTCT; Helv8/97

ASK #00011

Chemical Abstract Service Nr. 60-29-7
Molgewicht 74.1216
Bruttoformel C₄H₁₀O
2. Bezeichnung Ethoxyethan
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Ether
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/0650; Ph.Eur.2002,4.00/650; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAC86; EUTCT; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USP25(2002),26(2003),27(2004); DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0/0650; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USAN; BP2001-2010
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Oxydiethan; Diethylether

ASK #00013

Chemical Abstract Service Nr. 75-00-3
Molgewicht 64.5141
Bruttoformel C₂H₅Cl
2. Bezeichnung Chlorethan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethylchlorid

ASK #00014

Chemical Abstract Service Nr. 5897-20-1
Formelstamm 2(C₁₂-H₁₅-N₂-O₃)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 510.5962
Bruttoformel C₂₄H₃₀CaN₄O₆
Vorzugsbezeichnung Cyclobarbital-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-5-ethylbarbitursäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #00015

Chemical Abstract Service Nr. 6746-59-4
Formelstamm C₁₉H₂₃N₃O₃ · Cl·H · 2 H₂O
Molgewicht 385.8823
Bruttoformel C₁₉H₂₄ClNO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-ethoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-hydrochlorid 2 H₂O
3. Bezeichnung Ethylmorphinhydrochlorid (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 3-O-Ethylmorphinhydrochlorid 2 HO; Ethylmorphinhydrochlorid

ASK #00016

Chemical Abstract Service Nr. 57-06-7
Molgewicht 99.1542
Bruttoformel C₄H₅NS
2. Bezeichnung 3-Isothiocyanatoprop-1-en
3. Bezeichnung Allylisothiocyanat
Zitat Bezeichnung 3 DAC2004R

ASK #00020

Chemical Abstract Service Nr. 17927-65-0
Molgewicht 360.166
Bruttoformel Al₂O₁₂S₃
2. Bezeichnung Aluminiumsulfat x H₂O
3. Bezeichnung Aluminiumsulfat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Kristallwasser-Gehalt))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 520 [Aluminiumsulfat (Ph.Eur.); Aluminiumsulfat "

ASK #00021

Chemical Abstract Service Nr. 64-18-6
Formelstamm (C-H-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 46.0254
Bruttoformel CH₂O₂
2. Bezeichnung Methansäure
3. Bezeichnung Ameisensäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI2024; RÖMP2023; MAR28; E236; EAB9.4,10.0,11.0(2018-2023)/2809
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 236
ASK #00023
Chemical Abstract Service Nr. 94-09-7
Molgewicht 165.1891
Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Benzocain
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0011; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00/11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/0011; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27
2. Bezeichnung Ethyl(4-aminobenzoat)
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.3691

ASK #00024
Chemical Abstract Service Nr. 65-49-6
Formelstamm (C7-H6-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 153.1354
Bruttoformel C₇H₇NO₃
3. Bezeichnung 4-Amino-2-hydroxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 3 IGS; GSBL; GESTIS; ROMP2012; Hager2011; LB
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym PAS; para-Aminosalicylsäure; 4-Aminosalicylsäure; PASA; p-Aminosalicylsäure; Aminosalicylsäure; 4-ASA

ASK #00025
Chemical Abstract Service Nr. 6018-19-5
Formelstamm (C7-H6-N-O3)⁻ Na⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 211.1478
Bruttoformel C₇H₆NNaO₃
2. Bezeichnung 4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1) 2 H₂O
3. Bezeichnung Natriumaminosalicylat-Dihydrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Natriumaminosalicylatdihydrat; p-Aminosalicylsaures Natrium; Natrium-4-aminosalicylat 2 HO; Natrium-p-aminosalicylat⁻; Natrium(4-amino-2-hydroxybenzoat)-Dihydrat; Natriumaminosalicylat-Dihydrat; Natriumaminosalicylat⁻; 4-Aminosalicylsäure-Natriumsalz 2 HO; Natrium-4-aminosalicylat-2-Wasser; Aminosalicylsäure-Natriumsalz-Dihydrat

ASK #00027
Chemical Abstract Service Nr. 8029-68-3
3. Bezeichnung Ammoniumbituminosulfonat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/0917; DAB10; Ph.Eur.2002,4.00/917; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0917
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Ammoniumbituminosulfonat, dunkel

ASK #00028
Chemical Abstract Service Nr. 12124-97-9

Molgewicht 97.9425

Bruttoformel BrH₄N

3. Bezeichnung Ammoniumbromid

Zitat Bezeichnung 3 USM19.522; DAB7; HAB34; EAB4.00+02,5.0,6.0,7.0+5,8.0+4(2002-2014)/1389; Helv8/99; MAR27

ASK #00029

Chemical Abstract Service Nr. 12125-02-9

Molgewicht 53.4915

Bruttoformel ClH₄N

3. Bezeichnung Ammoniumchlorid

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; HAB34; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0007; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R

ASK #00030

Chemical Abstract Service Nr. 67-03-8

Formelstamm (C₁₂-H₁₇-N₄-O-S)⁺ Cl⁻ . Cl-H

Molgewicht 337.2685

Bruttoformel C₁₂H₁₈Cl₂N₄OS

2. Bezeichnung 3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumchlorid-hydrochlorid

3. Bezeichnung Thiaminchloridhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0+2,5.0,6.0(2002-2008)/0303

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Thiaminhydrochlorid

ASK #00031

Chemical Abstract Service Nr. 532-43-4

Formelstamm (C₁₂-H₁₇-N₄-O-S)⁺ (N-O₃)⁻

Molgewicht 327.3595

Bruttoformel C₁₂H₁₇N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Thiaminnitrat

International Nonproprietary Name (INN.L18)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.02/531; Ph.Eur.2005,5.0/531; Ph.Eur.2008,6.0/531; DAB8

2. Bezeichnung 3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumnitrat

ASK #00032

2. Bezeichnung Die trockenen, ganzen 2-teiligen Spaltfrüchte (Doppelachänen) von *Pimpinella anisum* L.

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Anis

Zitat Bezeichnung 3 DAB7; HOPPE8; EAB4.0,5.0,6.0+5+8,7.0+3,8.0,9.0+2,10.0(2002-2020)/0262; Hager2018

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Pimpinella-anisum-Früchte

ASK #00033

Chemical Abstract Service Nr. 8007-70-3

2. Bezeichnung Pimpinella-anisum-Fruchtöl, gewonnenes ätherisches Öl durch Wasserdampfdestillation aus trockenen reifen Früchten

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Anisöl

Zitat Bezeichnung 3 DAB7-9(1968-1990); EAB3.0+1+3,4.0+8,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2017)/0804

ASK #00034

Chemical Abstract Service Nr. 16028-21-0

Formelstamm (C₁₂-H₄-O₁₆-S₄-Sb)⁵⁻ 5Na⁺ · 7 H₂O

Molgewicht 895.2264

Bruttoformel C₁₂H₄Na₅O₁₆S₄Sb

2. Bezeichnung (T-4)-Bis[4,5-dihydroxybenzol-1,3-disulfonato(4-)-O⁴,O⁵]antimonat(5-)-Pentanatriumsalz 7 H₂O

3. Bezeichnung Stibophen 7 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 NFXIV; MAR27; USMI9.8594; RPS15; DAB7

ASK #00035

Chemical Abstract Service Nr. 314-19-2

Formelstamm C₁₇-H₁₇-N-O₂ · Cl-H

Molgewicht 303.7833

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClNO₂

2. Bezeichnung (6aR)-6-Methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4H-dibenzo[de,g]chinolin-10,11-diol-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Apomorphinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 DAB7

ASK #00037

2. Bezeichnung Arnikablüten, FE mit Ethanol-Wasser (60:40 bis 70:30 (V/V))

3. Bezeichnung Arnikatinktur

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1809; Helv8/97,9/2003; Ph.Eur.2005,5.1/1809; DAB2003-2005; DAB1999-2002

ASK #00038

Chemical Abstract Service Nr. 1327-53-3

Molgewicht 197.8414

Bruttoformel As₂O₃

2. Bezeichnung Arsen(III)-oxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.832; MAR27

3. Bezeichnung Arsen(III)-oxid

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R

ASK #00039

Chemical Abstract Service Nr. 512-85-6

Molgewicht 168.2328

Bruttoformel C₁₀H₁₆O₂
2. Bezeichnung 1-Methyl-4-(propan-2-yl)-2,3-dioxabicyclo[2.2.2]oct-5-en
3. Bezeichnung Ascaridol
Zitat Bezeichnung 3 DAB7; MAR27; USMI9.851; ARC265
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3-Isopropyl-6-methyl-3,6-epidioxycyclohexen

ASK #00040

Chemical Abstract Service Nr. 50-81-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1018124-03-2; 129940-97-2; 14536-17-5; 154170-90-8; 259133-78-3; 30208-61-8; 50976-75-5; 56172-55-5; 56533-05-2; 57304-74-2; 57606-40-3; 623158-95-2; 882690-91-7; 884381-69-5; 885512-24-3; 88845-26-5; 89924-69-6
Formelstamm (C₆H₇O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 176.1241
Bruttoformel C₆H₈O₆
Vorzugsbezeichnung Ascorbinsäure
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 GII(2); EAB4.0+3,5.0+6,6.0+3+5+6,7.0,8.0(2002-2014)/0253; DAB1998R; ARC266; MAR27; HAB2010-2012,2013; USMI9.855; E300; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0,8.0(2002-2014)R
2. Bezeichnung (5*R*)-5-[(1*S*)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-Ascorbinsäure; 3-Oxo-L-gulono-1,4-lacton (Enolform); E 300; (R)-5-[(S)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxy-2(5H)-furanon; (R)-5-[(S)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5H)-on; Vitamin C; Ascorbinsäure-Lösung; Antiscorbutisches Vitamin

ASK #00041

Chemical Abstract Service Nr. 5908-99-6
Formelstamm 2(C₁₇-H₂₃-N-O₃) . H₂-O₄-S . H₂-O
Molgewicht 694.8326
Bruttoformel C₃₄H₄₈N₂O₁₀S
2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)[(2*RS*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-sulfat (2:1) 1 H₂O
3. Bezeichnung Atropinsulfat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Atropinhemisulfat 0.5 HO; [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*RS*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-sulfat (2:1) 1 HO; Atropinsulfat '

ASK #00042

2. Bezeichnung Arctostaphylos-uva-ursi-Blätter
3. Bezeichnung Bärentraubenblätter
Zitat Bezeichnung 3 Hager2004; HOPPE8; EAB4.00,5.0,6.0+1,7.0+1+8,8.0(2002-2014)/1054

ASK #00043

2. Bezeichnung getrocknete, ganze oder zerkleinerte unterirdische Teile von *Valeriana officinalis* L. s.l., bestehend aus Rhizom, Wurzeln und Ausläufern

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Baldrianwurzel

Zitat Bezeichnung 3 Hager2018; EAB4.005,5.0,6.0+8,7.0,8.0+5,9.0,10.0(2002-2020)/0453; ROMP2021

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Valeriana-officinalis-Wurzelstock mit -Wurzeln

ASK #00044

2. Bezeichnung Valeriana-officinalis-Wurzelstock mit Wurzeln, FE mit Ethanol-Wasser 60% - 80% (V/V)

3. Bezeichnung Baldriantinktur

Zitat Bezeichnung 3 Helv8/2001,9/2003; DAB2003-2007; DAB1999-2002; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1899; Ph.Eur.2005,5.7/1899

ASK #00045

Chemical Abstract Service Nr. 7727-43-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12751-32-5; 1314087-22-3; 13462-86-7; 1352053-72-5; 29203-54-1; 61026-41-3; 63661-24-5; 8054-35-1

Formelstamm Ba²⁺ (O₄-S)²⁻

Molgewicht 233.3896

Bruttoformel BaO₄S

3. Bezeichnung Bariumsulfat

Zitat Bezeichnung 3 EAB3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(1997-2017)R; DAB1998R; DAB1997R; IGS; GESTIS; ROMP2012; DAB9; EINECS; MAR2012; LB; EABD.I.; EABD.I./R; GSBL; DAB1997; DAB9R; EAB3.0+3+4,4.0,5.0+3+4,6.0,7.0,8.0(1997-2017)/0010; ATC-DE

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Schwerspat; Barytweiß; Barit; Permanentweiß; Blanc fixe; Lactobaryt; C.I. 77120; Baryt; Schwefelsäure-Barium-Salz

ASK #00048

Chemical Abstract Service Nr. 8030-30-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 121448-83-7; 50813-73-5; 54847-97-1; 8030-31-7

2. Bezeichnung Benzin ((Kp. 40 - 60 Grad Celsius))

Zitat Bezeichnung 2 DAB1999-2011

ASK #00049

Chemical Abstract Service Nr. 65-85-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 331473-08-6; 8013-63-6

Formelstamm (C₇-H₅-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 122.1213

Bruttoformel C₇H₆O₂

3. Bezeichnung Benzoesäure

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; E210; USMI9; EAB4.0-9.0(2002-2017)R; DAB1998R; EAB4.0,5.0,6.0+4,7.0,8.0,9.0(2002-2017)/0066

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 210; Benzolcarbonsäure

ASK #00050

Chemical Abstract Service Nr. 10043-35-3
Formelstamm 3H⁺ (B-O₃)³⁻
Molgewicht 61.833
Bruttoformel BH₃O₃
3. Bezeichnung Borsäure
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0001; MAR27; HAB2002-2009; HAB2010-2016; HAB34; HAB1; HAB2000-2001; E284; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; USMI9.1348
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Orthoborsäure; E 284

ASK #00053

Chemical Abstract Service Nr. 77-65-6
Molgewicht 237.0943
Bruttoformel C₇H₁₃BrN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Carbromal
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; DAB1996; BP88; USMI9.1833
2. Bezeichnung (2-Brom-2-ethylbutanoyl)harnstoff

ASK #00054

Chemical Abstract Service Nr. 496-67-3
Molgewicht 223.0677
Bruttoformel C₆H₁₁BrN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Bromisoval
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 DAB8; USMI9.1395
2. Bezeichnung (2-Brom-3-methylbutanoyl)harnstoff

ASK #00055

Chemical Abstract Service Nr. 136-47-0
Formelstamm C₁₅-H₂₄-N₂-O₂ . Cl-H
Molgewicht 300.8242
Bruttoformel C₁₅H₂₅ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Tetracainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8904; Ph.Eur.2005,5.0/0057; Ph.Eur.2002,4.00/57; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0057
2. Bezeichnung [2-(Dimethylamino)ethyl][4-(butylamino)benzoat]-hydrochlorid

ASK #00056

Chemical Abstract Service Nr. 1142-70-7

Formelstamm (C11-H14-Br-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 303.1524
Bruttoformel C₁₁H₁₅BrN₂O₃
2. Bezeichnung 5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-5-(butan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
3. Bezeichnung Butallylonal
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1494
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-(2-Bromallyl)-5-sec-butylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion; 5-(2-Bromallyl)-5-sec-butylbarbitursäure

ASK #00057

Chemical Abstract Service Nr. 50-14-6
Molgewicht 396.6484
Bruttoformel C₂₈H₄₄O
Vorzugsbezeichnung Ergocalciferol
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA10.4,20.3; BP2001-2011; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2005,5.5/0082; Ph.Eur.2008,6.0/0082; USAN; Ph.Eur.2002,4.00/82; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*,22*E*-3*S*)-9,10-Secoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-3-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Calciferol; 9,10-Secoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-3beta-ol; Vitamin D; Ercalciol

ASK #00058

Chemical Abstract Service Nr. 471-34-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 114453-69-9; 1317-65-3; 13397-26-7; 137803-94-2; 146358-95-4; 14791-73-2; 15187-75-4; 166516-01-4; 172307-27-6; 180616-31-3; 197809-38-4; 198352-33-9; 251358-28-8; 39454-55-2; 459411-10-0; 60083-79-6; 63660-97-9; 71060-88-3; 72608-12-9; 878759-26-3
Molgewicht 100.0869
Bruttoformel CCaO₃
3. Bezeichnung Calciumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3 LB; ROMP2012; ATC-DE; GSBL; GESTIS; EUTCT; FIE96; DAB1998R; MAR2012; UBA-WGK; E170; EINECS; Ph.Eur.3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(1997-2011)R; Ph.Eur.3.0,4.0,5.0+1,6.0+2+5,7.0(1997-2011)/0014
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym GCC; Amorphes Calciumcarbonat; Natürliches Calciumcarbonat; Kalkspat; E 170i; Gefälltes Calciumcarbonat; LB-Pigment 1; CCN; Aragonit; ACC; Marmorpulver; Gemahlener Kalkstein; Kalkstein; Calcit; E 170; Vaterit; Kreide; Kalkmehl; Kalksteinmehl; Kalksteinpulver; Marmor; CCP; Kalk; Kohlensaurer Kalk; Schweres Calciumcarbonat; C.I. 77220; Schlämmkreide

ASK #00059

Chemical Abstract Service Nr. 10035-04-8
Molgewicht 147.0146
Bruttoformel CaCl₂
3. Bezeichnung Calciumchlorid-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0015; Ph.Eur.2002,4.03/15; Ph.Eur.2005,5.0/0015
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym	E 509 [Calciumchlorid-Dihydrat]
ASK #00060	
Chemical Abstract Service Nr.	66905-23-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	118417-58-6; 452082-30-3; 5743-42-0
Formelstamm	2(C6-H11-O7) ⁻ Ca2+ . H2-O
Molgewicht	448.388
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ CaO ₁₄
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Calciumsalz (2:1) 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Calciumgluconat-Monohydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 578 [Calciumgluconat 1 HO]; Calciumgluconat 1 HO; Calciumgluconat (Ph.Eur.) [Hinweis: Dieses Monohydrat wird in Ph.Eur. verkürzt als Calciumgluconat bezeichnet, das tatsächliche Calciumgluconat (ASK-Nr. 39042-0) wurde 2009 in Ph.Eur. 6.3 zusätzlich neu aufgenommen, dort als Wasserfreies Calciumgluconat bezeichnet und mit einem Wassergehalt < 0,5 H ₂ O spezifiziert]; Calciumgluconat zur Herstellung von Parenteralia; Calciumgluconat '
ASK #00061	
Chemical Abstract Service Nr.	7789-77-7
Molgewicht	172.0879
Bruttoformel	CaHO ₄ P
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Calciumsalz (1:1) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Calciumhydrogenphosphat-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00+01,5.0+7,6.0+4,7.0+6,8.0(2002-2014)/0116; E341
ASK #00062	
Chemical Abstract Service Nr.	63690-56-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	5743-47-5
Formelstamm	2(C3-H5-O3) ⁻ Ca2+ . 5 H2-O
Molgewicht	308.2944
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ CaO ₆
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropansäure-Calciumsalz 5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Calciumlactat-Pentahydrat
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0468; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.8/0468; RPS15; Ph.Eur.2002,4.00/468
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Milchsäure-Calciumsalz 5 HO
ASK #00063	
Chemical Abstract Service Nr.	137-08-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	533-61-9; 7693-16-5
Formelstamm	2(C9-H16-N-O5) ⁻ Ca2+
Molgewicht	476.5321

Bruttoformel $C_{18}H_{32}CaN_2O_{10}$
Vorzugsbezeichnung Calciumpantothenat
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/470; DAB1997R-2011R; Ph.Eur.2008,6.0/0470; USMI9.1688; Ph.Eur.2005,5.0/0470
2. Bezeichnung 3-[(2*R*)-2,4-Dihydroxy-3,3-dimethylbutanamido]propansäure-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Calciumdipantothenat; Calcium-D-pantothenat

ASK #00067

Chemical Abstract Service Nr. 67762-27-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12705-32-7; 1336-34-1; 39315-71-4; 52003-59-5; 58392-01-1; 58392-68-0; 63393-84-0; 67762-43-0; 78565-03-4; 8005-44-5; 8032-20-0; 8032-22-2; 8032-92-6; 8033-00-9; 8034-88-6; 8038-54-8
2. Bezeichnung Hexadecan-1-ol - Octadecan-1-ol - Alkanole - Gemisch
3. Bezeichnung Cetylstearylalkohol (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cetylstearylalkohol

ASK #00068

Molgewicht 344.4873
Bruttoformel $C_{16}H_{33}NaO_4S$
2. Bezeichnung Hexadecan-1-ol - Octadecan-1-ol - Natrium(hexadecyl/octadecyl)sulfat - Gemisch (>90.0%:>7.0%)
3. Bezeichnung Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ A) (DAB)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Emulgierender Cetylstearylalkohol; Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ A) '

ASK #00069

Chemical Abstract Service Nr. 59186-41-3
Formelstamm $(C_{16}H_{33}O_4S)^- Na^+ . (C_{18}H_{37}O_4S)^- Na^+$
Molgewicht 717.0243
Bruttoformel $C_{34}H_{70}Na_2O_8S_2$
2. Bezeichnung (Hexadecyl/octadecyl)hydrogensulfat-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumcetylstearylsulfat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Natriumcetylstearylsulfat

ASK #00070

2. Bezeichnung Cinchona-pubescens- und/oder Cinchona-calisaya- und/oder Cinchona-ledgeriana-Rinde, sowie deren Varietäten und Hybriden, getrocknet, ganz oder geschnitten, Gehalt mindestens 6,5 % Gesamtalkaloide, davon 30-60 % vom Chinin-Typ
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Chinarinde
DAB7; HelvVII; HOPPE8; EAB4.0+2,5.0,6.0+2,7.0,8.0(2002-2014)/0174; HAB34; Hager2004-2014

Zitat Bezeichnung
3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym China; Rote Chinarinde; Fieberrinde

ASK #00072

Chemical Abstract Service Nr. 6591-63-5

Formelstamm 2(C20-H24-N2-O2) . H2-O4-S . 2 H2-O

Molgewicht 782.9426

Bruttoformel C₄₀H₅₀N₄O₈S

2. Bezeichnung (S)-[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]-(6-methoxychinolin-4-yl)methanol-sulfat (2:1) 2 H₂O

3. Bezeichnung Chinidinsulfat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (S)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (2:1) 2 HO; Chinidinsulfat ; (8*R*,9*S*)-6'-Methoxycinchonan-9-ol-sulfat (2:1) 2 HO; Chinidinhemisulfat 1 HO; (8*R*,9*S*)-6'-Methoxy-9-cinchonan-ol-sulfat (2:1) 2 HO; Chinidinsulfat (2:1) 2 HO; Bis{(S)-(6-methoxy-4-chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-2-chinuclidinyl]methanol}-sulfat 2 HO

ASK #00073

Chemical Abstract Service Nr. 130-95-0

Molgewicht 324.4168

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₂

2. Bezeichnung (*R*)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol

3. Bezeichnung Chinin

Zitat Bezeichnung 3 HAB2012R-2013R; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; MAR27; HAB2002R-2011R; HAB2016R; HAB2014R-2015R; DAB1998R; USMI9.7853; DAB7

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (8*S*,9*R*)-6'-Methoxycinchonan-9-ol; (*R*)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol

ASK #00074

Chemical Abstract Service Nr. 6119-47-7

Formelstamm C20-H24-N2-O2 . Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht 396.9083

Bruttoformel C₂₀H₂₅ClN₂O₂

2. Bezeichnung (*R*)-[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]-(6-methoxychinolin-4-yl)methanol-hydrochlorid 2 H₂O

3. Bezeichnung Chininhydrochlorid (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 Chininhydrochlorid 2 H(2)O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Chininhydrochlorid 2 HO; Chininhydrochlorid ; (*R*)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-hydrochlorid 2 HO

ASK #00075

Chemical Abstract Service Nr. 6119-70-6

Formelstamm 2(C20-H24-N2-O2) . H2-O4-S . 2 H2-O

Molgewicht 782.9426
Bruttoformel C₄₀H₅₀N₄O₈S
2. Bezeichnung (R)-[(2S,4S,5R)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol-sulfat (2:1) 2 H₂O
3. Bezeichnung Chininsulfat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Chininsulfat 2 H(2)O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (2:1) 2 HO; (8S,9R)-6'-Methoxycinchonan-9-ol-sulfat (2:1) 2 HO; (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (2:1) 2 HO; Chininsulfat (2:1) 2 HO; Chininsulfat ' ; (8S,9R)-6'-Methoxy-9-cinchonanol-sulfat (2:1) 2 HO; Chininhemisulfat 1 HO

ASK #00076

Chemical Abstract Service Nr. 302-17-0
Molgewicht 165.403
Bruttoformel C₂H₃Cl₃O₂
2. Bezeichnung 2,2,2-Trichlorethan-1,1-diol
3. Bezeichnung Chloralhydrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Chloralhydrat

ASK #00077

Chemical Abstract Service Nr. 7080-50-4
Formelstamm (C₇-H₇-Cl-N-O₂-S)⁻ Na⁺ · 3 H₂O
Molgewicht 281.6896
Bruttoformel C₇H₇ClNNaO₂S
2. Bezeichnung N-Chlor-4-methylbenzolsulfonamid-Natriumsalz 3 H₂O
3. Bezeichnung Tosylchloramid-Natrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Tosylchloramid-Natrium 3 H(2)O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Tosylchloramid-Natrium 3 HO; Tosylchloramid-Natrium '

ASK #00078

Chemical Abstract Service Nr. 56-75-7
Molgewicht 323.1294
Bruttoformel C₁₁H₁₂Cl₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Chloramphenicol
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0071; Ph.Eur.2002,4.00/71; Ph.Eur.2005,5.0/0071; BP2001-2010; USMI10; USAN
2. Bezeichnung 2,2-Dichlor-N-[(R,R)-1,3-dihydroxy-1-(4-nitrophenyl)propan-2-yl]acetamid

ASK #00079

Chemical Abstract Service Nr. 67-66-3
Molgewicht 119.3776

Bruttoformel CHCl₃

2. Bezeichnung Trichlormethan

3. Bezeichnung Chloroform

Zitat Bezeichnung 3 DAB9; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; BP2001,2002,2003; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; NFXVII; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9; DAB1998R

ASK #00082

Chemical Abstract Service Nr. 67-48-1

Formelstamm (C₅-H₁₄-N-O)⁺ Cl⁻

Molgewicht 139.6238

Bruttoformel C₅H₁₄ClNO

Vorzugsbezeichnung Cholinchlorid

International Nonproprietary Name INN.L71.Corr

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI9; DAC2004R; RPS15; DAC2003-2005; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1996; MAR27

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Hydroxyethyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #00083

Chemical Abstract Service Nr. 87-67-2

Formelstamm (C₅-H₁₄-N-O)⁺ (C₄-H₅-O₆)⁻

Molgewicht 253.2497

Bruttoformel C₉H₁₉NO₇

2. Bezeichnung (2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminium)[hydrogen-(*R,R*)-tartrat]

3. Bezeichnung Cholinhydrogentartrat (DAB)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Cholin[hydrogen-(*R,R*)-tartrat]

ASK #00084

Chemical Abstract Service Nr. 8008-56-8

2. Bezeichnung Citrus-limon-Fruchtschalenöl

3. Bezeichnung Citronenöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.01/620; Ph.Eur.2008,6.0/0620; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0620

ASK #00085

Chemical Abstract Service Nr. 77-92-9

Formelstamm (C₆-H₅-O₇)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 192.1235

Bruttoformel C₆H₈O₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure

3. Bezeichnung Citronensäure

Zitat Bezeichnung 3 E330; EAB9.0(2017-2018)/0455; RPS15; DAB7; USMI9; EABD.III

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 330 [Citronensäure]; Wasserfreie Citronensäure; Wasserfreie Citronensäure (Ph.Eur.)

ASK #00086

Chemical Abstract Service Nr. 53-21-4

Formelstamm C₁₇-H₂₁-N-O₄ . Cl-H

Molgewicht 339.8139

Bruttoformel C₁₇H₂₂ClNO₄

2. Bezeichnung Methyl[3 -(benzoyloxy)tropan-2 -carboxylat]-hydrochlorid

3. Bezeichnung Cocainhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI9; Ph.Eur.2008,6.0/0073; MAR27; YLST; Ph.Eur.2005,5.0/0073; Ph.Eur.2002,4.00/73

ASK #00087

Chemical Abstract Service Nr. 41444-62-6

Formelstamm C₁₈-H₂₁-N-O₃ . H₃-O₄-P . 0.5 H₂-O

Molgewicht 406.3671

Bruttoformel C₁₈H₂₄NO₇P

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-phosphat (1:1) 0.5 H₂O

3. Bezeichnung Codeinphosphat-Hemihydrat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9; EAB3.0,4.0+8,5.0+1,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0074; MAR27; RPS15; YLST

ASK #00088

Chemical Abstract Service Nr. 58-08-2

Molgewicht 194.1906

Bruttoformel C₈H₁₀N₄O₂

2. Bezeichnung 1,3,7-Trimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

3. Bezeichnung Coffein

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.06/267; USMI9.1623; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0267; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0267; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #00091

Chemical Abstract Service Nr. 64-86-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 30512-31-3; 5843-86-7

Molgewicht 399.437

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₆

2. Bezeichnung N-[(7*S*,12*aM*)-1,2,3,10-Tetramethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[*a*]heptalen-7-yl]acetamid

Zitat Bezeichnung 2 Config:EP7.2(2011); Stereobez:IUPAC2013; Config:ACBCAR(1978)vB34,p578-584

3. Bezeichnung Colchicin

Zitat Bezeichnung 3 HAB2001R-2011R; ATC-DE; EINECS; HAB2014R-2015R; HAB2016R; Hager2008; UBA-WGK; EAB3.0,4.0+4,5.0,6.0,7.0+2,8.0,9.0(1997-2018)/0758; HAB2017R; ROMP2011; HAB1R; HAB2012R-2013R; DAB8; IGS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym N-[(7S,12aR)-1,2,3,10-Tetramethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[a]heptalen-7-yl]acetamid

ASK #00092

Chemical Abstract Service Nr. 50-04-4

Molgewicht 402.4807

Bruttoformel C₂₃H₃₀O₆

Vorzugsbezeichnung Cortisonacetat (Ph.Eur.)

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-3,11,20-trioxopregn-4-en-21-ylacetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cortisonacetat; Cortison-21-acetat

ASK #00093

Chemical Abstract Service Nr. 68-19-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11037-08-4; 24436-34-8; 8023-26-5; 8039-03-0

Molgewicht 1355.3652

Bruttoformel C₆₃H₈₈CoN₁₄O₁₄P

Vorzugsbezeichnung Cyanocobalamin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EP1.2.2.11,3.0+2+3+4,4.0+2,5.0+6,6.0,7.0,8.0+2(1971-2015); AAN; USP15-39(1955-2016); EUTCT; BAN; BP1968-2016; EAB/R; >20DB; EP/R; Ph.Int.2015; ATC; EAB3.0+2+3+4,4.0+2,5.0+6,6.0

2. Bezeichnung (OC-6-65-A)-(Cyanido- C)[[1,3-didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1H-benzimidazol-1-yl- N⁶)- -D-ribofuranos-3-yl]][(2R)-1-{3-[(1R,2R,3R,7S,12S,13S,17S,18S,19R)-2,13,18-tris(2-amino-2-oxoethyl)-7,12,17-tris(3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Vitamin B; Vitamin-B-cyanokomplex; CN-Cobalamin; Coalpha-[alpha-(5,6-Dimethylbenzimidazolyl)]-Cobeta-cyanocobamid; Cyanocob(III)alamin; Cyano-B; Coalpha-(5,6-Dimethylbenzimidazol-1-yl)-Cob

ASK #00094

Chemical Abstract Service Nr. 56-47-3

Molgewicht 372.4978

Bruttoformel C₂₃H₃₂O₄

Vorzugsbezeichnung Desoxycortonacetat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 EAB4.0,5.0,6.0+7,7.0,8.0,9.0+6gestrichen(2002-2019)/0322

2. Bezeichnung 3,20-Dioxopregn-4-en-21-ylacetat

ASK #00095

Chemical Abstract Service Nr. 9004-53-9

Formelstamm (C6-H10-O5)n . x H2-O

2. Bezeichnung Stärke-Teilhydrolysat

3. Bezeichnung Dextrin ((mit Angaben zur Herkunft))

Zitat Bezeichnung 3 DAB2000; USMI9.2909; Ph.Eur.2005,5.0/1507; Eur.Ph.2011,7.0; USAN; PHARMEUROPA10.4,19.3; NF20(2002)-28(2010); Ph.Eur.2008,6.0,6.4/1507; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1507; MAR27; BP2001-2011

ASK #00096

Chemical Abstract Service Nr. 83-63-6

Molgewicht 309.3624

Bruttoformel $C_{18}H_{19}N_3O_2$

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-*N*-[2-methyl-4-(*o*-tolylidiazenyl)phenyl]acetamid

ASK #00097

Chemical Abstract Service Nr. 57-44-3

Formelstamm $(C_8H_{11}N_2O_3)^- H^+$

Molgewicht 184.1925

Bruttoformel $C_8H_{12}N_2O_3$

Vorzugsbezeichnung Barbital

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0170; GLST; MAR27; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; BP2001-2010; Ph.Eur.2002,4.00/170; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/0170

2. Bezeichnung 5,5-Diethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5,5-Diethylbarbitursäure

ASK #00098

Chemical Abstract Service Nr. 144-02-5

Formelstamm $(C_8H_{11}N_2O_3)^- Na^+$

Molgewicht 206.1743

Bruttoformel $C_8H_{11}N_2NaO_3$

Vorzugsbezeichnung Barbital-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 GLST; DAB1998R; USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Helv8/97,9/2003; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB7; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

2. Bezeichnung 5,5-Diethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5,5-Diethylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #00099

Chemical Abstract Service Nr. 56-53-1

Molgewicht 268.3502

Bruttoformel $C_{18}H_{20}O_2$

Vorzugsbezeichnung Diethylstilbestrol

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/0484; Ph.Eur.2002,4.00/484; USMI9.3113; Ph.Eur.2008,6.0/0484; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2010
2. Bezeichnung	(E)-4,4'-(Hex-3-en-3,4-diyI)diphenol
ASK #00100	
Chemical Abstract Service Nr.	130-80-3
Molgewicht	380.4767
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Diethylstilbestroldipropionat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	DAB8; USMI9.3115
2. Bezeichnung	{{[(3E)-Hex-3-en-3,4-diyI]di-4,1-phenylen}dipropanoat
ASK #00101	
Chemical Abstract Service Nr.	50-29-3
Molgewicht	354.4863
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ Cl ₅
Vorzugsbezeichnung	Clofenotan
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	1,1,1-Trichlor-2,2-bis(4-chlorphenyl)ethan
ASK #00104	
Chemical Abstract Service Nr.	71-63-6
Molgewicht	764.9391
Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₄ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Digitoxin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0078; USMI9.3139; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; BP2001-2010; Ph.Eur.2002,4.00/78; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/0078; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USAN; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27
2. Bezeichnung	3 -[-D-Digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-14-hydroxy-5 -card-20(22)-enolid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Digitoxosid
ASK #00105	
Chemical Abstract Service Nr.	5965-13-9
Formelstamm	C18-H23-N-O3 . C4-H6-O6
Molgewicht	451.467
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Dihydrocodein[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1776; Ph.Eur.2008,6.0/1776; DAB2002; Ph.Eur.2002,4.03/1776

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -ol-(*R,R*)-tartrat (1:1)
ASK #00106
Chemical Abstract Service Nr. 34195-34-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 6190-38-1
Formelstamm C18-H21-N-O3 . C4-H6-O6 . 2.5 H2-O
Molgewicht 494.4893
Bruttoformel C₂₂H₂₇NO₉
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-[(2*R,3R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 2.5 H₂O
3. Bezeichnung Hydrocodonhydrogentartrat-2,5-Hydrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Hydrocodonhydrogentartrat-2,5-Hydrat; Hydrocodon[(*R,R*)-tartrat]-2,5-Hydrat

ASK #00107
Chemical Abstract Service Nr. 591229-40-2
Formelstamm C18-H21-N-O4 . Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht 405.8704
Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Oxycodonhydrochlorid 3 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 DAB1996
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Oxycodonhydrochlorid-Trihydrat; 4,5alpha-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid-Trihydrat; 4,5alpha-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methyl-6-morphinanon-hydrochlorid 3 HO

ASK #00108
Chemical Abstract Service Nr. 71-68-1
Formelstamm C17-H19-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 321.7986
Bruttoformel C₁₇H₂₀ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Hydromorphonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 YLST; Ph.Eur.2008,6.0/2099; Ph.Eur.2005,5.0/2099; MAR27; USMI9.4700; DAB1999-2009
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid

ASK #00109
Chemical Abstract Service Nr. 5490-27-7
Formelstamm 2(C21-H41-N7-O12) . 3 H2-O4-S
Molgewicht 1461.4153
Bruttoformel C₄₂H₈₈N₁₄O₃₆S₃

Vorzugsbezeichnung	Dihydrostreptomycinsulfat (2:3)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1,1'-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-4-(2-Desoxy-2-methylamino-β-D-glucopyranosyl)-(1 <i>2</i>)-5-desoxy-3- <i>C</i> -hydroxymethyl-β-D-lyxofuranosyloxy)-2,5,6-trihydroxycyclohexan-1,3-diyl]bis(guanidin)-sulfat (2:3)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dihydrostreptomycinsesquisulfat; Dihydrostreptomycinsulfat (Ph.Eur.); Dihydrostreptomycinsulfat für Tiere
ASK #00110	
Chemical Abstract Service Nr.	117-10-2
Molgewicht	240.2109
Bruttoformel	C ₁₄ H ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dantron
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	DAB8; DAB1997R-2011R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
2. Bezeichnung	1,8-Dihydroxyanthracen-9,10-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,8-Dihydroxyanthrachinon
ASK #00111	
Chemical Abstract Service Nr.	58-15-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	144574-10-7
Molgewicht	231.2936
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Aminophenazon
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	EAB(2002-2016)R; Pharmavista; ROMP2017; ChemSpider; EAB1.II(1975); DAB2001R; ÖAB1960.syn; CAS; PubChem; ChemIDplus; ATC-DE; NIST
2. Bezeichnung	4-(Dimethylamino)-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB-R.CN; EINECS-IUPAC; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,5-Dimethyl-4-(dimethylamino)-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-3-on; Aminopyrin; Dimethylaminoantipyrin; Dimethylamino-phenyldimethylpyrazolon; 4-Dimethylaminoantipyrin; Dipyrin; 4-Dimethylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on; Amidopyrin; Amidazophen; 4-Dimethylamino-2,3-dimethyl-1-phenyl-3-pyrazolin-5-on; 4-Dimethylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-3(2 <i>H</i>)-pyrazolon; Dimethylaminophenazon; 4-Dimethylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #00112	
Chemical Abstract Service Nr.	114-80-7
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₉ N ₂ O ₂) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	303.1955
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ BrN ₂ O ₂

Vorzugsbezeichnung Neostigminbromid
International Nonproprietary Name INNv.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6290; Ph.Eur.2002,4.00/46; RPS15; Ph.Eur.2008,6.0/46; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/46

2. Bezeichnung 3-Dimethylcarbamoyloxy-*N,N,N*-trimethylaniliniumbromid
ASK #00113

Chemical Abstract Service Nr. 51-60-5
Formelstamm (C12-H19-N2-O2)⁺ (C-H3-O4-S)⁻
Molgewicht 334.3886
Bruttoformel C₁₃H₂₂N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Neostigminmetilsulfat
International Nonproprietary Name (INNv.L4,v.L18)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/626; Ph.Eur.2005,5.0/626; Ph.Eur.2008,6.0/626; USMI9.6291; RPS15
2. Bezeichnung 3-Dimethylcarbamoyloxy-*N,N,N*-trimethylanilinium(methylsulfat)

ASK #00114

Chemical Abstract Service Nr. 57-41-0
Formelstamm (C15-H11-N2-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 252.268
Bruttoformel C₁₅H₁₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Phenytoin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 BP2001-2011; USAN; USMI9.7130; MAR27; USP25(2002),26(2003),27(2004); EUTCT; Ph.Eur.2002,4.00/1253; Helv8/97; PHARMEUROPA7.2,19.2; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/1253; Ph.Eur.2005,5.0/1253; Eur.Ph.2011,7.0; DAB1997
2. Bezeichnung 5,5-Diphenylimidazolidin-2,4-dion

ASK #00115

2. Bezeichnung Althaea-officinalis-Wurzel
3. Bezeichnung Eibischwurzel
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.3.0,4.0,5.0+2,6.0+8,7.0+3(1997-2011)/1126; Hager2004-2012; HOPPE8
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Altheewurzel; Echter-Eibisch-Wurzel; Samtpappelwurzel; Bismalvawurzel

ASK #00116

Chemical Abstract Service Nr. 7439-89-6
Molgewicht 55.845
Bruttoformel Fe
3. Bezeichnung Eisen
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2017)R; DAB9; MAR27; USMI9.4942; DAB1997-1998R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Eisen, elementar; Eisen für homöopathische Zubereitungen

ASK #00117

Chemical Abstract Service Nr. 7782-63-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14567-56-7; 15491-23-3

Formelstamm Fe²⁺ (O₄-S)²⁻ · 7 H₂O

Molgewicht 278.0146

Bruttoformel FeO₄S

2. Bezeichnung Eisen()-sulfat 7 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2014

3. Bezeichnung Eisen()-sulfat-Heptahydrat

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; Pharmavista; LB; Ph.Helv.7(1989-1996); EAB4.3,5.0,6.0+2+6,7.0+2(2003-2011)/0083

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Eisen(2+)-sulfat-Hydrat (1:1:7); Eisenoxydulsulfat; Eisen(II)-sulfat ' ; Tauriscit; Melantherit; Eisen(II)-sulfat-7-hydrat; Ferrosulfatheptahydrat; iron sulfate heptahydrate (FeSO (.) 7HO); Eisenvitriol; Eisen(II)-sulfat-7-Wasser; Ferrosulfat '

ASK #00118

Chemical Abstract Service Nr. 316-42-7

Formelstamm C₂₉-H₄₀-N₂-O₄ · 2 Cl-H

Molgewicht 553.5608

Bruttoformel C₂₉H₄₂Cl₂N₂O₄

2. Bezeichnung (2*S*,3*R*,11*bS*)-2-[(*R*)-6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-1-isochinolylmethyl]-3-ethyl-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-1*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-dihydrochlorid

3. Bezeichnung Emetindihydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; DAB8

ASK #00119

2. Bezeichnung die getrockneten, zerkleinerten, unterirdischen Organe von *Gentiana lutea* L.

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Enzianwurzel

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00+06,5.0,6.0,7.0,8.0+5,9.0,10.0(2002-2020)/0392; Hager2004,2008; HOPPE8; Hager2018

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Gelber-Enzian-Wurzelstock und -Wurzel; *Gentiana-lutea*-Wurzelstock und -Wurzel

ASK #00120

Chemical Abstract Service Nr. 50-98-6

Formelstamm C₁₀-H₁₅-N-O · Cl-H

Molgewicht 201.6931

Bruttoformel C₁₀H₁₆ClNO

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

3. Bezeichnung Ephedrinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.07/487; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0487; DAB1997R-2011R; Ph.Eur.2008,6.0/0487; MAR27; USMI9.3534

ASK #00121

Chemical Abstract Service Nr.	8002-03-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	90082-42-1
2. Bezeichnung	Arachis-hypogaea-Samenöl
3. Bezeichnung	Erdnussöl
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	arachis oil
ASK #00122	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	64-19-7
Formelstamm	(C2-H3-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	60.052
Bruttoformel	C ₂ H ₄ O ₂
2. Bezeichnung	Ethansäure
3. Bezeichnung	Essigsäure 99%
Zitat Bezeichnung 3	USM19; RPS15; E260; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; MAR27; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0+3(2002-2014)/0590
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Essigsäure 98%; Essigsäure; Essigsäure, konzentriert; Essigsäure, wasserfreie; E 260 [Essigsäure 99%]; Eisessig
ASK #00127	
Formelstamm	(C19-H17-N7-O6) ²⁻ 2H ⁺ · x H2-O (x = 1,29-2,28)
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N ₇ O ₆
2. Bezeichnung	N-(4-[[2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino)benzoyl)-L-glutaminsäure x H ₂ O [x = 1,29-2,28 (5,0-8,5 % m/m H ₂ O) gemäß Ph.Eur.]
3. Bezeichnung	Folsäure-Hydrat ((mit Angaben zum Wassergehalt))
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.5,10.0+8(2018-2022)/0067
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	N-{4-[(2-Amino-1,4-dihydro-4-oxo-6-pteridinylmethyl)amino]benzoyl}-L-glutaminsäure-Hydrat; Folsäure ' (2S)-2-(4-[[2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino]benzamido)pentandisäure-Hydrat; Vitamin-B-Hydrat; (S)-2-[4-[(2-Amino-4-oxo-3,4-dihydropteridin-6-ylmethyl)amino]benzamido]pentandisäure-Hydrat; N-[4-(2-Amino-4-oxo-3,4-dihydropteridin-6-ylmethylamino)benzoyl]-L-glutaminsäure-Hydrat; (2S)-2-[4-(2-Amino-3,4-dihydro-4-oxo-6-pteridinylmethylamino)benzamido]glutarsäure-Hydrat; (S)-2-[4-[(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-ylmethyl)amino]benzamido]pentandisäure-Hydrat; Folacin-Hydrat; N-{4-[(2-Amino-3,4-dihydro-4-oxo-6-pteridinylmethyl)amino]benzoyl}-L-glutaminsäure-Hydrat; Pteroylmonoglutaminsäure-Hydrat
ASK #00130	
Chemical Abstract Service Nr.	57-48-7
Molgewicht	180.1559
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	D-Fructose
3. Bezeichnung	Fructose (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Fructose; beta-D-Fructofuranose; Fruchtzucker

ASK #00131

Chemical Abstract Service Nr. 9000-70-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8052-24-2; 9013-63-2

3. Bezeichnung Gelatine

Zitat Bezeichnung 3 ROMP9; EAB3.0-9.0(1997-2018)R; DAB8; DAB7; DAB9; DAB1998R; EAB3.0+4.4.0+5.5.0.6.0+3.7.0.8.0+1+3.9.0+3(1997-2018)/0330

ASK #00132

Chemical Abstract Service Nr. 10034-76-1

Molgewicht 145.1482

Bruttoformel CaO₄S

2. Bezeichnung Calciumsulfat-Hemihydrat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; RPS15; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.1709; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ROMP8; DAB1999-2011

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 516 [Calciumsulfat-Hemihydrat]

ASK #00133

Chemical Abstract Service Nr. 14431-43-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 16824-90-1; 39343-23-2; 39927-76-9; 5996-10-1

Molgewicht 198.1712

Bruttoformel C₆H₁₂O₆

2. Bezeichnung D-Glucose 1 H₂O

3. Bezeichnung Glucose-Monohydrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Glucose-Monohydrat; alpha-D-Glucopyranose 1 HO

ASK #00134

Chemical Abstract Service Nr. 56-81-5

Molgewicht 92.0938

Bruttoformel C₃H₈O₃

Vorzugsbezeichnung Glycerol

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR2012; Phpa1.5,9.4,14.1; DAB1998R; Ph.Eur.3.0-4.4.0+5+7,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0496; BP1993-2012; USMI13; Eur.Ph.2.10+14+15,3.0,4.0+5+7,5.0,6.0,7.0(1986-2011); Ph.Eur.3.0-4.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(1997-2011)R; Duden

2. Bezeichnung Propan-1,2,3-triol

ASK #00135

Chemical Abstract Service Nr. 79300-07-5

Formelstamm C₂₉H₄₀N₂O₄ . 2 Cl-H . 5 H₂-O

Molgewicht 643.6372

Bruttoformel C₂₉H₄₂Cl₂N₂O₄

2. Bezeichnung 6',7',10,11-Tetramethoxyemetan-dihydrochlorid 5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2S,3R,11bS)-2-[(R)-6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-1-isochinolylmethyl]-3-ethyl-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11b-hexahydro-1H-pyrido[2,1-a]isochinolin-dihydrochlorid 5 HO; Emetindihydrochlorid-Pentahydrat

ASK #00136

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11099-07-3; 31566-31-1
Formelstamm C21-H42-O4 . x(C39-H76-O5) . y(C57-H110-O6) . z(C3-H8-O3) und Fettsäure-Homologe
2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)(palmitat/stearat) (40-55 % / 30-45 % / 5-15 %) - Glycerol (0-1 %) mit folgenden Fettsäurezusammensetzungen (P = Palmitinsäure, S = Stearinsäure): S = 40-60 %, P+S = 90-100 % (Typ I); S = 60-80 %, P+S = 90-100 % (Typ II); S = 80-99 %, P+S = 96-100 % (Typ III)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Glycerolmonostearat 40-55
Zitat Bezeichnung 3 EAB3.3+4,4.0,5.0+7,6.0,7.0,8.0,9.0+2(2000-2017)/0495
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Monostearin; Monostearoylglycerol; Glycerolmonostearat 40-50 %; E 471 [Ph.Eur.-Qualität]; Stearoylglycerol; Glycerylmonostearat 40-50 %; Glycerolmonopalmitostearat 40-55; GMS; Glycerylmonostearat

ASK #00137

Chemical Abstract Service Nr. 9000-01-5
2. Bezeichnung Acacia-senegal-Gummi
3. Bezeichnung Arabisches Gummi
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/0307; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/307; E414; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.3/0307
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 414

ASK #00138

Chemical Abstract Service Nr. 12741-04-7
2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)alkanoate(C₁₀-C₁₈)
3. Bezeichnung Hartfett
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0462; Ph.Eur.2005,5.0/0462; Ph.Eur.2002,4.00/462

ASK #00139

Chemical Abstract Service Nr. 308069-08-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8002-74-2
3. Bezeichnung Hartparaffin
Zitat Bezeichnung 3 GII; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0,11.0(2002-2023)/1034; MAR27; EUTCT

ASK #00142

2. Bezeichnung Hippoglossus-hippoglossus-Leberöl
3. Bezeichnung Heilbuttleberöl
Zitat Bezeichnung 3 DAB8

ASK #00143

Chemical Abstract Service Nr. 58-89-9

Molgewicht	290.8298
Bruttoformel	C ₆ H ₆ Cl ₆
Vorzugsbezeichnung	Lindan
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	ISO; Ph.Eur.2005,5.0/0772; Ph.Eur.2002,4.00/772; Ph.Eur.2008,6.0,d6.4/0772; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27; USMI9.5341
2. Bezeichnung	1 ,2 ,3 ,4 ,5 ,6 -Hexachlorcyclohexan
ASK #00144	
Chemical Abstract Service Nr.	100-97-0
Molgewicht	140.1863
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Methenamin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1545; DAB2000; Ph.Eur.2005,5.0/1545; Helv8/97; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0/1545; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung	1,3,5,7-Tetraazaadamantan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Urotropin; E 239
ASK #00145	
Chemical Abstract Service Nr.	56-92-8
Formelstamm	C5-H9-N3 . 2 Cl-H
Molgewicht	184.0669
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ Cl ₂ N ₃
2. Bezeichnung	2-(1 <i>H</i> -Imidazol-4-yl)ethanamin-dihydrochlorid
3. Bezeichnung	Histamindihydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; USMI9.4595; DAB7; DAB1998R; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0143
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	2-(Imidazol-4-yl)ethylazan-dihydrochlorid
ASK #00147	
Chemical Abstract Service Nr.	51-56-9
Formelstamm	C16-H21-N-O3 . Br-H
Molgewicht	356.2548
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ BrNO ₃
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)[(2 <i>RS</i>)-2-hydroxy-2-phenylacetat]-hydrobromid
3. Bezeichnung	Homatropinhydrobromid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/0500; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0500; USMI9.4606; Ph.Eur.2002,4.00,4.07,4.08/500

ASK #00149

Chemical Abstract Service Nr. 99-76-3

Formelstamm (C8-H7-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 152.1473

Bruttoformel C₈H₈O₃

2. Bezeichnung Methyl(4-hydroxybenzoat)

Zitat Bezeichnung 2 MAR27

3. Bezeichnung Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 218; Methyl-4-hydroxybenzoat; Methylparahydroxybenzoat

ASK #00150

Chemical Abstract Service Nr. 94-13-3

Formelstamm (C10-H11-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 180.2005

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₃

2. Bezeichnung Propyl(4-hydroxybenzoat)

Zitat Bezeichnung 2 MAR27

3. Bezeichnung Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 216

ASK #00151

Chemical Abstract Service Nr. 16589-24-5

Formelstamm 2(C9-H13-N-O2) . C4-H6-O6

Molgewicht 484.4969

Bruttoformel C₂₂H₃₂N₂O₁₀

2. Bezeichnung (*RS*)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-(*R,R*)-tartrat (2:1)

3. Bezeichnung Oxedrinhemi[(*R,R*)-tartrat]

ASK #00152

Chemical Abstract Service Nr. 9004-10-8

Molgewicht 5720

2. Bezeichnung Insulin ((mit Angaben zur Herkunft))

Zitat Bezeichnung 2 MAR27; USMI9.4859; Ph.Eur.2001(2001),276; EUTCT; RPS15; USP25(2002),26(2003),27(2004)

ASK #00155

Chemical Abstract Service Nr. 54-85-3

Molgewicht 137.1393

Bruttoformel C₆H₇N₃O

Vorzugsbezeichnung Isoniazid

International Nonproprietary Name INNv.L1

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/146; Ph.Eur.2002,4.00/146; BP2001-2011; Ph.Eur.2008,6.0/146; Eur.Ph.2011,7.0/146; MAR27; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI9.5041

2. Bezeichnung Isonicotinohydrazid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym INH

ASK #00156

Chemical Abstract Service Nr. 545-93-7

Formelstamm (C10-H12-Br-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 289.1258

Bruttoformel C₁₀H₁₃BrN₂O₃

2. Bezeichnung 5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

3. Bezeichnung 5-(2-Bromallyl)-5-isopropylbarbitursäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ibomalum; 5-(2-Bromallyl)-5-isopropylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion; Propylallonal

ASK #00157

Chemical Abstract Service Nr. 7553-56-2

Molgewicht 253.8089

Bruttoformel I₂

3. Bezeichnung Iod

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/31; RPS15; USMI9.4874; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/31; Ph.Eur.2002,4.00/31; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #00158

Chemical Abstract Service Nr. 547-91-1

Formelstamm (C9-H5-I-N-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 351.1177

Bruttoformel C₉H₆INO₄S

2. Bezeichnung 8-Hydroxy-7-iodchinolin-5-sulfonsäure

ASK #00161

Chemical Abstract Service Nr. 8002-31-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68916-16-5; 68916-17-6; 73049-57-7

2. Bezeichnung Theobroma-cacao-Samenfett

3. Bezeichnung Kakaobutter

Zitat Bezeichnung 3 DAB1999-2006; DAB2007-2011; Janistyn78,I

ASK #00162

Chemical Abstract Service Nr. 7758-02-3

Molgewicht 119.0023

Bruttoformel BrK

3. Bezeichnung Kaliumbromid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; HAB34; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/184; Ph.Eur.2008,6.0/184; USMI9.7395; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/184

ASK #00163

Chemical Abstract Service Nr. 7447-40-7

Molgewicht 74.5513

Bruttoformel ClK

3. Bezeichnung Kaliumchlorid

Zitat Bezeichnung 3 E508; HAB34; MAR27; USMI9.7399; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; EAB4.00,5.0+2,6.0+2,7.0+5,8.0(2002-2014)/0185

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 508

ASK #00164

Chemical Abstract Service Nr. 298-14-6

Molgewicht 100.1151

Bruttoformel CHKO₃

3. Bezeichnung Kaliumhydrogencarbonat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/1141; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/1141; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/1141

ASK #00165

Chemical Abstract Service Nr. 7681-11-0

Molgewicht 166.0028

Bruttoformel IK

3. Bezeichnung Kaliumiodid

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0186; DAB1998R; MAR27; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; USMI9.7426

ASK #00166

Chemical Abstract Service Nr. 7722-64-7

Molgewicht 158.034

Bruttoformel KMnO₄

2. Bezeichnung Permangansäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumpermanganat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/121; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/121; USMI9.7441; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/121; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #00167

2. Bezeichnung Matricaria-recutita-Blüten

3. Bezeichnung Kamillenblüten

Zitat Bezeichnung 3 HOPPE8; EAB4.0+6,5.0+1,6.0,7.0,8.0+7,9.0+8,10.0,11.0(2002-2023)/0404; Hager2004,2008

ASK #00169

Chemical Abstract Service Nr. 9005-25-8

Formelstamm	(C6-H10-O5)x
2. Bezeichnung	Solanum-tuberosum-Knollenstärke
3. Bezeichnung	Kartoffelstärke
Zitat Bezeichnung 3	FIE96; EUTCT; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/355; Ph.Eur.2005,5.0/355; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/355; Hager2008
ASK #00170	
Chemical Abstract Service Nr.	64365-11-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	114265-02-0; 114797-45-4; 1187670-80-9; 1215290-33-7; 12676-58-3; 1333-85-3; 16291-96-6; 886577-91-9; 88895-73-2; 90597-58-3; 944340-46-9
Molgewicht	12.0107
Bruttoformel	C
2. Bezeichnung	Kohle-Partikel, hochporös, mit großer funktionalisierter innerer Oberfläche, gewonnen aus organischen Materialien durch geeignete Verfahren der Verkohlung und anschließenden Aktivierung, die der Substanz ein hohes Adsorptionsvermögen verleihen
Zitat Bezeichnung 2	(Hager2015); (ROMP2017); (EAB.Def)
3. Bezeichnung	Medizinische Kohle
Zitat Bezeichnung 3	Pharmavista; ROMP2017; EAB3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0+3,7.0,8.0,9.0(1997-2017)/0313; EUTCT; ATC-DE; Hager2015
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 153; Kohlenstoff, aktiviert; Kohle, aktiviert; Graphit, aktiviert; Arzneikohle; Aktivkohle; Pflanzenkohle; Holzkohle, gereinigt; Kohle, adsorbierend; Adsorbierende Kohle; Holzkohle, aktiviert; A-Kohle; Kohle, medizinische
ASK #00172	
2. Bezeichnung	Carum-carvi-Früchte
3. Bezeichnung	Kümmel
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/1080; HOPPE8; Ph.Eur.2002,4.00/1080; Ph.Eur.2005,5.0/1080; Hager2004,2008
ASK #00173	
Chemical Abstract Service Nr.	8000-42-8
2. Bezeichnung	Carum-carvi-Fruchtöl
3. Bezeichnung	Kümmelöl
Zitat Bezeichnung 3	DAB1999-2005; EAB5.3,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0,11.0(2006-2023)/1817
ASK #00174	
Chemical Abstract Service Nr.	83-88-5
Molgewicht	376.3639
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Riboflavin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA12.3,18.2; MAR27; USMI9.7993; Ph.Eur.2008,6.0/0292; E101; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/0292; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/292; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	7,8-Dimethyl-10-[(2S,3S,4R)-2,3,4,5-tetrahydroxypentyl]benzo[g]pteridin-2,4(3H,10H)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	E 101 [Riboflavin]
ASK #00175	
Chemical Abstract Service Nr.	64044-51-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	10039-26-6
Molgewicht	360.3118
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁
2. Bezeichnung	-D-Galactopyranosyl-(1 4)-D-glucose 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Lactose-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.5/0187; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/187; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0187
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Milchzucker
ASK #00176	
Chemical Abstract Service Nr.	8006-54-0
2. Bezeichnung	Wollwachs - Wasser - dickflüssiges Paraffin (65:20:15)
3. Bezeichnung	Lanolin
Zitat Bezeichnung 3	DAB2008-2011; DAB1999-2007; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); EUTCT; MAR27; Janistyn78,I
ASK #00178	
Chemical Abstract Service Nr.	8001-69-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68153-03-7
2. Bezeichnung	Gadus-morhua-Leberöl
3. Bezeichnung	Lebertran ((o.w.A.))
Zitat Bezeichnung 3	Helv8/97; MAR2012; DAB7
ASK #00179	
Chemical Abstract Service Nr.	8001-26-1
2. Bezeichnung	Linum-usitatissimum-Samenöl
3. Bezeichnung	Natives Leinöl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/1908; Ph.Eur.2002,4.04/1908; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1908
ASK #00183	
Chemical Abstract Service Nr.	134-63-4
Formelstamm	C22-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	373.9162
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	(-)-Lobelinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	2-((2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(<i>S</i>)-2-Hydroxy-2-phenylethyl]-1-methyl-2-piperidyl)-1-phenylethanon-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Lobelinhydrochlorid
ASK #00185	

Chemical Abstract Service Nr. 39409-82-0
Molgewicht 509.9567
Bruttoformel $C_4H_2Mg_6O_{14}$
2. Bezeichnung Magnesiumcarbonathydroxid
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.5483
3. Bezeichnung Basisches Magnesiumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3 E504

ASK #00186

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1309-48-4
Molgewicht 40.3044
Bruttoformel MgO
2. Bezeichnung Magnesiumoxid "
Zitat Bezeichnung 2 E530; DAB7
3. Bezeichnung Schweres Magnesiumoxid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/41; MAR27; E530; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/0041; DAB7; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.4/0041; USMI9.5500
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 530 [Schweres Magnesiumoxid]

ASK #00187

Chemical Abstract Service Nr. 14452-57-4
Molgewicht 56.3038
Bruttoformel MgO_2
2. Bezeichnung Magnesiumperoxid - Magnesiumoxid - Gemisch (22.0-28.0% MgO_2)
3. Bezeichnung Magnesiumperoxid (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Magnesium(oxid,peroxid)

ASK #00190

Chemical Abstract Service Nr. 9005-25-8
Formelstamm (C6-H10-O5)n ca.
2. Bezeichnung Zea-mays-Karyopsenstärke
3. Bezeichnung Maisstärke
Zitat Bezeichnung 3 GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/344; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/344; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/344

ASK #00192

Chemical Abstract Service Nr. 90-64-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15769-78-5; 611-72-3; 71036-61-8
Formelstamm $(C_8H_7O_3)^- H^+$
Molgewicht 152.1473

Bruttoformel C₈H₈O₃
2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-Hydroxy(phenyl)essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (+/-)-Phenylglycolsäure; *rac*-(2*R*)-2-Hydroxy-2-phenylelessigsäure; (RS)-Mandelsäure; (2RS)-2-Hydroxy-2-phenylelessigsäure; Mandelsäure; (RS)-(Hydroxy)(phenyl)essigsäure; Amygdalinsäure; DL-Mandelsäure; 2-Hydroxy-2-phenylelessigsäure; Phenylglycolsäure

ASK #00193

Chemical Abstract Service Nr. 2216-51-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1490-04-6
Molgewicht 156.2652
Bruttoformel C₁₀H₂₀O
Vorzugsbezeichnung Levomenthol
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 BP2001-2010; Eur.Ph.2008,6.0; BAN; Eur.Ph.2005,5.0; Eur.Ph.2011,7.0; Eur.Ph.2002,4.00
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*,5*R*)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,2*S*,5*R*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexanol; l-Menthol; Menthol; (1*R*,3*R*,4*S*)-3-p-Menthanol

ASK #00194

Chemical Abstract Service Nr. 89-78-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15356-70-4
Molgewicht 156.2652
Bruttoformel C₁₀H₂₀O
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*,5*R*)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-ol
3. Bezeichnung Racemisches Menthol
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/0623; BP90; MAR29; Menthol; USMI11
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (1*RS*,2*SR*,5*RS*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexanol; Racementhol

ASK #00195

Chemical Abstract Service Nr. 59-51-8
Molgewicht 149.2113
Bruttoformel C₅H₁₁NO₂S
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-4-(methylsulfanyl)butansäure
3. Bezeichnung Racemisches Methionin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/624; Ph.Eur.2002,4.00/624; Ph.Eur.2005,5.0/624
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym DL-Methionin

ASK #00196

Chemical Abstract Service Nr. 56-29-1

Formelstamm (C12-H15-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 236.267
Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Hexobarbital
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/183; BP2001-2011; Ph.Eur.2005,5.0/0183; USMI9.4576; USPXXI; Ph.Eur.2008,6.0/0183
2. Bezeichnung (RS)-5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-1,5-dimethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-1,5-dimethylbarbitursäure

ASK #00197

Chemical Abstract Service Nr. 61-73-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 105504-42-5; 121067-62-7; 12262-49-6; 1341-90-8; 152071-32-4; 167498-52-4; 6476-03-5; 97130-83-1
Formelstamm (C16-H18-N3-S)⁺ Cl⁻
Molgewicht 319.8522
Bruttoformel C₁₆H₁₈ClN₃S
Vorzugsbezeichnung Methylthioniniumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 DAB8
2. Bezeichnung 3,7-Bis(dimethylamino)-5⁴-phenothiazin-5-ylumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methylenblau

ASK #00198

Chemical Abstract Service Nr. 58-27-5
Molgewicht 172.18
Bruttoformel C₁₁H₈O₂
Vorzugsbezeichnung Menadion
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/507; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.5653; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/507;
Ph.Eur.2002,4.00,4.07/507
2. Bezeichnung 2-Methylnaphthalin-1,4-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Methyl-1,4-naphthochinon

ASK #00199

Chemical Abstract Service Nr. 115-38-8
Formelstamm (C13-H13-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 246.2619

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Methylphenobarbital
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 GLST; MAR27-36; MAR2010-2017; EP3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0189; BP2001-2017; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0189; Phpa20.2(2008)
2. Bezeichnung (RS)-5-Ethyl-1-methyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Mephobarbital; (RS)-5-Ethyl-1-methyl-5-phenylbarbitursäure

ASK #00200

Chemical Abstract Service Nr. 50-13-5
Formelstamm C15-H21-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 283.7937
Bruttoformel C₁₅H₂₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Pethidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 RPS15; Ph.Eur.2008,6.0/0420; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/420; Ph.Eur.2005,5.0/0420; MAR27; DAB7; YLST
2. Bezeichnung Ethyl(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #00201

Chemical Abstract Service Nr. 58-18-4
Molgewicht 302.451
Bruttoformel C₂₀H₃₀O₂
Vorzugsbezeichnung Methyltestosteron
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/0410; Ph.Eur.2002,4.00/410; Ph.Eur.2005,5.0/0410
2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-17-methylandro-4-en-3-on

ASK #00202

Chemical Abstract Service Nr. 56-04-2
Molgewicht 142.1789
Bruttoformel C₅H₆N₂OS
Vorzugsbezeichnung Methylthiouracil
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; BP73; USPXXI; ROMP7; DAB7; USMI9.6002
2. Bezeichnung 6-Methyl-2-sulfanylidin-2,3-dihydropyrimidin-4(1*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-Methyl-2-thio-2,3-dihydropyrimidin-4(1*H*)-on

ASK #00203

Chemical Abstract Service Nr. 50-21-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 598-82-3

Formelstamm	(C3-H5-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	90.0779
Bruttoformel	C ₃ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Hydroxypropansäure
3. Bezeichnung	Milchsäure
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; RPS15; E270; HAB34; EAB4.00,5.0+2,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0458; EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 270

ASK #00204

Chemical Abstract Service Nr.	6055-06-7
Formelstamm	C17-H19-N-O3 . Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht	375.8444
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClNO ₃
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diol-hydrochlorid 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Morphinhydrochlorid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Morphinhydrochlorid 3 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Morphinhydrochlorid 3 HO; Morphinhydrochlorid

ASK #00207

Chemical Abstract Service Nr.	532-32-1
Formelstamm	(C7-H5-O2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	144.1032
Bruttoformel	C ₇ H ₅ NaO ₂
3. Bezeichnung	Natriumbenzoat
Zitat Bezeichnung 3	E211; Ph.Eur.2005,5.0/123; DAB7; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/123; USMI9.8326; Ph.Eur.2008,6.0/123; DAC79; MAR27
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 211

ASK #00208

Chemical Abstract Service Nr.	7647-15-6
Molgewicht	102.8938
Bruttoformel	BrNa
3. Bezeichnung	Natriumbromid
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.8338; Ph.Eur.2002,4.08R; Ph.Eur.2008,6.0/190; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/190; DAB1998R; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/190; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #00209

Chemical Abstract Service Nr.	497-19-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1332-57-6; 7542-12-3

Molgewicht 105.9884
Bruttoformel CNa_2O_3
3. Bezeichnung Natriumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3 E500; MAR27; ROMP2023; EAB9.0,10.0+3,11.0(2017-2023)/0773
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Soda; E 500 [Natriumcarbonat]; Wasserfreies Natriumcarbonat (Ph.Eur.)

ASK #00211

Chemical Abstract Service Nr. 7647-14-5
Molgewicht 58.4428
Bruttoformel ClNa
3. Bezeichnung Natriumchlorid
Zitat Bezeichnung 3 HAB2001R-2009R; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; MAR27; HPP4; DAB1998R; HAB2010R-2016R; HAB34; EAB4.00+06,5.0,6.0,7.0,8.0+4(2002-2014)/0193; USMI9.8343

ASK #00212

Chemical Abstract Service Nr. 6132-04-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 943143-17-7
Formelstamm $(\text{C}_6\text{-H}_5\text{-O}_7)^{3-} \cdot 3\text{Na}^+ \cdot 2 \text{H}_2\text{-O}$
Molgewicht 294.0996
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_5\text{Na}_3\text{O}_7$
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trinatriumsalz 2 H_2O
3. Bezeichnung Natriumcitrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Citronensäure-Trinatriumsalz 2 HO; E 331 (iii) [Natriumcitrat (Ph.Eur.)]; Natriumcitrat [Ph.Eur.: Wassergehalt 0,110-0,130 m/m (1,77-2,14 HO)]

ASK #00213

Chemical Abstract Service Nr. 13472-35-0
Molgewicht 156.0076
Bruttoformel $\text{H}_2\text{NaO}_4\text{P}$
3. Bezeichnung Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/194; DAB8; E339; Ph.Eur.2005,5.0/194; Ph.Eur.2002,4.00/194

ASK #00214

Chemical Abstract Service Nr. 144-55-8
Molgewicht 84.0066
Bruttoformel CHNaO_3
3. Bezeichnung Natriumhydrogencarbonat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ROMP7; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/195; Ph.Eur.2002,4.00/195; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; E500; Ph.Eur.2008,6.0/195

ASK #00215

Chemical Abstract Service Nr. 7558-79-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1374442-71-3; 148560-76-3
Molgewicht 141.9588
Bruttoformel $\text{HNa}_2\text{O}_4\text{P}$
3. Bezeichnung Natriummonohydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0+3(2017-2021)/1509; DAC2003
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreies Natriummonohydrogenphosphat (Ph.Eur.); Dinatriumhydrogenphosphat; Wasserfreies Natriummonohydrogenphosphat

ASK #00216

Chemical Abstract Service Nr. 1310-73-2
Molgewicht 39.9971
Bruttoformel HNaO
3. Bezeichnung Natriumhydroxid
Zitat Bezeichnung 3 E524; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0+6(2002-2014)/0677; DAB1998R; DAB7; MAR27; HAB2000R-2009R; HAB2010R-2016R; USMI9.8380; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAC87
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 524

ASK #00217

Chemical Abstract Service Nr. 7681-82-5
Molgewicht 149.8942
Bruttoformel INa
3. Bezeichnung Natriumiodid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/196; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0/169; Ph.Eur.2002,4.00/196; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.8387

ASK #00218

Molgewicht 112.0598
Bruttoformel $\text{C}_3\text{H}_5\text{NaO}_3$
2. Bezeichnung Natrium-DL-lactat-Wasser-Lösung (mindestens 50:50 m/m)
3. Bezeichnung Natriumlactat-Lösung ((mit Angaben zum Gehalt m/m))
Zitat Bezeichnung 3 EAB3.0-4,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/1151
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Natriumlactat-Lösung 50%; Natrium-rac-(2R)-2-hydroxypropanoat-Lösung in Wasser (mindestens 50 % m/m)

ASK #00219

Chemical Abstract Service Nr. 7632-00-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 32863-15-3; 56227-20-4; 82497-43-6; 82998-40-1
Molgewicht 68.9953

Bruttoformel NNaO₂
3. Bezeichnung Natriumnitrit
Zitat Bezeichnung 3 E250; Ph.Eur.2002,4.00/1996; Ph.Eur.2005,5.0/1996; Helv8/97; DAB8; Ph.Eur.2008,6.0/1996; Ph.Eur.2002,4.00R,4.02R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 250

ASK #00220

Chemical Abstract Service Nr. 54-21-7
Formelstamm (C₇-H₅-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 160.1026
Bruttoformel C₇H₅NaO₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumsalicylat
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; USMI9.8438; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/413; ROMP7; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/413; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/413
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Natrium(2-hydroxybenzoat)

ASK #00221

Chemical Abstract Service Nr. 7757-82-6
Molgewicht 142.0421
Bruttoformel Na₂O₄S
3. Bezeichnung Natriumsulfat
Zitat Bezeichnung 3 E514; HAB34
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreies Natriumsulfat; Wasserfreies Natriumsulfat (Ph.Eur.)

ASK #00223

Chemical Abstract Service Nr. 1303-96-4
Molgewicht 381.3721
Bruttoformel B₄Na₂O₇
3. Bezeichnung Natriumtetraborat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Natriumtetraborat 10 H(2)O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Natriumtetraborat 10 HO; Natriumtetraborat ' ; E 285 [Natriumtetraborat 10 HO]

ASK #00224

Chemical Abstract Service Nr. 10102-17-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1374442-74-6
Molgewicht 248.1841
Bruttoformel Na₂O₃S₂

2. Bezeichnung Natriumthiosulfat 5 H₂O
3. Bezeichnung Natriumthiosulfat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Natriumthiosulfat ' ; Natriumthiosulfat-Pentahydrat; Natriumhyposulfit 5 HO; Thioschwefelsäure-Dinatriumsalz 5 HO; Antichlor

ASK #00225

Chemical Abstract Service Nr. 8000-34-8
2. Bezeichnung Syzygium-aromaticum-Blütenknospenöl, gewonnenes ätherisches Öl durch Wasserdampfdestillation der trockenen Blütenknospen
3. Bezeichnung Nelkenöl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/1091; Ph.Eur.2005,5.0/1091; Hager2008; Ph.Eur.2008,6.0/1091

ASK #00226

Chemical Abstract Service Nr. 59-67-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 123574-58-3; 1580002-26-1
Formelstamm (C₆H₄N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 123.1094
Bruttoformel C₆H₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Nicotinsäure
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0459; MAR2012; EAB5.1+4+7,6.0+4+7,7.0,8.0(2005-2016)R
2. Bezeichnung Pyridin-3-carbonsäure

ASK #00227

Chemical Abstract Service Nr. 98-92-0
Molgewicht 122.1246
Bruttoformel C₆H₆N₂O
Vorzugsbezeichnung Nicotinamid
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6340; Ph.Eur.2005,5.0/47; Ph.Eur.2002,4.00/47; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/47
2. Bezeichnung Pyridin-3-carboxamid

ASK #00228

Chemical Abstract Service Nr. 59-26-7
Molgewicht 178.231
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Nicethamid
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/233; Ph.Eur.2002,4.00/233; Ph.Eur.2005,5.0/233
2. Bezeichnung N,N-Diethylpyridin-3-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N,N-Diethylnicotinamid

ASK #00229

Chemical Abstract Service Nr. 329-56-6

Formelstamm C8-H11-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 205.6388

Bruttoformel C₈H₁₂ClNO₃

2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid (1:1)

3. Bezeichnung Norepinephrinhydrochlorid/ Noradrenalinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0+3,10.0(2017-2020)/0732

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (R)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid; Norepinephrinhydrochlorid; Levarterenolhydrochlorid; Norepinephrinhydrochlorid Noradrenalinhydrochlorid; (1*R*)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid

ASK #00230

Chemical Abstract Service Nr. 108341-18-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1377-55-5; 234075-16-2; 34888-32-9; 66197-74-8; 6780-05-8; 69815-49-2

Formelstamm C8-H11-N-O3 . C4-H6-O6 . H2-O

Molgewicht 337.28

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₉

2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 1 H₂O

3. Bezeichnung Norepinephrintartrat/ Noradrenalin tartrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0(2017-2020)/0285

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Noradrenalin tartrat-Monohydrat; Norepinephrin[(*R*,*R*)-tartrat] 1 HO; Noradrenalin-Tartrat; (R)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-(*R*,*R*)-tartrat (1:1) 1 HO; (1*R*)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-hydrogen-(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat-Monohydrat; Norepinephrintartrat Noradrenalin tartrat; Levarterenol-(*R*,*R*)-hydrogentartrat 1 HO; Norepinephrinhydrogentartrat 1 HO; Noradrenalinhydrogentartrat 1 HO; Norepinephrintartrat; Norepinephrinhydrogentartrat ; (R)-alpha-Aminomethyl-3,4-dihydroxybenzylalkohol-(2*R*,3*R*)-hydrogentartrat 1 HO

ASK #00231

Chemical Abstract Service Nr. 3687-45-4

Molgewicht 532.9239

Bruttoformel C₃₆H₆₈O₂

2. Bezeichnung [(9*Z*)-Octadec-9-en-1-yl][(9*Z*)-octadec-9-enoat]

3. Bezeichnung Oleyloleat

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; Pharmavista; ROMP2015; GESTIS; DAB1999-2012; FIE96; IGS; GSBL

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

(Z,Z)-Octadec-9-enyloctadec-9-enoat; [(Z)-Octadec-9-en-1-yl]oleat; (Z)-9-Octadecenyl-(Z)-9-octadecenoat; (Z)-Octadec-9-en-1-yloleat; Wachsester 18:1(9Z)/18:1(9Z); (Z,Z)-Octadec-9-ensäureoctadec-9-enylester; (9Z)-9-Octadecen-1-yl-(9Z)-9-octadecenoat; (Z)-Octadec-9-enyloleat; Ölsäureoleylester; (9Z)-Nonadec-9-enyl-(9Z)-heptadec-9-enoat; WE(18:1(9Z)/18:1(9Z)); [(9Z)-Octadec-9-en-1-yl]oleat

ASK #00232

Chemical Abstract Service Nr. 50-28-2
Molgewicht 272.382
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₂
Vorzugsbezeichnung Estradiol
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USAN; USMI9.3626; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27; DAB7
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol

ASK #00233

Chemical Abstract Service Nr. 50-50-0
Molgewicht 376.488
Bruttoformel C₂₅H₂₈O₃
Vorzugsbezeichnung Estradiolbenzoat
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0139; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0139; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/139
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylbenzoat

ASK #00234

Chemical Abstract Service Nr. 53-16-7
Molgewicht 270.3661
Bruttoformel C₁₈H₂₂O₂
Vorzugsbezeichnung Estron
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3636; Ph.Eur.Bd.II; MAR27
2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17-on

ASK #00235

Chemical Abstract Service Nr. 8001-25-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 84012-27-1
2. Bezeichnung Olea-europaea-Fruchtöl
3. Bezeichnung Natives Olivenöl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/0518; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/518; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.6/0518
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Olivenöl

ASK #00236

Chemical Abstract Service Nr. 8011-89-0
2. Bezeichnung Papaver-somniferum-Fruchtmilchsaft (getrocknet)

3. Bezeichnung Opium

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/777; Ph.Eur.2008,6.0/0777; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0777; USAN; YLST; USP25(2002),26(2003),27(2004); Hager2008; BP2001-2011; HelvVII

ASK #00238

2. Bezeichnung Papaver-somniferum-Fruchtmilchsaft (getrocknet), TE mit Wasser

3. Bezeichnung Eingestellter Opiumtrockenextrakt

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.7/1839; Ph.Eur.2008,6.0/1839

ASK #00239

2. Bezeichnung Papaver-somniferum-Fruchtmilchsaft(getrocknet) - Ethanol - Wasser

3. Bezeichnung Eingestellte Opiumtinktur

Zitat Bezeichnung 3 DAB2003-2007; Helv8/97,9/2003; EAB5.7.6.0,7.0,8.0+3(2005-2014)/1841

ASK #00240

Chemical Abstract Service Nr. 61-25-6

Formelstamm C₂₀H₂₁N-O₄ . Cl-H

Molgewicht 375.846

Bruttoformel C₂₀H₂₂ClNO₄

2. Bezeichnung 1-[(3,4-Dimethoxyphenyl)methyl]-6,7-dimethoxyisochinolin-hydrochlorid

3. Bezeichnung Papaverinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/102; Ph.Eur.2005,5.0/102; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/102; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28

ASK #00242

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8012-95-1

Formelstamm C_n-H_{2n+2}

2. Bezeichnung Gereinigtes Gemisch flüssiger, gesättigter Kohlenwasserstoffe aus Erdöl, Viskosität: 110 - 230 mPa s.

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Dickflüssiges Paraffin

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0+3,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019)/0239

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Paraffinöl; Paraffin, flüssiges; Dickflüssiges Vaseline; Vaselineöl; Paraffin, dickflüssiges

ASK #00243

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8012-95-1

Formelstamm C_n-H_{2n+2}

2. Bezeichnung Gereinigtes Gemisch flüssiger, gesättigter Kohlenwasserstoffe aus Erdöl, Viskosität: 25 - 80 mPa s.

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Dünflüssiges Paraffin

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0+3+6,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019)/0240; EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Dünflüssiges Vaseline; Paraffin, dünflüssiges

ASK #00244

Chemical Abstract Service Nr. 123-63-7
Molgewicht 132.1577
Bruttoformel C₆H₁₂O₃
2. Bezeichnung 2,4,6-Trimethyl-1,3,5-trioxan
3. Bezeichnung Paraldehyd (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Paraldehyd

ASK #00245

Chemical Abstract Service Nr. 113-98-4
Formelstamm (C₁₆-H₁₇-N₂-O₄-S)⁻ K⁺
Molgewicht 372.4805
Bruttoformel C₁₆H₁₇KN₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Benzylpenicillin-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.1162; Ph.Eur.2008,6.0/0113; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/113; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/0113
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Penicillin G Kalium

ASK #00246

Chemical Abstract Service Nr. 69-57-8
Formelstamm (C₁₆-H₁₇-N₂-O₄-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 356.372
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₂NaO₄S
Vorzugsbezeichnung Benzylpenicillin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.2/0114; Ph.Eur.2008,6.0/0114; DAB1998R; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/114; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #00247

Chemical Abstract Service Nr. 54-95-5
Molgewicht 138.1704
Bruttoformel C₆H₁₀N₄
Vorzugsbezeichnung Pentetrazol
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 BP80; Ph.Eur.Bd.III
2. Bezeichnung 6,7,8,9-Tetrahydro-5*H*-tetrazolo[1,5-*a*]azepin

ASK #00248

Chemical Abstract Service Nr. 9001-75-6
Molgewicht 34500
2. Bezeichnung Pepsin A
Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.23.1
3. Bezeichnung Pepsin ((mit Angaben zur Herkunft (Tierart) und zur Proteinase-Aktivität))
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7(2002-2008)R; MAR29; USMI10; BP2001-2011; Ph.Eur.4.0,5.0,6.0+3(2002-2008)/0682; DAB1998R

ASK #00250

2. Bezeichnung Mentha-piperita-Blätter, getrocknet, ganz oder geschnitten, Gehalt mindestens 12 ml * kg⁻¹ ätherisches Öl in der ganzen Droge und mindestens 9 ml * kg⁻¹ ätherisches Öl in der geschnittenen Droge
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Pfefferminzblätter
Zitat Bezeichnung 3 Hager2004-2018; EAB1.3,2.0+9+19,3.0,4.0,5.0,6.0+6,7.0,8.0,9.0+2,10.0(1975-2020)/0406; HOPPE8

ASK #00251

Chemical Abstract Service Nr. 8006-90-4
2. Bezeichnung Mentha-piperita-Krautöl
3. Bezeichnung Pfefferminzöl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0405; Hager2008; Ph.Eur.2005,5.0/0405; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/405

ASK #00252

Chemical Abstract Service Nr. 62-44-2
Molgewicht 179.2157
Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Phenacetin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.1997,241; DAC2004R; MAR27; USPXX; BP98
2. Bezeichnung N-(4-Ethoxyphenyl)acetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4'-Ethoxyacetanilid

ASK #00253

Chemical Abstract Service Nr. 108-95-2
Molgewicht 94.1112
Bruttoformel C₆H₆O
3. Bezeichnung Phenol
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; EP7.0(2011); EAB4.0-6.7(2008-2008)R; USMI9.7038; BP2001-2011; USP25-27(2002-2004); MAR27; DAB1998R; USA; EAB4.0,5.0,6.0+3(2002-2011)/631

ASK #00255

Chemical Abstract Service Nr. 50-06-6
Formelstamm (C12-H11-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 232.2353

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Phenobarbital
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/0201; USMI9.7032; USAN; PHARMEUROPA20.2; Ph.Eur.2008,6.0/0201; GLST; BP2001-2011; Eur.Ph.2011,7.0,7.4; Ph.Eur.2002,4.00/201
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure

ASK #00256

Chemical Abstract Service Nr.	57-30-7
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₁ -N ₂ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	254.2171
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Phenobarbital-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/630; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/630; USMI9.7033; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0/630; GLST
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #00257

Chemical Abstract Service Nr.	60-80-0
Molgewicht	188.2258
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Phenazon
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/421; Ph.Eur.2005,5.0/0421; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0421; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; MAR29
2. Bezeichnung	1,5-Dimethyl-2-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Antipyrin

ASK #00258

Chemical Abstract Service Nr.	5907-38-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	200335-24-6; 8017-81-0
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₆ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	351.3539

Bruttoformel C₁₃H₁₆N₃NaO₄S

Vorzugsbezeichnung Metamizol-Natrium-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.Cumul.L7-16(1988-2015))

Zitat Bezeichnung 1 EAB7.5+7,8.0+1,9.0(2012-2017)/1346; Hager2015

2. Bezeichnung [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure-Natriumsalz (1:1) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Phenyl-dimethyl-pyrazolon-methylaminomethansulfonsaures Natrium; Natrium[[[(1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-4-yl)-*N*-methylamino]methansulfonat]-Monohydrat; [(2,3-Dihydro-1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-4-pyrazolyl)methylamino]methansulfonsäure-Natriumsalz 1 HO; [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-4-yl)-*N*-methylamino]methansulfonsäure-Natriumsalz-Monohydrat; Metamizol-Natrium ' ; Metamizolnatrium 1 HO; Dipyrone; Sulpyrin-Hydrat; Metamizol-Natrium 1 HO; Noramidopyrinmethansulfonat-Natrium 1 HO;

Synonym [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-4-yl)methylamino]methansulfonsäure-Natriumsalz (1:1) 1 HO; Natrium[[[(1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonat]-Monohydrat; *N*-Methyl-*N*-(2,3-dimethyl-5-oxo-1-phenyl-3-pyrazolin-4-yl)aminomethansulfonsäure-Natriumsalz 1 HO

ASK #00259

Chemical Abstract Service Nr. 51-57-0

Formelstamm C10-H15-N . Cl-H

Molgewicht 185.6937

Bruttoformel C₁₀H₁₆ClN

Vorzugsbezeichnung Metamfetaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5805; DAB1996; GLST

2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-Methyl-1-phenylpropan-2-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methamphetaminhydrochlorid; (S)-(Methyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #00260

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7664-38-2

Formelstamm H3-O4-P . x H2-O

Molgewicht 97.9952

Bruttoformel H₃O₄P

2. Bezeichnung Orthophosphorsäure x%

Zitat Bezeichnung 2 E338; HPP4,II

3. Bezeichnung Phosphorsäure x%

Zitat Bezeichnung 3 ROMP7; Janistyn78,I; USMI9.7153; E338; MAR27

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Phosphorsäure-Lösung x%; Phosphorsäure

ASK #00262

Chemical Abstract Service Nr. 57-64-7

Formelstamm C15-H21-N3-O2 . C7-H6-O3

Molgewicht 413.4669
Bruttoformel C₂₂H₂₇N₃O₅
2. Bezeichnung [(3a*S*,8a*R*)-1,3a,8-Trimethyl-1,2,3,3a,8,8a-hexahydropyrrolo[2,3-*b*]indol-5-yl](methylcarbamat)-2-hydroxybenzoat (1:1)
3. Bezeichnung Physostigminsalicylat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Physostigminsalicylat; Physostigmin(2-hydroxybenzoat)

ASK #00263

Chemical Abstract Service Nr. 54-71-7
Formelstamm C11-H16-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 244.7179
Bruttoformel C₁₁H₁₇ClN₂O₂
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-[(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]oxolan-2-on-hydrochlorid
3. Bezeichnung Pilocarpinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00+03,5.0,6.0+3,7.0+7,8.0+7/0633; HAB2014R-2015R; HAB2016R; HAB1R; DAC89; HAB2001R-2011R; HAB2012R-2013R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-(1-methylimidazol-5-ylmethyl)tetrahydrofuran-2-on-hydrochlorid

ASK #00266

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-sorbitanoleat
Zitat Bezeichnung 2 DAB7

ASK #00267

Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3
Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 400
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 DAB1997
2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(oxyethylen)-8-stearat

ASK #00268

2. Bezeichnung Citrus-aurantium-ssp.aurantium-Fruchtschale
3. Bezeichnung Bitterorangenschale
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1603; Helv8/97; Ph.Eur.2002,4.00/1603; Ph.Eur.2005,5.0/1603

ASK #00271

Chemical Abstract Service Nr. 51-05-8
Formelstamm C13-H20-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 272.771
Bruttoformel C₁₃H₂₁ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Procainhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/50; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/50; USMI9.7556; Ph.Eur.2005,5.0/50; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-hydrochlorid

ASK #00272

Chemical Abstract Service Nr. 6130-64-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 19696-42-5; 56532-61-7; 56829-50-6; 62476-67-9; 8046-81-9; 8048-85-9; 8049-40-9

Formelstamm C13-H20-N2-O2 . C16-H18-N2-O4-S . H2-O

Molgewicht 588.7155

Bruttoformel C₂₉H₃₈N₄O₆S

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure - [2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat) (1:1) 1 H₂O

3. Bezeichnung Benzylpenicillin-Procaïn-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 Benzylpenicillin-Procaïn; EAB9.8,10.0(2019-2020)/0115

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Benzylpenicillin - Procaïn'; Benzylpenicillin - Procaïn 1 HO; (3*S*,6*R*)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure-(2-Diethylaminoethyl)(4-aminobenzoat)-Salz (1:1) 1 HO

ASK #00273

Chemical Abstract Service Nr. 57-83-0

Molgewicht 314.4617

Bruttoformel C₂₁H₃₀O₂

Vorzugsbezeichnung Progesteron

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0429; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/429; Ph.Eur.2008,6.0/0429; USMI9.7569

2. Bezeichnung Pregn-4-en-3,20-dion

ASK #00274

Chemical Abstract Service Nr. 51-52-5

Molgewicht 170.2321

Bruttoformel C₇H₁₀N₂OS

Vorzugsbezeichnung Propylthiouracil

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/525; BP2001-2010; USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI9.7658; USAN; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/525; Ph.Eur.2002,4.00/525

2. Bezeichnung 6-Propyl-2-sulfanylidin-2,3-dihydropyrimidin-4(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-Propyl-2-thioxo-2,3-dihydropyrimidin-4(1*H*)-on

ASK #00275

Chemical Abstract Service Nr. 58-56-0

Formelstamm C8-H11-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 205.6388
Bruttoformel $C_8H_{12}ClNO_3$
Vorzugsbezeichnung Pyridoxinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0245; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0/0245; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.03/245
2. Bezeichnung 4,5-Bis(hydroxymethyl)-2-methylpyridin-3-ol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5-Hydroxy-6-methylpyridin-3,4-diy)dimethanol-hydrochlorid

ASK #00276

Chemical Abstract Service Nr. 10112-91-1
Molgewicht 472.086
Bruttoformel Cl_2Hg_2
2. Bezeichnung Quecksilber()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2 DAB7
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Kalomel

ASK #00277

Chemical Abstract Service Nr. 7487-94-7
Molgewicht 271.496
Bruttoformel Cl_2Hg
3. Bezeichnung Quecksilber()-chlorid
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0120
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Sublimat

ASK #00280

2. Bezeichnung Krameria-triandra-Wurzel
3. Bezeichnung Ratanhiawurzel
Zitat Bezeichnung 3 Hager2004,2008; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0+3(2002-2014)/0289; HOPPE8

ASK #00282

Chemical Abstract Service Nr. 9005-25-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53112-52-0
Formelstamm $(C_6H_{10}O_5)_n$ ca.
2. Bezeichnung Oryza-sativa-Karyopsenstärke
3. Bezeichnung Reisstärke
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/349; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/349; Ph.Eur.2005,5.0/349

ASK #00283

Chemical Abstract Service Nr. 50-55-5

Molgewicht 608.6787
Bruttoformel C₃₃H₄₀N₂O₉
Vorzugsbezeichnung Reserpin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 DAB2011R; Ph.Eur.3.0,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0528; DAB1997R-2010R; MAR2011
2. Bezeichnung Methyl[11,17 -dimethoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]

ASK #00284
Chemical Abstract Service Nr. 108-46-3
Molgewicht 110.1106
Bruttoformel C₆H₆O₂
2. Bezeichnung Benzol-1,3-diol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
3. Bezeichnung Resorcin
Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.Syn; MAR27; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016)/290; ROMP7; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0,8.0+4+7(2002-2016)R; DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Resorcinol

ASK #00287
2. Bezeichnung Ricinus-communis-Samenöl, raffiniert
3. Bezeichnung Raffiniertes Rizinusöl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.5.8,6.0,7.0+6(2007-2013)/2367; DAB1999-2011
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Rizinusöl, raffiniert; Rizinusöl, Raffiniertes

ASK #00288
Chemical Abstract Service Nr. 250249-75-3
Molgewicht 664.5633
Bruttoformel C₂₇H₃₀O₁₆
Vorzugsbezeichnung Rutosid-Trihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1795; Ph.Eur.2002,4.03/1795; Ph.Eur.2005,5.0/1795
2. Bezeichnung 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3-(-L-rhamnopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranosyloxy)-4*H*-chromen-4-on 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3',4',5,7-Tetrahydroxy-3-(6-O-alpha-L-rhamnopyranosyl-beta-D-glucopyranosyloxy)flavon 3 HO

ASK #00289
Chemical Abstract Service Nr. 6155-57-3
Formelstamm (C₇H₄N₃O₃S)⁻ Na⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 241.1969

Bruttoformel C₇H₄NNaO₃S
2. Bezeichnung 1,2-Benzothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid-Natriumsalz 2 H₂O
3. Bezeichnung Saccharin-Natrium 2 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; RPS15
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Saccharin-Natrium-Dihydrat; Benzosulfimid-Natrium-Dihydrat; Saccharimid-Natrium-Dihydrat; 1,2-Benzisothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid-Natriumsalz 2 HO; Saccharin-Natrium ' ; Saccharin, löslich, 2 HO; Kristallose 2 HO; Natriumbenzosulphimid-Dihydrat

ASK #00290

Chemical Abstract Service Nr. 57-50-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 100405-08-1; 104242-10-6; 131932-12-2; 146054-35-5; 146187-04-4; 151756-02-4; 220376-22-7; 29253-78-9; 29764-06-5; 30027-72-6; 47167-52-2; 47185-09-1; 47257-91-0; 50857-68-6; 51909-69-4; 64533-66-0; 65545-99-5; 75398-84-4; 76056-38-7; 78654-77-0
Molgewicht 342.2965
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁
2. Bezeichnung -D-Fructofuranosyl- -D-glucofuranosid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN; ChemSpider; ROMP2021
3. Bezeichnung Saccharose
Zitat Bezeichnung 3 GlnAS; DAB1998R; EAB4.0+8,5.0+5,6.0+3,7.0,8.0+3+6,9.0,10.0(2002-2021)/0204; MAR2021; EAB4.0-10.0(2002-2020)R; ChemSpider; CAS; USMI2021; PubChem; ROMP2021; ChemIDplus; FDA-SRS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Rohrzucker; Sucrose; Rübenzucker

ASK #00293

2. Bezeichnung Salvia-officinalis-Blätter, ganz oder geschnitten, getrocknet
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Salbeiblätter
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998; Hager2004-2018; HOPPE8; EAB3.2-4,4.0+1,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0,10.0(1999-2020)/1370
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dalmatinischer-Salbei-Blätter; Gartensalbeiblätter; Salbeiblatt; Echter-Salbei-Blätter; Salbei

ASK #00294

Chemical Abstract Service Nr. 69-72-7
Formelstamm (C₇H₅O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 138.1207
Bruttoformel C₇H₆O₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Salicylsäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8093; HAB2002-2009; DAB1998R; HAB1; HAB34; HAB2000-2001; DAB7; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; HAB2010-2016; EAB4.00,5.0+1,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0366; MAR27

ASK #00297

Chemical Abstract Service Nr. 7647-01-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 51005-19-7; 61674-62-2
Molgewicht 54.476
Bruttoformel ClH
2. Bezeichnung Chlorwasserstoffsäure x%
3. Bezeichnung Salzsäure x%
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2020; E507; HPP4; MAR2020

ASK #00298

Chemical Abstract Service Nr. 7704-34-9
Molgewicht 32.065
Bruttoformel S
3. Bezeichnung Schwefel
Zitat Bezeichnung 3 DAB8; DAB1998R; EAB4.0-9.4(2002-2018)R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Schwefel für homöopathische Zubereitungen

ASK #00300

2. Bezeichnung Schweineschmalz
Zitat Bezeichnung 2 DAB1999-2011

ASK #00301

Chemical Abstract Service Nr. 6533-68-2
Formelstamm C₁₇H₂₁N-O₄ · Br-H · 3 H₂O
Molgewicht 438.3107
Bruttoformel C₁₇H₂₂BrNO₄
2. Bezeichnung (6 ,7 -Epoxytropan-3 -yl)[(2S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-hydrobromid 3 H₂O
3. Bezeichnung Scopolaminhydrobromid (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Scopolaminhydrobromid '

ASK #00304

Chemical Abstract Service Nr. 7761-88-8
Molgewicht 169.8731
Bruttoformel AgNO₃
3. Bezeichnung Silbernitrat
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0009; DAB1998R; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; USMI9.8261

ASK #00305

Chemical Abstract Service Nr. 50-70-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15060-73-8; 36134-87-9; 3959-53-3; 63800-20-4; 75398-79-7; 8013-15-8; 8014-89-9; 8036-93-9; 8042-39-5; 8045-74-7; 8046-05-7; 952319-42-5; 98201-93-5
Molgewicht 182.1718

Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O ₆
2. Bezeichnung	D-Glucitol
Zitat Bezeichnung 2	Hager2014; MeSH; GESTIS; NIST; EP.CN; IGS; LB; USMI14; ChemSpider; ROMP2015; EAB.CN; RTECS; USEPA-ACToR; JAN.CN; MAR2015; USAN.CN; JP.CN; BP.CN; PubChem; Pharm.Excip.2015; INCI; GSBL; EUTCT; Pharmavista; EINECS; CAS; E420; NF.CN; ChemIDplus
3. Bezeichnung	Sorbitol (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	L-Gulit; L-Gulitol; Sorbit; D-Sorbol; Gulit; Glc-ol; (2R,3R,4R,5S)-Hexan-1,2,3,4,5,6-hexol; Glucit; D-(-)-Sorbitol; D-Glucit; E 420i; (2R,3R,4R,5S)-Hexan-1,2,3,4,5,6-hexaol; E 420; D-(-)-Sorbit; Glucitol; D-Sorbit; Gulitol; (-)-Sorbitol; Sorbitol; E 420(i); Sorbol; D-Sorbitol

ASK #00306

Chemical Abstract Service Nr.	3810-74-0
Formelstamm	2(C21-H39-N7-O12) . 3 H2-O4-S
Molgewicht	1457.3836
Bruttoformel	C ₄₂ H ₈₄ N ₁₄ O ₃₆ S ₃
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(carbamimidoyl)-2-desoxy-2-methylamino- -L-glucofuranosyl-(1 2)-5-desoxy-3-C-formyl- -L-lyxofuranosyl-(1 4)-D-streptamin-sulfat (2:3)
3. Bezeichnung	Streptomycinsulfat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Streptomycinsesquisulfat; Streptomycinsulfat (2:3)

ASK #00307

Chemical Abstract Service Nr.	11018-89-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1320-52-1
Molgewicht	728.7747
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ O ₁₂
2. Bezeichnung	1 ,5,11 ,14,19-Pentahydroxy-3 -(-L-rhamnopyranosyloxy)-5 -card-20(22)-enolid 8 H ₂ O
3. Bezeichnung	Ouabain (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Ouabain 8 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Ouabain ' ; Ouabain 8 HO

ASK #00308

Chemical Abstract Service Nr.	66-32-0
Formelstamm	C21-H22-N2-O2 . H-N-O3
Molgewicht	397.4244
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	Strychnidin-10-on-nitrat (1:1)
3. Bezeichnung	Strychninnitrat
Zitat Bezeichnung 3	DAC88; HAB34; DAB7

ASK #00310

Chemical Abstract Service Nr.	63-74-1
--------------------------------------	---------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 102489-34-9; 12765-80-9; 1337-36-6; 1337-39-9; 24706-25-0

Formelstamm (C6-H7-N2-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht 172.2049

Bruttoformel C₆H₈N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Sulfanilamid

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB7; Ph.Eur.2005,5.0/1571; Ph.Eur.2002,4.00/1571; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/1571

2. Bezeichnung 4-Aminobenzolsulfonamid

ASK #00311

Chemical Abstract Service Nr. 515-64-0

Formelstamm (C12-H13-N4-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht 278.3302

Bruttoformel C₁₂H₁₄N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Sulfisomidin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/639; MAR27; USMI9.8747; Ph.Eur.2005,5.0/639; Ph.Eur.2002,4.00/639

2. Bezeichnung N¹-(2,6-Dimethylpyrimidin-4-yl)sulfanilamid

ASK #00312

Chemical Abstract Service Nr. 72-14-0

Formelstamm (C9-H8-N3-O2-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 255.3167

Bruttoformel C₉H₉N₃O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Sulfathiazol

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8739; MAR28; DAB7; Ph.Eur.2002,4.00/742; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAC89; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/742; Ph.Eur.2008,6.0/742; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

2. Bezeichnung 4-Amino-N-(1,3-thiazol-2-yl)benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1)-(1,3-Thiazol-2-yl)sulfanilamid

ASK #00313

Chemical Abstract Service Nr. 6190-55-2

Molgewicht 232.2602

Bruttoformel C₇H₁₀N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Sulfaguanidin-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 DAB1999

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(carbamimidoyl)benzolsulfonamid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(1)-Carbamimidoylsulfanilamid 1 HO

ASK #00314

Chemical Abstract Service Nr. 515-49-1
Molgewicht 231.2953
Bruttoformel C₇H₉N₃O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Sulfathiourea
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; DAB7
2. Bezeichnung 1-Sulfanilyl-2-thioharnstoff

ASK #00315

Chemical Abstract Service Nr. 14807-96-6
Molgewicht 379.2654
Bruttoformel H₂Mg₃O₁₂Si₄
2. Bezeichnung Magnesiumsilicat (+ wenig Aluminiumsilicat, Wasser)
3. Bezeichnung Talkum
Zitat Bezeichnung 3 E553b; ROMP7; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2017)R; EAB4.0,5.0+1,6.0+3+6,7.0+4,8.0(2002-2017)/0438; FIE96; DAB7; DAB1998R

ASK #00316

Chemical Abstract Service Nr. 1401-55-4
3. Bezeichnung Tannin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/1477; DAB7; Ph.Eur.2005,5.0/1477; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Helv8/97; DAB1998R; DAC99; Ph.Eur.2002,4.00/1477; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP7
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Tanninsäure

ASK #00317

2. Bezeichnung Centaurium-erythraea-Kraut
3. Bezeichnung Tausendgüldenkraut
Zitat Bezeichnung 3 Hager2004,2008; Ph.Eur.2008,6.0/1301; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/1301; DAB1998; Helv8/97; HOPPE8; Ph.Eur.2002,4.00/1301

ASK #00319

Chemical Abstract Service Nr. 58-22-0
Molgewicht 288.4244
Bruttoformel C₁₉H₂₈O₂
Vorzugsbezeichnung Testosteron
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 Helv8/97; PHARMEUROPA8.4,14.2; Ph.Eur.2008,6.0/1373; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB7; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1373; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAC90; Ph.Eur.2005,5.0/1373

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyandrost-4-en-3-on

ASK #00320

Chemical Abstract Service Nr. 57-85-2

Molgewicht 344.4877

Bruttoformel C₂₂H₃₂O₃

Vorzugsbezeichnung Testosteronpropionat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.02/297; MAR27; USMI9.8896; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0297; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0297; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -ylpropionat

ASK #00321

Chemical Abstract Service Nr. 64-75-5

Formelstamm C22-H24-N2-O8 . Cl-H

Molgewicht 480.8955

Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₂O₈

Vorzugsbezeichnung Tetracyclinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 RPS15; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/210; Ph.Eur.2008,6.0/210; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27; USMI9.8913; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/210

2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #00323

Chemical Abstract Service Nr. 58-55-9

Formelstamm (C7-H7-N4-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 180.164

Bruttoformel C₇H₈N₄O₂

2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

3. Bezeichnung Theophyllin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.9004; Ph.Eur.2008,6.0/299; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/299; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/299; DAB1998R; MAR27; RPS15

ASK #00324

Chemical Abstract Service Nr. 72487-55-9

Formelstamm 2(C7-H8-N4-O2) . C2-H8-N2 . x H2-O

Bruttoformel C₁₆H₂₄N₁₀O₄

2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion - Ethan-1,2-diamin (2:1) x H₂O

3. Bezeichnung Theophyllin-Ethylendiamin-Hydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/301; EAB9.0(2017-2019)/0301; Ph.Eur.2008,6.0,6.6,6.8/0301; Ph.Eur.2005,5.0/0301

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Theophyllin-Edamin (2:1) x HO; Theophyllin-Ethylendiamin x HO; Theophyllin-Ethylendiamin-Hydrat (Ph.Eur.); Aminophyllin-Hydrat; Aminophyllin x HO

ASK #00325

2. Bezeichnung Die ganzen, von den getrockneten Stängeln abgestreiften Blätter und Blüten von *Thymus vulgaris* L., *Thymus zygis* L. oder einer Mischung beider Arten

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Thymian

Zitat Bezeichnung 3 Hager2008-2018; EAB3.0,2-4,4.0+1,5.0+4+6,6.0+4,7.0,8.0+2,9.0,10.0(2002-2020)/0865

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Thymus-vulgaris- und/oder Thymus-zygis-Blätter und -Blüten

ASK #00327

Chemical Abstract Service Nr. 89-83-8

Molgewicht 150.2176

Bruttoformel C₁₀H₁₄O

2. Bezeichnung 5-Methyl-2-(propan-2-yl)phenol

Zitat Bezeichnung 2 DAB8

3. Bezeichnung Thymol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USAN; Ph.Eur.2002,4.00/791; BP2001-2010; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; NF20(2002),21(2003),22(2004); Ph.Eur.2005,5.0/791; USMI9.9140; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/791; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 2-Isopropyl-5-methylphenol

ASK #00328

Chemical Abstract Service Nr. 52225-20-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7695-91-2

Molgewicht 472.7428

Bruttoformel C₃₁H₅₂O₃

2. Bezeichnung [2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-3,4-dihydro-2H-chromen-6-yl]acetat

3. Bezeichnung *all-rac*-Tocopherolacetat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym *all-rac*-alpha-Tocopherolacetat; alpha-Tocopherolacetat (Ph.Eur.); *all-rac*-alpha-Tocopherylacetat

ASK #00329

Chemical Abstract Service Nr. 1332-58-7

Molgewicht 258.1603

Bruttoformel Al₂O₇Si₂

2. Bezeichnung Aluminiumsilicat [Al₂O₃ · 2 SiO₂ · x H₂O]

Zitat Bezeichnung 2 E559

3. Bezeichnung Weißer Ton

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.8/503; Ph.Eur.2002,4.00/503; Ph.Eur.2005,5.0/503

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 559
ASK #00330	
Chemical Abstract Service Nr.	9000-65-1
2. Bezeichnung	Astragalus-gummifer-Gummi
3. Bezeichnung	Tragant
Zitat Bezeichnung 3	Hager2008; Ph.Eur.2002,4.00/532; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; FIE96; Ph.Eur.2005,5.0/0532; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.3/0532; ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 413
ASK #00331	
Chemical Abstract Service Nr.	76-03-9
Formelstamm	(C2-Cl3-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	163.3871
Bruttoformel	C ₂ HCl ₃ O ₂
3. Bezeichnung	Trichloressigsäure
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; ROMP7; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/1967; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/1967; DAC2002; Ph.Eur.2008,6.0/1967; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #00332	
Chemical Abstract Service Nr.	121-33-5
Molgewicht	152.1473
Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-methoxybenzaldehyd
3. Bezeichnung	Vanillin
Zitat Bezeichnung 3	NF20(2002),21(2003),22(2004); EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; RPS15; DAB1998R; USMI9.9591; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0747; MAR27; USAN; BP2001-2010
ASK #00333	
Chemical Abstract Service Nr.	8009-03-8
Formelstamm	C _n -H _{2n+2}
2. Bezeichnung	Kohlenwasserstoffe, gesättigt
3. Bezeichnung	Gelbes Vaseline
Zitat Bezeichnung 3	DAB7; Ph.Eur.2002,4.00/1554; DAC2000; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1554; Helv8/97; Ph.Eur.2005,5.0/1554; FIE96
ASK #00334	
Chemical Abstract Service Nr.	8009-03-8
Formelstamm	C _n -H _{2n+2}
2. Bezeichnung	Kohlenwasserstoffe, gesättigt, gebleicht

3. Bezeichnung Weißes Vaseline

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.5,5.0,6.0+2+5,7.0,8.0,9.0,10.0,11.0(2003-2023)/1799; FIE96; DAB1999-2004

ASK #00335

2. Bezeichnung Retinol(acetat/palmitat/propionat) (synthetisch) - Pflanzenöl

3. Bezeichnung Ölige Lösung von synthetischem Vitamin A ((mindestens 500 000 IE Vitamin A je Gramm))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0219

ASK #00336

2. Bezeichnung Juniperus-communis-Beerenzapfen

3. Bezeichnung Wacholderbeeren

Zitat Bezeichnung 3 DAB2000; Hager2004,2008; EAB4.00,5.0,6.0,7.0+2+8,8.0(2002-2014)/1532

ASK #00338

Chemical Abstract Service Nr. 8012-89-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8006-40-4; 8033-50-9; 8033-51-0

2. Bezeichnung Apis-mellifera-Wabenwachs (gebleicht)

3. Bezeichnung Gebleichtes Wachs

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.05/69; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/69; Ph.Eur.2008,6.0/69

ASK #00339

Chemical Abstract Service Nr. 8012-89-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8006-40-4; 8033-50-9; 8033-51-0

2. Bezeichnung Apis-mellifera-Wabenwachs

3. Bezeichnung Gelbes Wachs

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.4/70; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/70; Ph.Eur.2008,6.0/70

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 901

ASK #00341

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7732-18-5

Molgewicht 18.0153

Bruttoformel H₂O

3. Bezeichnung Gereinigtes Wasser

Zitat Bezeichnung 3 FIE96; Janistyn78,I; Ph.Eur.2005,5.0/0008; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0008; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.08/008; USMI9.9701

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Destilliertes Wasser; Deionisiertes Wasser; Demineralisiertes Wasser

ASK #00342

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7732-18-5

Molgewicht 18.0153

Bruttoformel H₂O

2. Bezeichnung Trinkwasser

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2021; Helv8/97,9/2003; AB77

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Leitungswasser; Wasser '
ASK #00343	Andere Chemical Abstract Service Nr.	7732-18-5
	Molgewicht	18.0153
	Bruttoformel	H ₂ O
	3. Bezeichnung	Wasser für Injektionszwecke
	Zitat Bezeichnung 3	MAR2021; EAB4.0-10.0(2002-2021)R; EUTCT; Janistyn78,I; DAB7; EAB4.0+2+4+8,5.0,6.0+3,7.0+3,8.0,9.0+1,10.0(2002-2020)/0169
ASK #00344	Chemical Abstract Service Nr.	317-34-0
	Formelstamm	2(C7-H8-N4-O2) . C2-H8-N2
	Molgewicht	420.4264
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₁₀ O ₄
	2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion - Ethan-1,2-diamin (2:1)
	3. Bezeichnung	Theophyllin-Ethylendiamin
	Zitat Bezeichnung 3	EAB3.0+2,4.0,5.0,6.0(1997-2009)/0300; EAB9.0(2017-2019)/0300; DAB9
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Wasserfreies Theophyllin-Ethylendiamin (Ph.Eur.); Aminophyllin; Theophyllin-Edamin (2:1); Theophyllin-Ethylendiamin (Ph.Eur.); Wasserfreies Theophyllin-Ethylendiamin; Theophyllin-Ethylendiamin, wasserfreies
ASK #00346	Chemical Abstract Service Nr.	87-69-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	526-83-0
	Formelstamm	(C4-H4-O6)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	150.0868
	Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₆
	2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-Dihydroxybutandisäure
	3. Bezeichnung	Weinsäure (Ph.Eur.)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	(<i>R,R</i>)-2,3-Dihydroxybernsteinsäure; L-Weinsäure; Weinsäure; (<i>R,R</i>)-Weinsäure; E 334; L-Threarsäure
ASK #00348	Chemical Abstract Service Nr.	9005-25-8
	Formelstamm	(C6-H10-O5) <i>n</i> ca.
	2. Bezeichnung	Triticum-aestivum-Karyopsenstärke
	3. Bezeichnung	Weizenstärke
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0,6.3/359; FIE96; Ph.Eur.2005,5.0/359; Hager2008; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/359
ASK #00349		

2. Bezeichnung Artemisia-absinthium-Kraut

3. Bezeichnung Wermutkraut

Zitat Bezeichnung 3 Helv8/97; Hager2008; HOPPE8; DAB1998; EAB4.00,5.0+6.6.0,7.0+1,8.0(2002-2014)/1380

ASK #00350

Chemical Abstract Service Nr. 99-26-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12263-40-0; 12552-60-2; 18228-26-7; 20647-88-5; 21524-09-4; 22650-86-8; 97721-69-2

Molgewicht 394.0914

Bruttoformel $C_7H_5BiO_6$

2. Bezeichnung 2,7-Dihydroxy-1,3,2-benzodioxabismutol-5-carbonsäure

3. Bezeichnung Basisches Bismutgallat

Zitat Bezeichnung 3 DAB9; DAB10; EAB3.4,4.0+7,5.0,6.0+5,7.0,8.0(2001-2017)/1493; DAB8; DAB2000

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Bismut(III)-dihydroxid-(3,4,5-trihydroxybenzoat)

ASK #00351

Chemical Abstract Service Nr. 1304-85-4

Molgewicht 1461.9871

Bruttoformel $Bi_5H_9N_4O_{22}$

2. Bezeichnung Bismut()-hydroxid-nitrat-oxid

3. Bezeichnung Schweres, basisches Bismutnitrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB3.4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2001-2014)/1494

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Basisches Bismutnitrat

ASK #00352

Chemical Abstract Service Nr. 14882-18-9

Formelstamm $(C_7H_5O_3)^-(BiO)^+$

Molgewicht 362.0926

Bruttoformel $C_7H_5BiO_4$

2. Bezeichnung Bismut()-2-hydroxybenzoat-oxid

3. Bezeichnung Basisches Bismutsalicylat

Zitat Bezeichnung 3 EAB3.4,4.0+7,5.0,6.0,7.0,8.0(2001-2017)/1495

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 2-Hydroxybenzoesäure-Bismut(III)-oxid-Salz

ASK #00354

Chemical Abstract Service Nr. 8020-84-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 65608-16-4; 8033-23-6; 8044-50-6

2. Bezeichnung Ovis-aries-Wollwachs [Butylhydroxytoluol-Zusatz höchstens 200 ppm]

3. Bezeichnung Wollwachs

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.03/134; Ph.Eur.2008,6.0/0134; Ph.Eur.2005,5.0,5.2,5.8/0134; DAB8; Janistyn78,I; MAR27
ASK #00355

Chemical Abstract Service Nr. 8027-33-6

2. Bezeichnung Ovis-aries-Wollwachsalkohole

3. Bezeichnung Wollwachsalkohole

Zitat Bezeichnung 3 DAB1997R-2011R; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/593; DAB9; GII; Ph.Eur.2008,6.0/0593; Ph.Eur.2005,5.0/0593

ASK #00358

2. Bezeichnung Cinnamomum-verum-Rinde

3. Bezeichnung Zimtrinde

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0+3,7.0+1,8.0(2002-2014)/0387; Hager2004,2008

ASK #00361

Chemical Abstract Service Nr. 1314-13-2

Molgewicht 81.3794

Bruttoformel OZn

3. Bezeichnung Zinkoxid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/0252; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.9812; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/0252; Ph.Eur.2002,4.00/252

ASK #00364

Chemical Abstract Service Nr. 7446-20-0

Molgewicht 287.5496

Bruttoformel O₄SZn

3. Bezeichnung Zinksulfat-Heptahydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.03,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0111

ASK #00370

3. Bezeichnung Wasserdispersierbares, synthetisches Vitamin A ((mindestens 100 000 IE Vitamin A je Gramm))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0220

ASK #00383

Chemical Abstract Service Nr. 59-66-5

Formelstamm (C4-H5-N4-O3-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 222.2454

Bruttoformel C₄H₆N₄O₃S₂

Vorzugsbezeichnung Acetazolamid

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/454; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/0454; Ph.Eur.2005,5.0/0454

2. Bezeichnung N-(5-Sulfamoyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)acetamid

ASK #00384

Chemical Abstract Service Nr. 103-84-4

Molgewicht 135.1632

Bruttoformel C₉H₉NO
2. Bezeichnung N-Phenylacetamid

ASK #00385

Chemical Abstract Service Nr. 81-81-2
Formelstamm (C₁₉H₁₅O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 308.3279
Bruttoformel C₁₉H₁₆O₄
Vorzugsbezeichnung Warfarin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 ISO; USMI10
2. Bezeichnung *rac*-4-Hydroxy-3-[(1*R*)-3-oxo-1-phenylbutyl]-2*H*-chromen-2-on

ASK #00386

Chemical Abstract Service Nr. 6990-06-3
Formelstamm (C₃₁H₄₇O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 516.7092
Bruttoformel C₃₁H₄₈O₆
Vorzugsbezeichnung Fusidinsäure
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Fusidinsaeure; USMI10
2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16 -Acetyloxy-3 ,11 -dihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *ent*-(17*Z*)-16alpha-Acetoxy-3beta,11beta-dihydroxy-4beta,8beta,14alpha-trimethyl-18-nor-5beta,10alpha-cholesta-17(20),24-dien-21-säure;
(17*Z*)-16beta-Acetoxy-3alpha,11alpha-dihydroxy-29-nor-8alpha,9beta,13alpha,17beta-dammara-17(20),24-dien-21-säure

ASK #00387

Chemical Abstract Service Nr. 153-61-7
Formelstamm (C₁₆H₁₅N₂O₆S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 396.438
Bruttoformel C₁₆H₁₆N₂O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Cefalotin
International Nonproprietary Name INNv.L14
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure; Cephalotin;
(6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-8-oxo-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #00388

Chemical Abstract Service Nr. 616-91-1

Formelstamm (C₅H₈N-O₃-S)⁻ H⁺
Molgewicht 163.1949
Bruttoformel C₅H₉NO₃S
Vorzugsbezeichnung Acetylcystein
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI9; EAB3.0,4.0,5.0+3,6.0,7.0,8.0(1997-2017)/0967; RPS15; MAR27; DAB9
2. Bezeichnung *N*-Acetyl-L-cystein
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-2-Acetamido-3-sulfanylpropansäure

ASK #00390

Chemical Abstract Service Nr. 302-27-2
Molgewicht 645.7371
Bruttoformel C₃₄H₄₇NO₁₁
2. Bezeichnung 20-Ethyl-3-,13,15 -trihydroxy-1-,6-,16 -trimethoxy-4-(methoxymethyl)aconitan-8,14 -diyl-8-acetat-14-benzoat
3. Bezeichnung Aconitin

ASK #00391

Chemical Abstract Service Nr. 8052-16-2
Vorzugsbezeichnung Cactinomycin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USAN; USMI10
2. Bezeichnung Dactinomycin, Actinomycin C₂ und Actinomycin C₃, Gemisch (10:45:45)

ASK #00392

Chemical Abstract Service Nr. 50-76-0
Molgewicht 1255.417
Bruttoformel C₆₂H₈₆N₁₂O₁₆
Vorzugsbezeichnung Dactinomycin
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USP25(2002),26(2003),27(2004); FDA-SRS; GInAS; BAN; USAN; MAR28
2. Bezeichnung 2-Amino-4,6-dimethyl-3-oxo-*N,N*-bis[(3*R*,6*S*,7*R*,10*S*,16*R*)-7,11,14-trimethyl-2,5,9,12,15-pentaoxo-3,10-bis(propan-2-yl)-8-oxa-1,4,11,14-tetraazabicyclo[14.3.0]nonadecan-6-yl]-3*H*-phenoxazin-1,9-dicarbonitril
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Meractinomycin

ASK #00393

Chemical Abstract Service Nr. 768-94-5
Molgewicht 151.2487
Bruttoformel C₁₀H₁₇N

Vorzugsbezeichnung	Amantadin
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	Adamantan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tricyclo[3.3.1.1(3,7)]decan-1-ylazan; (Adamantan-1-yl)azan
ASK #00394	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-60-2
Molgewicht	4570
Vorzugsbezeichnung	Corticotropin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/759; BP2001,2002; MAR27; USAN; RPS15; IUBMB
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Corticotrophin
ASK #00395	
Chemical Abstract Service Nr.	16960-16-0
Molgewicht	2933.437
Bruttoformel	$C_{136}H_{210}N_{40}O_{31}S$
Vorzugsbezeichnung	Tetracosactid
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/644; Ph.Eur.2005,5.0/0644; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.7/0644
2. Bezeichnung	Ser-Tyr-Ser-Met-Glu-His-Phe-Arg-Trp-Gly-Lys-Pro-Val-Gly-Lys-Lys-Arg-Arg-Pro-Val-Lys-Val-Tyr-Pro
ASK #00396	
Chemical Abstract Service Nr.	126-52-3
Molgewicht	167.205
Bruttoformel	$C_9H_{13}NO_2$
Vorzugsbezeichnung	Ethinamat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(1-Ethinylcyclohexyl)carbamat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #00397	
Chemical Abstract Service Nr.	58-54-8
Formelstamm	$(C_{13}H_{11}Cl_2O_4)^- H^+$
Molgewicht	303.138
Bruttoformel	$C_{13}H_{12}Cl_2O_4$
Vorzugsbezeichnung	Etacrynsäure

International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0457; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0457; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/457; MAR27

2. Bezeichnung 2-[2,3-Dichlor-4-(2-methylidenbutanoyl)phenoxy]essigsäure
ASK #00398

Chemical Abstract Service Nr. 548-00-5
Molgewicht 408.3576
Bruttoformel C₂₂H₁₆O₈
Vorzugsbezeichnung Ethylbiscoumacetat

International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung Ethyl[bis(4-hydroxy-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl)acetat]

ASK #00399

Chemical Abstract Service Nr. 172343-30-5
Formelstamm (C₃₁-H₄₇-O₆)⁻ H⁺ · 0.5 H₂O
Molgewicht 525.7169
Bruttoformel C₃₁H₄₈O₆
2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16 -Acetyloxy-3 ,11 -dihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure 0.5 H₂O
3. Bezeichnung Fusidinsäure (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Fusidinsaeure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Fusidinsäure 0.5 HO; *ent*-(17*Z*)-16alpha-Acetoxy-3beta,11beta-dihydroxy-4beta,8beta,14alpha-trimethyl-18-nor-5beta,10alpha-cholesta-17(20),24-dien-21-säure 0.5 HO; Fusidinsäure

ASK #00400

Chemical Abstract Service Nr. 61-75-6
Formelstamm (C₁₁-H₁₇-Br-N)⁺ (C₇-H₇-O₃-S)⁻
Molgewicht 414.3571
Bruttoformel C₁₈H₂₄BrNO₃S
Vorzugsbezeichnung Bretyliumtosilat

International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung *N*-[(2-Bromphenyl)methyl]-*N,N*-dimethylethanaminium(4-methylbenzolsulfonat)

ASK #00401

Chemical Abstract Service Nr. 74-96-4
Molgewicht 108.9651
Bruttoformel C₂H₅Br
2. Bezeichnung Bromethan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethylbromid

ASK #00402

Chemical Abstract Service Nr. 51-79-6
Molgewicht 89.0932
Bruttoformel C₃H₇NO₂
2. Bezeichnung Ethylcarbamat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Urethan

ASK #00403

Chemical Abstract Service Nr. 118-42-3
Molgewicht 335.8715
Bruttoformel C₁₈H₂₆ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Hydroxychloroquin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI2024
2. Bezeichnung 2-[[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl](ethylamino)ethanol

ASK #00404

Chemical Abstract Service Nr. 113-18-8
Molgewicht 144.5988
Bruttoformel C₇H₉ClO
Vorzugsbezeichnung Ethchlorvynol
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; BP73; USMI10; GLST
2. Bezeichnung 1-Chlor-3-ethylpent-1-en-4-in-3-ol

ASK #00405

Chemical Abstract Service Nr. 637-07-0
Molgewicht 242.6987
Bruttoformel C₁₂H₁₅ClO₃
Vorzugsbezeichnung Clofibrat
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0318; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/318; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0318
2. Bezeichnung Ethyl[2-(4-chlorphenoxy)-2-methylpropanoat]

ASK #00406

Chemical Abstract Service Nr. 73-49-4
Molgewicht 289.7386
Bruttoformel C₁₀H₁₂ClN₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Quinethazon
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 7-Chlor-2-ethyl-4-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-Chlor-2-ethyl-1,2,3,4-tetrahydro-4-oxo-6-chinazolinsulfonamid
ASK #00407		
	Chemical Abstract Service Nr.	58-14-0
	Molgewicht	248.7114
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ ClN ₄
	Vorzugsbezeichnung	Pyrimethamin
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/288; Ph.Eur.2008,6.0/288; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/288; MAR28
	2. Bezeichnung	5-(4-Chlorphenyl)-6-ethylpyrimidin-2,4-diamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-(4-Chlorphenyl)-6-ethylpyrimidin-2,4-diylbis(azan)
ASK #00408		
	Chemical Abstract Service Nr.	389-08-2
	Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₁ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	232.2353
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Nalidixinsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+7,9.0,10.0+2(2002-2020)/0701; GII; USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	1-Ethyl-7-methyl-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
ASK #00409		
	Chemical Abstract Service Nr.	520-77-4
	Molgewicht	157.1671
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ NO ₃
	2. Bezeichnung	3-Ethyl-5,5-dimethyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Ethadion
ASK #00410		
	Chemical Abstract Service Nr.	115-67-3
	Molgewicht	157.1671
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Paramethadion
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	2. Bezeichnung	5-Ethyl-3,5-dimethyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Ethyl-3,5-dimethyl-2,4-oxazolidindion

ASK #00411

Chemical Abstract Service Nr. 125-33-7
Molgewicht 218.2518
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Primidon
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2017)/0584; PubChem; ROMP2019
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-phenyldihydropyrimidin-4,6(1*H*,5*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Desoxyphenobarbital

ASK #00412

Chemical Abstract Service Nr. 2016-63-9
Molgewicht 385.4601
Bruttoformel C₂₀H₂₇N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Bamifyllin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 8-Benzyl-7-{2-[(ethyl)(2-hydroxyethyl)amino]ethyl}-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #00413

Chemical Abstract Service Nr. 75-03-6
Molgewicht 155.9656
Bruttoformel C₂H₅I
2. Bezeichnung Iodethan
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethyliodid

ASK #00414

Chemical Abstract Service Nr. 64-65-3
Molgewicht 155.1943
Bruttoformel C₈H₁₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Bemegrid
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 4-Ethyl-4-methylpiperidin-2,6-dion

ASK #00415

Chemical Abstract Service Nr. 2531-04-6
Molgewicht 285.384

Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Piperylon
International Nonproprietary Name	INNv.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4-Ethyl-2-(1-methyl-4-piperidyl)-5-phenyl-1,2-dihydro-3H-pyrazol-3-on
ASK #00416	
Chemical Abstract Service Nr.	78-28-4
Molgewicht	145.1995
Bruttoformel	C ₇ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Emylcamat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(3-Methylpentan-3-yl)carbamat
ASK #00417	
Chemical Abstract Service Nr.	77-67-8
Molgewicht	141.1677
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethosuximid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.3674; DAC79; Ph.Eur.2008,6.0/0764; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/764; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0764
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-Ethyl-3-methylpyrrolidin-2,5-dion
ASK #00418	
Chemical Abstract Service Nr.	22232-54-8
Molgewicht	186.2315
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Carbimazol
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0884; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0884; Ph.Eur.2002,4.00/884
2. Bezeichnung	Ethyl(3-methyl-2-sulfanylidene-2,3-dihydroimidazol-1-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl(3-methyl-2-thioxo-2,3-dihydroimidazol-1-carboxylat)
ASK #00419	
Chemical Abstract Service Nr.	458-24-2
Molgewicht	231.2574
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ F ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Fenfluramin
International Nonproprietary Name	INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-Ethyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin

ASK #00420

Chemical Abstract Service Nr. 7432-25-9

Molgewicht 264.3217

Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O

Vorzugsbezeichnung Etaqualon

International Nonproprietary Name INNv.L17

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 3-(2-Ethylphenyl)-2-methylchinazolin-4(3*H*)-on

ASK #00421

Chemical Abstract Service Nr. 77-21-4

Molgewicht 217.2637

Bruttoformel C₁₃H₁₅NO₂

Vorzugsbezeichnung Glutethimid

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 GLST; Ph.Eur.1997,613; DAC87

2. Bezeichnung 3-Ethyl-3-phenylpiperidin-2,6-dion

ASK #00422

Chemical Abstract Service Nr. 1508-75-4

Molgewicht 284.3529

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-Ethyl-3-hydroxy-2-phenyl-*N*-[(pyridin-4-yl)methyl]propanamid

3. Bezeichnung Tropicamid

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; DAC88; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2017)/1159; USMI10; Tropicamid

ASK #00423

Chemical Abstract Service Nr. 536-33-4

Molgewicht 166.2434

Bruttoformel C₈H₁₀N₂S

Vorzugsbezeichnung Ethionamid

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 DAC79; USMI9.3664; Ph.Eur.2002,4.00/141; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0141; Ph.Eur.2005,5.0/0141

2. Bezeichnung 2-Ethylisonicotinithioamid

ASK #00424

Chemical Abstract Service Nr. 6034-71-5

Formelstamm (C₂₂-H₃₇-O₇)³⁻ 3H⁺ . 1.5 H₂O

Molgewicht 443.5717

Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₀ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxynonadecan-1,2,3-tricarbonsäure 1.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Agaricinsäure 1.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	MAR28; USMI10
ASK #00425	
Chemical Abstract Service Nr.	511-55-7
Formelstamm	(C30-H34-N-O3)+ Br ⁻
Molgewicht	536.4999
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₄ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Xenytropiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -8-[[[1,1'-Biphenyl]-4-yl)methyl]-3- -[(2 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropan-8-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-(Biphenyl-4-ylmethyl)-3-[(<i>RS</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid
ASK #00426	
Chemical Abstract Service Nr.	2870-71-5
Formelstamm	(C18-H26-N-O3)+ Br ⁻
Molgewicht	384.3079
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Atropinmethylbromid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.892; MAR27
2. Bezeichnung	3 -[(2 <i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methylatropiniumbromid; (1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-[(<i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid
ASK #00427	
Chemical Abstract Service Nr.	52-88-0
Formelstamm	(C18-H26-N-O3)+ (N-O3) ⁻
Molgewicht	366.4088
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Atropinmethonitrat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.892
2. Bezeichnung	3 -[(<i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumnitrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methylatropiniumnitrat; (1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-[(<i>RS</i>)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octannitrat
ASK #00429	

Chemical Abstract Service Nr. 523-80-8
Molgewicht 222.2372
Bruttoformel C₁₂H₁₄O₄
2. Bezeichnung 4,7-Dimethoxy-5-(prop-2-en-1-yl)-1,3-benzodioxol
3. Bezeichnung Apiol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-Allyl-4,7-dimethoxy-1,3-benzodioxol; 1-Allyl-2,5-dimethoxy-3,4-(methylenedioxy)benzol

ASK #00430

Chemical Abstract Service Nr. 62-67-9
Molgewicht 311.3749
Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Nalorphin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6180
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphin-7-en-3,6 -diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 17-Allyl-4,5alpha-epoxymorphin-7-en-3,6alpha-diol

ASK #00431

Chemical Abstract Service Nr. 57-29-4
Formelstamm C₁₉H₂₁N-O₃ . Cl-H
Molgewicht 347.8359
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Nalorphinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.6180
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphin-7-en-3,6 -diol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 17-Allyl-4,5alpha-epoxymorphin-7-en-3,6alpha-diol-hydrochlorid

ASK #00432

Chemical Abstract Service Nr. 1041-90-3
Formelstamm C₁₉H₂₁N-O₃ . Br-H
Molgewicht 392.2869
Bruttoformel C₁₉H₂₂BrNO₃
Vorzugsbezeichnung Nalorphinhydrobromid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphin-7-en-3,6 -diol-hydrobromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #00433

Synonym 17-Allyl-4,5alpha-epoxymorphin-7-en-3,6alpha-diol-hydrobromid

Chemical Abstract Service Nr. 2748-74-5

Molgewicht 395.4483

Bruttoformel C₂₃H₂₅NO₅

Vorzugsbezeichnung Nalorphindiacetat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung [4,5 -Epoxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphin-7-en-3,6 -diyl]diacetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (17-Allyl-4,5alpha-epoxymorphin-7-en-3,6alpha-diy)diacetat

ASK #00435

Chemical Abstract Service Nr. 152-02-3

Molgewicht 283.4079

Bruttoformel C₁₉H₂₅NO

Vorzugsbezeichnung Levallorphan

International Nonproprietary Name INN.L2

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung (9*R*,13*R*,14*R*)-17-(Prop-2-en-1-yl)morphinan-3-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (9*R*,13*R*,14*R*)-17-Allylmorphinan-3-ol; 17-Allylmorphinan-3-ol

ASK #00436

Chemical Abstract Service Nr. 71-82-9

Formelstamm C19-H25-N-O . C4-H6-O6

Molgewicht 433.4947

Bruttoformel C₂₃H₃₁NO₇

Vorzugsbezeichnung Levallorphan[(*R,R*)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L2)

2. Bezeichnung (9*R*,13*R*,14*R*)-17-(Prop-2-en-1-yl)morphinan-3-ol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (9*R*,13*R*,14*R*)-17-Allylmorphinan-3-ol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #00437

Chemical Abstract Service Nr. 495-99-8

Molgewicht 280.3244

Bruttoformel C₁₆H₁₆N₄O

Vorzugsbezeichnung Hydroxystilbamidin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4765

2. Bezeichnung 4,4'-(Ethen-1,2-diyl)-3-hydroxydibenzimidamid
ASK #00438
Chemical Abstract Service Nr. 364-62-5
Molgewicht 299.7964
Bruttoformel C₁₄H₂₂ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Metoclopramid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR1977-2015; DAC98; Pharmavista; ROMP2015; GSBL; EAB3.2+3+4,4.0,5.0+7,6.0+2,7.0,8.0(1999-2014)/1348; ATC-DE; IGS; Hager2014; GII
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; EAB.CN; ROMP2015; IGS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methoxychlorprocainamid; 4-Amino-5-chlor-N-(2-diethylaminoethyl)-o-anisamid; 4-Amino-5-chlor-N-(2-diethylaminoethyl)-O-methylsalicylamid; 4-Amino-5-chlor-N-(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid; Wasserfreies Metoclopramid; methoclopramide; MCP [Metoclopramid]; 4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-o-anisamid; Methochlorpramid

ASK #00439
Chemical Abstract Service Nr. 51-06-9
Molgewicht 235.3253
Bruttoformel C₁₃H₂₁N₃O
Vorzugsbezeichnung Procainamid
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung 4-Amino-N-[2-(diethylamino)ethyl]benzamid

ASK #00440
Chemical Abstract Service Nr. 614-39-1
Formelstamm C13-H21-N3-O . Cl-H
Molgewicht 271.7863
Bruttoformel C₁₃H₂₂ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Procainamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/567; Ph.Eur.2005,5.0/567; Ph.Eur.2008,6.0/567
2. Bezeichnung 4-Amino-N-[2-(diethylamino)ethyl]benzamid-hydrochlorid

ASK #00441
Chemical Abstract Service Nr. 51-41-2
Molgewicht 169.1778
Bruttoformel C₈H₁₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Norepinephrin
International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Levarterenol; Noradrenalin; (R)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol; Noradrenalin-Base; Norepinephrin-Base

ASK #00442

Chemical Abstract Service Nr. 390-28-3

Molgewicht 211.2576

Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₃

Vorzugsbezeichnung Methoxamin

International Nonproprietary Name INN.Cumul.L8-15(1992-2013):objected

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; ATC-DE; IGS; CAS; PubChem; NIST; GSBL; RTECS; ChemIDplus; Pharmavista

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*RS*)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym alpha-(1-Aminoethyl)-2,5-dimethoxybenzylalkohol; (+/-)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol; DL-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propanol; 2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propanol; 1-(2,5-Dimethoxyphenyl)-2-aminopropanol; 2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)-1-propanol; (+/-)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)-1-propanol; 2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol; Methoxamedrin

ASK #00443

Chemical Abstract Service Nr. 61-16-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 153-51-5

Formelstamm C11-H17-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 247.7185

Bruttoformel C₁₁H₁₈ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Methoxaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.Cumul.L8-15(1992-2013):objected)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; GSBL

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*RS*)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym alpha-(1-Aminoethyl)-2,5-dimethoxybenzylalkohol-hydrochlorid; 2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)-1-propanolhydrochlorid (1:1); (+/-)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)-1-propanol-hydrochlorid; Methoxamedrinhydrochlorid; (+/-)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #00444

Chemical Abstract Service Nr. 60-32-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 87867-96-7

Formelstamm (C6-H12-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 131.1729

Bruttoformel C₆H₁₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Aminocaprinsäure

International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; Ph.Eur.2002,4.00/874; Ph.Eur.2008,6.0/0874; MAR28; Ph.Eur2005,5.0/0874; DAC86
2. Bezeichnung	6-Aminohexansäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	epsilonAhx
ASK #00445	
Chemical Abstract Service Nr.	68-41-7
Molgewicht	102.0919
Bruttoformel	C ₃ H ₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cycloserin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-4-Amino-1,2-oxazolidin-3-on
ASK #00446	
Chemical Abstract Service Nr.	138-39-6
Molgewicht	186.2315
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Mafenid
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-(Aminomethyl)benzolsulfonamid
ASK #00447	
Chemical Abstract Service Nr.	90-34-6
Molgewicht	259.3467
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Primaquin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4- <i>N</i> -(6-Methoxychinolin-8-yl)pentan-1,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5-Aminopentan-2-yl)(6-methoxy-8-chinoly)azan
ASK #00448	
Chemical Abstract Service Nr.	1614-20-6
Molgewicht	232.1955
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nifurprazin
International Nonproprietary Name	INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 6-[2-(5-Nitrofuranyl)ethenyl]pyridazin-3-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-[2-(5-Nitro-2-furyl)vinyl]pyridazin-3-ylazan

ASK #00449

Chemical Abstract Service Nr. 77-50-9
Molgewicht 339.4712
Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Propoxyphen
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung [(2*RS*,3*SR*)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propionat

ASK #00450

Chemical Abstract Service Nr. 2207-50-3
Molgewicht 162.1885
Bruttoformel C₉H₁₀N₂O
Vorzugsbezeichnung Aminorex
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USAN; USMI10; GLST
2. Bezeichnung 5-Phenyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Phenyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-ylazan

ASK #00451

Chemical Abstract Service Nr. 6059-16-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 146299-62-9
Formelstamm 2(C7-H6-N-O3)⁻ Ca²⁺ . 3 H₂O
Molgewicht 398.3787
Bruttoformel C₁₄H₁₂CaN₂O₆
2. Bezeichnung 4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-Calciumsalz (2:1) 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Aminosalylcalcium; Calcium-4-aminosalicylat; Calciumaminosalicylat "; 4-Aminosalicylsäure-Calciumsalz (2:1) 3 HO

ASK #00453

Chemical Abstract Service Nr. 2066-89-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 6190-85-8
Formelstamm C7-H7-N-O3 . C6-H7-N3-O
Molgewicht 290.2747

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Pasiniazid
International Nonproprietary Name INNv.L8
Zitat Bezeichnung 1 Hager2011; Clarke; ROMP2012; EUTCT; MAR2012; EINECS; GSBL; NIAID; CAS
2. Bezeichnung 4-Amino-2-hydroxybenzoesäure--Pyridin-4-carbohydrazid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isoniazid-PAS; Isonicotinohydrazid-4-aminosalicylat; PAS-Isoniazid; Isonicotinohydrazid-p-Aminosalicylsäure-Salz; Isoniazid(4-amino-2-hydroxybenzoat); Isoniazid-4-aminosalicylat; Isonicotinsäurehydrazid--4-Aminosalicylsäure (1:1); Isonicotinohydrazid--4-Aminosalicylsäure (1:1); Isoniazid-4-Aminosalicylsäure-Salz; 4-Pyridincarbonsäurehydrazid-[(4-amino-2-hydroxy)benzoat]; Isoniazid-p-aminosalicylat; Isonicotinsäurehydrazid-p-Aminosalicylat

ASK #00456

Chemical Abstract Service Nr. 1397-89-3
Formelstamm (C₄₇H₇₂N₂O₁₇)⁻ H⁺
Molgewicht 924.079
Bruttoformel C₄₇H₇₃NO₁₇

Vorzugsbezeichnung Amphotericin B

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USAN; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1292; PHARMEUROPA9.1,19.1; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1292; Eur.Ph.2008,6.6; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2005,5.0/1292; MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (1*R*,3*S*,5*R*,6*R*,9*R*,11*R*,15*S*,16*R*,17*R*,18*S*,19*E*,21*E*,23*E*,25*E*,27*E*,29*E*,31*E*,33*R*,35*S*,36*R*,37*S*)-33-(3-Amino-3,6-didesoxy- β -D-mannopyranosyloxy)-1,3,5,6,9,11,17,37-octahydroxy-15,16,18-trimethyl-13-c

ASK #00457

Chemical Abstract Service Nr. 75-85-4
Molgewicht 88.1482
Bruttoformel C₅H₁₂O
2. Bezeichnung 2-Methylbutan-2-ol

ASK #00458

Chemical Abstract Service Nr. 110-46-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8017-89-8
Molgewicht 117.1463
Bruttoformel C₅H₁₁NO₂
2. Bezeichnung 3-Methylbutylnitrit
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isoamylnitrit; Isopentylnitrit

ASK #00459

Chemical Abstract Service Nr. 86-13-5
Molgewicht 307.4293
Bruttoformel C₂₁H₂₅NO

Vorzugsbezeichnung	Benzatropin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	3 -(Benzhydroxy)tropan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benztropin; (1R,3r,5S)-3-Benzhydroxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan

ASK #00460

Chemical Abstract Service Nr.	132-17-2
Formelstamm	C21-H25-N-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	403.535
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Benzatropinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
2. Bezeichnung	3 -(Benzhydroxy)tropan-methansulfonat (1:1)

ASK #00461

Chemical Abstract Service Nr.	52-01-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1050678-93-7; 496916-40-6
Molgewicht	416.5735
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Spironolacton
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2017)/0688; MAR27; USMI9.8537
2. Bezeichnung	7 -Acetylsulfanyl-3-oxo-17 -pregn-4-en-21,17-carbolacton

ASK #00462

Chemical Abstract Service Nr.	2205-73-4
Molgewicht	450.6544
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tiomesteron
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	S,S'-(17 -Hydroxy-17-methyl-3-oxoandrost-4-en-1 ,7 -diyl)bis(thioacetat)

ASK #00463

Chemical Abstract Service Nr.	1093-58-9
Molgewicht	322.8695
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Clostebol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 4-Chlor-17 -hydroxyandrost-4-en-3-on
ASK #00465
Chemical Abstract Service Nr. 145-12-0
Molgewicht 318.4504
Bruttoformel $C_{20}H_{30}O_3$
Vorzugsbezeichnung Oxymesteron
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4,17 -Dihydroxy-17-methylandrost-4-en-3-on

ASK #00466
Chemical Abstract Service Nr. 76-43-7
Molgewicht 336.4409
Bruttoformel $C_{20}H_{29}FO_3$
Vorzugsbezeichnung Fluoxymesteron
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,17 -dihydroxy-17-methylandrost-4-en-3-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 9-Fluor-11beta,17beta-dihydroxy-17-methyl-4-androsten-3-on

ASK #00467
Chemical Abstract Service Nr. 521-18-6
Molgewicht 290.4403
Bruttoformel $C_{19}H_{30}O_2$
Vorzugsbezeichnung Androstanolon
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-5 -androst-3-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Stanolon

ASK #00468
Chemical Abstract Service Nr. 72-63-9
Molgewicht 300.4351
Bruttoformel $C_{20}H_{28}O_2$
Vorzugsbezeichnung Metandienon
International Nonproprietary Name INNv.L12
2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-17-methylandrosta-1,4-dien-3-on

ASK #00469

Chemical Abstract Service Nr.	153-00-4
Molgewicht	302.451
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Metenolon
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-1-methyl-5 -androst-1-en-3-on

ASK #00470

Chemical Abstract Service Nr.	10418-03-8
Molgewicht	328.4916
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Stanozolol
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1568; Eur.Ph.2011,7.0; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/1568; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1568; MAR27; USAN; BP2001-2011; PHARMEUROPA10.3,22.1
2. Bezeichnung	17-Methyl-2' <i>H</i> -pyrazolo[4',3':2,3]-5 -androstan-17 -ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17-Methyl-2' <i>H</i> -5alpha-androst-2-eno[3,2-c]pyrazol-17beta-ol

ASK #00471

Chemical Abstract Service Nr.	521-10-8
Molgewicht	304.4669
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Methandriol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	17 -Methylandrost-5-en-3 ,17-diol

ASK #00472

Chemical Abstract Service Nr.	3593-85-9
Molgewicht	416.5934
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Methandrioldipropionat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	17 -Methylandrost-5-en-3 ,17-diyldipropionat

ASK #00473

Chemical Abstract Service Nr.	58-00-4
Molgewicht	267.3224
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ NO ₂
2. Bezeichnung	(6a <i>R</i>)-6-Methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -dibenzo[<i>de,g</i>]chinolin-10,11-diol

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Apomorphin
Zitat Bezeichnung 3 CAS; ChemIDplus; PubChem
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 6abeta-aporphine-10,11-diol; (6aR)-Aporphin-10,11-diol

ASK #00474

Chemical Abstract Service Nr. 63-75-2
Molgewicht 155.1943
Bruttoformel C₈H₁₃NO₂
2. Bezeichnung Methyl(1-methyl-1,2,5,6-tetrahydropyridin-3-carboxylat)
3. Bezeichnung Arecolin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.804

ASK #00475

Chemical Abstract Service Nr. 300-08-3
Formelstamm C8-H13-N-O2 . Br-H
Molgewicht 236.1063
Bruttoformel C₈H₁₄BrNO₂
2. Bezeichnung Methyl(1-methyl-1,2,5,6-tetrahydropyridin-3-carboxylat)-hydrobromid
3. Bezeichnung Arecolinhydrobromid
Zitat Bezeichnung 3 DAB6; USMI9.804; MAR27

ASK #00479

Chemical Abstract Service Nr. 51-55-8
Molgewicht 289.3694
Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₃
2. Bezeichnung (Tropan-3-yl)[(2*RS*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung Atropin
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/2056; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3,6.8/2056; Helv8/97,9/2003; USMI9.892; Ph.Eur.2002,4.06/2056; EB6
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*RS*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

ASK #00482

Chemical Abstract Service Nr. 13838-08-9
Molgewicht 295.2514
Bruttoformel C₁₁H₁₃N₅O₅
Vorzugsbezeichnung Azidamfenicol
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-Azido-*N*-[(1*R*,2*R*)-1,3-dihydroxy-1-(4-nitrophenyl)propan-2-yl]acetamid

ASK #00483

Chemical Abstract Service Nr. 1405-87-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12640-37-8; 1405-75-0; 60454-67-3
Vorzugsbezeichnung Bacitracin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0/0465; PHARMEUROPA13.2/0465; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/465; RPS15; BAN; BP2001-2010; Ph.Eur.2005,5.0/0465; USAN
2. Bezeichnung *Bacillus-licheniformis*- und/oder *Bacillus-subtilis*-Var.-Tracy-Polypeptidantibiotikum
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bacitracin A, B1, B2 und B3, Gemisch

ASK #00484

Chemical Abstract Service Nr. 532-28-5
Molgewicht 133.1473
Bruttoformel C₈H₇NO
2. Bezeichnung (*RS*)-(Hydroxy)(phenyl)acetonitril
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Mandelonitril

ASK #00490

Chemical Abstract Service Nr. 104-06-3
Molgewicht 236.2935
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₄OS
Vorzugsbezeichnung Thioacetazon
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 4'-(Thiosemicarbazonomethyl)acetanilid

ASK #00491

Chemical Abstract Service Nr. 121-55-1
Molgewicht 271.3591
Bruttoformel C₁₀H₁₃N₃O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Subathizon
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 4-Ethylsulfonylbenzaldehydthiosemicarbazon

ASK #00497

Chemical Abstract Service Nr. 298-57-7
Molgewicht 368.5139
Bruttoformel C₂₆H₂₈N₂

Vorzugsbezeichnung Cinnarizin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0816; DAC86; USMI9.2295; Ph.Eur.2005,5.0/0816; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/816
2. Bezeichnung 1-Diphenylmethyl-4-[(E)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Benzhydryl-4-[(E)-cinnamyl]piperazin

ASK #00498

Chemical Abstract Service Nr. 143-92-0
Formelstamm (C₂₄H₃₀N-O₄)⁺ Br⁻
Molgewicht 476.4033
Bruttoformel C₂₄H₃₀BrNO₄
Vorzugsbezeichnung Tropenzilinbromid
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 3 -Benziloyloxy-6 -methoxy-8-methyltropaniumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1R,3S,5R,6S)-3-Benziloyloxy-6-methoxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

ASK #00499

Chemical Abstract Service Nr. 3485-62-9
Formelstamm (C₂₂H₂₆N-O₃)⁺ Br⁻
Molgewicht 432.3507
Bruttoformel C₂₂H₂₆BrNO₃
Vorzugsbezeichnung Clidiniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1-methyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-iumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-Benziloyloxy-1-methylchinuclidiniumbromid

ASK #00500

Chemical Abstract Service Nr. 2165-19-7
Molgewicht 207.2291
Bruttoformel C₁₀H₁₃N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Guanoxan
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-1-[[*(2R)*-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl]methyl]guanidin

ASK #00503

Chemical Abstract Service Nr.	1824-58-4
Molgewicht	325.7923
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ ClN ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethiazid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-3-ethyl-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,6,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #00504

Chemical Abstract Service Nr.	73-48-3
Molgewicht	421.4146
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ F ₃ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Bendroflumethiazid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/370; USMI9.1042; Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.6/0370; Ph.Eur.2008,6.0/0370; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-Benzyl-1,1-dioxo-6-(trifluormethyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1,6,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #00505

Chemical Abstract Service Nr.	91-33-8
Molgewicht	431.9374
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ ClN ₃ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Benzthiazid
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	3-[(Benzylsulfanyl)methyl]-6-chlor-1,1-dioxo-1,2-dihydro-1,6,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzothiazid

ASK #00506

Chemical Abstract Service Nr.	135-07-9
Molgewicht	360.2373
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ Cl ₂ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Methyclothiazid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.5881
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-3-(chlormethyl)-2-methyl-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,6,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #00507

Chemical Abstract Service Nr.	742-20-1
Molgewicht	379.8827
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClN ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyclopenthiazid

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-6-Chlor-3-(cyclopentylmethyl)-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #00508

Chemical Abstract Service Nr. 133-67-5

Molgewicht 380.6558

Bruttoformel C₈H₈Cl₃N₃O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Trichlormethiazid

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.9304; MAR28

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-6-Chlor-3-(dichlormethyl)-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #00509

Chemical Abstract Service Nr. 2043-38-1

Molgewicht 353.8454

Bruttoformel C₁₁H₁₆ClN₃O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Butizid

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-6-Chlor-3-(2-methylpropyl)-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-Chlor-3-isobutyl-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2*H*-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #00510

Chemical Abstract Service Nr. 1824-52-8

Molgewicht 401.8882

Bruttoformel C₁₅H₁₆ClN₃O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Bemetizid

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28

2. Bezeichnung 6-Chlor-1,1-dioxo-3-(1-phenylethyl)-3,4-dihydro-2*H*-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #00511

Chemical Abstract Service Nr. 346-18-9

Molgewicht 439.8818

Bruttoformel C₁₁H₁₃ClF₃N₃O₄S₃

Vorzugsbezeichnung Polythiazid

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-6-Chlor-2-methyl-1,1-dioxo-3-(((2,2,2-trifluorethyl)sulfanyl)methyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #00512

Chemical Abstract Service Nr. 58-93-5
Molgewicht 297.7391
Bruttoformel C₇H₈ClN₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Hydrochlorothiazid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0394; DAC79; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/394; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/0394
2. Bezeichnung 6-Chlor-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #00513

Chemical Abstract Service Nr. 58-94-6
Formelstamm (C₇H₅ClN₃O₄S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 295.7232
Bruttoformel C₇H₆ClN₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Chlorothiazid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 CAS; MAR2021; USMI2021; EAB4.00+6,5.0,6.0,7.0+2(2002-2011)/0385; EAB4.0-10.0(2002-2020)R
2. Bezeichnung 6-Chlor-1,1-dioxo-1,2-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #00514

Chemical Abstract Service Nr. 1766-91-2
Molgewicht 401.4249
Bruttoformel C₁₃H₁₈F₃N₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Penflutizid
International Nonproprietary Name INN.L13
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-1,1-Dioxo-3-pentyl-6-(trifluormethyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #00516

Chemical Abstract Service Nr. 135-09-1
Molgewicht 331.292
Bruttoformel C₈H₈F₃N₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Hydroflumethiazid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 1,1-Dioxo-6-trifluormethyl-1,2,3,4-tetrahydro-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #00517

Chemical Abstract Service Nr. 7085-44-1
Formelstamm (C₇H₅ClN₃O₄S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 317.7051
Bruttoformel C₇H₅ClN₃NaO₄S₂

Vorzugsbezeichnung	Chlorothiazid-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	6-Chlor-1,1-dioxo-1,2-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid-Natriumsalz
ASK #00518	
Chemical Abstract Service Nr.	1639-60-7
Formelstamm	C22-H29-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	375.9321
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dextropropoxyphenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L7)
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0+4,4.0+1+5,5.0,6.0+6,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0713; YLST; MAR28; DAC86
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propanoat-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-(1-Benzyl-3-dimethylamino-2-methyl-1-phenylpropyl)]propionat-hydrochlorid
ASK #00519	
Chemical Abstract Service Nr.	55-73-2
Molgewicht	177.2462
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Betanidin
International Nonproprietary Name	INNv.L13
2. Bezeichnung	1-Benzyl-2,3-dimethylguanidin
ASK #00520	
Chemical Abstract Service Nr.	59-63-2
Molgewicht	231.2505
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Isocarboxazid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; dUSAN; MAR28; USP23
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-5-methyl-1,2-oxazol-3-carbohydrazid
ASK #00521	
Chemical Abstract Service Nr.	555-57-7
Molgewicht	159.2276
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N
Vorzugsbezeichnung	Pargylin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28

2. Bezeichnung N-Benzyl-N-methylprop-2-in-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Benzyl)(methyl)(prop-2-in-1-yl)azan

ASK #00523

Chemical Abstract Service Nr. 6101-15-1
Formelstamm (C₁₄-H₃₀-N₂-O₄)₂+ 2Cl⁻ . 2 H₂O
Molgewicht 397.3356
Bruttoformel C₁₄H₃₀Cl₂N₂O₄
2. Bezeichnung 2,2'-[(Butandioyl)bis(oxy)]bis(N,N,N-trimethylethanaminiumchlorid) 2 H₂O
3. Bezeichnung Suxamethoniumchlorid (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Suxamethoniumchlorid ; Suxamethoniumchlorid 2 HO; Suxamethoniumchlorid-Dihydrat

ASK #00524

Chemical Abstract Service Nr. 692-13-7
Molgewicht 157.2168
Bruttoformel C₆H₁₅N₅
Vorzugsbezeichnung Buformin
International Nonproprietary Name INNv.L17
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; USAN; MAR28
2. Bezeichnung N-Butyl-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Butylbiguanid

ASK #00527

Chemical Abstract Service Nr. 114-86-3
Molgewicht 205.2596
Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅
2. Bezeichnung N-(2-Phenylethyl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid
3. Bezeichnung Phenformin
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; MAR28
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 1-Phenethylbiguanid

ASK #00528

Chemical Abstract Service Nr. 834-28-6
Formelstamm C₁₀-H₁₅-N₅ . Cl-H
Molgewicht 241.7205
Bruttoformel C₁₀H₁₆ClN₅
Vorzugsbezeichnung Phenforminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung *N*-(2-Phenylethyl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Phenethylbiguanid-hydrochlorid

ASK #00529

Chemical Abstract Service Nr. 657-24-9
Molgewicht 129.1636
Bruttoformel C₄H₁₁N₅
Vorzugsbezeichnung Metformin

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,1-Dimethylbiguanid

ASK #00531

Chemical Abstract Service Nr. 76-20-0
Molgewicht 242.3561
Bruttoformel C₈H₁₈O₄S₂
2. Bezeichnung 2,2-Bis(ethylsulfonyl)butan
Zitat Bezeichnung 2 DAB6
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethylsulfonal

ASK #00532

Chemical Abstract Service Nr. 115-24-2
Molgewicht 228.3295
Bruttoformel C₇H₁₆O₄S₂
2. Bezeichnung 2,2-Bis(ethylsulfonyl)propan
3. Bezeichnung Sulfonal
Zitat Bezeichnung 3 DAB6

ASK #00533

Chemical Abstract Service Nr. 50-18-0
Molgewicht 261.086
Bruttoformel C₇H₁₅Cl₂N₂O₂P
Vorzugsbezeichnung Cyclophosphamid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; RPS15; Cyclophosphamid; USMI10
2. Bezeichnung (*RS*)-2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid

ASK #00534

Chemical Abstract Service Nr. 968-46-7
Molgewicht 299.3642
Bruttoformel $C_{18}H_{21}NO_3$
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)benzilat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tropalpin

ASK #00535

Chemical Abstract Service Nr. 302-40-9
Molgewicht 327.4174
Bruttoformel $C_{20}H_{25}NO_3$
Vorzugsbezeichnung Benactyzin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)benzilat

ASK #00536

Chemical Abstract Service Nr. 67-68-5
Molgewicht 78.1334
Bruttoformel C_2H_6OS
Vorzugsbezeichnung Dimethylsulfoxid
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.4.0,5.0,6.0,7.0(2002-2011)/0763; ROMP2013; Ph.Eur.4.0+3+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7(2002-2011)R; DAB1998R; DAC90
2. Bezeichnung (Methansulfinyl)methan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Sulfinylbismethan; DMSO

ASK #00537

Chemical Abstract Service Nr. 50-33-9
Formelstamm $(C_{19}H_{19}N_2O_2)^- H^+$
Molgewicht 308.3743
Bruttoformel $C_{19}H_{20}N_2O_2$
Vorzugsbezeichnung Phenylbutazon
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.04/422; USMI9.7078; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/422; Ph.Eur.2008,6.0/422
2. Bezeichnung 4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion

ASK #00538

Chemical Abstract Service Nr. 56-54-2
Molgewicht 324.4168

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₂
2. Bezeichnung (S)-[(2R,4S,5R)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol
3. Bezeichnung Chinidin
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.7850
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (8R,9S)-6'-Methoxycinchonan-9-ol; (S)-(6-Methoxy-4-chinolyl)[(2R,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol

ASK #00539

Chemical Abstract Service Nr. 630-93-3
Formelstamm (C₁₅H₁₁N₂O₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 274.2498
Bruttoformel C₁₅H₁₁N₂NaO₂
Vorzugsbezeichnung Phenytoin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0521; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/0521; USMI9.7130; Ph.Eur.2002,4.00/521; MAR27
2. Bezeichnung 5,5-Diphenylimidazolidin-2,4-dion-Natriumsalz

ASK #00540

Chemical Abstract Service Nr. 60-54-8
Molgewicht 444.4346
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Tetracyclin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 RPS15; USMI9.8913; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/211; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/211; Ph.Eur.2008,6.0/211
2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #00544

Chemical Abstract Service Nr. 68-35-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 141582-64-1
Formelstamm (C₁₀H₉N₄O₂S)⁻ H⁺
Molgewicht 250.277
Bruttoformel C₁₀H₁₀N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Sulfadiazin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 CAS; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/294; Ph.Eur.2008,6.0/0294; Ph.Eur.2005,5.0/0294
2. Bezeichnung 4-Amino-N-(pyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid

ASK #00545

Chemical Abstract Service Nr. 547-32-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 14676-81-4; 2133-98-4
Formelstamm (C₁₀H₉N₄O₂S)⁻ Na⁺

Molgewicht	272.2588
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ N ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfadiazin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(pyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #00546	
Chemical Abstract Service Nr.	57-68-1
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₃ -N ₄ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	278.3302
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfadimidin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0295; Ph.Eur.2002,4.00/295; Ph.Eur.2008,6.0/0295
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4,6-dimethylpyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)sulfanilamid
ASK #00547	
Chemical Abstract Service Nr.	1981-58-4
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₃ -N ₄ -O ₂ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	300.312
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfadimidin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4,6-dimethylpyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #00548	
Chemical Abstract Service Nr.	127-79-7
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₁ -N ₄ -O ₂ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	264.3036
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfamerazin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/358; Ph.Eur.2002,4.00/358; Ph.Eur.2005,5.0/358
2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ -(4-Methylpyrimidin-2-yl)sulfanilamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(4-Methyl-2-pyrimidinyl)sulfanilamid
ASK #00549	
Chemical Abstract Service Nr.	127-58-2

Formelstamm	(C11-H11-N4-O2-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	286.2854
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfamerazin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4-methylpyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #00550	
Chemical Abstract Service Nr.	148-82-3
Formelstamm	(C13-H17-Cl2-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	305.2002
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}propansäure
3. Bezeichnung	Melphalan
Zitat Bezeichnung 3	BP2001-2011; Melphalan; MAR28; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); EUTCT; USMI10; CAS; PHARMEUROPA19.2,21.3/1698
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	4-[Bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanin
ASK #00551	
Chemical Abstract Service Nr.	305-03-3
Formelstamm	(C14-H18-Cl2-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	304.2122
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ Cl ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlorambucil
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2011; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/137; Ph.Eur.2005,5.0/0137; USMI9.2036; PHARMEUROPA19.2,21.3; Eur.Ph.2011,7.0,7.1; Ph.Eur.2008,6.0/0137
2. Bezeichnung	4-{4-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butansäure
ASK #00552	
Chemical Abstract Service Nr.	321-55-1
Molgewicht	415.5901
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ Cl ₃ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Haloxon
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	BPV2001,2002; MAR27; USMI9.4456
2. Bezeichnung	<i>O, O'</i> -Bis(2-chlorethyl)- <i>O'</i> -(3-chlor-4-methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-7-yl)phosphat
ASK #00553	
Chemical Abstract Service Nr.	51-75-2
Molgewicht	156.0535

Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ Cl ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Chlormethin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N</i> -(2-chlorethyl)- <i>N</i> -methylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis(2-chlorethyl)(methyl)azan; Stickstofflost
ASK #00554	
Chemical Abstract Service Nr.	55-86-7
Formelstamm	C5-H11-Cl2-N . Cl-H
Molgewicht	192.5145
Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ Cl ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Chlormethinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N</i> -(2-chlorethyl)- <i>N</i> -methylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis(2-chlorethyl)(methyl)azan-hydrochlorid
ASK #00555	
Chemical Abstract Service Nr.	126-85-2
Molgewicht	172.0529
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Chlormethin- <i>N</i> -oxid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N</i> -(2-chlorethyl)- <i>N</i> -methylethanaminoxid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis(2-chlorethyl)(methyl)azan- <i>N</i> -oxid
ASK #00556	
Chemical Abstract Service Nr.	302-70-5
Formelstamm	C5-H11-Cl2-N-O . Cl-H
Molgewicht	208.5139
Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ Cl ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Chlormethin- <i>N</i> -oxid-hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N</i> -(2-chlorethyl)- <i>N</i> -methylethanaminoxid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis(2-chlorethyl)(methyl)azan- <i>N</i> -oxid-hydrochlorid
ASK #00557	
Chemical Abstract Service Nr.	494-03-1

Molgewicht 268.1816
Bruttoformel C₁₄H₁₅Cl₂N
Vorzugsbezeichnung Chlornaphazin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung N,N-Bis(2-chlorethyl)naphthalin-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bis(2-chlorethyl)(2-naphthyl)azan

ASK #00558

Chemical Abstract Service Nr. 6028-35-9
Molgewicht 210.2529
Bruttoformel C₉H₁₀N₂O₂S
2. Bezeichnung 1,3-Bis(hydroxymethyl)-1,3-dihydro-2H-benzimidazol-2-thion

ASK #00559

Chemical Abstract Service Nr. 910-86-1
Molgewicht 400.5774
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Tiocarlid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 1,3-Bis[4-(isopentyloxy)phenyl]thioharnstoff

ASK #00561

Chemical Abstract Service Nr. 6080-56-4
Formelstamm 2(C₂-H₃-O₂)⁻ Pb²⁺ . 3
H₂O
Molgewicht 379.3339
Bruttoformel C₄H₆O₄Pb
2. Bezeichnung Essigsäure-Blei()-Salz 3
H₂O
3. Bezeichnung Blei()-acetat 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R

ASK #00562

Molgewicht 461.0089
Bruttoformel I₂Pb
2. Bezeichnung Blei()-iodid

ASK #00563

Chemical Abstract Service Nr. 151-67-7
Molgewicht 197.3816

Bruttoformel	C ₂ HBrClF ₃
Vorzugsbezeichnung	Halothan
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0393; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/393; USMI9.4455; Ph.Eur.2005,5.0/0393
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Brom-2-chlor-1,1,1-trifluoethan

ASK #00564

Chemical Abstract Service Nr.	75-25-2
Molgewicht	252.7306
Bruttoformel	CHBr ₃
2. Bezeichnung	Tribrommethan
3. Bezeichnung	Bromoform
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; MAR28; DAB6; BPC59

ASK #00565

Chemical Abstract Service Nr.	145428-94-0
Molgewicht	430.4941
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	2,3-Dimethoxystrychnidin-10-on 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Brucin 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; USMI10; MAR28; EB6
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(4aR)-10,11-Dimethoxy-2,4aalpha,5,5aalpha,7,8,15,15aalpha,15balpha,15cbeta-decahydro-4,6-methano-6H,14H-indolo[3,2,1-ij]oxepino[2,3,4-de]pyrrolo[2,3-h]chinolin-14-on 2 HO

ASK #00566

Chemical Abstract Service Nr.	85-79-0
Molgewicht	343.4632
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cinchocain
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	2-Butoxy- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]chinolin-4-carboxamid

ASK #00569

Chemical Abstract Service Nr.	82-95-1
Molgewicht	433.028
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₃ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Buclizin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butylbenzyl)-4-(4-chlorbenzhydryl)piperazin

ASK #00570

Chemical Abstract Service Nr.	299-86-5
Molgewicht	291.7109
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ ClNO ₃ P
Vorzugsbezeichnung	Crufomat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; ISO; USMI10
2. Bezeichnung	<i>O</i> -(4- <i>tert</i> -Butyl-2-chlorphenyl)- <i>N,O'</i> -dimethylamidophosphat
ASK #00571	
Chemical Abstract Service Nr.	129-20-4
Molgewicht	324.3737
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxyphenbutazon
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	4-Butyl-1-(4-hydroxyphenyl)-2-phenylpyrazolidin-3,5-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Oxiphenbutazon, wasserfrei; 4-Butyl-1-(4-hydroxyphenyl)-2-phenyl-3,5-pyrazolidindion; Hydroxyphenylbutazon, wasserfrei
ASK #00572	
Chemical Abstract Service Nr.	486-17-9
Molgewicht	359.5917
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NS ₂
Vorzugsbezeichnung	Captodiam
International Nonproprietary Name	INNv.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2-[[4-(Butylsulfanyl)phenyl](phenyl)methylsulfanyl]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[4-(Butylsulfanyl)benzhydrylsulfanyl]ethyl}dimethylazan
ASK #00573	
Chemical Abstract Service Nr.	64-77-7
Molgewicht	270.3479
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tolbutamid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0.4.0;5.0.6.0;7.0.8.0(1997-2017)/0304; CAS; MAR27; USMI9.9209; EABbd.II; DAB9-10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Butylcarbamoyl)-4-methylbenzolsulfonamid
ASK #00582	
Chemical Abstract Service Nr.	51-83-2
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₅ -N ₂ -O ₂)+ Cl ⁻

Molgewicht	182.6485
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Carbachol
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1971; USMI10; RPS15; DAC2002; Helv8/97; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1971; BP2002-2010; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/1971
2. Bezeichnung	[2-(Carbamoyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid
ASK #00583	
Chemical Abstract Service Nr.	71-81-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	137405-07-3; 2090-55-3; 3374-86-5
Formelstamm	(C23-H33-N2-O)+ I ⁻
Molgewicht	480.4254
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ IN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Isopropamidiodid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-Amino-4-oxo-3,3-diphenyl- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)butan-1-aminiumiodid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-Carbamoyl-3,3-diphenylpropyl)diisopropyl(methyl)ammoniumiodid
ASK #00584	
Chemical Abstract Service Nr.	50-59-9
Molgewicht	415.486
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefaloridin
International Nonproprietary Name	INNv.L15
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-8-Oxo-3-pyridinimethyl-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-3-Pyridinimethyl-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat; Cephaloridin
ASK #00586	
Chemical Abstract Service Nr.	533-45-9
Molgewicht	161.6524
Bruttoformel	C ₆ H ₉ ClNS
Vorzugsbezeichnung	Clomethiazol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	5-(2-Chlorethyl)-4-methyl-1,3-thiazol
ASK #00588	
Chemical Abstract Service Nr.	15879-93-3

Molgewicht	309.5283
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ Cl ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Chloralose
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	1,2- <i>O</i> -(2,2,2-Trichlorethan-1,1-diyl)- <i>D</i> -glucofuranose
Zitat Bezeichnung 2	USMI10; MAR28
ASK #00589	
Chemical Abstract Service Nr.	569-65-3
Molgewicht	390.9483
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Meclozin
International Nonproprietary Name	INNv.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzhydryl)-4-(3-methylbenzyl)piperazin
ASK #00590	
Chemical Abstract Service Nr.	82-93-9
Molgewicht	300.8257
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlorcyclizin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Chlorbenzhydryl)-4-methylpiperazin
ASK #00591	
Chemical Abstract Service Nr.	17692-34-1
Molgewicht	418.9568
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Etodroxizin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3827
2. Bezeichnung	8-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]-3,6-dioxaoctan-1-ol
ASK #00592	
Chemical Abstract Service Nr.	68-88-2
Molgewicht	374.9043
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyzin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28

	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(2-{4-[(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)ethanol
ASK #00593		
	Chemical Abstract Service Nr.	671-95-4
	Molgewicht	270.7138
	Bruttoformel	C ₆ H ₇ ClN ₂ O ₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Clofenamid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	4-Chlorbenzol-1,3-disulfonamid
ASK #00594		
	Chemical Abstract Service Nr.	95-25-0
	Molgewicht	169.5652
	Bruttoformel	C ₇ H ₄ ClNO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Chlorzoxazon
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; DAC2004R; USMI10; DAC2003-2005
	2. Bezeichnung	5-Chlor-1,3-benzoxazol-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #00595		
	Chemical Abstract Service Nr.	53-86-1
	Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₅ ClN ₂ O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	357.7876
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ ClNO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Indometacin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; BP2001-2011; Ph.Eur.2008,6.0/92; Ph.Eur.2002,4.00/92; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/92; Eur.Ph.2011,7.0/92; MAR28
	2. Bezeichnung	[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]essigsäure
ASK #00596		
	Chemical Abstract Service Nr.	86-42-0
	Molgewicht	355.8612
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Amodiaquin
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	4-[(7-Chlorchinolin-4-yl)amino]-2-(diethylaminomethyl)phenol
ASK #00597		
	Chemical Abstract Service Nr.	54-05-7

Molgewicht	319.8721
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Chloroquin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.2146
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4- <i>N</i> -(7-Chlorchinolin-4-yl)-1- <i>N</i> ,1- <i>N</i> -diethylpentan-1,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[4-(7-Chlor-4-chinolyamino)pentyl]diethylazan
ASK #00598	
Chemical Abstract Service Nr.	604-75-1
Molgewicht	286.713
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Oxazepam
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00; Ph.Eur.2005,5.0,5.5; GLST; PHARMEUROPA16.4; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/778; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; USAN; DAC87; BP2001-2010; USMI9.6751; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung	7-Chlor-3-hydroxy-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #00599	
Chemical Abstract Service Nr.	439-14-5
Molgewicht	284.7402
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Diazepam
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2010; GLST; Ph.Eur.2008,6.0/0022; MAR27; PHARMEUROPA17.1/0022; USMI9.2961; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2002,4.00/22; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/0022
2. Bezeichnung	7-Chlor-1-methyl-5-phenyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #00600	
Chemical Abstract Service Nr.	127-33-3
Molgewicht	464.853
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Demeclocyclin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9; RPS15
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	Demethylchlortetracyclin
ASK #00601		
	Chemical Abstract Service Nr.	57-62-5
	Molgewicht	478.8796
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClN ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Chlortetracyclin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2181; MAR27
	2. Bezeichnung	(4S,4aS,5aS,6S,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #00602		
	Chemical Abstract Service Nr.	636-54-4
	Molgewicht	345.8449
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ ClN ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Clopamid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	GII; EAB6.1,7.0,8.0,9.0(2008-2018)/1747; MAR27; USMI9.2356
	2. Bezeichnung	4-Chlor- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-dimethylpiperidin-1-yl]-3-sulfamoylbenzamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Chlor- <i>N</i> -(cis-2,6-dimethylpiperidino)-3-sulfamoylbenzamid
ASK #00603		
	Chemical Abstract Service Nr.	54-31-9
	Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₀ ClN ₂ O ₅ S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	330.7441
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ ClN ₂ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Furosemid
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.1/0391; Ph.Eur.2008,6.0/0391; Ph.Eur.2002,4.00/391; USMI11
	2. Bezeichnung	4-Chlor-2-[[furan-2-yl)methyl]amino]-5-sulfamoylbenzoesäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Chlor-2-[(2-furylmethyl)amino]-5-sulfamoylbenzoesäure
ASK #00604		
	Chemical Abstract Service Nr.	77-36-1
	Molgewicht	338.7661
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ ClN ₂ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Chlortalidon
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0546; Ph.Eur.2008,6.0/0546; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/546

2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-Chlor-5-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxy-3-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -isoindol-1-yl]benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Chlor-5-(1-hydroxy-3-oxoisindolin-1-yl)benzolsulfonamid
ASK #00605	
Chemical Abstract Service Nr.	58-25-3
Molgewicht	299.7549
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Chlordiazepoxid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.06/656; Ph.Eur.2008,6.0/0656; GLST; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0,5.2//0656
2. Bezeichnung	7-Chlor-2-methylamino-5-phenyl-3 <i>H</i> -1,4 ⁵ -benzodiazepin-4-on
ASK #00607	
Chemical Abstract Service Nr.	3544-35-2
Molgewicht	242.702
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	lproclozid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenoxy)- <i>N</i> -(propan-2-yl)acetohydrazid
ASK #00608	
Chemical Abstract Service Nr.	78-41-1
Molgewicht	438.0015
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Triparanol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenyl)-1-[4-(2-diethylaminoethoxy)phenyl]-1-(<i>p</i> -tolyl)ethanol
ASK #00609	
Chemical Abstract Service Nr.	52-86-8
Molgewicht	375.8642
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ ClFNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Haloperidol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	PHARMEUROPA7.4,23.1; Ph.Eur.2005,5.0/0616; USP27/S2(2004); MAR28; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/616; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0/0616; USMI10; BP2001-2011; USAN

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on
 ASK #00610
Chemical Abstract Service Nr. 80-77-3
Molgewicht 273.7359
Bruttoformel C₁₁H₁₂ClNO₃S
Vorzugsbezeichnung Chlormezanon
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-(4-Chlorphenyl)-3-methyl-1,3-thiazinan-4-on-1,1-dioxid
 ASK #00611
Chemical Abstract Service Nr. 94-20-2
Molgewicht 276.7398
Bruttoformel C₁₀H₁₃ClN₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Chlorpropamid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,9.7gestrichen(2002-2019)/1087
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenylsulfonyl)-3-propylharnstoff
 ASK #00612
Chemical Abstract Service Nr. 113-59-7
Molgewicht 315.8602
Bruttoformel C₁₈H₁₈ClNS
Vorzugsbezeichnung Chlorprothixen
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC2003-2005
2. Bezeichnung 3-[(9Z)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]-N,N-dimethylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]dimethylazan
 ASK #00613
Chemical Abstract Service Nr. 982-24-1
Molgewicht 400.9647
Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₂OS
Vorzugsbezeichnung Clopenthixol
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2357; MAR27; USAN
2. Bezeichnung 2-[4-[3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]piperazin-1-yl]ethanol
 ASK #00614
Chemical Abstract Service Nr. 569-57-3

Molgewicht	380.864
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Chlorotrianisen
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	1,1',1''-(2-Chlorethen-1,1,2-triyl)tris(4-methoxybenzol)
ASK #00615	
Chemical Abstract Service Nr.	67-97-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8024-19-9; 8050-67-7
Molgewicht	384.6377
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O
Vorzugsbezeichnung	Colecalciferol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Int.2013; Ph.Eur.3.0+4,4.0.5.0.6.0.7.0(1997-2011)/0072; ATC-DE; NIST; IGS; ROMP2013; CAS; EUTCT; Hager2012; GSBL; MAR2013; USMI14; BAN; ATC; EINECS; ChemIDplus; RTECS; BP1998-2013; KEGG.D00188; GESTIS; UBA-WGK; LB
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3-ol
Zitat Bezeichnung 2	JP.CN; JAN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	tierisches Vitamin D; Cholecalciferol; Oleovitamin D; (3 <i>beta</i> ,5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3-ol; 9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3 <i>beta</i> -ol; (1 <i>S</i>)-3-((1 <i>Z</i>)-2-((1 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,4 <i>E</i> ,7 <i>aR</i>)-1-((1 <i>R</i>)-1,5-Dimethylhexyl)-7 <i>a</i> -methyloctahydro-4 <i>H</i> -inden-4-yliden)ethyliden)-4-methylidencyclohexanol; CalcioI; (5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3 <i>beta</i> -ol; Vitamin D; Cholecalciferol; 9,10-Seco-5,7,10(19)-cholestatrien-3 <i>beta</i> -ol; Colecalciferol; 7-Dehydrocholesterin, aktiviert; (5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-(3 <i>S</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3-ol
ASK #00617	
Chemical Abstract Service Nr.	1066-17-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12643-15-1; 1393-79-9; 1404-31-5
Formelstamm	(1-x) C53-H100-N16-O13 . x C52-H98-N16-O13
Vorzugsbezeichnung	Colistin
International Nonproprietary Name	INNv.L10
Zitat Bezeichnung 1	IGS; AAN; USMI13; MeSH; BAN; CAS; EINECS
2. Bezeichnung	(6 <i>S</i>)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab- <i>D</i> -Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, (6 <i>S</i>)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab- <i>D</i> -Ile-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, 7-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab- <i>D</i> -Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, 6-Methylheptanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab- <i>D</i> -Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam und Octanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab- <i>D</i> -Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, Gemisch [Dab = L-2,4-Diaminobutanoyl; Ph.Eur.: Summe der Komponenten 1 + 4 mindestens 0,61 m/m, Komponenten 2, 3 und 5 jeweils höchstens 0,13 m/m]
ASK #00626	
Chemical Abstract Service Nr.	508-75-8
Molgewicht	550.6378

Bruttoformel C₂₉H₄₂O₁₀
2. Bezeichnung 5,14-Dihydroxy-19-oxo-3 -(-L-rhamnopyranosyloxy)-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung Convallatoxin
Zitat Bezeichnung 3 DAB1997R-2015R; MAR28; ChemSpider; USMI10; HAB2016R; CAS

ASK #00627

Chemical Abstract Service Nr. 3253-62-1
Molgewicht 552.6537
Bruttoformel C₂₉H₄₄O₁₀
2. Bezeichnung 5 ,14,19-Trihydroxy-3 -(-L-rhamnopyranosyloxy)card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung Convallatoxol

ASK #00628

Chemical Abstract Service Nr. 13473-51-3
Molgewicht 712.7784
Bruttoformel C₃₅H₅₂O₁₅
2. Bezeichnung 3 -(6-Desoxy-4-O- -D-glucopyranosyl- -L-mannopyranosyloxy)-5 ,14-dihydroxy-19-oxocard-20(22)-enolid
3. Bezeichnung Convallosid
Zitat Bezeichnung 3 MAR29

ASK #00630

Chemical Abstract Service Nr. 140-87-4
Molgewicht 99.0913
Bruttoformel C₃H₅N₃O
Vorzugsbezeichnung Cyacetacid
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-Cyanacetohydrazid

ASK #00633

Chemical Abstract Service Nr. 151-50-8
Molgewicht 65.1157
Bruttoformel CKN
2. Bezeichnung Blausäure-Kaliumsalz
3. Bezeichnung Kaliumcyanid
Zitat Bezeichnung 3 Romp8; MAR28; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; USMI10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Cyankali

ASK #00634

Chemical Abstract Service Nr. 144-11-6
Molgewicht 301.4662

Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Trihexyphenidyl
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Cyclohexyl-1-phenyl-3-piperidinopropan-1-ol
ASK #00635	
Chemical Abstract Service Nr.	77-37-2
Molgewicht	287.4397
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Procyclidin
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-1-phenyl-3-(pyrrolidin-1-yl)propan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #00636	
Chemical Abstract Service Nr.	56-94-0
Formelstamm	(C ₃₂ H ₅₂ N ₄ O ₄) ₂ + 2Br ⁻
Molgewicht	716.5877
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₂ Br ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Demecariumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USM110; MAR28
2. Bezeichnung	3,3'-[Decan-1,10-diylbis(methylcarbamoyloxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylaniliniumbromid)
ASK #00637	
Chemical Abstract Service Nr.	54-42-2
Molgewicht	354.0985
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ IN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Idoxuridin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/669; DAC88; Ph.Eur.2005,5.0/669; Ph.Eur.2008,6.0/669; MAR27
2. Bezeichnung	1-(2-Desoxy- ^{-D} -ribofuranosyl)-5-iodpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #00638	
Chemical Abstract Service Nr.	477-30-5
Molgewicht	371.4269
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Demecolcin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-1,2,3,10-Tetramethoxy-7-methylamino-6,7-dihydrobenzo[<i>a</i>]heptalen-9(5 <i>H</i>)-on

ASK #00639

Chemical Abstract Service Nr. 70-51-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 7278-84-4
Molgewicht 560.684
Bruttoformel $C_{25}H_{48}N_6O_8$
Vorzugsbezeichnung Deferoxamin
International Nonproprietary Name INNv.L14
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2013
2. Bezeichnung N^4 -(5-Aminopentyl)- N^1,N^4 -dihydroxy- N^4 -[5-(*N*-hydroxyacetamido)pentyl]- N^1,N^1 -pentandiylbis(butandiamid)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 30-Amino-3,14,25-trihydroxy-3,9,14,20,25-pentaazatriacontan-2,10,13,21,24-penton; Desferrioxamin; Desferrioxamin B

ASK #00640

Chemical Abstract Service Nr. 318-23-0
Molgewicht 260.3348
Bruttoformel $C_{14}H_{20}N_4O$
Vorzugsbezeichnung Imolamin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-2-(5-imino-3-phenyl-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-4-yl)ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethyl[2-(5-imino-3-phenyl-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-4-yl)ethyl]azan

ASK #00641

Chemical Abstract Service Nr. 77-22-5
Molgewicht 289.4125
Bruttoformel $C_{18}H_{27}NO_2$
Vorzugsbezeichnung Caramiphen
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(1-phenylcyclopentancarboxylat)

ASK #00642

Chemical Abstract Service Nr. 1156-05-4
Molgewicht 288.3847
Bruttoformel $C_{17}H_{24}N_2O_2$
Vorzugsbezeichnung Phenglutarimid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 3-(2-Diethylaminoethyl)-3-phenylpiperidin-2,6-dion

ASK #00643

Chemical Abstract Service Nr.	94-15-5
Molgewicht	278.3898
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	[3-(Diethylamino)-2,2-dimethylpropyl](4-aminobenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	p-Aminobenzoessäure-2,2-dimethyl-3-(diethylamino)propylester; (3-Diethylamino-2,2-dimethylpropyl)-4-aminobenzoat; 4-Aminobenzoessäure-3-diethylamino-2,2-dimethylpropylester; (3-Diethylamino-2,2-dimethylpropyl)(4-aminobenzoat); Dimethocain; Larocain; 3-(Diethylamino)-2,2-dimethyl-1-propanol-4-aminobenzoatester

ASK #00644

Chemical Abstract Service Nr.	553-63-9
Formelstamm	C16-H26-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	314.8508
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	[3-(Diethylamino)-2,2-dimethylpropyl](4-aminobenzoat)-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Larocain ; Larokainhydrochlorid; (3-Diethylamino-2,2-dimethylpropyl)(4-aminobenzoat)-hydrochlorid; Dimethocainhydrochlorid; (3-Diethylamino-2,2-dimethylpropyl)-4-aminobenzoat-hydrochlorid; Larocainhydrochlorid

ASK #00645

Chemical Abstract Service Nr.	90-84-6
Molgewicht	205.2961
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Amfepramon
International Nonproprietary Name	INNv.L13
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	2-Diethylamino-1-phenylpropan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethylpropion

ASK #00646

Chemical Abstract Service Nr.	1050-48-2
Formelstamm	(C22-H28-N-O3)+ Br ⁻
Molgewicht	434.3666
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Benziloniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1,1-Diethyl-3-(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)pyrrolidin-1-iumbromid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-Benziloyloxy-1,1-diethylpyrrolidiniumbromid
ASK #00648		
	Chemical Abstract Service Nr.	125-64-4
	Molgewicht	183.2475
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Methypylon
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USPXXII; BP88; GLST; USMI10
	2. Bezeichnung	3,3-Diethyl-5-methylpiperidin-2,4-dion
ASK #00649		
	Chemical Abstract Service Nr.	53-46-3
	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₆ -N-O ₃) ⁺ Br ⁻
	Molgewicht	420.34
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ BrNO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Methantheliniumbromid
	International Nonproprietary Name	INNv.L1
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl- <i>N</i> -methyl-2-[(9 <i>H</i> -xanthen-9-yl)carbonyloxy]ethanaminiumbromid
ASK #00650		
	Chemical Abstract Service Nr.	1491-41-4
	Molgewicht	349.2751
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ NO ₆ P
	Vorzugsbezeichnung	Naftalofos
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6177; USAN
	2. Bezeichnung	<i>O</i> -(1,3-Dioxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-2-yl)- <i>O',O'</i> -diethylphosphat
ASK #00651		
	Chemical Abstract Service Nr.	311-45-5
	Molgewicht	275.195
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ NO ₆ P
	2. Bezeichnung	Diethyl(4-nitrophenyl)phosphat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Paraoxon; Paraoxon-Ethyl
ASK #00652		
	Chemical Abstract Service Nr.	77-04-3
	Molgewicht	167.205

Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Pyrithyldion
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	3,3-Diethylpyridin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #00653	
Chemical Abstract Service Nr.	522-40-7
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₈ -O ₈ -P ₂) ⁴⁻ 4H ⁺
Molgewicht	428.31
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₈ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Fosfestrol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	{4,4'-[(<i>E</i>)-Hex-3-en-3,4-diy]diphenyl}bis(dihydrogenphosphat)
ASK #00654	
Chemical Abstract Service Nr.	495-54-5
Molgewicht	212.2505
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₄
2. Bezeichnung	4-Phenyldiazenylbenzol-1,3-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-Phenyldiazenyl-1,3-phenylenbis(azan)
ASK #00655	
Chemical Abstract Service Nr.	490-55-1
Molgewicht	191.2529
Bruttoformel	C ₉ H ₉ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Amiphenazol
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	5-Phenyl-1,3-thiazol-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Phenyl-1,3-thiazol-2,4-diybis(azan)
ASK #00656	
Chemical Abstract Service Nr.	54-62-6
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₈ -N ₈ -O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	440.4127
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Aminopterin

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *N*-{4-[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)amino]benzoyl}-L-glutaminsäure

ASK #00657

Chemical Abstract Service Nr. 58602-66-7

Formelstamm (C₁₉H₁₈N₈O₅)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 484.3764

Bruttoformel C₁₉H₁₈N₈Na₂O₅

Vorzugsbezeichnung Aminopterin-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung *N*-(4-[(2,4-Diaminopteridin-6-yl)methyl]amino)benzoyl)-L-glutaminsäure-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Aminopterin-Dinatrium

ASK #00658

Chemical Abstract Service Nr. 59-05-2

Formelstamm (C₂₀H₂₀N₈O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 454.4393

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₈O₅

Vorzugsbezeichnung Methotrexat

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/560; Ph.Eur.2002,4.00/560; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/560

2. Bezeichnung *N*-(4-[(2,4-Diaminopteridin-6-yl)methyl](methyl)amino)benzoyl)-L-glutaminsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-2-{4-[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzamido}pentandisäure

ASK #00661

Chemical Abstract Service Nr. 436-40-8

Molgewicht 306.3569

Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Inproquon

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4875

2. Bezeichnung 2,5-Bis(aziridin-1-yl)-3,6-dipropoxycyclohexa-2,5-dien-1,4-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2,5-Bis(aziridin-1-yl)-3,6-dipropoxy-1,4-benzochinon

ASK #00662

Chemical Abstract Service Nr. 298-46-4

Molgewicht	236.2686
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Carbamazepin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0543; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/0543; Ph.Eur.2002,4.00/543; Ph.Eur.2011,7.0/0543; USMI9.1781
2. Bezeichnung	5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid

ASK #00663

Chemical Abstract Service Nr.	315-72-0
Molgewicht	363.4959
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Opipramol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-{4-[3-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol

ASK #00665

Chemical Abstract Service Nr.	68-91-7
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₅ N ₂ O-S) ⁺ (C ₁₀ H ₁₅ O ₄ S) ⁻
Molgewicht	596.8004
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ N ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Trimetaphancamsilat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	(1,3-Dibenzyl-2-oxodecahydrothieno[1',2':1,2]thieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-5-ium)[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat]

ASK #00667

Chemical Abstract Service Nr.	75-34-3
Molgewicht	98.9592
Bruttoformel	C ₂ H ₄ Cl ₂
2. Bezeichnung	1,1-Dichlorethan
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethylidenchlorid

ASK #00668

Chemical Abstract Service Nr.	107-06-2
Molgewicht	98.9592
Bruttoformel	C ₂ H ₄ Cl ₂
2. Bezeichnung	1,2-Dichlorethan
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Ethylenchlorid
ASK #00670	
Chemical Abstract Service Nr.	76-38-0
Molgewicht	164.9661
Bruttoformel	C ₃ H ₄ Cl ₂ F ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Methoxyfluran
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2,2-Dichlor-1,1-difluor-1-methoxyethan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,2-Dichlor-1,1-difluorethyl)methylether
ASK #00674	
Chemical Abstract Service Nr.	484-23-1
Molgewicht	190.2052
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Dihydralazin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3146
2. Bezeichnung	Phthalazin-1,4-diyldihydrazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,4-Dihydrazinophthalazin
ASK #00675	
Chemical Abstract Service Nr.	5962-19-6
Molgewicht	312.4061
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-(5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl)(6-hydroxychinolin-4-yl)methanol
3. Bezeichnung	Dihydrocuprein
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R</i>)-(5-Ethylchinuclidin-2-yl)(6-hydroxy-4-chinoly)methanol
ASK #00676	
Chemical Abstract Service Nr.	50-48-6
Molgewicht	277.4033
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N
Vorzugsbezeichnung	Amitriptylin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazan
ASK #00677

Chemical Abstract Service Nr. 72-69-5

Molgewicht 263.3767

Bruttoformel C₁₉H₂₁N

Vorzugsbezeichnung Nortriptylin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden)-N-methylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden)propyl](methyl)azan

ASK #00678

Chemical Abstract Service Nr. 5118-29-6

Molgewicht 291.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₅N

Vorzugsbezeichnung Melitracen

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5643; MAR28

2. Bezeichnung N,N-Dimethyl-3-(10,10-dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3-(10,10-Dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #00679

Chemical Abstract Service Nr. 25447-65-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17479-17-3; 53176-61-7; 5611-87-0

Molgewicht 563.6877

Bruttoformel C₃₁H₄₁N₅O₅

2. Bezeichnung (5'S,10R)-12'-Hydroxy-2',5'-bis(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion

3. Bezeichnung Dihydroergocornin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (6aR,9R,10aR)-N-[(2R,5S,10aS,10bS)-10b-Hydroxy-2,5-diisopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxamid

ASK #00680

Chemical 17479-19-5

**Abstract
Service Nr.**

**Andere
Chemical
Abstract
Service Nr.** 11024-29-6; 26913-93-9

Molgewicht 611.7305

Bruttoformel C₃₅H₄₁N₅O₅

**2.
Bezeichnung** 5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydro-10-ergotaman-3',6',18-trion

**3.
Bezeichnung** Dihydroergocristin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (6aR,9R,10aR)-N-[(2R,5S,10aS,10bS)-5-Benzyl-10b-hydroxy-2-isopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxylic acid
ASK #00682

**Chemical Abstract
Service Nr.** 511-12-6

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 11019-70-8; 1381-00-6; 17680-45-4; 26913-96-2; 29087-32-9; 409-63-2; 47842-41-1; 5965-22-0; 6016-53-1; 7762-45-0

Molgewicht 583.6774

Bruttoformel C₃₃H₃₇N₅O₅

Vorzugsbezeichnung Dihydroergotamin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (5'S,10R)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-methyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6aR,9R,10aR)-N-[(2R,5S,10aS,10bS)-5-Benzyl-10b-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxylic acid
ASK #00683

Chemical Abstract Service Nr. 50-47-5

Molgewicht 266.3807

Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂

Vorzugsbezeichnung Desipramin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2881; MAR27

2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)-N-methylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)propyl](methyl)azan

ASK #00684

Chemical Abstract Service Nr. 146-22-5
Molgewicht 281.2661
Bruttoformel C₁₅H₁₁N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Nitrazepam
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0; USMI9.6391; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; BP2001-2011; Ph.Eur.2005,5.0/0415; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USAN; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0415; MAR27; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/415; PHARMEUROPA20.1; GLST
2. Bezeichnung 7-Nitro-5-phenyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #00685

Chemical Abstract Service Nr. 128-46-1
Molgewicht 583.5899
Bruttoformel C₂₁H₄₁N₇O₁₂
Vorzugsbezeichnung Dihydrostreptomycin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3157; MAR27
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(carbamimidoyl)-*O*-2-desoxy-2-methylamino- -*L*-glucopyranosyl-(1 2)-*O*-5-desoxy-3-*C*-hydroxymethyl- -*L*-lyxofuranosyl-(1 4)-*D*-streptamin

ASK #00686

Chemical Abstract Service Nr. 67-96-9
Molgewicht 398.6642
Bruttoformel C₂₈H₄₆O
Vorzugsbezeichnung Dihydrotachysterol
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USAN; Ph.Eur.2005,5.3/2014; MAR27; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2011,7.0/2014; BP2011; Ph.Eur.2008,6.0/2014; USMI9.3159; BP98
2. Bezeichnung (3*S*,5*E*,7*E*,10*S*,22*E*)-9,10-Secoergosta-5,7,22-trien-3-ol

ASK #00687

Chemical Abstract Service Nr. 555-30-6
Molgewicht 211.2145
Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Methyldopa
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5925; EUTCT; MAR27; Methyldopa; CAS; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung (*S*)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-2-methylpropansäure

ASK #00688

Chemical Abstract Service Nr. 136-70-9
Molgewicht 331.363
Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₅
Vorzugsbezeichnung Protokylol

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.7683; MAR27

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-2-[[1-(1,3-benzodioxol-5-yl)propan-2-yl]amino]ethyl)benzol-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)propan-2-ylamino]-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol; 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[1-[3,4-(methylenedioxy)phenyl]propan-2-ylamino]ethanol

ASK #00689

Chemical Abstract Service Nr. 55-91-4

Molgewicht 184.1457

Bruttoformel C₆H₁₄FO₃P

2. Bezeichnung Diisopropylfluorphosphat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dyflos; Isofluorphat; Isofluorophat

ASK #00690

Chemical Abstract Service Nr. 50-34-0

Formelstamm (C₂₃H₃₀N-O₃)⁺ Br⁻

Molgewicht 448.3932

Bruttoformel C₂₃H₃₀BrNO₃

Vorzugsbezeichnung Propanthelinbromid

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29; Ph.Eur.2008,6.0/857; Ph.Eur.2005,5.0/857; Ph.Eur.2002,4.00/857

2. Bezeichnung *N*-Methyl-*N*-(propan-2-yl)-*N*-[2-(9*H*-xanthen-9-ylcarbonyloxy)ethyl]propan-2-aminiumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Diisopropyl(methyl)[2-(xanthen-9-ylcarbonyloxy)ethyl]ammoniumbromid

ASK #00691

Chemical Abstract Service Nr. 153-87-7

Molgewicht 379.4953

Bruttoformel C₂₃H₂₉N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Oxypertin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.6784

2. Bezeichnung 5,6-Dimethoxy-2-methyl-3-[2-(4-phenylpiperazin-1-yl)ethyl]indol

ASK #00692

Chemical Abstract Service Nr. 94-24-6

Molgewicht 264.3633

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₂

2. Bezeichnung [2-(Dimethylamino)ethyl][4-(butylamino)benzoat]

Zitat Bezeichnung 2 RÖMP2023; EAB.CN

3. Bezeichnung	Tetracain
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.0,11.0(2020-2023)/2909; RÖMP2023
ASK #00693	
Chemical Abstract Service Nr.	4498-32-2
Molgewicht	295.3788
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Dibenzepin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.2972
2. Bezeichnung	10-(2-Dimethylaminoethyl)-5-methyl-5,10-dihydro-11 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>][1,4]diazepin-11-on
ASK #00695	
Chemical Abstract Service Nr.	739-71-9
Molgewicht	294.4338
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Trimipramin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9391; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)- <i>N,N</i> ,2-trimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[3-(10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan
ASK #00696	
Chemical Abstract Service Nr.	6153-64-6
Molgewicht	496.4645
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Oxytetracyclin-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.5/199; Ph.Eur.2002,4.04/199; Ph.Eur.2008,6.0/199
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,6,10,12,12 <i>a</i> -hexahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid 2 H ₂ O
ASK #00697	
Chemical Abstract Service Nr.	751-97-3
Molgewicht	527.5662
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₃ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Rolitetracyclin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo- <i>N</i> -(pyrrolidin-1-ylmethyl)-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #00698	

Chemical Abstract Service Nr. 914-00-1
Molgewicht 442.4187
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Metacyclin
International Nonproprietary Name INNv.L12
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (4*S*,4*aR*,5*S*,5*aR*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methylen-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #00699

Chemical Abstract Service Nr. 50-49-7
Molgewicht 280.4073
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂
Vorzugsbezeichnung Imipramin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.4813
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)propyl]dimethylazan
ASK #00700

Chemical Abstract Service Nr. 303-69-5
Molgewicht 285.4072
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃S
Vorzugsbezeichnung Prothipendyl
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3-(10*H*-pyrido[3,2-*b*][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[3-(10*H*-pyrido[3,2-*b*][1,4]benzothiazin-10-yl)propyl]azan
ASK #00701

Chemical Abstract Service Nr. 101-26-8
Formelstamm (C₉H₁₃N₂O₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 261.1157
Bruttoformel C₉H₁₃BrN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Pyridostigminbromid
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1255; DAC88; Ph.Eur.2008,6.0/1255; Ph.Eur.2005,5.0/1255; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 3-Dimethylcarbamoyloxy-1-methylpyridiniumbromid
ASK #00704

Chemical Abstract Service Nr. 83-98-7
Molgewicht 269.3813
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Orphenadrin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (*RS*)-*N,N*-Dimethyl-2-[(2-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[(*RS*)-2-(2-methylbenzhydroxy)ethyl]azan

ASK #00705

Chemical Abstract Service Nr. 634-03-7
Molgewicht 191.2695
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO
Vorzugsbezeichnung Phendimetrazin
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.7009; MAR27; GLST
2. Bezeichnung (*2S,3S*)-3,4-Dimethyl-2-phenylmorpholin

ASK #00706

Chemical Abstract Service Nr. 77-41-8
Molgewicht 203.2371
Bruttoformel C₁₂H₁₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Mesuximid
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-3-phenylpyrrolidin-2,5-dion

ASK #00707

Chemical Abstract Service Nr. 52-68-6
Molgewicht 257.4367
Bruttoformel C₄H₈Cl₃O₄P
Vorzugsbezeichnung Metrifonat
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+3(2002-2021)/1133
2. Bezeichnung (*RS*)-Dimethyl(2,2,2-trichlor-1-hydroxyethylphosphonat)

ASK #00708

Chemical Abstract Service Nr. 299-84-3
Molgewicht 321.5451
Bruttoformel C₈H₈Cl₃O₃PS
Vorzugsbezeichnung Fenclofos

International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung *O,O*-Dimethyl-*O*-(2,4,5-trichlorphenyl)phosphorothioat
ASK #00709
Chemical Abstract Service Nr. 57-96-5
Molgewicht 404.4815
Bruttoformel C₂₃H₂₀N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Sulfinpyrazon

International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2017)/0790; USMI10; DAC88
2. Bezeichnung 1,2-Diphenyl-4-[2-(benzolsulfinyl)ethyl]pyrazolidin-3,5-dion

ASK #00710
Chemical Abstract Service Nr. 511-45-5
Molgewicht 295.4186
Bruttoformel C₂₀H₂₅NO
Vorzugsbezeichnung Pridinol

International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1,1-Diphenyl-3-piperidinopropan-1-ol

ASK #00711
Chemical Abstract Service Nr. 467-60-7
Molgewicht 267.3654
Bruttoformel C₁₈H₂₁NO
Vorzugsbezeichnung Pipradrol

International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung *rac*-Diphenyl[(2*R*)-piperidin-2-yl]methanol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diphenyl(2-piperidyl)methanol; alpha,alpha-Diphenyl(2-piperidyl)methanol; alpha-(2-Piperidyl)benzhydrylalkohol

ASK #00712
Formelstamm (C₈H₈AsN₂O₅)²⁻ H⁺ Na⁺ · 5 H₂O
Molgewicht 387.1485
Bruttoformel C₈H₉AsNNaO₅
Vorzugsbezeichnung Acetarsol-Mononatrium 5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 3-Acetamido-4-hydroxyphenylarsonsäure-Mononatriumsalz 5 H₂O

ASK #00713
Chemical Abstract Service Nr. 74392-05-5

Formelstamm (C2-H3-O2)⁻ H⁺ . x H2-O
Molgewicht 60.052
Bruttoformel C₂H₄O₂
2. Bezeichnung Essigsäure x%
Zitat Bezeichnung 2 E260
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 260 [Essigsäure x%]

ASK #00716

Chemical Abstract Service Nr. 923-09-1
Formelstamm (C4-H5-N-O4)²⁻ H⁺ K⁺
Molgewicht 171.193
Bruttoformel C₄H₆KNO₄
2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Monokaliumsalz
3. Bezeichnung Kaliumhydrogen-DL-aspartat

ASK #00718

Chemical Abstract Service Nr. 56-91-7
Formelstamm (C8-H8-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 151.1626
Bruttoformel C₈H₉NO₂
2. Bezeichnung 4-(Aminomethyl)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.8R

ASK #00719

Chemical Abstract Service Nr. 55-31-2
Formelstamm C9-H13-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 219.6654
Bruttoformel C₉H₁₄ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Epinephrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #00720

Chemical Abstract Service Nr. 329-65-7
Molgewicht 183.2044
Bruttoformel C₉H₁₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Racepinefrin
International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym DL-Adrenalin; (RS)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol

ASK #00721

Chemical Abstract Service Nr. 51-42-3
Formelstamm C9-H13-N-O3 . C4-H6-O6
Molgewicht 333.2913
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₉
2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
3. Bezeichnung Epinephrinhydrogentartrat/Adrenalinhydrogentartrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0(2017-2020)/0254

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Epinephrinhydrogentartrat Adrenalinhydrogentartrat; (1*R*)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-hydrogen(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat; (R)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-(R,R)-tartrat (1:1); Adrenalinhydrogentartrat; Epinephrinhydrogentartrat; Epinephrinhydrogentartrat / Adrenalinhydrogentartrat (Ph.Eur.); Epinephrin[(R,R)-tartrat]

ASK #00723

Chemical Abstract Service Nr. 52-31-3
Formelstamm (C12-H15-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 236.267
Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Cyclobarbital

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 GLST; USMI10; BP58; MAR28

2. Bezeichnung 5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-5-ethylbarbitursäure

ASK #00724

Chemical Abstract Service Nr. 483-04-5
Molgewicht 352.4269
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₃
2. Bezeichnung Methyl(19 -methyl-18-oxayohimb-16-en-16-carboxylat)
3. Bezeichnung Raubasin

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; MAR29; GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ajmalicin; Methyl(19alpha-methyl-16,17-didehydro-18-oxayohimban-16-carboxylat)

ASK #00725

Chemical Abstract Service Nr. 4373-34-6

Formelstamm C21-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht 388.8878
Bruttoformel C₂₁H₂₅ClN₂O₃
2. Bezeichnung Methyl(19 -methyl-18-oxayohimb-16-en-16-carboxylat)-hydrochlorid
3. Bezeichnung Raubasinhydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Methyl(19alpha-methyl-16,17-didehydro-18-oxayohimban-16-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #00726

Chemical Abstract Service Nr. 59-98-3
Molgewicht 160.2157
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂
Vorzugsbezeichnung Tolazolin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2-Benzyl-4,5-dihydroimidazol

ASK #00727

Chemical Abstract Service Nr. 69-53-4
Formelstamm (C16-H18-N3-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 349.4048
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₄S
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung Ampicillin
Zitat Bezeichnung 3 CAS; BP1968-2018; USP18-43(1970-2020); FDA-SRS; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/0167; MAR27; USMI2024; GlnAs; RPS15; USAN; EUTCT; EP9.0,10.0,11.0(2017-2023)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[[[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure; (3*S*,6*R*)-6-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure; Wasserfreies Ampicillin (Ph.Eur.)

ASK #00729

Chemical Abstract Service Nr. 3313-26-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 5591-45-7
Molgewicht 443.6253
Bruttoformel C₂₃H₂₉N₃O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Tiotixen
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung (*Z*)-*N,N*-Dimethyl-9-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyliden]thioxanthen-2-sulfonamid

ASK #00730

Chemical Abstract Service Nr. 49746-09-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 22189-31-7
Formelstamm C23-H29-N3-O2-S . 2 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht 552.5777
Bruttoformel C₂₃H₃₁Cl₂N₃O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Tiotixendihydrochlorid 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung (Z)-N,N-Dimethyl-9-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyliden]thioxanthen-2-sulfonamid-dihydrochlorid 2 H₂O

ASK #00733

Chemical Abstract Service Nr. 123-03-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 136499-13-3; 27841-61-8
Formelstamm (C21-H38-N)+ Cl⁻
Molgewicht 339.9861
Bruttoformel C₂₁H₃₈ClN
Vorzugsbezeichnung Cetylpyridiniumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; FIE96; MAR29; DAC79
2. Bezeichnung 1-Hexadecylpyridin-1-iumchlorid

ASK #00735

Chemical Abstract Service Nr. 140-72-7
Formelstamm (C21-H38-N)+ Br⁻
Molgewicht 384.4371
Bruttoformel C₂₁H₃₈BrN
Vorzugsbezeichnung Cetylpyridiniumbromid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 1-Hexadecylpyridin-1-iumbromid

ASK #00742

Chemical Abstract Service Nr. 39404-33-6
2. Bezeichnung Polysaccharid - Disaccharid - D-Glucose - Gemisch
3. Bezeichnung Stärkehydrolysat ((mit Angaben zum Wasser-Gehalt))
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Dextrat

ASK #00749

Chemical Abstract Service Nr. 9004-32-4
2. Bezeichnung Poly-O-(carboxymethyl)cellulose-Natriumsalz (6.5-10.8% Na)
3. Bezeichnung Carmellose-Natrium (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 466; Carboxymethylcellulose-Natrium

ASK #00755

Chemical Abstract Service Nr. 9005-67-8

Bruttoformel $C_{64}H_{126}O_{26}$

Vorzugsbezeichnung Polysorbat 60

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/427; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/427; Ph.Eur.2005,5.0/427

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-sorbitanmonostearat

ASK #00756

Chemical Abstract Service Nr. 148-61-8

Formelstamm (C9-H9-Hg-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht 382.8295

Bruttoformel $C_9H_{10}HgO_2S$

2. Bezeichnung Hydrogen{ethyl[2-(sulfanyl- S)benzoato(2-)- O]mercurat(1-)}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(Ethylmercuriothio)benzoesäure; Ethylmercuriothiosalicylsäure; 2-(Ethylmercuriosulfanyl)benzoesäure; Hydrogen{ethyl[2-sulfanylbenzoato(2-)-O,S]mercurat(1-)}

ASK #00757

Chemical Abstract Service Nr. 54-64-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11004-81-2; 113170-85-7; 130995-49-2; 2141-27-7; 23065-35-2; 25948-50-9; 362653-08-5; 77536-61-9; 8030-32-8; 8030-33-9; 878791-13-0

Formelstamm (C9-H9-Hg-O2-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 404.8113

Bruttoformel $C_9H_9HgNaO_2S$

Vorzugsbezeichnung Thiomersal

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; BAN; EP4.0+3,5.0+1,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019); GlnAS; DAB1998R; EAB4.0+3,5.0+1,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019)/1625; MAR2019; Phpa11.3(1999); Helv8/97; INCI; EAB4.0-9.7(2002-2019)/R; DAC2002; BP1968-2020

2. Bezeichnung Natrium{ethyl[2-(sulfanyl- S)benzoato(2-)- O]mercurat(1-)}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Natrium{ethyl[2-sulfanylbenzoato(2-)-O,S]mercurat(1-)}; Natrium[2-(ethylmercuriothio)benzoat]; 2-(Ethylmercuriosulfanyl)benzoesäure-Natriumsalz; Ethylmercuriothiosalicylsäure-Natriumsalz

ASK #00758

Chemical Abstract Service Nr. 50-23-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1050676-88-4; 8056-08-4; 80562-38-5; 8063-42-1

Molgewicht 362.4599

Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_5$

Vorzugsbezeichnung Hydrocortison

International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 RÖMP2005-2016; Hager2003-2014; EAB4.0,5.0,6.0+5,7.0,8.0(2002-2016)/0335
2. Bezeichnung 11 ,17,21-Trihydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #00759

Chemical Abstract Service Nr. 2203-97-6
Formelstamm (C₂₅-H₃₃-O₈)⁻ H⁺
Molgewicht 462.5327
Bruttoformel C₂₅H₃₄O₈
2. Bezeichnung (11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)hydrogenbutandioat
3. Bezeichnung Hydrocortisonhydrogensuccinat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Hydrocortisonhydrogensuccinat; 11beta,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-ylhydrogensuccinat; Hydrocortison-21-hydrogensuccinat

ASK #00760

Chemical Abstract Service Nr. 50-03-3
Molgewicht 404.4966
Bruttoformel C₂₃H₃₂O₆
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-ylacetat
3. Bezeichnung Hydrocortisonacetat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Hydrocortison-21-acetat; Hydrocortisonacetat

ASK #00761

Chemical Abstract Service Nr. 83784-20-7
Formelstamm (C₂₅-H₃₃-O₈)⁻ H⁺ . H₂O
Molgewicht 480.5479
Bruttoformel C₂₅H₃₄O₈
Vorzugsbezeichnung Hydrocortison-21-hydrogensuccinat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung (11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)hydrogenbutandioat 1 H₂O

ASK #00762

Chemical Abstract Service Nr. 50-53-3
Molgewicht 318.8642
Bruttoformel C₁₇H₁₉ClN₂S
Vorzugsbezeichnung Chlorpromazin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9
2. Bezeichnung 3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3-(2-Chlor-10H-phenothiazin-10-yl)propyl]dimethylazan
ASK #00763

Chemical Abstract Service Nr. 55-56-1
Molgewicht 505.4466
Bruttoformel C₂₂H₃₀Cl₂N₁₀
Vorzugsbezeichnung Chlorhexidin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2060
2. Bezeichnung 1,1'-(Hexan-1,6-diyl)bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]

ASK #00764

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1668-19-5; 20917-31-1
Molgewicht 279.3761
Bruttoformel C₁₉H₂₁NO
Vorzugsbezeichnung Doxepin
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 BAN; MeSH; USMI13; AAN; CAS; Hager2008; ROMP2010
2. Bezeichnung 3-(Dibenzo[*b,e*]oxepin-11(6*H*)-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin, gemäß Ph.Eur.-Spezifikationen für Doxepinhydrochlorid mit 13-18% von *Z*-Isomer

ASK #00765

Chemical Abstract Service Nr. 52-43-7
Molgewicht 208.2139
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Allobarbital
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 GLST; USAN; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 5,5-Bis(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5,5-Diallylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion; 5,5-Diallylbarbitursäure

ASK #00766

Chemical Abstract Service Nr. 64-95-9
Molgewicht 311.418
Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Adiphenin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](diphenylacetat)

ASK #00767

Chemical Abstract Service Nr. 50-42-0

Formelstamm	C20-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	347.8789
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Adipheninhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; DAC2003-2005; DAC2004R; USMI9
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](diphenylacetat)-hydrochlorid
ASK #00768	
Chemical Abstract Service Nr.	57-11-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	134503-33-6; 197923-10-7; 294203-07-9; 294203-15-9; 39390-61-9; 58392-66-8; 8013-28-3; 8023-06-1; 8037-40-9; 8037-83-0; 8039-51-8; 8039-52-9; 8039-53-0; 8039-54-1; 82497-27-6
Formelstamm	(C18-H35-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	284.4772
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ O ₂
2. Bezeichnung	Octadecansäure
3. Bezeichnung	Stearinsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R
ASK #00769	
Molgewicht	284.4779
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ O ₂
2. Bezeichnung	Hexadecansäure - Octadecansäure - Fettsäure - Gemische
3. Bezeichnung	Stearinsäure (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Palmitinsäure-Stearinsäure-Fettsäure-Gemische; Stearinsäure ¹ ; Stearinpalmitinsäure
ASK #00770	
Chemical Abstract Service Nr.	67-64-1
Molgewicht	58.0791
Bruttoformel	C ₃ H ₆ O
2. Bezeichnung	Propan-2-on
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2021; EAB.CN; IUPAC
3. Bezeichnung	Aceton
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; ROMP2021; PubChem; EAB3.0-10.0(1997-2020)R; DAC2020; ChemIDplus; EAB3.0+1+3+4,4.0,5.0+1,6.0,7.0,8.0,9.0+7,10.0(1997-2020)/0872; ChemSpider
ASK #00781	
Chemical Abstract Service Nr.	9000-59-3
2. Bezeichnung	Kerria-lacca-Sekret
3. Bezeichnung	Schellack ((mit Angaben zum Typ nach Ph.Eur.))
Zitat Bezeichnung 3	GII; E904; Ph.Eur.3.0-4,4.0,5.0,6.0,6.2,6.4,7.0(1997-2011)/1149; ROMP7; Hager2008; FIE96; MAR2011; Janistyn78,I

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 904

ASK #00782

2. Bezeichnung Stärke, verethert mit 1,3,4,6-Tetrakis(hydroxymethyl)perhydroimidazo[4,5-d]imidazol-2,5-dion

3. Bezeichnung Nichtquellbare Stärke

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #00784

Chemical Abstract Service Nr. 112-80-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1190712-11-8; 1190965-71-9; 1380514-02-2; 17156-84-2; 56833-51-3; 8046-01-3; 949900-16-7

Formelstamm (C₁₈-H₃₃-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 282.4614

Bruttoformel C₁₈H₃₄O₂

2. Bezeichnung (9Z)-Octadec-9-ensäure [Ph.Eur., NF: Gehalt 65,0-88,0 %, Höchstmengen für Myristinsäure 5,0 %, Stearinsäure 6,0 %, Palmitinsäure 16,0 %, Palmitoleinsäure 8,0 %, Linolsäure 18,0 %, Linolensäure 4,0 %, Fettsäuren mit über 18 C-Atomen in der Kette 4,0 %; Ph.Eur.: Margarinsäure höchstens 0,2 % (pflanzliches Produkt) oder 4,0 % (tierisches Produkt)]

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2016

3. Bezeichnung Ölsäure

Zitat Bezeichnung 3 GSBL; LB; GESTIS; ROMP2016; IGS; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0799; DAC87; EB6; MAR28; UBA-WGK; ETOX; PubChem; EUTCT; ChemSpider; EAB4.3+4+7R,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4(2002-2015)R; MAR2016; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym cis-Octadec-9-ensäure; cis-Ölsäure; (Z)-Octadec-9-ensäure; Ölsäure (Ph.Eur.); (Z)-9-Octadecensäure; Oleinsäure; cis-9-Octadecensäure; (9Z)-9-Octadecensäure; Elainsäure

ASK #00785

Chemical Abstract Service Nr. 13463-67-7

Molgewicht 79.8658

Bruttoformel O₂Ti

2. Bezeichnung Titan()-oxid

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2017)R

3. Bezeichnung Titandioxid

Zitat Bezeichnung 3 GII; DAC79; USMI10; E171; EAB3.0,4.0,5.0,6.0+4,7.0+5,8.0+1(1997-2017)/0150; MAR27

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 171; Titanoxid

ASK #00786

Chemical Abstract Service Nr. 2783-94-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12707-27-6; 1342-61-6

Formelstamm (C₁₆-H₁₀-N₂-O₇-S₂)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 452.3693

Bruttoformel C₁₆H₁₀N₂Na₂O₇S₂

2. Bezeichnung 6-Hydroxy-5-(4-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-2-sulfonsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Gelborange S
Zitat Bezeichnung 3 E110
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 110

ASK #00788

Chemical Abstract Service Nr. 68425-36-5
2. Bezeichnung Arachis-hypogaea-Samenöl, hydriert
3. Bezeichnung Hydriertes Erdnussöl
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0+2+8,7.0,8.0,9.0(2002-2018)/1171

ASK #00789

Chemical Abstract Service Nr. 2277-92-1
Molgewicht 401.4566
Bruttoformel C₁₃H₆Cl₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Oxyclozanid
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2,3,5-Trichlor-*N*-(3,5-dichlor-2-hydroxyphenyl)-6-hydroxybenzamid

ASK #00792

Chemical Abstract Service Nr. 557-04-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 212132-26-8
Formelstamm 2(C₁₈-H₃₅-O₂)⁻ Mg²⁺
Molgewicht 591.2436
Bruttoformel C₃₆H₇₀MgO₄
2. Bezeichnung Magnesiumdioctadecanoat [rein, ohne die für Magnesiumstearat (Ph.Eur.) (ASK-Nr. 15598-9 und 32017-4 [pflanzlich]) zulässigen bis zu 60 % Magnesiumsalze anderer Fettsäuren]
3. Bezeichnung Magnesiumstearat
Zitat Bezeichnung 3 GESTIS; E572(veraltet); ROMP2009
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Magnesiumoctadecanoat; Magnesiumdistearat; Octadecansäure-Magnesiumsalz; Octadecansäure-Magnesiumsalz (2:1); Stearinsäure-Magnesiumsalz (2:1); Magnesiumstearat (rein)

ASK #00795

2. Bezeichnung Sterculia-Arten-Gummi
3. Bezeichnung Sterculia-Gummi
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 416

ASK #00799

Chemical Abstract Service Nr. 442-52-4
Molgewicht 325.8352
Bruttoformel C₁₉H₂₀ClN₃
Vorzugsbezeichnung Clemizol
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2320; MAR27
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol
 ASK #00800

Chemical Abstract Service Nr. 6011-39-8
Formelstamm C19-H20-Cl-N3 . C16-H18-N2-O4-S
Molgewicht 660.2253
Bruttoformel C₃₅H₃₈ClN₅O₄S
Vorzugsbezeichnung Clemizol-Penicillin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol - (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol - (3*S*,6*R*,7*R*)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure (1:1)
 ASK #00801

Chemical Abstract Service Nr. 3563-84-6
Formelstamm C21-H41-N7-O12 . C9-H17-N-O5
Molgewicht 802.8249
Bruttoformel C₃₀H₅₈N₈O₁₇
Vorzugsbezeichnung Dihydrostreptomycin(D-pantothemat)
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.3158
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(carbamimidoyl)-*O*-2-desoxy-2-methylamino- -*L*-glucopyranosyl-(1 2)-*O*-5-desoxy-3-*C*-hydroxymethyl- -*L*-lyxofuranosyl-(1 4)-*D*-streptamin-(*R*)-3-(2,4-dihydroxy-3,3-dimethylbutanamidat)
 ASK #00802

Chemical Abstract Service Nr. 2135-17-3
Molgewicht 410.4515
Bruttoformel C₂₂H₂₈F₂O₅
Vorzugsbezeichnung Flumetason
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion
 ASK #00803

9005-65-6

**Chemical Abstract Service
Nr.**

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1286269-72-4; 1340-85-8; 141927-23-3; 178631-96-4; 209796-63-4; 2137448-98-5; 253447-34-6; 361534-35-2; 37199-23-8; 37280-84-5; 51377-27-6; 541509-66-4; 61723-75-9; 8050-83-7; 900143-89-7; 9015-07-0; 9050-49-1; 9050-57-1

Bruttoformel C₆₄H₁₂₄O₂₆

Vorzugsbezeichnung Polysorbat 80

International Nonproprietary Name INN.L15:Corr.INN

Zitat Bezeichnung 1 E433; EAB3.0-9.0(1997-2017)R; EAB3.0-4,4.0+3+6,5.0+4,6.0+3+5,7.0,8.0+6,9.0(1997-2017)/0428; Hager2017; DAB1998R

2. Bezeichnung {Tetrakis-O[-hydropoly(oxyethylen)-yl]-1,4-anhydrohexitol}monooleat-Stereoisomerenmisch mit geringeren Mengen an 1,5-Anhydro-Isomeren, {Hexakis-O[-hydropoly(oxyethylen)-yl]-D-glucitol}monooleaten, entsprechenden Estern anderer Fettsäuren und nicht oder mehrfach veresterten Produkten mit durchschnittlich 20 Oxyethylen-Einheiten je Molekül

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Sorbimacrogololeat 300; Copolymerisat eines Sorbitol-Sorbitolanhydrid-Gemischs mit ca. 20 mol Ethylenoxid, verestert mit 1 mol Fettsäuren, hauptsächlich Ölsäure; Polyoxyethylen-20-sorbitan-monooleat; Polyäthylenglykol-20-sorbitanoleat; Polyoxyethylen(20)sorbitan-monooleat; E 433; Polyoxyethylen(20)-Sorbitan-Monooleat; Poly(oxyethylen)-20-sorbitan-monooleat

ASK #00804

Chemical Abstract Service Nr. 100-51-6

Molgewicht 108.1378

Bruttoformel C₇H₈O

Vorzugsbezeichnung Benzylalkohol

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.04/256; DAC79; Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.5,5.6/0256; FIE96; MAR28; DAB1997R-2011R; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0256; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

2. Bezeichnung Phenylmethanol

ASK #00806

Chemical Abstract Service Nr. 7047-84-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3343-54-2

Formelstamm (C₁₈-H₃₅-O₂)⁻ 2(H-O)⁻ Al₃⁺ und Homologe

Molgewicht 344.4655

Bruttoformel C₁₈H₃₇AlO₄

2. Bezeichnung Aluminium-dihydroxid-octadecanoat, Aluminium-hexadecanoat-dihydroxid und kleinere Mengen homologer Fettalkanoate, Gemisch

3. Bezeichnung Aluminium-dihydroxid-stearat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Aluminiumdihydroxid(stearat/palmitat); Dihydroxyaluminiumstearat; Dihydroxido(octadecanoato)aluminium; Dihydroxidostearatoaluminium; Aluminiumdihydroxidstearat; Dihydroxidoctadecanoatoaluminium; Dihydroxido(octadecanoato-kappaO)aluminium; Aluminiummonostearat; Dihydroxy(stearato)aluminium; Dihydroxy(octadecanoato-kappaO)aluminium; Dihydroxy(octadecanoato-O)aluminium

ASK #00807

Chemical Abstract Service Nr. 71205-22-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 876369-59-4
Molgewicht 252.4824
Bruttoformel $\text{Al}_2\text{MgO}_8\text{Si}_2$
Vorzugsbezeichnung Almasilat
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung Magnesium-aluminosilicat($\text{MgAl}_2\text{Si}_2\text{O}_8$)-hydrat

ASK #00809

Chemical Abstract Service Nr. 7631-86-9
Molgewicht 60.0843
Bruttoformel O_2Si
2. Bezeichnung Siliciumdioxid
Zitat Bezeichnung 2 Janistyn78,I; IUPAC; GII; E551; ROMP2020
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Kieselsäureanhydrid; Kieselsäure; Silica

ASK #00812

Chemical Abstract Service Nr. 7699-41-4
Formelstamm $(\text{O}_3\text{-Si})_2^- 2\text{H}^+$
Molgewicht 78.0996
Bruttoformel $\text{H}_2\text{O}_3\text{Si}$
2. Bezeichnung Metakieselsäure

ASK #00814

Chemical Abstract Service Nr. 36653-82-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 124-29-8; 55069-45-9; 8014-51-5; 8023-37-8; 8032-16-4; 8032-17-5; 8032-89-1
Molgewicht 242.4406
Bruttoformel $\text{C}_{16}\text{H}_{34}\text{O}$
2. Bezeichnung Hexadecan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Hexadecanol; Hexadecylalkohol; Palmitylalkohol [mit Spezifikation abweichend von Ph.Eur.-Monographie 0540, Cetylalkohol, ASK-Nr. 18661-9]; Cetylalkohol [mit Spezifikation abweichend von Ph.Eur.-Monographie 0540, ASK-Nr. 18661-9]

ASK #00818

Chemical Abstract Service Nr. 94-44-0
Molgewicht 213.2319
Bruttoformel $\text{C}_{13}\text{H}_{11}\text{NO}_2$
2. Bezeichnung Benzyl(pyridin-3-carboxylat)
3. Bezeichnung Benzylnicotinat
Zitat Bezeichnung 3 DAB1997R-2011R; USMI10; DAC86; DAB1999-2011

ASK #00819

Chemical Abstract Service Nr. 87-28-5
Molgewicht 182.1733
Bruttoformel $C_9H_{10}O_4$
2. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl)(2-hydroxybenzoat)
3. Bezeichnung Hydroxyethylsalicylat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Hydroxyethylsalicylat

ASK #00820

Chemical Abstract Service Nr. 67-63-0
Molgewicht 60.095
Bruttoformel C_3H_8O
2. Bezeichnung Propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 EUTCT; IUPAC2005
3. Bezeichnung 2-Propanol (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Isopropylalkohol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 2-Propanol; Isopropylalkohol; Isopropanol

ASK #00825

Chemical Abstract Service Nr. 55-63-0
Molgewicht 227.0865
Bruttoformel $C_3H_5N_3O_9$
2. Bezeichnung Propan-1,2,3-triyltrinitrat
3. Bezeichnung Glyceroltrinitrat-Lösung (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Glyceroltrinitrat-Lösung
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Glyceroltrinitrat-Lösung [Hinweis: mit Angaben zur Art und relativen Menge des zum Verdünnen des explosions- und feuergefährlichen Arzneistoffes verwendeten festen oder flüssigen Hilfsstoffes]; Glyceroltrinitrat; Glyceryltrinitrat; Trinitroglycerol; Nitroglycerin

ASK #00827

Chemical Abstract Service Nr. 9000-69-5
2. Bezeichnung Poly-D-galacturonsäuremethylester
3. Bezeichnung Pektin
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.6861; E440
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 440

ASK #00831

Chemical Abstract Service Nr. 1119-34-2

Formelstamm	C6-H14-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht	210.6619
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Argininhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0805; Ph.Eur.2008,6.0/0805; Ph.Eur.2002,4.00/805
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-2-Amino-5-guanidinopentansäure-hydrochlorid
ASK #00832	
Chemical Abstract Service Nr.	79-81-2
Molgewicht	524.8604
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Retinolpalmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.02/217
2. Bezeichnung	[(2E,4E,6E,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-yl]palmitat
ASK #00833	
Chemical Abstract Service Nr.	4757-55-5
Molgewicht	294.4338
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Dimetacrin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-(9,9-Dimethyl-9,10-dihydroacridin-10-yl)-N,N-dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(9,9-Dimethyl-9,10-dihydroacridin-10-yl)propyl]dimethylazan
ASK #00834	
Chemical Abstract Service Nr.	3759-07-7
Formelstamm	C20-H26-N2 . C4-H6-O6
Molgewicht	444.5207
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Dimetacrin[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	3-(9,9-Dimethyl-9,10-dihydroacridin-10-yl)-N,N-dimethylpropan-1-amin-[(R,R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(9,9-Dimethyl-9,10-dihydroacridin-10-yl)propyl]dimethylazan-(R,R)-tartrat (1:1)

ASK #00836

Chemical Abstract Service Nr. 6184-17-4
Formelstamm (C₁₇H₂₀N₄O₉P)⁻ Na⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 514.3562
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₄NaO₉P
Vorzugsbezeichnung Natrium(riboflavin-5'-hydrogenphosphat)-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 1 (INN.L3); (INNv.L4)
2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*,4*S*)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[*g*]pteridin-10-yl)-2,3,4-trihydroxypentyl]dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Riboflavinphosphat-Natrium-Dihydrat; Riboflavin-5'-phosphat-Mononatrium 2 HO; Natrium(riboflavin-5'-hydrogenphosphat) 2 HO

ASK #00840

Chemical Abstract Service Nr. 16485-10-2
Molgewicht 205.2515
Bruttoformel C₉H₁₉NO₄
Vorzugsbezeichnung Panthenol
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung (*RS*)-2,4-Dihydroxy-*N*-(3-hydroxypropyl)-3,3-dimethylbutanamid

ASK #00841

Chemical Abstract Service Nr. 81-13-0
Molgewicht 205.2515
Bruttoformel C₉H₁₉NO₄
Vorzugsbezeichnung Dexpanthenol
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 DAC88; MAR28; USMI9.2903; Ph.Eur.2002,4.00/761; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/0761; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/0761; USAN
2. Bezeichnung (*R*)-2,4-Dihydroxy-*N*-(3-hydroxypropyl)-3,3-dimethylbutanamid

ASK #00842

Chemical Abstract Service Nr. 1972-08-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1363-19-5; 14146-29-3; 14146-43-1; 26108-45-2; 5957-27-7
Molgewicht 314.4617
Bruttoformel C₂₁H₃₀O₂
Vorzugsbezeichnung Dronabinol
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; CAS; MAR2020; Hager2017; USAN; PubChem; DAC2003-2008; AdisInsight; GLST; ChemSpider; EUTCT; USP25(2002)-33(2010); GlnAS
2. Bezeichnung (6*aR*,10*aR*)-6,6,9-Trimethyl-3-pentyl-6*a*,7,8,10*a*-tetrahydrodibenzo[*b,d*]pyran-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 FDA-SRS; IUPAC; GlnAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(6aR-trans)-6a,7,8,10a-Tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol; (6aR,10aR)-6a,7,8,10a-Tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol; DELTA(9)-THC; (6aR,10aR)-6,6,9-Trimethyl-3-pentyl-6a,7,8,10a-tetrahydro-6H-benzo[c]chromen-1-ol; DELTA(9)-Tetrahydrocannabinol

ASK #00845

Chemical Abstract Service Nr. 7631-95-0

Molgewicht 205.9371

Bruttoformel MoNa₂O₄

2. Bezeichnung Molybdän()-säure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Natriummolybdat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Wasserfreies Natriummolybdat

ASK #00847

Chemical Abstract Service Nr. 7789-75-5

Molgewicht 78.0748

Bruttoformel CaF₂

3. Bezeichnung Calciumfluorid

Zitat Bezeichnung 3 ROMP8; DAB2007-2015; HAB2014R-2015R; HAB2016R; MAR28; DAB1999-2006; USMI10; HAB2001R-2011R; DAB1998R; HAB2012R-2013R

ASK #00850

Chemical Abstract Service Nr. 57-55-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1194046-20-2; 190913-75-8; 4254-16-4; 63625-56-9

Molgewicht 76.0944

Bruttoformel C₃H₈O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-Propan-1,2-diol

3. Bezeichnung Propylenglycol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/430; Ph.Eur.2005,5.0/430; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/430; DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Propan-1,2-diol

ASK #00852

Chemical Abstract Service Nr. 111-42-2

Molgewicht 105.1356

Bruttoformel C₄H₁₁NO₂

2. Bezeichnung 2,2'-Azandioldiethanol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,2'-Iminodiethanol; Diethanolamin

ASK #00853

Chemical Abstract Service Nr. 1313-82-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 113584-74-0; 1447694-91-8

Formelstamm	2Na ⁺ (S) ²⁻
Molgewicht	78.0445
Bruttoformel	Na ₂ S
2. Bezeichnung	Dinatriumsulfid
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2013; GESTIS; UBA-WGK; ETOX; GSBL; IGS; LB; EINECS
3. Bezeichnung	Natriumsulfid
Zitat Bezeichnung 3	GESTIS; UBA-WGK; ETOX; GSBL; IGS; EINECS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Schwefelnatrium; Natriumsulfid, wasserfrei; Natriummonosulfid; Dinatriumsulfid, wasserfrei; Dinatriummonosulfid; Dinatriumsulfid (NaS); Natriumsulfid (NaS)

ASK #00855

- 2. Bezeichnung** Colecalciferol, Dispersion einer öligen Lösung in einer Gerüstsubstanz (Gelatine und Kohlenhydrate) [Gehalt: 100000 I.E./g]
- 3. Bezeichnung** Colecalciferol-Trockenkonzentrat ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
- Zitat Bezeichnung 3** Ph.Eur.2005,5.0,5.6/0574; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0574; Ph.Eur.2002,4.00/574

ASK #00858

Chemical Abstract Service Nr. 81-07-2

- Formelstamm** (C₇-H₄-N-O₃-S)⁻ H⁺
- Molgewicht** 183.1845
- Bruttoformel** C₇H₅NO₃S
- 2. Bezeichnung** 1,2-Benzothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid
- 3. Bezeichnung** Saccharin
- Zitat Bezeichnung 3** BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00/947; USMI9.8070; RPS15; E954; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0947; USAN; NF20(2002),21(2003),22(2004); MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0947
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
- Synonym** E 954; 1,2-Benzisothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid

ASK #00860

Chemical Abstract Service Nr. 121-00-6

- Molgewicht** 180.2435
- Bruttoformel** C₁₁H₁₆O₂
- 2. Bezeichnung** 2-*tert*-Butyl-4-methoxyphenol

ASK #00861

Chemical Abstract Service Nr. 10191-41-0

- Molgewicht** 430.7061
- Bruttoformel** C₂₉H₅₀O₂
- 2. Bezeichnung** *rac*-(2*R*)-2,5,7,8-Tetramethyl-2-[(4*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-6-ol
- 3. Bezeichnung** *all-rac*-Tocopherol
- MAR2018; EAB4.7,5.0+1+3+5+6,6.0,7.0,8.0,9.0(2004-2017)/0692; EP4.7,5.0+1+3+5+6,6.0,7.0+2,8.0,9.0(2004-2017); Phpa14.2(2002); BP2001-2018

Zitat Bezeichnung
3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym all-rac-2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-ol; E 307 [all-rac-alpha-Tocopherol]; (+/-)-5,7,8-Trimethyltolcol; 2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-6-chromanol; alpha-Tocopherol (Ph.Eur. bis 2003); 2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-3,4-dihydro-2H-chromen-6-ol; dl-alpha-Tocopherol; alpha-Tocopherol; Vitamin E'; (+/-)-alpha-Tocopherol; Tocopherol; 3,4-Dihydro-2,5,7,8-tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2H-1-benzopyran-6-ol

ASK #00866

Chemical Abstract Service Nr. 65-19-0

Formelstamm C21-H26-N2-O3 . Cl-H

Molgewicht 390.9037

Bruttoformel C₂₁H₂₇ClN₂O₃

2. Bezeichnung Methyl(17 -hydroxyyohimban-16 -carboxylat)-hydrochlorid

3. Bezeichnung Yohimbinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 DAC1999-2004,2005; USMI9.9769; Ph.Eur.2005,5.7/2172; DAB1997R-2011R; DAB6; Ph.Eur.2008,6.0/2172; DAC2004R; MAR27; HPP4

ASK #00878

Chemical Abstract Service Nr. 539-08-2

Molgewicht 209.2417

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₃

2. Bezeichnung N-(4-Ethoxyphenyl)-2-hydroxypropanamid

3. Bezeichnung 4'-Ethoxylactanilid

ASK #00879

Chemical Abstract Service Nr. 69-22-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2406-91-9; 8003-10-9

Formelstamm C8-H10-N4-O2 . C6-H8-O7

Molgewicht 386.3141

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₄O₉

2. Bezeichnung 1,3,7-Trimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Gemisch (1:1)

3. Bezeichnung Coffein-Citronensäure-Gemisch (1:1)

ASK #00880

Chemical Abstract Service Nr. 125-02-0

Formelstamm (C21-H27-O8-P)2⁻ 2Na⁺

Molgewicht 484.3876

Bruttoformel C₂₁H₂₇Na₂O₈P

2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Prednisolondihydrogenphosphat-Dinatrium (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Prednisolon-21-dihydrogenphosphat-Dinatrium; Dinatrium(prednisolon-21-phosphat)

ASK #00881

Chemical Abstract Service Nr. 6001-64-5
Molgewicht 186.4644
Bruttoformel C₄H₇Cl₃O
Vorzugsbezeichnung Chlorobutanol-Hemihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0383; USMI9.2103; Ph.Eur.2005,5.0/0383; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/383
2. Bezeichnung 1,1,1-Trichlor-2-methylpropan-2-ol 0.5 H₂O

ASK #00885

Chemical Abstract Service Nr. 27214-00-2
Formelstamm (C3-H7-O6-P)²⁻ Ca²⁺
Molgewicht 210.1358
Bruttoformel C₃H₇CaO₆P
2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl und 1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Calciumsalz (1:1)
3. Bezeichnung Calciumglycerophosphat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Calciumglycerophosphat-alpha,beta-Gemisch; Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Calciumsalz-Gemisch; Calciumglycerinophosphat-alpha,beta-Gemisch; Calcium(2,3-dihydroxypropyl und 1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-Gemisch; Glycerol-1- und -2-phosphorsäureester-Calciumsalz-Gemisch; Glycerolphosphorsäure-Calciumsalz; Calciumglycerophosphat

ASK #00887

Chemical Abstract Service Nr. 1301-70-8
Formelstamm 3(C3-H7-O6-P)²⁻ 2Fe³⁺
Molgewicht 621.8635
Bruttoformel C₉H₂₁Fe₂O₁₈P₃
2. Bezeichnung Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Eisen()-Salz-Gemisch

ASK #00888

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12001-35-3; 12678-06-7; 1418308-48-1; 63530-05-2; 8047-67-4

Formelstamm x(Fe₂O₃) . y(C₁₂-H₂₂-O₁₁) . z(H₂O), H₂O

Molgewicht 432002. **Bezeichnung** Eisen(III)-oxid- -D-Fruktofuranosyl- -D-glucopyranosid-Hydrat-Komplexe, polymer, Trocknungsverlust höchstens 1,0 %
3. Bezeichnung Eisen()-oxid-Saccharose-Wasser-Komplex ((mit Angaben zur Zusammensetzung und mittleren Molmasse))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Eisen(III)-hydroxid-Saccharose-Komplexe; Eisenzucker; Eisen(III)-saccharat; Eisen(III)-oxid-saccharat; Eisen(III)-oxidsaccharat; Eisen(III)-oxid-Sucrose-Wasser-Komplex; Eisen(III)-oxid-Saccharose-Komplex; Eisen(III)-Saccharat-Komplex; Eisen(III)-Saccharose-Komplex; Eisen(III)-oxid-Sucrose-Komplex; Ferrisaccharat-Komplex; Eisensaccharat ASK #00889

Chemical Abstract Service Nr. 1334-74-3
Formelstamm (C3-H7-O6-P)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 216.0374
Bruttoformel C₃H₇Na₂O₆P
Vorzugsbezeichnung Glycerolmono(dinatriumphosphate)
International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung *rac*-Dinatrium[(2*R*)-2,3-dihydroxypropyl]phosphat-Dinatrium(1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-Gemisch

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Natriumglycerophosphat-alpha,beta-Gemisch; Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz-Gemisch;
Glycerol-1-dihydrogenphosphat-Glycerol-2-dihydrogenphosphat-Gemisch-Dinatriumsalz; Dinatrium(2,3-dihydroxypropyl und 1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-Gemisch;
Natriumglycerinophosphat-alpha,beta-Gemisch; Glycerol-1- und -2-phosphorsäureester-Dinatriumsalz-Gemisch; Glycerophosphorsäure-Dinatriumsalz

ASK #00897

Chemical Abstract Service Nr. 489-84-9

Molgewicht 198.3034

Bruttoformel C₁₅H₁₈

2. Bezeichnung 1,4-Dimethyl-7-(propan-2-yl)azulen

3. Bezeichnung Guajazulen

Zitat Bezeichnung 3 DAB1997R-2003R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #00901

Chemical Abstract Service Nr. 58-85-5

Formelstamm (C₁₀-H₁₅-N₂-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 244.3106

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Biotin

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 Phpa6.2(1994); MAR1977-2016; BP1997-2016; USMI9-14(1976-2006); JAN; USAN; AAN; USP21/S4-39(1986-2016); EAB3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/1073; USP18-22(1970-1990)R; DAC86; ROMP2016; EP3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2017)

2. Bezeichnung 5-[(3*aS*,4*S*,6*aR*)-2-Oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]pentansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-[(3*aS*,4*S*,6*aR*)-Hexahydro-2-oxo-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]pentansäure; (+)-*cis*-Hexahydro-2-oxo-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-valeriansäure; (+)-Biotin; Vitamin B; Vitamin B;
Coenzym R; d-Biotin; [3*aS*(3*alpha*,4*beta*,6*alpha*)]-5-(Hexahydro-2-oxo-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl)valeriansäure; Bios II

ASK #00904

Chemical Abstract Service Nr. 980-71-2

Formelstamm C₁₆-H₁₉-Br-N₂ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 435.3116

Bruttoformel C₂₀H₂₃BrN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Brompheniraminmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI13; Ph.Eur.2008,6.0/0977; Ph.Eur.2002,4.00/977; Ph.Eur.2005,5.0/0977

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Bromphenyl)-3-(pyridin-2-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-[3-(4-Bromphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #00905

Chemical Abstract Service Nr. 5743-28-2

Formelstamm $2(C_6H_7O_6)^- Ca^{2+} \cdot 2 H_2O$

Molgewicht 426.3409

Bruttoformel $C_{12}H_{14}CaO_{12}$

2. Bezeichnung (*R*)-5-[(*S*)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5*H*)-on-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O

3. Bezeichnung Calciumascorbat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Calciumascorbat ; E 302; Vitamin-C-Calciumsalz (2:1) 2 HO; Calciumascorbat 2 HO; Calciumdiascorbat 2 HO; Ascorbinsäure-Calciumsalz (2:1) 2 HO

ASK #00908

Chemical Abstract Service Nr. 479-92-5

Molgewicht 230.3055

Bruttoformel $C_{14}H_{18}N_2O$

Vorzugsbezeichnung Propyphenazon

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0/636; DAC88; Ph.Eur.2008,6.0/636; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/636

2. Bezeichnung 1,5-Dimethyl-2-phenyl-4-(propan-2-yl)-1*H*-pyrazol-3(2*H*)-on

ASK #00909

Chemical Abstract Service Nr. 65-45-2

Molgewicht 137.136

Bruttoformel $C_7H_7NO_2$

Vorzugsbezeichnung Salicylamid

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC1999-2004,2005; MAR28; USMI10; NFXIII

2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzamid

ASK #00910

Chemical Abstract Service Nr. 134-03-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1017795-34-4; 129940-98-3; 156683-68-0; 884311-57-3

Formelstamm $(C_6H_7O_6)^- Na^+$

Molgewicht 198.106

Bruttoformel $C_6H_7NaO_6$

Vorzugsbezeichnung Natriumascorbat

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 E301; USMI9.8323; MAR2010-2017; MAR28-36; EAB4.0,5.0+6,6.0+3+6,7.0,8.0(2002-2016)/1791; DAC2002

2. Bezeichnung (5*R*)-5-[(1*S*)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5*H*)-on-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E 301

ASK #00924

Chemical Abstract Service Nr. 148-79-8
Molgewicht 201.2477
Bruttoformel C₁₀H₇N₃S
Vorzugsbezeichnung Tiabendazol
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/866; Ph.Eur.2005,5.0/866; Ph.Eur.2002,4.00/866; Gil
2. Bezeichnung 2-(1,3-Thiazol-4-yl)benzimidazol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 233

ASK #00925

Chemical Abstract Service Nr. 120-51-4
Molgewicht 212.2439
Bruttoformel C₁₄H₁₂O₂
3. Bezeichnung Benzylbenzoat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/0705; Ph.Eur.2008,6.0/0705; MAR28; DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; EB6; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAC86; Ph.Eur.2002,4.00/705

ASK #00928

Chemical Abstract Service Nr. 8008-74-0
2. Bezeichnung Sesamum-indicum-Samenöl
3. Bezeichnung Sesamöl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.1998(1998),433

ASK #00929

Chemical Abstract Service Nr. 62-33-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12002-29-8; 12558-50-8; 1282-71-9; 1288-07-9; 19067-42-6; 35-00-7; 39208-14-5; 5297-15-4; 5639-01-0; 7732-93-6
Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₂-O₈)⁴⁻ Ca²⁺ 2Na⁺
Molgewicht 374.2684
Bruttoformel C₁₀H₁₂CaN₂Na₂O₈
Vorzugsbezeichnung Natriumcalciumedetat
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.3R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung *N,N*-(Ethan-1,2-diyl)bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Calcium-Dinatrium-Salz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Edetinsäure-Calcium-Dinatrium-Salz; Calciumdinatriumedetat; (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Calcium-Dinatrium-Salz

ASK #00930

Chemical Abstract Service Nr. 52-76-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 60416-16-2
Molgewicht 284.4357

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O
Vorzugsbezeichnung	Lynestrenol
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2011; Ph.Eur.2005,5.0/0558; Ph.Eur.2002,4.00/558; PHARMEUROPA19.1; MAR28; USMI10; Eur.Ph.2011,7.0; USAN; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0558
2. Bezeichnung	19-Nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ol
ASK #00931	
Chemical Abstract Service Nr.	72-33-3
Molgewicht	310.4299
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mestranol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/509; BP2001-2010; USAN; Eur.Ph.2002,4.00/509; Eur.Ph.2005,5.0/509; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/509; MAR28; Eur.Ph.2008,6.0/509; Ph.Eur.2005,5.0/509; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2011,7.0/509
2. Bezeichnung	3-Methoxy-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-17-ol
ASK #00932	
Chemical Abstract Service Nr.	8001-54-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	115003-70-8; 12741-06-9; 39434-18-9; 59890-14-1; 75635-12-0; 8011-91-4; 8036-90-6; 8039-63-2; 8045-21-4
Vorzugsbezeichnung	Benzalkoniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	DAC79; DAB9; USMI10; EABbd.IR; EAB3.0+2,4.0,5.0,6.0+4+8,7.0+1,8.0(1997-2017)/0372; MAR27
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethylalkyl(C ₈ -C ₁₈)aminiumchlorid
ASK #00934	
Chemical Abstract Service Nr.	523-87-5
Formelstamm	C17-H21-N-O . C7-H7-Cl-N4-O2
Molgewicht	469.9638
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dimenhydrinat
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/601; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0601; Ph.Eur.2005,5.0/0601; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	8-Chlor-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-2-(Diphenylmethoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylamin-8-Chlor-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-Salz (1:1)
ASK #00935	
Chemical Abstract Service Nr.	9006-65-9
Formelstamm	(C3-H9-Si)-(C2-H6-O-Si) _n -(C3-H9-O-Si)
Vorzugsbezeichnung	Dimeticon ((mit Angabe der kinematischen Viskosität in cSt))
International Nonproprietary Name	INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0138; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/0138; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/138; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

2. Bezeichnung -Trimethylsilyl- -methylpoly[oxy(dimethylsilyl)]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E 900

ASK #00938

Formelstamm (C5-H15-N2-O2-Si)-[C2-H6-O-Si]_x-O-H

2. Bezeichnung -[3-(2-Aminoethylamino)propyl]dihydroxysilyl- -hydroxypolydimethylsiloxan

Zitat Bezeichnung 2 SGK; GII

ASK #00941

Chemical Abstract Service Nr. 69-65-8

Molgewicht 182.1718

Bruttoformel C₆H₁₄O₆

2. Bezeichnung D-Mannitol

Zitat Bezeichnung 2 CAS; EUTCT

3. Bezeichnung Mannitol (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 421; Mannitol

ASK #00943

Chemical Abstract Service Nr. 302-22-7

Molgewicht 404.927

Bruttoformel C₂₃H₂₉ClO₄

Vorzugsbezeichnung Chlormadinonacetat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 6-Chlor-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-ylacetat

ASK #00944

Chemical Abstract Service Nr. 91-80-5

Molgewicht 261.3858

Bruttoformel C₁₄H₁₉N₃S

Vorzugsbezeichnung Methapyrilen

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung N,N-Dimethyl-N-(pyridin-2-yl)-N-[(thiophen-2-yl)methyl]ethan-1,2-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(2-thienylmethyl)azan

ASK #00947

2. Bezeichnung Solidago-virgaurea-Kraut

3. Bezeichnung Echtes Goldrutenkraut

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.4.6.5.0+3,6.0,7.0+6(2002-2013)/1893; DAB2001-2004

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Goldrutenkraut "; Europäisches Goldrutenkraut; Goldrutenkraut, Echtes

ASK #00970

Chemical Abstract Service Nr. 603-50-9

Molgewicht 361.3906

Bruttoformel $C_{22}H_{19}NO_4$

Vorzugsbezeichnung Bisacodyl

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2010; Ph.Eur.2002,4.00/595; Ph.Eur.2005,5.0,5.6,5.8/0595; DAC86; Ph.Eur.2008,6.0/0595; PHARMEUROPA17.2/0595

2. Bezeichnung [4,4'-(Pyridin-2-ylmethylendiphenyl]diacetat

ASK #00971

Chemical Abstract Service Nr. 6109-70-2

Formelstamm C9-H15-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 205.6818

Bruttoformel $C_9H_{16}ClNO_2$

Vorzugsbezeichnung Aceclidinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GII

2. Bezeichnung (1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)acetat-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Chinuclidin-3-ylacetat-hydrochlorid

ASK #00972

Chemical Abstract Service Nr. 68-23-5

Molgewicht 298.4192

Bruttoformel $C_{20}H_{26}O_2$

Vorzugsbezeichnung Noretynodrel

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-19-nor-17 -pregn-5(10)-en-20-in-3-on

ASK #00973

Chemical Abstract Service Nr. 137-58-6

Molgewicht 234.3373

Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O$

2. Bezeichnung 2-(Diethylamino)-N-(2,6-dimethylphenyl)acetamid

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2024; IUPAC; EAB.CN

3. Bezeichnung Lidocain

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0+1,7.0+3,8.0,9.0,10.0,11.0(2002-2023)/0727; ROMP2024; MAR2021; CAS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 2-Diethylamino-2',6'-acetoxylidid

ASK #00975

Chemical Abstract Service Nr. 522-51-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 856599-47-8

Formelstamm (C₃₀-H₄₀-N₄)₂⁺ . 2Cl⁻

Molgewicht 527.5714

Bruttoformel C₃₀H₄₀Cl₂N₄

Vorzugsbezeichnung Dequaliniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2874; Ph.Eur.2002,4.00/1413; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/1413; Ph.Eur.2005,5.0/1413; DAB1999

2. Bezeichnung 1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-iumchlorid)

ASK #00976

Formelstamm C₄-H₁₁-N-O . H₂CO₃

Molgewicht 151.161

Bruttoformel C₅H₁₃NO₄

Vorzugsbezeichnung Deanolcarbonat

International Nonproprietary Name (INNv.L15)

2. Bezeichnung 2-Dimethylaminoethanol-carbonat (1:1)

ASK #00977

Chemical Abstract Service Nr. 7069-06-9

Formelstamm 2(C₆-H₄-N-O₂)⁻ Mg²⁺

Molgewicht 268.5079

Bruttoformel C₁₂H₈MgN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Magnesiumnicotinat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung Pyridin-3-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nicotinsäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #00978

Chemical Abstract Service Nr. 50887-69-9

Formelstamm (C₅-H₃-N₂-O₄)⁻ H⁺ . H₂O

Molgewicht 174.1115

Bruttoformel C₅H₄N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Orotsäure-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 1 DAC1999-2004,2005; (eINNv.L41); DAB10

2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Orotsäure 1 HO

ASK #00980

Chemical Abstract Service Nr. 61-19-8
Formelstamm (C10-H12-N5-O7-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 347.2212
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₅O₇P
Vorzugsbezeichnung Adenosinphosphat
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27
2. Bezeichnung Adenosin-5'-dihydrogenphosphat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5'-Adenylsäure

ASK #00981

Chemical Abstract Service Nr. 539-86-6
Molgewicht 162.273
Bruttoformel C₆H₁₀OS₂
2. Bezeichnung S-(Prop-2-en-1-yl)(prop-2-en-1-thiosulfinat)
3. Bezeichnung Allicin
Zitat Bezeichnung 3 USM110
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym S-Allyl(prop-2-en-1-thiosulfinat)

ASK #00982

Chemical Abstract Service Nr. 134-71-4
Formelstamm C10-H15-N-O . Cl-H
Molgewicht 201.6931
Bruttoformel C₁₀H₁₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Racephedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Racemisches Ephedrinhydrochlorid (Ph.Eur.); (RS,SR)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid; Racemisches Ephedrinhydrochlorid

ASK #00983

Chemical Abstract Service Nr. 306-03-6
Formelstamm C17-H23-N-O3 . Br-H
Molgewicht 370.2814

Bruttoformel C₁₇H₂₄BrNO₃
2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-hydrobromid
3. Bezeichnung Hyoscyaminhydrobromid
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.4780

ASK #00985

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37189-22-3
2. Bezeichnung Poly(*O*-methyl)reisstärke

ASK #00987

Chemical Abstract Service Nr. 18760-80-0
Formelstamm C11-H17-N-O . Cl-H
Molgewicht 215.7197
Bruttoformel C₁₁H₁₈ClNO
Vorzugsbezeichnung *N*-Methylracedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Dimethylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS,SR)-2-Dimethylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid; *N*-Methyl-DL-ephedrinhydrochlorid

ASK #00991

Chemical Abstract Service Nr. 13422-51-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8017-22-9
Molgewicht 1346.3551
Bruttoformel C₆₂H₈₉CoN₁₃O₁₅P
Vorzugsbezeichnung Hydroxocobalamin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USP20-39(1980-2016); ChemSpider; ATC; Ph.Int.2015; BP93; MeSH; JAN; Pharmavista; AAN; CAS; USAN; EUTCT; NCI.Thesaurus; MAR1982-2016; PubChem; ChEBI; Phpa3.3(1991); EINECS; USM
2. Bezeichnung (*OC*-6-26-*C*)-[[1,3-Didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1*H*-benzimidazol-1-yl)- *N*⁶]- *D*-ribofuranos-3-yl][*(2R)*-1-{3-[(1*R*,2*R*,3*R*,7*S*,12*S*,13*S*,17*S*,18*S*,19*R*)-2,13,18-tris(2-amino-2-oxoethyl)-7,12,17-tris(3-amino-3-oxoethyl)-2,3,6-tris(2-oxoethyl)oxo-3,4-dihydro-2*H*-pyrimidin-2-ylidene]oxy]propanoate}]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Vitamin B [Hydrat-Form / hydrate form]; Hydroxyvitamin B; Vitamin B [wasserfreie Form / anhydrous form]; OH-Cobalamin; Coalpha-(5,6-Dimethylbenzimidazol-1-yl)-Cobeta-hydroxocobamid; Coalpha-[a

ASK #00992

Chemical Abstract Service Nr. 69343-45-9
Formelstamm C19-H25-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 367.867
Bruttoformel C₁₉H₂₆ClNO₄

2. Bezeichnung Propyl[(1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-benzoyloxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]-hydrochlorid

3. Bezeichnung Propyl[3-(benzoyloxy)tropan-2-carboxylat]-hydrochlorid

ASK #00993

Chemical Abstract Service Nr. 50-02-2

Molgewicht 392.4611

Bruttoformel C₂₂H₂₉FO₅

Vorzugsbezeichnung Dexamethason

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/0388; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.03,4.04/388; USMI9.2899; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0388

2. Bezeichnung 9-Fluor-11 β ,17,21-trihydroxy-16 α -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #00994

Chemical Abstract Service Nr. 50-24-8

Molgewicht 360.444

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₅

Vorzugsbezeichnung Prednisolon

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.05/353; Ph.Eur.2008,6.0/0353; Ph.Eur.2005,5.0/0353; DAB1998R; USMI9.7510; MAR27

2. Bezeichnung 11 β ,17,21-Trihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #00997

Chemical Abstract Service Nr. 6556-11-2

Molgewicht 810.7206

Bruttoformel C₄₂H₃₀N₆O₁₂

Vorzugsbezeichnung Inositolnicotinat

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung [(1,2,3,5/4,6)-Cyclohexan-1,2,3,4,5,6-hexayl]hexakis(pyridin-3-carboxylat)

ASK #00998

Chemical Abstract Service Nr. 479-18-5

Molgewicht 254.2426

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Diprophyllin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/486; Ph.Eur.2005,5.0/0486; Ph.Eur.2008,6.0/0486

2. Bezeichnung *rac*-7-((*R*)-2,3-Dihydroxypropyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #01000

Chemical Abstract Service Nr. 13149-69-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11006-56-7; 12767-61-2; 12770-30-8; 14513-57-6

Formelstamm (C₂₀-H₃₉-N₂-O₈)⁻ H⁺
Molgewicht 436.5402
Bruttoformel C₂₀H₄₀N₂O₈
2. Bezeichnung 6-*O*-{Bis[bis(propan-2-yl)amino]acetyl}-*D*-gluconsäure
3. Bezeichnung Pangamsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 6-*O*-[Bis(diisopropylamino)acetyl]-*D*-gluconsäure; Vitamin B

ASK #01001

Chemical Abstract Service Nr. 112533-79-6
Formelstamm (C₂₀-H₃₉-N₂-O₈)⁻ Na⁺
Molgewicht 458.522
Bruttoformel C₂₀H₃₉N₂NaO₈
2. Bezeichnung 6-*O*-{Bis[bis(propan-2-yl)amino]acetyl}-*D*-gluconsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumpangamat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Pangamsäure-Natriumsalz

ASK #01002

Chemical Abstract Service Nr. 660-27-5
Formelstamm C₆-H₁₅-N . C₂-H₂-Cl₂-O₂
Molgewicht 230.1321
Bruttoformel C₈H₁₇Cl₂NO₂
2. Bezeichnung Dichloressigsäure-*N*-(Propan-2-yl)propan-2-amin-Salz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dichloressigsäure-Diisopropylazan-Salz

ASK #01003

Chemical Abstract Service Nr. 108-18-9
Molgewicht 101.19
Bruttoformel C₆H₁₅N
2. Bezeichnung *N*-(Propan-2-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diisopropylamin; Diisopropylazan

ASK #01007

Chemical Abstract Service Nr. 457-87-4
Molgewicht 163.2594
Bruttoformel C₁₁H₁₇N
Vorzugsbezeichnung Etilamfetamin
International Nonproprietary Name INN.L19

Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung *N*-Ethyl-1-phenylpropan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Ethyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan; *N*-Ethylamphetamin

ASK #01008

Chemical Abstract Service Nr. 300-62-9
Molgewicht 135.2062
Bruttoformel C₉H₁₃N
Vorzugsbezeichnung Amfetamin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-Phenylpropan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-Phenylpropan-2-ylazan; Amphetamin

ASK #01009

Chemical Abstract Service Nr. 51-64-9
Molgewicht 135.2062
Bruttoformel C₉H₁₃N
Vorzugsbezeichnung Dexamfetamin
International Nonproprietary Name INNv.L55
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (*S*)-1-Phenylpropan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*S*)-1-Phenylpropan-2-ylazan; Dexamphetamin

ASK #01010

Chemical Abstract Service Nr. 156-34-3
Molgewicht 135.2062
Bruttoformel C₉H₁₃N
Vorzugsbezeichnung Levamfetamin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29; GLST
2. Bezeichnung (*R*)-1-Phenylpropan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*R*)-1-Phenylpropan-2-ylazan; Levamphetamin

ASK #01011

Chemical Abstract Service Nr. 537-46-2
Molgewicht 149.2328

Bruttoformel C₁₀H₁₅N
Vorzugsbezeichnung Metamfetamin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (2S)-N-Methyl-1-phenylpropan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methamphetamin; (S)-(Methyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan

ASK #01012

Chemical Abstract Service Nr. 2210-63-1
Formelstamm (C₁₃H₁₅N₂O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 232.2783
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Mofebutazon
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung 4-Butyl-1-phenylpyrazolidin-3,5-dion

ASK #01015

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8049-47-6
2. Bezeichnung Pankreas vom Schwein mit Amylase-, Lipase- und Protease-Aktivität (mind. 12, 15 und 1.0 Ph.Eur.-E./mg)
3. Bezeichnung Pankreas-Pulver vom Schwein
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Pankreas-Pulver (Ph.Eur.) [Schwein]

ASK #01017

Chemical Abstract Service Nr. 37189-34-7
Molgewicht 22800
Vorzugsbezeichnung Ananasstamm-Bromelaine
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung Cysteinproteasen-Gemisch, gereinigt, aus dem Presssaft vom Stamm (Schaft, Stängel, Stiel, Strunk) der Ananas-comosus-Pflanze
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bromelaine; Bromelain-Proteasen-Konzentrat; Bromelain, Stengel-; Konzentrat proteolytischer Enzyme angereichert aus Bromelain; Bromeline; Bromelin; Stamm-Bromelain; EC 3.4.22.32

ASK #01018

Chemical Abstract Service Nr. 554-13-2
Molgewicht 73.8909
Bruttoformel CLi₂O₃
3. Bezeichnung Lithiumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0228; RPS15; MAR27; HAB34; USMI9.5363; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R

ASK #01019

Chemical Abstract Service Nr. 553-54-8
Formelstamm (C₆H₅-COO)⁻ Li⁺
Molgewicht 128.0544
Bruttoformel C₇H₅LiO₂
2. Bezeichnung Lithiumbenzoat
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; EB6; MAR28

ASK #01020

Chemical Abstract Service Nr. 7550-35-8
Molgewicht 86.845
Bruttoformel BrLi
2. Bezeichnung Lithiumbromid
Zitat Bezeichnung 2 EB6; USMI11

ASK #01021

Chemical Abstract Service Nr. 7447-41-8
Molgewicht 42.394
Bruttoformel CLi
2. Bezeichnung Lithiumchlorid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; EB6; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #01022

Chemical Abstract Service Nr. 6080-58-6
Formelstamm (C₆-H₅-O₇)³⁻ 3Li⁺ . 4 H₂-O
Molgewicht 281.9838
Bruttoformel C₆H₅Li₃O₇
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trilithiumsalz 4 H₂O
3. Bezeichnung Lithiumcitrat (Ph.Eur.)

ASK #01024

Chemical Abstract Service Nr. 552-38-5
Formelstamm (C₇-H₅-O₃)⁻ Li⁺
Molgewicht 144.0538
Bruttoformel C₇H₅LiO₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Lithiumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Lithium(2-hydroxybenzoat)

ASK #01026

Chemical Abstract Service Nr. 1300-23-8
Formelstamm (C₃-H₇-O₆-P)²⁻ 2Li⁺
Molgewicht 183.9398

Bruttoformel C₃H₇Li₂O₆P
2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl)- und (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Dilithiumsalz-Gemisch
3. Bezeichnung Glycerol-1- und -2-(dihydrogenphosphat)-Dilithiumsalz-Gemisch

ASK #01030

Chemical Abstract Service Nr. 546-89-4
Formelstamm (C₂-H₃-O₂)⁻ Li⁺
Molgewicht 65.985
Bruttoformel C₂H₃LiO₂
2. Bezeichnung Essigsäure-Lithiumsalz
3. Bezeichnung Lithiumacetat

ASK #01031

Chemical Abstract Service Nr. 4028-98-2
Formelstamm (C₃₀-H₄₀-N₄)₂⁺ 2(C₂-H₃-O₂)⁻
Molgewicht 574.7534
Bruttoformel C₃₄H₄₆N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Dequaliniumacetat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2873
2. Bezeichnung 1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-iumacetat)

ASK #01032

Chemical Abstract Service Nr. 147-20-6
Molgewicht 281.392
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Diphenylpyralin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4-Diphenylmethoxy-1-methylpiperidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Benzhydroxy-1-methylpiperidin

ASK #01036

Chemical Abstract Service Nr. 76-25-5
Molgewicht 434.4977
Bruttoformel C₂₄H₃₁FO₆
Vorzugsbezeichnung Triamcinolonacetamid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/533; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/533; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/533

2. Bezeichnung (16 *H*)-9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #01037

Chemical Abstract Service Nr. 67-78-7

Molgewicht 478.5072

Bruttoformel C₂₅H₃₁FO₈

Vorzugsbezeichnung Triamcinolon-16,21-diacetat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-16 ,21-diyldiacetat

ASK #01039

Chemical Abstract Service Nr. 2192-20-3

Formelstamm C21-H27-Cl-N2-O2 . 2 Cl-H

Molgewicht 447.8262

Bruttoformel C₂₁H₂₉Cl₃N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Hydroxyzindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0916; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/916; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0916; USMI10

2. Bezeichnung (*RS*)-2-(2-{4-[(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)ethanol-dihydrochlorid

ASK #01041

Chemical Abstract Service Nr. 18618-55-8

Molgewicht 372.582

Bruttoformel CeCl₃

2. Bezeichnung Cer()-chlorid 7 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #01042

Chemical Abstract Service Nr. 7791-18-6

Molgewicht 203.3027

Bruttoformel Cl₂Mg

3. Bezeichnung Magnesiumchlorid-Hexahydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0402; E511

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 511 [Magnesiumchlorid-Hexahydrat]

ASK #01043

Chemical Abstract Service Nr. 13446-34-9

Molgewicht 197.9052

Bruttoformel Cl₂Mn

3. Bezeichnung Mangan()-chlorid-Tetrahydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Mangan(II)-chlorid 4 HO

ASK #01044

Chemical Abstract Service Nr. 10125-13-0

Formelstamm $\text{Cu}^{2+} \cdot 2\text{Cl}^- \cdot 2 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 170.4826

Bruttoformel Cl_2Cu

2. Bezeichnung Kupfer()-chlorid-Dihydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Kupfer(II)-chlorid 2 HO

ASK #01045

Chemical Abstract Service Nr. 7791-13-1

Molgewicht 237.9309

Bruttoformel Cl_2Co

2. Bezeichnung Cobalt()-chlorid 6 H_2O

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R

ASK #01046

Chemical Abstract Service Nr. 79-33-4

Formelstamm $(\text{C}_3\text{H}_5\text{O}_3)^- \text{H}^+$

Molgewicht 90.0779

Bruttoformel $\text{C}_3\text{H}_6\text{O}_3$

2. Bezeichnung (S)-2-Hydroxypropansäure

3. Bezeichnung (S)-Milchsäure

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.2/1771; Ph.Eur.2002,4.00/1771; Ph.Eur.2008,6.0/1771; GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym L-Milchsäure

ASK #01047

2. Bezeichnung Zea-mays-Keimöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Maiskeimöl

ASK #01048

Chemical Abstract Service Nr. 56-40-6

Molgewicht 75.0666

Bruttoformel $\text{C}_2\text{H}_5\text{NO}_2$

Vorzugsbezeichnung Glycin

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0614; Ph.Eur.2008,6.0/0614; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/614; E640

	2. Bezeichnung	2-Aminoessigsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	E 640 [Glycin]; G; Aminoessigsäure; Glykokoll; Gly
ASK #01049	Formelstamm	(C8-H8-As-N-O5)2 ⁻ H ⁺ Li ⁺
	Molgewicht	281.0234
	Bruttoformel	C ₈ H ₉ AsLiNO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Acetarsol-Monolithium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	3-Acetamido-4-hydroxyphenylarsonsäure-Monolithiumsalz
ASK #01051	Chemical Abstract Service Nr.	305-97-5
	Formelstamm	(C12-H9-O12-S3-Sb)6 ⁻ 6Li ⁺
	Molgewicht	604.7937
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ Li ₆ O ₁₂ S ₃ Sb
	Vorzugsbezeichnung	Anthiolimin
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USM11
	2. Bezeichnung	Stibanryltris(sulfanyl)tris(butandisäure)-Hexalithiumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Stibanryltris(sulfanyl)tris(bernsteinsäure)-Hexalithiumsalz
ASK #01054	Chemical Abstract Service Nr.	29126-50-9
	Formelstamm	(C4-H4-O4)2 ⁻ 2Li ⁺
	Molgewicht	129.9542
	Bruttoformel	C ₄ H ₄ Li ₂ O ₄
	2. Bezeichnung	Lithiumsuccinat
	Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #01056	Formelstamm	(C13-H10-N3-O5-S) ⁻ Li ⁺
	Molgewicht	327.2416
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ LiN ₃ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Salazosulfamid-Lithium
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	5-(4-Sulfamoylphenyldiazenyl)-2-hydroxybenzoesäure-Lithiumsalz
ASK #01057	Formelstamm	(C19-H12-x-O6)x ⁻ x Li ⁺

Vorzugsbezeichnung	Dicoumarol-Lithium (1:x)
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	3,3'-Methylenbis(4-hydroxy-2 <i>H</i> -chromen-2-on)-Lithiumsalz (1:x)
ASK #01058	
Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₂ I ₆ N ₂ O ₆) ²⁻ 2Li ⁺
Molgewicht	1151.6279
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₂ I ₆ Li ₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Adipiodon-Dilithium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3,3'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dilithiumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3,3'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dilithiumsalz
ASK #01059	
Formelstamm	(C ₂₈ H ₃₁ O ₉ S) ⁻ Li ⁺
Molgewicht	550.5463
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ LiO ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Prednisolon-21-(3-sulfobenzoat)-Lithium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-[(11β,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure-Lithiumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(11beta,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yloxy-carbonyl)benzolsulfonsäure-Lithiumsalz
ASK #01060	
Formelstamm	(C ₂₉ H ₃₂ F ₁ O ₉ S) ⁻ Li ⁺
Molgewicht	582.5634
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ FLiO ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Dexamethason-21-(3-sulfobenzoat)-Lithium
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	3-[(9-Fluor-11β,17-dihydroxy-16α-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure-Lithiumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(9-Fluor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yloxy-carbonyl)benzolsulfonsäure-Lithiumsalz; Dexamethason-21-(3-sulfobenzoat)-Lithiumsalz
ASK #01064	
Formelstamm	C ₂₄ H ₄₈ N ₂ O . C ₂ H ₄ O ₂
Molgewicht	440.7027
Bruttoformel	C ₂₆ H ₅₂ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)oleamid-acetat (1:1)
ASK #01066	
Chemical Abstract Service Nr.	82-92-8

Molgewicht	266.3807
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyclizin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-Benzhydryl-4-methylpiperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Diphenylmethyl-4-methylpiperazin
ASK #01067	
Chemical Abstract Service Nr.	79-01-6
Molgewicht	131.3883
Bruttoformel	C ₂ HCl ₃
Vorzugsbezeichnung	Trichloroethylen
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung	Trichlorethen
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #01075	
2. Bezeichnung	Alchemilla-vulgaris-Kraut
3. Bezeichnung	Frauenmantelkraut
Zitat Bezeichnung 3	HOPPE8; EAB4.00+05,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1387; Hager2004,2008; EB6; DAB1999
ASK #01076	
Chemical Abstract Service Nr.	890-98-2
Molgewicht	242.2699
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₃
2. Bezeichnung	Benzyl[(<i>RS</i>)-(hydroxy)(phenyl)acetat]
ASK #01077	
Chemical Abstract Service Nr.	115-33-3
Molgewicht	401.4114
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Oxyphenisatindiacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	[4,4'-(2-Oxoindolin-3,3-diy)l]diphenyl]diacetat
ASK #01079	
Chemical Abstract Service Nr.	9000-90-2
Molgewicht	55400
2. Bezeichnung	1,4- -D-Glucan-Glucanohydrolase
3. Bezeichnung	-Amylase

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; EC3.2.1.1; Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(2002-2011)R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Glycogenase

ASK #01090

Chemical Abstract Service Nr. 1163-36-6
Formelstamm C₁₉-H₂₀-Cl-N₃ . Cl-H
Molgewicht 362.2961
Bruttoformel C₁₉H₂₁Cl₂N₃
Vorzugsbezeichnung Clemizolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2320; GII
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol-hydrochlorid

ASK #01091

Chemical Abstract Service Nr. 7018-07-7
Formelstamm 2(C₄-H₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺ Mg²⁺ . 4 H₂O
Molgewicht 360.5556
Bruttoformel C₈H₁₂MgN₂O₈
2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Magnesiumsalz (2:1) 4 H₂O
3. Bezeichnung Magnesiumbis(hydrogen-DL-aspartat)-Tetrahydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Magnesiumbis(hydrogen-DL-aspartat) 4 HO

ASK #01092

Chemical Abstract Service Nr. 24598-73-0
Formelstamm (C₅-H₃-N₂-O₄)⁻ K⁺
Molgewicht 194.1866
Bruttoformel C₅H₃KN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Kaliumorotat
International Nonproprietary Name (INNv.L41)
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004,2005; DAC2004R; DAB10
2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Kaliumsalz

ASK #01093

Chemical Abstract Service Nr. 59-46-1
Molgewicht 236.3101
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Procain
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI10

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)
ASK #01094
Chemical Abstract Service Nr. 617-45-8
Formelstamm (C₄-H₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 133.1027
Bruttoformel C₄H₇NO₄
2. Bezeichnung (RS)-Aminobutan-2,3-dicarbonsäure
3. Bezeichnung DL-Asparaginsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (RS)-Aminobutan-2,3-dicarbonsäure

ASK #01095
Chemical Abstract Service Nr. 14459-29-1
Molgewicht 598.6887
Bruttoformel C₃₄H₃₈N₄O₆
2. Bezeichnung 7,12-Bis(1-hydroxyethyl)-3,8,13,17-tetramethylporphyrin-2,18-dipropionsäure
3. Bezeichnung Hämatoporphyrin

ASK #01097
Chemical Abstract Service Nr. 1405-10-3
Vorzugsbezeichnung Neomycinsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/197; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.04/197; Ph.Eur.2008,6.0/197
2. Bezeichnung Neomycinsulfat (27-31% Sulfat)
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.Bd.II

ASK #01098
Chemical Abstract Service Nr. 9002-70-4
3. Bezeichnung Pferdeserum-Gonadotropin für Tiere
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/719; Ph.Eur.2008,6.0/719; Ph.Eur.2005,5.0/719
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Serumgonadotrophin; Serumgonadotrophin (Pferd); Serumgonadotropin

ASK #01099
Chemical Abstract Service Nr. 9002-61-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11130-48-6; 53321-48-5
Formelstamm C437-H672-N122-O134-S13 . C668-H1078-N196-O203-S13 (Protein-Anteile)
Molgewicht 25700
Bruttoformel C₁₁₀₅H₁₇₅₀N₃₁₈O₃₃₇S₂₆

2. Bezeichnung []APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT AHCSTCYH KS []SKEPLRPRCR PINATLAVEK EGCPVCITVN TTICAGYCPT MTRVLQGVLP ALPQVVCNYR DVRFESIRLP GCPRGVNPVV SYAVALSCQC ALCRRSTTDC GGPKDHPLTC DDPRFQDSSS SKAPPPSLPS PSRLPGPSDT PILPQ, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (9,57:23,72:26,110:34,88:38,90:93,100)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn13,Asn30)-N⁶- und (Ser121,Ser127,Ser132,Ser138)-O³-glykosyliert mit Oligosacchariden, isoliert aus Urin schwangerer Frauen

3. Bezeichnung Choriongonadotropin

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0498; EAB4.0+4,5.0+7,6.0+4+7,7.0,8.0(2002-2014)R; IGS; ROMP2011

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Choriongonadotrophin

ASK #01101

Chemical Abstract Service Nr. 7758-99-8

Formelstamm Cu²⁺ (O₄-S)²⁻ · 5 H₂O

Molgewicht 249.685

Bruttoformel CuO₄S

3. Bezeichnung Kupfer()-sulfat-Pentahydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0894

ASK #01102

2. Bezeichnung ganze oder geschnittene, getrocknete, blühende Triebspitzen von *Achillea millefolium* L.

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Schafgarbenkraut (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Schafgarbenkraut; Achillea-millefolium-Triebspitzen mit Blüten

ASK #01103

2. Bezeichnung Elymus-repens-Wurzelstock

3. Bezeichnung Queckenwurzelstock

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1306; Ph.Eur.2002,4.00/1306; Ph.Eur.2008,6.0/1306; Hager2004,2008; EB6; DAB1998

ASK #01104

2. Bezeichnung *Hypericum perforatum*-Triebspitzen (während der Blütezeit geerntet, getrocknet, ganz oder zerkleinert)

3. Bezeichnung Johanniskraut

Zitat Bezeichnung 3 HOPPE8; Ph.Eur.2005,5.0/1438; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1438; Hager2004,2008; DAC99; EB6; Helv8/99; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1438

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hypericum-perforatum-Kraut

ASK #01109

2. Bezeichnung Equisetum-arvense-Kraut

Zitat Bezeichnung 2 Hager2004,2008

3. Bezeichnung Schachtelhalmkraut

Zitat Bezeichnung 3 DAB2002; Hager2004,2008; EAB4.02,5.0,6.0,7.0+4,8.0(2002-2014)/1825

ASK #01111

2. Bezeichnung Ononis-spinosa-Wurzel

3. Bezeichnung Hauhechelwurzel

Zitat Bezeichnung 3 DAB6; Hager2004,2008; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0+2(2002-2014)/1879; HOPPE8; DAC2002

ASK #01113

2. Bezeichnung Salix-Arten-Rinde

3. Bezeichnung Weidenrinde

Zitat Bezeichnung 3 Hager2008-2013; EAB3.4,4.0,5.0,6.0+1+8,7.0+6(2001-2013)/1583; EB6; DAB2000

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym getrocknete Rinde junger Zweige oder getrocknete Stücke der Jahrestriebe verschiedener Arten der Gattung Salix, wie Salix purpurea, Salix daphnoides und Salix fragilis

ASK #01117

2. Bezeichnung Angelica-archangelica-Wurzel, sorgfältig getrocknete Wurzeln und Rhizom, ganz oder geschnitten, Gehalt an ätherischem Öl mindestens 2,0 mL/kg

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Angelikawurzel

Zitat Bezeichnung 3 DAB2001; DAC91; Pharmavista; HOPPE8; Hager2004-2015; EAB4.0+2,5.0,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)/1857

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Angelicawurzel; Brustwurz-Wurzel; Archangelica-officinalis-Wurzel; Engelwurz-Wurzel; Gartenangelika-Wurzel; Heiligenwurzel

ASK #01125

2. Bezeichnung Melissa-officinalis-Blätter, getrocknet, Gehalt mindestens 1,0 % Rosmarinsäure [ASK-Nr. 23464-6]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Melissenblätter

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0+4,7.0,8.0(2002-2014)/1447; HOPPE8; Hager2004-2014; DAB1999

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Frauenkraut; Zitronenmelissenblätter; Melissa; Melissenblatt; Herzkraut; Zitronenkraut

ASK #01128

2. Bezeichnung Humulus-lupulus-Blütenstände, weiblich, getrocknet, gewöhnlich ganz (Ph.Eur.; EB 6) oder weiblich, frisch, möglichst samenarm, reif (HAB)

Zitat Bezeichnung 2 HAB.Def; EAB.Def

3. Bezeichnung Hopfenzapfen

Zitat Bezeichnung 3 DAB1997; EB6; MAR2021; Hager2018; BAnz05.12.1984,Nr.228,S.13327+28; EAB3.1-4,4.0,5.0,6.0+1,7.0,8.0,9.0,10.0(1998-2020)/1222; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hopfen; Humulus-lupulus-Fruchtstände; Hopfenblüten; Hopfenkätzchen; Hopfendolden

ASK #01129

Chemical Abstract Service Nr. 64407-99-4

Formelstamm (C₅H₇N₂O₄)²⁻ Mg²⁺

Molgewicht 169.4184

Bruttoformel C₅H₇MgNO₄

Vorzugsbezeichnung Magnesiumglutamat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 E625

2. Bezeichnung L-Glutaminsäure-Magnesiumsalz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 625

ASK #01130

Chemical Abstract Service Nr. 72-44-6
Molgewicht 250.2952
Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Methaqualon
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/510; Ph.Eur.2005,5.0/510; GLST; Ph.Eur.2008,6.0/510; DAC79
2. Bezeichnung 2-Methyl-3-(2-methylphenyl)chinazolin-4(3H)-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Methyl-3-o-tolyl-4(3H)-chinazolinon; 2-Methyl-3-(o-tolyl)chinazolin-4(3H)-on; 2-Methyl-2-(2-methylphenyl)-4(3H)-chinazolin

ASK #01131

Chemical Abstract Service Nr. 486-47-5
Molgewicht 395.4914
Bruttoformel C₂₄H₂₉NO₄
Vorzugsbezeichnung Ethaverin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-(3,4-Diethoxybenzyl)-6,7-diethoxyisochinolin

ASK #01132

2. Bezeichnung Passionsblumenkraut, TE mit Methanol/Methanol-Wasser (%-Angaben)
3. Bezeichnung Passionsblumenkrauttrockenextrakt ((Methanol/Methanol-Wasser))
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.3/1882; Ph.Eur.2008,6.0/1882
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Passionsblumenkrauttrockenextrakt (Ph.Eur.)

ASK #01133

Chemical Abstract Service Nr. 24815-24-5
Molgewicht 634.716
Bruttoformel C₃₅H₄₂N₂O₉
Vorzugsbezeichnung Rescinnamin
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung Methyl{11,17 -dimethoxy-18 -[3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)prop-2-enoyloxy]-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat}
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym

Reserpinin; Methyl[11,17alpha-dimethoxy-18beta-(3,4,5-trimethoxycinnamoyloxy)-3beta,20alpha-yohimban-16beta-carboxylat]; Methyl[18-O-(3,4,5-trimethoxycinnamoyl)reserpat]; Methyl[11,17alpha-dimethoxy-18beta-[3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)acryloyloxy]-3beta,20alpha-yohimban-16beta-carboxylat]

ASK #01141

2. Bezeichnung Chelidonium-majus-Kraut

3. Bezeichnung Schöllkraut

Zitat Bezeichnung 3 DAB2001; Ph.Eur.2005,5.0/1861; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1861; Ph.Eur.2008,6.0/1861

ASK #01144

Chemical Abstract Service Nr. 24359-81-7

Formelstamm C17-H19-N3 . H2-O4-S

Molgewicht 363.4313

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Antazolinsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)anilin-sulfat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Benzyl)(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)(phenyl)azan-sulfat (1:1)

ASK #01145

Chemical Abstract Service Nr. 5144-52-5

Formelstamm C14-H14-N2 . H-N-O3

Molgewicht 273.2872

Bruttoformel C₁₄H₁₅N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Naphazolinnitrat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.05/147; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0147; Ph.Eur.2008,6.0/0147; DAC79

2. Bezeichnung 2-(1-Naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol-nitrat (1:1)

ASK #01146

Chemical Abstract Service Nr. 125-04-2

Formelstamm (C25-H33-O8)⁻ Na⁺

Molgewicht 484.5145

Bruttoformel C₂₅H₃₃NaO₈

Vorzugsbezeichnung Natrium(hydrocortison-21-succinat)

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (11,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)hydrogenbutandioat-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Hydrocortison-21-hydrogensuccinat-Natrium

ASK #01147

Chemical Abstract Service Nr. 97-23-4

Molgewicht 269.1233

Bruttoformel C₁₃H₁₀Cl₂O₂
Vorzugsbezeichnung Dichlorophen
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 ISO; BP2001,2002,2003; USM110; MAR28
2. Bezeichnung 2,2'-Methylenbis(4-chlorphenol)

ASK #01148

Chemical Abstract Service Nr. 28300-74-5
Formelstamm 2(C4-H2-O6)4⁻ 2Sb3+ 2K+ . 3 H2-O
Molgewicht 333.9363
Bruttoformel C₄H₂KO₆Sb
2. Bezeichnung Dikaliumbis[μ-[(*R,R*)-tartrato(4-)- O¹, O²: O³, O⁴]]diantimonat(2-) 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 Brechweinstein
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Brechweinstein; Kalium-tartrato(4-)-O(1),O(2),O(3)-aquaantimonat(III) 0.5 HO

ASK #01149

2. Bezeichnung Copaifera-Arten-Balsam
3. Bezeichnung Kopaivabalsam

Zitat Bezeichnung 3 DAB6

ASK #01150

Chemical Abstract Service Nr. 7646-85-7
Molgewicht 136.286
Bruttoformel Cl₂Zn
3. Bezeichnung Zinkchlorid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/110; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.9789; MAR27; ROMP10; Ph.Eur.2005,5.0/0110; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0110; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #01151

Chemical Abstract Service Nr. 9009-65-8
Molgewicht 0
Vorzugsbezeichnung Protaminsulfat ((mit Angaben zur Herstellung und zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR2011; DAB9(1986)R; EAB3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2016)R; DAB9(1989); EAB3.0+1+3,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0569; DAB1998R
2. Bezeichnung Basische Polypeptide aus Spermien oder Eizellen von Fischen (Clupein, Cyprinin, Esocin, Iridin, Salmin, Scombrin, Sturin und andere) oder anderen Wirbeltieren, Sulfate

ASK #01152

Chemical Abstract Service Nr. 68-26-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13123-33-6; 17104-91-5; 5979-23-7
Molgewicht 286.4516

Bruttoformel C₂₀H₃₀O
Vorzugsbezeichnung Retinol
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 NIST; E672[alt]; INCI; IGS; MAR2012; NIAID; EUTCT; ATC; KEGG.D06543; CAS; GESTIS; KEGG.C00473; GSBL; MeSH; EINECS; LB; UBA-WGK; ROMP2012
2. Bezeichnung (2E,4E,6E,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Vitamin A; (all-E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethyl-1-cyclohexen-1-yl)-2,4,6,8-nonatetraen-1-ol; Vitamin A (Ph.Eur.); E 672 [veraltet]; Axerol; (all-E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethyl-1-cyclohexenyl)-2,4,6,8-nonatetraen-1-ol; Axerophthol; all-trans-Retinol

ASK #01153

Chemical Abstract Service Nr. 79-83-4
Formelstamm (C₉H₁₆N-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 219.235
Bruttoformel C₉H₁₇NO₅
2. Bezeichnung 3-[(R)-2,4-Dihydroxy-3,3-dimethylbutanamido]propansäure
3. Bezeichnung D-Pantothensäure
Zitat Bezeichnung 3 USM110; MAR28

ASK #01154

Chemical Abstract Service Nr. 70910-29-1
Molgewicht 184.6626
Bruttoformel C₁₀H₁₃ClO
2. Bezeichnung 2-Chlor-3-isopropyl-6-methylphenol

ASK #01157

Chemical Abstract Service Nr. 81-25-4
Formelstamm (C₂₄H₃₉O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 408.5714
Bruttoformel C₂₄H₄₀O₅
2. Bezeichnung 3,7,12-Trihydroxy-5- α -cholan-24-säure
3. Bezeichnung Cholsäure
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USM110

ASK #01158

Chemical Abstract Service Nr. 83-44-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 728917-93-9
Formelstamm (C₂₄H₃₉O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 392.572
Bruttoformel C₂₄H₄₀O₄
Vorzugsbezeichnung Desoxycholsäure
International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung 3,12-Dihydroxy-5 α -cholan-24-säure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 7-Deoxycholsäure; Deoxycholsäure; 7-Desoxycholsäure

ASK #01159

Chemical Abstract Service Nr. 56-89-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 154605-69-3; 24645-67-8
Formelstamm (C₆-H₁₀-N₂-O₄-S₂)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 240.3005
Bruttoformel C₆H₁₂N₂O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Cystin
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; MAR2013; UBA-WGK; PubChem; EINECS; NIST; Ph.Eur.3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0998; E921[alt]; IGS
2. Bezeichnung L-Cystin
Zitat Bezeichnung 2 ChemIDplus; CAS; Ph.Eur.2.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4(1997-2011)R; IUPAC2005; UBA-WGK; ROMP2013; PubChem; NIST; DAB1998R; E921[alt]; Hager2011; IGS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R,R)-3,3'-Disulfandiylbis(2-aminopropansäure); E 921 [alt/old]; 3,3'-Disulfandiylbis[(2R)-2-aminopropansäure]; Dicystein; (2R,2'R)-3,3'-Disulfandiylbis(2-aminopropansäure); 3,3'-Dithiobis[(R)-2-aminopropionsäure]; Cys-S-S-Cys; (Cys); (2R,2'R)-2,2'-Diamino-3,3'-dithiodipropionsäure

ASK #01160

Chemical Abstract Service Nr. 132-98-9
Formelstamm (C₁₆-H₁₇-N₂-O₅-S)⁻ K⁺
Molgewicht 388.4799
Bruttoformel C₁₆H₁₇KN₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Phenoxymethylpenicillin-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.3/0149; Ph.Eur.2008,6.0,6,1/0149; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/149
2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz

ASK #01161

Chemical Abstract Service Nr. 139-05-9
Formelstamm (C₆-H₁₂-N-O₃-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 201.2192
Bruttoformel C₆H₁₂NNaO₃S
Vorzugsbezeichnung Natriumcyclamat
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/774; Ph.Eur.2005,5.0/774; E952; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/774; DAC88; MAR28; NFXIII
2. Bezeichnung N-Cyclohexylsulfamidsäure-Natriumsalz

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cyclohexylamidoschwefelsäure-Natriumsalz; E 952 [Natriumcyclamat]
ASK #01165	Chemical Abstract Service Nr.	9041-08-1
	2. Bezeichnung	Natriumsalz eines sulfatierten Glycosaminoglycans, das in Gewebe von Säugetieren vorkommt, aus den Intestinalschleimhäuten von Schweinen gewonnen
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
	3. Bezeichnung	Heparin-Natrium
	Zitat Bezeichnung 3	EAB3.0,4.0+6,5.0+5,6.0+1+6,7.0+7,8.0+3,9.0+3,10.0,11.0(1997-2023)/0333; ROMP2024; MAR2024; SGK
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Mucopolysaccharidschwefelsäureester-Natriumsalz; Glucosamin-N-sulfat-Glucosamin-O-sulfat-Glucuronsäure-O-sulfat-Mucopolysaccharid-Natriumsalz; alpha-Heparin-Natrium
ASK #01166	Chemical Abstract Service Nr.	1404-88-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1407-61-0; 8001-01-2; 9074-34-4
	Vorzugsbezeichnung	Tyrothricin
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; PHARMEUROPA14.1; BP2010; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1662; USP25(2002),26(2003),27(2004); Helv8/97,9/2003; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1662; USAN; Ph.Eur.2002,4.08/1662
	2. Bezeichnung	Gramicidin A1, Gramicidin A2, Gramicidin C1, Gramicidin C2, Tyrocidin A, Tyrocidin B, Tyrocidin C, Tyrocidin D und Tyrocidin E, Gemisch
ASK #01172	Chemical Abstract Service Nr.	5086-74-8
	Formelstamm	C11-H12-N2-S . Cl-H
	Molgewicht	240.7523
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ ClN ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Tetramisolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1- <i>b</i>][1,3]thiazol-hydrochlorid
ASK #01174	Chemical Abstract Service Nr.	59-42-7
	Molgewicht	167.205
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₂
	2. Bezeichnung	3-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenol
	3. Bezeichnung	Phenylephrin
	Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0,5.0+7,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+1(2002-2020)/1035; Phenylephrin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	(<i>R</i>)-1-(3-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol
ASK #01187	Chemical Abstract Service Nr.	10101-68-5

Molgewicht 223.0618
Bruttoformel MnO₄S
2. Bezeichnung Mangan()-sulfat 4 H₂O

ASK #01188

Chemical Abstract Service Nr. 10026-24-1

Molgewicht 281.1028
Bruttoformel CoO₄S
2. Bezeichnung Cobalt()-sulfat-Heptahydrat
Zitat Bezeichnung 2 USM110

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Cobalt(II)-sulfat 7 HO

ASK #01190

Chemical Abstract Service Nr. 576-55-6

Molgewicht 423.7221
Bruttoformel C₇H₄Br₄O
2. Bezeichnung 2,3,4,5-Tetrabrom-6-methylphenol

ASK #01191

Chemical Abstract Service Nr. 21886-86-2

Formelstamm (C₆H₃Br₂O₄S)⁻ Na⁺

Molgewicht 353.9484
Bruttoformel C₆H₃Br₂NaO₄S

2. Bezeichnung 3,5-Dibrom-4-hydroxybenzolsulfonsäure-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 USM110

ASK #01192

Chemical Abstract Service Nr. 15435-29-7

Molgewicht 426.9154
Bruttoformel C₁₃H₈Br₂Cl₂O₂
2. Bezeichnung 2,2'-Methylenbis(6-brom-4-chlorphenol)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bromchlorofen; Bromchlorophen

ASK #01194

Chemical Abstract Service Nr. 57-88-5

Molgewicht 386.6535
Bruttoformel C₂₇H₄₆O

2. Bezeichnung Cholest-5-en-3 -ol, für die nichtparenterale Anwendung, Gehalt mindestens 95 % Cholesterol

3. Bezeichnung Cholesterol ((mit Angaben zur Herkunft))

Zitat Bezeichnung 3

DAC92; EP2.19.3.0+2+3+4,4.0+2+4,5.0.6.0,7.0.8.0+2,9.0(1995-2017); NF20-37(2002-2019); Phpa5.3,12.1(1993,2000); MAR2019; USMI10-14; BP2001-2019; EAB3.0-9.4(2002-2018)R; DAB1998R; USAN; EAB3.0+2+3+4,4.0+2+4,5.0.6.0,7.0.8.0+2,9.0(1997-2017)/0993

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Cholesterin; 5-Cholesten-3beta-ol

ASK #01195

Chemical Abstract Service Nr. 530-43-8
Molgewicht 561.5382
Bruttoformel $C_{27}H_{42}Cl_2N_2O_6$
Vorzugsbezeichnung Chloramphenicolpalmitat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0473; Ph.Eur.2002,4.00/473; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0473
2. Bezeichnung [(*R,R*)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]palmitat

ASK #01196

Chemical Abstract Service Nr. 3936-02-5
Formelstamm $(C_{29}H_{32}F-O_9-S)^- Na^+$
Molgewicht 598.6122
Bruttoformel $C_{29}H_{32}FNaO_9S$
Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-(3-sulfobenzoat)-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 3-[(9-Fluor-11 β ,17-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(9-Fluor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yloxy-carbonyl)benzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #01198

Chemical Abstract Service Nr. 500-42-5
Molgewicht 221.6463
Bruttoformel $C_9H_8ClN_5$
Vorzugsbezeichnung Chlorazanyl
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N*-(4-Chlorphenyl)-1,3,5-triazin-2,4-diamin

ASK #01199

Chemical Abstract Service Nr. 106-48-9
Molgewicht 128.5563
Bruttoformel C_6H_5ClO
2. Bezeichnung 4-Chlorphenol
Zitat Bezeichnung 2 EUTCT; FDA-SRS; CAS; GlnAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Parachlorophenol

ASK #01200

Chemical Abstract Service Nr. 14286-84-1

Formelstamm C19-H31-N-O . C4-H4-O4

Molgewicht 405.5277

Bruttoformel C₂₃H₃₅NO₅

Vorzugsbezeichnung Bencyclanfumarat

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; MAR32

2. Bezeichnung 3-(1-Benzylcycloheptyloxy)-N,N-dimethylpropan-1-amin-[(2E)-but-2-endoat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3-(1-Benzylcycloheptyloxy)propyl]dimethylazan-fumarat (1:1)

ASK #01203

Chemical Abstract Service Nr. 750-88-9

Formelstamm C20-H24-N2-O2 . C7-H6-O2

Molgewicht 446.5381

Bruttoformel C₂₇H₃₀N₂O₄

2. Bezeichnung (R)-[(2S,4S,5R)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][(6-methoxychinolin-4-yl)methanol-benzoat (1:1)

3. Bezeichnung Chininbenzoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-benzoat (1:1)

ASK #01209

Chemical Abstract Service Nr. 1317-26-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12542-34-6

Molgewicht 212.6582

Bruttoformel AlH₇Mg₂O₇

2. Bezeichnung Aluminium-dimagnesium-heptahydroxid 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 MAR27

ASK #01210

Chemical Abstract Service Nr. 4955-90-2

Formelstamm (C7-H5-O4)⁻ Na⁺

Molgewicht 176.102

Bruttoformel C₇H₅NaO₄

Vorzugsbezeichnung Natriumgentisat

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzoesäure-Natriumsalz

ASK #01211

Chemical Abstract Service Nr. 303-07-1
Molgewicht 154.1201
Bruttoformel C₇H₆O₄
2. Bezeichnung 2,6-Dihydroxybenzoesäure

ASK #01212

Chemical Abstract Service Nr. 103-90-2
Molgewicht 151.1626
Bruttoformel C₈H₉NO₂
2. Bezeichnung N-(4-Hydroxyphenyl)acetamid
3. Bezeichnung Paracetamol
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/49; CAS; Ph.Eur.2005,5.0/49; Ph.Eur.2008,6.0/49; Paracetamol (2. Fassung); PHARMEUROPA10.4,13.3; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; BP2001-2010; EUTCT; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 4'-Hydroxyacetanilid

ASK #01219

Chemical Abstract Service Nr. 437-74-1
Formelstamm C13-H21-N5-O4 . C6-H5-N-O2
Molgewicht 434.4463
Bruttoformel C₁₉H₂₆N₆O₆
Vorzugsbezeichnung Xantinolnicotinat
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung 7-{2-Hydroxy-3-[(2-hydroxyethyl)(methyl)amino]propyl}-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1H-purin-2,6-dion-nicotinat (1:1)

ASK #01220

2. Bezeichnung die reifen, vom Pappus befreiten Früchte von *Silybum marianum* (L.) Gaertn.
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Mariendistelfrüchte
Zitat Bezeichnung 3 Hager2018; EAB4.06,5.0+7,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+6(2002-2022)/1860; DAB2001-2004; HOPPE8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Silybum-marianum-Früchte

ASK #01221

2. Bezeichnung Taraxacum-officinale-Wurzel, getrocknet, ganz oder geschnitten
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Löwenzahnwurzel
Zitat Bezeichnung 3 Hager2014; EAB6.6,7.0,8.0(2008-2014)/1852
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

- Synonym** Kuhblumenwurzel; Seicherwurzel
- ASK #01224
- 2. Bezeichnung** Melilotus-officinalis-Kraut
- 3. Bezeichnung** Steinkleekraut
- Zitat Bezeichnung 3** EAB5.1+3,6.0,7.0+5,8.0(2005-2014)/2120
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
- Synonym** Gelber-Steinklee-Kraut
- ASK #01227
- 2. Bezeichnung** Calendula-officinalis-Blüten, völlig entfaltete, vom Blütenstandboden befreite Einzelblüten der kultivierten, gefüllten Varietät, getrocknet, ganz oder geschnitten, Gehalt mindestens 0,4 % Flavonoide, berechnet als Hyperosid
- Zitat Bezeichnung 2** EAB.Def
- 3. Bezeichnung** Ringelblumenblüten
- Zitat Bezeichnung 3** Hager2004-2014; DAC85; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014/1297; EB6; DAB1998
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
- Synonym** Calendula ' ; Calendula-sativa-Blüten; Ringelblumenblüte
- ASK #01228
- 2. Bezeichnung** Rosmarinus-officinalis-Blätter
- 3. Bezeichnung** Rosmarinblätter
- Zitat Bezeichnung 3** EAB4.00,5.0,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)/1560; DAC2000; Hager2004,2008; HOPPE8; EB6
- ASK #01230
- 2. Bezeichnung** Crataegus-laevigata- und/oder Crataegus-monogyna-Früchte
- 3. Bezeichnung** Weißdornfrüchte
- Zitat Bezeichnung 3** Hager2004-2008; EAB4.00,5.0,6.0,7.0+7,8.0(2002-2014)/1220
- ASK #01231
- Chemical Abstract Service Nr.** 4180-23-8
- Andere Chemical Abstract Service Nr.** 104-46-1
- Molgewicht** 148.2017
- Bruttoformel** C₁₀H₁₂O
- 2. Bezeichnung** 1-Methoxy-4-[(1 E)-prop-1-en-1-yl]benzol
- 3. Bezeichnung** Anethol
- Zitat Bezeichnung 3** ARC236; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27; DAB1999-2011; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; EB6; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI9.678
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
- Synonym** (E)-4-(Prop-1-en-1-yl)anisol
- ASK #01236
- 2. Bezeichnung** die getrockneten Blüten von *Lavandula angustifolia* Mill. (*Lavandula officinalis* Chaix)
- Zitat Bezeichnung 2** EAB.Def
- 3. Bezeichnung** Lavendelblüten

Zitat Bezeichnung 3 DAC2000; EAB4.00,5.0,6.0,7.0+1,8.0,9.0+5,10.0,11.0(2002-2023)/1534; DAB6; Hager2021; HOPPE8

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Lavandula-angustifolia-Blüten

ASK #01237

Chemical Abstract Service Nr. 7757-83-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10579-83-6; 68135-69-3

Molgewicht 126.0427

Bruttoformel Na₂O₃S

3. Bezeichnung Natriumsulfit

Zitat Bezeichnung 3 MAR2011; UBA-WGK; EAB9.0,10.0+6,11.0(2017-2023)/0775; E221; ROMP2024; EINECS; IGS; GESTIS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 221 [Natriumsulfit]; Wasserfreies Natriumsulfit; Wasserfreies Natriumsulfit (Ph.Eur.)

ASK #01252

Chemical Abstract Service Nr. 69898-01-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9005-93-0

2. Bezeichnung Formaldehyd-Casein-Kondensat

3. Bezeichnung Casein-Formaldehyd-Kondensat

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #01253

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1333-84-2

Bruttoformel AlH₃O₃

2. Bezeichnung Wasserhaltiges Aluminiumoxid, Gehalt von Aluminiumoxid 47-60%

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Wasserhaltiges Aluminiumoxid/Algeldrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0(2017-2022)/0311

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Wasserhaltiges Aluminiumoxid Algeldrat; Wasserhaltiges Aluminiumoxid, Algeldrat; kolloidales Aluminiumoxid; Algeldrat

ASK #01265

Chemical Abstract Service Nr. 2002-29-1

Molgewicht 494.568

Bruttoformel C₂₇H₃₆F₂O₆

2. Bezeichnung 6,9-Difluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)

3. Bezeichnung Flumetasonpivalat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Flumetasonpivalat; Flumetason-21-pivalat

ASK #01268

Chemical Abstract Service Nr. 14007-64-8

Molgewicht	263.3752
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Butetamat
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(2-phenylbutanoat)
ASK #01269	
Chemical Abstract Service Nr.	59-33-6
Formelstamm	C17-H23-N3-O . C4-H4-O4
Molgewicht	401.4562
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Methoxybenzyl)- <i>N</i> ′, <i>N</i> ′-dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
3. Bezeichnung	Mepyraminmaleat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00/278; Mepyraminhydrogenmaleat; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0278; Ph.Eur.2008,6.0/0278
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(4-methoxybenzyl)(2-pyridyl)azan-maleat (1:1)
ASK #01270	
Chemical Abstract Service Nr.	52-21-1
Molgewicht	402.4807
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₆
2. Bezeichnung	11 , 17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
3. Bezeichnung	Prednisolonacetat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0,5.6/734; DAC90; Ph.Eur.2008,6.0/734; Ph.Eur.2002,4.00/734
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Prednisolon-21-acetat
ASK #01275	
2. Bezeichnung	Süßmolkenpulver
3. Bezeichnung	Trockensüßmolke
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #01277	
Chemical Abstract Service Nr.	11115-92-7
2. Bezeichnung	Eisenoxide und -hydroxide
Zitat Bezeichnung 2	E172
ASK #01289	
2. Bezeichnung	D-Glucitol und andere Polyole - Wasser (70:30)
3. Bezeichnung	Sorbitol-Lösung 70% (nicht kristallisierend) (Ph.Eur.)
ASK #01290	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-67-5
Vorzugsbezeichnung	Methylcellulose

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5915; EUTCT; PHARMEUROPA10.2,17.1,23.2; USAN; Ph.Eur.2002,4.00/345; BP2001-2011; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0345; E461; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3/0345; MAR27; DAC79; Eur.Ph.2011,7.0

2. Bezeichnung Poly(*O*-methyl)cellulose

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E 461

ASK #01292

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-34-6

Formelstamm (C6-H10-O5)*n* ca.

2. Bezeichnung Cellulose

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.1919; E460

3. Bezeichnung Cellulosepulver

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0315; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.07/315; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.3/0315; GII; E460b

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 460b

ASK #01295

Chemical Abstract Service Nr. 6381-92-6

Formelstamm (C10-H12-N2-O8)⁴⁻ 2H⁺ 2Na⁺ · 2 H₂O

Molgewicht 372.2369

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂Na₂O₈

2. Bezeichnung *N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Dinatriumsalz 2 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Natriumedetat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Edetinsäure-Dinatriumsalz 2 HO; Dinatriumedetat 2 HO; Dinatriumdihydrogen[(ethylendinitrilo)tetraacetat]-Dihydrat

ASK #01298

Chemical Abstract Service Nr. 1317-61-9

Molgewicht 231.5326

Bruttoformel Fe₃O₄

2. Bezeichnung Eisen(,)-oxid

Zitat Bezeichnung 2 E172; USMI9.3964

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Schwarzes Eisenoxid; Trieisentetraoxid; Magnetit; E 172 [mineralische Eisen(II,III)-oxid-haltige Farbstoffe]; Eisenoxidschwarz

ASK #01301

Chemical Abstract Service Nr. 23389-33-5

Formelstamm Mg²⁺ (C-O3)²⁻ · x H₂O

Molgewicht 102.3292

Bruttoformel CMgO₃
2. Bezeichnung Magnesiumcarbonat x H₂O
Zitat Bezeichnung 2 E504

ASK #01303

Chemical Abstract Service Nr. 1934-21-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12000-64-5; 1342-53-6; 50809-64-8; 642-62-6

Formelstamm (C₁₆H₉N₄O₉S₂)³⁻ 3Na⁺

Molgewicht 534.3634

Bruttoformel C₁₆H₉N₄Na₃O₉S₂

2. Bezeichnung 5-Hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-(4-sulfophenyldiazenyl)pyrazol-3-carbonsäure-Trinatriumsalz

3. Bezeichnung Tartrazin

Zitat Bezeichnung 3 E102; USMI9.8847; MAR27

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 102 [Tartrazin]

ASK #01304

Chemical Abstract Service Nr. 17341-25-2

Molgewicht 22.9898

Bruttoformel Na

2. Bezeichnung Natrium-Ion

ASK #01305

Chemical Abstract Service Nr. 24203-36-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 850582-97-7

Molgewicht 39.0983

Bruttoformel K

2. Bezeichnung Kalium-Kation

3. Bezeichnung Kalium-Ion

ASK #01306

Chemical Abstract Service Nr. 17341-24-1

Molgewicht 6.941

Bruttoformel Li

2. Bezeichnung Lithium-Ion

ASK #01307

Chemical Abstract Service Nr. 14798-03-9

Formelstamm (H₄-N)⁺

Molgewicht 18.0385

Bruttoformel H₄N

2. Bezeichnung Ammonium-Ion

ASK #01308

Chemical Abstract Service Nr. 14127-61-8

Molgewicht 40.078

Bruttoformel Ca

2. Bezeichnung Calcium-Ion

ASK #01309

Chemical Abstract Service Nr. 22537-22-0

Molgewicht 24.305

Bruttoformel Mg

2. Bezeichnung Magnesium-Ion

ASK #01310

Chemical Abstract Service Nr. 22537-39-9

Molgewicht 87.62

Bruttoformel Sr

2. Bezeichnung Strontium-Ion

ASK #01311

Chemical Abstract Service Nr. 15438-31-0

Molgewicht 55.845

Bruttoformel Fe

2. Bezeichnung Eisen()-Ion

ASK #01312

Chemical Abstract Service Nr. 22537-23-1

Molgewicht 26.9815

Bruttoformel Al

2. Bezeichnung Aluminium-Ion

ASK #01313

Chemical Abstract Service Nr. 23713-49-7

Molgewicht 65.38

Bruttoformel Zn

2. Bezeichnung Zink-Ion

ASK #01316

2. Bezeichnung Triticum-aestivum-Nachmehl

3. Bezeichnung Weizennachmehl

Zitat Bezeichnung 3 Gill

ASK #01322

Chemical Abstract Service Nr. 10101-89-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101056-44-4

Molgewicht 380.124

Bruttoformel Na₃O₄P

2. Bezeichnung	Natriumorthophosphat 12 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	E339
3. Bezeichnung	Natriumphosphat-Dodecahydrat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.8424; DAB1998R; E339
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natriumphosphat 12 HO

ASK #01323

Chemical Abstract Service Nr. 16887-00-6

Formelstamm	Cl ⁻
Molgewicht	35.453
Bruttoformel	Cl
2. Bezeichnung	Chlorid-anion
3. Bezeichnung	Chlorid

ASK #01324

Chemical Abstract Service Nr. 14808-79-8

Formelstamm	(O ₄ -S) ²⁻
Molgewicht	96.0626
Bruttoformel	O ₄ S
2. Bezeichnung	Tetraoxidosulfat(2-)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Sulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Sulfat-dianion

ASK #01325

Chemical Abstract Service Nr. 71-52-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 942603-92-1

Molgewicht	61.0168
Bruttoformel	CHO ₃
2. Bezeichnung	Hydrogencarbonat-Ion

ASK #01326

Chemical Abstract Service Nr. 29505-79-1

Molgewicht	95.9793
Bruttoformel	HO ₄ P
2. Bezeichnung	Monohydrogenphosphat-Ion

ASK #01327

Chemical Abstract Service Nr. 16984-48-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 405267-45-0

Formelstamm	F ⁻
Molgewicht	18.9984
Bruttoformel	F
2. Bezeichnung	Fluorid-Ion

ASK #01328

Chemical Abstract Service Nr.	24959-67-9
Formelstamm	Br ⁻
Molgewicht	79.904
Bruttoformel	Br
2. Bezeichnung	Bromid-Anion
3. Bezeichnung	Bromid

ASK #01329

Chemical Abstract Service Nr.	20461-54-5
Formelstamm	I ⁻
Molgewicht	126.9045
Bruttoformel	I
2. Bezeichnung	Iodid-Anion
3. Bezeichnung	Iodid

ASK #01330

Chemical Abstract Service Nr.	14797-55-8
Formelstamm	(N-O3) ⁻
Molgewicht	62.0049
Bruttoformel	NO ₃
2. Bezeichnung	Trioxidonitrat(1-)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005inorg.
3. Bezeichnung	Nitrat
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005inorg.

ASK #01333

Chemical Abstract Service Nr.	9004-65-3
Vorzugsbezeichnung	Hypromellose
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002)-33(2010); MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/348; BPC73; BP2001-2011; PHARMEUROPA10.2,17.1,23.2; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3/0348; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0348; Eur.Ph.2011,7.0; USAN
2. Bezeichnung	Poly(<i>O</i> -2-hydroxypropyl, <i>O</i> -methyl)cellulose
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 464 [Hypromellose]; Methylhydroxypropylcellulose

ASK #01334

Chemical Abstract Service Nr. 25086-89-9
Formelstamm (C4-H6-O2)x . (C6-H9-N-O)y (x:y=2:3)
2. Bezeichnung Poly(ethenylacetat-co-1-ethenylpyrrolidin-2-on) (2:3)
3. Bezeichnung Copovidon
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0891; Ph.Eur.2005,5.0/0891; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/891
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Poly(vinylacetat-co-1-vinyl-2-pyrrolidon) (2:3)

ASK #01335

Chemical Abstract Service Nr. 12227-78-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15790-05-3
Formelstamm 3(C20-H6-I4-O5)2⁻ 2Al3+
Molgewicht 2555.5926
Bruttoformel C₆₀H₁₈Al₂I₁₂O₁₅
2. Bezeichnung 2-(6-Hydroxy-2,4,5,7-tetraiod-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure-Aluminiumsalz (3:2)
3. Bezeichnung Erythrosin-Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3 E127

ASK #01337

Chemical Abstract Service Nr. 151-21-3
Formelstamm (C12-H25-O4-S)⁻ Na+
Molgewicht 288.3793
Bruttoformel C₁₂H₂₅NaO₄S
2. Bezeichnung Dodecylhydrogensulfat-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumdodecylsulfat
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; EAB3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4(1997-2015)/R; EAB3.0-4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0098; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Natriumlaurylsulfat; Schwefelsäuremonododecylester-Natriumsalz; Natriumlaurilsulfat

ASK #01339

Chemical Abstract Service Nr. 13460-50-9
Molgewicht 43.8177
Bruttoformel BHO₂
2. Bezeichnung Metaborsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Borsäure [HBO]

ASK #01340

Chemical Abstract Service Nr. 124-38-9
Molgewicht 44.0095
Bruttoformel CO₂

2. Bezeichnung Kohlenstoffdioxid
3. Bezeichnung Kohlendioxid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/375; Ph.Eur.2008,6.0/375; Ph.Eur.2005,5.0/375; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; GII; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; E290; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Carbondioxid; E 290

ASK #01341

Chemical Abstract Service Nr. 110-44-1
Formelstamm (C6-H7-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 112.1265
Bruttoformel C₆H₈O₂
2. Bezeichnung (2E,4E)-Hexa-2,4-diensäure
3. Bezeichnung Sorbinsäure (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 200

ASK #01356

Chemical Abstract Service Nr. 8028-66-8
2. Bezeichnung Bienenhonig, ungereinigter
3. Bezeichnung Honig
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/2051; FIE96; DAB2001-2005; Ph.Eur.2005,5.1/2051

ASK #01357

Chemical Abstract Service Nr. 9003-39-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 111214-46-1; 116404-61-6; 1173909-53-9; 1229193-79-6; 1234714-82-9; 132778-04-2; 132778-05-3; 132834-20-9; 170473-90-2; 25249-54-1; 29386-94-5; 41724-41-8; 496908-06-6; 53026-73-6; 53200-27-4; 65931-56-8; 730985-60-1; 862983-74-2; 9015-62-7; 9080-59-5
Formelstamm (C6-H9-N-O)n
2. Bezeichnung Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on), linear
3. Bezeichnung Povidon ((ohne Angaben zur Viskosität))
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; EAB4.0-10.7(2002-2023)R; EAB4.0+2+7,5.0+2+7,6.0+1+5,7.0+2,8.0,9.0+2,10.0+6,11.0(2002-2023)/0685
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 1201; Polyvidon

ASK #01358

Chemical Abstract Service Nr. 3536-49-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 50934-74-2
Formelstamm 2(C27-H31-N2-O7-S2)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 1159.4265
Bruttoformel C₅₄H₆₂CaN₄O₁₄S₄

2. Bezeichnung 4-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dienyliden]methyl]-6-hydroxybenzol-1,3-disulfonsäure-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Patentblau
Zitat Bezeichnung 3 E131
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 131; 2-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethyliminio)cyclohexa-2,5-dienyliden]methyl]-5-hydroxy-4-sulfobenzolsulfonsäure-Calciumsalz; alpha-(4-Diethylaminophenyl)-alpha-(4-diethylimino-2,5-cyclohexadien-1-yliden)-5-hydroxy-4-sulfo-o-toluolsulfonat-Calciumsalz

ASK #01359

Chemical Abstract Service Nr. 16423-68-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 568-63-8
Formelstamm (C₂₀H₆I₄O₅)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 879.8561
Bruttoformel C₂₀H₆I₄Na₂O₅
2. Bezeichnung 2-(6-Hydroxy-2,4,5,7-tetraiod-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Erythrosin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.3615; E127
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 127 [Erythrosin]

ASK #01360

Chemical Abstract Service Nr. 15158-11-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1142836-37-0; 12265-72-4; 16397-90-3
Molgewicht 63.546
Bruttoformel Cu
2. Bezeichnung Kupfer()-Ion

ASK #01361

Chemical Abstract Service Nr. 14280-50-3
Molgewicht 207.2
Bruttoformel Pb
2. Bezeichnung Blei()-Ion

ASK #01371

Chemical Abstract Service Nr. 7681-57-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1287784-10-4; 15771-29-6; 7757-74-6
Formelstamm (O₅-S₂)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 190.1065
Bruttoformel Na₂O₅S₂
2. Bezeichnung Dinatrium-pentaoxido-1 ³O,2 ²O-disulfat(S-S)(2-)
3. Bezeichnung Natriummetabisulfit (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 223; Natriumpyrosulfid; Dischwefligsäure-Dinatriumsalz; Natriummetabisulfit

ASK #01372

3. Bezeichnung Vitamin-A(synthetisch)-Pulver

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0218

ASK #01375

2. Bezeichnung Stärkezucker

ASK #01376

Chemical Abstract Service Nr. 24634-61-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 590-00-1

Formelstamm (C₆H₇O₂)⁻ K⁺

Molgewicht 150.2169

Bruttoformel C₆H₇KO₂

2. Bezeichnung (2*E*,4*E*)-Hexa-2,4-diensäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumsorbat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 202

ASK #01381

Chemical Abstract Service Nr. 68-11-1

Formelstamm (C₂H₃O₂S)⁻ H⁺

Molgewicht 92.117

Bruttoformel C₂H₄O₂S

2. Bezeichnung 2-Sulfanylessigsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Thioglycolsäure

ASK #01384

2. Bezeichnung Pinus-mugo-Nadelöl

3. Bezeichnung Latschenkiefernöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.8/2377; EB6; Ph.Eur.2008,6.0/2377; Hager2008; DAC2004,2005

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Pinus-mugo-ssp.mugo- und/oder Pinus-mugo-ssp.pumilio-Nadelöl

ASK #01388

Chemical Abstract Service Nr. 94-26-8

Molgewicht 194.2271

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₃

2. Bezeichnung Butyl(4-hydroxybenzoat)

3. Bezeichnung Butyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Butyl-4-hydroxybenzoat; Butylparahydroxybenzoat
ASK #01391
2. Bezeichnung Algen, TE mit Wasser
3. Bezeichnung Agar
Zitat Bezeichnung 3 NF20(2002),21(2003),22(2004); HelvVII; Ph.Eur.2005,5.0/0310; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00/310; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.3/0310; USAN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 406

ASK #01392
Chemical Abstract Service Nr. 9004-38-0
Vorzugsbezeichnung Cellacefat
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung Poly(*O*-acetyl,*O*-phthaloyl)cellulose
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Celluloseacetatphthalat

ASK #01394
Chemical Abstract Service Nr. 8015-86-9
2. Bezeichnung Copernicia-prunifera-Wachs (aus den Blättern)
3. Bezeichnung Carnaubawachs
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.04/597; MAR28; GII; E903; Ph.Eur.2008,6.0/0597; FIE96; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0597
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 903; Copernicia-cerifera-Wachs

ASK #01399
2. Bezeichnung Zingiber-officinale-Wurzelstock, getrocknet, ganz oder geschnitten, entweder vollständig oder nur an beiden Flachseiten vom Kork befreit, Gehalt mindestens 15 ml · kg⁻¹ ätherisches Öl (wasserfreie Droge)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Ingwerwurzelstock
Zitat Bezeichnung 3 DAB2000; EAB4.0,5.0,6.0+2,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1522; ABChinMed2006-2014; Hager2018
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Syoukyou; Shokyo; Ingwerwurzel; Ginferwurzel; Ganjiang; Gan Jiang; Ingwer

ASK #01400
Chemical Abstract Service Nr. 22537-20-8
Molgewicht 9.0122
Bruttoformel Be
2. Bezeichnung Beryllium-Ion

ASK #01401
Chemical Abstract Service Nr. 16397-91-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2269482-55-3
Molgewicht 54.9381

	Bruttoformel	Mn
	2. Bezeichnung	Mangan()-Ionen
ASK #01402		
	Chemical Abstract Service Nr.	20074-52-6
	Molgewicht	55.845
	Bruttoformel	Fe
	2. Bezeichnung	Eisen()-Ionen
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #01403		
	Chemical Abstract Service Nr.	14701-22-5
	Molgewicht	58.6934
	Bruttoformel	Ni
	2. Bezeichnung	Nickel()-Ionen
ASK #01404		
	Chemical Abstract Service Nr.	16844-87-4
	Molgewicht	139.9271
	Bruttoformel	AsHO ₄
	2. Bezeichnung	Monohydrogenarsenat()-Ionen
ASK #01407		
	Chemical Abstract Service Nr.	7732-18-5
	Molgewicht	18.0153
	Bruttoformel	H ₂ O
	2. Bezeichnung	Oxidant
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
	3. Bezeichnung	Wasser
	Zitat Bezeichnung 3	ROMP2021; MAR2021; IUPAC; USMI2021
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Aqua; Wasserstoffoxid
ASK #01411		
	Chemical Abstract Service Nr.	8016-70-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	68440-96-0
	2. Bezeichnung	Glycine-max-Samenöl, hydriert
	3. Bezeichnung	Hydriertes Sojaöl (Ph.Eur.)
	Zitat Bezeichnung 3	GII(2)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Hydriertes Sojaöl; Hydriertes Sojabohnenöl
ASK #01413		
	2. Bezeichnung	Brassica-napus- und Brassica-rapa-Samenöl, raffiniert [Hinweis: nach DAB]

3. Bezeichnung Raffiniertes Rapsöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.3.2-4,4.0,5.0,6.0+2+6,7.0(1999-2011)/1369

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Rübsemenöl; Rüböl; Brassica-napus- und Brassica-campestris-Samenöl, raffiniert [Hinweis: nach Ph.Eur.]; Rapsöl

ASK #01414

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8002-43-5; 8030-76-0

2. Bezeichnung Glycine-max-Samen-Phospholipide, entölt

3. Bezeichnung Entölte Phospholipide aus Sojabohnen

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Phospholipide aus Sojabohnen, entölt; Phospholipide aus Sojabohnen mit ca. 20-31.6% (3-sn-Phosphatidyl)cholin; Lecithin aus Sojabohnen, entfettet; Entöltes Sojalecithin; Sojalecithin, entölt; Lecithin aus Sojabohnen, entölt

ASK #01415

Chemical Abstract Service Nr. 121-32-4

Molgewicht 166.1739

Bruttoformel $C_9H_{10}O_3$

2. Bezeichnung 3-Ethoxy-4-hydroxybenzaldehyd

ASK #01416

Chemical Abstract Service Nr. 100-06-1

Molgewicht 150.1745

Bruttoformel $C_9H_{10}O_2$

2. Bezeichnung 1-(4-Methoxyphenyl)ethanon

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #01417

Chemical Abstract Service Nr. 2611-82-7

Formelstamm $(C_{20}H_{11}N_2O_{10}S_3)^{3-} 3Na^+$

Molgewicht 604.4731

Bruttoformel $C_{20}H_{11}N_2Na_3O_{10}S_3$

2. Bezeichnung 7-Hydroxy-8-[(4-sulfonaphthalin-1-yl)diazeryl]naphthalin-1,3-disulfonsäure-Trinatriumsalz

3. Bezeichnung Ponceau 4R

Zitat Bezeichnung 3 E124

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Cochenillerot; E 124

ASK #01418

Chemical Abstract Service Nr. 81-77-6

Molgewicht 442.4218

Bruttoformel $C_{28}H_{14}N_2O_4$

2. Bezeichnung 6,15-Dihydrodinaphtho[2,3-a:2',3'-h]phenazin-5,9,14,18-tetron

3. Bezeichnung	Indanthrenblau RS
Zitat Bezeichnung 3	E130
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 130
ASK #01419	
Chemical Abstract Service Nr.	35285-68-8
Formelstamm	$(C_9H_9O_3)^- Na^+$
Molgewicht	188.1557
Bruttoformel	$C_9H_9NaO_3$
2. Bezeichnung	Natrium-4-(ethoxycarbonyl)phenolat
3. Bezeichnung	Natriumethyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Natriumethyl-4-hydroxybenzoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 215; Natriumethyl-4-hydroxybenzoat; Natrium(ethyl-4-hydroxybenzoat); Ethyl(4-hydroxybenzoat)-Natriumsalz
ASK #01420	
Chemical Abstract Service Nr.	35285-69-9
Formelstamm	$(C_{10}H_{11}O_3)^- Na^+$
Molgewicht	202.1823
Bruttoformel	$C_{10}H_{11}NaO_3$
2. Bezeichnung	Propyl(4-hydroxybenzoat)-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 217; Natrium-4-(propoxycarbonyl)phenolat; Natriumpropyl-4-hydroxybenzoat
ASK #01421	
Chemical Abstract Service Nr.	110-98-5
Molgewicht	134.1736
Bruttoformel	$C_6H_{14}O_3$
2. Bezeichnung	1,1'-Oxybis(propan-2-ol)
3. Bezeichnung	4-Oxaheptan-2,6-diol
ASK #01422	
Chemical Abstract Service Nr.	75-71-8
Molgewicht	120.9135
Bruttoformel	CCl_2F_2
2. Bezeichnung	Dichlordifluormethan
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8; USMI9.3038; MAR27
ASK #01424	

Chemical Abstract Service Nr. 129-18-0
Formelstamm (C₁₉-H₁₉-N₂-O₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 330.3561
Bruttoformel C₁₉H₁₉N₂NaO₂
Vorzugsbezeichnung Phenylbutazon-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.7078; GII
2. Bezeichnung 4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion-Natriumsalz

ASK #01425

Chemical Abstract Service Nr. 61791-12-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53571-36-1; 56257-95-5; 57572-22-2; 58076-69-0; 58968-70-0; 58985-57-2; 8035-98-1; 8047-16-3; 8051-35-2; 8051-83-0; 8051-90-9; 9038-23-7
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-rizinusöl
Zitat Bezeichnung 2 GII(2)
3. Bezeichnung Macrogolglycerolricinoleat (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Polyoxyäthylenglycerol tri-ricinoleat 35; Rizinusöl-poly(oxyethylen)-x

ASK #01427

Chemical Abstract Service Nr. 1555-53-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 131389-59-8
Formelstamm 2(C₁₈-H₃₃-O₂)⁻ Mg²⁺
Molgewicht 587.2118
Bruttoformel C₃₆H₆₆MgO₄
2. Bezeichnung Magnesiumdi-(9Z)-octadec-9-enoat
3. Bezeichnung Magnesiumoleat

ASK #01429

2. Bezeichnung Alkan(C₁₆-C₃₆)säuren - (Ethan-1,2-diol)mono/dialkanoat(C₁₆-C₃₆) - Alkyl(C₂₂-C₃₄)alkanoat(C₁₆-C₃₆) - Paraffin(C₂₂-C₅₀) - Gemisch (ca. 8:80:10:2)
3. Bezeichnung Montanglycolwachs
Zitat Bezeichnung 3 SGK; DAB1999-2006; DAB2008-2011; DAB2007; E912; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 912; Alkan(C-C)säuren - Ethylenglycolmono/dialkanoat(C-C) - Alkyl(C-C)alkanoat(C-C) - Paraffin(C-C) - Gemisch (ca. 8:80:10:2)

ASK #01433

Chemical Abstract Service Nr. 498-23-7
Formelstamm (C₅-H₄-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 130.0987
Bruttoformel C₅H₆O₄
2. Bezeichnung (Z)-Methylbutendisäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Citraconsäure
ASK #01454
Chemical Abstract Service Nr. 128-37-0
Molgewicht 220.3505
Bruttoformel C₁₅H₂₄O
2. Bezeichnung 2,6-Di-*tert*-butyl-4-methylphenol
3. Bezeichnung Butylhydroxytoluol (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 321; Butylhydroxytoluol; plastic additive 07

ASK #01457
Molgewicht 106.867
Bruttoformel FeHO₂
2. Bezeichnung Eisen()-hydroxid-oxid x H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Eisenoxidhydrat x HO

ASK #01458
Chemical Abstract Service Nr. 915-67-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11139-84-7; 12000-49-6; 23307-89-3
Formelstamm (C20-H11-N2-O10-S3)³⁻ 3Na⁺
Molgewicht 604.4731
Bruttoformel C₂₀H₁₁N₂Na₃O₁₀S₃
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-[(4-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]naphthalin-2,7-disulfonsäure-Trinatriumsalz
3. Bezeichnung Amaranth
Zitat Bezeichnung 3 HAB2001R-2011R; HAB2014R-2015R; E123; USMI9.378; HAB2016R; MAR27; HAB2012R-2013R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 123; 3-Hydroxy-4-[(4-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]naphthalin-2,7-disulfonsäure-Natriumsalz (1:3)

ASK #01459
Chemical Abstract Service Nr. 860-22-0
Formelstamm (C16-H8-N2-O8-S2)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 466.3529
Bruttoformel C₁₆H₈N₂Na₂O₈S₂
2. Bezeichnung 3,3'-Dioxo-1,1',3,3'-tetrahydro[2,2'-biindolylden]-5,5'-disulfonsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Indigocarmin
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2022; EAB4.0-10.4(2002-2021)R; DAB1998R; E132; IGS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Indigotinblau; 3,3'-Dioxo-2,2'-biindolinylden-5,5'-disulfonsäure-Dinatriumsalz; Indigotin⁺; E 132 [Indigocarmin]; C.I. 73015

ASK #01463

Chemical Abstract Service Nr. 33434-24-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 117277-24-4; 119129-27-0; 137284-89-0; 178806-61-6; 178806-87-6; 39316-06-8; 55818-79-6; 68389-23-1; 912576-82-0; 95660-29-0

Formelstamm (C5-H8-O2)_x . (C5-H8-O2)_y . (C9-H18-Cl-N-O2)_z

2. Bezeichnung Poly(ethyl(prop-2-enoat)-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)-co-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl](2-methylprop-2-enoat)chlorid} (1:2:0.2)

3. Bezeichnung Ammoniummethacrylat-Copolymer (Typ A) (Ph.Eur.) ((EA:MMA:TMAEMA = 1:2:0,2; mittlere rel. Molmasse ca. 150000))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(ethylacrylat-co-methylmethacrylat-co-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]methacrylatchlorid} (1:2:0.2); Eudragit RL 30 D; Eudragit RL PO; Poly(ethylacrylat-co-methylmethacrylat-co-(2-trimethylammonioethyl)methacrylatchlorid} (1:2:0.2); Eudragit RL 100; Eudragit RL 12,5

ASK #01464

Chemical Abstract Service Nr. 33434-24-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 117277-24-4; 119129-27-0; 137284-89-0; 178806-61-6; 178806-87-6; 39316-06-8; 55818-80-9; 68389-23-1; 912576-82-0; 95660-29-0

Formelstamm (C5-H8-O2)_x . (C5-H8-O2)_y . (C9-H18-Cl-N-O2)_z

2. Bezeichnung Poly(ethyl(prop-2-enoat)-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)-co-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl](2-methylprop-2-enoat)chlorid} (1:2:0.1)

3. Bezeichnung Ammoniummethacrylat-Copolymer (Typ B) (Ph.Eur.) ((EA:MMA:TMAEMA = 1:2:0,1; mittlere rel. Molmasse ca. 150000))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Eudragit RS 12,5; Eudragit RS PO; Poly(ethylacrylat-co-methylmethacrylat-co-(2-trimethylammonioethyl)methacrylatchlorid} (1:2:0.1); Poly(ethylacrylat-co-methylmethacrylat-co-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]methacrylatchlorid} (1:2:0.1); Eudragit RS 100

ASK #01473

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8049-47-6

2. Bezeichnung Pankreas vom Rind mit Amylase-, Lipase- und Protease-Aktivität (mind. 12, 15 und 1.0 Ph.Eur.-E./mg)

3. Bezeichnung Pankreas-Pulver vom Rind

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Pankreas-Pulver (Ph.Eur.) [Rind]

ASK #01476

Chemical Abstract Service Nr. 1338-41-6

Molgewicht 430.6184

Bruttoformel C₂₄H₄₆O₆

Vorzugsbezeichnung Sorbitanstearat

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung [2-(3,4-Dihydroxyoxolan-2-yl)-2-hydroxyethyl]octadecanoat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E 491; Sorbitanmonostearat (Ph.Eur.); [2-(3,4-Dihydroxytetrahydrofuran-2-yl)-2-hydroxyethyl]octadecanoat; [2-(3,4-Dihydroxytetrahydro-2-furyl)-2-hydroxyethyl]stearat

ASK #01477

Chemical Abstract Service Nr. 112-92-5

Molgewicht 270.4937

Bruttoformel C₁₈H₃₈O
2. Bezeichnung Octadecan-1-ol
3. Bezeichnung Stearylalkohol (Ph.Eur.)

ASK #01480

2. Bezeichnung *Saccharomyces-cerevisiae*-Hefe
3. Bezeichnung Trockenhefe aus *Saccharomyces cerevisiae*

ASK #01489

Chemical Abstract Service Nr. 9005-38-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1262215-37-1; 12772-46-2; 32129-82-1; 32197-42-5; 496956-52-6; 50643-02-2; 56940-21-7; 56940-22-8; 63278-91-1; 75635-14-2; 77030-65-0; 81989-21-1; 9005-40-7

Formelstamm [(C₆-H₇-O₆)⁻ Na⁺]_n(H₂-O)

2. Bezeichnung Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)]-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriumalginat

Zitat Bezeichnung 3 EAB3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0+3+6,7.0(1997-2011)/0625; EUTCT; IGS; Hager2013; ROMP2014; FIE96; UBA-WGK; MAR2014; E401; MAR29; GSBL; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Algin; Algensäure-Natriumsalz; E 401; Alginsäure-Natriumsalz; Polymannuronsäure-Natriumsalz; Poly(D-mannuronsäure,L-guluronsäure)-Natriumsalz; Alginsäure-Natrium-Salz; Poly[beta-D-mannuronsäure-(1-->4),alpha-L-guluronsäure-(1-->4)]-Natriumsalz

ASK #01498

Chemical Abstract Service Nr. 108-39-4

Molgewicht 108.1378

Bruttoformel C₇H₈O

2. Bezeichnung 3-Methylphenol

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2004

3. Bezeichnung Metacresol (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym m-Cresol; Metacresol

ASK #01501

2. Bezeichnung Manihot-esculenta-Wurzelknollenstärke

3. Bezeichnung Tapiokastärke

Zitat Bezeichnung 3 Hager2017

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Maniokstärke; Manihotstärke; Mandiocastärke; Tapioka; Maniok; Brasilianisch-Arrowroot-Stärke; Manihot-utilissima-Wurzelknollenstärke; Tapioca-Stärke; Cassavamehl

ASK #01505

Chemical Abstract Service Nr. 1344-43-0

Molgewicht 70.9375

Bruttoformel MnO

2. Bezeichnung Mangan()-oxid

ASK #01508

Chemical Abstract Service Nr. 26317-27-1
Formelstamm (C34-H31-Cu-N4-O6)3⁻ 3H⁺
Molgewicht 658.203
Bruttoformel C₃₄H₃₄CuN₄O₆
2. Bezeichnung Chlorophyllin-a-Kupfer-Komplex
Zitat Bezeichnung 2 GII; E141

ASK #01509

Chemical Abstract Service Nr. 84-66-2
Molgewicht 222.2372
Bruttoformel C₁₂H₁₄O₄
3. Bezeichnung Diethylphthalat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/0897; Ph.Eur.2002,4.00/897; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0897

ASK #01516

Chemical Abstract Service Nr. 7778-80-5
Molgewicht 174.2592
Bruttoformel K₂O₄S
3. Bezeichnung Kaliumsulfat
Zitat Bezeichnung 3 HAB34; EAB4.07,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1622; Hager2008; E515; Helv8/97,9/2003; DAB1998R; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAC2004,2005
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 515

ASK #01517

Andere Chemical Abstract Service Nr. 59130-69-7; 59130-70-0
Molgewicht 396.6909
Bruttoformel C₂₆H₅₂O₂
2. Bezeichnung (Hexadecyl/octadecyl)(2-ethylhexanoat)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Ethylhexansäure(hexadecyl,octadecyl)ester; Hexadecyl-2-ethylhexanoat-Octadecyl-2-ethylhexanoat-Gemisch; Ethylhexansäurecetylstearylester; (Hexadecyl/octadecyl)[(2RS)-2-ethylhexanoat]; Cetearyl octanoat

ASK #01519

Chemical Abstract Service Nr. 110-27-0
Molgewicht 270.4507
Bruttoformel C₁₇H₃₄O₂
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)tetradecanoat
3. Bezeichnung Isopropylmyristat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Isopropylmyristat

ASK #01521

Chemical Abstract Service Nr. 10102-40-6
Molgewicht 241.9677
Bruttoformel MoNa_2O_4
2. Bezeichnung Natriummolybdat() 2 H₂O
3. Bezeichnung Natriummolybdat-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3 DAB2000; Ph.Eur.2005,5.0/1565; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1565; Ph.Eur.2002,4.00/1565

ASK #01523

Chemical Abstract Service Nr. 3493-12-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 41844-44-4
Formelstamm (C6-H14-N-O2-S)+ Cl⁻
Molgewicht 199.6989
Bruttoformel C₆H₁₄ClNO₂S
2. Bezeichnung *rac*-[(3*R*)-3-Amino-3-carboxypropyl]dimethylsulfaniumchlorid
3. Bezeichnung S-Methyl-DL-methioniniumchlorid

ASK #01528

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)(octanoat/decanoat)
3. Bezeichnung Mittelkettige Partialglyceride
Zitat Bezeichnung 3 DAB1999-2011

ASK #01535

Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3
Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 1000
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-20
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(oxyethylen)-20-stearat

ASK #01536

2. Bezeichnung Benzoe, FE mit Ethanol/Ethanol-Wasser
3. Bezeichnung Siam-Benzoe-Tinktur
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.4/2157; Ph.Eur.2008,6.0/2157

ASK #01537

Chemical Abstract Service Nr. 470-82-6
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung 1,3,3-Trimethyl-2-oxabicyclo[2.2.2]octan
3. Bezeichnung Cineol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1973; DAB1998R; DAC2002; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.03/1973; Helv8/97; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.2280; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/1973

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 1,8-Cineol

ASK #01540

Chemical Abstract Service Nr. 123-92-2

Molgewicht 130.1849

Bruttoformel C₇H₁₄O₂

2. Bezeichnung (3-Methylbutyl)acetat

3. Bezeichnung Isopentylacetat

ASK #01550

Chemical Abstract Service Nr. 8050-81-5

Formelstamm (C₂-H₆-O-Si)_n + Si-O₂ (x:y)

Vorzugsbezeichnung Simeticon

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.06/1470; Ph.Eur.2008,6.0/1470; Ph.Eur.2005,5.0/1470

2. Bezeichnung -Trimethylsilyl- -methylpoly[oxy(dimethylsilandiyl)]-Siliciumdioxid (x:y)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Simethicon; Dimeticon-Siliciumdioxid (x:y)

ASK #01553

Chemical Abstract Service Nr. 148-24-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 123574-67-4; 24804-14-6

Formelstamm (C₉-H₆-N-O)⁻ H⁺

Molgewicht 145.158

Bruttoformel C₉H₇NO

2. Bezeichnung Chinolin-8-ol

Zitat Bezeichnung 2 USEPA-ACToR; Pharmavista; ETOX; LB; GSBL

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Oxychinol; Oxin; Chinolinol; Phenopyridin; o-Oxychinolin; Quinophenol; 8-Oxychinolin; Hydroxychinolin; 8-Chinolinol; 8-Hydroxychinolin; Oxychinolin

ASK #01554

Chemical Abstract Service Nr. 20545-92-0

Molgewicht 227.3431

Bruttoformel C₁₃H₂₅NO₂

2. Bezeichnung N-(2-Hydroxyethyl)undec-10-enamid

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #01555

Chemical Abstract Service Nr. 68333-82-4

2. Bezeichnung N-(2-Hydroxypropyl)cocofsäureamid

ASK #01559

Chemical Abstract Service Nr. 64039-28-7
Formelstamm (C₈-H₇-O₄)⁻ Na⁺ · H₂O
Molgewicht 208.1438
Bruttoformel C₈H₇NaO₄
2. Bezeichnung 3-Acetyl-6-methyl-2*H*-pyran-2,4(3*H*)-dion-Natriumsalz 1 H₂O

ASK #01560

Chemical Abstract Service Nr. 9005-00-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12679-67-3; 31798-99-9; 32127-87-0; 51109-88-7; 58339-87-0; 65489-62-5; 74749-72-7; 8013-79-4
2. Bezeichnung -Hydro- -(octadecyloxy)poly(oxyethylen)-x (mit 2 bis 20 Ethylenoxid-Einheiten pro Stearylalkohol-Einheit)
3. Bezeichnung Macrogolstearylether (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten zwischen 2 und 20))
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Macrogolstearylether

ASK #01563

Chemical Abstract Service Nr. 77-66-7
Molgewicht 279.131
Bruttoformel C₉H₁₅BrN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Acecarbromal
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung 1-Acetyl-3-(2-brom-2-ethylbutanoyl)harnstoff

ASK #01567

Chemical Abstract Service Nr. 8007-43-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1178544-48-3; 39320-83-7; 59585-62-5
Molgewicht 1211.7276
Bruttoformel C₆₆H₁₃₀O₁₈
Vorzugsbezeichnung Sorbitansesquioleat
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1916; Ph.Eur.2002,4.01,4.03/1916; Ph.Eur.2005,5.0/1916; MAR27; Janistyn78,I; Helv8/97
2. Bezeichnung 2-(3,4-Dihydroxyoxolan-2-yl)ethan-1,2-diol-mono/bis-[(9*Z*)-octadec-9-enoat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(3,4-Dihydroxytetrahydrofuran-2-yl)ethan-1,2-diol-mono/di[(9*Z*)-octadec-9-enoat];
2-(3,4-Dihydroxytetrahydro-2-furyl)ethan-1,2-diol-mono/dioleat

ASK #01570

Chemical Abstract Service Nr. 142-91-6
Molgewicht 298.5038
Bruttoformel C₁₉H₃₈O₂
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)hexadecanoat
3. Bezeichnung Isopropylpalmitat

Zitat Bezeichnung 3 Janistyn78,I,498; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/839; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0/839; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/839
ASK #01575
Chemical Abstract Service Nr. 7778-77-0
Molgewicht 136.0855
Bruttoformel H₂KO₄P
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Monokaliumsalz
3. Bezeichnung Kaliumdihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0920; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAC79; DAB1998R

ASK #01579
Chemical Abstract Service Nr. 9000-72-0
2. Bezeichnung Styrax-tonkinensis-Harz
3. Bezeichnung Siam-Benzoe
Zitat Bezeichnung 3 Hager2004,2008; EAB5.2,6.0,7.0,8.0+6(2005-2014)/2158
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Benzoe

ASK #01582
Chemical Abstract Service Nr. 130-16-5
Molgewicht 179.603
Bruttoformel C₉H₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Cloxiquin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 DAC86
2. Bezeichnung 5-Chlorchinolin-8-ol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10

ASK #01583
Chemical Abstract Service Nr. 372-75-8
Molgewicht 175.1857
Bruttoformel C₆H₁₃N₃O₃
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-5-(carbamoylamino)pentansäure
3. Bezeichnung L-Citrullin
Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Cit; (S)-2-Amino-5-ureidopentansäure; Citrullin

ASK #01584
Chemical Abstract Service Nr. 3184-13-2
Formelstamm C5-H12-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 168.6219

Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ornithinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	DAB2007-2011; DAB1999-2006
2. Bezeichnung	(2S)-2,5-Diaminopentansäure-hydrochlorid

ASK #01586

Chemical Abstract Service Nr.	64598-22-7
Formelstamm	(C ₅ -H ₇ -N-O ₄) ²⁻ 2K ⁺
Molgewicht	223.31
Bruttoformel	C ₅ H ₇ K ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Kaliumglutamat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	L-Glutaminsäure-Kaliumsalz (1:2)

ASK #01590

Chemical Abstract Service Nr.	66455-30-9
Vorzugsbezeichnung	Polygelin
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; SGK; GII
2. Bezeichnung	Gelatine, hydrolysiert - Harnstoff - Copolymerisat

ASK #01591

Chemical Abstract Service Nr.	56-85-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	32640-56-5; 6899-04-3
Molgewicht	146.1445
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Glutamin
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	DAB1999-2006; DAB2007-2011; USMI10
2. Bezeichnung	(2S)-2,5-Diamino-5-oxopentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Glutamin; Gln; Levoglutamid; Q; (S)-2,5-Diamino-5-oxopentansäure

ASK #01592

Chemical Abstract Service Nr.	17885-08-4
Molgewicht	185.0725
Bruttoformel	C ₃ H ₈ NO ₆ P
2. Bezeichnung	(RS)-2-Amino-3-(phosphonoxy)propansäure

ASK #01593

Chemical Abstract Service Nr.	15687-22-6
--------------------------------------	------------

Molgewicht	277.2726
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Folescutol
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	6,7-Dihydroxy-4-morpholinomethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on
ASK #01594	
Chemical Abstract Service Nr.	1070-11-7
Formelstamm	C10-H24-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	277.2316
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₆ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethambutoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0553; Ph.Eur.2002,4.00/553; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0553; USMI10
2. Bezeichnung	2,2'-[Ethan-1,2-diylbis(azandiyl)]bis[(2 <i>S</i>)-butan-1-ol]-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S,S</i>)-2,2'-(Ethylendiamino)bis(butan-1-ol)-dihydrochlorid
ASK #01595	
Chemical Abstract Service Nr.	61-56-3
Molgewicht	290.3592
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sultiam
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	4-(1,1-Dioxoperhydro-1 ⁶ ,2-thiazin-2-yl)benzolsulfonamid
ASK #01596	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-57-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11097-03-3; 154608-92-1; 166735-68-8; 51331-16-9; 57307-96-7
Vorzugsbezeichnung	Ethylcellulose ((gegebenenfalls mit Angaben zum Ethoxyl-Gehalt und/oder zur Viskosität))
International Nonproprietary Name	INN.L42
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3711; INCI; Eur.Ph.2011,7.0/0822; NF18(1995)-29(2011); Ph.Eur.2005,5.0/0822; E462; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/0822; Ph.Eur.2008,6.0/0822; USAN; BP1994-2011; FIE96; CAS; GII; ROMP2010; MAR27
2. Bezeichnung	Poly(<i>O</i> -ethyl)cellulose, C ₂ H ₅ O-Gehalt: 0,440-0,510 Ethoxyl m/m (Ph.Eur., NF), maximal möglich 0,5488 Ethoxyl m/m, Viskosität: Typ N7 bis N100 (NF) oder andere Typen
ASK #01597	
Chemical Abstract Service Nr.	117-81-7
Molgewicht	390.5561
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₈ O ₄
2. Bezeichnung	Bis(2-ethylhexyl)(benzol-1,2-dicarboxylat)

3. Bezeichnung *rac*-Bis[(2*R*)-2-ethylhexyl]phthalat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Diethylhexylphthalat

ASK #01599

Molgewicht 951.9956

Bruttoformel Al₆Bi₂O₁₂

2. Bezeichnung Bismut()-tetraoxodialuminat 10 H₂O

ASK #01600

Chemical Abstract Service Nr. 53956-04-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1208112-20-2; 1407-03-0; 202522-36-9; 42618-06-4; 52248-53-0; 688737-20-4; 691358-65-3; 97635-37-5

Formelstamm (C42-H59-O16)³⁻ 2H⁺ (H4-N)⁺

Molgewicht 839.9626

Bruttoformel C₄₂H₆₅NO₁₆

2. Bezeichnung 3-(2-*O*-*D*-Glucopyranuronosyl-*D*-glucopyranuronosyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure-Monoammoniumsalz

Zitat Bezeichnung 2 Config:CPBTAL(1993)v41.8,p1337-1345; Config:Hager2008; Config:CHNCA8(1989)v25.4,p426-430; Config:ACSMC8(1994)v547,p308-321; Config:KEGG.C02284; Config:POPRDK(1998)v73,p5-19; Config:PACHAS(2002)v74.7,p1189-1198

3. Bezeichnung Glycyrrhizinsäure-Monoammoniumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Glycyrrhizinsäure-Ammoniumsalz; Ammoniumdihydrogenglycyrrhizinat

ASK #01601

Chemical Abstract Service Nr. 147-24-0

Formelstamm C17-H21-N-O . Cl-H

Molgewicht 291.8157

Bruttoformel C₁₇H₂₂ClNO

Vorzugsbezeichnung Diphenhydraminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0023; Ph.Eur.2008,6.0/0023; DAC79; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/23; MAR27; USMI9.3316

2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethoxy)-*N,N*-dimethylethanamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #01604

Chemical Abstract Service Nr. 26443-03-8

Molgewicht 404.5412

Bruttoformel C₂₇H₃₂O₃

Vorzugsbezeichnung Estradiol-17-(3-phenylpropionat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -yl(3-phenylpropanoat)
ASK #01605

Chemical Abstract Service Nr. 1255-49-8

Molgewicht 420.5836

Bruttoformel $C_{28}H_{36}O_3$

Vorzugsbezeichnung Testosteron(3-phenylpropanoat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(3-phenylpropanoat)

ASK #01606

Chemical Abstract Service Nr. 1882-26-4

Molgewicht 253.2545

Bruttoformel $C_{11}H_{15}N_3O_4$

Vorzugsbezeichnung Pyricarbat

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung (Pyridin-2,6-diyl(dimethyl)bis(methylcarbamat)

ASK #01607

Chemical Abstract Service Nr. 15262-86-9

Molgewicht 386.5674

Bruttoformel $C_{25}H_{38}O_3$

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(4-methylpentanoat)

3. Bezeichnung Testosteronisocaproat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Testosteron(4-methylpentanoat); Testosteronisocaproat

ASK #01608

Chemical Abstract Service Nr. 14191-92-5

Molgewicht 398.5781

Bruttoformel $C_{26}H_{38}O_3$

Vorzugsbezeichnung Testosteroncylohexancarboxylat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(cyclohexancarboxylat)

ASK #01613

Chemical Abstract Service Nr. 360-70-3

Molgewicht 428.6472

Bruttoformel $C_{28}H_{44}O_3$

Vorzugsbezeichnung Nandrolondecanoat

International Nonproprietary Name (INN.L21)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1992; MAR27; USMI9.6186; Ph.Eur.2005,5.5/1992

2. Bezeichnung 3-Oxoestr-4-en-17 -yldecanoat
ASK #01615
Chemical Abstract Service Nr. 6131-90-4
Formelstamm (C₂-H₃-O₂)⁻ Na⁺ · 3 H₂O
Molgewicht 136.0796
Bruttoformel C₂H₃NaO₂
2. Bezeichnung Essigsäure-Natriumsalz 3 H₂O
3. Bezeichnung Natriumacetat-Trihydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0411; Ph.Eur.2002,4.03/411; Ph.Eur.2005,5.0/0411
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 262 [Natriumacetat-Trihydrat]

ASK #01625
Chemical Abstract Service Nr. 17590-01-1
Molgewicht 250.3382
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂
Vorzugsbezeichnung Amfetaminil
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung (Phenyl)[(1-phenylpropan-2-yl)amino]acetonitril

ASK #01627
Chemical Abstract Service Nr. 93-89-0
Molgewicht 150.1745
Bruttoformel C₉H₁₀O₂
2. Bezeichnung Ethylbenzoat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #01630
Chemical Abstract Service Nr. 1309-33-7
Molgewicht 106.867
Bruttoformel FeH₃O₃
2. Bezeichnung Eisen()-hydroxid
Zitat Bezeichnung 2 E172

ASK #01631
Chemical Abstract Service Nr. 456-59-7
Molgewicht 276.3707
Bruttoformel C₁₇H₂₄O₃
Vorzugsbezeichnung Cyclandelat
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2708; MAR27

2. Bezeichnung (3,3,5-Trimethylcyclohexan-1-yl)(2-hydroxy-2-phenylacetat)

ASK #01634

Chemical Abstract Service Nr. 90-43-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 39387-78-5

Formelstamm (C₁₂H₉O)⁻ H⁺

Molgewicht 170.2072

Bruttoformel C₁₂H₁₀O

2. Bezeichnung 1,1'-Biphenyl-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 231

ASK #01635

Chemical Abstract Service Nr. 120-32-1

Formelstamm (C₁₃H₁₀Cl-O)⁻ H⁺

Molgewicht 218.6788

Bruttoformel C₁₃H₁₁ClO

Vorzugsbezeichnung Clorofen

International Nonproprietary Name INNv.L16

2. Bezeichnung 2-Benzyl-4-chlorphenol

ASK #01645

Chemical Abstract Service Nr. 553-60-6

Molgewicht 165.1891

Bruttoformel C₉H₁₁NO₂

2. Bezeichnung Isopropylnicotinat

ASK #01647

Chemical Abstract Service Nr. 630-67-1

Formelstamm (C₂₈H₃₁O₉S)⁻ Na⁺

Molgewicht 566.5951

Bruttoformel C₂₈H₃₁NaO₉S

Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-(3-sulfobenzoat)-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-[(11β,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(11beta,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yloxycarbonyl)benzolsulfonsäure-Natriumsalz;
11beta,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(3-sulfobenzoat)-Natriumsalz

ASK #01648

Chemical Abstract Service Nr. 7784-30-7

Molgewicht 121.9529

Bruttoformel AlO_4P
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung Aluminiumphosphat
Zitat Bezeichnung 3 MAR28

ASK #01649

Formelstamm $(\text{C}_6\text{H}_6\text{AsN}_3\text{O}_3)_2^- \text{H}^+ \text{Na}^+$
Molgewicht 239.0361
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_7\text{AsNNaO}_3$
Vorzugsbezeichnung Mononatriumarsanilat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung 4-Aminophenylarsonsäure-Mononatriumsalz

ASK #01652

Chemical Abstract Service Nr. 8004-92-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12000-69-0; 12124-89-9; 39354-67-1; 65721-84-8; 83711-72-2; 95193-83-2

Formelstamm $(\text{C}_{18}\text{H}_9\text{N}_2\text{O}_8\text{S}_2)_2^- 2\text{Na}^+$

Molgewicht 477.3755

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_9\text{NNa}_2\text{O}_8\text{S}_2$

2. Bezeichnung 2-(1,3-Dioxo-1,3-dihydro-2*H*-inden-2-yliden)-1,2-dihydrochinolin-6,8-disulfonsäure (Hauptbestandteil) und andere Disulfonierungsprodukte von 2-(Chinolin-2(1*H*)-yliden)-1*H*-inden-1,3(2*H*)-dion (0,00-0,80 m/m der Farbstoffe) neben Mono- und Trisulfonierungsprodukten (0,00-0,15 und 0,00-0,070 m/m der Farbstoffe), Natriumsalze, optional mit zusätzlichen zulässigen Stoffen (z.B. Natriumchlorid und/oder Natriumsulfat, 0,00-0,30 m/m des Gemischs), gemäß Richtlinie 2008/128/EG

3. Bezeichnung Chinolingelb

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2010; E104; IGS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 104

ASK #01653

Chemical Abstract Service Nr. 130-37-0

Formelstamm $(\text{C}_{11}\text{H}_9\text{O}_5\text{S})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 276.2409

Bruttoformel $\text{C}_{11}\text{H}_9\text{NaO}_5\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Menadion-Natriumbisulfit

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung 2-Methyl-1,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #01654

Chemical Abstract Service Nr. 3578-72-1

Formelstamm $2(\text{C}_{22}\text{H}_{43}\text{O}_2)^- \text{Ca}^{2+}$ ca.

Molgewicht 719.229

Bruttoformel C₄₄H₈₆CaO₄
2. Bezeichnung Calciumdidocosanoat, -dihexadecanoat, -diicosanoat, -dioctadecanoat, -di-(9Z)-octadec-9-enoat, -ditetracosanoat und andere höhere Speisefettsäure-Calciumsalze (Gemisch; 100 % Reinheit gemäß Calcium-Gehalt-Definition nach DAB ausgeschlossen)
3. Bezeichnung Calciumbehenat (DAB)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Calciumdocosanoat [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren]; Behensäure-Calciumsalz [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren]; Calciumbehenat; Calciumalkanoat(C-C); Docosansäure-Calciumsalz [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren]; Fettsäure(C-C)-Calciumsalze

ASK #01656

Chemical Abstract Service Nr. 50832-74-1
Formelstamm C10-H8-N4-O3 . Cl-H
Molgewicht 268.6565
Bruttoformel C₁₀H₉ClN₄O₃
Vorzugsbezeichnung Nifurprazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 6-[2-(5-Nitrofuranyl)ethenyl]pyridazin-3-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-[2-(5-Nitro-2-furyl)vinyl]pyridazin-3-ylazan-hydrochlorid

ASK #01663

Chemical Abstract Service Nr. 87-99-0
Molgewicht 152.1458
Bruttoformel C₅H₁₂O₅
2. Bezeichnung *meso*-Xylitol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Xylitol
Zitat Bezeichnung 3 Eur.Ph.2011,7.0; DAC1998-2004,2005; PHARMEUROPA7.2,10.4,19.1; EUTCT; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1381; BP2001-2011; NF20(2002),21(2003),22(2004); Ph.Eur.2005,5.0,5.3/1381; USAN; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1381; USMI10; DAC2004R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 967

ASK #01664

Chemical Abstract Service Nr. 58-63-9
Molgewicht 268.2261
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Inosin
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10; GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung 9-*D*-Ribofuranosyl-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #01667

Chemical Abstract Service Nr. 11006-34-1
Formelstamm (C34-H31-Cu-N4-O6)³⁻ 3Na⁺
Molgewicht 724.1485
Bruttoformel C₃₄H₃₁CuN₄Na₃O₆
2. Bezeichnung Chlorophyllin-a-Kupfer-Komplex-Trinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Chlorophyllin-a-Kupfer-Komplex-Natriumsalz

ASK #01668

Chemical Abstract Service Nr. 67-28-7
Molgewicht 197.1482
Bruttoformel C₇H₇N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Nihydrazon
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6365
2. Bezeichnung *N'*-[(5-Nitrofuran-2-yl)methyliden]acetohydrazid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N'*-(5-Nitro-2-furylmethylen)acetohydrazid

ASK #01669

Chemical Abstract Service Nr. 131-49-7
Formelstamm (C11-H8-I3-N2-O4)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺
Molgewicht 809.1272
Bruttoformel C₁₈H₂₆I₃N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Amidotrizoat-Meglumin
International Nonproprietary Name (INN.L3),L6
2. Bezeichnung 3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Megluminamidotrizoat

ASK #01670

Chemical Abstract Service Nr. 309-43-3
Formelstamm (C12-H17-N2-O3)⁻ Na⁺
Molgewicht 260.2648
Bruttoformel C₁₂H₁₇N₂NaO₃
Vorzugsbezeichnung Secobarbital-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2; GLST
2. Bezeichnung 5-(Pentan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6-(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Allyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure-Natriumsalz
ASK #01678	Chemical Abstract Service Nr.	93-14-1
	Molgewicht	198.2158
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Guaifenesin
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0615; Ph.Eur.2005,5.0/0615; MAR28; BP2001-2011; DAC87; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/615
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(2-Methoxyphenoxy)propan-1,2-diol
ASK #01679	Chemical Abstract Service Nr.	791-35-5
	Molgewicht	289.7998
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Clofedanol
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	1-(2-Chlorphenyl)-3-dimethylamino-1-phenylpropan-1-ol
ASK #01680	Chemical Abstract Service Nr.	8047-15-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	11006-75-0
	2. Bezeichnung	Saponin aus Gypsophila-Arten
	3. Bezeichnung	Gypsophila-Saponin
ASK #01684	Chemical Abstract Service Nr.	33032-12-1
	Formelstamm	2(C ₁₄ -H ₁₉ -N ₃ -S) . 3(C ₄ -H ₄ -O ₄)
	Molgewicht	870.988
	Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ N ₆ O ₁₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Methapyrilensesquifumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)- <i>N</i> -(thiophen-2-ylmethyl)ethan-1,2-diamin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (2:3)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(2-thienylmethyl)azan-fumarat (2:3)
ASK #01685	Chemical Abstract Service Nr.	61-76-7
	Formelstamm	C ₉ -H ₁₃ -N-O ₂ . Cl-H
	Molgewicht	203.666
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ ClNO ₂

Vorzugsbezeichnung Phenylephrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0683; Ph.Eur.2008,6.0/0683; USMI9.7091; Ph.Eur.2002,4.00/632
2. Bezeichnung 3-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-1-(3-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #01686

Chemical Abstract Service Nr. 66778-17-4
Molgewicht 367.3051
Bruttoformel C₁₅H₁₆O₉
2. Bezeichnung 6-(-D-Glucopyranosyloxy)-7-hydroxy-2*H*-chromen-2-on 1.5 H₂O
3. Bezeichnung Aesculin 1.5 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Crataegin 1.5 HO

ASK #01688

Chemical Abstract Service Nr. 519-37-9
Molgewicht 224.2166
Bruttoformel C₉H₁₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Etofyllin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR2021; ROMP2021; EAB4.00,5.0,6.0(2002-2008)/0492
2. Bezeichnung 7-(2-Hydroxyethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #01692

Chemical Abstract Service Nr. 9003-20-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 103812-91-5; 106009-15-8; 11099-75-5; 1135150-58-1; 1135150-59-2; 1135150-60-5; 1135150-61-6; 1135150-62-7; 116243-76-6; 1173827-51-4; 127830-22-2; 173245-41-5; 175206-08-3; 180721-30-6; 210353-82-5; 218461-48-4; 248603-24-9; 25038-43-1; 39444-28-5; 41357-69-1
Formelstamm (C4-H6-O2)_n, n = ca. 100-18000
2. Bezeichnung Poly[(acetyloxy)ethylen]
3. Bezeichnung Poly(vinylacetat)
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1962; Ph.Eur.2002,4.00/1962; ROMP7; Ph.Eur.2008,6.0/1962; GII; Janistyn78,I
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Poly(acetoxyethylen)

ASK #01693

Chemical Abstract Service Nr. 6108-05-0
Formelstamm C14-H22-N2-O . Cl-H . H2-O

Molgewicht 288.8135
Bruttoformel C₁₄H₂₃ClN₂O
2. Bezeichnung 2-Diethylamino-*N*-(2,6-dimethylphenyl)acetamid-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Lidocainhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.6,10.0,11.0(2019-2023)/0227
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 2-(Diethylamino)-*N*-(2,6-dimethylphenyl)acetamid-hydrochlorid-Monohydrat; Lidocainhydrochlorid ' ; Lidocainhydrochlorid 1 HO; 2-Diethylamino-2',6'-dimethylacetanilid-hydrochlorid-hydrat

ASK #01697

Molgewicht 638.6137
Bruttoformel C₃₀H₃₈O₁₅
2. Bezeichnung 3-(3,4-Dimethoxyphenyl)-1-[6-hydroxy-2-methoxy-4-(6-*O*- β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)phenyl]propenon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Hesperidindimethylchalcon

ASK #01698

Chemical Abstract Service Nr. 24292-52-2
Molgewicht 624.5871
Bruttoformel C₂₉H₃₆O₁₅
2. Bezeichnung 3-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-1-[2-hydroxy-6-methoxy-4-(6-*O*- β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)phenyl]propenon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Hesperidinmethylchalcon

ASK #01699

Chemical Abstract Service Nr. 75-47-8
Molgewicht 393.7321
Bruttoformel CHI₃
2. Bezeichnung Triiodmethan
3. Bezeichnung Iodoform
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; MAR28; DAC2004,2005; USMI10; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)

ASK #01700

Chemical Abstract Service Nr. 94-25-7
Molgewicht 193.2423
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₂
2. Bezeichnung Butyl(4-aminobenzoat)
Zitat Bezeichnung 2 MAR28
3. Bezeichnung Butamben
Zitat Bezeichnung 3 USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI10; USAN

ASK #01702

Chemical Abstract Service Nr. 97-53-0
Molgewicht 164.2011
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂
2. Bezeichnung 2-Methoxy-4-(prop-2-en-1-yl)phenol
3. Bezeichnung Eugenol
Zitat Bezeichnung 3 DAC93; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/1100; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/1100; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; BP2001-2011; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00/1100; USAN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 4-Allyl-2-methoxyphenol

ASK #01704

Chemical Abstract Service Nr. 28416-66-2
Formelstamm C16-H24-N2 . C6-H8-O7
Molgewicht 436.4987
Bruttoformel C₂₂H₃₂N₂O₇
Vorzugsbezeichnung Isoaminilcitrat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 4-Dimethylamino-2-(propan-2-yl)-2-phenylpentannitril-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Dimethylamino-2-isopropyl-2-phenylpentannitril-citrat (1:1)

ASK #01724

Chemical Abstract Service Nr. 18205-85-1
Formelstamm C18-H39-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht 365.9821
Bruttoformel C₁₈H₄₀ClN₃O₂
2. Bezeichnung N-{2-[2-(Dodecylamino)ethylamino]ethyl}glycin-hydrochlorid
3. Bezeichnung 3,6,9-Triazahenicosansäure-hydrochlorid

ASK #01725

Chemical Abstract Service Nr. 1405-20-5
Vorzugsbezeichnung Polymyxin-B-sulfat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.3.0,4.0+5+8,5.0+3+7,6.0,7.0(1997-2011)/0203
2. Bezeichnung Polymyxin-B₁-sulfat-Polymyxin-B₁-I-sulfat-Polymyxin-B₂-sulfat-Polymyxin-B₃-sulfat-Gemisch
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bacillus-polymyxa-Antibiotikum-Komplex

ASK #01727

Chemical Abstract Service Nr. 77-86-1

Molgewicht	121.135
Bruttoformel	C ₄ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1053; Ph.Eur.2002,4.00/1053; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; BP2001-2010; RPS15; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1053; DAB1998R
2. Bezeichnung	2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol

ASK #01730

Chemical Abstract Service Nr.	5026-62-0
Formelstamm	(C ₈ H ₇ O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	174.1292
Bruttoformel	C ₈ H ₇ NaO ₃
2. Bezeichnung	Methyl(4-hydroxybenzoat)-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriummethyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 219; Natriummethyl-4-hydroxybenzoat; Natrium-4-(methoxycarbonyl)phenolat

ASK #01731

Chemical Abstract Service Nr.	152-97-6
Molgewicht	376.4617
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fluocortolon
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4032; MAR28
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #01732

Chemical Abstract Service Nr.	303-40-2
Molgewicht	474.6047
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₉ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Fluocortolon-21-hexanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhexanoat

ASK #01733

Chemical Abstract Service Nr.	29205-06-9
Molgewicht	460.5781
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ FO ₅
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)
3. Bezeichnung	Fluocortolonpivalat (Ph.Eur.)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Fluocortolon-21-pivalat; Fluocortolonpivalat
ASK #01734		
	Chemical Abstract Service Nr.	8001-78-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	53468-68-1; 69522-63-0; 81544-51-6
	2. Bezeichnung	Gehärtetes Rizinusöl
	3. Bezeichnung	Hydriertes Rizinusöl
	Zitat Bezeichnung 3	DAB2000; Ph.Eur.2008,6.0/1497; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/1497; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.04/1497
ASK #01736		
	Chemical Abstract Service Nr.	8001-75-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	37208-14-3; 8021-55-4; 84136-31-2
	2. Bezeichnung	Mineralisches Wachs
	3. Bezeichnung	Ceresin
	Zitat Bezeichnung 3	USMI12; ROMP9; GII
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Ozokerit
ASK #01737		
	Chemical Abstract Service Nr.	28002-70-2
	Formelstamm	C ₂₃ -H ₄₆ -N ₆ -O ₃ . x H ₂ -O ₄ -S, x = 2,5-3
	Molgewicht	908.879
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₅₂ N ₆ O ₂₅ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Framycetinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
	International Nonproprietary Name	(INN.L17)
	2. Bezeichnung	<i>O</i> -2,6-Diamino-2,6-didesoxy- <i>-D</i> -glucopyranosyl-(1 4)- <i>O</i> -[<i>O</i> -2,6-diamino-2,6-didesoxy- <i>-L</i> -idopyranosyl-(1 3)- <i>-D</i> -ribofuranosyl]-(1 5)-2-desoxy- <i>D</i> -streptamin-sulfat (1:x)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Framycetinsulfat
ASK #01738		
	Chemical Abstract Service Nr.	1405-97-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	12687-70-6
	Vorzugsbezeichnung	Gramicidin
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.06/907; PHARMEUROPA13.4/0907; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2011; USAN; USMI13; Ph.Eur.2005,5.0/0907; Ph.Eur.2008,6.0/0907
	2. Bezeichnung	Gramicidin A1 - Gramicidin A2 - Gramicidin B1 - Gramicidin C1 - Gramicidin C2 - Gemisch
ASK #01740		
	Chemical Abstract Service Nr.	111-01-3
	Molgewicht	422.8133
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₆₂

2. Bezeichnung 2,6,10,15,19,23-Hexamethyltetracosan

3. Bezeichnung Squalan

Zitat Bezeichnung 3

Janistyn78,I; Ph.Eur.2008,6.0/1630; USMI9.8546; Ph.Eur.2002,4.04/1630; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1630; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #01741

2. Bezeichnung Glyceroltrifettsäureester(C₈-C₁₈)

Zitat Bezeichnung 2 SGK

3. Bezeichnung Glyceroltrialkanoat(C₈-C₁₈)

Zitat Bezeichnung 3 Gill

ASK #01743

Chemical Abstract Service Nr. 4800-94-6

Formelstamm (C₁₇-H₁₆-N₂-O₆-S)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 422.3633

Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂Na₂O₆S

Vorzugsbezeichnung Carbenicillin-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L9)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/812; MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(*RS*)-2-Carboxy-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #01745

Chemical Abstract Service Nr. 7195-27-9

Molgewicht 382.8834

Bruttoformel C₁₃H₁₉ClN₂O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Mefrusid

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GII; MAR28

2. Bezeichnung 4-Chlor-*N*¹-methyl-*N*¹-[(2-methyloxolan-2-yl)methyl]benzol-1,3-disulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Chlor-N(1)-methyl-N(1)-(2-methyltetrahydro-2-furylmethyl)benzol-1,3-disulfonamid; 4-Chlor-N(1)-methyl-N(1)-[(2-methyltetrahydrofuran-2-yl)methyl]benzol-1,3-disulfonamid

ASK #01746

Chemical Abstract Service Nr. 97-59-6

Molgewicht 158.1154

Bruttoformel C₄H₆N₄O₃

2. Bezeichnung (*RS*)-(2,5-Dioxoimidazolidin-4-yl)harnstoff

3. Bezeichnung Allantoin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1288; GII; Ph.Eur.2002,4.00/1288; USAN; Ph.Eur.2008,6.0/1288; DAC97; USMI10; MAR28; USP26(2003),27(2004); BP2001-2011; PHARMEUROPA8.4

ASK #01747

2. Bezeichnung Pinus-sylvestris-Nadelöl

3. Bezeichnung Kiefernadelöl

Zitat Bezeichnung 3 Hager2008; Ph.Eur.2008,6.0/1842; EB6; Ph.Eur.2005,5.5/1842; DAB1999-2001; DAB2002-2011

ASK #01748

Chemical Abstract Service Nr. 102-71-6
Molgewicht 149.1882
Bruttoformel C₆H₁₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Trolamin
International Nonproprietary Name INNv.L25
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1577; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1577; Ph.Eur.2005,5.0/1577
2. Bezeichnung 2,2',2"-Nitrilotriethanol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Triolamin; Triethanolamin

ASK #01751

Chemical Abstract Service Nr. 58-73-1
Molgewicht 255.3547
Bruttoformel C₁₇H₂₁NO
Vorzugsbezeichnung Diphenhydramin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.3316
2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethoxy)-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(Benzhydroxy)ethyl]dimethylazan

ASK #01752

Chemical Abstract Service Nr. 123-95-5
Molgewicht 340.5836
Bruttoformel C₂₂H₄₄O₂
2. Bezeichnung Butylstearat
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #01753

Chemical Abstract Service Nr. 75-69-4
Molgewicht 137.3681
Bruttoformel CCl₃F
2. Bezeichnung Trichlorfluormethan
Zitat Bezeichnung 2 ROMP8; USMI9.9320;
MAR27

ASK #01755

Chemical Abstract Service Nr. 53-03-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 68-59-7

Molgewicht 358.4281
Bruttoformel C₂₁H₂₆O₅
Vorzugsbezeichnung Prednison
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/354; Ph.Eur.2008,6.0/354; Ph.Eur.2005,5.0/354
2. Bezeichnung 17,21-Dihydroxypregna-1,4-dien-3,11,20-trion

ASK #01756

Formelstamm 3(C₂₀-H₁₀-N₂-O₁₃-S₄)⁴⁻ 4Al³⁺
Molgewicht 1951.6032
Bruttoformel C₆₀H₃₀Al₄N₆O₃₉S₁₂
2. Bezeichnung 7-Hydroxy-8-(4-sulfo-1-naphthyl)naphthalin-1,3,6-trisulfonsäure-Aluminiumsalz (3:4)
3. Bezeichnung Ponceau-6R-Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3 E126

ASK #01759

Chemical Abstract Service Nr. 12225-21-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12227-69-9
Formelstamm (C₁₆-H₉-N₄-O₉-S₂)³⁻ Al³⁺
Molgewicht 492.3756
Bruttoformel C₁₆H₉AlN₄O₉S₂
2. Bezeichnung 5-Hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-(4-sulfophenyldiazenyl)pyrazol-3-carbonsäure-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung Tartrazin-Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3 E102
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-Hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-(4-sulfophenylazo)-3-pyrazolcarbonsäure-Aluminiumsalz

ASK #01760

Chemical Abstract Service Nr. 1146-95-8
Formelstamm C₁₇-H₁₉-N . Cl-H
Molgewicht 273.8004
Bruttoformel C₁₇H₂₀ClN
Vorzugsbezeichnung Etifelminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethyliden)butan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Benzhydrylidenbutylazan-hydrochlorid

ASK #01761

Chemical Abstract Service Nr. 543-15-7
Formelstamm C₈-H₁₉-N-O . Cl-H

Molgewicht	181.7035
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Heptaminolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1980; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1980; Ph.Eur.2008,6.0/1980
2. Bezeichnung	6-Amino-2-methylheptan-2-ol-hydrochlorid

ASK #01762

Chemical Abstract Service Nr. 111883-33-1

Molgewicht	652.6403
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₀ O ₁₅
2. Bezeichnung	(E)-3-(3,4-Dimethoxyphenyl)-1-[2,6-dimethoxy-4-(6-O- <i>-L</i> -rhamnopyranosyl- <i>-D</i> -glucopyranosyloxy)phenyl]propenon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hesperidintrimethylchalcon

ASK #01770

Chemical Abstract Service Nr. 3812-32-6

Formelstamm	(CO ₃) ²⁻
Molgewicht	60.0089
Bruttoformel	CO ₃
2. Bezeichnung	Trioxidocarbonat(2-)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005inorg.
3. Bezeichnung	Carbonat
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005inorg.

ASK #01771

Molgewicht	10.811
Bruttoformel	B
2. Bezeichnung	Bor, Spurenelement

ASK #01772

Molgewicht	55.845
Bruttoformel	Fe
2. Bezeichnung	Eisen, Spurenelement

ASK #01773

Molgewicht	63.546
Bruttoformel	Cu
2. Bezeichnung	Kupfer, Spurenelement

ASK #01774

Molgewicht	95.96
Bruttoformel	Mo

2. Bezeichnung Molybdän, Spurenelement

ASK #01775

Molgewicht 54.9381

Bruttoformel Mn

2. Bezeichnung Mangan, Spurenelement

ASK #01776

Molgewicht 28.0855

Bruttoformel Si

2. Bezeichnung Silicium, Spurenelement

ASK #01777

Molgewicht 58.6934

Bruttoformel Ni

2. Bezeichnung Nickel, Spurenelement

ASK #01778

Molgewicht 30.9738

Bruttoformel P

2. Bezeichnung Phosphor, Spurenelement

ASK #01780

Molgewicht 51.9961

Bruttoformel Cr

2. Bezeichnung Chrom, Spurenelement

ASK #01781

Chemical Abstract Service Nr. 7440-69-9

Molgewicht 208.9804

Bruttoformel Bi

2. Bezeichnung Bismut

ASK #01782

Molgewicht 72.64

Bruttoformel Ge

2. Bezeichnung Germanium, Spurenelement

ASK #01783

Molgewicht 87.62

Bruttoformel Sr

2. Bezeichnung Strontium, Spurenelement

ASK #01784

Molgewicht 6.941

Bruttoformel Li

2. Bezeichnung Lithium, Spurenelement

ASK #01785

Molgewicht 65.38
Bruttoformel Zn
2. Bezeichnung Zink, Spurenelement
ASK #01786
Molgewicht 50.9415
Bruttoformel V
2. Bezeichnung Vanadium, Spurenelement
ASK #01789
Molgewicht 18.9984
Bruttoformel F
2. Bezeichnung Fluor, Spurenelement
ASK #01790
Molgewicht 79.904
Bruttoformel Br
2. Bezeichnung Brom, Spurenelement
ASK #01791
Molgewicht 126.9045
Bruttoformel I
2. Bezeichnung Iod, Spurenelement
ASK #01792
2. Bezeichnung Meersalz ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
ASK #01795
Chemical Abstract Service Nr. 20977-05-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11072-95-0; 53028-06-1; 55125-86-5
2. Bezeichnung Aescin-Natrium
ASK #01796
Chemical Abstract Service Nr. 965-90-2
Molgewicht 288.4675
Bruttoformel C₂₀H₃₂O
Vorzugsbezeichnung Ethylestrenol
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; USAN; BP98
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregn-4-en-17-ol
ASK #01833
2. Bezeichnung Gelatine - Formaldehyd - Kondensat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Hartgelatine (mit Formaldehyd gehärtet)
ASK #01834
Formelstamm (C30-H40-N4)2+ 2(C11-H19-O2)⁻

Molgewicht 823.2001
Bruttoformel C₅₂H₇₈N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Dequalinium(undec-10-enoat)
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-ium)bis(undec-10-enoat)

ASK #01835

Chemical Abstract Service Nr. 136-77-6
Molgewicht 194.2701
Bruttoformel C₁₂H₁₈O₂
2. Bezeichnung 4-Hexylbenzol-1,3-diol
3. Bezeichnung Hexylresorcin (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Hexylresorcin

ASK #01838

Chemical Abstract Service Nr. 24730-10-7
Formelstamm C35-H41-N5-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht 707.8362
Bruttoformel C₃₆H₄₅N₅O₈S
2. Bezeichnung (5*S*,10*R*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)
3. Bezeichnung Dihydroergocristinmesilat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dihydroergocristinmethansulfonat; Dihydroergocristinmesilat; (5*S*,10*R*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)

ASK #01839

Chemical Abstract Service Nr. 6190-39-2
Formelstamm C33-H37-N5-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht 679.783
Bruttoformel C₃₄H₄₁N₅O₈S
Vorzugsbezeichnung Dihydroergotaminmesilat
International Nonproprietary Name INN.L7,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.07/551; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0551; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.4/0551
2. Bezeichnung 5' -Benzyl-12'-hydroxy-2'-methyl-9,10-dihydro-10 -ergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)

ASK #01842

Chemical Abstract Service Nr. 5988-51-2
Formelstamm C4-H11-N-O . C4-H6-O6
Molgewicht 239.2231
Bruttoformel C₈H₁₇NO₇
Vorzugsbezeichnung Deanol[(*R,R*)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INNv.L15)

2. Bezeichnung 2-Dimethylaminoethanol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #01844

Chemical Abstract Service Nr. 22302-43-8

Formelstamm $2(C_{20}H_{39}O_2)^- Ca^{2+}$

Molgewicht 663.1229

Bruttoformel $C_{40}H_{78}CaO_4$

2. Bezeichnung Calciumicosanoat

ASK #01848

Chemical Abstract Service Nr. 78-11-5

Molgewicht 316.1366

Bruttoformel $C_5H_8N_4O_{12}$

Vorzugsbezeichnung Pentaerithryltetranitrat

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung [2,2-Bis(nitrooxymethyl)propan-1,3-diy]dinitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pentaerythritoltetranitrat

ASK #01849

Chemical Abstract Service Nr. 57-53-4

Molgewicht 218.2502

Bruttoformel $C_9H_{18}N_2O_4$

Vorzugsbezeichnung Meprobamat

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; CAS; GLST; EAB4,0,5,0,6,0,7,0,8,0,9,0,10,0+2(2002-2020)/0407; USMI9.5690; RPS15

2. Bezeichnung (2-Methyl-2-propylpropan-1,3-diy)dicarbamat

ASK #01854

Chemical Abstract Service Nr. 7429-90-5

Molgewicht 26.9815

Bruttoformel Al

2. Bezeichnung Aluminium

Zitat Bezeichnung 2 E173; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI13; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Aluminium, elementar; E 173

ASK #01855

Molgewicht 26.9815

Bruttoformel Al

2. Bezeichnung Aluminium, Spurenelement

ASK #01857

2. Bezeichnung Passionsblumenkraut, TE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)

3. Bezeichnung Passionsblumenkrauttrockenextrakt ' ((Ethanol/Ethanol-Wasser))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.3/1882; Ph.Eur.2008,6.0/1882

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Passionsblumenkrauttrockenextrakt (Ph.Eur.) '

ASK #01862

Chemical Abstract Service Nr. 9032-42-2

Vorzugsbezeichnung Hymetellose

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 NF22/S1(2004)

2. Bezeichnung Poly(*O*-2-hydroxyethyl, *O*-methyl)cellulose

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methylhydroxyethylcellulose

ASK #01863

Chemical Abstract Service Nr. 17585-56-7

Molgewicht 210.2315

Bruttoformel C₆H₁₄N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Arginin 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-2-Amino-5-guanidinopentansäure 2 HO

ASK #01864

Chemical Abstract Service Nr. 6915-15-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 617-48-1

Formelstamm (C₄-H₄-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 134.0874

Bruttoformel C₄H₆O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Hydroxybutandisäure

3. Bezeichnung Äpfelsäure

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.07/2080; Ph.Eur.2005,5.0/2080; Ph.Eur.2008,6.0/2080

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym DL-Äpfelsäure; (RS)-Hydroxybernsteinsäure

ASK #01878

Chemical Abstract Service Nr. 7758-11-4

Molgewicht 174.1759

Bruttoformel HK₂O₄P

2. Bezeichnung Dikaliumhydrogenphosphat
3. Bezeichnung Kaliummonohydrogenphosphat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Kaliummonohydrogenphosphat; Phosphorsäure-Dikaliumsalz; Dikaliumorthophosphat; Dikaliumphosphat; Kaliumhydrogenphosphat

ASK #01879

2. Bezeichnung Valeriana-officinalis-Wurzelstock mit -Wurzeln, TE mit Wasser einer Temperatur von mindestens 60 °C
3. Bezeichnung Mit Wasser hergestellter Baldrianrockenextrakt ((Extraktion bei mindestens 60 °C, Sesquiterpensäuren-Gehalt mindestens 0,02 % (m/m)))
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.4,6.8/2400
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Baldrianwurzel, TE mit Wasser

ASK #01881

Chemical Abstract Service Nr. 56-86-0
Formelstamm (C₅H₇N-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 147.1293
Bruttoformel C₅H₉NO₄
Vorzugsbezeichnung Glutaminsäure
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/750; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2006,6.0/0750; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0750; E620; USMI10
2. Bezeichnung (2S)-2-Aminopentandisäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 620; Glu; E; L-Glutaminsäure

ASK #01888

Chemical Abstract Service Nr. 50-27-1
Molgewicht 288.3814
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₃
Vorzugsbezeichnung Estriol
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2010; Ph.Eur.2005,5.0/1203; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1203; USMI10; MAR28; USAN; PHARMEUROPA7.3; Ph.Eur.2008,6.0/1203
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,16,17-triol

ASK #01889

Chemical Abstract Service Nr. 97-67-6
Formelstamm (C₄H₄O₅)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 134.0874
Bruttoformel C₄H₆O₅
2. Bezeichnung (2S)-2-Hydroxybutandisäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung L-Äpfelsäure
Zitat Bezeichnung 3 E296; EUTCT; DAB2005-2020
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (S)-Hydroxybutandisäure; L-Hydroxybernsteinsäure; E 296; (2S)-Hydroxybernsteinsäure

ASK #01890

Chemical Abstract Service Nr. 3230-94-2
Formelstamm C5-H12-N2-O2 . C4-H7-N-O4
Molgewicht 265.2637
Bruttoformel C₉H₁₉N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Ornithinaspartat
International Nonproprietary Name INN.L28,L41
Zitat Bezeichnung 1 DAB2005-2006; DAB1999-2004; DAB2007; DAB2008-2011
2. Bezeichnung [(2S)-2,5-Diaminopentansäure][(2S)-2-aminobutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-Ornithin-L-aspartat

ASK #01891

Chemical Abstract Service Nr. 1115-63-5
Formelstamm (C4-H5-N-O4)²⁻ H⁺ K⁺
Molgewicht 171.193
Bruttoformel C₄H₆KNO₄
Vorzugsbezeichnung Kaliumhydrogenaspartat
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Kaliumsalz (1:1)

ASK #01892

Chemical Abstract Service Nr. 215533-00-9
Formelstamm 2(C4-H5-N-O4)²⁻ 2H⁺ Mg²⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 324.525
Bruttoformel C₈H₁₂MgN₂O₈
Vorzugsbezeichnung Magnesiumbis(hydrogenaspartat)-Dihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Magnesiumsalz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Magnesiumaspartat-Dihydrat (Ph.Eur.)

ASK #01893

Chemical Abstract Service Nr. 15148-80-8
Formelstamm C14-H22-Cl-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 308.2439

Bruttoformel C₁₄H₂₃Cl₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Bupranololhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10; GII
2. Bezeichnung 1-*tert*-Butylamino-3-(2-chlor-5-methylphenoxy)propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #01894

Chemical Abstract Service Nr. 7259-25-8
Formelstamm (C₄-H₅-N-O₄)²⁻ H⁺ K⁺ . 0.5 H₂O
Molgewicht 180.2007
Bruttoformel C₄H₆KNO₄
Vorzugsbezeichnung Kaliumhydrogenaspartat-Hemihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L41)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.07/2076; Ph.Eur.2005,5.0/2076; Ph.Eur.2008,6.0/2076; DAB1999-2004
2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Kaliumsalz (1:1) 0.5 H₂O

ASK #01896

Chemical Abstract Service Nr. 483-63-6
Molgewicht 203.2802
Bruttoformel C₁₃H₁₇NO
Vorzugsbezeichnung Crotamiton
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1194; BP2001-2011; USAN; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1194; Ph.Eur.2005,5.0/1194; PHARMEUROPA7.3; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2011,7.0; MAR28
2. Bezeichnung *N*-Ethyl-*N*-(*o*-tolyl)but-2-enamid

ASK #01900

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-*x*-glycerolfettsäureester(C₈-C₁₀)

ASK #01901

Chemical Abstract Service Nr. 86-80-6
Molgewicht 272.3853
Bruttoformel C₁₇H₂₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Quinisocain
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; CAS
2. Bezeichnung 2-(3-Butylisochinolin-1-yloxy)-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(3-Butyl-1-isochinolyloxy)ethyl]dimethylazan

ASK #01902

Chemical Abstract Service Nr. 2773-92-4

Formelstamm	C17-H24-N2-O . Cl-H
Molgewicht	308.8462
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Quinisocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-(3-Butylisochinolin-1-yloxy)-N,N-dimethylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(3-Butyl-1-isochinolyloxy)ethyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #01903	
Chemical Abstract Service Nr.	313-67-7
Formelstamm	(C17-H10-N-O7) ⁻ H ⁺
Molgewicht	341.2717
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ NO ₇
2. Bezeichnung	8-Methoxy-6-nitro-2 <i>H</i> -phenanthro[3,4- <i>d</i>][1,3]dioxol-5-carbonsäure
3. Bezeichnung	Aristolochiasäure
Zitat Bezeichnung 3	HAB2017R; DAC2004R; HAB2014R-2015R; HAB2009R-2011R; ROMP9; ROMP2018; HAB2016R; HAB2012R-2013R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	8-Methoxy-3,4-methylendioxy-10-nitro-1-phenanthrencarbonsäure; Aristolochiasäure A; Aristolochiasäure

ASK #01904

Chemical Abstract Service Nr.	1340-06-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12542-33-5
2. Bezeichnung	Natriumsalze sulfonierter Verbindungen, hergestellt durch Sulfonierung niedrig siedender rektifizierter Fraktionen (mit 10-15 % m/m Gehalt an organisch gebundenem Schwefel) aus der zersetzenden Destillation schwefelreicher Kerogene von bituminösen Schiefen, anschließende Neutralisation mit Natriumhydroxid und extraktive Reinigung, überwiegend Alkylthiophensulfonsäure-Natriumsalze und annellierte Thiophensulfonsäure-Natriumsalze, daneben Alkylarensulfonsäure-Natriumsalze
Zitat Bezeichnung 2	(Hager2017.Def)
3. Bezeichnung	Natriumbituminosulfonat, hell
Zitat Bezeichnung 3	Hager2017; (EUTCT); Pharmavista; (ATC-DE)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ictasol; Ichtasol; Ichthasol; Ichthyol, hell; Natriumichthyolat; Ichthyol-Natrium hell; Natriumichthosulfonat; Ichthyolsulfonsäure-Natrium Salz; Natrium-Schieferölsulfonat; Ichthyolsäure-Natrium Salz; Helles Natriumbituminosulfonat

ASK #01907

Chemical Abstract Service Nr.	143-28-2
Molgewicht	268.4778
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₆ O
2. Bezeichnung	Gemisch ungesättigter und gesättigter langkettiger Fettalkohole mit (9 <i>Z</i>)-Octadec-9-en-1-ol als Hauptbestandteil [Prozentuale Anteile nach Ph.Eur.: (9 <i>Z</i>)- und (9 <i>E</i>)-Octadec-9-en-1-ol (Oleylalkohol und Elaidylalkohol), Summe 80,0-100,0; Hexadecan-1-ol (Palmylalkohol) 0,0-8,0; Octadecan-1-ol (Stearylalkohol) 0,0-5,0; (9 <i>Z</i> ,12 <i>Z</i>)-Octadeca-9,12-dien-1-ol (Linoleylalkohol)

0,0-3,0; (9Z,12Z,15Z)-Octadeca-9,12,15-trien-1-ol (Linolenylalkohol) 0,0-0,5; Icosan-1-ol (Arachidylalkohol) 0,0-0,3]

3. Bezeichnung Oleylalkohol (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Oleylalkohol

ASK #01909

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)alkanoat(C_x-C_y) (m:n:o) ((mit Angaben zur Kettenlänge der Fettsäuren und zum Veresterungsgrad))

ASK #01913

Chemical Abstract Service Nr. 443-48-1

Molgewicht 171.154

Bruttoformel C₆H₉N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Metronidazol

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.6029; Ph.Eur.2005,5.0/675; Ph.Eur.2002,4.00/675;
Ph.Eur.2008,6.0/675

2. Bezeichnung 2-(2-Methyl-5-nitroimidazol-1-yl)ethanol

ASK #01919

Chemical Abstract Service Nr. 83-67-0

Molgewicht 180.164

Bruttoformel C₇H₈N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Theobromin

Zitat Bezeichnung 1 USMI9; EAB4.0-10.4(2002-2021)/R; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0,10.0+4(2002-2021)/0298; MAR28

2. Bezeichnung 3,7-Dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #01922

Chemical Abstract Service Nr. 68814-04-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 100208-62-6; 94891-32-4

Formelstamm 3(C₁₈-H₉-N-O₈-S₂)²⁻ 2Al³⁺

Molgewicht 1348.151

Bruttoformel C₅₄H₂₇Al₂N₃O₂₄S₆

2. Bezeichnung 2-(1,3-Dioxo-1,3-dihydro-2*H*-inden-2-yliden)-1,2-dihydrochinolin-6,8-disulfonsäure (Hauptbestandteil) und andere Disulfonierungsprodukte von 2-(Chinolin-2(1*H*)-yliden)-1*H*-inden-1,3(2*H*)-dion (0,80-1,00 m/m der Farbstoffe) neben Mono- und Trisulfonierungsprodukten (0,00-0,15 und 0,00-0,070 m/m der Farbstoffe), Aluminiumsalze, optional mit zusätzlichen zulässigen Stoffen (z.B. Aluminiumhydroxid, Natriumchlorid und/oder Natriumsulfat, 0,00-0,30 m/m des Gemischs), gemäß Richtlinie 2008/128/EG

3. Bezeichnung Chinolingelb-Aluminiumsalz

Zitat Bezeichnung 3 E104

ASK #01925

Chemical Abstract Service Nr. 39365-87-2

Molgewicht 278.8768

Bruttoformel Mg₂O₈Si₃

2. Bezeichnung Siliciumsäure(H₄Si₃O₈)-Magnesiumsalz (1:2) x H₂O
3. Bezeichnung Magnesiumtrisilicat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dimagnesium-trisilicium-octaoxid x HO

ASK #01926

Chemical Abstract Service Nr. 67-56-1
Molgewicht 32.0419
Bruttoformel CH₄O
3. Bezeichnung Methanol
Zitat Bezeichnung 3 EAB5.2,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2020)/1989; RPS15; CAS; EUTCT; IUPAC; EP5.2,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2020); BP2001-2021; GlnAS; HAB2000R-2010R; ROMP2021; DAB1998R; USMI2021; EAB4.0-10.0(2005-2020)R; DAB1999-2005
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Methylalkohol; Holzgeist

ASK #01928

Chemical Abstract Service Nr. 52869-50-8
2. Bezeichnung -(Dodecyl/tetradecyl)- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-x-Natriumsalz
3. Bezeichnung (Dodecyl/tetradecyl)poly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Natriumsalz ((mit Angabe der Anzahl an EO-Einheiten))
Zitat Bezeichnung 3 GII(5)

ASK #01930

Chemical Abstract Service Nr. 7704-34-9
Molgewicht 32.065
Bruttoformel S
2. Bezeichnung Schwefel, kolloidal

ASK #01936

Chemical Abstract Service Nr. 70-30-4
Molgewicht 406.9035
Bruttoformel C₁₃H₆Cl₆O₂
Vorzugsbezeichnung Hexachlorophen
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4546; MAR28; DAC79
2. Bezeichnung 2,2'-Methylenbis(3,4,6-trichlorphenol)

ASK #01937

Chemical Abstract Service Nr. 85251-77-0
2. Bezeichnung Glycerolmono/di(palmitat, stearat)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #01939

Chemical Abstract Service Nr. 3687-46-5

Molgewicht 422.7272
Bruttoformel C₂₈H₅₄O₂
2. Bezeichnung Decyl[(Z)-octadec-9-enoat]
3. Bezeichnung Decyloleat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1307; DAC97; Ph.Eur.2002,4.00/1307; Ph.Eur.2008,6.0/1307; GII

ASK #01940

Chemical Abstract Service Nr. 5464-28-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1246647-95-9; 4740-78-7; 96480-04-5
Molgewicht 104.1045
Bruttoformel C₄H₈O₃
2. Bezeichnung 1,3-Dioxan-5-ol-*rac*-[(4*R*)-1,3-Dioxolan-4-yl]methanol-Gemisch (x:y)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Glycerol-Formal
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.3,8.0,9.0,10.0(2012-2020)/1671; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Glycerinformal; 1,3-Dioxan-5-ol-(1,3-Dioxolan-4-yl)methanol (x:y); 5-Hydroxy-1,3-dioxan-4-Hydroxymethyl-1,3-dioxolan (x:y); 1,3-Dioxan-5-ol-(1,3-Dioxolan-4-yl)methanol-Gemisch; Methylenglycerin; 1,3-Dioxan-5-ol-1,3-Dioxolan-4-methanol-Gemisch (x:y); Glycerolformal

ASK #01945

Chemical Abstract Service Nr. 7681-38-1
Molgewicht 120.0603
Bruttoformel HNaO₄S
2. Bezeichnung Schwefelsäure-Natriumsalz (1:1)
3. Bezeichnung Natriumhydrogensulfat
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR29; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #01950

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1799810-14-2; 85187-10-6
2. Bezeichnung [(2*S*,3*R*,4*E*)-3-Hydroxy-2-octadecanamidooctadec-4-en-1-yl][2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat und Homologe
3. Bezeichnung Sphingomyelin aus Rinderhirn
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Sphingomyelin '

ASK #01954

Chemical Abstract Service Nr. 1327-43-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12511-31-8
2. Bezeichnung Kieselsäure-Aluminium-Magnesium-Salz (z:x:y)
Zitat Bezeichnung 2 ROMP7
3. Bezeichnung Aluminium-Magnesium-Silicat ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
Zitat Bezeichnung 3 EAB3.3+4,4.0+3,5.0,6.0+3,7.0,8.0(2000-2017)/1388; USMI10; MAR28

ASK #01956

Chemical Abstract Service Nr. 9004-62-0

2. Bezeichnung Poly(*O*-2-hydroxyethyl)cellulose

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Hydroxyethylcellulose

Zitat Bezeichnung 3 MAR2021; BP2001-2021; EAB4.0+7,5.0+1,6.0,7.0,8.0,9.0+3,10.0(2002-2020)/0336; 2DAC79; GlnAS; INCI; Phpa5.4,7.1,8.1,14.1,17.1,20.2,26.2(1993-2014); FIE96; EP4.0+7,5.0+1,6.0,7.0,8.0,9.0+3,10.0+6(2002-2022); EUTCT; FDA-SRS; Janistyn78,I

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym partiell *O*-(2-hydroxyethylierte) Cellulose; (2-Hydroxyethyl)cellulose; Hyetellose

ASK #01957

2. Bezeichnung Natriumligninsulfonat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #01961

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7786-84-7

Formelstamm $2(\text{C}_{24}\text{H}_{33}\text{O}_5)^- \text{Mg}^{2+} \cdot 2.5 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 872.3748

Bruttoformel $\text{C}_{48}\text{H}_{66}\text{MgO}_{10}$

Vorzugsbezeichnung Magnesiumdehydrocholat 2.5 H_2O

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 3,7,12-Trioxo-5 -cholan-24-säure-Magnesiumsalz (2:1) 2.5 H_2O

ASK #01975

Chemical Abstract Service Nr. 7681-55-2

Molgewicht 197.8924

Bruttoformel INaO_3

2. Bezeichnung Iodsäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriumiodat

Zitat Bezeichnung 3 GII; USMI10

ASK #01996

Chemical Abstract Service Nr. 16674-78-5

Formelstamm $2(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)^- \text{Mg}^{2+} \cdot 4 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 214.4542

Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_6\text{MgO}_4$

2. Bezeichnung Essigsäure-Magnesiumsalz (2:1) 4 H_2O

3. Bezeichnung Magnesiumacetat-Tetrahydrat

Zitat Bezeichnung 3 DAC2003; Ph.Eur.2002,4.04/2035; Ph.Eur.2005,5.0/2035; Ph.Eur.2008,6.0/2035

ASK #01997

Chemical Abstract Service Nr. 584-08-7

Molgewicht 138.2055

Bruttoformel	CK ₂ O ₃
3. Bezeichnung	Kaliumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; FIE96; DAC2000; Helv8/97; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1557; HAB34; E501; DAB1998R; Romp8
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 501 [Kaliumcarbonat]; Pottasche
ASK #01999	
Chemical Abstract Service Nr.	645-35-2
Formelstamm	C6-H9-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	191.6155
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Histidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(S)-2-Amino-3-(imidazol-4-yl)propansäure-hydrochlorid
ASK #02000	
Chemical Abstract Service Nr.	73-32-5
Formelstamm	(C6-H12-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	131.1729
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Isoleucin
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0770; Ph.Eur.2002,4.00/770; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0770
2. Bezeichnung	(2S,3S)-2-Amino-3-methylpentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ile; I; L-Isoleucin
ASK #02001	
Chemical Abstract Service Nr.	61-90-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7005-03-0
Molgewicht	131.1729
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Leucin
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0771; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/0771; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/771; MAR28
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-4-methylpentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym L-Leucin; Leu; L

ASK #02002

Chemical Abstract Service Nr. 657-27-2

Formelstamm C6-H14-N2-O2 . Cl-H

Molgewicht 182.6485

Bruttoformel C₆H₁₅ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Lysinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L28)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/930; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/0930; DAC87; Ph.Eur.2005,5.0/0930

2. Bezeichnung (S)-2,6-Diaminohexansäure-hydrochlorid

ASK #02003

Chemical Abstract Service Nr. 63-68-3

Molgewicht 149.2113

Bruttoformel C₅H₁₁NO₂S

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-4-(methylsulfanyl)butansäure

3. Bezeichnung Methionin

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10; Methionin; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+6,9.0,10.0(2002-2020)/1027

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym L-Methionin; Met; M

ASK #02004

Chemical Abstract Service Nr. 63-91-2

Molgewicht 165.1891

Bruttoformel C₉H₁₁NO₂

Vorzugsbezeichnung Phenylalanin

International Nonproprietary Name INN.L28

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/782; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/782; Ph.Eur.2005,5.0/782; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-phenylpropansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym L-Phenylalanin; Phe; F

ASK #02005

Chemical Abstract Service Nr. 72-19-5

Molgewicht 119.1192

Bruttoformel C₄H₉NO₃

Vorzugsbezeichnung Threonin

INN.L28

International Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1049; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/1049; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/1049

2. Bezeichnung (2*S*,3*R*)-2-Amino-3-hydroxybutansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym L-Threonin; T; Thr

ASK #02006

Chemical Abstract Service Nr. 73-22-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 154635-35-5; 2416148-24-6; 6912-86-3; 80206-30-0

Molgewicht 204.2252

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Tryptophan

International Nonproprietary Name INN.L28

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; EAB4.00,5.0,6.0+3,7.0,8.0+3(2002-2014)/1272; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA7.4,10.4; USAN; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; CAS; BP2001-2011; DAB1998R; FDA-SRS; USMI10; MAR28; EUTCT; DAB1997; USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(1*H*-indol-3-yl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym L-Tryptophan; Trp; W

ASK #02007

Chemical Abstract Service Nr. 72-18-4

Molgewicht 117.1463

Bruttoformel C₅H₁₁NO₂

Vorzugsbezeichnung Valin

International Nonproprietary Name INN.L28

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/796; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0796; Ph.Eur.2008,6.0/0796

2. Bezeichnung (*S*)-2-Amino-3-methylbutansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym V; L-Valin; Val

ASK #02008

Chemical Abstract Service Nr. 56-41-7

Molgewicht 89.0932

Bruttoformel C₃H₇NO₂

Vorzugsbezeichnung Alanin

International Nonproprietary Name INN.L28

Zitat Bezeichnung 1	IUPAC2005; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/0752; Ph.Eur.2005,5.0/0752; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/752
2. Bezeichnung	(2S)-2-Aminopropansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Alanin; A; Ala
ASK #02009	
Chemical Abstract Service Nr.	147-85-3
Molgewicht	115.1305
Bruttoformel	C ₅ H ₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Prolin
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	DAC2003R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/785; Ph.Eur.2008,6.0/785; Ph.Eur.2002,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/785
2. Bezeichnung	(2S)-Pyrrolidin-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	P; Pro; L-Prolin
ASK #02010	
Vorzugsbezeichnung	oligo(<i>O</i> -Sulfo)rutosid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rutosid-Schwefelsäureester-Natriumsalze
ASK #02011	
Chemical Abstract Service Nr.	87-89-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53319-35-0
Molgewicht	180.1559
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Inositol
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.4845; CAS; USAN
2. Bezeichnung	(1,2,3,5/4,6)-Cyclohexan-1,2,3,4,5,6-hexol
ASK #02012	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-54-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₀ -O ₅) _n n=ca. 250-1000
Vorzugsbezeichnung	Dextran ((mit Kennziffer gemäß INN.L16: mittlere Molmasse M = Kennziffer x 1000 g/mol))
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USMI9.2904; MAR27; FIE96
2. Bezeichnung	Poly[-D-glucopyranose-(1 6)], meist weniger als 5 % (1 3)-Verzweigungen, selten (1 4)- und (1 2)-Verzweigungen
ASK #02017	
Chemical Abstract Service Nr.	478-43-3

Formelstamm (C15-H7-O6)⁻ H⁺
Molgewicht 284.2204
Bruttoformel C₁₅H₈O₆
2. Bezeichnung 4,5-Dihydroxy-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure
3. Bezeichnung Rhein
Zitat Bezeichnung 3 USM110; DAB1997R-2010R; KARRER1297; ROMP7
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 4,5-Dihydroxyanthrachinon-2-carbonsäure

ASK #02018

Chemical Abstract Service Nr. 155-41-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1420-31-1; 2660-04-0
Formelstamm (C18-H24-N-O4)⁺ Br⁻
Molgewicht 398.2915
Bruttoformel C₁₈H₂₄BrNO₄
2. Bezeichnung 6,7-Epoxy-3-[(2S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumbromid
3. Bezeichnung N-Methylscopolaminiumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1R,3s,5S,6S,7R)-6,7-Epoxy-3-[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

ASK #02022

Chemical Abstract Service Nr. 504-17-6
Formelstamm (C4-H3-N2-O2-S)⁻ H⁺
Molgewicht 144.1518
Bruttoformel C₄H₄N₂O₂S
2. Bezeichnung 2-Sulfanylidin-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion
3. Bezeichnung 2-Thiobarbitursäure
Zitat Bezeichnung 3 FIE96
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 2-Thio-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion

ASK #02023

Chemical Abstract Service Nr. 119-93-7
Molgewicht 212.2902
Bruttoformel C₁₄H₁₆N₂
2. Bezeichnung 3,3'-Dimethyl-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,3'-Dimethylbenzidin; o-Tolidin

ASK #02024

Chemical Abstract Service Nr. 121-87-9

Molgewicht 172.5691

Bruttoformel C₆H₅ClN₂O₂

2. Bezeichnung 2-Chlor-4-nitroanilin

ASK #02025

Chemical Abstract Service Nr. 131-73-7

Molgewicht 439.2078

Bruttoformel C₁₂H₅N₇O₁₂

2. Bezeichnung 2,4,6-Trinitro-*N*-(2,4,6-trinitrophenyl)anilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bis(2,4,6-trinitrophenyl)azan

ASK #02047

Chemical Abstract Service Nr. 9000-40-2

2. Bezeichnung Ceratonia-siliqua-Samenmehl (aus dem Endosperm)

3. Bezeichnung Johannisbrotkernmehl

Zitat Bezeichnung 3 E410; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR31; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 410

ASK #02048

Chemical Abstract Service Nr. 1197-21-3

Formelstamm C10-H15-N . Cl-H

Molgewicht 185.6937

Bruttoformel C₁₀H₁₆ClN

Vorzugsbezeichnung Phenterminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; GLST

2. Bezeichnung 2-Methyl-1-phenylpropan-2-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Benzylpropan-2-ylazan-hydrochlorid; 2-Benzylpropan-2-amin-hydrochlorid

ASK #02051

Chemical Abstract Service Nr. 149-64-4

Formelstamm (C21-H30-N-O4)⁺ Br⁻

Molgewicht 440.3712

Bruttoformel C₂₁H₃₀BrNO₄

2. Bezeichnung 8-Butyl-6,7-epoxy-3-[(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropaniumbromid

3. Bezeichnung Butylscopolaminiumbromid

Zitat Bezeichnung 3 GII; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0+5,10.0(2002-2020)/0737; Butylscopolaminiumbromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Butylscopolamin; [(1S,3s,5R,6R,7S,8r)-8-Butyl-6,7-epoxy-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]bromid

ASK #02052

Chemical Abstract Service Nr. 7085-55-4

Molgewicht 742.6752

Bruttoformel C₃₃H₄₂O₁₉

Vorzugsbezeichnung Troxerutin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.2R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/2133; Ph.Eur.2005,5.3/2133; MAR28; USMI9.9450; Gil; PHARMEUROPA15.2/2133; BP2011; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1999-2005

2. Bezeichnung 2-[3,4-Bis(2-hydroxyethoxy)phenyl]-5-hydroxy-7-(2-hydroxyethoxy)-3-(-L-rhamnopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranosyloxy)-4H-chromen-4-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Hydroxy-3',4',7-(2-hydroxyethoxy)-3-(6-O-alpha-L-rhamnopyranosyl-beta-D-glucopyranosyloxy)flavon; 3',4',7-Tris(O-2-hydroxyethyl)rutosid

ASK #02053

Chemical Abstract Service Nr. 6114-26-7

Formelstamm 2(C10-H15-N-O) . H2-O4-S

Molgewicht 428.5429

Bruttoformel C₂₀H₃₂N₂O₆S

Vorzugsbezeichnung Pholedrinhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *rac*-4-[(2*R*)-2-(Methylamino)propyl]phenol-sulfat (2:1)

ASK #02059

Chemical Abstract Service Nr. 112-63-0

Molgewicht 294.4721

Bruttoformel C₁₉H₃₄O₂

2. Bezeichnung Methyl[(9Z,12Z)-octadeca-9,12-dienoat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methylinoleat; Methylinolat

ASK #02060

Chemical Abstract Service Nr. 301-00-8

Molgewicht 292.4562

Bruttoformel C₁₉H₃₂O₂

2. Bezeichnung Methyl[(9Z,12Z,15Z)-octadeca-9,12,15-trienoat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methylinolenat; Methyl[(9,12,15)-linolenat]

ASK #02061

Chemical Abstract Service Nr. 11006-92-1

2. Bezeichnung Chlorophylline a und b

Zitat Bezeichnung 2 E140

3. Bezeichnung Chlorophyllin

Zitat Bezeichnung 3 E140

ASK #02064

Chemical Abstract Service Nr. 518-47-8

Formelstamm (C₂₀H₁₀O₅)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 376.2699

Bruttoformel C₂₀H₁₀Na₂O₅

2. Bezeichnung 2-(6-Hydroxy-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Fluorescein-Natrium (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Fluorescein-Dinatriumsalz; Fluorescein-Natrium

ASK #02070

Chemical Abstract Service Nr. 69-52-3

Formelstamm (C₁₆H₁₈N₃O₄S)⁻ Na⁺

Molgewicht 371.3866

Bruttoformel C₁₆H₁₈N₃NaO₄S

Vorzugsbezeichnung Ampicillin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0578; Ph.Eur.2002,4.00/578; Ph.Eur.2008,6.0/0578; MAR28

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #02071

Chemical Abstract Service Nr. 308067-11-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 308067-12-1; 52504-24-2

2. Bezeichnung Mono/Bis-*O*-[alkanoyl(C₆,C₈,C₁₀,C₁₂,C₁₄)]mono/bis-*O*-[-hydropoly(oxyethylen)- -yl]glycerol [Produkt gemäß Ph.Eur.-Monographie 1443 (Macrogol-6-glycerolcaprylocaprat) siehe ASK-Nr. 31325-6]

3. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-*x*-glycerolmono/dialkanoat(C₈-C₁₀) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

Zitat Bezeichnung 3 GII; SGK

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Glycerolpoly(oxyethylen)-*x*-alkanoat(C-C); ethoxyliertes Partialglycerid mittelkettiger Fettsäuren; Macrogol-*x*-glycerincaprylat/caprinat; PEG-*x*-capryl/capringlyceride; Poly(oxyethylen)-*x*-glycerol-(mono/di)fettsäureester(C-C); Poly(oxyethylen)-*x*-glycerol-(mono/di)(octan/decan)at

ASK #02073

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9005-67-8

Bruttoformel C₆₄H₁₂₆O₂₆

Vorzugsbezeichnung Polysorbat 60, desodoriert

International Nonproprietary Name (INN.L15)

	2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-20-sorbitanmonostearat, desodoriert
ASK #02074		
	Chemical Abstract Service Nr.	5355-48-6
	Molgewicht	822.9751
	Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₆ O ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	-Acetyldigoxin
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.5,5.6/2168; MAR27; DAC2004R; PHARMEUROPA16.4/2168; Eur.Ph.2011,7.0; DAC2003-2005; BP2011; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/2168
	2. Bezeichnung	3 -[4- <i>O</i> -Acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
ASK #02077		
	Chemical Abstract Service Nr.	5511-98-8
	Molgewicht	822.9751
	Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₆ O ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	-Acetyldigoxin
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	DAC2004R; MAR27
	2. Bezeichnung	3 -[3- <i>O</i> -Acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
ASK #02078		
	Chemical Abstract Service Nr.	603-00-9
	Molgewicht	238.2432
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Proxiphyllin
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/526; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/526; USMI9.7691; Ph.Eur.2005,5.0/526
	2. Bezeichnung	7-(2-Hydroxypropyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #02079		
	Chemical Abstract Service Nr.	4682-36-4
	Formelstamm	C18-H23-N-O . C6-H8-O7
	Molgewicht	461.5048
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ NO ₈
	Vorzugsbezeichnung	Orphenadrincitrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1759; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1759; Ph.Eur.2005,5.0/1759
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(<i>RS</i>)-(2-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl[(<i>RS</i>)-2-(2-methylbenzhydroxy)ethyl]azan-citrat (1:1); Dimethyl{(<i>RS</i>)-2-[(2-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethyl}azan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
ASK #02081		

Molgewicht 677.2215

Bruttoformel $C_{46}H_{92}O_2$

2. Bezeichnung Octadecyloctacosanoat

ASK #02083

Chemical Abstract Service Nr. 1404-04-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11013-50-6

Vorzugsbezeichnung Neomycin

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung Neomycin A, Framycetin (Neomycin B) und Neomycin C, Gemisch

ASK #02084

Chemical Abstract Service Nr. 548-66-3

Formelstamm C20-H31-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 353.9266

Bruttoformel $C_{20}H_{32}ClNO_2$

Vorzugsbezeichnung Drofeninhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L30)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; DAC2004R; Helv8/97,9/2003; DAC2003-2005

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][(cyclohexyl)(phenyl)acetat]-hydrochlorid

ASK #02085

Chemical Abstract Service Nr. 7758-87-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12167-74-7; 12440-80-1; 1306-06-5; 1337-78-6; 1344-15-6; 29796-40-5

Molgewicht 310.1767

Bruttoformel $Ca_3O_8P_2$

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Calciumsalz (2:3)

3. Bezeichnung Tricalciumbis(phosphat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Calciumphosphat

ASK #02087

Chemical Abstract Service Nr. 13900-12-4

Formelstamm C16-H25-N-O2 . C6-H8-O7

Molgewicht 455.4987

Bruttoformel $C_{22}H_{33}NO_9$

Vorzugsbezeichnung Butetamatcitrat

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 Gil

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(2-phenylbutanoat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2-Diethylaminoethyl)(2-phenylbutanoat)-citrat (1:1)
ASK #02094	Chemical Abstract Service Nr.	9001-54-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	9013-16-5; 9013-54-1; 9013-76-7; 9013-97-2; 9037-26-7
	Vorzugsbezeichnung	Hyaluronidase
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; EAB3.0-4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0912; JAN; CAS; BP2001-2016; Hager2008-2015; BAN; EC3.2.1.35; MAR2012; EP2.18,3.0-4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1994-2014); EC3.2.1.36; USMI13; ROMP2012; Phpa4.1,12.1
	2. Bezeichnung	Hyaluronoglucosaminidase und/oder Hyaluronoglucuronidase
ASK #02095	Chemical Abstract Service Nr.	9004-07-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	8049-46-5; 9025-29-0; 9062-30-0; 9067-81-6
	Molgewicht	25200
	Vorzugsbezeichnung	Chymotrypsin
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	ROMP2012; Ph.Eur.I-III; USAN; EP1.3S,2.10,3.0+3+4,4.0,5.0+6,6.0,7.0,8.0+6(1977-2016); EC3.4.21.1; BP1993-2016; BAN; JAN; EAB3.0+3+4,4.0,5.0+6,6.0,7.0,8.0+6(1997-2016)/0476; Hager2008; USP21-39(1985-2016); MAR2012; AAN; Phpa12.1(2000); MeSH; USMI13
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Chymotrypsin A und B
ASK #02097	Chemical Abstract Service Nr.	527-07-1
	Formelstamm	(C6-H11-O7) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	218.1371
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ NaO ₇
	2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Natriumsalz
	3. Bezeichnung	Natrium-D-gluconat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	E 576
ASK #02109	Chemical Abstract Service Nr.	41468-34-2
	Formelstamm	(C13-H15-N2-O2) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	254.2602
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ N ₂ NaO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mofebutazon-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 4-Butyl-1-phenylpyrazolidin-3,5-dion-Natriumsalz

ASK #02110

Chemical Abstract Service Nr. 23413-80-1

Molgewicht 402.2878

Bruttoformel C₁₈H₁₅AlO₉

2. Bezeichnung Bis(2-acetyloxybenzoato)-hydroxo-aluminium

3. Bezeichnung Aluminium-bis(2-acetyloxybenzoat)-hydroxid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Bis(2-acetoxybenzoato)-hydroxo-aluminium; Aluminium-bis(2-acetoxybenzoat)-hydroxid

ASK #02112

Formelstamm (C₁₅-H₁₅-O₉)⁻ Na⁺

Molgewicht 362.264

Bruttoformel C₁₅H₁₅NaO₉

2. Bezeichnung 6-*-D*-Glucopyranosyloxy-7-hydroxy-2*H*-chromen-2-on-Natriumsalz

3. Bezeichnung Aesculin-Natrium

ASK #02113

Chemical Abstract Service Nr. 3785-32-8

Formelstamm (C₉-H₈-N-O₄)⁻ Na⁺

Molgewicht 217.1539

Bruttoformel C₉H₈NNaO₄

2. Bezeichnung (2-Carbamoylphenoxy)essigsäure-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #02114

Chemical Abstract Service Nr. 2392-39-4

Formelstamm (C₂₂-H₂₈-F-O₈-P)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 516.4046

Bruttoformel C₂₂H₂₈FNa₂O₈P

2. Bezeichnung (9-Fluor-11 β ,17-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Dexamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Dexamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium; Dexamethason-21-dihydrogenphosphat-Dinatrium; Dinatrium[(9-fluor-11 β ,17-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)phosphat]; Dinatrium(dexamethason-21-phosphat)

ASK #02115

Chemical Abstract Service Nr. 590-46-5

Formelstamm (C₅-H₁₂-N-O₂)⁺ Cl⁻

Molgewicht 153.6073

Bruttoformel C₅H₁₂ClNO₂
2. Bezeichnung N,N,N-Trimethylglyciniumchlorid
3. Bezeichnung Betainhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 DAC2004R; USMI9.1209; DAC2003-2005; DAB1996
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (Carboxymethyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #02116

Formelstamm (C₅-H₁₃-N-O₄-P)⁻ Na⁺
Molgewicht 205.1246
Bruttoformel C₅H₁₃NNaO₄P
2. Bezeichnung [2-(Trimethylazaniumyl)ethyl]hydrogenphosphat-Natriumsalz
3. Bezeichnung Phosphorylcholin-Natrium
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym [2-(Trimethylammonio)ethyl]hydrogenphosphat-Natriumsalz; Cholin-phosphorsäureester-inneres-Salz-Natriumsalz

ASK #02117

Chemical Abstract Service Nr. 1077-28-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 27779-68-6; 62-46-4
Formelstamm (C₈-H₁₃-O₂-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 206.3256
Bruttoformel C₈H₁₄O₂S₂
2. Bezeichnung *rac*-5-[(3*R*)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure
3. Bezeichnung Thioctsäure
Zitat Bezeichnung 3 ATC-DE; GSBL; IGS; ChemSpider; EAB5.5,6,0,7.0(2006-2011)/1648
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 6,8-Dithiooctansäure; 6,8-Epidithiooctansäure; Protogen A; 5-[(3*RS*)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure; DL-alpha-Liponsäure; 6,8-Thioctsäure; (RS)-5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure; Liponsäure; alpha-Liponsäure; Thioctinsäure; Thioctansäure; 1,2-Dithiolan-3-pentansäure; Alpha-Liponsäure; 1,2-Dithiacyclopentan-3-valeriansäure; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)valeriansäure; Thioctsäure

ASK #02142

Chemical Abstract Service Nr. 64-73-3
Formelstamm C₂₁-H₂₁-Cl-N₂-O₈ . Cl-H
Molgewicht 501.314
Bruttoformel C₂₁H₂₂Cl₂N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Demeclocyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27; RPS15; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/176; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0176; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0/0176

2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #02143

Chemical Abstract Service Nr. 9002-01-1

Molgewicht 47300

Vorzugsbezeichnung Streptokinase

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; BP2001,2002,2003; USMI9.8609; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/356

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Streptokinase-Lösung als Bulk; Konzentrierte Streptokinase-Lösung

ASK #02144

Chemical Abstract Service Nr. 37340-82-2

Molgewicht 34200

Vorzugsbezeichnung Streptodornase

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung *Streptococcus-haemolyticus*-Desoxyribonuclease

ASK #02147

Chemical Abstract Service Nr. 54-12-6

Molgewicht 204.2252

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-(1*H*-indol-3-yl)propansäure

3. Bezeichnung DL-Tryptophan

ASK #02148

Chemical Abstract Service Nr. 516-06-3

Molgewicht 117.1463

Bruttoformel C₅H₁₁NO₂

2. Bezeichnung (*RS*)-2-Amino-3-methylbutansäure

3. Bezeichnung DL-Valin

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #02200

Chemical Abstract Service Nr. 57-63-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1050678-65-3; 406932-93-2; 77538-56-8

Molgewicht 296.4034

Bruttoformel C₂₀H₂₄O₂

Vorzugsbezeichnung Ethinylestradiol

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0/0140; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0140; MAR27; BP2010-2011; CAS; PHARMEUROPA10.1,11.2,20.3,22.2; Ph.Eur.2005,5.0/0140; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/140

2. Bezeichnung	19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol
Zitat Bezeichnung 2	CAS
ASK #02201	
Chemical Abstract Service Nr.	84-80-0
Molgewicht	450.6957
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Phytomenadion
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	Hager2018; MAR2022; EAB4.0,5.0+6,6.0,7.0,8.0+3,9.0,9.6gestrichen(2002-2019)/1036; RÖMP2023
2. Bezeichnung	2-Methyl-3-[(2 <i>E</i> ,7 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]naphthalin-1,4-dion - 2-Methyl-3-[(2 <i>Z</i> ,7 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]naphthalin-1,4-dion ? 2,3-Epoxy-2-methyl-3-[(2 <i>E</i> ,7 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-enyl]-2,3-dihydronaphthalin-1,4-dion - Gemisch
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
ASK #02205	
Chemical Abstract Service Nr.	77-09-8
Molgewicht	318.3228
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Phenolphthalein
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1584; USP23; Ph.Eur.2008,6.0/1584; USMI9.7040; Helv8/97; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB7; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/1584; PHARMEUROPA9.4; DAB1998R; MAR27
2. Bezeichnung	3,3-Bis(4-hydroxyphenyl)-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3,3-Bis(4-hydroxyphenyl)phthalid; 3,3-Bis(4-hydroxyphenyl)isobenzofuran-1(3H)-on
ASK #02209	
Chemical Abstract Service Nr.	20432-64-8
Formelstamm	C19-H28-N2 . Cl-H
Molgewicht	320.9
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	lprindolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-(6,7,8,9,10,11-Hexahydro-5 <i>H</i> -cycloocta[<i>b</i>]indol-5-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(6,7,8,9,10,11-Hexahydro-5 <i>H</i> -cycloocta[<i>b</i>]indol-5-yl)propyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #02210	
Chemical Abstract Service Nr.	77-95-2

Formelstamm (C7-H11-O6)⁻ H⁺
Molgewicht 192.1666
Bruttoformel C₇H₁₂O₆
2. Bezeichnung (1*R*,3*R*,4*S*,5*R*)-1,3,4,5-Tetrahydroxycyclohexan-1-carbonsäure
3. Bezeichnung Chinasäure
Zitat Bezeichnung 3 EB6

ASK #02211

Chemical Abstract Service Nr. 74-98-6
Molgewicht 44.0956
Bruttoformel C₃H₈
3. Bezeichnung Propan
Zitat Bezeichnung 3 USMI2023; IUPAC; FIE96; ROMP2023

ASK #02212

Chemical Abstract Service Nr. 106-97-8
Molgewicht 58.1222
Bruttoformel C₄H₁₀
3. Bezeichnung Butan
Zitat Bezeichnung 3 IUPAC; FIE96; USMI2023; ROMP2023; ARC372; GII

ASK #02213

Chemical Abstract Service Nr. 118-58-1
Molgewicht 228.2433
Bruttoformel C₁₄H₁₂O₃
2. Bezeichnung Benzyl(2-hydroxybenzoat)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #02214

Chemical Abstract Service Nr. 560-88-3
Molgewicht 274.3548
Bruttoformel C₁₇H₂₂O₃
2. Bezeichnung [(1*RS*,2*SR*,4*RS*)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl](2-hydroxybenzoat)
3. Bezeichnung (Bornan-2-yl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #02215

Chemical Abstract Service Nr. 91-64-5
Molgewicht 146.1427
Bruttoformel C₉H₆O₂
2. Bezeichnung 2*H*-Chromen-2-on
3. Bezeichnung Cumarin
Zitat Bezeichnung 3 HAB2005R-2011R; DAB1999-2015; HAB2014R-2015R; HAB2012R-2013R; DAB2001R; HAB1R; Romp8; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; HAB2016R

ASK #02216

Chemical Abstract Service Nr. 111-60-4
Molgewicht 328.5298
Bruttoformel C₂₀H₄₀O₃
2. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl)stearat
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #02217

Chemical Abstract Service Nr. 52-67-5
Molgewicht 149.2113
Bruttoformel C₅H₁₁NO₂S
Vorzugsbezeichnung Penicillamin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/566; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0566; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0566
2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-methyl-3-sulfanylbutansäure

ASK #02218

Chemical Abstract Service Nr. 57-13-6
Molgewicht 60.0553
Bruttoformel CH₄N₂O
3. Bezeichnung Harnstoff
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/743; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0743; EB6; ROMP8; DAC87; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0/0743
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Urea; E 927b

ASK #02222

Chemical Abstract Service Nr. 532-59-2
Formelstamm C14-H21-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 271.783
Bruttoformel C₁₄H₂₂ClNO₂
2. Bezeichnung [2-(Dimethylaminomethyl)butan-2-yl]benzoat-hydrochlorid

ASK #02224

Chemical Abstract Service Nr. 80-08-0
Molgewicht 248.3009
Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Dapson
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0077; Ph.Eur.2002,4.00/77; Ph.Eur.2008,6.0/0077; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4,4'-Sulfonyldianilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Diaphenylsulfon

ASK #02225

Chemical Abstract Service Nr. 25389-94-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 133-92-6

Formelstamm C18-H36-N4-O11 . H2-O4-S

Molgewicht 582.5771

Bruttoformel C₁₈H₃₈N₄O₁₅S

Vorzugsbezeichnung Kanamycinsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 6-*O*-(3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl)-4-*O*-(6-amino-6-desoxy- -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Kanamycinmonosulfat

ASK #02228

Chemical Abstract Service Nr. 129-74-8

Formelstamm C28-H33-Cl-N2 . 2 Cl-H

Molgewicht 505.9499

Bruttoformel C₂₈H₃₅Cl₃N₂

Vorzugsbezeichnung Buclizindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; GII

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylbenzyl)-4-(4-chlorbenzhydryl)piperazin-dihydrochlorid

ASK #02230

Chemical Abstract Service Nr. 3847-27-6

Formelstamm C18-H36-N4-O11 . x H2-O4-S

Molgewicht 582.577

Bruttoformel C₁₈H₃₈N₄O₁₅S

Vorzugsbezeichnung Saures Kanamycinsulfat ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/33; Ph.Eur.2005,5.0/33; Ph.Eur.2002,4.00/33

2. Bezeichnung 6-*O*-(3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl)-4-*O*-(6-amino-6-desoxy- -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:x)

ASK #02231

Chemical Abstract Service Nr. 5965-95-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1413-65-6; 58207-20-8

Formelstamm C18-H36-N4-O11 . H2-O4-S . H2-O

Molgewicht 600.5924

Bruttoformel C₁₈H₃₈N₄O₁₅S
Vorzugsbezeichnung Kanamycinmonosulfat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 6-*O*-(3-Amino-3-desoxy- -*D*-glucopyranosyl)-4-*O*-(6-amino-6-desoxy- -*D*-glucopyranosyl)-2-desoxy-*D*-streptamin-sulfat (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Kanamycinmonosulfat ' ; Kanamycinsulfat 1 HO

ASK #02232

Chemical Abstract Service Nr. 76-14-2
Molgewicht 170.921
Bruttoformel C₂Cl₂F₄
Vorzugsbezeichnung Cryofluoran
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2599; ROMP8
2. Bezeichnung 1,2-Dichlortetrafluorethan

ASK #02234

Chemical Abstract Service Nr. 15421-37-1
Formelstamm C17-H20-N2-S . H3-O4-P
Molgewicht 382.4143
Bruttoformel C₁₇H₂₃N₂O₄PS
Vorzugsbezeichnung Promazinphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L39)
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-phosphat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[3-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]azan-phosphat (1:1)

ASK #02236

Chemical Abstract Service Nr. 121-54-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 324034-09-5; 39362-38-4
Formelstamm (C27-H42-N-O2)+ Cl⁻
Molgewicht 448.0809
Bruttoformel C₂₇H₄₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Benzethoniumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/974; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0/0974; Ph.Eur.2005,5.0/0974; FIE96
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N,N*-dimethyl-2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethanaminiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Benzyldimethyl(2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethyl)ammoniumchlorid

ASK #02240

Chemical Abstract Service Nr. 563-71-3

Molgewicht 115.8539

Bruttoformel CFeO₃

2. Bezeichnung Eisen()-carbonat

ASK #02241

Chemical Abstract Service Nr. 135-19-3

Molgewicht 144.1699

Bruttoformel C₁₀H₈O

2. Bezeichnung Naphthalin-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Naphthol; beta-Naphthol

ASK #02242

Chemical Abstract Service Nr. 118-55-8

Molgewicht 214.2167

Bruttoformel C₁₃H₁₀O₃

2. Bezeichnung Phenyl(2-hydroxybenzoat)

ASK #02243

Chemical Abstract Service Nr. 59-87-0

Molgewicht 198.1362

Bruttoformel C₆H₆N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Nitrofural

International Nonproprietary Name INNv.L1

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1135; Ph.Eur.2005,5.0/1135; DAC87; PHARMEUROPA6.1; Ph.Eur.2002,4.00/1135

2. Bezeichnung 5-Nitrofuran-2-carbaldehydsemicarbazon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Nitro-2-furaldehydsemicarbazon; 1-(5-Nitrofurfuryliden)semicarbazid; Nitrofurazon

ASK #02245

Chemical Abstract Service Nr. 7784-45-4

Molgewicht 455.635

Bruttoformel AsI₃

2. Bezeichnung Arsen()-iodid

ASK #02246

Chemical Abstract Service Nr. 5967-62-4

Formelstamm (C-H3-As-O3)²⁻ 2Na⁺ · 6 H₂O

Molgewicht 292.0255

Bruttoformel CH₃AsNa₂O₃

2. Bezeichnung Methylarsonsäure-Dinatriumsalz 6 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 USM110

3. Bezeichnung Dinatriummethylarsonat 6 H₂O

ASK #02247

Chemical Abstract Service Nr. 60-41-3

Formelstamm 2(C21-H22-N2-O2) . H2-O4-S

Molgewicht 766.9016

Bruttoformel C₄₂H₄₆N₄O₈S

2. Bezeichnung Strychnidin-10-on-sulfat (2:1)

3. Bezeichnung Strychninhemisulfat

ASK #02248

Chemical Abstract Service Nr. 134-31-6

Formelstamm 2(C9-H6-N-O)⁻ 2H⁺ . H2-O4-S

Molgewicht 388.3944

Bruttoformel C₁₈H₁₆N₂O₆S

2. Bezeichnung Chinolin-8-ol-sulfat (2:1)

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

3. Bezeichnung Chinolin-8-ol-hemisulfat

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

Bis(8-hydroxychinolinium)sulfat; 8-Oxychinolinsulfat; Bis(hydroxychinolinium)sulfat; 8-Chinolinolsulfat; Oxinsulfat; Oxychinolinsulfat; 8-Hydroxychinolinsulfat; 8-Hydroxychinolin-sulfat; Chinolin-8-ol-sulfat; 8-Chinolinolsulfat (2:1); Bis(8-hydroxychinolin)-sulfat; Bis(hydroxychinolin)sulfat; Hydroxychinolinsulfat; Chinolinolsulfat; 8-Chinolinol-sulfat (2:1) (Salz)

ASK #02249

Chemical Abstract Service Nr. 75-09-2

Molgewicht 84.9326

Bruttoformel CH₂Cl₂

3. Bezeichnung Dichlormethan

Zitat Bezeichnung 3

Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR29; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0932; DAB10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0932; Ph.Eur.2002,4.00/932

ASK #02250

Chemical Abstract Service Nr. 1309-42-8

Molgewicht 58.3197

Bruttoformel H₂MgO₂

3. Bezeichnung Magnesiumhydroxid

Zitat Bezeichnung 3 E528; Ph.Eur.2005,5.0/39; Ph.Eur.2002,4.00/39; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/39; USMI9.5493

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

E 528

ASK #02251

Chemical Abstract Service Nr. 443-79-8

Molgewicht 131.1729
Bruttoformel C₆H₁₃NO₂
2. Bezeichnung (*RS,RS*)-2-Amino-3-methylpentansäure
3. Bezeichnung DL-Isoleucin
Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #02252

Chemical Abstract Service Nr. 150-30-1
Molgewicht 165.1891
Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Amino-3-phenylpropansäure
3. Bezeichnung DL-Phenylalanin
Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #02253

Chemical Abstract Service Nr. 6028-28-0
Molgewicht 128.1268
Bruttoformel C₄H₉NO₃
2. Bezeichnung (*RS,SR*)-2-Amino-3-hydroxybutansäure 0.5 H₂O
3. Bezeichnung DL-Threonin 0.5 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #02254

Chemical Abstract Service Nr. 302-72-7
Molgewicht 89.0932
Bruttoformel C₃H₇NO₂
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Aminopropansäure
3. Bezeichnung DL-Alanin
Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #02255

Chemical Abstract Service Nr. 56-84-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 181119-33-5; 6899-03-2
Formelstamm (C₄H₅N-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 133.1027
Bruttoformel C₄H₇NO₄
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Aminobutandisäure
3. Bezeichnung Aspartinsäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; EAB4.0-10.0(2002-2020)/R;
EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0+3,10.0(2002-2020)/0797; Aspartinsaeure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

SynonymL-Aspartinsäure; Asp; Asparaginsäure; D; (S)-Aminobernsteinsäure;
L-Asparaginsäure

ASK #02256

Chemical Abstract Service Nr. 7006-34-0
Molgewicht 132.1179
Bruttoformel C₄H₈N₂O₃
2. Bezeichnung (RS)-2-Amino-3-carbamoylpropansäure
3. Bezeichnung DL-Asparagin

ASK #02257

Chemical Abstract Service Nr. 302-84-1
Molgewicht 105.0926
Bruttoformel C₃H₇NO₃
2. Bezeichnung (RS)-2-Amino-3-hydroxypropansäure
3. Bezeichnung DL-Serin
Zitat Bezeichnung 3 USM110

ASK #02258

Chemical Abstract Service Nr. 60-18-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1207451-88-4; 140-43-2; 1991-85-1; 46209-14-7; 55520-40-6
Formelstamm (C9-H10-N-O3)⁻ H⁺; (C9-H9-N-O3)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 181.1885
Bruttoformel C₉H₁₁NO₃
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN; IUPAC
3. Bezeichnung Tyrosin
Zitat Bezeichnung 3 MAR2021; EINECS; EAB3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0, 8.0+2,9.0,10.0 (1997-2020)/1161; DAB1998R; GESTIS; EAB3.0-10.0(1997-2020)R; GSBL
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym L(-)-Tyrosin; (S)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure; Tyr; L-Tyrosin; Y; (S)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)propionsäure

ASK #02259

Chemical Abstract Service Nr. 127-08-2
Formelstamm (C2-H3-O2)⁻ K⁺
Molgewicht 98.1423
Bruttoformel C₂H₃KO₂
2. Bezeichnung Essigsäure-Kaliumsalz
3. Bezeichnung Kaliumacetat
Zitat Bezeichnung 3 E261; DAC94; HAB2012R-2013R; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1139; HAB2014R-2015R; HAB2001R-2011R; MAR28; EAB6.7,7.0+4+7,8.0+4+7(2008-2014)R; FIE96; USM110; DAB1998R; HAB2016R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym	E 261
ASK #02260	
Chemical Abstract Service Nr.	5794-13-8
Formelstamm	(C ₄ -H ₇ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺ . H ₂ -O
Molgewicht	150.1332
Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Asparagin-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INNv.L59)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.08/2086; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/2086; Ph.Eur.2005,5.0/2086; USMI10; DAB1999-2009
2. Bezeichnung	(2S)-2,4-Diamino-4-oxobutansäure 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Asparagin 1 HO
ASK #02261	
Chemical Abstract Service Nr.	56-45-1
Molgewicht	105.0926
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₃
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-hydroxypropansäure
3. Bezeichnung	Serin
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; EAB4.0-10.0(2002-2021)/R; Serin; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/0788; USMI10; MAR28
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	S; L-Serin; Ser
ASK #02262	
Chemical Abstract Service Nr.	770-05-8
Formelstamm	C ₈ -H ₁₁ -N-O ₂ . Cl-H
Molgewicht	189.6394
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Octopaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2-Amino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid
ASK #02263	
Chemical Abstract Service Nr.	70-47-3
Formelstamm	(C ₄ -H ₇ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	132.1179
Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Asparagin
International Nonproprietary Name	INNv.L59
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(S)-2-Amino-3-carbamoylpropansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Asparagin; Asn; (S)-2-Aminosuccinamidsäure; N
ASK #02264	
Chemical Abstract Service Nr.	39389-20-3
2. Bezeichnung	Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure (x:y)
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat, sulfoniert; Poly(styrol-co-divinylbenzol)polysulfonsäure (x:y); Polystyrolsulfonsäure, Divinylbenzol-vernetzt; Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure
ASK #02267	
Chemical Abstract Service Nr.	611-75-6
Formelstamm	C14-H20-Br2-N2 . Cl-H
Molgewicht	412.5909
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ Br ₂ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Bromhexinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0706; Ph.Eur.2002,4.00,4.04,4.08/706; USMI10; DAC86; Ph.Eur.2005,5.0/0706
2. Bezeichnung	2,4-Dibrom-6-[(cyclohexyl)(methyl)amino]methyl]anilin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Amino-3,5-dibrombenzyl)(cyclohexyl)(methyl)azan-hydrochlorid
ASK #02268	
Chemical Abstract Service Nr.	562-10-7
Formelstamm	C17-H22-N2-O . C4-H6-O4
Molgewicht	388.4574
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	<i>rac-N,N</i> -Dimethyl-2-[(1 <i>R</i>)-1-phenyl-1-(pyridin-2-yl)ethoxy]ethanamin-butandioat (1:1)
3. Bezeichnung	Doxylaminhydrogensuccinat
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0,5.0,6.0+1,7.0+6,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1589; Doxylaminhydrogensuccinat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Doxylaminsuccinat; Dimethyl[2-[(RS)-1-phenyl-1-(2-pyridyl)ethoxy]ethyl]azan-succinat (1:1)
ASK #02269	
Chemical Abstract Service Nr.	1260-17-9
Andere Chemical Abstract Service	131802-72-7; 1343-78-8; 1389-34-0; 140888-29-5; 16667-06-4; 37349-49-8; 476-39-1; 632-55-3; 8031-23-0; 8047-02-7; 85085-30-9; 93062-68-1

Nr.

Formelstamm (C₂₂H₁₉O₁₃)⁻ H⁺

Molgewicht 492.3864

Bruttoformel C₂₂H₂₀O₁₃

2. Bezeichnung 7-^{-D}-Glucopyranosyl-3,5,6,8-tetrahydroxy-1-methyl-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure [Hinweis: aus getrockneten getöteten befruchteten Weibchen von Scharlach-Schildlaus-Arten (hauptsächlich *Dactylopius coccus*, Synonym: *Coccus cacti*; Carminsäure-Gehalt ca. 10-25 %) extrahierte angereicherte Stoffgemische; beta-Konfiguration des C-Glucopyranosyl-Restes wurde nachgewiesen durch ¹³C-NMR-Spektroskopie und Totalsynthese, alpha in Ph.Eur. ist falsch]

3. Bezeichnung Carminsäure

Zitat Bezeichnung 3 EAB5.0-10.7(2005-2022)R; E120

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 120 [Karminsäure]; Karminsäure; 7-beta-D-Glucopyranosyl-9,10-dihydro-3,5,6,8-tetrahydroxy-1-methyl-9,10-dioxo-2-anthracencarbonsäure; C.I. 75470

ASK #02273

Chemical Abstract Service Nr. 849-55-8

Formelstamm C₁₉H₂₅N-O₂ . Cl-h

Molgewicht 335.8682

Bruttoformel C₁₉H₂₆ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Bupheninhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 4-{1-Hydroxy-2-[(4-phenylbutan-2-yl)amino]propyl}phenol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(4-phenylbutan-2-ylamino)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #02275

Chemical Abstract Service Nr. 8001-21-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68309-82-0; 84776-03-4

2. Bezeichnung Helianthus-annuus-Fruchtöl

3. Bezeichnung Sonnenblumenöl

Zitat Bezeichnung 3 DAC94; DAB1998R

ASK #02276

Chemical Abstract Service Nr. 120-47-8

Formelstamm (C₉H₉O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 166.1739

Bruttoformel C₉H₁₀O₃

2. Bezeichnung Ethyl(4-hydroxybenzoat)

3. Bezeichnung Ethyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 214; Ethyl-4-hydroxybenzoat; Ethylparahydroxybenzoat

ASK #02277

2. Bezeichnung Tetraclinis-articulata-Harz

3. Bezeichnung Sandarakharz

Zitat Bezeichnung 3 EB6; GII

ASK #02278

Chemical Abstract Service Nr. 8050-09-7

2. Bezeichnung Pinus-Arten-Harz (terpentinölfrei)

3. Bezeichnung Kolophonium

Zitat Bezeichnung 3 Helv8/97,9/2003; ROMP7; DAB6; Ph.Eur.2008,6.0/1862; FIE96; Ph.Eur.2005,5.0/1862; Hager2008; Ph.Eur.2002,4.04/1862; Janistyn78,I

ASK #02279

Chemical Abstract Service Nr. 30964-13-7

Formelstamm (C₂₅H₂₃O₁₂)⁻ H⁺

Molgewicht 516.4509

Bruttoformel C₂₅H₂₄O₁₂

Vorzugsbezeichnung Cynarin

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 KARRER992; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.2R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

2. Bezeichnung (1*R*,3*R*,4*S*,5*R*)-1,3-Bis[3-(3,4-dihydroxyphenyl)prop-2-enoyloxy]-4,5-dihydroxycyclohexan-1-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1*R*,3*R*,4*S*,5*R*)-1,3-Bis[3-(3,4-dihydroxyphenyl)acryloyloxy]-4,5-dihydroxycyclohexancarbonsäure

ASK #02280

Chemical Abstract Service Nr. 6100-19-2

Formelstamm (C₄H₄O₆)²⁻ 2K⁺ . 0.5 H₂O

Molgewicht 235.2752

Bruttoformel C₄H₄K₂O₆

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Dikaliumsalz 0.5 H₂O

3. Bezeichnung Kalium-(*R*,*R*)-tartrat-Hemihydrat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Kalium-(*R*,*R*)-tartrat 0.5 HO; E 336; (*R*,*R*)-Weinsäure-Dikaliumsalz 0.5 HO; Kaliumtartrat 0.5 HO

ASK #02281

Chemical Abstract Service Nr. 9005-82-7

2. Bezeichnung Amylose

ASK #02282

Chemical Abstract Service Nr. 1115-64-6

Formelstamm (C₄H₅N-O₄)²⁻ Mg²⁺

Molgewicht 155.3918

Bruttoformel C₄H₅MgNO₄

Vorzugsbezeichnung Magnesiumaspartat

International Nonproprietary Name (INN.L41)

2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Magnesiumsalz (1:1)

ASK #02284

Chemical Abstract Service Nr. 18342-39-7

Formelstamm C₁₄-H₁₉-N₃-O . Cl-H

Molgewicht 281.7811

Bruttoformel C₁₄H₂₀ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Ramifenazonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung 1,5-Dimethyl-2-phenyl-4-[(propan-2-yl)amino]-1*H*-pyrazol-3(2*H*)-on-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Isopropylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on-hydrochlorid

ASK #02285

Chemical Abstract Service Nr. 132-18-3

Formelstamm C₁₉-H₂₃-N-O . Cl-H

Molgewicht 317.853

Bruttoformel C₁₉H₂₄ClNO

Vorzugsbezeichnung Diphenylpyralinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 4-Diphenylmethoxy-1-methylpiperidin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Benzhydroxy-1-methylpiperidin-hydrochlorid

ASK #02286

Chemical Abstract Service Nr. 1177-87-3

Molgewicht 434.4977

Bruttoformel C₂₄H₃₁FO₆

Vorzugsbezeichnung Dexamethasonacetat (Ph.Eur.)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 9-Fluor-11 β ,17-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dexamethason-21-acetat; Dexamethasonacetat

ASK #02287

Chemical Abstract Service Nr. 550-99-2

Formelstamm C₁₄-H₁₄-N₂ . Cl-H

Molgewicht 246.7353

Bruttoformel C₁₄H₁₅ClN₂

Vorzugsbezeichnung Naphazolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/730; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/730; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/730; DAC87

2. Bezeichnung 2-(1-Naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid
ASK #02290

Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3

Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 2000 ((mit Angabe des Stearat-Typs nach Ph.Eur. (Typ I oder Typ II)))

International Nonproprietary Name INN.L16

2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-40

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(oxyethylen)-40-stearat

ASK #02293

Chemical Abstract Service Nr. 16731-55-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 4429-42-9

Formelstamm (O5-S2)2⁻ 2K⁺

Molgewicht 222.3236

Bruttoformel K₂O₅S₂

2. Bezeichnung Dikalium-pentaoxido-1³O,2²O-disulfat(S-S)(2-)

3. Bezeichnung Kaliummetabisulfit (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Kaliumdisulfit; E 224

ASK #02294

Chemical Abstract Service Nr. 89-68-9

Molgewicht 184.6626

Bruttoformel C₁₀H₁₃ClO

2. Bezeichnung 4-Chlor-2-isopropyl-5-methylphenol

ASK #02295

Chemical Abstract Service Nr. 25155-18-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1320-40-7; 25167-79-7

Formelstamm (C28-H44-N-O2)⁺ Cl⁻

Molgewicht 462.1075

Bruttoformel C₂₈H₄₄ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Methylbenzethoniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N,N*-dimethyl-2-{2-[*x*-methyl-4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethanaminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Benzyldimethyl(2-{2-[*ar*-methyl-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenoxy]ethoxy}ethyl)ammoniumchlorid

ASK #02296

Chemical Abstract Service Nr. 57-09-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 104302-76-3; 108779-80-2; 12294-25-6; 69217-35-2; 79631-76-8
Formelstamm (C₁₉-H₄₂-N)⁺ Br⁻
Molgewicht 364.4475
Bruttoformel C₁₉H₄₂BrN
Vorzugsbezeichnung Cetrimoniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylhexadecan-1-aminiumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hexadecyltrimethylammoniumbromid

ASK #02308

Chemical Abstract Service Nr. 71-58-9
Molgewicht 386.5244
Bruttoformel C₂₄H₃₄O₄
Vorzugsbezeichnung Medroxyprogesteronacetat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0673; Ph.Eur.2002,4.00/673; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0673
2. Bezeichnung 6 -Methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #02309

Chemical Abstract Service Nr. 1592-23-0
Formelstamm 2(C₁₈-H₃₅-O₂)⁻ Ca₂+ ca.
Molgewicht 607.017
Bruttoformel C₃₆H₇₀CaO₄
2. Bezeichnung Calcium(palmitat/stearat)
3. Bezeichnung Calciumstearat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Calciumstearat

ASK #02310

Chemical Abstract Service Nr. 124-43-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12263-76-2; 12772-89-3; 1360537-36-5; 37211-55-5
Formelstamm C-H4-N2-O . H2-O2
Molgewicht 94.0699
Bruttoformel CH₆N₂O₃
2. Bezeichnung Dioxidan--Harnstoff (1:1)

3. Bezeichnung Harnstoff-Wasserstoffperoxid-Additionsverbindung (1:1)
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2012
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Hydrogenperoxid-Harnstoff; Percarbamid; Wasserstoffperoxid-Harnstoff; Perhydrol-Harnstoff; Wasserstoffperoxid--Harnstoff (1:1); Hydroperit; Wasserstoffperoxid-Carbamid; festes Wasserstoffperoxid; UHP; Carbamid-Peroxid

ASK #02312

Chemical Abstract Service Nr. 3313-92-6
Formelstamm (C2-O6)2⁻ 2Na⁺
Molgewicht 165.9973
Bruttoformel C₂Na₂O₆
2. Bezeichnung Peroxydikohlensäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Dinatriummonoperoxydicarbonat

ASK #02313

Chemical Abstract Service Nr. 73-24-5
Molgewicht 135.1267
Bruttoformel C₅H₅N₅
2. Bezeichnung 7*H*-Purin-6-amin
3. Bezeichnung Adenin
Zitat Bezeichnung 3 GII; Ph.Eur.2008,6.0/0800; DAB1998R-2008R; MAR28; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.0/0800; Ph.Eur.2002,4.00/800; USMI10; Ph.Eur.2008,6.3R,6.4R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Purin-6-ylazan

ASK #02314

Chemical Abstract Service Nr. 69-89-6
Molgewicht 152.1109
Bruttoformel C₅H₄N₄O₂
2. Bezeichnung 3,7-Dihydro-1*H*-purin-2,6-dion
3. Bezeichnung Xanthin
Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #02315

Chemical Abstract Service Nr. 68-94-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 184856-40-4; 184856-41-5; 25991-07-5; 25991-08-6; 25991-09-7; 39464-15-8; 39464-17-0; 480-99-9; 51953-23-2; 6535-89-3
Molgewicht 136.1115
Bruttoformel C₅H₄N₄O
2. Bezeichnung 1,7-Dihydro-6*H*-purin-6-on
3. Bezeichnung Hypoxanthin
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #02318

2. Bezeichnung Cellulosepolyacetat

ASK #02319

Chemical Abstract Service Nr. 2519-30-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 50925-73-0
Formelstamm (C₂₈-H₁₇-N₅-O₁₄-S₄)⁴⁻ 4Na⁺
Molgewicht 867.6788
Bruttoformel C₂₈H₁₇N₅Na₄O₁₄S₄
2. Bezeichnung 4-Acetamido-5-hydroxy-6-[[7-sulfo-4-(4-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-1-yl]diazenyl]naphthalin-1,7-disulfonsäure-Tetranatriumsalz
3. Bezeichnung Brillantschwarz BN
Zitat Bezeichnung 3 E151; MAR27; Ph.Eur.Bd.IIIR
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 151 [Brillantschwarz BN]

ASK #02320

Chemical Abstract Service Nr. 1083-57-4
Molgewicht 223.2683
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Bucetin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 Gil
2. Bezeichnung *N*-(4-Ethoxyphenyl)-3-hydroxybutanamid

ASK #02321

Chemical Abstract Service Nr. 54-30-8
Molgewicht 320.4696
Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Camylofin
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM110
2. Bezeichnung Isopentyl({4-[(2-diethylaminoethyl)amino]phenyl}acetat)

ASK #02322

Chemical Abstract Service Nr. 68412-54-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 100472-99-9; 121548-43-4; 138316-74-2; 26027-38-3; 37205-87-1; 51852-94-9; 577791-97-0; 620168-37-8; 9016-45-9
Formelstamm C₁₅-H₂₄-O . x C₂-H₄-O
Molgewicht 352.5081
Bruttoformel C₂₁H₃₆O₄
Vorzugsbezeichnung Nonoxinol x ((mit Angabe der mittleren EO-Einheiten-Anzahl x))
International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 USM114; ROMP2012; GII; BAN; MAR2012; MeSH; AAN; Hager2011; EUTCT

2. Bezeichnung -[4-, 2- und 2,4-Bis(*verzweigt*-C₉-Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-x (ca. 85:10:5)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Alkyl(C)phenoletoxylat; Nonylphenoxypropoxyethanol; alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen); Nonylphenolpolyglykoether; Ethoxyliertes Nonylphenol; 4-Nonylphenolpolyethoxylat; Isononylphenolpolyethoxylat; Nonylphenylpolyethylenglycolether; isomere Nonylphenolpolyglycolether; alpha-(Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxy-1,2-ethandiyl); Ethylenoxid-Nonylphenol-Kondensat; Ethylenoxid-Nonylphenol-Polymer; omega-Hydroxy-alpha-(nonylphenyl)poly(oxy-1,2-ethandiyl); Mono(nonylphenyl)polyethylenglycol; Nonylphenol-Ethylenoxid-Kondensat; Nonylphenolpolyethylenglycolether; Nonylphenolpolyethylenoxid; (Nonylphenoxy)polyethylenoxid; Nonylphenoxypropoxyethanol; Nonylphenylethoxylat; alpha-(Nonylphenyl)-omega-hydroxypolyoxyethylen; Nonylphenylpolyoxyethylenether; Oxethyliertes Nonylphenol; Oxyethylen-nonylphenylether; Polyethoxyliertes Nonylphenol; Polyethylenglycolmono(nonylphenol)ether; Polyethylenglycolmono(nonylphenyl)ether; Polyethylenglycolnonylphenoletoxylat; Polyethylenglycol(nonylphenyl)ether; Polyethylenglycolnonylphenylmonoether; Polyethylenoxidmono(nonylphenyl)ether; Poly(ethylenoxid)(nonylphenyl)ether; Poly(oxyethylen)nonylphenoletoxylat; Poly(oxyethylen)(nonylphenyl)ether; Polyoxethyliertes Nonylphenol; Polyoxyethylenmonononylphenylether; Nonylphenoletoxylat

ASK #02325

Chemical Abstract Service Nr. 9005-25-8

Formelstamm (C₆-H₁₀-O₅)_n ca.

2. Bezeichnung Triticum-aestivum-Karyopsenquellstärke

3. Bezeichnung Weizenquellstärke

ASK #02333

Chemical Abstract Service Nr. 59625-89-7

Formelstamm 2(C₆-H₁₁-O₇)⁻ Mg²⁺ · 2 H₂O

Molgewicht 450.6302

Bruttoformel C₁₂H₂₂MgO₁₄

2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Magnesiumsalz (2:1) 2 H₂O

3. Bezeichnung Magnesium-D-gluconat-Dihydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Magnesium-D-gluconat 2 HO

ASK #02335

Chemical Abstract Service Nr. 9005-25-8

Formelstamm (C₆-H₁₀-O₅)_n ca.

3. Bezeichnung Vorverkleisterte Stärke ((mit Angaben zur Herkunft))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.01/1267; Ph.Eur.2005,5.0/1267; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.6/1267

ASK #02336

Chemical Abstract Service Nr. 1477-19-6

Molgewicht 266.2913

Bruttoformel C₁₇H₁₄O₃

Vorzugsbezeichnung Benzaron

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USM110; GII

2. Bezeichnung (2-Ethyl-1-benzofuran-3-yl)(4-hydroxyphenyl)methanon

ASK #02344

2. Bezeichnung Wasser aus dem Ozean oder Randmeeren, Salzgehalt ca. 30-40 g/kg, Ionenzusammensetzung (m/m) ca. 30,6 % Na⁺, 3,7 % Mg²⁺, 1,2 % Ca²⁺, 1,1 % K⁺, 0,7 % andere Metallionen, 55,0 % Cl⁻ und 7,7 % SO₄²⁻

3. Bezeichnung Meerwasser

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Salzwasser aus dem Meer; Seewasser [aus der See, nicht aus einem See]; Ozeanwasser

ASK #02364

Chemical Abstract Service Nr. 2922-83-0

Molgewicht 208.2139

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₃

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-4-(2-aminophenyl)-4-oxobutansäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

3. Bezeichnung L-Kynurenin

Zitat Bezeichnung 3 USM112; IUPAC

ASK #02371

2. Bezeichnung Stärke, modifiziert ((mit Angaben zur Herkunft und zur Modifizierung))

ASK #02378

Chemical Abstract Service Nr. 7757-86-0

Molgewicht 120.2843

Bruttoformel HMgO₄P

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Magnesiumsalz (1:1)

3. Bezeichnung Magnesiumhydrogenphosphat

ASK #02404

2. Bezeichnung Luft mit 21,0 - 22,5% (V/V) Sauerstoff

3. Bezeichnung Künstliche Luft zur medizinischen Anwendung

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.03/1684; Ph.Eur.2005,5.0/1684; Ph.Eur.2008,6.0/1684

ASK #02462

Chemical Abstract Service Nr. 11070-73-8

Molgewicht 5733.4917

Bruttoformel C₂₅₄H₃₇₇N₆₅O₇₅S₆

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys(A6S A11S)-Cys(A7S B7S)-Ala-Ser-Val-Cys(A11S A6S)-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys(A20S B19S)-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys(B7S A7S)-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys(B19S A20S)-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Ala

3. Bezeichnung Insulin vom Rind

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1637; Ph.Eur.2002,4.00/1637; Ph.Eur.2008,6.0/1637

ASK #02498

Chemical Abstract Service Nr. 867-81-2

Formelstamm (C9-H16-N-O5)⁻ Na⁺

Molgewicht 241.2168
Bruttoformel C₉H₁₆NNaO₅
Vorzugsbezeichnung Natriumpantothenat
International Nonproprietary Name (INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1 DAB1999-2011; USMI10; GII
2. Bezeichnung 3-[(2*R*)-2,4-Dihydroxy-3,3-dimethylbutanamido]propansäure-Natriumsalz

ASK #02499

Chemical Abstract Service Nr. 6059-47-8
Molgewicht 317.3795
Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol 1 H₂O
3. Bezeichnung Codein-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.5,10.0+3(2018-2021)/0076
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 4,5alpha-Epoxy-3-methoxy-17-methyl-7,8-didehydromorphinan-6alpha-ol-Monohydrat; Codein '

ASK #02501

2. Bezeichnung Acacia-senegal-Gummilösung (sprühgetrocknet)
3. Bezeichnung Arabisches Gummi, getrocknete Dispersion
Zitat Bezeichnung 3 EP9.8,10.0(2019-2020)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Sprühgetrocknetes arabisches Gummi; arabisches Gummi, sprühgetrocknet; Gummi Arabicum, sprühgetrocknet

ASK #02514

Chemical Abstract Service Nr. 68915-24-2
2. Bezeichnung Gelatine-Butandisäureanhydrid-Reaktionsprodukt
3. Bezeichnung Gelatinepolysuccinat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Gelatine-Bernsteinsäureanhydrid-Reaktionsprodukt

ASK #02515

Chemical Abstract Service Nr. 137-40-6
Formelstamm (C₃H₅O₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 96.0604
Bruttoformel C₃H₅NaO₂
2. Bezeichnung Propansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumpropionat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.04/2041; Ph.Eur.2008,6.0/2041; E281; FIE96; Ph.Eur.2005,5.0/2041; DAC2003R; DAC2003; MAR28
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Propionsäure-Natriumsalz; E 281

ASK #02520

Chemical

Abstract Service Nr. 12584-58-6

Molgewicht 5777.5442

Bruttoformel $C_{256}H_{381}N_{65}O_{76}S_6$

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys(A6S A11S)-Cys(A7S B7S)-Thr-Ser-Ile-Cys(A11S A6S)-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys(A20S B19S)-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys(B7S A7S)-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys(B19S A20S)-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Ala

3. Bezeichnung Insulin vom Schwein

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1638; Ph.Eur.2005,5.0/1638; Ph.Eur.2002,4.00/1638

ASK #02524

Chemical Abstract Service Nr. 7789-79-9

Molgewicht 170.0549

Bruttoformel $CaH_4O_4P_2$

2. Bezeichnung Phosphinsäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calciumphosphinat

Zitat Bezeichnung 3 DAC2003-2005

ASK #02527

Chemical Abstract Service Nr. 67-73-2

Molgewicht 452.4882

Bruttoformel $C_{24}H_{30}F_2O_6$

Vorzugsbezeichnung Fluocinolonacetonid

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0494; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0494; DAC79; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/494

2. Bezeichnung (16*H*)-6,9-Difluor-11,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #02528

Chemical Abstract Service Nr. 54118-67-1

Formelstamm C15-H13-Cl-N2 . Cl-H

Molgewicht 293.1911

Bruttoformel $C_{15}H_{14}Cl_2N_2$

Vorzugsbezeichnung Chlormidazolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 1-(4-Chlorbenzyl)-2-methylbenzimidazol-hydrochlorid

ASK #02535

Chemical Abstract Service Nr. 1185-57-5

Formelstamm $x(C6-H5-O7)3^- y(H4-N)+ z(Fe3+)$ ca.

Molgewicht 264.999

Bruttoformel C₆H₁₁FeNO₇
2. Bezeichnung Ammoniumeisen()-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (x:y:z)
3. Bezeichnung Ammoniumeisen()-citrat-Komplex
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ferri-ammoniumcitrat; Eisen(III)-ammoniumcitrat; Ammoniumeisen(III)-citrat; Eisenammoniumcitrat

ASK #02546

Chemical Abstract Service Nr. 943-17-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 534-87-2
Formelstamm C10-H15-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 217.6925
Bruttoformel C₁₀H₁₆ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Etilefrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 DAC87; EAB3.1-3,4.0+5+7,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1998-2018)/1205
2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2-Ethylamino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid

ASK #02547

Chemical Abstract Service Nr. 5716-20-1
Formelstamm 2(C12-H19-N-O2) . H2-O4-S
Molgewicht 516.648
Bruttoformel C₂₄H₄₀N₂O₈S
Vorzugsbezeichnung Bamethanhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 4-(2-Butylamino-1-hydroxyethyl)phenol-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Butylamino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol-sulfat (2:1)

ASK #02548

Chemical Abstract Service Nr. 312-85-6
Formelstamm (C3-H5-O3)⁻ Na⁺
Molgewicht 112.0598
Bruttoformel C₃H₅NaO₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Hydroxypropansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natrium-DL-lactat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (RS)-Milchsäure-Natriumsalz; E 325

ASK #02550

Chemical Abstract Service Nr. 118-71-8
Molgewicht 126.11
Bruttoformel C₆H₆O₃
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-2-methyl-4*H*-pyran-4-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Maltol

ASK #02551

Chemical Abstract Service Nr. 440-17-5
Formelstamm C21-H24-F3-N3-S . 2 Cl-H
Molgewicht 480.4175
Bruttoformel C₂₁H₂₆Cl₂F₃N₃S
Vorzugsbezeichnung Trifluoperazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/59; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0/59; Ph.Eur.2002,4.00/59
2. Bezeichnung 10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-2-trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-dihydrochlorid

ASK #02552

Chemical Abstract Service Nr. 57-43-2
Formelstamm (C₁₁-H₁₇-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 226.2722
Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Amobarbital
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.605; EAB4.0,5,0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+3(2002-2021)/0594; FDA-SRS; DAC86; CAS; MAR27; USPXXII; EP4.0,5,0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+3(2002-2021); GlnAS; GLST; BP2001-2010; EUTCT
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(3-methylbutyl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Ethyl-5-isopentylbarbitursäure; 5-Ethyl-5-isopentylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #02556

Formelstamm (C₂₀-H₁₁-N₂-O₁₀-S₃)³⁻ Al³⁺
Molgewicht 562.4853
Bruttoformel C₂₀H₁₁AlN₂O₁₀S₃
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-(4-sulfo-1-naphthyldiazenyl)naphthalin-2,7-disulfonsäure-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung Amaranth-Aluminiumsalz

ASK #02558

Chemical Abstract Service Nr. 15790-07-5
Formelstamm 3(C₁₆-H₁₀-N₂-O₇-S₂)²⁻ 2Al³⁺
Molgewicht 1273.1325

Bruttoformel $C_{48}H_{30}Al_2N_6O_{21}S_6$
2. Bezeichnung 6-Hydroxy-5-(4-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-2-sulfonsäure-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung Gelborange-S-Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3 E110

ASK #02563

Chemical Abstract Service Nr. 655-35-6
Formelstamm C20-H27-N-O5 . Cl-H
Molgewicht 397.893
Bruttoformel $C_{20}H_{28}ClNO_5$
Vorzugsbezeichnung Carbocromenhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung Ethyl{[3-(2-diethylaminoethyl)-4-methyl-2-oxo-2H-chromen-7-yloxy]acetat}-hydrochlorid

ASK #02564

Chemical Abstract Service Nr. 2706-28-7
Formelstamm (C12-H9-N3-O6-S2)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 401.3259
Bruttoformel $C_{12}H_9N_3Na_2O_6S_2$
2. Bezeichnung 2-Amino-4',5-diazendiylbis(benzolsulfonsäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Echtgelb
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; E105; Ph.Eur.Bd.IIIR
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 105

ASK #02582

Chemical Abstract Service Nr. 6047-24-1
Formelstamm $2(C_3H_5O_3)^- Fe^{2+} \cdot 3 H_2O$
Molgewicht 288.0308
Bruttoformel $C_6H_{10}FeO_6$
2. Bezeichnung (RS)-2-Hydroxypropansäure-Eisen()-Salz (2:1) 3 H₂O
3. Bezeichnung Eisen()-(RS)-lactat 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 E585
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (RS)-Milchsäure-Eisen(II)-Salz (2:1) 3 HO; E 585

ASK #02585

Chemical Abstract Service Nr. 577-11-7
Formelstamm (C20-H37-O7-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 444.5584
Bruttoformel $C_{20}H_{37}NaO_7S$

Vorzugsbezeichnung	Docusat-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.03/1418; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/11418; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAC99; Ph.Eur.2008,6.0/1418
2. Bezeichnung	1,4-Bis(2-ethylhexyloxy)-1,4-dioxobutan-2-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriumdioctylsulfosuccinat
ASK #02586	
Chemical Abstract Service Nr.	57-33-0
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₇ -N ₂ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	248.2541
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pentobarbital-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	GLST; USMI9.6928; Ph.Eur.2002,4.00/419; Ph.Eur.2005,5.0/419; Ph.Eur.2008,6.0/419
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Ethyl-5-[(2 <i>R</i>)-pentan-2-yl]pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure-Natriumsalz
ASK #02587	
Chemical Abstract Service Nr.	434-03-7
Molgewicht	312.4458
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethisteron
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.1997,142
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-17 -pregn-4-en-20-in-3-on
ASK #02589	
Chemical Abstract Service Nr.	142-63-2
Molgewicht	194.2273
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ N ₂
3. Bezeichnung	Piperazin-Hexahydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00/425; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/425; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/425; USMI9.7254
ASK #02590	
Chemical Abstract Service Nr.	6805-41-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1394-90-7; 25255-37-2; 37-02-5; 47918-34-3; 55125-87-6

2. Bezeichnung Aesculus-hippocastanum-Samen-Saponine
3. Bezeichnung Aescin
Zitat Bezeichnung 3 KEGG.C08921; DAC2003-2005; RTECS; EUTCT; Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+3+4+7,7.0+4+7(2002-2013)R; ROMP2012; IGS; MeSH; CAS; Eur.Ph.2.0,3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+3+4+7,7.0+4+7; 8.0(1980-2014)R; DAB1997R-2012R; ChemIDplus; UBA-WGK; USMI10-14; PubChem
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Escin

ASK #02593

Chemical Abstract Service Nr. 69-09-0
Formelstamm C17-H19-Cl-N2-S . Cl-H
Molgewicht 355.3251
Bruttoformel C₁₇H₂₀Cl₂N₂S
Vorzugsbezeichnung Chlorpromazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 EABbd.III; MAR27; EAB3.0,4.0,5.0+3,6.0,7.0+5,8.0,9.0(1997-2018)/0475; USMI9
2. Bezeichnung 3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #02594

Chemical Abstract Service Nr. 8028-89-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1009080-01-6; 1038587-78-8; 1038587-80-2; 1343-75-5; 1343-76-6
2. Bezeichnung Dunkelbraune bis schwarze, flüssige oder feste Lebensmittelfarbstoffe, hergestellt durch kontrollierte Hitzeeinwirkung auf im Handel erhältliche genusstaugliche Kohlenhydrate (Monomere und/oder Polymere von Glucose und Fructose, z.B. Glucosesirup, Saccharose und/oder Invertzuckersirup, Dextrose), auch mit Karamelisierung fördernden Säuren, Alkalien und Salzen außer Sulfiten und Ammoniumverbindungen
Zitat Bezeichnung 2 RL2008/128/EG
3. Bezeichnung Einfaches Zuckerkulör
Zitat Bezeichnung 3 E150a; ZZuIV; RL2008/128/EG
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Zuckerkulör; E 150; Zuckercouleur; einfache Zuckercouleur; E 150a; Zuckerkulör, einfach; einfacher Zuckercouleur; einfaches Zuckercouleur

ASK #02595

2. Bezeichnung ätherisches Öl aus frischen Blüten von *Citrus aurantium* L. subsp. *aurantium* L., gewonnen durch Wasserdampfdestillation
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Neroliöl/Bitterorangenblütenöl
Zitat Bezeichnung 3 EAB5.3,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2022)/1175
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Bitterorangenblütenöl; Citrus-aurantium-ssp.aurantium-Blütenöl

ASK #02599

13292-46-1

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm (C43-H57-N4-O12)⁻ H⁺

Molgewicht 822.9402

Bruttoformel C₄₃H₅₈N₄O₁₂

Vorzugsbezeichnung Rifampicin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/52; Ph.Eur.2005,5.0/52; MAR27; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/52; DTOX

2. Bezeichnung [(2S,12Z,14E,16S,17S,18R,19R,20R,21S,22R,23S,24E)-5,6,9,17,19-Pentahydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-8-(4-methylpiperazin-1-yliminomethyl)-1,11-dioxo-1,2-dihydro-2,7-(epoxy)ASK #02601

Chemical Abstract Service Nr. 150-13-0

Molgewicht 137.136

Bruttoformel C₇H₇NO₂

3. Bezeichnung 4-Aminobenzoessäure

Zitat Bezeichnung 3 DAC2002; Ph.Eur.2008,6.0/1687; Ph.Eur.2002,4.03,4.05/1687; Ph.Eur.2005,5.0/1687

ASK #02602

Chemical Abstract Service Nr. 58-96-8

Molgewicht 244.2014

Bruttoformel C₉H₁₂N₂O₆

2. Bezeichnung 1-β-D-Ribofuranosylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

3. Bezeichnung Uridin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; IUPAC2005; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAC2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USM110

ASK #02603

Chemical Abstract Service Nr. 118-00-3

Molgewicht 283.2407

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅O₅

2. Bezeichnung 2-Amino-9-β-D-ribofuranosyl-1,9-dihydropurin-6-on

3. Bezeichnung Guanosin

Zitat Bezeichnung 3 USM110

ASK #02604

Chemical Abstract Service Nr. 65-46-3

Molgewicht 243.2166

Bruttoformel C₉H₁₃N₃O₅

2. Bezeichnung 4-Amino-1-β-D-ribofuranosylpyrimidin-2(1*H*)-on

3. Bezeichnung Cytidin

Zitat Bezeichnung 3 USM110

ASK #02607

Chemical Abstract Service Nr. 142-47-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 116268-41-8; 51959-41-2; 56974-54-0
Formelstamm (C₅-H₈-N-O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 169.1111
Bruttoformel C₅H₈NNaO₄
Vorzugsbezeichnung Natriumhydrogenglutamat
International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 E621
2. Bezeichnung L-Glutaminsäure-Mononatriumsalz

ASK #02618

Chemical Abstract Service Nr. 1229-29-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 20917-44-6
Formelstamm C₁₉-H₂₁-N-O . Cl-H
Molgewicht 315.8371
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClNO
Vorzugsbezeichnung Doxepinhydrochlorid (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 MAR2019
2. Bezeichnung 3-(Dibenzo[*b,e*]oxepin-11(6*H*)-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid, (*E*)/(*Z*)-Isomerengemisch mit 13,0-18,5 % (*Z*)-Isomer
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Doxepinhydrochlorid [(*E*)/(*Z*)-Isomerengemisch mit 13,0-18,5 % (*Z*)-Isomer]; Doxepinhydrochlorid

ASK #02621

Formelstamm 2(C₂₅-H₄₄-N₃-O₂)⁺ (O₄-S)²⁻
Molgewicht 933.3341
Bruttoformel C₅₀H₈₈N₆O₈S
Vorzugsbezeichnung Dofamiumhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L9)
2. Bezeichnung 2-Anilino-*N,N*-dimethyl-*N*-[2-(*N*-methyldodecanamido)ethyl]-2-oxoethanaminium-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bis{dimethyl[2-(*N*-methyldodecanamido)ethyl](phenylcarbamoylmethyl)ammonium}sulfat

ASK #02623

2. Bezeichnung Passionsblumenkraut, TE mit Aceton/Aceton-Wasser (%-Angaben)
3. Bezeichnung Passionsblumenkrauttrockenextrakt " ((Aceton/Aceton-Wasser))
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1882; Ph.Eur.2005,5.3/1882
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Passionsblumenkrauttrockenextrakt (Ph.Eur.) "

ASK #02626

Chemical Abstract Service Nr. 68917-73-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8006-95-9
2. Bezeichnung Triticum-aestivum-Keimöl
3. Bezeichnung Natives Weizenkeimöl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1480; Ph.Eur.2005,5.0/1480; Ph.Eur.2002,4.00/1480
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Weizenkeimöl

ASK #02627

Chemical Abstract Service Nr. 5534-95-2
Molgewicht 767.8915
Bruttoformel C₃₇H₄₉N₇O₉S
Vorzugsbezeichnung Pentagastrin
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USAN; USMI10; BP2001,2002,2003
2. Bezeichnung *N*-(*tert*-Butoxycarbonyl)-*l*-alanyl-*l*-tryptophyl-*l*-methionyl-*l*-aspartyl-*l*-phenylalaninamid

ASK #02629

Chemical Abstract Service Nr. 17146-86-0
Molgewicht 135.1616
Bruttoformel C₅H₁₁NO₂
2. Bezeichnung 2-(Trimethylazaniumyl)acetat 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2004
3. Bezeichnung Betain 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USMI11
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Trimethylammonioacetat 1 HO

ASK #02631

Chemical Abstract Service Nr. 8025-81-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1394-00-9
Vorzugsbezeichnung Spiramycin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/293; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/293; USMI9.8525; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/293; USAN; MAR27; PHARMEUROPA10.1,15.2; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2010
2. Bezeichnung {(1*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-*l*-*ribo*-hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino-*l*-*D*-glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy/acetyloxy/propanoyloxy)-5-methoxy
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {(11E,13E-4R,5S,6S,7R,9R,10R,16R)-6-[O-2,6-Didesoxy-3-C-methyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl-(1-->4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino-beta-D-glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy/acetoxo/propionyloxy)-5-methoxy} [11E,13E-4R,5S,6S,7R,9R,10R,16R]-6-[O-2,6-Didesoxy-3-C-methyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl-(1-->4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino-beta-D-glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy/acetoxo/propionyloxy)-5-methoxy
ASK #02632

Chemical Abstract Service Nr. 79-16-3
Molgewicht 73.0938
Bruttoformel C₃H₇NO
2. Bezeichnung N-Methylacetamid

ASK #02639

Chemical Abstract Service Nr. 59-97-2
Formelstamm C10-H12-N2 . Cl-H
Molgewicht 196.6766
Bruttoformel C₁₀H₁₃ClN₂
Vorzugsbezeichnung Tolazolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 2-Benzyl-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid

ASK #02640

Chemical Abstract Service Nr. 53-41-8
Molgewicht 290.4403
Bruttoformel C₁₉H₃₀O₂
2. Bezeichnung 3 -Hydroxy-5 -androstan-17-on
3. Bezeichnung Androsteron
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10

ASK #02643

Chemical Abstract Service Nr. 1320-46-3
Formelstamm (C3-H7-O6-P)2⁻ Mn2+
Molgewicht 224.9959
Bruttoformel C₃H₇MnO₆P
2. Bezeichnung (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)- und (2,3-Dihydroxypropyl)dihydrogenphosphat-Mangan()-Salz-Gemisch
3. Bezeichnung Glycerol-1- und -2-(dihydrogenphosphat)-Mangan()-Salz-Gemisch

ASK #02644

Chemical Abstract Service Nr. 1335-35-9
Formelstamm (C3-H7-O6-P)2⁻ Mg2+
Molgewicht 194.3628
Bruttoformel C₃H₇MgO₆P
2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl und 1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Magnesiumsalz (1:1), Gemisch
3. Bezeichnung Magnesiumglycerophosphat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym

Glycerol-1- und -2-phosphorsäureester-Magnesiumsalz, Gemisch; Glycerophosphorsäure-Magnesiumsalz; Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Magnesiumsalz-Gemisch; Magnesiumglycerolphosphat-alpha,beta-Gemisch; Magnesium(2,3-dihydroxypropyl und 1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-Gemisch; Magnesiumglycerinophosphat-alpha,beta-Gemisch; Magnesiumglycerophosphat

ASK #02645

Chemical Abstract Service Nr. 1319-69-3

Formelstamm (C3-H7-O6-P)2⁻ 2K⁺

Molgewicht 248.2544

Bruttoformel C₃H₇K₂O₆P

2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl)- und (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Dikaliumsalz-Gemisch

3. Bezeichnung Glycerol-1- und -2-(dihydrogenphosphat)-Dikaliumsalz-Gemisch

ASK #02651

Chemical Abstract Service Nr. 107-43-7

Molgewicht 117.1463

Bruttoformel C₅H₁₁NO₂

2. Bezeichnung 2-(Trimethylazaniumyl)acetat

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2004

3. Bezeichnung Betain

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Trimethylammonioacetat

ASK #02652

Chemical Abstract Service Nr. 65122-24-9

Formelstamm C16-H35-O4-P . C4-H11-N-O2

Molgewicht 427.5561

Bruttoformel C₂₀H₄₆NO₆P

2. Bezeichnung Hexadecyldihydrogenphosphat-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hexadecyldihydrogenphosphat-2,2'-Iminodiethanol-Salz

ASK #02653

Chemical Abstract Service Nr. 9002-68-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 125053-56-7; 55128-09-1; 8049-77-2; 9002-75-9; 9061-19-2

Molgewicht 23000

Vorzugsbezeichnung Follitropin ((mit Angaben zur Herkunft))

International Nonproprietary Name (INN.L35); (INN.L39); (INN.L68); (INN.L74)

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; ROMP2011-2015; Hager2014; USMI13-14; GII; CAS; IUPAC/IUBMB; MAR2011-2015

2. Bezeichnung Follikelstimulierendes Hormon vom Menschen oder anderen Säugetieren

Zitat Bezeichnung 2 Hager2014; ROMP2011

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Follikulotropin; Follikelstimulierendes gonadotropes Hormon; Follikel-stimulierendes Hormon; Follikelreifungshormon; FSH ' ASK #02654

Chemical Abstract Service Nr. 9002-67-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12767-82-7; 9066-56-2; 9066-57-3

Molgewicht 23400

2. Bezeichnung Interstitialzellenstimulierendes Hormon

3. Bezeichnung Lutropin

Zitat Bezeichnung 3 IUBMB; IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Luteinisierendes gonadotropes Hormon; PLH; LH

ASK #02655

Chemical Abstract Service Nr. 127-47-9

Molgewicht 328.4883

Bruttoformel $C_{22}H_{32}O_2$

Vorzugsbezeichnung Retinolacetat

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/217

2. Bezeichnung [(2E,4E,6E,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-yl]acetat

ASK #02656

Chemical Abstract Service Nr. 520-45-6

Formelstamm $(C_8H_7O_4)^- H^+$

Molgewicht 168.1467

Bruttoformel $C_8H_8O_4$

2. Bezeichnung 3-Acetyl-6-methyl-2H-pyran-2,4(3H)-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dehydroessigsäure; Dehydracetsäure

ASK #02657

Formelstamm $(C_{10}H_{12}ClO_4S)^- Na^+$

Molgewicht 286.7077

Bruttoformel $C_{10}H_{12}ClNaO_4S$

2. Bezeichnung 5-Chlor-2-hydroxy-3-isopropyl-6-methylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #02659

Chemical Abstract Service Nr. 5333-42-6

Molgewicht 298.5469

Bruttoformel $C_{20}H_{42}O$

2. Bezeichnung (RS)-2-Octyldodecan-1-ol

3. Bezeichnung Octyldodecanol (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Octyldodecanol

ASK #02662

Chemical Abstract Service Nr. 19035-79-1

Formelstamm (C₁₆-H₃₃-O₄-P)²⁻ H⁺ K⁺

Molgewicht 360.5108

Bruttoformel C₁₆H₃₄KO₄P

2. Bezeichnung Hexadecyldihydrogenphosphat-Kaliumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #02664

Chemical Abstract Service Nr. 75-75-2

Formelstamm (C-H₃-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 96.1057

Bruttoformel CH₄O₃S

3. Bezeichnung Methansulfonsäure

Zitat Bezeichnung 3 DAB1999-2020; EAB3.0-9.8(1997-2019)R; GII(2); DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Mesilsäure; Methylsulfonsäure

ASK #02674

Chemical Abstract Service Nr. 1580-83-2

Molgewicht 405.8521

Bruttoformel C₁₄H₁₃ClFN₃O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Paraflutizid

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-6-Chlor-3-[(4-fluorphenyl)methyl]-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #02675

Chemical Abstract Service Nr. 36002-19-4

Formelstamm C₁₄-H₁₅-N-O₅ . Cl-H

Molgewicht 313.7335

Bruttoformel C₁₄H₁₆ClNO₅

Vorzugsbezeichnung Folescutolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 6,7-Dihydroxy-4-morpholinomethyl-2*H*-chromen-2-on-hydrochlorid

ASK #02677

2. Bezeichnung Cetraria-islandica-Thallus

3. Bezeichnung Isländisches Moos

Zitat Bezeichnung 3 Hager2004,2008; DAB1999; EAB4.00,5.0+3,6.0+8,7.0,8.0(2002-2014)/1439; HOPPE8

ASK #02678

2. Bezeichnung Marrubium-vulgare-Kraut

3. Bezeichnung Andornkraut

Zitat Bezeichnung 3 DAC2003-2005; EAB5.1,6.0,7.0,8.0(2005-2014)/1835; Hager2004,2008; EB6

ASK #02697

2. Bezeichnung Thymus-vulgaris- und/oder Thymus-zygis-Krautöl, gewonnen durch Wasserdampfdestillation aus den oberirdischen Teilen frischer, blühender Pflanzen des Thymol-Chemotyps

3. Bezeichnung Thymianöl vom Thymol-Typ

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.7.3(2012)/1374

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Thymianöl

ASK #02698

Formelstamm $2(C_7H_5O_3)^-(H-O)^- Al_3+ \cdot H_2O$

Molgewicht 336.2298

Bruttoformel $C_{14}H_{11}AlO_7$

2. Bezeichnung Hydroxobis[2-(hydroxy- O)benzoato- O]aluminium 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Aluminium-hydroxid-bis(2-hydroxybenzoat) 1 HO

ASK #02700

Chemical Abstract Service Nr. 10361-37-2

Molgewicht 208.233

Bruttoformel BaCl₂

2. Bezeichnung Bariumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; MAR29; USMI11

ASK #02702

Chemical Abstract Service Nr. 107-41-5

Molgewicht 118.1742

Bruttoformel C₆H₁₄O₂

2. Bezeichnung 2-Methylpentan-2,4-diol

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Methyl-2,4-pentandiol; hexylene glycol; Hexylenglycol

ASK #02707

Chemical Abstract Service Nr. 1406-02-6

Vorzugsbezeichnung Neomycinhydrochlorid ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INN.L18)

ASK #02708

Chemical Abstract Service Nr. 143-74-8
Molgewicht 354.3765
Bruttoformel C₁₉H₁₄O₅S
2. Bezeichnung 3,3-Bis(4-hydroxyphenyl)-3*H*-2,1⁶-benzoxathiol-1,1-dion
3. Bezeichnung Phenolsulfonphthalein
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/242; Ph.Eur.2002,4.00/242; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/242; MAR28
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Phenolrot

ASK #02711

Chemical Abstract Service Nr. 20344-49-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 135507-54-9
Molgewicht 88.8517
Bruttoformel FeHO₂
2. Bezeichnung Eisen()-monohydroxid-monooxid, wasserfrei [roter bis brauner Feststoff]
3. Bezeichnung Eisen()-hydroxid-oxid
Zitat Bezeichnung 3 E172
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Eisenoxidhydrat

ASK #02714

Chemical Abstract Service Nr. 4044-65-9
Molgewicht 192.2608
Bruttoformel C₈H₄N₂S₂
Vorzugsbezeichnung Bitoscanat
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1,4-Phenylendiisothiocyanat

ASK #02715

Chemical Abstract Service Nr. 152-47-6
Molgewicht 280.303
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Sulfalen
International Nonproprietary Name INNv.L12
Zitat Bezeichnung 1 DAC1999-2004; USMI10; DAC2004R; MAR28
2. Bezeichnung N¹-(3-Methoxypyrazin-2-yl)sulfanilamid

ASK #02717

Chemical Abstract Service Nr. 5892-41-1
Formelstamm C19-H32-N2-O2 . 2 Cl-H

Molgewicht	393.3915
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₄ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Camylofindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	Isopentyl({4-[(2-diethylaminoethyl)amino]phenyl}acetat)-dihydrochlorid
ASK #02724	
Chemical Abstract Service Nr.	19379-90-9
Formelstamm	(C23-H42-N-O2)+ Cl ⁻
Molgewicht	400.0381
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzoxoniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -bis(2-hydroxyethyl)dodecanaminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzylododecylbis(2-hydroxyethyl)ammoniumchlorid
ASK #02725	
Chemical Abstract Service Nr.	29039-00-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	17140-60-2; 4752-34-5
Formelstamm	2(C7-H13-O8) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	490.4246
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ CaO ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Calciumdigluceptat
International Nonproprietary Name	(INNv.L18)
2. Bezeichnung	Calciumdi-(2)- <i>D</i> - <i>gluco</i> -heptonat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Calciumglucoheptonat (Ph.Eur.); Calciumglucoheptonat
ASK #02728	
Chemical Abstract Service Nr.	404-86-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	912457-62-6
Molgewicht	305.4119
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Capsaicin
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R; KARRER1019; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; CAS; USMI10; MAR28; DAC2004R; EUTCT; DAB1996R; USAN; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung (6E)-N-[(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)methyl]-8-methylnon-6-enamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-N-(4-Hydroxy-3-methoxybenzyl)-8-methylnon-6-enamid

ASK #02731

Formelstamm (Cx-H2x)(C11-H18-N-O2)+ Cl⁻
2. Bezeichnung Benzylbis(2-hydroxyethyl)cocosalkylammoniumchlorid
Zitat Bezeichnung 2 GII; SGK

ASK #02734

Chemical Abstract Service Nr. 846-70-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 82196-81-4
Formelstamm (C10-H4-N2-O8-S)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 358.1919
Bruttoformel C₁₀H₄N₂Na₂O₈S
2. Bezeichnung 8-Hydroxy-5,7-dinitronaphthalin-2-sulfonsäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Naphtholgelb S

ASK #02739

Chemical Abstract Service Nr. 463935-05-9
Formelstamm 2(C6-H11-O7)⁻ Co2+ . 2 H2-O
Molgewicht 485.2584
Bruttoformel C₁₂H₂₂CoO₁₄
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Cobalt()-Salz 2 H₂O
3. Bezeichnung Cobalt()-D-gluconat 2 H₂O

ASK #02740

Chemical Abstract Service Nr. 13479-54-4
Formelstamm 2(C2-H4-N-O2)⁻ Cu2+
Molgewicht 211.6633
Bruttoformel C₄H₈CuN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Glycin-Hemikupfer()
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung Glycin-Kupfer()-Salz (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.L29); (INNv.L58)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Kupfer(II)-aminoacetat; Kupfer(II)-glycinat; Aminoessigsäure-Kupfer(II)-Salz (2:1)

ASK #02744

Chemical Abstract Service Nr. 39306-86-0

2. Bezeichnung Poly(*O*-carboxymethyl)amylopektin-Natriumsalz
ASK #02745

Chemical Abstract Service Nr. 1344-28-1

Molgewicht 101.9613

Bruttoformel Al₂O₃

2. Bezeichnung Aluminiumoxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.355; GII

ASK #02755

Chemical Abstract Service Nr. 149-44-0

Formelstamm (C-H3-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 118.0875

Bruttoformel CH₃NaO₃S

2. Bezeichnung Hydroxymethansulfinsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumformaldehydsulfoxylat

ASK #02756

Chemical Abstract Service Nr. 13708-85-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 130184-07-5; 16926-95-7; 448193-21-3

Molgewicht 125.9594

Bruttoformel HNa₂O₃P

2. Bezeichnung Phosphonsäure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Dinatriumphosphonat

ASK #02760

Chemical Abstract Service Nr. 7631-90-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 57414-01-4; 69098-86-8; 855427-07-5; 855924-73-1; 89830-27-3; 91829-63-9

Molgewicht 104.0609

Bruttoformel HNaO₃S

2. Bezeichnung Schwefligsäure-Mononatriumsalz [existiert nur in wässrigen Lösungen]

Zitat Bezeichnung 2 UBA-WGK

3. Bezeichnung Natriumhydrogensulfit

Zitat Bezeichnung 3 E222; ROMP2011; EINECS; LB; IGS; UBA-WGK; Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(2002-2011)R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 222

ASK #02761

Chemical Abstract Service Nr. 1321-14-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8063-38-5

Formelstamm (C7-H7-O5-S)⁻ K⁺

Molgewicht	242.2908
Bruttoformel	C ₇ H ₇ KO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfogaiacol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	3/4-Hydroxy-4/3-methoxybenzolsulfonsäure-Kaliumsalz
ASK #02763	
Chemical Abstract Service Nr.	125-71-3
Molgewicht	271.3972
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Dextromethorphan
International Nonproprietary Name	INNv.L1
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; MAR27
2. Bezeichnung	(9S,13S,14S)-3-Methoxy-17-methylmorphinan
ASK #02764	
Chemical Abstract Service Nr.	125-69-9
Formelstamm	C18-H25-N-O . Br-H
Molgewicht	352.3091
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Dextromethorphanhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.7908
2. Bezeichnung	(9S,13S,14S)-3-Methoxy-17-methylmorphinan-hydrobromid
ASK #02766	
Chemical Abstract Service Nr.	26266-58-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	5960-06-5
Molgewicht	957.4947
Bruttoformel	C ₆₀ H ₁₀₈ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Sorbitantrioleat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	DAC88; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/1044; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1044; Janistyn78,I; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/1044
2. Bezeichnung	(({4-Hydroxy-3-[(9Z)-octadec-9-enoyloxy]oxolan-2-yl}ethan-1,2-diyl)bis[(9Z)-octadec-9-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{[4-Hydroxy-3-(oleoyloxy)tetrahydro-2-furyl]ethan-1,2-diyl}dioleat; ({4-Hydroxy-3-[(9Z)-octadec-9-enoyloxy]tetrahydrofuran-2-yl}ethan-1,2-diyl)di[(9Z)-octadec-9-enoat]
ASK #02773	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-95-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 116464-10-9; 137505-79-4; 138874-15-4; 145613-03-2; 145613-05-4; 145613-06-5; 150260-52-9; 31586-40-0; 31800-63-2; 32054-77-6; 37359-30-1; 39290-55-6; 50813-70-2; 50813-71-3; 53663-60-8; 63172-62-3; 77282-12-3; 8013-80-7; 8038-99-1

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-x-mono-hexadecylether

3. Bezeichnung -Hexadecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #02775

Chemical Abstract Service Nr. 2920-86-7

Molgewicht 460.5168

Bruttoformel C₂₅H₃₂O₈

Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-hydrogensuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhydrogenbutandioat

ASK #02776

Chemical Abstract Service Nr. 102-76-1

Molgewicht 218.2039

Bruttoformel C₉H₁₄O₆

Vorzugsbezeichnung Triacetin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0; DAB1998R; BP2001-2011; PHARMEUROPA19.1; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR28; DAC88; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1106; Ph.Eur.2008,6.0/1106

2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)triacetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Glyceroltriacetat; E 1518

ASK #02777

Molgewicht 257.6658

Bruttoformel C₅H₁₃CaClNO₄P

2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethyl-2-phosphonoxyethanaminiumchlorid-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calcium-*N,N,N*-trimethyl-2-phosphonoxyethanaminiumchlorid

ASK #02778

Chemical Abstract Service Nr. 17407-37-3

Molgewicht 530.7789

Bruttoformel C₃₃H₅₄O₅

2. Bezeichnung {(2*R*)-2,5,7,8-Tetramethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}(hydrogensuccinat)

3. Bezeichnung *RRR*- -Tocopherolhydrogensuccinat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym RRR-alpha-Tocopheryl(hydrogensuccinat); RRR-alpha-Tocopherol(hydrogensuccinat)
ASK #02781

Chemical Abstract Service Nr. 141-01-5
Formelstamm (C₄-H₂-O₄)²⁻ Fe²⁺
Molgewicht 169.9013
Bruttoformel C₄H₂FeO₄
2. Bezeichnung (2E)-But-2-endisäure-Eisen()-Salz (1:1)
3. Bezeichnung Eisen()-fumarat
Zitat Bezeichnung 3 EAB3.0+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0902
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Fumarsäure-Eisen(II)-Salz (1:1)

ASK #02798

Chemical Abstract Service Nr. 9004-34-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12656-52-9; 152231-69-1; 39394-43-9; 51395-76-7; 58968-67-5; 61991-21-7; 61991-22-8; 67016-75-5; 67016-76-6; 68073-05-2; 70225-79-5; 74623-16-8; 75398-83-3; 77907-70-1; 84503-75-3; 89468-66-6; 9012-19-5; 9037-50-7; 9076-30-6; 99331-82-5
Formelstamm (C₆-H₁₀-O₅)_n
2. Bezeichnung Cellulose (teilweise depolymerisiert, hergestellt durch Mineral-säurebehandlung von -Cellulose, die als Zellstoff aus Pflanzenfasern gewonnen wurde)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.def
3. Bezeichnung Mikrokristalline Cellulose
Zitat Bezeichnung 3 E460; EAB3.0+3,4.0+2+7,5.0+7,6.0+2+3+8,7.0,8.0,9.0(1997-2019)/0316; DAB9
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cellulose, mikrokristallin

ASK #02802

Chemical Abstract Service Nr. 5964-24-9
Formelstamm (C₈-H₉-Hg-O₃-S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 440.865
Bruttoformel C₈H₉HgNaO₃S₂
Vorzugsbezeichnung Natriumtimerfonat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 4-(Ethylmercuriosulfanyl)benzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #02805

Chemical Abstract Service Nr. 2167-85-3
Molgewicht 399.5065
Bruttoformel C₂₁H₂₅N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Pipazetat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung [2-(2-Piperidinoethoxy)ethyl](10H-pyrido[3,2-b][1,4]benzothiazin-10-carboxylat)

ASK #02806

Chemical Abstract Service Nr. 1715-33-9
Formelstamm (C₂₅-H₃₁-O₈)⁻ Na⁺
Molgewicht 482.4986
Bruttoformel C₂₅H₃₁NaO₈
Vorzugsbezeichnung Natrium(prednisolon-21-succinat)
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (11 β ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogenbutandioat-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Prednisolon-21-hydrogensuccinat-Natrium

ASK #02807

Formelstamm (C₂₂-H₃₅-N₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 407.4307
Bruttoformel C₂₂H₃₅BrN₂
2. Bezeichnung 1-Benzyl-3-methyl-2-undecylimidazoliumbromid

ASK #02809

Chemical Abstract Service Nr. 298-81-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12692-94-3
Molgewicht 216.1895
Bruttoformel C₁₂H₈O₄
2. Bezeichnung 9-Methoxy-7H-furo[3,2-g]chromen-7-on
3. Bezeichnung Methoxsalen
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2012; USMI13; BAN; DAC2004-2012; Hager2008; CAS; KEGG.C01864; INCI; USP19-35(1975-2012); MAR2012; USAN; AAN; JAN; KEGG.D00139; ATC; MeSH; JP15-16(2006-2011)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Xanthotoxin; 9-Methoxy-7H-furo[3,2-g][1]benzopyran-7-on; 8-Methoxypsoralen; Ammoidin

ASK #02810

Chemical Abstract Service Nr. 135-23-9
Formelstamm C₁₄-H₁₉-N₃-S . Cl-H
Molgewicht 297.8467
Bruttoformel C₁₄H₂₀ClN₃S
Vorzugsbezeichnung Methapyrilenhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung N,N-Dimethyl-N'-(pyridin-2-yl)-N'-(thiophen-2-ylmethyl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(2-thienylmethyl)azan-hydrochlorid

ASK #02811

Chemical Abstract Service Nr.	3615-24-5
Molgewicht	245.3202
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Ramifenazon
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	1,5-Dimethyl-2-phenyl-4-[(propan-2-yl)amino]-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #02812	
Chemical Abstract Service Nr.	214142-68-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	19709-21-8; 22465-48-1; 27901-02-6; 62342-37-4
Formelstamm	C62-H89-Co-N13-O15-P . C2-H4-O2
Molgewicht	1406.4071
Bruttoformel	C ₆₄ H ₉₃ CoN ₁₃ O ₁₇ P
Vorzugsbezeichnung	Hydroxocobalaminacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR1982-2016; ChemSpider; EUTCT; Pharmavista; EAB3.0,4.0,5.0+6,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0913; PubChem
2. Bezeichnung	(<i>OC</i> -6-26- <i>C</i>)-{[1,3-Didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)- <i>N</i> ^β]- <i>D</i> -ribofuranos-3-yl]}[(2 <i>R</i>)-1-{3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,17 <i>S</i> ,18 <i>S</i> ,19 <i>R</i>)-2,13,18-tris(2-amino-2-oxoethyl)-7,12,17-tris(3-amino-3-oxoethyl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-5-yl)]-2-oxoethyl}]-2-oxoethyl
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Acetatocobalamin [sachlich falsche Bezeichnung / factually incorrect name]; Vitamin B-acetat; Coalpha-(5,6-Dimethylbenzimidazol-1-yl)-Cobeta-hydroxocobamid-acetat (1:1)
ASK #02813	
Chemical Abstract Service Nr.	61-12-1
Formelstamm	C20-H29-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht	379.9241
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cinchocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1088; Ph.Eur.2005,5.0/1088; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1088
2. Bezeichnung	2-Butoxy- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]chinolin-4-carboxamid-hydrochlorid
ASK #02814	
Chemical Abstract Service Nr.	2019-25-2
Formelstamm	C9-H8-Cl-N5 . Cl-H
Molgewicht	258.1073
Bruttoformel	C ₉ H ₉ Cl ₂ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Chlorazanihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung N-(4-Chlorphenyl)-1,3,5-triazin-2,4-diamin-hydrochlorid

ASK #02817

2. Bezeichnung ganze oder geschnittene, getrocknete, unterirdische Teile von *Echinacea purpurea* (L.) Moench

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Purpur-Sonnenhut-Wurzel

Zitat Bezeichnung 3 EAB5.6,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2020)/1824

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Echinacea-purpurea-Wurzel

ASK #02826

Chemical Abstract Service Nr. 468-61-1

Molgewicht 335.4809

Bruttoformel C₂₀H₃₃NO₃

Vorzugsbezeichnung Oxeladin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung [2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-ethyl-2-phenylbutanoat)

ASK #02827

Chemical Abstract Service Nr. 52432-72-1

Formelstamm C20-H33-N-O3 . C6-H8-O7

Molgewicht 527.6044

Bruttoformel C₂₆H₄₁NO₁₀

2. Bezeichnung [2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-ethyl-2-phenylbutanoat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

3. Bezeichnung Oxeladinhydrogencitrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Oxeladinhydrogencitrat; Oxeladincitrat; [2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-ethyl-2-phenylbutanoat)-citrat (1:1)

ASK #02830

Chemical Abstract Service Nr. 107-88-0

Molgewicht 90.121

Bruttoformel C₄H₁₀O₂

2. Bezeichnung Butan-1,3-diol

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #02837

Chemical Abstract Service Nr. 7224-08-0

Molgewicht 486.0725

Bruttoformel C₂₅H₃₂ClN₅OS

Vorzugsbezeichnung Imiclopazin

International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 1-(2-{4-[3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)-3-methylimidazolidin-2-on

ASK #02838

Chemical Abstract Service Nr. 7414-95-1
Formelstamm C25-H32-Cl-N5-O-S . 2 Cl-H
Molgewicht 558.9944
Bruttoformel C₂₅H₃₄Cl₃N₅OS
Vorzugsbezeichnung Imiclopazindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 1-(2-{4-[3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)-3-methylimidazolidin-2-on-dihydrochlorid

ASK #02841

Chemical Abstract Service Nr. 9003-01-4
Formelstamm (C3-H4-O2)_n
2. Bezeichnung Poly(1-carboxyethan-1,2-diyl)
3. Bezeichnung Polyacrylsäure
Zitat Bezeichnung 3 Janistyn78,I; DAB9; FIE96
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Poly(1-carboxyethylen)

ASK #02842

Chemical Abstract Service Nr. 132-22-9
Molgewicht 274.7885
Bruttoformel C₁₆H₁₉ClN₂
Vorzugsbezeichnung Chlorphenamin
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung (*RS*)-3-(4-Chlorphenyl)-*N,N*-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*RS*)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan

ASK #02843

Chemical Abstract Service Nr. 113-92-8
Formelstamm C16-H19-Cl-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht 390.8606
Bruttoformel C₂₀H₂₃ClN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Chlorphenaminmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/386; Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.3/0386; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0386

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Chlorphenyl)-*N,N*-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #02844

Chemical Abstract Service Nr. 61791-29-5

2. Bezeichnung Cocosfettsäure-monopolyethylenglycol-x-ester

3. Bezeichnung Polyethylenglycol-x-cocosfettsäureester

ASK #02848

Chemical Abstract Service Nr. 9005-32-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1444006-48-7; 210888-24-7; 545434-56-8; 865838-47-7; 865838-48-8

Formelstamm [(C6-H7-O6)⁻ H⁺]_n(H2-O)

2. Bezeichnung Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)]

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

3. Bezeichnung Alginsäure

Zitat Bezeichnung 3 ROMP8; Hager2013; IGS; Pharmavista; LB; GSBL; EUTCT; ATC-DE; MAR29; USMI10; Duden; LexBioI; FIE96; E400; ROMP2014; MAR2014; EAB3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0+2+3,7.0(1997-2011)/0591

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly[D-mannuronsäure-(1-->4),L-guluronsäure-(1-->4)]; Braunalgen-Polyuronsäure; (1-->4)-(alpha-L-Gulo,beta-D-manno)pyranuronan; E 400; L-Gulo-D-mannoglycuronan; Algensäure

ASK #02849

Chemical Abstract Service Nr. 15479-57-9

Formelstamm 3(C7-H5-O3)⁻ Al3⁺

Molgewicht 438.3199

Bruttoformel C₂₁H₁₅AlO₉

2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Aluminiumsalz (3:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Aluminiumtris(2-hydroxybenzoat)

ASK #02850

Chemical Abstract Service Nr. 103-12-8

Molgewicht 291.3289

Bruttoformel C₁₂H₁₃N₅O₂S

2. Bezeichnung 4-(2,4-Diaminophenyldiazenyl)benzolsulfonamid

ASK #02851

Chemical Abstract Service Nr. 67-20-9

Molgewicht 238.157

Bruttoformel C₈H₆N₄O₅

Vorzugsbezeichnung Nitrofurantoin

International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USAN; Ph.Eur.2002,4.00/101; MAR28; BP2001-2010; RPS15; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/101; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/101
2. Bezeichnung	1-[[[(5-Nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]imidazolidin-2,4-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(5-Nitro-2-furylmethylen)amino]imidazolidin-2,4-dion
ASK #02860	
Vorzugsbezeichnung	Poly(O-2-hydroxyethyl)rutosid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
ASK #02862	
Chemical Abstract Service Nr.	68-22-4
Molgewicht	298.4192
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Norethisteron
International Nonproprietary Name	INNv.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/234; Ph.Eur.2008,6.0/234; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.5/234
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on
ASK #02863	
Chemical Abstract Service Nr.	14222-60-7
Molgewicht	180.27
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Protionamid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-Propylisonicotinithioamid
ASK #02865	
Chemical Abstract Service Nr.	592-04-1
Molgewicht	252.6248
Bruttoformel	C ₂ HgN ₂
2. Bezeichnung	Quecksilber()-cyanid
ASK #02866	
Chemical Abstract Service Nr.	7784-26-1
Molgewicht	453.3286
Bruttoformel	AlH ₄ NO ₈ S ₂
2. Bezeichnung	Aluminium-ammonium-bis(sulfat) 12 H ₂ O
3. Bezeichnung	Aluminium-ammonium-sulfat 12 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI11

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 523; Ammoniumalaun 12 HO

ASK #02867

2. Bezeichnung Die ganzen, reifen, getrockneten Früchte von *Vitex agnus-castus* L.

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Mönchspfefferfrüchte

Zitat Bezeichnung 3 Helv9/2003; EAB5.4+6,6.0+2,7.0,8.0+3,9.0,10.0(2005-2020)/2147; Hager2018; ROMP2021

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Agnus-castus-Früchte; Vitex-agnus-castus-Früchte; Keuschlammfrüchte

ASK #02874

Chemical Abstract Service Nr. 144-80-9

Formelstamm (C₈-H₉-N₂-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 214.2416

Bruttoformel C₈H₁₀N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfacetamid

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; MAR27; DAC1999-2004,2005

2. Bezeichnung N-(4-Aminobenzolsulfonyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-Sulfanilylacetamid

ASK #02875

Chemical Abstract Service Nr. 127-56-0

Formelstamm (C₈-H₉-N₂-O₃-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 236.2234

Bruttoformel C₈H₉N₂NaO₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfacetamid-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.100

2. Bezeichnung N-(4-Aminobenzolsulfonyl)acetamid-Natriumsalz

ASK #02876

Chemical Abstract Service Nr. 138-37-4

Formelstamm C₇-H₁₀-N₂-O₂-S . Cl-H

Molgewicht 222.6924

Bruttoformel C₇H₁₁ClN₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Mafenidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L18)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 4-(Aminomethyl)benzolsulfonamid-hydrochlorid
ASK #02877

Chemical Abstract Service Nr. 91-75-8
Molgewicht 265.3529
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃
Vorzugsbezeichnung Antazolin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.715; MAR27
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)anilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Benzyl)(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)(phenyl)azan

ASK #02878

Chemical Abstract Service Nr. 2508-72-7
Formelstamm C₁₇-H₁₉-N₃ . Cl-H
Molgewicht 301.8138
Bruttoformel C₁₇H₂₀ClN₃
Vorzugsbezeichnung Antazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/972; USMI9.715; Ph.Eur.2005,5.0/0972; Ph.Eur.2008,6.0/0972
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)anilin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Benzyl)(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)(phenyl)azan-hydrochlorid

ASK #02879

Chemical Abstract Service Nr. 835-31-4
Molgewicht 210.2744
Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂
Vorzugsbezeichnung Naphazolin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-(1-Naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol

ASK #02883

Molgewicht 291.7167
Bruttoformel C₃Fe₂O₉
2. Bezeichnung Eisen()-carbonat

ASK #02884

Chemical Abstract Service Nr. 13478-10-9
Molgewicht 198.8121

Bruttoformel Cl₂Fe
2. Bezeichnung Eisen()-chlorid-Tetrahydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Eisen(II)-chlorid 4 HO

ASK #02889

Chemical Abstract Service Nr. 30525-89-4
Formelstamm (C-H2-O)n
2. Bezeichnung Poly(oxymethylen)
3. Bezeichnung Paraformaldehyd
Zitat Bezeichnung 3 DAC1999-2004,2005; EB6
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Paraform; Polyformaldehyd

ASK #02890

Chemical Abstract Service Nr. 144-82-1
Molgewicht 270.3313
Bruttoformel C₉H₁₀N₄O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Sulfamethizol
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/637; Ph.Eur.2005,5.0/637; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/637
2. Bezeichnung N¹-(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfanilamid

ASK #02891

Chemical Abstract Service Nr. 94-19-9
Formelstamm (C10-H11-N4-O2-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 284.3579
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₄O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Sulfaethidol
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8698; NFXIV; MAR28
2. Bezeichnung N¹-(5-Ethyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfanilamid

ASK #02893

Chemical Abstract Service Nr. 2622-26-6
Molgewicht 365.4918
Bruttoformel C₂₁H₂₃N₃OS
Vorzugsbezeichnung Periciazin
International Nonproprietary Name INNv.L13
2. Bezeichnung 10-[3-(4-Hydroxypiperidino)propyl]-10H-phenothiazin-2-carbonitril

ASK #02894

Chemical Abstract Service Nr. 738-70-5

Molgewicht 290.3177

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Trimethoprim

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.9377; PHARMEUROPA9.1,9.2,10.2,11.2; RPS15; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0060; Ph.Eur.2008,6.0/0060; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; USAN; Eur.Ph.2011,7.0; USP27/S2(2004); Ph.Eur.2002,4.00,4.04/0060; BP2001-2011

2. Bezeichnung 5-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-(3,4,5-Trimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylobis(azan)

ASK #02895

Chemical Abstract Service Nr. 723-46-6

Molgewicht 253.2776

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfamethoxazol

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/108; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0108; Ph.Eur.2008,6.0/0108; USMI9.8709

2. Bezeichnung 4-Amino-N-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1)-(5-Methyl-1,2-oxazol-3-yl)sulfanilamid

ASK #02897

Chemical Abstract Service Nr. 50567-35-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 129-84-0; 7061-45-2

Formelstamm (C₁₃H₁₆N₃O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 311.3568

Bruttoformel C₁₃H₁₇N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Metamizol

International Nonproprietary Name (INN.Cumul.L7-16(1988-2015))

Zitat Bezeichnung 1 Hager2015; (ATC-DE)

2. Bezeichnung [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1H-pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure

Zitat Bezeichnung 2 (EP.CN2014-)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methylmelubrin; N-Methyl-N-(2,3-dimethyl-5-oxo-1-phenyl-3-pyrazolin-4-yl)aminomethansulfonsäure; (Antipyrinylmethylamino)methansulfonsäure; [(2,3-Dihydro-1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-4-pyrazolyl)methylamino]methansulfonsäure; [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1H-pyrazol-4-yl)methylamino]methansulfonsäure; Noramidopyrimethansulfonsäure; [(2,3-Dimethyl-5-oxo-1-phenyl-3-pyrazolin-4-yl)amino]methansulfonsäure

ASK #02898

Chemical Abstract Service Nr.	6150-97-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	912274-16-9
Formelstamm	2(C13-H16-N3-O4-S) ⁻ Mg2+
Molgewicht	645.0027
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ MgN ₆ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Metamizol-Hemimagnesium
International Nonproprietary Name	(INNv.L53)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	[(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1H-pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure-Magnesiumsalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(EAB.CN2014-)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Metamizol-Magnesium; Magnesiumbis{[(1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1H-pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonat}; N-Methyl-N-(2,3-dimethyl-5-oxo-1-phenyl-3-pyrazolin-4-yl)aminomethansulfonsäure-Magnesiumsalz; [(2,3-Dihydro-1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-4-pyrazolyl)methylamino]methansulfonsäure-Magnesiumsalz

ASK #02899

Chemical Abstract Service Nr.	86-21-5
Molgewicht	240.3434
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Pheniramin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Dimethyl[3-phenyl-3-(2-pyridyl)propyl]azan

ASK #02900

Chemical Abstract Service Nr.	132-20-7
Formelstamm	C16-H20-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht	356.4156
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pheniraminmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	NFXII; Ph.Eur.2005,5.0/1357; Ph.Eur.2008,6.0/1357; Ph.Eur.2002,4.00/1357
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-Dimethyl[3-phenyl-3-(2-pyridyl)propyl]azan-maleat (1:1)

ASK #02901

Chemical Abstract Service Nr. 128-62-1

Molgewicht 413.4205

Bruttoformel C₂₂H₂₃NO₇

Vorzugsbezeichnung Noscapin

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/516; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/516; Ph.Eur.2008,6.0/516; USMI9.6528

2. Bezeichnung (3S)-6,7-Dimethoxy-3-[(5R)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3H)-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3S)-6,7-Dimethoxy-3-[(5R)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-5-yl]isobenzofuran-1(3H)-on;
(3S)-6,7-Dimethoxy-3-[(5R)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-5-yl]phthalid

ASK #02902

Chemical Abstract Service Nr. 9000-21-9

2. Bezeichnung Furcellaria-fastigiata-agar

3. Bezeichnung Dänischer Agar

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #02904

Chemical Abstract Service Nr. 8003-05-2

Formelstamm C6-H5-Hg-N-O3 . C6-H6-Hg-O

Molgewicht 634.4

Bruttoformel C₁₂H₁₁Hg₂NO₄

Vorzugsbezeichnung Phenylmercurinitrat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 DAC88; Ph.Eur.2008,6.0/783; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/783; Ph.Eur.2002,4.00/783

2. Bezeichnung Phenylquecksilber()-hydroxid - Phenylquecksilber()-nitrat (1:1)

ASK #02908

Chemical Abstract Service Nr. 68439-49-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 111637-23-1; 114797-52-3; 116464-10-9; 137505-79-4; 145613-03-2; 145613-05-4; 145613-06-5; 150260-52-9; 31800-63-2; 32054-77-6; 32070-90-9; 37359-30-1; 459409-04-2; 503027-87-0; 50813-70-2; 50813-71-3; 63172-62-3; 66015-22-3; 77282-12-3; 8013-80-7

Vorzugsbezeichnung Cetomacrogol 1000

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 BAN; EUTCT; BP98; GII; AAN; Ph.Int.IV/Suppl.1(2008); CAS

2. Bezeichnung -Hexadecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-20

ASK #02910

2. Bezeichnung Eucalyptus-globulus-Blätter

3. Bezeichnung Eucalyptusblätter
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998; Hager2004-2008; EB6; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0+2(2002-2014)/1320; HOPPE8
ASK #02914

Chemical Abstract Service Nr. 113-15-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 639-81-6

Molgewicht 581.6615

Bruttoformel C₃₃H₃₅N₅O₅

Vorzugsbezeichnung Ergotamin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 HPP4; MAR27; USMI9.3582

2. Bezeichnung 5' -Benzyl-12'-hydroxy-2'-methylegotaman-3',6',18-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6aR,9R)-N-[(2R,5S,10aS,10bS)-5-Benzyl-10b-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxoperhydro-8H-[1,3]oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxamid

ASK #02915

Chemical Abstract Service Nr. 379-79-3

Formelstamm 2(C₃₃-H₃₅-N₅-O₅) . C₄-H₆-O₆

Molgewicht 1313.4098

Bruttoformel C₇₀H₇₆N₁₀O₁₆

2. Bezeichnung (5'S)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-methylegotaman-3',6',18-trion-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1) [Ph.Eur.: 1 Mol Substanz kann 2 Mol Kristallmethanol enthalten]

3. Bezeichnung Ergotamintartrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Ergotamintartrat; Ergotaminhemij[(R,R)-tartrat]

ASK #02917

Chemical Abstract Service Nr. 2058-46-0

Formelstamm C₂₂-H₂₄-N₂-O₉ . Cl-H

Molgewicht 496.8949

Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₂O₉

Vorzugsbezeichnung Oxytetracyclinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/198; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; RPS15; Ph.Eur.2008,6.0/198; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; USMI9.6791; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/198

2. Bezeichnung (4S,4aR,5S,5aR,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,5,6,10,12,12a-hexahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotricyclen-2-carboxamid-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(1S,4aS,11S,11aR,12S,12aR)-3-Carbamoyl-2,4a,5,7,11,12-hexahydroxy-11-methyl-4,6-dioxo-1,4,4a,6,11,11a,12,12a-octahydrotetracen-1-yl]dimethylammoniumchlorid
ASK #02918

Chemical Abstract Service Nr. 56-87-1
Molgewicht 146.1876
Bruttoformel C₆H₁₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Lysin
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung (S)-2,6-Diaminohexansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-Lysin; L-Lys; Lysin, L-; K; (+)-alpha,epsilon-Diaminocaprinsäure; Lys

ASK #02920

Chemical Abstract Service Nr. 71-00-1
Molgewicht 155.1546
Bruttoformel C₆H₉N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Histidin
International Nonproprietary Name INN.L28
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.08/911; Ph.Eur.2008,6.0/0911; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/0911; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-(1H-imidazol-4-yl)propansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym His; H; L-Histidin

ASK #02921

Chemical Abstract Service Nr. 1310-58-3
Molgewicht 56.1056
Bruttoformel HKO
3. Bezeichnung Kaliumhydroxid
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0+6(2002-2014)/0840; USMI9.7423; MAR27; DAC90; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; E525
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 525 [Kaliumhydroxid]

ASK #02943

Chemical Abstract Service Nr. 504-15-4
Molgewicht 124.1372
Bruttoformel C₇H₈O₂
2. Bezeichnung 5-Methylbenzol-1,3-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Orcin

ASK #02946

2. Bezeichnung Potentilla-erecta-Wurzelstock

3. Bezeichnung Tormentillwurzelstock

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0+8,7.0,8.0(2002-2014)/1478; DAB1999

ASK #02994

Chemical Abstract Service Nr. 8007-69-0

2. Bezeichnung Prunus-dulcis-var. dulcis- und/oder Prunus-dulcis-var. amara-Samenöl

3. Bezeichnung Natives Mandelöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0261; Ph.Eur.2002,4.00/261; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0261

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

Mandelöl

ASK #02997

Chemical Abstract Service Nr. 9008-02-0

2. Bezeichnung Hämoglobin ((mit Angaben zur Herkunft))

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; EB6; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #02999

Chemical Abstract Service Nr. 5785-44-4

Formelstamm $2(C_6H_5O_7)^{3-} \cdot 3Ca^{2+} \cdot 4H_2O$

Molgewicht 570.4945

Bruttoformel $C_{12}H_{10}Ca_3O_{14}$

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Calciumsalz (2:3) $4H_2O$

3. Bezeichnung Calciumcitrat-Tetrahydrat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1654; DAC2003-2005; E333

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

Citronensäure-Calciumsalz $4HO$; Calciumcitrat $4HO$; E 333

ASK #03008

Chemical Abstract Service Nr. 1344-48-5

Molgewicht 232.655

Bruttoformel HgS

2. Bezeichnung Rotes Quecksilber()-sulfid

ASK #03011

Chemical Abstract Service Nr. 8007-01-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 868742-17-0

2. Bezeichnung Rosa-Arten-Kronblätteröl, durch Wasserdampfdestillation gewonnen aus Rosa alba, Rosa centifolia, Rosa damascena, Rosa gallica oder verwandten Arten und deren Varietäten

3. Bezeichnung Rosenöl

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2013; Hager2011; CAS; DAB6

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

Rosen-Öl; Rosen-Attar; Ätherisches Rosenöl

ASK #03012

Chemical Abstract Service Nr.	1338-39-2
Molgewicht	346.459
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Sorbitanlaurat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	FIE96; Janistyn78,I
2. Bezeichnung	[2-(3,4-Dihydroxyoxolan-2-yl)-2-hydroxyethyl]dodecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(3,4-Dihydroxytetrahydro-2-furyl)-2-hydroxyethyl]dodecanoat; E 493; Sorbitanmonolaurat (Ph.Eur.); [2-(3,4-Dihydroxytetrahydrofuran-2-yl)-2-hydroxyethyl]dodecanoat

ASK #03013

Chemical Abstract Service Nr.	378-44-9
Molgewicht	392.4611
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Betamethason
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/312; USMI9.1211; Ph.Eur.2008,6.0/0312; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/0312
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #03014

Chemical Abstract Service Nr.	987-24-6
Molgewicht	434.4977
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Betamethasonacetat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Betamethasonacetat; Betamethason-21-acetat

ASK #03015

Chemical Abstract Service Nr.	151-73-5
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₈ -F-O ₈ -P) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	516.4046
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ FNa ₂ O ₈ P
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Betamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Betamethason-21-dihydrogenphosphat-Dinatrium; Dinatrium(betamethason-21-phosphat); Betamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium

ASK #03016

Chemical Abstract Service Nr. 119-36-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8022-86-4; 8024-54-2
Molgewicht 152.1473
Bruttoformel C₈H₈O₃
2. Bezeichnung Methyl(2-hydroxybenzoat)
3. Bezeichnung Methylsalicylat (Ph.Eur.)

ASK #03023

Chemical Abstract Service Nr. 7782-75-4
Molgewicht 174.3301
Bruttoformel HMgO₄P
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Magnesiumsalz (1:1) 3 H₂O
3. Bezeichnung Magnesiumhydrogenphosphat-Trihydrat
Zitat Bezeichnung 3 DAB1999-2015; USMI10

ASK #03024

Chemical Abstract Service Nr. 624-54-4
Molgewicht 144.2114
Bruttoformel C₈H₁₆O₂
2. Bezeichnung Pentylpropionat

ASK #03025

Chemical Abstract Service Nr. 985-13-7
Formelstamm C24-H29-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 431.9523
Bruttoformel C₂₄H₃₀ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Ethaverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-(3,4-Diethoxybenzyl)-6,7-diethoxyisochinolin-hydrochlorid

ASK #03029

Chemical Abstract Service Nr. 7488-49-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 10279-67-1; 21820-28-0; 58501-96-5; 75283-01-1
Molgewicht 285.4238
Bruttoformel C₁₉H₂₇NO
Vorzugsbezeichnung (-)-Pentazocin
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (2*R*,6*R*,11*R*)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Levopentazocin
----------------	----------------

ASK #03030

Chemical Abstract Service Nr.	66429-56-9
Formelstamm	C19-H27-N-O . Cl-H
Molgewicht	321.8847
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ ClNO
Vorzugsbezeichnung	(-)-Pentazocinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-hydrochlorid

ASK #03047

Chemical Abstract Service Nr.	7757-87-1
Molgewicht	262.8577
Bruttoformel	Mg ₃ O ₈ P ₂
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Magnesiumsalz (2:3)
3. Bezeichnung	Magnesiumphosphat
Zitat Bezeichnung 3	USM110; MAR28

ASK #03050

Chemical Abstract Service Nr.	90803-29-5
Molgewicht	438.6389
Bruttoformel	C ₂₃ H ₅₀ O ₇
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-5-glyceroltri(palmitat/stearat)
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #03068

Chemical Abstract Service Nr.	7782-49-2
Molgewicht	78.96
Bruttoformel	Se
2. Bezeichnung	Selen
Zitat Bezeichnung 2	EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; HAB34

ASK #03084

Chemical Abstract Service Nr.	9037-22-3
2. Bezeichnung	Stärke-B-Fraktion
3. Bezeichnung	Amylopektin
Zitat Bezeichnung 3	USM110; MAR28; FIE96; GII

ASK #03085

Chemical Abstract Service Nr.	138-41-0
Formelstamm	(C7-H6-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	201.1998
Bruttoformel	C ₇ H ₇ NO ₄ S

Vorzugsbezeichnung Carzenid
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 4-Sulfamoylbenzoesäure

ASK #03086

Chemical Abstract Service Nr. 6152-33-6
Formelstamm (C12-H9-O)⁻ Na⁺ . 4 H₂O
Molgewicht 264.2502
Bruttoformel C₁₂H₉NaO
2. Bezeichnung Biphenyl-2-ol-Natriumsalz 4 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 232

ASK #03089

Chemical Abstract Service Nr. 59-50-7
Formelstamm (C7-H6-Cl-O)⁻ H⁺
Molgewicht 142.5829
Bruttoformel C₇H₇ClO
Vorzugsbezeichnung Chlorocresol
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; DAC79; EP4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016)/0384; USAN; BP2001-2016; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016)/0384; NF20-34(2002-2016)
2. Bezeichnung 4-Chlor-3-methylphenol

ASK #03090

Chemical Abstract Service Nr. 5896-54-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37318-07-3; 91449-66-0
Formelstamm (C15-H31-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 314.4596
Bruttoformel C₁₅H₃₁NaO₃S
2. Bezeichnung Pentadecan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #03092

Chemical Abstract Service Nr. 104-29-0
Molgewicht 202.6348
Bruttoformel C₉H₁₁ClO₃
Vorzugsbezeichnung Chlorphenesin
International Nonproprietary Name INNv.L8
Zitat Bezeichnung 1 BP73
2. Bezeichnung 3-(4-Chlorphenoxy)propan-1,2-diol

ASK #03093

Chemical Abstract Service Nr.	493-80-1
Molgewicht	280.4073
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Histapyrrodin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]anilin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(phenyl)[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]azan
ASK #03094	
Formelstamm	C19-H24-N2 . C11-H20-O2
Molgewicht	464.6826
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Histapyrrodin(undec-10-enoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]anilin-(undec-10-enoat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(phenyl)[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]azan-(undec-10-enoat) (1:1)
ASK #03099	
Chemical Abstract Service Nr.	4582-18-7
Molgewicht	292.4164
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Endomid
International Nonproprietary Name	INNv.L40
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N,N,N,N</i> -Tetraethylbicyclo[2.2.1]hept-5-en-2,3-dicarboxamid
ASK #03100	
Chemical Abstract Service Nr.	4779-94-6
Formelstamm	C8-H11-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	189.6394
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Norfenefrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid
ASK #03101	

Chemical Abstract Service Nr.	536-21-0
Molgewicht	153.1784
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Norfenefrin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; EAB.VU.Syn; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #03102	
Molgewicht	3545.9754
Bruttoformel	C ₁₅₈ H ₂₄₆ N ₄₄ O ₄₇ S
Vorzugsbezeichnung	Tosactidtetraacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
ASK #03103	
Chemical Abstract Service Nr.	47931-80-6
Molgewicht	3305.7676
Bruttoformel	C ₁₅₀ H ₂₃₀ N ₄₄ O ₃₉ S
Vorzugsbezeichnung	Tosactid
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	[25-L-Asparaginsäure,26-L-alanin,27-glycin] ¹⁻²⁸ -corticotropin vom Schwein
ASK #03104	
Chemical Abstract Service Nr.	4697-36-3
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O ₆ S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	378.3996
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Carbenicillin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>RS</i>)-2-Carboxy-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>RS</i>)-2-Carboxy-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #03105	
Chemical Abstract Service Nr.	61-72-3
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ ClN ₃ O ₅ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	435.8813
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ ClN ₃ O ₅ S

Vorzugsbezeichnung	Cloxacillin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-6-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #03106	
Chemical Abstract Service Nr.	7081-44-9
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ ClN ₃ O ₅ S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	475.8784
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ ClN ₃ NaO ₅ S
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Cloxacillin-Natrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Cloxacillin-Natrium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cloxacillin-Natrium; Cloxacillin-Natrium 1 HO
ASK #03107	
Chemical Abstract Service Nr.	2933-94-0
Molgewicht	223.3113
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Toliprolol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2R)-1-(3-Methylphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-Isopropylamino-3-(m-tolyloxy)propan-2-ol
ASK #03108	
Chemical Abstract Service Nr.	306-11-6
Formelstamm	C ₁₃ H ₂₁ N-O ₂ . Cl-H
Molgewicht	259.7723
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Toliprololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2R)-1-(3-Methylphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-Isopropylamino-3-(m-tolyloxy)propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #03110

Chemical Abstract Service Nr. 2265-64-7
Molgewicht 497.5552
Bruttoformel $C_{28}H_{32}FNO_6$
2. Bezeichnung (9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(pyridin-4-carboxylat)
3. Bezeichnung Dexamethasonisonicotinat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dexamethason-21-isonicotinat; Dexamethasonisonicotinat

ASK #03112

Chemical Abstract Service Nr. 76-13-1
Molgewicht 187.3756
Bruttoformel $C_2Cl_3F_3$
2. Bezeichnung 1,1,2-Trichlor-1,2,2-trifluorethan
Zitat Bezeichnung 2 Gil; ROMP8
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,1,2-Trichlortrifluorethan; Trichlortrifluorethan'; Freon 113; Frigen 113

ASK #03113

Chemical Abstract Service Nr. 64-72-2
Formelstamm C22-H23-Cl-N2-O8 . Cl-H
Molgewicht 515.3406
Bruttoformel $C_{22}H_{24}Cl_2N_2O_8$
Vorzugsbezeichnung Chlortetracyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2181
2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #03114

Chemical Abstract Service Nr. 442-16-0
Molgewicht 253.2991
Bruttoformel $C_{15}H_{15}N_3O$
Vorzugsbezeichnung Ethacridin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 EINECS
2. Bezeichnung 7-Ethoxyacridin-3,9-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 7-Ethoxyacridin-3,9-diylbis(azan)

ASK #03116

Chemical Abstract Service Nr. 5263-02-5

Molgewicht 548.9618
Bruttoformel $C_2H_6O_{12}Zn_5$
2. Bezeichnung Pentazink-dicarbonat-hexahydroxid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10
3. Bezeichnung Basisches Zinkcarbonat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Hydrozinkit; Zinkcarbonat, basisch; Zinksubcarbonat; Zinkblüte; Zink-carbonat-hydroxid

ASK #03119

Chemical Abstract Service Nr. 4991-65-5
Molgewicht 168.1699
Bruttoformel $C_7H_4O_3S$
Vorzugsbezeichnung Tioxolon
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 6-Hydroxy-1,3-benzoxathiol-2-on

ASK #03121

Chemical Abstract Service Nr. 124-04-9
Formelstamm $(C_6H_8O_4)^{2-} 2H^+$
Molgewicht 146.1412
Bruttoformel $C_6H_{10}O_4$
2. Bezeichnung Hexandisäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Adipinsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1586; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR28; DAB2001; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; GII; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1586; USMI10; E355; Ph.Eur.2005,5.0/1586; ARC54; ROMP8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 355

ASK #03126

Chemical Abstract Service Nr. 6150-79-4
Formelstamm $2(C_6H_5O_7)^{3-} 3Mg^{2+} \cdot 14 H_2O$
Molgewicht 703.3283
Bruttoformel $C_{12}H_{10}Mg_3O_{14}$
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (2:3) 14 H₂O
3. Bezeichnung Magnesiumcitrat-Tetradecahydrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Magnesiumsalz (2:3) 14 HO; Magnesiumcitrat 14 HO

ASK #03127

Chemical Abstract Service Nr. 58505-81-0
Formelstamm $2(C_5H_7O_3)^- Mg^{2+}$
Molgewicht 254.5196
Bruttoformel $C_{10}H_{14}MgO_6$
2. Bezeichnung 4-Oxopentansäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #03131

Chemical Abstract Service Nr. 97-18-7
Formelstamm $(C_{12}H_4Cl_4O_2S)^{2-} 2H^+$
Molgewicht 356.0518
Bruttoformel $C_{12}H_6Cl_4O_2S$
Vorzugsbezeichnung Bithionol
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 dNF13(1970); NF12(1965); BAN; USMI9-14; ROMP2018; Pharmavista; MAR1982-2018; MeSH; CAS; (USAN); JAN
2. Bezeichnung 2,2'-Sulfandiylobis(4,6-dichlorphenol)
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bis(2-hydroxy-3,5-dichlorphenyl)sulfid; 2,2'-Thiobis(4,6-dichlorphenol); Bis(3,5-dichlor-2-hydroxyphenyl)sulfid

ASK #03132

Chemical Abstract Service Nr. 844-26-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 28191-01-7; 37372-41-1
Formelstamm $(C_{12}H_4Cl_4O_3S)^{2-} 2H^+$
Molgewicht 372.0512
Bruttoformel $C_{12}H_6Cl_4O_3S$
Vorzugsbezeichnung Bithionoloxid
International Nonproprietary Name INN.L23
Zitat Bezeichnung 1 AMVV; Pharmavista
2. Bezeichnung 2,2'-Sulfinylbis(4,6-dichlorphenol)
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bis(3,5-dichlor-2-hydroxyphenyl)sulfoxid; 2,2'-Sulfinylbis[4,6-dichlorphenol]; Bithionol-S-oxid

ASK #03133

2. Bezeichnung Rauwolfia-serpentina-Wurzel
3. Bezeichnung Rauwolfiawurzel
Zitat Bezeichnung 3 DAB1999-2009; DAB2010-2015

ASK #03137

Chemical Abstract Service Nr. 4740-78-7
Molgewicht 104.1045

Bruttoformel C₄H₈O₃
2. Bezeichnung 1,3-Dioxan-5-ol
Zitat Bezeichnung 2 CAS; GinAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,3-Formalglycerol

ASK #03138

2. Bezeichnung Hydrastis-canadensis-Wurzelstock, getrockneter, ganzer oder geschnittener Wurzelstock mit Wurzeln, Gehalt mindestens 2,5 % Hydrastin [ASK-Nr. 30458-7] und mindestens 3,0 % Berberin [ASK-Nr. 37076-0]
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Kanadische Gelbwurz
Zitat Bezeichnung 3 HAB34; EAB4.8,5.0,6.0+1+6,7.0,8.0,9.0(2004-2017)/1831
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Kanadische Gelbwurzel; Kanadische Gelbwurz für homöopathische Zubereitungen; Hydrastis canadensis für homöopathische Zubereitungen; Kanadische Orangewurz; Hydrastisrhizom; Hydrastiswurzelstock; Goldsiegelwurzel; Blutkrautwurzel

ASK #03153

Chemical Abstract Service Nr. 658-79-7
Molgewicht 238.2399
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O₄
2. Bezeichnung (S)-2-(2-Aminoacetamido)-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure
3. Bezeichnung N-Glycyl-L-tyrosin
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #03156

Chemical Abstract Service Nr. 13115-71-4
Molgewicht 203.1958
Bruttoformel C₇H₁₃N₃O₄
2. Bezeichnung (S)-2-(2-Aminoacetamido)pentansäure
3. Bezeichnung N²-Glycyl-L-glutamin

ASK #03157

Chemical Abstract Service Nr. 556-50-3
Molgewicht 132.1179
Bruttoformel C₄H₈N₂O₃
2. Bezeichnung (2-Aminoacetamido)essigsäure
3. Bezeichnung N-Glycylglycin

ASK #03158

Chemical Abstract Service Nr. 39537-23-0
Molgewicht 217.2224
Bruttoformel C₈H₁₅N₃O₄

2. Bezeichnung (2S)-2-[(2S)-2-Aminopropanamido]-4-carbamoylbutansäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung *N*²-L-Alanyl-L-glutamin
Zitat Bezeichnung 3 GII; IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym L-Ala-L-Gln; Ala-Gln

ASK #03161

2. Bezeichnung Weißdornblätter mit Blüten, FE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)
3. Bezeichnung Weißdornblätter-mit-Blüten-Fluidextrakt
Zitat Bezeichnung 3 Quantifizierter Weißdornblätter-mit-Blüten-Fluidextrakt; EAB10.3(2021)/1864
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Quantifizierter Weißdornblätter-mit-Blüten-Fluidextrakt

ASK #03166

Chemical Abstract Service Nr. 83-89-6
Molgewicht 399.9568
Bruttoformel C₂₃H₃₀ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Mepacrin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung *N*-(6-Chlor-2-methoxyacridin-9-yl)-*N,N*-diethylpentan-1,5-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(6-Chlor-2-methoxyacridin-9-ylamino)pentyl]diethylazan

ASK #03167

Chemical Abstract Service Nr. 474-86-2
Molgewicht 268.3502
Bruttoformel C₁₈H₂₀O₂
2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-17-on
3. Bezeichnung Equilin
Zitat Bezeichnung 3 USM110; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN

ASK #03169

Chemical Abstract Service Nr. 651-55-8
Molgewicht 270.3661
Bruttoformel C₁₈H₂₂O₂
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10),7-tetraen-3,17 -diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 17alpha-Dihydroequilin

ASK #03171

2. Bezeichnung Equilin-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (v%) - 17 -Estradiol-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (w%) - Estron-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (x%) - 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz (y%) - 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz (z%) - Gemisch

3. Bezeichnung Konjugierte Estrogene

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1512; Ph.Eur.2005,5.0/1512; Ph.Eur.2008,6.0/1512; MAR28

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Estron-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (52,5-61,5%) - Equilin-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (22,5-30,5%) - Gemisch (Extrakt aus dem Harn trächtiger Stuten oder synthetisch aus Estron und Equilin); Esterified Estrogens [Estron-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (75,0-85,0%) - Equilin-3-hydrogensulfat-Natriumsalz (6,0-15,0%) - Gemisch]

ASK #03173

Chemical Abstract Service Nr. 16521-38-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12227-85-9; 1342-11-6; 39290-72-7; 53026-58-7

Formelstamm 3(C16-H8-N2-O8-S2)2⁻ 2Al3⁺

Molgewicht 1315.083

Bruttoformel C₄₈H₂₄Al₂N₆O₂₄S₆

2. Bezeichnung 3,3'-Dioxo-1,1',3,3'-tetrahydro[2,2'-biindolyliden]-5,5'-disulfonsäure-Aluminiumsalz (3:2)

3. Bezeichnung Indigocarmin-Aluminiumsalz

Zitat Bezeichnung 3 E132

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 3,3'-Dioxo-2,2'-biindolyliden-5,5'-disulfonsäure-Aluminiumsalz (3:2); Indigotinlack; Aluminium-2-(1,3-Dihydro-3-oxo-5-sulfo-2H-indol-2-yliden)-2,3-dihydro-3-oxo-1H-indol-5-sulfonsäure-Komplex; Indigodisulfonsäure-Aluminiumsalz

ASK #03174

Chemical Abstract Service Nr. 16680-47-0

Formelstamm (C18-H19-O5-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 370.3952

Bruttoformel C₁₈H₁₉NaO₅S

2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

3. Bezeichnung Equilin-3-hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #03175

Chemical Abstract Service Nr. 438-67-5

Formelstamm (C18-H21-O5-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 372.4111

Bruttoformel C₁₈H₂₁NaO₅S

Vorzugsbezeichnung Natrium(estron-3-sulfat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Estron-3-hydrogensulfat-Natrium

ASK #03176

Chemical Abstract Service Nr. 56050-05-6
Formelstamm (C₁₈-H₂₁-O₅-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 372.4111
Bruttoformel C₁₈H₂₁NaO₅S
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #03177

Chemical Abstract Service Nr. 56050-04-5
Formelstamm (C₁₈-H₂₃-O₅-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 374.427
Bruttoformel C₁₈H₂₃NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Natrium(alfatradiol-3-sulfat)
International Nonproprietary Name (INN.L46)
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natrium(17alpha-estradiol-3-sulfat); 17alpha-Estradiol-3-hydrogensulfat-Natrium

ASK #03178

Chemical Abstract Service Nr. 16680-48-1
Formelstamm (C₁₈-H₁₇-O₅-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 368.3794
Bruttoformel C₁₈H₁₇NaO₅S
2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz
3. Bezeichnung Equilenin-3-hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #03179

Chemical Abstract Service Nr. 56086-66-9
Formelstamm (C₁₈-H₁₉-O₅-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 370.3952
Bruttoformel C₁₈H₁₉NaO₅S
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #03180

Chemical Abstract Service Nr. 57-91-0
Molgewicht 272.382
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₂
Vorzugsbezeichnung Alfatradiol
International Nonproprietary Name INN.L46
Zitat Bezeichnung 1 DAC2005
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	17alpha-Estradiol
ASK #03181	Chemical Abstract Service Nr.	1338-43-8
	Molgewicht	428.6026
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₄ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Sorbitanoleat
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	Janistyn78,I
	2. Bezeichnung	[2-(3,4-Dihydroxyoxolan-2-yl)-2-hydroxyethyl][(9Z)-octadec-9-enoat]
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[2-(3,4-Dihydroxytetrahydro-2-furyl)-2-hydroxyethyl]oleat; [2-(3,4-Dihydroxytetrahydrofuran-2-yl)-2-hydroxyethyl][(9Z)-octadec-9-enoat]; Sorbitanmonooleat (Ph.Eur.); E 494
ASK #03182	Chemical Abstract Service Nr.	1400-61-9
	Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₅ NO ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Nystatin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/517; PHARMEUROPA13.4/517; USAN; BP2001-2010; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2002,4.00,4.06/517; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/517
	2. Bezeichnung	Gemisch von Nystatin A ₁ und anderen Nystatinen
ASK #03183	Chemical Abstract Service Nr.	9002-88-4
	Formelstamm	(C2-H4) _n
	2. Bezeichnung	Poly(ethen)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	3. Bezeichnung	Polyethylen
	Zitat Bezeichnung 3	GI; IGS; Janistyn78,I
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Poly(methylen)
ASK #03184	Chemical Abstract Service Nr.	17692-24-9
	Molgewicht	333.3374
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Bisoxatin
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	2. Bezeichnung	2,2-Bis(4-hydroxyphenyl)-2H-1,4-benzoxazin-3(4H)-on
ASK #03185	Chemical Abstract Service Nr.	14008-48-1

Molgewicht 417.4108
Bruttoformel C₂₄H₁₉NO₆
Vorzugsbezeichnung Bisoxatindiacetat
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung [4,4'-(3-Oxo-3,4-dihydro-2*H*-1,4-benzoxazin-2-yliden)diphenyl]diacetat

ASK #03198

Chemical Abstract Service Nr. 50-36-2
Molgewicht 303.3529
Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₄
2. Bezeichnung Methyl[3 -(benzoyloxy)tropan-2 -carboxylat]
3. Bezeichnung Cocain
Zitat Bezeichnung 3 USMI9; MAR27; YLST
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Benzoylcegoninmethylester; Methyl[(1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-benzoyloxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]

ASK #03199

Chemical Abstract Service Nr. 7785-70-8
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung (1*R*,5*R*)-2,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en
Zitat Bezeichnung 2 EAB-R.Def
3. Bezeichnung (+)- -Pinen
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2017; Hager2015; DAB2002R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym alpha-Pinen, (+)-; (1*R*,5*R*)-Pin-2-en; (+)-2,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en; d-alpha-Pinen; (+)-2-Pinen

ASK #03201

Molgewicht 459.1258
Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₆
2. Bezeichnung (*S*)-*N*-(1,2,3,10-Tetramethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[*a*]heptalen-7-yl)acetamid 0.5 CHCl₃
3. Bezeichnung Colchicin 0.5 CHCl₃
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; DAB6

ASK #03202

Chemical Abstract Service Nr. 53-06-5
Molgewicht 360.444
Bruttoformel C₂₁H₂₈O₅
Vorzugsbezeichnung Cortison
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 Eur.2008,6.5R,6.7R; USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 17,21-Dihydroxypregn-4-en-3,11,20-trion
 ASK #03203
Chemical Abstract Service Nr. 64-85-7
Molgewicht 330.4611
Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_3$
Vorzugsbezeichnung Desoxycorton
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung 21-Hydroxypregn-4-en-3,20-dion
 ASK #03207
Chemical Abstract Service Nr. 53949-55-6
Formelstamm $(C_{15}H_{17}O_3S)^- (H_4N)^+$
Molgewicht 295.3971
Bruttoformel $C_{15}H_{21}NO_3S$
Vorzugsbezeichnung Ammoniumgualenat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 3,8-Dimethyl-5-(propan-2-yl)azulen-1-sulfonsäure-Ammoniumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Isopropyl-3,8-dimethylazulen-1-sulfonsäure-Ammoniumsalz
 ASK #03214
Chemical Abstract Service Nr. 125-28-0
Molgewicht 301.3801
Bruttoformel $C_{18}H_{23}NO_3$
Vorzugsbezeichnung Dihydrocodein
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3148; YLST
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -ol
 ASK #03217
Chemical Abstract Service Nr. 17199-74-5
Formelstamm $2(C_{15}H_{11}N_2O_2)^- Ca^{2+}$
Molgewicht 542.5981
Bruttoformel $C_{30}H_{22}CaN_4O_4$
Vorzugsbezeichnung Phenytoin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 5,5-Diphenylimidazolidin-2,4-dion-Calciumsalz (2:1)
 ASK #03218
Chemical Abstract Service Nr. 80908-09-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101488-09-9; 121524-79-6; 385786-42-5
Formelstamm C-H(6-x)-O6-P2 . y (99m)Tc
Molgewicht 270.8768
Bruttoformel CH₂O₆P₂Tc
Vorzugsbezeichnung Medronsäure-(^{99m}Tc)Technetiumsalze
International Nonproprietary Name (INNv.L39)
2. Bezeichnung Methylenbis(phosphonsäure)-(^{99m}Tc)Technetiumsalze
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(99m)Tc]Technetium-Medronat-Injektionslösung; [(99m)Tc]Technetiummedronat

ASK #03220

Chemical Abstract Service Nr. 57-37-4
Formelstamm C20-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 363.8783
Bruttoformel C₂₀H₂₆ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Benactylinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)benzilat-hydrochlorid

ASK #03223

Chemical Abstract Service Nr. 483-18-1
Molgewicht 480.6389
Bruttoformel C₂₉H₄₀N₂O₄
2. Bezeichnung (2*S*,3*R*,11*bS*)-2-[(*R*)-6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-1-isochinolylmethyl]-3-ethyl-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-1*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin
3. Bezeichnung Emetin
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; RÖMP2024
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 6',7',10,11-Tetramethoxyemetan

ASK #03226

Chemical Abstract Service Nr. 63231-63-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9009-85-2; 9046-65-5; 9046-66-6
2. Bezeichnung Ribonucleinsäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #03227

2. Bezeichnung Ribonucleinsäure-Natriumsalz

ASK #03228

2. Bezeichnung *Plantago lanceolata*-L.-Ganzpflanze

3. Bezeichnung Spitzwegerich-Ganzpflanze

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Spitzwegerich

ASK #03232

Chemical Abstract Service Nr. 7446-70-0
Molgewicht 133.3405
Bruttoformel AlCl_3
2. Bezeichnung Aluminiumchlorid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; MAR28

ASK #03234

Chemical Abstract Service Nr. 8001-30-7
2. Bezeichnung Zea-mays-Keimöl
3. Bezeichnung Maiskeimöl
Zitat Bezeichnung 3 DAC98

ASK #03236

Chemical Abstract Service Nr. 63089-85-0
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-40-D-glucitolheptaoleat
3. Bezeichnung Macrogol-40-sorbitolheptaoleat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Macrogol-40-D-glucitolheptaoleat; Macrogol-40-sorbitolheptaoleat

ASK #03238

Chemical Abstract Service Nr. 16862-11-6
Formelstamm $(\text{C}_9\text{H}_6\text{N-O})^- \text{H}^+ \cdot \text{Cl-H}$
Molgewicht 181.6189
Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_8\text{ClNO}$
2. Bezeichnung Chinolin-8-ol-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-Chinolinol-hydrochlorid; 8-Hydroxychinolinhydrochlorid; 8-Chinolinolhydrochlorid (1:1); 8-Hydroxychinoliniumchlorid; Oxinhydrochlorid

ASK #03239

Chemical Abstract Service Nr. 122-99-6
Molgewicht 138.1638
Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_{10}\text{O}_2$
2. Bezeichnung 2-Phenoxyethanol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.Bd.IIIR; USMI10
3. Bezeichnung Phenoxyethanol (Ph.Eur.)

ASK #03240

Formelstamm $3(\text{C}_3\text{H}_5\text{O}_3)^- \text{Al}^{3+}$
Molgewicht 294.1915
Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{15}\text{AlO}_9$

2. Bezeichnung (RS)-2-Hydroxypropansäure-Aluminiumsalz (3:1)

3. Bezeichnung Aluminium-(RS)-lactat

Zitat Bezeichnung 3 GII(2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (RS)-Milchsäure-Aluminiumsalz (3:1)

ASK #03242

Chemical Abstract Service Nr. 9004-98-2

2. Bezeichnung -Hydro- -[(Z)-octadec-9-en-1-yloxy]poly(oxyethylen)-x

3. Bezeichnung Macrogololeylether (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten zwischen 2 und 20))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Macrogololeylether

ASK #03243

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-98-2

2. Bezeichnung -[Hexadecyl/(Z)-octadec-9-en-1-yl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #03244

Chemical Abstract Service Nr. 71-23-8

Molgewicht 60.095

Bruttoformel C₃H₈O

2. Bezeichnung Propan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 GII

3. Bezeichnung 1-Propanol (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Propylalkohol

ASK #03245

Chemical Abstract Service Nr. 80-56-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2437-95-8

Molgewicht 136.234

Bruttoformel C₁₀H₁₆

2. Bezeichnung 2,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en

Zitat Bezeichnung 2 LB; Hager2015; ROMP2017

3. Bezeichnung -Pinen

Zitat Bezeichnung 3 Hager2015; ROMP1972-2017

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (+/-)-alpha-Pinen; (+/-)-2,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en; Pin-2-en; rel-(1R,5R)-2,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en; dl-2-Pinen; 2-Pinen

ASK #03246

Chemical Abstract Service Nr. 127-91-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 23089-32-9
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung 6,6-Dimethyl-2-methylidenbicyclo[3.1.1]heptan
3. Bezeichnung -Pinen
Zitat Bezeichnung 3 EAB3.1-9.0(1998-2017)R; ROMP1972-2017
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Pseudopinen; Pin-2(10)-en; 6,6-Dimethyl-2-methylenbicyclo[3.1.1]heptan; Nopinen; rel-(1R,5R)-6,6-Dimethyl-2-methylidenbicyclo[3.1.1]heptan; 2(10)-Pinen

ASK #03247

Chemical Abstract Service Nr. 79-92-5
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung 2,2-Dimethyl-3-methylidenbicyclo[2.2.1]heptan
3. Bezeichnung Camphen
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.1732; ROMP8; DAB2000R-2011R; Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 2,2-Dimethyl-3-methylen-8,9,10-trinorbornan

ASK #03248

Chemical Abstract Service Nr. 507-70-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 6627-72-1
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*,4*R*)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol
3. Bezeichnung *endo*-Borneol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Borneol; *endo*-Bornan-2-ol

ASK #03249

Chemical Abstract Service Nr. 4695-62-9
Molgewicht 152.2334
Bruttoformel C₁₀H₁₆O
2. Bezeichnung (1*S*,4*R*)-1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on
3. Bezeichnung *d*-Fenchon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1*S*,4*R*)-Fenchan-2-on

ASK #03250

Chemical Abstract Service Nr. 71-79-4
Formelstamm C18-H21-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 335.8252
Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO₃
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)benzilat-hydrochlorid

ASK #03251

Chemical Abstract Service Nr. 14073-97-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 21060-23-1

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-on

3. Bezeichnung (-)-*trans*-Menthon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (2*S*,5*R*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexanon; Menthon

ASK #03268

2. Bezeichnung getrocknete Samen von *Paullinia cupana* Kunth (Syn. *Paullinia sorbilis* Mart.)

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Guarana

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.4,10.0(2018-2022)/2669; EP9.4,10.0,11.0(2018-2023)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Paullinia-cupana-Samen; Guaranasamen

ASK #03273

Chemical Abstract Service Nr. 62-73-7

Molgewicht 220.9757

Bruttoformel C₄H₇Cl₂O₄P

Vorzugsbezeichnung Dichlorvos

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR28; ISO; USAN

2. Bezeichnung (2,2-Dichlorethenyl)dimethylphosphat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym DDVP

ASK #03275

Chemical Abstract Service Nr. 9002-86-2

Formelstamm (C₂-H₃-Cl)_n N=ca. 500-2000

2. Bezeichnung Poly(1-chlorethylen)

3. Bezeichnung Polyvinylchlorid

Zitat Bezeichnung 3 ROMP7; Janistyn78,I; GII(2); FIE96

ASK #03282

Chemical Abstract Service Nr. 595-33-5

Molgewicht	384.5085
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Megestrolacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1593; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1593; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1593
2. Bezeichnung	6-Methyl-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-ylacetat
ASK #03285	
Chemical Abstract Service Nr.	4846-91-7
Molgewicht	218.2948
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Fenoxazolin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-[[2-(Propan-2-yl)phenoxy]methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Isopropylphenoxy)methyl)-4,5-dihydroimidazol
ASK #03287	
Chemical Abstract Service Nr.	2681-16-5
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₇ -O ₈ -P) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	462.4058
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ NaO ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Natrium(prednisolon-21-hydrogenphosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl-dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Prednisolon-21-dihydrogenphosphat-Mononatrium
ASK #03288	
Chemical Abstract Service Nr.	115-63-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	150350-97-3
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₃ -N ₂ -O) ⁺ (C-H ₃ -O ₄ -S) ⁻
Molgewicht	428.5859
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Hexocycliummetilsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	[4-(2-Cyclohexyl-2-hydroxy-2-phenylethyl)-1,1-dimethylpiperazin-1-ium](methylsulfat)
ASK #03289	

Chemical Abstract Service Nr. 9011-87-4
Formelstamm (C4-H6-O2)x . (C5-H8-O2)y
2. Bezeichnung Poly(methylacrylat-co-methylmethacrylat) (x:y)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #03290

Chemical Abstract Service Nr. 134-50-9
Formelstamm C13-H10-N2 . Cl-H
Molgewicht 230.6928
Bruttoformel C₁₃H₁₁ClN₂
Vorzugsbezeichnung Aminoacridinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung Acridin-9-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Acridin-9-ylazan-hydrochlorid

ASK #03293

Chemical Abstract Service Nr. 538-71-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12040-53-8; 138846-42-1; 2702-99-0
Formelstamm (C22-H40-N-O)⁺ Br⁻
Molgewicht 414.4631
Bruttoformel C₂₂H₄₀BrNO
Vorzugsbezeichnung Domiphenbromid
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-*N*-(2-phenoxyethyl)dodecan-1-aminiumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Phenododeciniumbromid

ASK #03295

Chemical Abstract Service Nr. 1649-18-9
Molgewicht 327.3959
Bruttoformel C₁₉H₂₂FN₃O
Vorzugsbezeichnung Azaperon
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]butan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Azaperon für Tiere

ASK #03296

Formelstamm C19-H22-F-N3-O . H2-O4-S
Molgewicht 425.4744
Bruttoformel C₁₉H₂₄FN₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Azaperonsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]butan-1-on-sulfat (1:1)
ASK #03299

Chemical Abstract Service Nr. 75-93-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 159457-40-6
Molgewicht 112.1051
Bruttoformel CH₄O₄S
2. Bezeichnung Methylhydrogensulfat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Metilsulfat ' ; Methylsulfat '

ASK #03300

Chemical Abstract Service Nr. 112-86-7
Formelstamm (C22-H41-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 338.5677
Bruttoformel C₂₂H₄₂O₂
2. Bezeichnung (Z)-Docos-13-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Erucasäure

ASK #03302

Chemical Abstract Service Nr. 102-29-4
Molgewicht 152.1473
Bruttoformel C₈H₈O₃
2. Bezeichnung (3-Hydroxyphenyl)acetat

ASK #03304

Chemical Abstract Service Nr. 58-61-7
Molgewicht 267.2413
Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅O₄
2. Bezeichnung 9-β-D-Ribofuranosyl-9H-purin-6-amin
3. Bezeichnung Adenosin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1486; DAB2000R; Ph.Eur.2002,4.00/1486; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1486; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB2000; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 1-(6-Amino-9H-purin-9-yl)-1-desoxy-beta-D-ribofuranose; 9-beta-D-Ribofuranosyl-9H-purin-6-ylazan

ASK #03308

Chemical Abstract Service Nr. 20830-75-5

Molgewicht 780.9385

Bruttoformel C₄₁H₆₄O₁₄

Vorzugsbezeichnung Digoxin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; EP1.1,2,2+6+17,3,0,4,0,5,0+5+8,6,0+6+7,7,0,8,0,9,0(1969-2018); BP1968-2019; USMI9; EAB3.0,4,0,5,0+5+8,6,0+6+7,7,0,8,0,9,0(1997-2018)/0079; USP18-42(1970-2019); EAB3.0-9.0(1997-2019)R; DAB9; EABbd.IR; EABbd.I; DAB1997R; USAN; Phpa16.4(2004)

2. Bezeichnung 3 -[-D-Digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid

ASK #03309

Chemical Abstract Service Nr. 63449-40-1

2. Bezeichnung Poly[(N-acetyl-D-galactosamin,D-glucuronsäure)poly-O-hydrogensulfat]

3. Bezeichnung Chondroitinpolysulfat ((mit Angaben zur Herkunft))

Zitat Bezeichnung 3 Chondroitinpolysulfat

ASK #03312

Chemical Abstract Service Nr. 16676-75-8

Molgewicht 535.8002

Bruttoformel C₃₅H₅₃NO₃

2. Bezeichnung [*all-rac*-2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-yl](pyridin-3-carboxylat)

3. Bezeichnung *all-rac*- -Tocopherylnicotinat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [all-rac-2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-yl]nicotinat

ASK #03313

Formelstamm 2(C6-H11-O7)⁻ Fe2+ . x H2-O

Molgewicht 482.17

Bruttoformel C₁₂H₂₂FeO₁₄

2. Bezeichnung Eisen()-D-gluconat x H₂O

Zitat Bezeichnung 2 MAR33

3. Bezeichnung Eisen()-gluconat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Eisen(II)-gluconat; E 579 [Eisen(II)-gluconat (Ph.Eur)]; D-Gluconsäure-Eisen(II)-Salz (2:1) x HO

ASK #03316

Chemical Abstract Service Nr. 42206-69-9

Molgewicht 265.2634

Bruttoformel C₁₆H₁₁NO₃

2. Bezeichnung (8-Chinolyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #03317

Chemical Abstract Service Nr. 60239-68-1
Molgewicht 271.3957
Bruttoformel C₁₅H₂₉NO₃
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2-hydroxyethyl)undec-10-enamid

ASK #03324

Chemical Abstract Service Nr. 1325-82-2
2. Bezeichnung Tetra-, Penta-, Hexapararosaniliniumchlorid - Gemisch
3. Bezeichnung Methylviolett
Zitat Bezeichnung 3 ROMP7

ASK #03326

Chemical Abstract Service Nr. 4419-92-5
Formelstamm C7-H6-O3 . C4-H11-N
Molgewicht 211.2576
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-*N*-Ethylethanamin-Salz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Hydroxybenzoesäure-Diethylazan-Salz

ASK #03327

Chemical Abstract Service Nr. 7712-50-7
Molgewicht 265.4341
Bruttoformel C₁₇H₃₁NO
Vorzugsbezeichnung Myrtecain
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-[2-(6,6-Dimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en-2-yl)ethoxy]-*N,N*-diethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[2-(6,6-Dimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en-2-yl)ethoxy]ethyl}diethylazan; Diethyl{2-[2-(10-Norpin-2-en-2-yl)ethoxy]ethyl}azan

ASK #03330

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glyceroltrioleat

ASK #03333

Chemical Abstract Service Nr. 69235-50-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 50922-89-9; 51367-34-1; 8018-07-3; 8063-24-9
Formelstamm C14-H13-N3 . x C13-H11-N3 . y Cl-H, x = 0,5-1, y = 3,7-4,0
Vorzugsbezeichnung Acriflaviniumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 DAC2002; ATC-DE; ROMP2018; Pharmavista
2. Bezeichnung 6-Imino-10-methyl-6,10-dihydroacridin-3-amin-Acridin-3,6-diamin-Gemisch-Hydrochlorid (1:x:y), x = ca. 0,5-1, y = ca. 1,85(1+x) bis 2,0(1+x)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Acriflavindichlorid; Acriflavindihydrochlorid; 3,6-Diamino-10-methylacridiniumchlorid-hydrochlorid-3,6-Diaminoacridin-dihydrochlorid-Gemisch; Mischung aus 3,6-Diamino-10-methylacridiniumchloridhydrochlorid und 3,6-Diaminoacridindihydrochlorid; Mischung der Hydrochloride von 3,6-Diamino-10-methylacridiniumchlorid und 3,6-Diaminoacridin; 3,6-Diaminoacridin-dihydrochlorid-3,6-Diamino-10-methylacridiniumchlorid-hydrochlorid-Gemisch; Acriflaviniumdichlorid

ASK #03334

Chemical Abstract Service Nr. 434-05-9
Molgewicht 344.4877
Bruttoformel $C_{22}H_{32}O_3$
Vorzugsbezeichnung Metenolonacetat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 1-Methyl-3-oxo-5-androst-1-en-17-ylacetat

ASK #03335

Chemical Abstract Service Nr. 797-63-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 4222-79-1; 797-62-6; 797-64-8
Molgewicht 312.4458
Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$
Vorzugsbezeichnung Levonorgestrel
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.3.0.4.0.5.0.6.0.7.0(1997-2011)/0926; BAN; PHARMEUROPA4.1,22.1,24.1; JAN; BP2001-2012; USAN; USP25(2002)-34(2011); MAR2012
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17-pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #03336

Chemical Abstract Service Nr. 6533-00-2
Molgewicht 312.4458
Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$
Vorzugsbezeichnung Norgestrel
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005.5.0/940; Ph.Eur.2002.4.00/940; Ph.Eur.2008.6.0/940; USAN; USMI9.6510; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2010
2. Bezeichnung *rac*-13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17-pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #03337

Chemical Abstract Service Nr. 23298-11-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 138506-14-6; 29352-43-0; 30624-84-1; 58748-33-7
Formelstamm $(C_{20}H_{35}N_2O_5)^- (C_{12}H_{25}O_4S)^- 2Na^+$
Molgewicht 694.8713
Bruttoformel $C_{32}H_{60}N_2Na_2O_9S$
2. Bezeichnung {1-[2-(Carboxymethoxy)ethyl]-1-carboxymethyl-2-undecyl-4,5-dihydroimidazol-1-ium} - Dodecylhydrogensulfat-Dinatriumsalz

ASK #03340

Chemical Abstract Service Nr. 32612-48-9

Formelstamm (C₂-H₄-O)_n (C₁₂-H₂₅-O₄-S)⁻ (H₄-N)⁺

2. Bezeichnung Dodecylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Ammoniumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ammoniumlaurylethersulfat

ASK #03341

Molgewicht 990.5246

Bruttoformel C₆₀H₁₁₁NO₉

2. Bezeichnung (2,2',2''-Nitrilotriethyl)tris[(*Z*-*F*)-12-hydroxyoctadec-9-enoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,2',2''-Nitrilotriethanoltriricinoleat

ASK #03343

Chemical Abstract Service Nr. 14960-06-6

Formelstamm (C₁₈-H₃₃-N-O₄)₂⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 351.4566

Bruttoformel C₁₈H₃₄NNaO₄

2. Bezeichnung *N*-(2-Carboxyethyl)-*N*-dodecyl- -alanin-Natriumsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,3'-(Dodecylimino)dipropansäure-Mononatriumsalz; Natrium-*N*-(2-carboxyethyl)-*N*-dodecyl-beta-alaninat

ASK #03347

Chemical Abstract Service Nr. 60-00-4

Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₂-O₈)₄⁻ 4H⁺

Molgewicht 292.2426

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₈

Vorzugsbezeichnung Edetinsäure

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 DAB2001; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1612; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1612; Ph.Eur.2008,6.0/1612; USMI9.3476

2. Bezeichnung *N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-(carboxymethyl)glycin]

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethylendiimino)tetraessigsäure; EDTA

ASK #03349

Chemical Abstract Service Nr. 10378-23-1

Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₂-O₈)₄⁻ 4Na⁺ . 2 H₂-O

Molgewicht 416.2005

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂Na₄O₈

Vorzugsbezeichnung Tetranatriumedetat 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung *N,N*-(Ethan-1,2-diy)bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Tetranatriumsalz 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Tetranatriumsalz 2 HO

ASK #03351

2. Bezeichnung -Octadecyl- -(stearoyloxy)poly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #03366

Chemical Abstract Service Nr. 520-26-3
Molgewicht 610.5606
Bruttoformel C₂₈H₃₄O₁₅
2. Bezeichnung (2*S*)-5-Hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-7-(6-*O*- α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4*H*-chromen-4-on
3. Bezeichnung Hesperidin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4535; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; KARRER1628
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (2*S*)-3',5-Dihydroxy-4'-methoxy-7-(6-*O*- α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)flavan-4-on

ASK #03367

2. Bezeichnung Aminosäuren und Oligopeptide aus Casein

ASK #03368

Chemical Abstract Service Nr. 74-79-3
Molgewicht 174.201
Bruttoformel C₆H₁₄N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Arginin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.3.1-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7(1998-2011)R; Ph.Eur.3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0806; HAB2001-2004R
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-2-Amino-5-guanidinopentansäure; R; Arg; L-Arginin

ASK #03370

Chemical Abstract Service Nr. 2709-56-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53772-82-0; 53772-85-3
Molgewicht 434.5176
Bruttoformel C₂₃H₂₅F₃N₂OS
Vorzugsbezeichnung Flupentixol
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4071
2. Bezeichnung 2-(4-((3*E*)- und (3*Z*)-3-[2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl)piperazin-1-yl)ethan-1-ol, *E:Z* = 58:42 bis 48:52

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-9-thioxanthenyliden)propyl]-1-piperazinyl}ethanol; 2-(4-{3-[2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethanol; Flupentixol

ASK #03371

Chemical Abstract Service Nr. 30909-51-4
Molgewicht 588.7669
Bruttoformel C₃₃H₄₃F₃N₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Flupentixoldecanoat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4072; GII
2. Bezeichnung [2-(4-{3-[2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethyl]decanoat

ASK #03379

2. Bezeichnung Fumaria-officinalis-Kraut mit Blüten
3. Bezeichnung Erdrauchkraut
Zitat Bezeichnung 3 DAB1999-2007(entfernt); Hager2008; EAB5.5+6,6.0+8,7.0+6,8.0+5(2005-2014)/1869; MAR2010; Hoppe8; EB6

ASK #03381

Chemical Abstract Service Nr. 2152-44-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12772-60-0; 149665-14-5
Molgewicht 476.5775
Bruttoformel C₂₇H₃₇FO₆
Vorzugsbezeichnung Betamethasonvalerat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Betamethason-17-pentanoat; Betamethasonvalerat; Betamethason-17-valerat

ASK #03383

Chemical Abstract Service Nr. 16391-75-6
Formelstamm C31-H48-O6 . C4-H11-N-O2
Molgewicht 621.8449
Bruttoformel C₃₅H₅₉NO₈
Vorzugsbezeichnung Diolaminfusidat
International Nonproprietary Name INNv.L22,L5
2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16 -Acetyloxy-3 ,11 -dihydroxy-4 ,8 ,14 -trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Fusidinsäure-Diolamin-Salz;
ent-(17*Z*)-16alpha-Acetoxy-3beta,11beta-dihydroxy-4beta,8beta,14alpha-trimethyl-18-nor-5beta,10alpha-cholesta-17(20),24-dien-21-säure-2,2'-Iminodiethanol-Salz

ASK #03385

Chemical Abstract Service Nr. 93-60-7

Molgewicht 137.136
Bruttoformel C₇H₇NO₂
2. Bezeichnung Methyl(pyridin-3-carboxylat)
3. Bezeichnung Methylnicotinat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.1/2129; USMI10; MAR28; DAC2004R; DAC2004,2005; Ph.Eur.2008,6.0/2129

ASK #03386

Chemical Abstract Service Nr. 126-14-7
Molgewicht 678.5899
Bruttoformel C₂₈H₃₈O₁₉
2. Bezeichnung 1,3,4,6-Tetra-*O*-acetyl- -D-fructofuranosyl-2,3,4,6-tetra-*O*-acetyl- -D-glucopyranosid
3. Bezeichnung Sucroseoctaacetat
Zitat Bezeichnung 3 USMI11
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Saccharoseoctaacetat

ASK #03387

Chemical Abstract Service Nr. 108-88-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1053657-77-4; 1202864-97-8
Molgewicht 92.1384
Bruttoformel C₇H₈
2. Bezeichnung Methylbenzol
Zitat Bezeichnung 2 CAS; ROMP2010
3. Bezeichnung Toluol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; GII; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; CAS; USMI13; DAB1998R; ROMP2010; IUPAC2005; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; EB6

ASK #03389

Chemical Abstract Service Nr. 5743-26-0
Formelstamm 2(C₂H₃O₂)⁻ Ca²⁺ · H₂O
Molgewicht 176.1813
Bruttoformel C₄H₆CaO₄
2. Bezeichnung Essigsäure-Calciumsalz 1 H₂O
3. Bezeichnung Calciumacetat-Monohydrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Calciumdiacetat-Monohydrat; Calciumacetat 1 HO

ASK #03391

Chemical Abstract Service Nr. 1879-72-7
Molgewicht 524.6203
Bruttoformel C₃₁H₃₇FO₆
Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-(3-phenylpropanoat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(3-phenylpropanoat)

ASK #03392

Chemical Abstract Service Nr. 62-54-4

Formelstamm $2(C_2H_3O_2)^- Ca^{2+}$

Molgewicht 158.166

Bruttoformel $C_4H_6CaO_4$

2. Bezeichnung Essigsäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calciumacetat

Zitat Bezeichnung 3 EAB5.1,6.0(2005-2008)/2128; E263; DAC2003-2005; EAB9.0(2018)/2128; USMI10; MAR28

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Wasserfreies Calciumacetat; Calciumdiacetat; Wasserfreies Calciumacetat (Ph.Eur); E 263 [Calciumacetat]

ASK #03397

Chemical Abstract Service Nr. 139061-06-6

Formelstamm $2(C_3H_5O_3)^- Ca^{2+} \cdot 3 H_2O$

Molgewicht 272.2638

Bruttoformel $C_6H_{10}CaO_6$

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropansäure-Calciumsalz 3 H₂O

3. Bezeichnung Calciumlactat-Trihydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.8/0469; Ph.Eur.2008,6.0/0469; Ph.Eur.2002,4.00/469

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Milchsäure-Calciumsalz 3 HO

ASK #03409

Chemical Abstract Service Nr. 3922-90-5

Molgewicht 687.8583

Bruttoformel $C_{35}H_{61}NO_{12}$

Vorzugsbezeichnung Oleandomycin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*,6*S*,7*R*,8*R*,11*R*,12*S*,13*R*,14*S*,15*S*)-12-(2,6-Dideoxy-3-*O*-methyl- β -*L*-*arabino*-hexopyranosyloxy)-6-hydroxy-5,7,8,11,13,15-hexamethyl-14-(3,4,5-trideoxy-3-dimethylamino- β -*D*-*xylo*-hexopyranosyloxy)-*D*-xylo-hexopyranoside

ASK #03410

Chemical Abstract Service Nr. 7060-74-4

Formelstamm $C_{35}H_{61}N-O_{12} \cdot H_3O_4-P$

Molgewicht 785.8535

Bruttoformel C₃₅H₆₄NO₁₆P
Vorzugsbezeichnung Oleandomycinphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (3*R*,5*R*,6*S*,7*R*,8*R*,11*R*,12*S*,13*R*,14*S*,15*S*)-12-(2,6-Didesoxy-3-*O*-methyl- -*L*-arabino-hexopyranosyloxy)-6-hydroxy-5,7,8,11,13,15-hexamethyl-14-(3,4,5-tridesoxy-3-dimethylamino- -*D*-xylo-hexopyranosyloxy)-14-oxo-1,16-dihydro-1,2,4,6-tetraoxo-1,3-dioxin-2-ylidene-3,4-dihydro-2*H*-1,2,4-benzoxazin-6(1*H*)-one (1:1)

ASK #03415

Chemical Abstract Service Nr. 3615-82-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 16059-99-7
Formelstamm (C₆-H₈-O₂₄-P₆)¹²⁻ zH⁺ xCa²⁺ yMg²⁺
Molgewicht 872.6355
Bruttoformel C₆H₆Ca₅MgO₂₄P₆
Vorzugsbezeichnung Calciummagnesiumfytat (x:y:1)
International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung *myo*-Inositol-hexakis(dihydrogenphosphat)-Calcium-Magnesium-Salz (1:x:y)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym InsP nH(+) xCa(2+) yMg(2+); Calciummagnesiumphytat; Calcium-magnesium-inosithexaphosphat; Phytin; Phytinsäure-Calcium-Magnesium-Salz; Calciummagnesiumfytat; Fytinsäure-Calcium-Magnesium-Salz; Inositolcalcium

ASK #03417

Formelstamm (C₈-H₈-As-N-O₅)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 319.054
Bruttoformel C₈H₈AsNNa₂O₅
Vorzugsbezeichnung Acetarsol-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 3-Acetamido-4-hydroxyphenylarsonsäure-Dinatriumsalz

ASK #03418

Chemical Abstract Service Nr. 10377-57-8
Formelstamm 2(H₂-P-O₂)⁻ Mg²⁺
Molgewicht 154.2819
Bruttoformel H₄MgO₄P₂
2. Bezeichnung Magnesiumphosphinat

ASK #03420

Chemical Abstract Service Nr. 1329-37-9
Molgewicht 572.5821
Bruttoformel C₂₄H₃₂N₂O₁₂S
Vorzugsbezeichnung Dapson-*N,N*-digalactosid

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung *N,N*-Digalactosyl-4,4'-sulfonyldianilin

ASK #03421

Chemical Abstract Service Nr. 26970-82-1

Molgewicht 263.0141

Bruttoformel Na₂O₃Se

2. Bezeichnung Selenigsäure-Dinatriumsalz 5 H₂O

3. Bezeichnung Natriumselenit-Pentahydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1677; Ph.Eur.2002,4.07/1677; DAC1998-2004; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1677

ASK #03422

Chemical Abstract Service Nr. 527-09-3

Molgewicht 453.8407

Bruttoformel C₁₂H₂₂CuO₁₄

2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Kupfer()-Salz

3. Bezeichnung Kupfer()-D-gluconat

ASK #03423

Chemical Abstract Service Nr. 17173-47-6

Formelstamm (C₅H₇N-O₄)²⁻ Ca₂⁺

Molgewicht 185.1914

Bruttoformel C₅H₇CaNO₄

Vorzugsbezeichnung Calciumglutamat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung L-Glutaminsäure-Calciumsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-2-Aminopentandisäure-Calciumsalz (1:1)

ASK #03424

Chemical Abstract Service Nr. 130-26-7

Molgewicht 305.4996

Bruttoformel C₉H₅ClINO

Vorzugsbezeichnung Clioquinol

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 Helv8/2001,9/2003; DAC2004R; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/2111; MAR28; BP2001-2010; USAN; PHARMEUROPA15.1/2111; DAC2003-2005; Ph.Eur.2008,6.0/2111

2. Bezeichnung 5-Chlor-7-iodchinolin-8-ol

ASK #03425

2. Bezeichnung Aluminium-bismut-magnesium-natrium-silicat-hydrat-Komplexe

ASK #03439

Chemical Abstract Service Nr. 6998-60-3

Formelstamm (C₃₇-H₄₆-N-O₁₂)⁻ H⁺

Molgewicht 697.7686

Bruttoformel C₃₇H₄₇NO₁₂

Vorzugsbezeichnung Rifamycin

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung [(1²S,3E,5S,6R,7S,8R,9R,10R,11S,12S,13E,15Z)-1⁵,1⁶,1⁹,9,11-Pentahydroxy-5-methoxy-1²,1⁴,6,8,10,12,16-heptamethyl-1¹,17-dioxo-1¹,1²-dihydro-2-oxa-18-aza-1(2,7)-naphtho[2,1-b]furanacyclooctade

ASK #03441

Chemical Abstract Service Nr. 14897-39-3

Formelstamm (C₃₇-H₄₆-N-O₁₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 719.7504

Bruttoformel C₃₇H₄₆NNaO₁₂

Vorzugsbezeichnung Rifamycin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/432; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/432; Ph.Eur.2008,6.0/432

2. Bezeichnung [(2S,12Z,14E,16S,17S,18R,19R,20R,21S,22R,23S,24E)-5,6,9,17,19-Pentahydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-1,11-dioxo-1,2-dihydro-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trienimino)naphtho

ASK #03445

Chemical Abstract Service Nr. 942-31-4

Formelstamm C₉-H₉-N₃-S . Cl-H

Molgewicht 227.7138

Bruttoformel C₉H₁₀ClN₃S

Vorzugsbezeichnung Amiphenazolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 5-Phenyl-1,3-thiazol-2,4-diamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Phenyl-1,3-thiazol-2,4-diylbis(azan)-hydrochlorid

ASK #03446

Chemical Abstract Service Nr. 637-12-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 65324-35-8

Formelstamm 3(C₁₈-H₃₅-O₂)⁻ Al³⁺

Molgewicht 877.3894

Bruttoformel C₅₄H₁₀₅AlO₆

2. Bezeichnung Octadecansäure-Aluminiumsalz (3:1)
3. Bezeichnung Aluminiumstearat
Zitat Bezeichnung 3 GSBL; IGS; GII; GESTIS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Tris(octadecanoato-kappaO)aluminium; Aluminiumtristearat; Octadecansäure-Aluminium-Salz; Stearinsäure-Aluminium-Salz; Stearinsäure-Aluminiumsalz (3:1); Aluminiumtrioctadecanoat; Aluminiumoctadecanoat

ASK #03448

Chemical Abstract Service Nr. 171734-71-7
Formelstamm (C7-H4-N-O3-S)⁻ Na⁺ · H2-O
Molgewicht 223.1816
Bruttoformel C₇H₄NNaO₃S
2. Bezeichnung 1,2-Benzothiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid-Natriumsalz 1 H₂O
3. Bezeichnung Saccharin-Natrium 1 H₂O

ASK #03449

Chemical Abstract Service Nr. 9005-37-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 39283-17-5; 39306-87-1; 51374-11-9; 52441-26-6; 57762-73-9; 59125-52-9; 95328-14-6
Formelstamm (C9-H14-O7)_n(H2-O)
2. Bezeichnung Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)][(2RS)-1-hydroxypropan-2-yl und (2RS)-2-hydroxypropyl]ester, hergestellt aus der Polysäure mit einem Überschuss von Methyloxiran
3. Bezeichnung Propylenglycolalginat
Zitat Bezeichnung 3 E405; Pharmavista; ROMP2014; GSBL; IGS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Propylenglycolalginat; Propylenglykolester der Alginsäure; 1,2-Propylenglycolalginat; Hydroxypropylalginat; Produkt der Reaktion von feuchter Alginsäure mit Propylenoxid-Überschuss; Alginsäurepropylenglycolester; Propylenglykolester der Poly(D-mannuronsäure,L-guronsäure); Alginsäure-Ester mit 1,2-Propandiol; Alginsäurepropylenglykolester; PGAE; Propylenglykol-Alginat; Hydroxypropyl-Alginat; 1,2-Propylenglycolalginat; Poly[beta-D-mannuronsäure-(1-->4),alpha-L-guronsäure-(1-->4)]-Propan-1,2-diol-Ester; Propylenglycolalginsäureester; E 405

ASK #03450

Vorzugsbezeichnung Mikrokristalline Cellulose und Carmellose-Natrium (x:y) ((mit Angaben zum Mengenverhältnis der beiden Bestandteile))
International Nonproprietary Name (INN.L23)
2. Bezeichnung Cellulose (teilweise depolymerisiert) und Poly-O-(carboxymethyl)cellulose-Natriumsalz, Gemisch (x:y)

ASK #03454

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)(palmitat/stearat) '
3. Bezeichnung Langkettige Partialglyceride
Zitat Bezeichnung 3 DAB2002-2011

ASK #03463

Chemical Abstract Service Nr. 8017-88-7

Formelstamm	C6-H7-B-Hg-O3 . C6-H6-Hg-O
Molgewicht	633.2202
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ BHg ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Phenylmercuriborat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/103; USMI9.7108; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/103; Ph.Eur.2008,6.0/103
2. Bezeichnung	Phenylquecksilber()-dihydrogenborat - Phenylquecksilber()-hydroxid (1:1)
ASK #03464	
Chemical Abstract Service Nr.	50837-90-6
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₈ -F-O ₇ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	456.5249
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Fluocortolon-21-(hydrogensulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	6 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhydrogensulfat
ASK #03465	
Chemical Abstract Service Nr.	55852-84-1
Vorzugsbezeichnung	Bacitracinbis[5,5'-methylenbis(2-hydroxybenzoat)]
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	5,5'-Methylenbis(2-hydroxybenzoesäure)-Bacitracinsalz (2:1)
ASK #03488	
Chemical Abstract Service Nr.	109-57-9
Molgewicht	116.1847
Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Allylthioharnstoff
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	1-(Prop-2-en-1-yl)-2-thioharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Allyl-2-thioharnstoff; Tiosinamin
ASK #03490	
Chemical Abstract Service Nr.	9082-07-9
Molgewicht	463.369
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₁₅ S
2. Bezeichnung	Poly[(N-acetyl-D-galactosamin-4/6-O-hydrogensulfat)-(D-glucuronsäure,L-iduronsäure)]-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Chondroitinsulfate-Natriumsalze-Gemisch
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; ROMP8
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Chondroitinhydrogensulfat-Natriumsalz; Chondroitinsulfat-A/B/C-Natriumsalze
ASK #03491
Chemical Abstract Service Nr. 24967-93-9
Molgewicht 459.38
Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₁₄S
2. Bezeichnung Poly[(*N*-acetyl-*D*-galactosamin-4-*O*-hydrogensulfat)-(*D*-glucuronsäure)]
3. Bezeichnung Chondroitinsulfat A
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10; ROMP8

ASK #03494
Chemical Abstract Service Nr. 9005-67-8
Bruttoformel C₃₂H₆₂O₁₀
Vorzugsbezeichnung Polysorbat 61
International Nonproprietary Name INN.L15
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-4-sorbitanmonostearat

ASK #03499
Chemical Abstract Service Nr. 294202-14-5
Formelstamm C17-H21-N3 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 321.845
Bruttoformel C₁₇H₂₂ClN₃
2. Bezeichnung 4,4'-(Iminomethylen)-*N,N,N',N'*-tetramethylbis(anilin)-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #03500
Chemical Abstract Service Nr. 509-67-1
Molgewicht 398.4953
Bruttoformel C₂₃H₃₀N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Pholcodin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; YLST
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methyl-3-(2-morpholinoethoxy)morphin-7-en-6 -ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Morpholinylethylmorphin

ASK #03504
Chemical Abstract Service Nr. 2413-38-9
Formelstamm C23-H25-F3-N2-O-S . 2 Cl-H
Molgewicht 507.4395
Bruttoformel C₂₃H₂₇Cl₂F₃N₂OS
Vorzugsbezeichnung Flupentixoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1693; Ph.Eur.2005,5.0/1693; Ph.Eur.2008,6.0/1693; USMI9.4071
2. Bezeichnung	2-(4-{3-[2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethanol-dihydrochlorid
ASK #03505	
Molgewicht	630.8699
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₉ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Dexamethason-21-palmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	9-Fluor-11,17-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhexadecanoat
ASK #03506	
Chemical Abstract Service Nr.	1401-69-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11112-11-1; 39282-33-2; 8026-48-0
Molgewicht	916.1001
Bruttoformel	C ₄₆ H ₇₇ NO ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Tylosin A
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	(USAN); (Ph.Eur.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); (USP23/S8(1998)-35(2012)); CAS; Hager2008; (Eur.Ph.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); MAR2012
2. Bezeichnung	{{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-4- <i>O</i> -(2,6-dideoxy-3- <i>C</i> -methyl- β - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyl]-2,3,6-trideoxy- β -D-galactopyranosyl]-1-O-phosphat (1:x)}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tylosin '
ASK #03507	
Chemical Abstract Service Nr.	1405-53-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	110391-06-5; 56700-24-4; 8047-48-1
Formelstamm	C46-H77-N-O17 . x H3-O4-P
Molgewicht	1014.0953
Bruttoformel	C ₄₆ H ₈₀ NO ₂₁ P
2. Bezeichnung	{{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-15-[(6-Desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-4- <i>O</i> -(2,6-dideoxy-3- <i>C</i> -methyl- β - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyl]-2,3,6-trideoxy- β -D-galactopyranosyl]-1-O-phosphat (1:x)}
3. Bezeichnung	Tylosin-A-phosphat (1:x)
ASK #03510	
Chemical Abstract Service Nr.	1404-26-8
Vorzugsbezeichnung	Polymyxin B
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	Polymyxin B ₁ , Polymyxin B ₁ -I, Polymyxin B ₂ , Polymyxin B ₃ und kleinere Mengen weiterer Polymyxine, Gemisch

ASK #03511

Chemical Abstract Service Nr. 514-36-3
Molgewicht 422.487
Bruttoformel $C_{23}H_{31}FO_6$
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 β ,17-dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-ylacetat
3. Bezeichnung Fludrocortisonacetat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Fludrocortison-21-acetat; Fludrocortisonacetat

ASK #03512

Chemical Abstract Service Nr. 127-31-1
Molgewicht 380.4504
Bruttoformel $C_{21}H_{29}FO_5$
Vorzugsbezeichnung Fludrocortison
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 β ,17,21-trihydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #03513

Chemical Abstract Service Nr. 112-38-9
Formelstamm $(C_{11}H_{19}O_2)^- H^+$
Molgewicht 184.2753
Bruttoformel $C_{11}H_{20}O_2$
2. Bezeichnung Undec-10-ensäure
3. Bezeichnung Undecylensäure (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Undecylensäure; 10-undecenoic acid

ASK #03514

Chemical Abstract Service Nr. 557-08-4
Formelstamm $2(C_{11}H_{19}O_2)^- Zn^{2+}$
Molgewicht 431.9147
Bruttoformel $C_{22}H_{38}O_4Zn$
2. Bezeichnung Undec-10-ensäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung Zinkundecylenat (Ph.Eur.)

ASK #03516

Chemical Abstract Service Nr. 154-87-0
Formelstamm $(C_{12}H_{19}N_4O_7P_2S)^+ Cl^-$
Molgewicht 460.7674
Bruttoformel $C_{12}H_{19}ClN_4O_7P_2S$

Vorzugsbezeichnung Cocarboxylase
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 3-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-5-(2-[[hydroxy(phosphonoxy)phosphoryl]oxy]ethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-3-iumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Thiaminpyrophosphat; Thiamindiphosphat; Diphosphothiamin; 3-(4-Amino-2-methyl-5-pyrimidinylmethyl)-5-{2-[hydroxy(phosphonoxy)phosphinoxy]ethyl}-4-methylthiazoliumchlorid; Thiamin-PP; Thiamintrihydrogenpyrophosphat; Vitamin-B1-pyrophosphat; Thiamindiphosphorsäureester

ASK #03517

Chemical Abstract Service Nr. 54-47-7
Formelstamm (C8-H8-N-O6-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 247.1419
Bruttoformel C₈H₁₀NO₆P
2. Bezeichnung (4-Formyl-5-hydroxy-6-methyl-3-pyridylmethyl)dihydrogenphosphat
3. Bezeichnung Pyridoxal-5'-phosphat
Zitat Bezeichnung 3 MAR28

ASK #03518

Chemical Abstract Service Nr. 9005-64-5
Bruttoformel C₅₈H₁₁₄O₂₆
Vorzugsbezeichnung Polysorbat 20
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 E432; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/426; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/426; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/426
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-sorbitanmonododecanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 432

ASK #03519

Chemical Abstract Service Nr. 1107-99-9
Molgewicht 444.5604
Bruttoformel C₂₆H₃₆O₆
2. Bezeichnung (11^β,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(2,2-dimethylpropanoat)
3. Bezeichnung Prednisolonpivalat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Prednisolon-21-pivalat; Prednisolon-21-(2,2-dimethylpropanoat); Prednisolonpivalat

ASK #03521

Chemical Abstract Service Nr. 50-10-2
Formelstamm (C21-H34-N-O3)⁺ Br⁻

Molgewicht 428.4036
Bruttoformel C₂₁H₃₄BrNO₃
2. Bezeichnung {2-[(Cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetyloxy]ethyl}diethylmethylammoniumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym {2-[(Cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetoxy]ethyl}diethylmethylammoniumbromid

ASK #03523

Chemical Abstract Service Nr. 100-52-7
Molgewicht 106.1219
Bruttoformel C₇H₆O
2. Bezeichnung Benzaldehyd
Zitat Bezeichnung 2 DAB6; DAB1998R; EAB4.0-8.7(2002-2016)R; ROMP8
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Künstliches Bittermandelöl; Benzolcarbaldehyd

ASK #03524

Chemical Abstract Service Nr. 104-55-2
Molgewicht 132.1592
Bruttoformel C₉H₈O
2. Bezeichnung 3-Phenylprop-2-enal
3. Bezeichnung Zimtaldehyd
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR29; DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #03525

Chemical Abstract Service Nr. 55-65-2
Molgewicht 198.3085
Bruttoformel C₁₀H₂₂N₄
Vorzugsbezeichnung Guanethidin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4413; MAR27
2. Bezeichnung [2-(Azocan-1-yl)ethyl]guanidin

ASK #03526

Chemical Abstract Service Nr. 60-02-6
Formelstamm 2(C10-H22-N4) . H2-O4-S
Molgewicht 494.6954
Bruttoformel C₂₀H₄₆N₈O₄S
Vorzugsbezeichnung Guanethidinhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung [2-(Azocan-1-yl)ethyl]guanidin-sulfat (2:1)

ASK #03527

Chemical Abstract Service Nr. 645-43-2
Formelstamm C10-H22-N4 . H2-O4-S
Molgewicht 296.387
Bruttoformel C₁₀H₂₄N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Guanethidinmonosulfat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.01/27; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0027; Ph.Eur.2008,6.0/0027; MAR27
2. Bezeichnung [2-(Azocan-1-yl)ethyl]guanidin-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Guanethidinsulfat (1:1); Guanethidinsulfat

ASK #03528

Chemical Abstract Service Nr. 103000-77-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1208112-19-9; 139014-59-8; 1405-86-3; 18933-02-3; 31261-47-9; 47897-45-0; 47897-48-3; 70055-50-4; 783266-30-8; 79165-07-4; 947339-02-8
Formelstamm (C42-H59-O16)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 822.9321
Bruttoformel C₄₂H₆₂O₁₆
2. Bezeichnung 3 -(2-O- -D-Glucopyranuronosyl- -D-glucopyranuronosyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure
Zitat Bezeichnung 2 Config:Hager2008; Config:ACSMC8(1994)v547,p308-321; Config:KEGG.C02284; Config:PACHAS(2002)v74.7,p1189-1198; Config:CHNCA8(1989)v25.4,p426-430; Config:CPBTAL(1993)v41.8,p1337-1345; Config:POPRDK(1998)v73,p5-19
3. Bezeichnung Glycyrrhizinsäure
Zitat Bezeichnung 3 EINECS; ATC2011-DE; ROMP2011; Hager2008; IGS

ASK #03530

Chemical Abstract Service Nr. 526-08-9
Formelstamm (C15-H13-N4-O2-S)⁻ H⁺
Molgewicht 314.3623
Bruttoformel C₁₅H₁₄N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Sulfaphenazol
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8729; MAR28
2. Bezeichnung N¹-(1-Phenylpyrazol-5-yl)sulfanilamid

ASK #03531

Molgewicht 516.7772
Bruttoformel C₂₇H₅₂N₂O₅S
2. Bezeichnung N,N,N-Trimethyl-4-stearamidoanilinum(methylsulfat)

ASK #03534

Chemical Abstract Service Nr. 141-20-8

Molgewicht 288.4229
Bruttoformel C₁₆H₃₂O₄
Vorzugsbezeichnung Digolildodecanoat
International Nonproprietary Name (INNv.L59)
2. Bezeichnung [2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]dodecanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethylenglycolmonodecanoat

ASK #03535

Chemical Abstract Service Nr. 60842-32-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12770-60-4; 64156-45-2; 868748-47-4
2. Bezeichnung Siliciumdioxid, methyliert
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #03536

Chemical Abstract Service Nr. 67-45-8
Molgewicht 225.1583
Bruttoformel C₈H₇N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Furazolidon
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 3-[[5-Nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]-1,3-oxazolidin-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-[[5-Nitro-2-furylmethylen)amino]-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #03540

Chemical Abstract Service Nr. 938-73-8
Molgewicht 165.1891
Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Ethenzamid
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; DAC2004,2005; USMI10; DAC2004R
2. Bezeichnung 2-Ethoxybenzamid

ASK #03545

Chemical Abstract Service Nr. 66829-29-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 288374-64-1; 70714-61-3
2. Bezeichnung Poly-O-[3-carboxy-2- und -3-(oct-1-en-1-yl)propanoyl]stärke-Natriumsalz
3. Bezeichnung Stärke[hydrogen-2-(oct-1-en-1-yl)butandioat]-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Poly-O-[hydrogen-(oct-1-en-1-yl)succinyl]stärke-Natriumsalz; Stärke-hydrogen-1-octenylsuccinat-Natriumsalz; Stärke-(Oct-1-en-1-yl)bernsteinsäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Natriumsalz; Poly-O-(1-octenylhydrogensuccinyl)stärke-Natriumsalz; Stärke-(Oct-1-en-1-yl)butandisäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Natriumsalz; Stärke-1-Octenylsuccinanhydrid-Modifizierungsprodukt-Natriumsalz; Natriumstärkeoctenylsuccinat; Natrium-1-octenylsuccinatstärke; Stärke-1-Octenylbernsteinsäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Natriumsalz; Stärkenatriumoctenylsuccinat; E 1450

ASK #03547

Chemical Abstract Service Nr. 34959-30-3
Formelstamm (C₂₂H₂₄N-O₅)⁺ Cl⁻
Molgewicht 417.8827
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClNO₅
Vorzugsbezeichnung Azaspiriumchlorid
International Nonproprietary Name INNv.L25
2. Bezeichnung 4,11-Dimethoxy-9-methyliden-5-oxo-5,6,8,9-tetrahydrospiro[furo[3',2':6,7]chromeno[3,2-c]pyridin-7,1'-piperidin]-7-iumchlorid

ASK #03548

2. Bezeichnung Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2 Gill
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure-Calciumsalz; Polystyrolsulfonsäure-Calciumsalz, Divinylbenzol-vernetzt; Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat-Polysulfonat-Calciumsalz

ASK #03549

Chemical Abstract Service Nr. 139-06-0
Formelstamm 2(C₆H₁₂N-O₃-S)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 396.5368
Bruttoformel C₁₂H₂₄CaN₂O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Calciumcyclamat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 E952
2. Bezeichnung N-Cyclohexylsulfamidsäure-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cyclohexylamidoschwefelsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #03551

Chemical Abstract Service Nr. 9000-30-0
2. Bezeichnung Cyamopsis-tetragonoloba-Mehl (aus dem Endosperm)
3. Bezeichnung Guar (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 412; Guarmehl; Guar

ASK #03552

Chemical Abstract Service Nr. 22304-30-9
Molgewicht 336.3862
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Azapropazon 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung 5-Dimethylamino-9-methyl-2-propylpyrazolo[1,2-a][1,2,4]benzotriazin-1,3(2*H*)-dion 2 H₂O

ASK #03554

Formelstamm 2(C7-H8-O3-P)⁻ Co2+

Molgewicht 401.154

Bruttoformel C₁₄H₁₆CoO₆P₂

2. Bezeichnung [(Hydroxy)(phenyl)methyl]phosphinsäure-Cobalt()-Salz

ASK #03555

Chemical Abstract Service Nr. 98-96-4

Molgewicht 123.1127

Bruttoformel C₅H₅N₃O

Vorzugsbezeichnung Pyrazinamid

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/859; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/859; Ph.Eur.2002,4.00/859

2. Bezeichnung Pyrazincarboxamid

ASK #03560

Chemical Abstract Service Nr. 94-78-0

Molgewicht 213.2385

Bruttoformel C₁₁H₁₁N₅

Vorzugsbezeichnung Phenazopyridin

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 3-(Phenyldiazenyl)pyridin-2,6-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(Phenyldiazenyl)pyridin-2,6-diylbis(azan)

ASK #03561

Chemical Abstract Service Nr. 136-40-3

Formelstamm C11-H11-N5 . Cl-H

Molgewicht 249.6995

Bruttoformel C₁₁H₁₂ClN₅

Vorzugsbezeichnung Phenazopyridinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 3-(Phenyldiazenyl)pyridin-2,6-diamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(Phenyldiazenyl)pyridin-2,6-diylbis(azan)-hydrochlorid

ASK #03562

Chemical Abstract Service Nr. 10190-99-5

Formelstamm (C17-H10-N-O7)⁻ Na⁺

Molgewicht 363.2536

Bruttoformel C₁₇H₁₀NNaO₇

2. Bezeichnung 8-Methoxy-6-nitrophenanthro[3,4-d][1,3]dioxol-5-carbonsäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Aristolochiasäure-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 3 MAR28

ASK #03569

Chemical Abstract Service Nr. 141-43-5

Molgewicht 61.0831

Bruttoformel C₂H₇NO

2. Bezeichnung 2-Aminoethan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 CAS; EAB.Def; EP.def

3. Bezeichnung Ethanolamin

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.5(2021-2022)/2847; USMI9.3654

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Olamin

ASK #03570

Chemical Abstract Service Nr. 1071-23-4

Formelstamm (C2-H6-N-O4-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 141.063

Bruttoformel C₂H₈NO₄P

2. Bezeichnung (2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat

ASK #03571

Chemical Abstract Service Nr. 2272-11-9

Formelstamm C18-H34-O2 . C2-H7-N-O

Molgewicht 343.5444

Bruttoformel C₂₀H₄₁NO₃

Vorzugsbezeichnung Monoethanolaminoleat

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung (Z)-Octadec-9-ensäure-2-Aminoethanol-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ölsäure-2-Aminoethanol-Salz (1:1)

ASK #03576

Chemical Abstract Service Nr. 4075-81-4

Formelstamm $2(C_3H_5O_2)^- Ca^{2+}$
Molgewicht 186.2192
Bruttoformel $C_6H_{10}CaO_4$
2. Bezeichnung Propansäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Calciumpropionat
Zitat Bezeichnung 3 E282; USMI10; FIE96; MAR28; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Propionsäure-Calciumsalz; E 282

ASK #03582

Chemical Abstract Service Nr. 15318-45-3
Molgewicht 356.2222
Bruttoformel $C_{12}H_{15}Cl_2NO_5S$
Vorzugsbezeichnung Thiamphenicol
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/109; USMI9.9034; Ph.Eur.2005,5.0/109; MAR27; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/109; USAN
2. Bezeichnung 2,2-Dichlor-*N*-[(*R,R*)-1,3-dihydroxy-1-(4-mesylphenyl)propan-2-yl]acetamid

ASK #03583

Chemical Abstract Service Nr. 5892-10-4
Molgewicht 509.9685
Bruttoformel CBi_2O_5
3. Bezeichnung Basisches Bismutcarbonat
Zitat Bezeichnung 3 HAB2001R-2011R; DAB9; HAB2014R-2015R; HAB2012R-2013R; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2017)/0012; HAB2016R; DAB9R

ASK #03584

Chemical Abstract Service Nr. 85-73-4
Formelstamm $(C_{17}H_{12}N_3O_5S_2)^- H^+$
Molgewicht 403.4322
Bruttoformel $C_{17}H_{13}N_3O_5S_2$
Vorzugsbezeichnung Phthalylsulfathiazol
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/352; Ph.Eur.2002,4.00/352; Ph.Eur.2008,6.0/352
2. Bezeichnung *N*-[4-(1,3-Thiazol-2-ylsulfamoyl)phenyl]phthalamidsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-[4-(2-Thiazolylaminosulfonyl)phenylaminocarbonyl]benzoesäure

ASK #03585

Chemical Abstract Service Nr. 773-76-2
Molgewicht 214.0481
Bruttoformel $C_9H_5Cl_2NO$

2. Bezeichnung 5,7-Dichlorchinolin-8-ol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Halquinol

ASK #03586

Chemical Abstract Service Nr. 300-39-0

Formelstamm (C₉H₇I₂N-O₃)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 432.9816

Bruttoformel C₉H₉I₂NO₃

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-(4-hydroxy-3,5-diiodphenyl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,5-Diiod-L-tyrosin

ASK #03589

Formelstamm (C₉H₇I₂N-O₃)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 476.9453

Bruttoformel C₉H₇I₂NNa₂O₃

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-(4-hydroxy-3,5-diiodphenyl)propansäure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung 3,5-Diiod-L-tyrosin-Dinatriumsalz

ASK #03590

2. Bezeichnung Secale-cereale-Bollmehl

3. Bezeichnung Roggenbollmehl

ASK #03593

Chemical Abstract Service Nr. 16110-51-3

Formelstamm (C₂₃H₁₄O₁₁)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 468.3665

Bruttoformel C₂₃H₁₆O₁₁

Vorzugsbezeichnung Cromoglicinsäure

International Nonproprietary Name INN.L8

2. Bezeichnung 5,5'-[(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(oxy)]bis(4-oxo-4H-chromen-2-carbonsäure)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cromolyn

ASK #03594

Formelstamm (C₂₃H₁₄O₁₁)²⁻ 2Na⁺ . 4 H₂O

Molgewicht 584.3913

Bruttoformel C₂₃H₁₄Na₂O₁₁

Vorzugsbezeichnung Dinatriumcromoglicat 4 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L8)

2. Bezeichnung	5,5'-(2-Hydroxypropan-1,3-diyldioxy)bis(4-oxochromen-2-carbonsäure)-Dinatriumsalz 4 H ₂ O
ASK #03596	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-96-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1365321-30-7; 162849-98-1; 249747-47-5; 30999-06-5; 32408-94-9; 58829-13-3; 75139-00-3
Formelstamm	C33-H54-O5(C2-H4-O) _n . C66-H106-O9(C2-H4-O) _n . (C2-H4-O) _n (H2-O) ca. 80:10:6 (m/m), n = ca. 22
Vorzugsbezeichnung	Tocofersolan
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	DrugInfo; KEGG; USNCT; ATC; Pharmavista; AAN; PubChem; INCI; MAR2017; Pharm.Excip.2017; EUTCT; AdisInsight; CAS; ChemSpider; GlnAS; ChemIDplus; ICTRP; BAN; EMEA/H/C/920
2. Bezeichnung	[-Hydropoly(oxyethylen) ₂₂ -yl]{{(2 <i>R</i>)-2,5,7,8-tetramethyl-2-[(4 <i>R</i> ,8 <i>R</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-6-yl}butandioat (Hauptbestandteil), <i>O,O'</i> -Bis[4-oxo-4-((2 <i>R</i>)-2,5,7,8-tetramethyl-2-[(4 <i>R</i> ,8 <i>R</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-6-yl)oxy]butanoyl]polyethylenglycol ₂₂ (Nebenbestandteil) und -Hydro- -hydroxypoly(oxyethylen) ₂₂ (Spuren) [Der INN Tocofersolan wurde von der WHO 1964 und 1966 ohne stereochemische Angaben definiert, wird aber allgemein für das Derivat des natürlichen (+)-(2 <i>R</i> ,4' <i>R</i> ,8' <i>R</i>)-Tocopherols verwendet und vermutlich wegen dieser Unklarheit ab 2013 in den kumulativen INN-Listen nicht mehr aufgeführt.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	d-alpha-Tocopherol-polyethylenglycol-1000-succinat; TPGS; Tocopherolpoly(oxyethylen)succinat; Tocofersolat; Tocophersolan; Vitamin-E-Polyethylenglycolsuccinat; [Poly(oxyethylen)-22]{{(2 <i>R</i>)-2,5,7,8-tetramethyl-2-[(4 <i>R</i> ,8 <i>R</i>)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}succinat; (R,R,R)-alpha-Tocopherol-PEG-1000-succinat; d-alpha-Tocopherol-PEG-1000-succinat; d-alpha-Tocopheryl-polyethylenglycol-1000-succinat; Macrogol-1000-(R,R,R)-tocoferilsuccinat

ASK #03597

Chemical Abstract Service Nr.	329-63-5
Formelstamm	C9-H13-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	219.6654
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Racpinefrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #03598

Chemical Abstract Service Nr.	2444-46-4
Molgewicht	293.4012
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Nonivamid
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R; DAC2004R; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)methyl]nonanamid

ASK #03602

Chemical Abstract Service Nr.	106-11-6
--------------------------------------	----------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8044-57-3
Molgewicht 372.5824
Bruttoformel C₂₂H₄₄O₄
Vorzugsbezeichnung Digolilstearat
International Nonproprietary Name (INNv.L59)
2. Bezeichnung [2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]stearat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethylenglycolmonostearat

ASK #03609

Chemical Abstract Service Nr. 14158-27-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 20672-06-4; 31083-24-6
Molgewicht 88.9075
Bruttoformel Sr
2. Bezeichnung (⁸⁹Sr)Strontium
3. Bezeichnung Strontium-89
Zitat Bezeichnung 3 LB; CAS; MAR2012

ASK #03610

Chemical Abstract Service Nr. 72-80-0
Molgewicht 228.0747
Bruttoformel C₁₀H₇Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Chlorquinaldol
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 DAC2003-2005; USM110; MAR28; DAC2004R
2. Bezeichnung 5,7-Dichlor-2-methylchinolin-8-ol

ASK #03612

Chemical Abstract Service Nr. 15708-41-5
Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₂-O₈)⁴⁻ Fe³⁺ Na⁺
Molgewicht 367.0457
Bruttoformel C₁₀H₁₂FeN₂NaO₈
Vorzugsbezeichnung Natriumferedetat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung *N,N'*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Eisen()-Natrium-Salz (1:1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Eisen(III)-Natrium-Salz (1:1:1); Edetinsäure-Eisen(III)-Natrium-Salz; Eisennatriumedetat; (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Eisen(III)-Chelat-Natriumsalz; Ethylendiamin-N,N,N',N'-tetraessigsäure-Eisen(III)-Natrium-Salz

ASK #03614

2. Bezeichnung Cynara-cardunculus-Blätter, getrocknet, ganz oder geschnitten, Gehalt mindestens 0,8 % Chlorogensäure [ASK-Nr. 04444-6]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Artischockenblätter

Zitat Bezeichnung 3 Hager2008-2014; EAB5.5+6+7,6.0+6,7.0+3+6,8.0(2005-2014)/1866

ASK #03623

2. Bezeichnung Crataegus-laevigata- und/oder Crataegus-monogyna-Zweigspitzen mit Blüten

3. Bezeichnung Weißdornblätter mit Blüten

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1432; Ph.Eur.2005,5.0/1432; Hager2004,2008; DAB1999; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1432

ASK #03625

Chemical Abstract Service Nr. 73049-73-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 80702-37-0

2. Bezeichnung Peptone ((mit Angaben zur Herkunft und zur Aufbereitung))

ASK #03628

Chemical Abstract Service Nr. 15686-71-2

Formelstamm (C₁₆H₁₆N₃O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 347.3889

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Cefalexin

International Nonproprietary Name INNv.L18

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; CAS; ChemSpider; JAN; BAN; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS; PubChem

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure; Cephalexin

ASK #03629

Chemical Abstract Service Nr. 13982-78-0

Molgewicht 203.9735

Bruttoformel Hg

2. Bezeichnung (²⁰³Hg)Quecksilber

3. Bezeichnung Quecksilber-203

ASK #03630

Chemical Abstract Service Nr. 7446-09-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12396-99-5; 1239882-82-6; 8014-94-6; 83008-56-4; 89125-89-3

Molgewicht 64.0638

Bruttoformel O₂S

2. Bezeichnung Schwefel()-oxid

Zitat Bezeichnung 2 GESTIS; IGS

3. Bezeichnung Schwefeldioxid

Zitat Bezeichnung 3	Hager2008; Ph.Eur.3.0-4R,4.0+4+7R,5.0+4+7R,6.0+4+7R(2002-2008); LB; ROMP2011; UBA-WGK; GESTIS; EINECS; DAB1998R; IGS; E220
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 220

ASK #03633

Chemical Abstract Service Nr.	315-30-0
Molgewicht	136.1115
Bruttoformel	C ₅ H ₄ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Allopurinol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0576; USMI10; DAC86; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2011,7.0; MAR29; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/576; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/0576; BP2001-2011; PHARMEUROPA7.3,14.4,16.2,18.1
2. Bezeichnung	1 <i>H</i> -Pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-4(5 <i>H</i>)-on

ASK #03634

Chemical Abstract Service Nr.	13981-50-5
Molgewicht	56.9363
Bruttoformel	Co
2. Bezeichnung	(⁵⁷ Co)Cobalt
3. Bezeichnung	Cobalt-57

ASK #03635

Chemical Abstract Service Nr.	13981-38-9
Molgewicht	57.9358
Bruttoformel	Co
2. Bezeichnung	(⁵⁸ Co)Cobalt
3. Bezeichnung	Cobalt-58

ASK #03637

Chemical Abstract Service Nr.	5787-63-3
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₃ -N-O ₂ -P) ⁻ Na ⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	275.2144
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NNaO ₂ P
Vorzugsbezeichnung	Toldimfos-Natrium 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9211
2. Bezeichnung	4-Dimethylamino-2-methylphenylphosphinsäure-Natriumsalz 3 H ₂ O

ASK #03641

Chemical Abstract Service Nr.	93778-39-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	95468-91-0
Formelstamm	C ₈ -H ₁₁ -N-O ₃ . C ₄ -H ₇ -N-O ₄

Molgewicht 302.2805
Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₇
Vorzugsbezeichnung Pyridoxinaspartat
International Nonproprietary Name INN.L1,L41
2. Bezeichnung 4,5-Bis(hydroxymethyl)-2-methylpyridin-3-ol-L-aspartat (1:1)

ASK #03655

Formelstamm C34-H38-N4-O6 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 653.1649
Bruttoformel C₃₄H₃₉ClN₄O₆
2. Bezeichnung 7,12-Bis(1-hydroxyethyl)-3,8,13,17-tetramethylporphyrin-2,18-dipropansäure-hydrochlorid 1 H₂O
3. Bezeichnung Hämatorporphyrinhydrochlorid 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #03656

Chemical Abstract Service Nr. 1082-57-1
Molgewicht 215.2942
Bruttoformel C₁₃H₁₇N₃
Vorzugsbezeichnung Tramazolin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 EINECS; ROMP2012; EUTCT; Hager2011; ATC-DE
2. Bezeichnung *N*-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin und Tautomer: *N*-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)imidazolidin-2-imin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4,5-Dihydro-*N*-(5,6,7,8-tetrahydro-1-naphthalenyl)-1*H*-imidazol-2-amin; 2-(5,6,7,8-Tetrahydro-1-naphthylamino)-2-imidazolin; *N*-(5,6,7,8-Tetrahydro-1-naphthyl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin; (4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(5,6,7,8-tetrahydro-1-naphthyl)azan

ASK #03657

Chemical Abstract Service Nr. 74195-73-6
Formelstamm C13-H17-N3 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 269.7704
Bruttoformel C₁₃H₁₈ClN₃
Vorzugsbezeichnung Tramazolinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 Hager2011; GII; Ph.Eur.4.0+2,5.0+2+3,6.0,7.0(2002-2011)/1597
2. Bezeichnung *N*-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tramazolinhydrochlorid-Monohydrat; 2-[(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)amino]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-3-ium-chlorid 1 HO; *N*-(5,6,7,8-Tetrahydro-1-naphthyl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin-Monohydrochlorid-Monohydrat; (4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(5,6,7,8-tetrahydro-1-naphthyl)azan-hydrochlorid 1 HO;

N-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1H-imidazol-2-amin-hydrochlorid-Monohydrat

ASK #03664

Chemical Abstract Service Nr. 56-23-5
Molgewicht 153.8227
Bruttoformel CCl₄
2. Bezeichnung Tetrachlormethan
3. Bezeichnung Tetrachlorkohlenstoff
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #03665

Chemical Abstract Service Nr. 2193-87-5
Molgewicht 390.4452
Bruttoformel C₂₂H₂₇FO₅
Vorzugsbezeichnung Flupredniden
International Nonproprietary Name INN.L23
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 β ,17,21-trihydroxy-16-methylenpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #03666

Chemical Abstract Service Nr. 1255-35-2
Molgewicht 432.4819
Bruttoformel C₂₄H₂₉FO₆
Vorzugsbezeichnung Flupredniden-21-acetat
International Nonproprietary Name (INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 β ,17-dihydroxy-16-methyliden-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #03667

Chemical Abstract Service Nr. 84-17-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13029-44-2
Molgewicht 266.3343
Bruttoformel C₁₈H₁₈O₂
Vorzugsbezeichnung Dienestrol
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2021; EAB4.0,5.0,6.0,7.0+2(2002-2008)/0483; GlnAS; MAR2021; EP4.0,5.0,6.0,7.0+4(2002-2012)/0483; USP25(2002),26(2003),27(2004); CAS; BP2001-2012; USMI2021; USP25-40(2002-2017); USAN; EUTCT
2. Bezeichnung 4,4'-[(2E,4E)-Hexa-2,4-dien-3,4-diy]diphenol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #03668

Chemical Abstract Service Nr. 84-19-5

Molgewicht 350.4077
Bruttoformel $C_{22}H_{22}O_4$
Vorzugsbezeichnung Dienestroidiacetat
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.3076
2. Bezeichnung {4,4'-[(E,E)-Hexa-2,4-dien-3,4-diy]diphenyl}diacetat

ASK #03677

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9005-65-6
Bruttoformel $C_{64}H_{124}O_{26}$
Vorzugsbezeichnung Polysorbat 80 (desodoriert)
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-sorbitanmonooleat (desodoriert)

ASK #03678

Chemical Abstract Service Nr. 61101-06-2
Formelstamm $7(C_6-H_5-O_7)3^- 3H+ 6Ca^{2+} 6Na^+$
Molgewicht 1705.1283
Bruttoformel $C_{42}H_{38}Ca_6Na_6O_{49}$
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Calcium-Natrium-Salz (7:6:6)
3. Bezeichnung Calcium-Natrium-Hydrogen-Citrat (6:6:3:7)

ASK #03680

Chemical Abstract Service Nr. 372-66-7
Molgewicht 145.2426
Bruttoformel $C_8H_{19}NO$
Vorzugsbezeichnung Heptaminol
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 6-Amino-2-methylheptan-2-ol

ASK #03681

Chemical Abstract Service Nr. 100-55-0
Molgewicht 109.1259
Bruttoformel C_6H_7NO
2. Bezeichnung 3-Pyridylmethanol

ASK #03682

Chemical Abstract Service Nr. 6164-87-0
Formelstamm $C_6-H_7-N-O . C_4-H_6-O_6$
Molgewicht 259.2127
Bruttoformel $C_{10}H_{13}NO_7$

2. Bezeichnung 3-Pyridylmethanol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #03685

2. Bezeichnung Poly(*O*-hydroxymethyl)stärke

ASK #03686

Chemical Abstract Service Nr. 77-93-0

Molgewicht 276.283

Bruttoformel C₁₂H₂₀O₇

2. Bezeichnung Triethyl(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)

3. Bezeichnung Triethylcitrat

Zitat Bezeichnung 3 EINECS; ARC2990; LB; E1505; SGK; Hager2017; ROMP2018; ChemSpider; EAB3.3+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2000-2017)/1479

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Triethyl-2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat; 2-Hydroxy-1,2,3-propantricarbonsäuretriethylester; E 1505; Triäthylcitrat; Citronensäuretriethylester; Ethylcitrat; Triethyl-2-hydroxy-1,2,3-propantricarboxylat

ASK #03687

Chemical Abstract Service Nr. 9004-73-3

Formelstamm (C-H4-O-Si)n

2. Bezeichnung Poly[oxy(methylsilandiyl)]

3. Bezeichnung Polymethylsiloxan

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #03688

Chemical Abstract Service Nr. 120-14-9

Molgewicht 166.1739

Bruttoformel C₉H₁₀O₃

2. Bezeichnung 3,4-Dimethoxybenzaldehyd

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Veratrumaldehyd

ASK #03689

Chemical Abstract Service Nr. 22888-70-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11054-49-2; 11076-05-4; 11076-06-5; 22888-69-3; 27359-03-1; 28577-40-4; 29832-10-8; 37574-50-8; 50976-99-3

Molgewicht 482.4362

Bruttoformel C₂₅H₂₂O₁₀

Vorzugsbezeichnung Silibinin

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 RChemIDplus; USMI14; PubChem; ROMP2019; ChemSpider; DAB2003R-2007R; GlnAS; MAR2019; EAB4.6-9.4(2002-2018)

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-3,5,7-Trihydroxy-2-[(2*R*,3*R*)-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxymethyl-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl]-2,3-dihydro-4*H*-benzopyran-4-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB9.4(2018)R:syn

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Silybin; (2R,3R)-3,5,7-Trihydroxy-2-[(2R,3R)-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-hydroxymethyl-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl]-2,3-dihydro-4H-chromen-4-on; Silymarin [veraltete zweideutige Bezeichnung]; Silymarin I

ASK #03695

Chemical Abstract Service Nr. 499-83-2

Formelstamm (C7-H3-N-O4)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 167.1189

Bruttoformel C₇H₅NO₄

2. Bezeichnung Pyridin-2,6-dicarbonsäure

ASK #03696

Chemical Abstract Service Nr. 138-15-8

Formelstamm C5-H9-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 183.5902

Bruttoformel C₅H₁₀ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Glutaminsäurehydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; DAB1999-2006; DAB2007-2011; MAR28

2. Bezeichnung (2S)-2-Aminopentandisäure-hydrochlorid

ASK #03698

2. Bezeichnung Poly(2-methylprop-2-ensäureester-co-prop-2-ensäureester) (x:y)

3. Bezeichnung Poly(acrylsäureester-co-methacrylsäureester) (x:y)

ASK #03704

Chemical Abstract Service Nr. 2127-01-7

Molgewicht 328.8144

Bruttoformel C₁₄H₁₇ClN₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Clorexolon

International Nonproprietary Name INN.L43

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 6-Chlor-2-cyclohexyl-3-oxo-2,3-dihydro-1H-isoindol-5-sulfonamid

ASK #03705

Chemical Abstract Service Nr. 60-99-1

Molgewicht 328.4717

Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂OS

Vorzugsbezeichnung Levomepromazin

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung (2R)-3-(2-Methoxy-10H-phenothiazin-10-yl)-N,N,2-trimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methotrimeprazin; [(R)-3-(2-Methoxy-10H-phenothiazin-10-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan

ASK #03706

Chemical Abstract Service Nr. 7104-38-3

Formelstamm C19-H24-N2-O-S . C4-H4-O4

Molgewicht 444.5438

Bruttoformel C₂₃H₂₈N₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Levomepromazinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/925; Ph.Eur.2008,6.0/925; Ph.Eur.2002,4.00/925

2. Bezeichnung (2*R*)-3-(2-Methoxy-10*H*-phenothiazin-10-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(R)-3-(2-Methoxy-10H-phenothiazin-10-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #03709

2. Bezeichnung Coriandrum-sativum-Früchte

3. Bezeichnung Koriander

Zitat Bezeichnung 3 HOPPE8; Hager2004,2008; Ph.Eur.2005,5.0/1304; Ph.Eur.2002,4.00/1304; Ph.Eur.2008,6.0/1304; DAB1998

ASK #03710

Chemical Abstract Service Nr. 118-61-6

Molgewicht 166.1739

Bruttoformel C₉H₁₀O₃

2. Bezeichnung Ethyl(2-hydroxybenzoat)

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #03715

Chemical Abstract Service Nr. 146-54-3

Molgewicht 352.4171

Bruttoformel C₁₈H₁₉F₃N₂S

Vorzugsbezeichnung Triflupromazin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3-[2-(trifluormethyl)-10*H*-phenothiazin-10-yl]propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl{3-[2-(trifluormethyl)-10H-phenothiazin-10-yl]propyl}azan

ASK #03716

Chemical Abstract Service Nr. 1098-60-8

Formelstamm C18-H19-F3-N2-S . Cl-H

Molgewicht 388.878

Bruttoformel C₁₈H₂₀ClF₃N₂S

Vorzugsbezeichnung Triflupromazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3-(2-trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[3-(2-trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]azan-hydrochlorid

ASK #03717

2. Bezeichnung Borsäure-Tannin-Komplex

ASK #03718

Chemical Abstract Service Nr. 14119-09-6
Molgewicht 66.9282
Bruttoformel Ga
2. Bezeichnung (⁶⁷Ga)Gallium
3. Bezeichnung Gallium-67

ASK #03719

Chemical Abstract Service Nr. 60-87-7
Molgewicht 284.4191
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂S
Vorzugsbezeichnung Promethazin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (*RS*)-*N,N*-Dimethyl-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*RS*)-Dimethyl[1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan

ASK #03720

Chemical Abstract Service Nr. 58-33-3
Formelstamm C₁₇-H₂₀-N₂-S . Cl-H
Molgewicht 320.88
Bruttoformel C₁₇H₂₁ClN₂S
Vorzugsbezeichnung Promethazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0524; Ph.Eur.2002,4.00/524; Ph.Eur.2008,6.0/0524
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N,N*-Dimethyl-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*RS*)-Dimethyl[1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan-hydrochlorid

ASK #03723

Chemical Abstract Service Nr. 31329-57-4

Molgewicht	383.5237
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Naftidrofuryl
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl]{3-(naphthalin-1-yl)-2-[(oxolan-2-yl)methyl]propanoat}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Diethylaminoethyl)[3-(1-naphthyl)-2-(tetrahydro-2-furylmethyl)propanoat]; [2-(Diethylamino)ethyl]{3-(naphthalin-1-yl)-2-[(tetrahydrofuran-2-yl)methyl]propanoat}
ASK #03724	
Chemical Abstract Service Nr.	3200-06-4
Formelstamm	C24-H33-N-O3 . C2-H2-O4
Molgewicht	473.5586
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Naftidrofuryloxalat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl]{2-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-(oxolan-2-yl)propanoat}-oxalat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Naftidrofurylhydrogenoxalat; Naftidrofurylhydrogenoxalat (Ph.Eur.); [2-(Diethylamino)ethyl]{2-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-(tetrahydrofuran-2-yl)propanoat}-oxalat (1:1)
ASK #03725	
Chemical Abstract Service Nr.	74-55-5
Molgewicht	204.3098
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethambutol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(S,S)-2,2'-[Ethan-1,2-diylbis(azandiyl)]bis(butan-1-ol)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S,S)-2,2'-(Ethylendiamino)bis(butan-1-ol)
ASK #03727	
Chemical Abstract Service Nr.	1424-00-6
Molgewicht	304.4669
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mesterolone
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1730; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1730; Ph.Eur.2002,4.00/1730
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-1 -methyl-5 -androstan-3-on

ASK #03729

Chemical Abstract Service Nr. 751-84-8
Formelstamm C16-H18-N2-O4-S . C15-H17-N
Molgewicht 545.6923
Bruttoformel C₃₁H₃₅N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Benethamin-Penicillin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-*N*-Benzyl-2-phenylethanamin-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure-(Benzyl)(phenethyl)azan-Salz (1:1)

ASK #03730

Chemical Abstract Service Nr. 4825-58-5
Formelstamm C24-H33-N-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht 499.5959
Bruttoformel C₂₈H₃₇NO₇
Vorzugsbezeichnung Naftidrofurylfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][3-(naphthalin-1-yl)-2-[(oxolan-2-yl)methyl]propanoat]-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(Diethylamino)ethyl][3-(naphthalin-1-yl)-2-[(tetrahydrofuran-2-yl)methyl]propanoat]-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1); (2-Diethylaminoethyl)[3-(1-naphthyl)-2-(tetrahydro-2-furylmethyl)propanoat]-fumarat (1:1)

ASK #03755

Chemical Abstract Service Nr. 90-39-1
Molgewicht 234.3803
Bruttoformel C₁₅H₂₆N₂
Vorzugsbezeichnung Spartein
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI12
2. Bezeichnung (7*S*,7*aS*,14*S*,14*aR*)-Dodecahydro-7,14-methano-2*H*,6*H*-dipyrido[1,2-*a*:1',2'-*e*][1,5]diazocin

ASK #03756

Chemical Abstract Service Nr. 6160-12-9
Formelstamm C15-H26-N2 . H2-O4-S . 5 H2-O
Molgewicht 422.5352
Bruttoformel C₁₅H₂₈N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Sparteinsulfat 5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R
2. Bezeichnung (7S,7aS,14S,14aR)-Dodecahydro-7,14-methano-2*H*,6*H*-dipyrido[1,2-*a*:1',2'-*e*][1,5]diazocin-sulfat (1:1) 5 H₂O

ASK #03758

Chemical Abstract Service Nr. 492-08-0
Molgewicht 234.3803
Bruttoformel C₁₅H₂₆N₂
Vorzugsbezeichnung D-Sparteïn

International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (7*R*,7*aR*,14*R*,14*aS*)-Dodecahydro-7,14-methano-2*H*,6*H*-dipyrido[1,2-*a*:1',2'-*e*][1,5]diazocin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pachycarpin

ASK #03775

Chemical Abstract Service Nr. 52-53-9
Molgewicht 454.6016
Bruttoformel C₂₇H₃₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Verapamil

International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI9.9604; MAR27
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)pentannitril

ASK #03776

Chemical Abstract Service Nr. 635-41-6
Molgewicht 281.3044
Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₅
Vorzugsbezeichnung Trimetozin

International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (Morpholino)(3,4,5-trimethoxyphenyl)methanon

ASK #03781

Chemical Abstract Service Nr. 579-94-2
Molgewicht 242.3544
Bruttoformel C₁₄H₂₆O₃
Vorzugsbezeichnung Menglytat

International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung *rel*-[(1*R*,2*S*,5*R*)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-yl](2-ethoxyacetat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*t*-2-Isopropyl-*c*-5-methyl-*r*-cyclohexyl)(ethoxyacetat)

ASK #03786

- 2. Bezeichnung** Hamamelis-virginiana-Blätter, getrocknet, ganz oder geschnitten, Gehalt mindestens 3 % Gerbstoffe, berechnet als Pyrogallol [ASK-Nr. 07857-0]
- Zitat Bezeichnung 2** EAB.Def
- 3. Bezeichnung** Hamamelisblätter
- Zitat Bezeichnung 3** EB6; EAB3.0+3+4,4.0,5.0,6.0+1,7.0,8.0(1997-2014)/0909; HOPPE8; DAC91; Hager2004-2014
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
- Synonym** Zauberstrauchblätter; Wünschelrutenblätter; Zaubernussblätter; Hamamelis-virginica-Blätter; Zauberhaselblätter; Hexenhaselblätter

ASK #03788

- Chemical Abstract Service Nr.** 10102-25-7
- Molgewicht** 127.9599
- Bruttoformel** $\text{Li}_2\text{O}_4\text{S}$
- 2. Bezeichnung** Lithiumsulfat 1 H_2O
- Zitat Bezeichnung 2** MAR28; DAB1998R; USMI10

ASK #03789

- Chemical Abstract Service Nr.** 10377-48-7
- Molgewicht** 109.9446
- Bruttoformel** $\text{Li}_2\text{O}_4\text{S}$
- 2. Bezeichnung** Schwefelsäure-Dilithiumsalz
- 3. Bezeichnung** Lithiumsulfat
- Zitat Bezeichnung 3** GII; USMI10; MAR28

ASK #03791

- Chemical Abstract Service Nr.** 114-07-8
- Andere Chemical Abstract Service Nr.** 374700-25-1; 47879-92-5; 47879-97-0; 47880-49-9; 50976-86-8; 7540-22-9
- Molgewicht** 733.9268
- Bruttoformel** $\text{C}_{37}\text{H}_{67}\text{NO}_{13}$
- Vorzugsbezeichnung** Erythromycin
- International Nonproprietary Name** INN.L3
- Zitat Bezeichnung 1** Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.06/179; Ph.Eur.2005,5.0/0179; PHARMEUROPA12.3,21.3; Ph.Eur.2008,6.0/0179; GII; USMI13; MAR33; BP2001-2011; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN
- 2. Bezeichnung** (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)oxy]oxy-13-Desoxy-Verbindung (Erythromycin A) und kleinere Mengen (maximal 0,050 m/m) 13-Desoxy-Verbindung (7,12-Dihydroxy-Analogon, Erythromycin B) und 3"-*O*-Demethyl-Verbindung (Erythromycin C)
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
- Synonym** Erythromycin A

ASK #03792

- Chemical Abstract Service Nr.** 7704-67-8
- Formelstamm** C37-H67-N-O13 . C-H-N-S
- Molgewicht** 793.0171

Bruttoformel $C_{38}H_{68}N_2O_{13}S$
Vorzugsbezeichnung Erythromycinthiocyanat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Erythromycin A-thiocyanat

ASK #03798

Chemical Abstract Service Nr. 10039-56-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1032826-43-9; 15245-23-5
Molgewicht 105.9935
Bruttoformel H_2NaO_2P
2. Bezeichnung Phosphinsäure-Natriumsalz 1 H_2O
3. Bezeichnung Natriumphosphinat 1 H_2O

ASK #03800

Molgewicht 46600
Vorzugsbezeichnung Blutgerinnungsfaktor
Zitat Bezeichnung 1 ATC; EAB4.0+2+6,5.0,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)/1223
2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor enthaltende Plasmaprotein-Fraktion aus Blutplasma vom Menschen, das der Ph.Eur.-Monographie Plasma vom Menschen (Humanplasma) zur Fraktionierung entspricht, frei von anderen Prothrombin-Komplex-Faktoren (Blutgerinnungsfaktoren , und X), steril, gefriergetrocknet, mit zugesetzten Hilfsstoffen wie Stabilisatoren, Heparin und Antithrombin, Aktivität der rekonstituierten Zubereitung beträgt mindestens 20 I.E. Blutgerinnungsfaktor je ml
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Christmas-Faktor vom Menschen, gefriergetrocknet; Blutgerinnungsfaktor IX vom Menschen (gefriergetrocknet); Autoprothrombin II vom Menschen; Faktor IX vom Menschen; Antihämophiler Faktor B vom Menschen, gefriergetrocknet; Plasma-Thromboplastin-Komponente vom Menschen

ASK #03804

Chemical Abstract Service Nr. 25496-72-4
Molgewicht 356.5399
Bruttoformel $C_{21}H_{40}O_4$
3. Bezeichnung Glycerolmonooleat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.6/1430; Ph.Eur.2008,6.0/1430; MAR29
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Glycerolmonooleate

ASK #03805

Formelstamm C2-H7-N-O . C7-H6-O3
Molgewicht 199.2038
Bruttoformel $C_9H_{13}NO_4$
2. Bezeichnung 2-Aminoethanol-2-hydroxybenzoat (1:1)

ASK #03807

Chemical Abstract Service Nr. 18268-34-3

Molgewicht 80.919
Bruttoformel Rb
2. Bezeichnung (⁸¹Rb)Rubidium
3. Bezeichnung Rubidium-81
Zitat Bezeichnung 3 CAS

ASK #03808

Chemical Abstract Service Nr. 13981-56-1
Molgewicht 18.0009
Bruttoformel F
2. Bezeichnung (¹⁸F)Fluor
3. Bezeichnung Fluor-18

ASK #03812

Chemical Abstract Service Nr. 21462-39-5
Formelstamm C18-H33-Cl-N2-O5-S . Cl-H
Molgewicht 461.444
Bruttoformel C₁₈H₃₄Cl₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Clindamycinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0582; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/582; Ph.Eur.2008,6.0/0582
2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio- -L-*threo*-D-*galacto*-octopyranosid}-hydrochlorid

ASK #03813

2. Bezeichnung Xanthomonas-campestris-Polysaccharid-Kaliumsalz
3. Bezeichnung Xanthangummi-Kaliumsalz

ASK #03814

Chemical Abstract Service Nr. 17692-31-8
Molgewicht 236.3101
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Dropropizin
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 3-(4-Phenylpiperazin-1-yl)propan-1,2-diol

ASK #03817

Chemical Abstract Service Nr. 3614-69-5
Formelstamm C20-H24-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht 408.4901
Bruttoformel C₂₄H₂₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Dimetindenmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1417; Ph.Eur.2008,6.0/1417; Ph.Eur.2005,5.0/1417; GII

2. Bezeichnung *rac-N,N*-Dimethyl-2-{3-[(1*R*)-1-(pyridin-2-yl)ethyl]-1*H*-inden-2-yl}ethanamin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl(2-{3-[(*RS*)-1-(2-pyridyl)ethyl]inden-2-yl}ethyl)azan-maleat (1:1)

ASK #03818

Chemical Abstract Service Nr. 5636-83-9

Molgewicht 292.418

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂

Vorzugsbezeichnung Dimetinden

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung *rac-N,N*-Dimethyl-2-{3-[(1*R*)-1-(pyridin-2-yl)ethyl]-1*H*-inden-2-yl}ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl(2-{3-[1-(2-pyridyl)ethyl]inden-2-yl}ethyl)azan

ASK #03819

Chemical Abstract Service Nr. 40626-29-7

Formelstamm C9-H13-N-O . Cl-H

Molgewicht 187.6666

Bruttoformel C₉H₁₄ClNO

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*R*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

3. Bezeichnung DL-Norpseudoephedrinhydrochlorid

ASK #03821

Chemical Abstract Service Nr. 34316-64-8

Molgewicht 284.4772

Bruttoformel C₁₈H₃₆O₂

2. Bezeichnung Hexyldodecanoat

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hexyllaurat

ASK #03822

Formelstamm (C6-H5-O7)3⁻ H⁺ Mn2⁺

Molgewicht 245.0457

Bruttoformel C₆H₆MnO₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Mangan()-Salz (1:1)

3. Bezeichnung Mangan()-hydrogencitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-Mangan(II)-Salz (1:1)

ASK #03824

Chemical Abstract Service Nr. 17217-76-4

Formelstamm (C6-H5-O7)³⁻ Fe³⁺ · 3 H₂O

Molgewicht 298.9905

Bruttoformel C₆H₅FeO₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Eisen()-Salz (1:1) 3 H₂O

3. Bezeichnung Eisen()-citrat 3 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-Eisen(III)-Salz (1:1) 3 HO

ASK #03825

Chemical Abstract Service Nr. 58109-40-3

Formelstamm (C12-H10-I)⁺ (P-F6)⁻

Molgewicht 426.0765

Bruttoformel C₁₂H₁₀F₆IP

2. Bezeichnung Diphenyliodaniumhexafluorophosphat(1-)

ASK #03826

Chemical Abstract Service Nr. 1313-60-6

Molgewicht 77.9783

Bruttoformel Na₂O₂

2. Bezeichnung Natriumperoxid

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2019

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dinatriumperoxid; Dinatriumdioxid; Natriumsuperoxid [veraltete Bezeichnung]; Natriumdioxid

ASK #03827

Chemical Abstract Service Nr. 6100-05-6

Formelstamm (C6-H5-O7)³⁻ 3K⁺ · H₂O

Molgewicht 324.4099

Bruttoformel C₆H₅K₃O₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trikaliumsalz 1 H₂O

3. Bezeichnung Kaliumcitrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Kaliumcitrat¹; E 332 [Kaliumcitrat (Ph.Eur.)]; Citronensäure-Trikaliumsalz 1 HO

ASK #03828

Chemical Abstract Service Nr. 866-84-2

Formelstamm (C6-H5-O7)³⁻ 3K⁺

Molgewicht 306.3946

Bruttoformel C₆H₅K₃O₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trikaliumsalz
3. Bezeichnung Kaliumcitrat
Zitat Bezeichnung 3 E332
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Trikaliumsalz

ASK #03829

Chemical Abstract Service Nr. 97048-13-0
Formelstamm C437-H672-N122-O134-S13 . C538-H821-N145-O171-S13 (Protein-Anteile)
Bruttoformel C₉₇₅H₁₄₉₃N₂₆₇O₃₀₅S₂₆
Vorzugsbezeichnung Urofollitropin
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 AAN; MAR2011-2015; BP1998-2016; USAN; EP2.18,3,0,4,0,5,0,6,0,7,0,8,0(1994-2014); MeSH; USPF24.3,27.2,28.6(1998-2002); BAN; USMI14; AAN.syn; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0958; ROMP2011-2015; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung Follikelstimulierendes Hormon vom Menschen, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen, gereinigt durch Immunoaffinitätschromatographie mit immobilisierten FSH-bindenden monoklonalen Antikörpern
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [alpha]APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSTRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT AHCSTCYHH KS [beta]NSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIQKT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK E, alpha(7,31:10,60:28,82:32,84:59,87),beta(3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), partiell alpha(Asn52,Asn78),beta(Asn7,Asn24)-N(4)-glykosyliert mit Oligosacchariden, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen; Urofollitrophin; Hormon mit follikelstimulierender Aktivität, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen; Follikelstimulierendes Hormon, human, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen

ASK #03830

Chemical Abstract Service Nr. 14269-78-4
Molgewicht 168.9352
Bruttoformel Yb
2. Bezeichnung (¹⁶⁹Yb)Ytterbium
Zitat Bezeichnung 2 GlnAS; FDA-SRS
3. Bezeichnung Ytterbium-169
Zitat Bezeichnung 3 CAS; GlnAS; FDA-SRS

ASK #03831

Chemical Abstract Service Nr. 14265-71-5
Molgewicht 74.9225
Bruttoformel Se
2. Bezeichnung (⁷⁵Se)Selen
3. Bezeichnung Selen-75

ASK #03849

Chemical Abstract Service Nr. 13982-04-2

Molgewicht 23.991
Bruttoformel Na
2. Bezeichnung (²⁴Na)Natrium
3. Bezeichnung Natrium-24

ASK #03850

Chemical Abstract Service Nr. 13981-51-6
Molgewicht 197.9668
Bruttoformel Hg
2. Bezeichnung (¹⁹⁷Hg)Quecksilber
3. Bezeichnung Quecksilber-197

ASK #03851

Chemical Abstract Service Nr. 14596-37-3
Molgewicht 31.9739
Bruttoformel P
2. Bezeichnung (³²P)Phosphor
3. Bezeichnung Phosphor-32

ASK #03852

Chemical Abstract Service Nr. 14596-12-4
Molgewicht 58.9349
Bruttoformel Fe
2. Bezeichnung (⁵⁹Fe)Eisen
3. Bezeichnung Eisen-59

ASK #03853

Chemical Abstract Service Nr. 14392-02-0
Molgewicht 50.9448
Bruttoformel Cr
2. Bezeichnung (⁵¹Cr)Chrom
3. Bezeichnung Chrom-51

ASK #03854

Chemical Abstract Service Nr. 14378-21-3
Molgewicht 41.9624
Bruttoformel K
2. Bezeichnung (⁴²K)Kalium
3. Bezeichnung Kalium-42

ASK #03859

Chemical Abstract Service Nr. 12111-24-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1016558-87-4; 11070-37-4; 12001-88-6; 12153-86-5; 12242-50-1; 12257-43-1; 1282-74-2; 1317-31-3; 1337-58-2; 17034-67-2; 19632-02-1; 207226-35-5; 211115-31-0; 215297-13-5; 35284-67-4; 50884-26-9; 51681-43-7; 6139-48-6; 62-34-0; 62796-80-9

Formelstamm (C₁₄-H₁₈-N₃-O₁₀)⁵⁻ Ca₂₊ 3Na⁺
Molgewicht 497.3541
Bruttoformel C₁₄H₁₈CaN₃Na₃O₁₀
Vorzugsbezeichnung Calcium-trinatrium-pentetat ((gegebenenfalls mit Angaben zum Wassergehalt))
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung *N,N'*-{[(Carboxymethyl)azandiyl]bis(ethan-2,1-diyl)}bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Calcium-Trinatrium-Salz x H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natriumcalcium-Pentetat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln [Hinweis: Wassergehalt in Ph.Eur. 6.3/2353: max. 15,0 %, d.h. max. 4,89 Moleküle Wasser]; Pentetsäure-Calcium-Trinatrium-Salz; (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Calcium-Trinatrium-Salz

ASK #03861

Chemical Abstract Service Nr. 135-43-3
Molgewicht 376.5394
Bruttoformel C₂₀H₃₆N₆O
Vorzugsbezeichnung Lauroguadin
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 1,1'-(4-Dodecyloxy-1,3-phenylen)bis(guanidin)

ASK #03862

Chemical Abstract Service Nr. 6153-81-7
Formelstamm C₂₀-H₃₆-N₆-O . 2 Cl-H . H₂-O
Molgewicht 467.4766
Bruttoformel C₂₀H₃₈Cl₂N₆O
Vorzugsbezeichnung Lauroguadindihydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung 1,1'-(4-Dodecyloxy-1,3-phenylen)bis(guanidin)-dihydrochlorid 1 H₂O

ASK #03863

Chemical Abstract Service Nr. 2825-60-7
Molgewicht 569.0586
Bruttoformel C₂₉H₃₈ClFO₈
Vorzugsbezeichnung Formocortal
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (16 *H*)-3-(2-Chlorethoxy)-9-fluor-6-formyl-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-20-oxo-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-3,5-dien-21-ylacetat

ASK #03864

Chemical Abstract Service Nr. 855-19-6
Molgewicht 364.9062
Bruttoformel C₂₁H₂₉ClO₃

Vorzugsbezeichnung Clostebolacetat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 4-Chlor-3-oxoandrost-4-en-17 -ylacetat

ASK #03868

Chemical Abstract Service Nr. 14686-69-2

Molgewicht 81.9242
Bruttoformel Br
2. Bezeichnung (⁸²Br)Brom
3. Bezeichnung Brom-82

ASK #03870

Chemical Abstract Service Nr. 15064-65-0

Formelstamm (201)TI, A = 200.97082 u
Molgewicht 200.9708
Bruttoformel TI
2. Bezeichnung (²⁰¹Tl)Thallium
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; IUPAC
3. Bezeichnung Thallium-201
Zitat Bezeichnung 3 ChemIDplus; PubChem; CAS; MAR2018; EUTCT; DrugInfo; ChemSpider; GlnAS; IUPAC; MeSH; FDA-SRS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Thallium-Isotop der Masse 201; Thallium ((201)TI); Thallium-(201)TI; (201)TI; TI 201; Thallium TI-201

ASK #03871

Chemical Abstract Service Nr. 14998-63-1

Molgewicht 185.955
Bruttoformel Re
2. Bezeichnung (¹⁸⁶Re)Rhenium
3. Bezeichnung Rhenium-186

ASK #03872

Chemical Abstract Service Nr. 14932-53-7

Molgewicht 85.9112
Bruttoformel Rb
2. Bezeichnung (⁸⁶Rb)Rubidium
3. Bezeichnung Rubidium-86

ASK #03873

Chemical Abstract Service Nr. 10326-41-7

Formelstamm (C3-H5-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 90.0779

Bruttoformel C₃H₆O₃
2. Bezeichnung (R)-2-Hydroxypropansäure
3. Bezeichnung (R)-Milchsäure

ASK #03876

Chemical Abstract Service Nr. 564-25-0
Molgewicht 444.4346
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Doxycyclin
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 RPS15; MAR27
2. Bezeichnung (4S,4aR,5S,5aR,6R,12aS)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #03877

Chemical Abstract Service Nr. 24390-14-5
Formelstamm 2(C₂₂H₂₄N₂O₈) . 2 Cl-H . C₂H₆O . H₂O
Molgewicht 1025.8747
Bruttoformel C₄₆H₅₆Cl₂N₄O₁₇
Vorzugsbezeichnung Doxycyclinhyclat
International Nonproprietary Name INN.L8,v.L62
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/272; Ph.Eur.2005,5.0/0272; USMI9.3429; RPS15; Ph.Eur.2008,6.0/0272
2. Bezeichnung (4S,4aR,5S,5aR,6R,12aS)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid 0.5 C₂H₅OH 0.5 H₂O

ASK #03879

Chemical Abstract Service Nr. 69-23-8
Molgewicht 437.5216
Bruttoformel C₂₂H₂₆F₃N₃OS
Vorzugsbezeichnung Fluphenazin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4073; EAB.VU.Syn; MAR27
2. Bezeichnung 2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10H-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol

ASK #03880

Chemical Abstract Service Nr. 146-56-5
Formelstamm C₂₂H₂₆F₃N₃O-S . 2 Cl-H
Molgewicht 510.4434
Bruttoformel C₂₂H₂₈Cl₂F₃N₃OS
Vorzugsbezeichnung Fluphenazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4073; EAB3.0,4.0,5.0+8,6.0,7.0+2+5,8.0,9.0(1997-2018)/0904; MAR27; DAC87

2. Bezeichnung 2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol-dihydrochlorid
ASK #03881

Chemical Abstract Service Nr. 92-13-7
Molgewicht 208.2569
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₂
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-[(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]oxolan-2-on
3. Bezeichnung Pilocarpin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.7224; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-(1-methylimidazol-5-ylmethyl)tetrahydrofuran-2-on

ASK #03882

Chemical Abstract Service Nr. 16509-56-1
Formelstamm C11-H16-N2-O2 . B-H3-O3
Molgewicht 270.09
Bruttoformel C₁₁H₁₉BN₂O₅
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-[(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]oxolan-2-on-borat (1:1)
3. Bezeichnung Pilocarpinborat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-(1-methylimidazol-5-ylmethyl)tetrahydrofuran-2-on-borat (1:1)

ASK #03883

Chemical Abstract Service Nr. 9015-68-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9037-33-6; 9037-34-7; 9060-77-9
Molgewicht 138000
2. Bezeichnung L-Asparagin-Amidohydrolase
Zitat Bezeichnung 2 EC3.5.1.1; ROMP2014; ChemIDplus; Hager2012
3. Bezeichnung Asparaginase ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3 RTECS; MeSH; EC3.5.1.1; ATC; ChemIDplus; GII; CAS; ROMP1979-2014; EINECS; EUTCT; KEGG.D02997; MAR2014; USAN; Hager2012
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym alpha-Asparaginase; Colaspase; EC 3.5.1.1; L-Asparaginase; Asparaginase II; L-Asnase

ASK #03884

Chemical Abstract Service Nr. 645-84-1
Formelstamm (C5-H13-N-O4-P)⁻ H⁺
Molgewicht 183.1427
Bruttoformel C₅H₁₄NO₄P
2. Bezeichnung [2-(Trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat
3. Bezeichnung Phosphorylcholin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [2-(Trimethylammonio)ethyl]phosphat
ASK #03890
Chemical Abstract Service Nr. 70-53-1
Formelstamm C6-H14-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 182.6485
Bruttoformel C₆H₁₅ClN₂O₂
2. Bezeichnung (*RS*)-2,6-Diaminohexansäure-hydrochlorid
3. Bezeichnung DL-Lysinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 USMI10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym DL-Lysinmonohydrochlorid

ASK #03891
Chemical Abstract Service Nr. 107-15-3
Molgewicht 60.0983
Bruttoformel C₂H₈N₂
2. Bezeichnung Ethan-1,2-diamin
3. Bezeichnung Ethylendiamin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0716; Ph.Eur.2008,6.0/0716; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/716; USMI9; DAC79; FIE96
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Edamin; Ethylenbis(azan)

ASK #03892
Chemical Abstract Service Nr. 100-37-8
Molgewicht 117.1894
Bruttoformel C₈H₁₅NO
2. Bezeichnung 2-(Diethylamino)ethanol
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #03893
Chemical Abstract Service Nr. 1400-62-0
Molgewicht 500.4994
Bruttoformel C₂₈H₂₄N₂O₇
2. Bezeichnung Orcein
Zitat Bezeichnung 2 E121; USMI9.6704
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 121

ASK #03894
Formelstamm C16-H(22-x)-N2-O5 . x (99m)Tc

Vorzugsbezeichnung Etifenin-Technetium-99m
International Nonproprietary Name (INNv.L43)
2. Bezeichnung *N*-Carboxymethyl-*N*-[2-(2,6-diethylanilino)-2-oxoethyl]glycin-(^{99m}Tc)Technetiumsalz

ASK #03898

Chemical Abstract Service Nr. 121-79-9
Molgewicht 212.1993
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₅
2. Bezeichnung Propyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)
3. Bezeichnung Propylgallat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 310

ASK #03904

Chemical Abstract Service Nr. 1309-37-1
Molgewicht 159.6882
Bruttoformel Fe₂O₃
2. Bezeichnung Eisen()-oxid
Zitat Bezeichnung 2 E172; USMI9.3946

ASK #03905

Chemical Abstract Service Nr. 60-27-5
Molgewicht 113.1179
Bruttoformel C₄H₇N₃O
2. Bezeichnung 2-Imino-1-methylimidazolidin-4-on
3. Bezeichnung Creatinin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2557; GII; DAB2003-2011
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 2-Amino-1-methyl-1,5-dihydro-4H-imidazol-4-on

ASK #03911

2. Bezeichnung -(Hexadecyl,octadec-9-en-1-yl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-5

ASK #03912

Chemical Abstract Service Nr. 9005-66-7
Bruttoformel C₆₂H₁₂₂O₂₆
Vorzugsbezeichnung Polysorbat 40
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 FIE96; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1914; Ph.Eur.2002,4.06/1914; DAC2001-2004; Ph.Eur.2005,5.0/1914; E434
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-sorbitanmonopalmitat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 434

ASK #03914

Chemical Abstract Service Nr. 10025-77-1
Molgewicht 270.2957
Bruttoformel Cl₃Fe
3. Bezeichnung Eisen()-chlorid-Hexahydrat
Zitat Bezeichnung 3 DAC2000; EAB4.00+06,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1515

ASK #03917

Chemical Abstract Service Nr. 1115-47-5
Formelstamm (C7-H12-N-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 191.248
Bruttoformel C₇H₁₃NO₃S
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Acetylamino)-4-(methylsulfanyl)butansäure
3. Bezeichnung *N*-Acetyl-DL-methionin
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; MAR28

ASK #03918

Chemical Abstract Service Nr. 15117-53-0
Molgewicht 34.969
Bruttoformel S
2. Bezeichnung (³⁵S)Schwefel
3. Bezeichnung Schwefel-35

ASK #03919

Chemical Abstract Service Nr. 333-20-0
Molgewicht 97.1807
Bruttoformel CKNS
2. Bezeichnung Thiocyan säure-Kaliumsalz
3. Bezeichnung Kaliumthiocyanat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10

ASK #03922

Chemical Abstract Service Nr. 469-62-5
Molgewicht 339.4712
Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Dextropropoxyphen
International Nonproprietary Name INNv.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; YLST
2. Bezeichnung [(2*S*,3*R*)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propanoat

ASK #03923

Chemical Abstract Service Nr. 1869-92-7
Formelstamm (C22-H28-F-O8-P)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 494.4228
Bruttoformel $C_{22}H_{29}FNaO_8P$
Vorzugsbezeichnung Natrium(dexamethason-21-hydrogenphosphat)
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat-Mononatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dexamethason-21-dihydrogenphosphat-Mononatrium

ASK #03924

Chemical Abstract Service Nr. 7060-82-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 131965-84-9; 148227-33-2; 31517-66-5; 351490-25-0; 392711-48-7; 517918-06-8; 52698-88-1; 750543-73-8; 89804-39-7
Formelstamm (C16-H18-N3-S)+
Molgewicht 284.3992
Bruttoformel $C_{16}H_{18}N_3S$
Vorzugsbezeichnung Methylthioninium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 3,7-Bis(dimethylamino)-5 ⁴-phenothiazin-5-ylum
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methylenblau-kation

ASK #03925

Chemical Abstract Service Nr. 17671-50-0
Formelstamm C5-H11-N-O2 . C6-H8-O7
Molgewicht 309.2699
Bruttoformel $C_{11}H_{19}NO_9$
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylglycinium(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
3. Bezeichnung Betaindihydrogencitrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (Carboxymethyl)trimethylammoniumdihydrogencitrat

ASK #03927

Chemical Abstract Service Nr. 872-50-4
Molgewicht 99.1311
Bruttoformel C_5H_9NO
2. Bezeichnung 1-Methylpyrrolidin-2-on
3. Bezeichnung *N*-Methylpyrrolidon (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 1-Methyl-2-pyrrolidon

ASK #03928

Chemical Abstract Service Nr. 31377-23-8

Formelstamm 2(C10-H17-N) . H2-O4-S
Molgewicht 400.5758
Bruttoformel C₂₀H₃₆N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Amantadinhemisulfat
International Nonproprietary Name (INNv.L15)
2. Bezeichnung Adamantan-1-amin-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Adamantan-1-yl)azan-sulfat (2:1)

ASK #03929

Chemical Abstract Service Nr. 1319-77-3
Molgewicht 108.1378
Bruttoformel C₇H₈O
2. Bezeichnung 2-/3-/4-Methylphenol
3. Bezeichnung Cresol-Gemisch
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.2569

ASK #03930

Chemical Abstract Service Nr. 15840-13-8
Molgewicht 168.9346
Bruttoformel Er
2. Bezeichnung (¹⁶⁹Er)Erbium
3. Bezeichnung Erbium-169
Zitat Bezeichnung 3 CAS; GlnAS;
FDA-SRS

ASK #03937

Chemical Abstract Service Nr. 3344-18-1
Formelstamm 2(C6-H5-O7)3⁻ 3Mg2+
Molgewicht 451.1144
Bruttoformel C₁₂H₁₀Mg₃O₁₄
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (2:3)
3. Bezeichnung Magnesiumcitrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0(2017-2018)/2339; MAR29; USMI11
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreies Magnesiumcitrat; Citronensäure-Magnesiumsalz (2:3); Wasserfreies Magnesiumcitrat (Ph.Eur.)

ASK #03938

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-gelatine

ASK #03939

Chemical Abstract Service Nr. 827-61-2
Molgewicht 169.2209

Bruttoformel C₉H₁₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Aceclidin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung (1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Chinuclidin-3-ylacetat

ASK #03941

Chemical Abstract Service Nr. 882-09-7
Formelstamm (C₁₀H₁₀ClO₃)⁻ H⁺
Molgewicht 214.6455
Bruttoformel C₁₀H₁₁ClO₃
Vorzugsbezeichnung Clofibrinsäure
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; USMI9.2343
2. Bezeichnung 2-(4-Chlorphenoxy)-2-methylpropansäure

ASK #03942

Chemical Abstract Service Nr. 14613-01-5
Formelstamm 2(C₁₀H₁₀ClO₃)⁻ (H-O)⁻ Al³⁺
Molgewicht 471.2641
Bruttoformel C₂₀H₂₁AlCl₂O₇
Vorzugsbezeichnung Aluminiumclofibrat
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2343; MAR27
2. Bezeichnung Aluminium-bis[2-(4-chlorphenoxy)-2-methylpropanoat]-hydroxid

ASK #03946

Chemical Abstract Service Nr. 1190-53-0
Formelstamm C₆H₁₅N₅ · Cl-H
Molgewicht 193.6777
Bruttoformel C₆H₁₆ClN₅
Vorzugsbezeichnung Buforminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L17)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung N-Butyl-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Butylbiguanid-hydrochlorid

ASK #03947

Chemical Abstract Service Nr. 137-86-0
Molgewicht 544.7507
Bruttoformel C₂₃H₃₆N₄O₅S₃
Vorzugsbezeichnung Octotiamin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung Methyl(6-acetylsulfanyl-8-{2-[N-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-1-(2-hydroxyethyl)prop-1-en-1-yl}disulfanyl)octanoat)

ASK #03949

Formelstamm C8-H11-N-O3 . H3-O4-P . H2-O
Molgewicht 285.1883
Bruttoformel C₈H₁₄NO₇P
Vorzugsbezeichnung Pyridoxinphosphat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung (5-Hydroxy-6-methylpyridin-3,4-diyl)dimethanol-phosphat (1:1) 1 H₂O

ASK #03950

2. Bezeichnung Humane Gehörknöchelchen ((mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Gehörknöchelchen vom Menschen

ASK #03951

Chemical Abstract Service Nr. 12698-40-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1095751-43-1; 36493-28-4; 57406-69-6
Formelstamm [(C6-H7-O6)ⁿ](H2-O) . (0.5n - x)Ca²⁺ . x Na⁺
2. Bezeichnung Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)]-Calcium-Natrium-Salz
3. Bezeichnung Calcium-natrium-alginat
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Calciumnatriumalginat; Poly[beta-D-mannuronsäure-(1-->4),alpha-L-guluronsäure-(1-->4)]-Calcium-Natrium-Salz; Algensäure-Calcium-Natrium-Salz; Alginsäure-Calcium-Natrium-Salz; Polymannuronsäure-Calcium-Natrium-Salz; Natriumcalciumalginat

ASK #03952

Chemical Abstract Service Nr. 3589-21-7
Formelstamm C20-H26-N2 . Cl-H
Molgewicht 330.8948
Bruttoformel C₂₀H₂₇ClN₂
Vorzugsbezeichnung Trimipraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 AB78

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-[3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #03956

Chemical Abstract Service Nr. 9002-89-5
Formelstamm (C₂-H₄-O)_n n=ca.300-2500
2. Bezeichnung Poly(1-hydroxyethylen)
3. Bezeichnung Poly(vinylalkohol)
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1961; USMI9.7363; Ph.Eur.2002,4.00/1961; Janistyn78,I; ROMP7; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0/1961

ASK #03958

Chemical Abstract Service Nr. 549-18-8
Formelstamm C₂₀-H₂₃-N . Cl-H
Molgewicht 313.8643
Bruttoformel C₂₀H₂₄ClN
Vorzugsbezeichnung Amitriptylinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0464; Ph.Eur.2002,4.00/464; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0464
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #03959

Chemical Abstract Service Nr. 1317-25-5
Molgewicht 314.5529
Bruttoformel C₄H₉Al₂ClN₄O₇
Vorzugsbezeichnung Alcloxa
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR28
2. Bezeichnung Chloro-tetrahydroxo-(5-oxo-4-ureido-4,5-dihydroimidazol-2-olato)-dialuminium

ASK #03962

Chemical Abstract Service Nr. 18869-73-3
Molgewicht 443.448
Bruttoformel C₂₆H₂₁NO₆
2. Bezeichnung [4,4'-(1-Acetyl-2-oxoindol-3,3-diyl)diphenyl]diacetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Triacetyldiphenolisatin

ASK #03964

Chemical Abstract Service Nr. 91-81-6

Molgewicht	255.358
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Tripelennamin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; RPS15
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan
ASK #03965	
Chemical Abstract Service Nr.	154-69-8
Formelstamm	C16-H21-N3 . Cl-H
Molgewicht	291.819
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Tripelennaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan-hydrochlorid
ASK #03966	
Chemical Abstract Service Nr.	6150-80-7
Formelstamm	(C6-H5-O7) ³⁻ H ⁺ Mg ²⁺ . 5 H ₂ O
Molgewicht	304.489
Bruttoformel	C ₆ H ₆ MgO ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (1:1) 5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Magnesiumhydrogencitrat-Pentahydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Magnesiumsalz (1:1) 5 HO; Magnesiumhydrogencitrat 5 HO
ASK #03967	
Chemical Abstract Service Nr.	7631-99-4
Molgewicht	84.9947
Bruttoformel	NNaO ₃
2. Bezeichnung	Salpetersäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumnitrat
Zitat Bezeichnung 3	DAB6; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; HAB34; USMI10; E251
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 251
ASK #03968	

Chemical Abstract Service Nr. 149022-15-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 38894-11-0; 4338-98-1
Formelstamm C8-H9-N3-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht 233.7184
Bruttoformel C₈H₁₀ClN₃S
2. Bezeichnung (3-Methyl-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-yliden)hydrazin-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #03969

Chemical Abstract Service Nr. 3736-08-1
Molgewicht 341.4075
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Fenetyllin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-7-{2-[(1-phenylpropan-2-yl)amino]ethyl}-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #03970

Chemical Abstract Service Nr. 1892-80-4
Formelstamm C18-H23-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht 377.8685
Bruttoformel C₁₈H₂₄ClN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Fenetyllinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-7-{2-[(1-phenylpropan-2-yl)amino]ethyl}-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-hydrochlorid

ASK #03971

Chemical Abstract Service Nr. 506-26-3
Formelstamm (C18-H29-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 278.4296
Bruttoformel C₁₈H₃₀O₂
Vorzugsbezeichnung Gamolensäure
International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung (Z,Z,Z)-Octadeca-6,9,12-triensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (6,9,12)-Linolensäure

ASK #03972

Chemical Abstract Service Nr. 60-56-0
Molgewicht 114.1688
Bruttoformel C₄H₆N₂S

Vorzugsbezeichnung Thiamazol
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/1706; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1706; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.07/1706; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung 1-Methyl-1*H*-imidazol-2(3*H*)-thion

ASK #03975

Formelstamm (C₇H₁₂N-O₃-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 213.2299
Bruttoformel C₇H₁₂NNaO₃S
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Acetamido-4-(methylsulfanyl)butansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung *N*-Acetyl-DL-methionin-Natriumsalz

ASK #03976

Chemical Abstract Service Nr. 3131-01-9
Formelstamm 2(C₈H₁₁N-O₂) . H₂-O₄-S
Molgewicht 404.4354
Bruttoformel C₁₆H₂₄N₂O₈S
Vorzugsbezeichnung Norfenefrinhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol-sulfat (2:1)

ASK #03979

Chemical Abstract Service Nr. 14797-65-0
Formelstamm (N-O₂)⁻
Molgewicht 46.0055
Bruttoformel NO₂
2. Bezeichnung Dioxidonitrat(1-)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005inorg.
3. Bezeichnung Nitrit
Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005inorg.

ASK #03980

Chemical Abstract Service Nr. 532-40-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15973-55-4; 51554-70-2
Formelstamm (C₁₂H₁₈N₄-O₄-P-S)⁺ Cl⁻
Molgewicht 380.7875
Bruttoformel C₁₂H₁₈ClN₄O₄PS
Vorzugsbezeichnung Monophosphothiamin

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung 3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-5-(2-phosphonooxyethyl)-1,3-thiazoliumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Thiaminmonophosphat; Thiamindihydrogenphosphat-chlorid(Ester-Salz)

ASK #03984

Chemical Abstract Service Nr. 1349719-22-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9015-68-3

Formelstamm 4(C1546-H2510-N432-O476-S9)

Molgewicht 140214.6616

Bruttoformel C₆₁₈₄H₁₀₀₄₀N₁₇₂₈O₁₉₀₄S₃₆

Vorzugsbezeichnung Crisantaspase

International Nonproprietary Name INN.L72:Corr.SF

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; EUCTR; ICTRP; ChemIDplus; USNCT; KEGG.D10517; CAS; BAN; MAR2014; JAN

2. Bezeichnung ADKLPNIVL ATGGTIAGSA ATGTQTTGYK AGALGVDTLI NAVPEVKKLA NVKGEQFSNM ASENMTGDVV LKLSQRVNEL LARDDVDGVV ITHGTDVVEE SAYFLHLTVK SDKPVVAVAA MRPATAISAD GPMNLEAVR VAGDKQSRGR GVMVVLNDR IGSARYITKTN ASTLDTFKAN EEGYLGVIIG NRIYYQNRID KLHTTRSVFD VRGLTSLPKV DILYGYQDDP EYLVDAAIQH GVKGIVYAGM GAGSVSVRGI AGMRKAMEKG VVIRSTRTG NGIVPPDEEL PGLVSDSLNP AHARILLMLA LTRTSDPKVI QEYFHTY, ₄-Tetramer

Zitat Bezeichnung 2 UniProtKB; JAN.Seq; USAN.Seq; KEGG.D10517; CAS; INN.Seq[korr]; INN.SF

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym L-Asparaginase (EC 3.5.1.1, L-Asparagin-Amidohydrolase) aus Erwinia chrysanthemi, alpha-Tetramer; L-Asparagin-Amidohydrolase aus Erwinia chrysanthemi (Dickeya dadantii, Pectobacterium chrysanthemi); Asparaginase aus Erwinia chrysanthemi (Dickeya dadantii, Pectobacterium chrysanthemi); Asparaginase (Erwinia chrysanthemi); L-Asparaginase, Erwinia chrysanthemi; Asparaginase II aus Erwinia chrysanthemi (Dickeya dadantii, Pectobacterium chrysanthemi)

ASK #03985

Chemical Abstract Service Nr. 1323-39-3

Molgewicht 342.5564

Bruttoformel C₂₁H₄₂O₃

2. Bezeichnung (2/1-Hydroxypropan-1/2-yl)(palmitat/stearat)

3. Bezeichnung Propylenglycolmonopalmitostearat (Ph.Eur.)

ASK #03986

Chemical Abstract Service Nr. 3416-24-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1261161-52-7; 149014-32-4; 1684434-48-7; 2351-15-7; 58-87-7; 58267-75-7; 880765-44-6; 911653-84-4

Molgewicht 179.1711

Bruttoformel C₈H₁₃NO₅

2. Bezeichnung 2-Amino-2-desoxy-D-glucose

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2021; IUPAC

3. Bezeichnung D-Glucosamin

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2021; IUPAC

ASK #03987

Chemical Abstract Service Nr. 14999-43-0
Formelstamm 2(C6-H13-N-O5) . H2-O4-S
Molgewicht 456.4207
Bruttoformel C₁₂H₂₈N₂O₁₄S
Vorzugsbezeichnung Glucosaminhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung 2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranose-sulfat (2:1)

ASK #03988

Chemical Abstract Service Nr. 1403-66-3
Vorzugsbezeichnung Gentamicin
International Nonproprietary Name INNv.L22
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.4224
2. Bezeichnung Gentamicin C₁ - Gentamicin C_{1A} - Gentamicin C₂ - Gemisch

ASK #03989

Chemical Abstract Service Nr. 1405-41-0
Vorzugsbezeichnung Gentamicinsulfat
International Nonproprietary Name (INNv.L22)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.08/331; Ph.Eur.2005,5.0/0331; USMI9.4224; Ph.Eur.2008,6.0/0331; MAR27
2. Bezeichnung Gentamicin C₁-sulfat - Gentamicin C_{1a}-sulfat - Gentamicin C₂-sulfat - Gentamicin C_{2a}-sulfat - Gentamicin C_{2b}-sulfat - Gemisch

ASK #03990

Chemical Abstract Service Nr. 7782-99-2
Molgewicht 82.079
Bruttoformel O₂S
2. Bezeichnung Schweflige Säure
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; EB6
3. Bezeichnung Schwefligsäure ((mit Angaben zur Konzentration))

ASK #03991

Chemical Abstract Service Nr. 84-74-2
Molgewicht 278.3435
Bruttoformel C₁₆H₂₂O₄
2. Bezeichnung Dibutyl(benzol-1,2-dicarboxylat)
3. Bezeichnung Dibutylphthalat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; GI; MAR27; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0762; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/762; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0762; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #03993

Chemical Abstract Service Nr. 94-07-5

Molgewicht 167.205
Bruttoformel C₉H₁₃NO₂
2. Bezeichnung (RS)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol
3. Bezeichnung Oxedrin
Zitat Bezeichnung 3 MAR27

ASK #03997

Chemical Abstract Service Nr. 57-92-1
Molgewicht 581.5741
Bruttoformel C₂₁H₃₉N₇O₁₂
Vorzugsbezeichnung Streptomycin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.8611; ISO
2. Bezeichnung N,N-Bis(carbamimidoyl)-O-2-desoxy-2-methylamino- -L-glucofuranosyl-(1 2)-O-5-desoxy-3-C-formyl- -L-lyxofuranosyl-(1 4)-D-streptamin

ASK #03999

Chemical Abstract Service Nr. 115-40-2
Molgewicht 540.2217
Bruttoformel C₂₁H₁₆Br₂O₅S
2. Bezeichnung 3,3-Bis(3-brom-4-hydroxy-5-methylphenyl)-3H-2,1⁶-benzoxathiol-1,1-dion
3. Bezeichnung Bromcresolpurpur
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1387; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3,3-Bis(3-brom-4-hydroxy-5-methylphenyl)-3H-2,1-benzoxathiol-1,1-dioxid; 4,4'-(1,1-Dioxo-3H-2,1lambda(6)-benzoxathiol-3,3-diyl)bis(2-brom-6-methylphenol)

ASK #04001

Chemical Abstract Service Nr. 7512-17-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 134-61-2; 173382-53-1; 7132-76-5; 948887-87-4; 98632-70-3
Molgewicht 221.2078
Bruttoformel C₈H₁₅NO₆
2. Bezeichnung 2-Acetamido-2-desoxy-D-glucofuranose
3. Bezeichnung N-Acetyl-D-glucosamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym N-Acetylchitosamin; 2-(Acetylamino)-2-desoxy-D-glucofuranose; GlcNAc; NAG; N-Acetylglucosamin

ASK #04003

Chemical Abstract Service Nr. 1483-72-3
Formelstamm [(C6-H5)2I]⁺ Cl⁻
Molgewicht 316.5653
Bruttoformel C₁₂H₁₀ClI
2. Bezeichnung Diphenyliodaniumchlorid

ASK #04008

2. Bezeichnung Leonurus-cardiaca-Kraut

Zitat Bezeichnung 2 Hager2004,2008

3. Bezeichnung Herzgespannkraut

Zitat Bezeichnung 3 DAB2002; Hager2004,2008; EB6; EAB4.03,5.0,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)/1833

ASK #04012

Chemical Abstract Service Nr. 2179-37-5

Molgewicht 289.4555

Bruttoformel C₁₉H₃₁NO

Vorzugsbezeichnung Bencyclan

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.1038

2. Bezeichnung 3-(1-Benzylcycloheptyloxy)-N,N-dimethylpropan-1-amin

ASK #04014

Chemical Abstract Service Nr. 16022-70-1

Formelstamm (C30-H40-N4)2+ 2(C7-H5-O3)⁻

Molgewicht 730.891

Bruttoformel C₄₄H₅₀N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Dequaliniumsalicylat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-ium)(2-hydroxybenzoat) (1:2)

ASK #04016

Chemical Abstract Service Nr. 6505-50-6

Formelstamm 2(C3-H5-O3)⁻ Mn2+ . 3 H2-O

Molgewicht 287.1239

Bruttoformel C₆H₁₀MnO₆

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropansäure-Mangan()-Salz (2:1) 3 H₂O

3. Bezeichnung Mangan()-lactat 3 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 ROMP7

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Milchsäure-Mangan(II)-Salz (2:1) 3 HO

ASK #04018

Chemical Abstract Service Nr. 9004-64-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1374408-53-3; 1431958-25-6; 150873-09-9; 173523-78-9; 192006-47-6; 193561-69-2; 210920-15-3; 65742-73-6; 686343-47-5; 78214-41-2; 9076-24-8; 927888-04-8; 936102-79-3

Formelstamm (C6-H10-O5)_n . x C3-H6-O . y H2-O

Vorzugsbezeichnung Hyprolöse ((mit Angaben zum Substitutionsgrad und/oder Oxypropylen-Gehalt))

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; GSBL; Pharmavista; MeSH; EUTCT; Pharm.Excip.2014; CAS; LB; MAR2014

2. Bezeichnung

Poly-O-{-hydrooligo[oxy(x-methylethan-1,2-diy)]- -yl)-poly-O-(2-hydroxypropyl)cellulose (für Hydroxypropylcellulosen mit gemäß Ph.Eur. definiertem Hydroxypropoxy-Gehalt nutze ASK-P: 29721-9 oder 46314-1)

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Hydroxypropylether der Cellulose; Poly-O-(2-hydroxypropyl)cellulose; Cellulosehydroxypropylether; Cellulose(2-hydroxypropyl)ether; (2-Hydroxypropyl)cellulose; E 463 [Hyprolose]; Hydroxypropylzellulose; HPC '

ASK #04019

Chemical Abstract Service Nr. 2618-25-9

Formelstamm (C18-H8-I6-N2-O7)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 1127.708

Bruttoformel C₁₈H₁₀I₆N₂O₇

Vorzugsbezeichnung loglycaminsäure

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 3,3'-(2,2'-Oxydiacetamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)

ASK #04023

Chemical Abstract Service Nr. 5793-89-5

Formelstamm (C6-H8-O8)2⁻ Ca2+ . 4 H2-O

Molgewicht 320.262

Bruttoformel C₆H₈CaO₈

2. Bezeichnung D-Glucarsäure-Calciumsalz 4 H₂O

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Calciumsaccharat 4 HO

ASK #04036

Chemical Abstract Service Nr. 85-18-7

Formelstamm (C7-H6-Cl-N4-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 214.6091

Bruttoformel C₇H₇ClN₄O₂

2. Bezeichnung 8-Chlor-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 8-Chlortheophyllin; Teoclat

ASK #04041

Chemical Abstract Service Nr. 530-78-9

Formelstamm (C14-H9-F3-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 281.2299

Bruttoformel C₁₄H₁₀F₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Flufenaminsäure

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAC2004,2005; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

2. Bezeichnung 2-[3-(Trifluormethyl)anilino]benzoesäure

ASK #04043

Chemical Abstract Service Nr. 41372-10-5

Formelstamm $3(C_4-H_{10}-N_2) \cdot 2(C_6-H_8-O_7) \cdot x H_2-O$

Molgewicht 802.6876

Bruttoformel $C_{24}H_{46}N_6O_{14}$

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Piperazinsalz (2:3) x H₂O

3. Bezeichnung Piperazincitrat x H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.7257; MAR28

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Piperazincitrat (Ph.Eur.); Piperazincitrat⁻; Citronensäure-Piperazinsalz (2:3) x HO

ASK #04044

Chemical Abstract Service Nr. 6091-62-9

Formelstamm $C_4-H_{10}-N_2 \cdot 2 Cl-H \cdot H_2-O$

Molgewicht 177.0728

Bruttoformel $C_4H_{12}Cl_2N_2$

2. Bezeichnung Piperazindihydrochlorid 1 H₂O

ASK #04050

Chemical Abstract Service Nr. 5897-16-5

Formelstamm $2(C_6-H_{12}-N-O_3-S)^- Ca^{2+} \cdot 2 H_2-O$

Molgewicht 432.5673

Bruttoformel $C_{12}H_{24}CaN_2O_6S_2$

Vorzugsbezeichnung Calciumcyclamat 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 GII; E952

2. Bezeichnung *N*-Cyclohexylsulfamidsäure-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cyclohexylamidoschwefelsäure-Calciumsalz (2:1) 2 HO

ASK #04061

Chemical Abstract Service Nr. 100-88-9

Formelstamm $(C_6-H_{12}-N-O_3-S)^- H^+$

Molgewicht 179.2373

Bruttoformel $C_6H_{13}NO_3S$

Vorzugsbezeichnung Cyclaminsäure

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *N*-Cyclohexylsulfamidsäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cyclohexylamidoschwefelsäure
ASK #04064	Chemical Abstract Service Nr.	4828-27-7
	Molgewicht	410.9067
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClFO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Clocortolon
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	9-Chlor-6 -fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #04065	Chemical Abstract Service Nr.	34097-16-0
	Molgewicht	495.0231
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ ClFO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Clocortolon-21-pivalat
	International Nonproprietary Name	INN.L7,v.L18
	2. Bezeichnung	9-Chlor-6 -fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)
ASK #04066	Chemical Abstract Service Nr.	4891-71-8
	Molgewicht	509.0497
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ ClFO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Clocortolon-21-hexanoat
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	2. Bezeichnung	9-Chlor-6 -fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhexanoat
ASK #04067	Chemical Abstract Service Nr.	122-09-8
	Molgewicht	149.2328
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N
	Vorzugsbezeichnung	Phentermin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GLST
	2. Bezeichnung	2-Methyl-1-phenylpropan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-Benzylpropan-2-ylazan; 2-Benzylpropan-2-amin
ASK #04068	Chemical Abstract Service Nr.	297-76-7
	Molgewicht	384.5085

Bruttoformel C₂₄H₃₂O₄
Vorzugsbezeichnung Etyndioldiacetat
International Nonproprietary Name (INNv.L13)
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregn-4-en-20-in-3 ,17-diyldiacetat
ASK #04069
Chemical Abstract Service Nr. 122-18-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 52628-07-6; 60484-28-8; 89004-36-4
Formelstamm (C₂₅-H₄₆-N)+ Cl⁻
Molgewicht 396.0924
Bruttoformel C₂₅H₄₆ClN
Vorzugsbezeichnung Cetalkoniumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 GII(2); USMI10; MAR28
2. Bezeichnung N-Benzyl-N,N-dimethylhexadecan-1-aminiumchlorid

ASK #04070
Chemical Abstract Service Nr. 55608-72-5
Molgewicht 331.4061
Bruttoformel C₁₉H₂₅NO₄
2. Bezeichnung Propyl[[(1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-benzoyloxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]
3. Bezeichnung Propyl[3 -(benzoyloxy)tropan-2 -carboxylat]

ASK #04071
Chemical Abstract Service Nr. 51931-66-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 20380-58-9
Molgewicht 273.37
Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Tilidin
International Nonproprietary Name INNv.L19
Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[[(1*R*,2*S*)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym trans-Tilidin

ASK #04072
Chemical Abstract Service Nr. 255733-17-6
Formelstamm C₁₇-H₂₃-N-O₂ . Cl-H . 0.5 H₂O
Molgewicht 318.8386
Bruttoformel C₁₇H₂₄ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Tilidinhydrochlorid-Hemihydrat

International Nonproprietary Name (INNv.L19)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.08/1767; MAR28; YLST; Ph.Eur.2008,6.0/1767; Ph.Eur.2005,5.0/1767; USMI10; GII
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(1*R*,2*S*)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]-hydrochlorid 0.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tilidinhydrochlorid 0.5 HO

ASK #04074

Chemical Abstract Service Nr. 651-06-9
Formelstamm (C11-H11-N4-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 280.303
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Sulfametoxydiazin

International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2; MAR28
2. Bezeichnung *N*¹-(5-Methoxypyrimidin-2-yl)sulfanilamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Sulfameter

ASK #04087

Chemical Abstract Service Nr. 15533-77-4
Formelstamm C16-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 299.8361
Bruttoformel C₁₆H₂₆ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Butetamathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(2-phenylbutanoat)-hydrochlorid

ASK #04093

Chemical Abstract Service Nr. 9005-31-6
Formelstamm [(C6-H7-O6)]_n(H2-O) . (0.5n - x)Ca²⁺ . x (H4-N)⁺
2. Bezeichnung Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 → 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 → 4)]-Ammonium-Calcium-Salz
3. Bezeichnung Ammonium-calcium-alginat
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Poly[beta-D-mannuronsäure-(1 → 4), alpha-L-guluronsäure-(1 → 4)]-Ammonium-Calcium-Salz; Algensäure-Ammonium-Calcium-Salz; Alginsäure-Ammonium-Calcium-Salz; Polymannuronsäure-Ammonium-Calcium-Salz

ASK #04096

Chemical Abstract Service Nr. 7784-24-9
Molgewicht 474.3884
Bruttoformel AlKO₈S₂

2. Bezeichnung Aluminium-kalium-bis(sulfat) 12 H₂O
3. Bezeichnung Aluminiumkaliumsulfat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Alaun; Aluminiumkaliumsulfat 12 HO; Aluminiumkaliumsulfat ' ; E 522 [Aluminiumkaliumsulfat (Ph.Eur.)]

ASK #04097

Chemical Abstract Service Nr. 509-86-4
Molgewicht 250.2936
Bruttoformel C₁₃H₁₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Heptabarb
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung 5-(Cyclohept-1-en-1-yl)-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-(Cyclohept-1-en-1-yl)-5-ethylbarbitursäure

ASK #04098

Chemical Abstract Service Nr. 141-94-6
Molgewicht 339.6021
Bruttoformel C₂₁H₄₅N₃
Vorzugsbezeichnung Hexetidin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 DAC79; USMI9.4575; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1221; Ph.Eur.2005,5.0/1221; Ph.Eur.2008,6.0/1221; DAB1997
2. Bezeichnung 1,3-Bis[(*RS*)-2-ethylhexyl]-5-methylhexahydropyrimidin-5-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,3-Bis[(*RS*)-2-ethylhexyl]-5-methylhexahydropyrimidin-5-ylazan

ASK #04099

Chemical Abstract Service Nr. 112-84-5
Molgewicht 337.5829
Bruttoformel C₂₂H₄₃NO
2. Bezeichnung (13*Z*)-Docos-13-enamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Erucamid

ASK #04116

2. Bezeichnung Echinacea-angustifolia-Wurzel
3. Bezeichnung Schmalblättriger-Sonnenhut-Wurzel
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.2,5.7/1821; Ph.Eur.2008,6.0/1821

ASK #04128

Chemical Abstract Service Nr. 7440-44-0
Molgewicht 12.0107

Bruttoformel C
2. Bezeichnung Kohlenstoff
Zitat Bezeichnung 2 ROMP9; USMI11
ASK #04129
Chemical Abstract Service Nr. 93-51-6
Molgewicht 138.1638
Bruttoformel C₈H₁₀O₂
2. Bezeichnung 2-Methoxy-4-methylphenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Creosol

ASK #04130
Chemical Abstract Service Nr. 514-50-1
Molgewicht 588.4982
Bruttoformel C₂₉H₄₈Br₂O₂
Vorzugsbezeichnung Acebrochol
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung 5,6 -Dibrom-5 -cholestan-3 -ylacetat

ASK #04131
Chemical Abstract Service Nr. 127-60-6
Formelstamm (C₁₄H₁₃N₂O₄S)⁻ Na⁺
Molgewicht 328.3188
Bruttoformel C₁₄H₁₃N₂NaO₄S
Vorzugsbezeichnung Acediasulfon-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung N-[4-(4-Aminobenzolsulfonyl)phenyl]glycin-Natriumsalz

ASK #04132
Chemical Abstract Service Nr. 10072-48-7
Molgewicht 476.5029
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₄O₇S
Vorzugsbezeichnung Acefurtiamin
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung {4-[N-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-3-(2-furoylsulfanyl)pent-3-en-1-yl}(acetyloxyacetat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {4-[N-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-3-(2-furoylsulfanyl)pent-3-en-1-yl}(acetoxycetat)

ASK #04133
Chemical Abstract Service Nr. 1216768-50-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1399-36-6; 15302-00-8; 18428-63-2; 18833-13-1; 5690-66-4; 857188-05-7

Formelstamm 2(C₉-H₉-N₄-O₄)⁻ 2H⁺. C₄-H₁₀-N₂

Molgewicht 562.5358

Bruttoformel C₂₂H₃₀N₁₀O₈

Vorzugsbezeichnung Acefyllin-Piperazin

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung (1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7H-purin-7-yl)essigsäure-Piperazinsalz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Acefyllinpiperazin; Piperazin-theophyllinacetat (1:2); Acefyllin; 7-Theophyllinessigsäure-Piperazinsalz (2:1); 1,2,3,6-Tetrahydro-1,3-dimethyl-2,6-dioxopurin-7-essigsäure-Piperazin-Salz; Acefyllin-Piperazinsalz; Piperazin-7-theophyllinacetat; 1,2,3,6-Tetrahydro-1,3-dimethyl-2,6-dioxo-7H-purin-7-essigsäureverbindung mit Piperazin (2:1); Piperazintheophyllinethanoat

ASK #04134

Chemical Abstract Service Nr. 2490-97-3

Molgewicht 188.1812

Bruttoformel C₇H₁₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Aceglutamid

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung (S)-2-Acetamido-4-carbamoylbutansäure

ASK #04135

Chemical Abstract Service Nr. 15715-08-9

Molgewicht 245.8112

Bruttoformel I

2. Bezeichnung (¹²³I)Iod

3. Bezeichnung Iod-123

ASK #04136

Chemical Abstract Service Nr. 14683-16-0

Molgewicht 131.908

Bruttoformel I

2. Bezeichnung (¹³²I)Iod

3. Bezeichnung Iod-132

ASK #04138

Chemical Abstract Service Nr. 465-16-7

Molgewicht 576.7181

Bruttoformel C₃₂H₄₈O₉

2. Bezeichnung 14 -Acetyloxy-3 -(2,6-didesoxy-3-O-methyl- -L-arabino-hexopyranosyloxy)-16 -hydroxy-5 -card-20(22)-enolid

3. Bezeichnung Oleandrin

Zitat Bezeichnung 3 DAB10R; KARRER2194; HAB2012-2013R; HAB2014R-2015R; USMI10; HAB2016R; HAB2001R-2011R

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

14beta-Acetoxy-3beta-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy)-16beta-hydroxy-5beta-card-20(22)-enolid

ASK #04141

Chemical Abstract Service Nr. 378759-60-5

Molgewicht 112.9041

Bruttoformel In

2. Bezeichnung (^{113m}In)Indium

3. Bezeichnung Indium-113m

ASK #04142

Chemical Abstract Service Nr. 14391-99-2

Molgewicht 46.9545

Bruttoformel Ca

2. Bezeichnung (⁴⁷Ca)Calcium

3. Bezeichnung Calcium-47

ASK #04143

2. Bezeichnung 8,8'-Methylenbis[(6-diethylaminomethyl)rutosid]

ASK #04149

Chemical Abstract Service Nr. 590-63-6

Formelstamm (C7-H17-N2-O2)+ Cl⁻

Molgewicht 196.6751

Bruttoformel C₇H₁₇ClN₂O₂

2. Bezeichnung [2-(Carbamoyloxy)propyl]trimethylammoniumchlorid

3. Bezeichnung Bethanecholchlorid

ASK #04150

Chemical Abstract Service Nr. 152-72-7

Molgewicht 353.3255

Bruttoformel C₁₉H₁₅NO₆

Vorzugsbezeichnung Acenocoumarol

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 BP2001,2002,2003; NFXIV

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3-[1-(4-nitrophenyl)-3-oxobutyl]-2H-chromen-2-on

ASK #04151

Chemical Abstract Service Nr. 807-31-8

Molgewicht 396.4977

Bruttoformel C₂₄H₂₉FN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Aceperon

International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung *N*-{1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-4-phenyl-4-piperidylmethyl}acetamid

ASK #04152

Chemical Abstract Service Nr. 61-00-7
Molgewicht 326.4558
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂OS
Vorzugsbezeichnung Acepromazin

International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.23
2. Bezeichnung 1-[10-(3-Dimethylaminopropyl)-10*H*-phenothiazin-2-yl]ethanon

ASK #04153

Chemical Abstract Service Nr. 13461-01-3
Molgewicht 326.4558
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂OS
Vorzugsbezeichnung Aceprometazin

International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung 1-[10-(2-Dimethylaminopropyl)-10*H*-phenothiazin-2-yl]ethanon

ASK #04154

Chemical Abstract Service Nr. 118-57-0
Molgewicht 271.268
Bruttoformel C₁₅H₁₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Acetaminosalol

International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung (4-Acetamidophenyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #04155

Chemical Abstract Service Nr. 547-57-9
Formelstamm (C₁₂H₉N₂O₅S)⁻ Na⁺
Molgewicht 316.265
Bruttoformel C₁₂H₉N₂NaO₅S
2. Bezeichnung 4-(2,4-Dihydroxyphenyldiazenyl)benzolsulfonsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Tropäolin O
Zitat Bezeichnung 3 E103; Ph.Eur.Bd.IIIR; USMI9.9438
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 103

ASK #04156

Chemical Abstract Service Nr. 919-16-4
Formelstamm (C6-H5-O7)³⁻ 3Li⁺
Molgewicht 209.9227
Bruttoformel C₆H₅Li₃O₇
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trilithiumsalz
3. Bezeichnung Lithiumcitrat
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; MAR29
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Trilithiumsalz

ASK #04157

Chemical Abstract Service Nr. 458-37-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15845-47-3; 2103286-06-0; 33171-04-9; 73729-23-4; 79257-48-0; 91884-86-5
Molgewicht 368.3799
Bruttoformel C₂₁H₂₀O₆
2. Bezeichnung (1*E*,6*E*)-1,7-Bis(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)hepta-1,6-dien-3,5-dion
3. Bezeichnung Curcumin
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; E100; USMI9.2681; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 100

ASK #04158

Chemical Abstract Service Nr. 36-88-4
Molgewicht 536.8726
Bruttoformel C₄₀H₅₆
2. Bezeichnung , -Carotin - , -Carotin - , -Carotin - Gemisch
3. Bezeichnung Carotin
Zitat Bezeichnung 3 E160a

ASK #04159

Chemical Abstract Service Nr. 3031-48-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 16409-67-9
Molgewicht 297.3947
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₃O
Vorzugsbezeichnung Acetergamin
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung *N*-(6-Methylergolin-8 -ylmethyl)acetamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (+)-*N*-Acetyl-9,10-dihydrolysergamin; *N*-[(6*a*R,9*S*,10*a*R)-7-Methyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-ylmethyl]acetamid

ASK #04160

Chemical Abstract Service Nr.	299-89-8
Molgewicht	366.4353
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acetiamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	{3-Acetylsulfanyl-4-[N-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]pent-3-en-1-yl}acetat

ASK #04161

Chemical Abstract Service Nr.	968-81-0
Molgewicht	324.3953
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acetohexamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-(4-Acetylphenylsulfonyl)-3-cyclohexylharnstoff

ASK #04162

Chemical Abstract Service Nr.	2751-68-0
Molgewicht	411.5603
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Acetophenazin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-(10-{3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propyl}-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl)ethanon

ASK #04163

Chemical Abstract Service Nr.	25333-77-1
Molgewicht	453.5705
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Acetorphin
International Nonproprietary Name	INNv.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	{4,5 -Epoxy-7 -[(<i>R</i>)-2-hydroxypentan-2-yl]-6-methoxy-17-methyl-6,14-ethenomorphinan-3-yl}acetat

ASK #04164

Chemical Abstract Service Nr.	3551-18-6
Molgewicht	202.2524
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Acetryptin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-[3-(2-Aminoethyl)indol-5-yl]ethanon

ASK #04165

Chemical Abstract Service Nr.	60-31-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1784-29-8; 70623-44-8
Formelstamm	(C7-H16-N-O2)+ Cl ⁻
Molgewicht	181.6604
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Acetylcholinchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L71.Corr
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1485; USMI9.79; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00/1485; RPS15; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/1485; Helv8/97; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
2. Bezeichnung	2-Acetyloxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Acetoxyethyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #04166

Chemical Abstract Service Nr.	25161-41-5
Molgewicht	480.5049
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Acevaltrat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	{4-Acetyloxymethyl-1(6)-(3-acetyloxy-3-methylbutanoyloxy)-1,6,7,7a-tetrahydrospiro[cyclopenta[c]pyran-7,2'-oxiran]-6(1)-yl}(3-methylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{4-Acetoxyethyl-1-(3-acetoxy-3-methylbutanoyloxy)-1,6,7,7a-tetrahydrospiro[cyclopenta[c]pyran-7,2'-oxiran]-6-yl}(2-methylpropanoat)

ASK #04167

Chemical Abstract Service Nr.	509-74-0
Molgewicht	353.4977
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Acetylmethadol
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	(6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl)acetat

ASK #04168

Chemical Abstract Service Nr.	57-08-9
Formelstamm	(C8-H14-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	173.2096
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Acexaminsäure

International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung 6-Acetamidohexansäure

ASK #04169

Chemical Abstract Service Nr. 15180-02-6

Formelstamm (C18-H15-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 308.3312

Bruttoformel C₁₈H₁₆N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Amfonelinsäure

International Nonproprietary Name INN.L8

2. Bezeichnung 7-Benzyl-1-ethyl-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure

ASK #04170

Chemical Abstract Service Nr. 6170-69-0

Formelstamm (C15-H10-Cl2-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 340.1581

Bruttoformel C₁₅H₁₁Cl₂NO₄

Vorzugsbezeichnung Clamidoxinsäure

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung [2-(3,4-Dichlorbenzamido)phenoxy]essigsäure

ASK #04171

Chemical Abstract Service Nr. 4295-55-0

Formelstamm (C13-H8-Cl2-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 282.1221

Bruttoformel C₁₃H₉Cl₂NO₂

Vorzugsbezeichnung Clofenaminsäure

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 2-(2,3-Dichloranilino)benzoesäure

ASK #04172

Chemical Abstract Service Nr. 7235-40-7

Molgewicht 536.8726

Bruttoformel C₄₀H₅₆

Vorzugsbezeichnung Betacaroten

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; E160a

2. Bezeichnung (1E,3E,5E,7E,9E,11E,13E,15E,17E)-3,7,12,16-Tetramethyl-1,18-bis(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)octadeca-1,3,5,7,9,11,13,15,17-nonaen

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E 160a [Betacaroten]; Betacarotin

ASK #04175

Chemical Abstract Service Nr. 81-23-2
Formelstamm (C₂₄-H₃₃-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 402.5238
Bruttoformel C₂₄H₃₄O₅
Vorzugsbezeichnung Dehydrocholsäure
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; DAC2003-2005; USMI10; DAC2004R
2. Bezeichnung 3,7,12-Trioxo-5 -cholan-24-säure

ASK #04178

Formelstamm (C₂₄-H₂₆-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 380.4767
Bruttoformel C₂₄H₂₈O₄
2. Bezeichnung 9'-*cis*-6,6'-Diapocarotin-6,6'-disäure
3. Bezeichnung Norbixin
Zitat Bezeichnung 3 E160b

ASK #04179

Chemical Abstract Service Nr. 17692-20-5
Formelstamm (C₁₀-H₁₇-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 186.2481
Bruttoformel C₁₀H₁₈O₃
Vorzugsbezeichnung Cyclobutoinsäure
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung 3-Cyclohexyl-3-hydroxybutansäure

ASK #04182

Chemical Abstract Service Nr. 465-42-9
Molgewicht 584.8708
Bruttoformel C₄₀H₅₆O₃
2. Bezeichnung (3*R*,3'*S*,5'*R*)-3,3'-Dihydroxy- , -carotin-6'-on
3. Bezeichnung Capsanthin
Zitat Bezeichnung 3 E160c; USMI9.1767

ASK #04183

Chemical Abstract Service Nr. 470-38-2
Molgewicht 600.8702
Bruttoformel C₄₀H₅₆O₄
2. Bezeichnung (3*S*,3'*S*,5*R*,5'*R*)-3,3'-Dihydroxy- , -carotin-6,6'-dion
3. Bezeichnung Capsorubin

Zitat Bezeichnung 3 E160c; CAS; ChemIDplus
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 160c [Capsorubin]

ASK #04184

Chemical Abstract Service Nr. 13233-32-4
Molgewicht 224.0202
Bruttoformel Ra
2. Bezeichnung (²²⁴Ra)Radium
3. Bezeichnung Radium-224

ASK #04185

Chemical Abstract Service Nr. 13967-73-2
Molgewicht 84.9129
Bruttoformel Sr
2. Bezeichnung (⁸⁵Sr)Strontium
3. Bezeichnung Strontium-85

ASK #04187

Chemical Abstract Service Nr. 2398-95-0
Formelstamm (C6-H8-O8-P)3⁻ 3H⁺
Molgewicht 242.1205
Bruttoformel C₆H₁₁O₈P
Vorzugsbezeichnung Foscolsäure
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2,2'-Dihydroxy-2,2'-phosphinodipropansäure

ASK #04188

Chemical Abstract Service Nr. 83-86-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1206549-44-1; 1242436-18-5; 50762-79-3; 78039-41-5; 894854-44-5
Formelstamm (C6-H6-O24-P6)12⁻ 12H⁺
Molgewicht 660.0353
Bruttoformel C₆H₁₈O₂₄P₆
Vorzugsbezeichnung Fytinsäure
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; GSBL; Hager2015; ROMP2015
2. Bezeichnung *myo*-Inositol-hexakis(dihydrogenphosphat)
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; Hager2015
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Inosithexaphosphat; Fitinsäure [Schreibfehler]; (1R,2S,3s,4R,5S,6s)-1,2,3,4,5,6-Cyclohexanhexaylhexakis(dihydrogenphosphat) [Korrektur: 3r --> 3s]; cis-1,2,3,5-trans-4,6-Cyclohexanhexol-1,2,3,4,5,6-hexakis(dihydrogenphosphat); myo-Inositol-1,2,3,4,5,6-hexakis(dihydrogenphosphat); Fytinsäure wasserfrei; myo-Inositolhexakisphosphat; myo-Inositol-1,2,3,4,5,6-hexakisphosphat; Phytinsäure; Inosithexaphosphorsäure; myo-Inositol-hexakis-dihydrogenphosphat

ASK #04189

Chemical Abstract Service Nr. 490-79-9
Formelstamm (C₇H₅O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 154.1201
Bruttoformel C₇H₆O₄
Vorzugsbezeichnung Gentsinsäure
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI9.4230
2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R

ASK #04190

Chemical Abstract Service Nr. 83-40-9
Formelstamm (C₈H₇O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 152.1473
Bruttoformel C₈H₈O₃
Vorzugsbezeichnung Hydroxytoluylsäure
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-methylbenzoesäure

ASK #04191

Chemical Abstract Service Nr. 3115-05-7
Formelstamm (C₁₃H₁₂I₃N₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 661.9994
Bruttoformel C₁₆H₁₃I₃N₂O₃
Vorzugsbezeichnung lobenzaminsäure
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 3-(3-Amino-2,4,6-triiod-*N*-phenylbenzamido)propansäure

ASK #04192

Chemical Abstract Service Nr. 16034-77-8
Formelstamm (C₁₂H₁₂I₃N₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 613.9566
Bruttoformel C₁₂H₁₃I₃N₂O₃
Vorzugsbezeichnung locetaminsäure
International Nonproprietary Name INNv.L18
2. Bezeichnung 3-[*N*-(3-Amino-2,4,6-triiodphenyl)acetamido]-2-methylpropansäure

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-Acetyl-N-(3-amino-2,4,6-triiodphenyl)-2-methyl-beta-alanin; locetamsäure; Jocetaminsäure; 3-[Acetyl(3-amino-2,4,6-triiodphenyl)amino]-2-methylpropionsäure
ASK #04193	Chemical Abstract Service Nr.	96-83-3
	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₁ -I ₃ -N-O ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	570.9319
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ I ₃ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Iopansäure
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/700; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/700; Ph.Eur.2005,5.0/700
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[(3-Amino-2,4,6-triiodphenyl)methyl]butansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>RS</i>)-2-(3-Amino-2,4,6-triiodbenzyl)butansäure
ASK #04194	Chemical Abstract Service Nr.	96-84-4
	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₀ -I ₃ -O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	571.9167
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ I ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Iophensäure
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	2-(3-Hydroxy-2,4,6-triiodbenzyl)butansäure
ASK #04195	Chemical Abstract Service Nr.	5591-33-3
	Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₆ -I ₆ -N ₄ -O ₈) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	1309.9707
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ I ₆ N ₄ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Iosefaminsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	5,5'-(Decandiamido)bis(2,4,6-triiod- <i>N</i> -methylisophthalamidsäure)
ASK #04196	Chemical Abstract Service Nr.	2276-90-6
	Formelstamm	(C ₁₁ -H ₈ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	613.9136
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ I ₃ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Iotalaminsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/751; Ph.Eur.2002,4.00/751; Ph.Eur.2005,5.0/751
2. Bezeichnung 3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(methylcarbamoyle)benzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure

ASK #04197

Chemical Abstract Service Nr. 62137-25-1
Formelstamm (C₁₀H₁₃N₂O₄)⁻ 2H⁺
Molgewicht 213.2304
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₄
Vorzugsbezeichnung Kainsäure '

International Nonproprietary Name dINN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 3-Carboxymethyl-4-(prop-1-en-2-yl)pyrrolidin-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Carboxy-4-isopropenyl-3-pyrrolidinyl)essigsäure

ASK #04198

Chemical Abstract Service Nr. 644-62-2
Formelstamm (C₁₄H₁₀Cl₂N₂O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 296.1486
Bruttoformel C₁₄H₁₁Cl₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Meclofenaminsäure

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 2-(2,6-Dichlor-3-methylanilino)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #04199

Chemical Abstract Service Nr. 61-68-7
Formelstamm (C₁₅H₁₄N₂O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 241.2851
Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Mefenaminsäure

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.4,6.6/1240; Ph.Eur.2002,4.00/1240; Ph.Eur.2005,5.0/1240; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-(2,3-Dimethylanilino)benzoesäure

ASK #04200

Chemical Abstract Service Nr. 1085-91-2
Formelstamm (C₁₆H₁₇O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 242.3129

Bruttoformel C₁₆H₁₈O₂
Vorzugsbezeichnung Nafcapronsäure
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 2-Ethyl-2-(1-naphthyl)butansäure

ASK #04201

Chemical Abstract Service Nr. 1107-26-2
Molgewicht 416.638
Bruttoformel C₃₀H₄₀O
2. Bezeichnung 8'-Apo- , -carotin-8'-al
Zitat Bezeichnung 2 E160e
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 160e

ASK #04202

Chemical Abstract Service Nr. 10043-66-0
Molgewicht 257.8106
Bruttoformel I
2. Bezeichnung (¹³¹I)Iod
3. Bezeichnung Iod-131

ASK #04203

Chemical Abstract Service Nr. 10098-91-6
Molgewicht 89.9072
Bruttoformel Y
2. Bezeichnung (⁹⁰Y)Yttrium
Zitat Bezeichnung 2 EUTCT
3. Bezeichnung Yttrium-90
Zitat Bezeichnung 3 GlnAS; CAS; FSA-SRS; EUTCT

ASK #04205

Chemical Abstract Service Nr. 127-40-2
Molgewicht 568.8714
Bruttoformel C₄₀H₅₆O₂
2. Bezeichnung , -Carotin-3,3'-diol
3. Bezeichnung Lutein
Zitat Bezeichnung 3 E161b
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 161b

ASK #04210

Chemical Abstract Service Nr. 7548-82-5

Molgewicht 564.8397
Bruttoformel $C_{40}H_{52}O_2$
2. Bezeichnung , -Carotin-4,4'-dion
3. Bezeichnung Canthaxanthin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1753; MAR27; E161g
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 161g

ASK #04212

Chemical Abstract Service Nr. 3257-28-1
Formelstamm $(C_{18}H_{14}N_2O_7S_2)^{2-} 2Na^+$
Molgewicht 480.4225
Bruttoformel $C_{18}H_{14}N_2Na_2O_7S_2$
2. Bezeichnung 6-(2,4-Dimethyl-6-sulfophenyldiazenyl)-5-hydroxynaphthalin-1-sulfonsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Scharlach GN
Zitat Bezeichnung 3 E125
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 125

ASK #04213

Chemical Abstract Service Nr. 4394-00-7
Formelstamm $(C_{13}H_8F_3N_2O_2)^- H^+$
Molgewicht 282.218
Bruttoformel $C_{13}H_9F_3N_2O_2$
Vorzugsbezeichnung Nifluminsäure
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2008,6.1/2115; USMI10
2. Bezeichnung 2-[3-(Trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-[3-(Trifluormethyl)anilino]nicotinsäure

ASK #04214

Chemical Abstract Service Nr. 4394-05-2
Formelstamm $(C_{14}H_{13}N_2O_2)^- H^+$
Molgewicht 242.2732
Bruttoformel $C_{14}H_{14}N_2O_2$
Vorzugsbezeichnung Nixylinsäure
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 2-(2,3-Dimethylanilino)pyridin-3-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	2-(2,3-Dimethylanilino)nicotinsäure
ASK #04215	
Chemical Abstract Service Nr.	14698-29-4
Formelstamm	(C13-H10-N-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	261.2301
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Oxolinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1353; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1353; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1353
2. Bezeichnung	5-Ethyl-8-oxo-5,8-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-g]chinolin-7-carbonsäure
ASK #04216	
Chemical Abstract Service Nr.	14376-16-0
Formelstamm	(C16-H14-N3-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	393.3712
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₃ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfaloxinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	N-{4-[3-(Hydroxymethyl)ureidosulfonyl]phenyl}phthalamidsäure
ASK #04217	
Chemical Abstract Service Nr.	51-26-3
Formelstamm	(C15-H10-I3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	635.9589
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ I ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Thyropropsäure
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure
ASK #04218	
Chemical Abstract Service Nr.	1197-18-8
Formelstamm	(C8-H14-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	157.2102
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Tranexamsäure
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.8/875; Ph.Eur.2008,6.0/875; Ph.Eur.2002,4.00/875
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(Aminomethyl)cyclohexan-1-carbonsäure

ASK #04219

Chemical Abstract Service Nr. 7007-81-0
Formelstamm (C₁₅-H₂₉-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 258.3969
Bruttoformel C₁₅H₃₀O₃
Vorzugsbezeichnung Trethocaninsäure
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-3,7,11-trimethyldodecansäure

ASK #04220

Chemical Abstract Service Nr. 59587-08-5
Formelstamm (C₁₃-H₁₀-N-O₅)⁻ Na⁺
Molgewicht 283.212
Bruttoformel C₁₃H₁₀NNaO₅
Vorzugsbezeichnung Natriumoxolinat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 5-Ethyl-8-oxo-5,8-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-g]chinolin-7-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #04221

Chemical Abstract Service Nr. 7659-95-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 114818-21-2; 1672700-22-9; 18766-59-1; 30398-30-2; 60318-37-8; 78693-88-6
Molgewicht 550.4688
Bruttoformel C₂₄H₂₆N₂O₁₃
2. Bezeichnung (2S)-4-{2-[(2S)-2-Carboxy-5-(^{-D}-glucopyranosyloxy)-6-hydroxy-2,3-dihydro-1H-indol-1-yl]ethenyl}-2,3-dihydropyridin-2,6-dicarbonsäure
3. Bezeichnung Betanin
Zitat Bezeichnung 3 E162
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 162; Beetenrot

ASK #04222

Chemical Abstract Service Nr. 13966-05-7
Molgewicht 44.9562
Bruttoformel Ca
2. Bezeichnung (⁴⁵Ca)Calcium
3. Bezeichnung Calcium-45

ASK #04223

Chemical Abstract Service Nr. 1406-65-1
2. Bezeichnung Chlorophyll a - Chlorophyll b (ca. 3:1)
Zitat Bezeichnung 2 E140
3. Bezeichnung Chlorophyll

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2137; ROMP8; E140; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 140 [Chlorophyll]

ASK #04224

Chemical Abstract Service Nr. 479-61-8
Molgewicht 893.489
Bruttoformel $C_{55}H_{72}MgN_4O_5$
2. Bezeichnung Phytol[3-(4-ethyl-10-methoxycarbonyl-1,3,5,8-tetramethyl-9-oxo-2-vinylporbin-7-yl)propanoat]-Magnesium-Komplex
3. Bezeichnung Chlorophyll a
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8; USMI9.2137; E140

ASK #04225

Chemical Abstract Service Nr. 519-62-0
Molgewicht 907.4725
Bruttoformel $C_{55}H_{70}MgN_4O_6$
2. Bezeichnung Phytol[3-(4-ethyl-3-formyl-10-methoxycarbonyl-1,5,8-trimethyl-9-oxo-2-vinylporbin-7-yl)propanoat]-Magnesium-Komplex
3. Bezeichnung Chlorophyll b
Zitat Bezeichnung 3 E140; USMI9.2137; ROMP8

ASK #04226

Chemical Abstract Service Nr. 1174-11-4
Formelstamm $(C_{23}H_{20}N-O_4)^- H^+$
Molgewicht 375.4171
Bruttoformel $C_{23}H_{21}NO_4$
Vorzugsbezeichnung Xenazoesäure
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-4-[[*(1R)*-2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-1-ethoxy-2-oxoethyl]amino]benzoesäure

ASK #04227

Chemical Abstract Service Nr. 964-82-9
Formelstamm $(C_{18}H_{17}O_2)^- H^+$
Molgewicht 266.3343
Bruttoformel $C_{18}H_{18}O_2$
Vorzugsbezeichnung Xenyhexensäure
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-(Biphenyl-4-yl)hex-4-ensäure

ASK #04228

Chemical Abstract Service Nr. 13410-86-1
Formelstamm $(C_{15}H_{12}N_3-O_4)^- H^+$

Molgewicht	299.2814
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Aconiazid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	{2-[(Pyridin-4-ylcarbonyl)hydrazinylidenmethyl]phenoxy}essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Isonicotinoylhydrazonomethyl)phenoxy]essigsäure
ASK #04229	
Chemical Abstract Service Nr.	748-44-7
Molgewicht	380.48
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Acoxatrin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N</i> -[1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)-4-phenyl-4-piperidylmethyl]acetamid
ASK #04230	
Chemical Abstract Service Nr.	7527-91-5
Formelstamm	C13-H10-N2 . C12-H18-O2
Molgewicht	388.502
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Acrisorcin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29; USAN
2. Bezeichnung	4-Hexylbenzol-1,3-diol-Acridin-9-amin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Hexylbenzol-1,3-diol-Acridin-9-ylazan-Salz (1:1)
ASK #04231	
Chemical Abstract Service Nr.	15301-40-3
Formelstamm	(C11-H10-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	253.2743
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Actinoquinol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	8-Ethoxychinolin-5-sulfonsäure
ASK #04232	
Chemical Abstract Service Nr.	525-94-0

Molgewicht 359.398
Bruttoformel C₁₄H₂₁N₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Adicillin
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(*S*)-5-Amino-5-carboxypentanamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-6-[(*S*)-5-Amino-5-carboxypentanamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #04233

Chemical Abstract Service Nr. 606-17-7
Formelstamm (C₂₀H₁₂I₆N₂O₆)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 1139.7618
Bruttoformel C₂₀H₁₄I₆N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Adipiodon
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 3,3'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3,3'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure); 3,3'-(Adipoyldiimino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure); Iodipamid

ASK #04235

2. Bezeichnung Chlorophyll-Kupfer-Komplex
Zitat Bezeichnung 2 E141
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 141 [Chlorophyll-Kupfer-Komplex]

ASK #04236

Chemical Abstract Service Nr. 13966-32-0
Molgewicht 21.9944
Bruttoformel Na
2. Bezeichnung (²²Na)Natrium
3. Bezeichnung Natrium-22

ASK #04237

Chemical Abstract Service Nr. 2118-39-0
Formelstamm (C₂₆H₁₅N₅O₁₃S₄)⁴⁻ 4Na⁺
Molgewicht 825.6421
Bruttoformel C₂₆H₁₅N₅Na₄O₁₃S₄
2. Bezeichnung 6-Amino-4-hydroxy-3-[7-sulfo-4-(4-sulfophenyldiazanyl)-1-naphthyldiazanyl]naphthalin-2,7-disulfonsäure-Tetranatriumsalz
3. Bezeichnung C-Schwarz 7
Zitat Bezeichnung 3 E152
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 6-Amino-4-hydroxy-3-[7-sulfo-4-(4-sulfophenylazo)-1-naphthylazo]-2,7-naphthalindisulfonsäure-Tetranatriumsalz
ASK #04238
Chemical Abstract Service Nr. 1333-86-4
Molgewicht 12.0107
Bruttoformel C
2. Bezeichnung Kohlen schwarz ((mit Angaben zur Herkunft))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 153 ' ; Kohlenstoffschwarz

ASK #04239
Chemical Abstract Service Nr. 99-45-6
Molgewicht 181.1885
Bruttoformel C₉H₁₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Adrenalon
International Nonproprietary Name INNv.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10; EAB.VU.Syn
2. Bezeichnung 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanon
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #04240
Chemical Abstract Service Nr. 3011-89-0
Molgewicht 200.5792
Bruttoformel C₇H₅ClN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Aklomid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 2-Chlor-4-nitrobenzamid

ASK #04241
Chemical Abstract Service Nr. 5779-59-9
Formelstamm C27-H23-Cl3-N2-O-S2 . 2(C6-H3-Cl3-O)
Molgewicht 956.8662
Bruttoformel C₃₉H₂₉Cl₉N₂O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Alazantinriclofenat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 3-Ethyl-2-[3-(3-ethyl-2,3-dihydro-1,3-benzothiazol-2-yliden)prop-1-en-1-yl]-1,3-benzothiazolium(2,4,5-trichlorphenolat), Gemisch mit 2,4,5-Trichlorphenol (1:2)

ASK #04242
Chemical Abstract Service Nr. 830-89-7
Molgewicht 212.3118
Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂OS

Vorzugsbezeichnung Albutoin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI9; MAR27; USAN
2. Bezeichnung 4-(2-Methylpropyl)-3-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidimidazolidin-4-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-Allyl-4-isobutyl-2-thioxoimidazolidin-4-on

ASK #04243

Chemical Abstract Service Nr. 15180-03-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11041-97-7
Formelstamm (C₄₄-H₅₀-N₄-O₂)₂+ 2Cl⁻
Molgewicht 737.7994
Bruttoformel C₄₄H₅₀Cl₂N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Alcuroniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1285; Ph.Eur.2002,4.00/1285; Ph.Eur.2005,5.0/1285

2. Bezeichnung (1*R*,3*a*S,3*a*'*1*S,9*a*'*1*S,10*S*,11*a*S,12*R*,14*a*S,21*S*,22*a*S,23*E*,26*E*)-23,26-Bis(2-hydroxyethyliden)-1,12-di(prop-2-en-1-yl)-2,3,11,11*a*,13,14,22,22*a*-octahydro-10*H*,21*H*-1,21:10,12-diethano-3*a*'*H*,9*a*'*H*-dipyrrolo[1,2-*b*]pyridin-2,3-diol [Hinweis: Die im Europäischen Arzneibuch (Ph.Eur., deutsche Ausgabe) 2002, 2005 und 2008 abgebildete (Z)-Konfiguration der beiden exocyclischen C=C-Doppelbindungen ist inkorrekt.]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N'-Diallylnortoxiferiniumdichlorid;
(23*E*,26*E*-1*R*,3*a*S,3*a*'(1)*S*,9*a*'(1)*S*,10*S*,11*a*S,12*R*,14*a*S,21*S*,22*a*S)-1,12-Diallyl-23,26-bis(2-hydroxyethyliden)-2,3,11,11*a*,13,14,22,22*a*-octahydro-3*a*(1)*H*,9*a*(1)*H*,10*H*,21*H*-1,21:10,12-diethano[1,5]diazocin[4,3-*b*]pyridin-2,3-diol Alkuroniumchlorid [veraltete Schreibweise]

ASK #04244

Chemical Abstract Service Nr. 144-75-2
Formelstamm (C₁₄-H₁₄-N₂-O₆-S₃)₂⁻ 2Na⁺
Molgewicht 448.4453
Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂Na₂O₆S₃

Vorzugsbezeichnung Aldesulfon-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung (4,4'-Sulfonyldianilino)bis(methansulfinsäure)-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Aldesulfon-Dinatrium

ASK #04245

Chemical Abstract Service Nr. 5579-81-7
Molgewicht 218.1037
Bruttoformel C₄H₇AlN₄O₅

Vorzugsbezeichnung Aldioxa
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USAN
2. Bezeichnung Dihydroxo-(5-oxo-4-ureido-4,5-dihydroimidazol-2-olato)-aluminium

ASK #04246

Chemical Abstract Service Nr. 52-39-1
Molgewicht 360.444
Bruttoformel C₂₁H₂₈O₅
Vorzugsbezeichnung Aldosteron
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.219
2. Bezeichnung 11 β ,21-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-18-al

ASK #04247

Chemical Abstract Service Nr. 595-77-7
Molgewicht 346.4605
Bruttoformel C₂₁H₃₀O₄
Vorzugsbezeichnung Algeston
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.227
2. Bezeichnung 16 α ,17-Dihydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #04248

Chemical Abstract Service Nr. 4255-23-6
Molgewicht 161.2435
Bruttoformel C₁₁H₁₅N
Vorzugsbezeichnung Alfetamin
International Nonproprietary Name INNv.L15
2. Bezeichnung 1-Phenylpent-4-en-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Phenylpent-4-en-2-ylazan

ASK #04249

Chemical Abstract Service Nr. 13981-25-4
Molgewicht 63.9298
Bruttoformel Cu
2. Bezeichnung (⁶⁴Cu)Kupfer
3. Bezeichnung Kupfer-64

ASK #04250

Chemical Abstract Service Nr. 84-96-8

Molgewicht	298.4457
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Alimemazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> ,2-Trimethyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Trimeprazin
ASK #04251	
Chemical Abstract Service Nr.	5281-04-9
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₂ -N ₂ -O ₆ -S) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	424.4407
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₂ CaN ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-4-(4-methyl-2-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-2-carbonsäure-Calciumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Litholrubin BK
Zitat Bezeichnung 3	E180
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-Hydroxy-4-(4-methyl-2-sulfophenyldiazenyl)-2-naphthoesäure-Calciumsalz; E 180 [Litholrubin BK]
ASK #04252	
Chemical Abstract Service Nr.	3184-59-6
Molgewicht	277.7279
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Alipamid
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	4-Chlor-2',2'-dimethyl-3-sulfamoylbenzohydrazid
ASK #04253	
Chemical Abstract Service Nr.	5486-77-1
Molgewicht	310.819
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alloclamid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.247
2. Bezeichnung	4-Chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Allyloxy-4-chlor- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)benzamid
ASK #04254	
Chemical Abstract Service Nr.	5965-40-2
Molgewicht	320.8101

Bruttoformel C₁₁H₁₀CuN₂NaO₂S
Vorzugsbezeichnung Allocupreid-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.249
2. Bezeichnung 3-{C-Cupriosulfanyl-N-[(prop-2-en-1-yl)carbonimidoyl]amino}benzoesäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(3-Allyl-2-cuprio-1-isothioureido)benzoesäure-Natriumsalz

ASK #04255

Chemical Abstract Service Nr. 526-35-2
Molgewicht 155.1513
Bruttoformel C₇H₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Allomethadion
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung 5-Methyl-3-(prop-2-en-1-yl)-1,3-oxazolidin-2,4-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-Allyl-5-methyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion

ASK #04256

Chemical Abstract Service Nr. 432-60-0
Molgewicht 300.4782
Bruttoformel C₂₁H₃₂O
Vorzugsbezeichnung Allylestrenol
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.284
2. Bezeichnung 17 -(Prop-2-en-1-yl)estr-4-en-17-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 17alpha-Allylestr-4-en-17-ol

ASK #04257

Chemical Abstract Service Nr. 25384-17-2
Molgewicht 287.3966
Bruttoformel C₁₈H₂₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Allylprodin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.293; YLST
2. Bezeichnung [1-Methyl-4-phenyl-3-(prop-2-en-1-yl)piperidin-4-yl]propanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Allyl-1-methyl-4-phenyl-4-piperidyl)propionat

ASK #04258

Chemical Abstract Service Nr.	12247-75-5
Molgewicht	418.6417
Bruttoformel	Al ₄ H ₆ Mg ₂ O ₁₄ S
Vorzugsbezeichnung	Almadratsulfat
International Nonproprietary Name	INNv.L15
2. Bezeichnung	Bis[dialuminium-magnesium-trihydroxid-dioxid(1+)]-sulfat x H ₂ O
ASK #04259	
Chemical Abstract Service Nr.	87-09-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	95866-81-2
Formelstamm	(C13-H17-N2-O4-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	330.423
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Almecillin
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[2-[(prop-2-en-1-yl)sulfanyl]acetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[2-(Allylsulfanyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure; (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[2-(Allylsulfanyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #04260	
Chemical Abstract Service Nr.	9014-67-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12182-49-9
Formelstamm	(Al2-O3) _x . (C9-H8-O4) _y
Molgewicht	282.1187
Bruttoformel	C ₉ H ₈ Al ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Aloxiprin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; BP2001,2002,2003; USMI9.305
2. Bezeichnung	2-Acetyloxybenzoesäure - Aluminiumoxid - Polykondensat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Acetoxybenzoesäure - Aluminiumoxid - Polykondensat
ASK #04261	
Chemical Abstract Service Nr.	17199-58-5
Molgewicht	353.4977
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alphacetylmethadol
International Nonproprietary Name	INN.L2

Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl]acetat
ASK #04262	
Chemical Abstract Service Nr.	468-51-9
Molgewicht	275.3859
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alphameprodin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> S,4 <i>S</i> R)-3-Ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat
ASK #04263	
Chemical Abstract Service Nr.	17199-54-1
Molgewicht	311.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Alphamethadol
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-ol
ASK #04264	
Chemical Abstract Service Nr.	77-20-3
Molgewicht	261.3593
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alphaprodin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.306; YLST
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> S,4 <i>S</i> R)-1,3-Dimethyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat
ASK #04265	
Chemical Abstract Service Nr.	5588-16-9
Molgewicht	383.8946
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClN ₃ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Altizid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.2/2185
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-1,1-dioxo-3-[(prop-2-en-1-ylsulfanyl)methyl]-1,2,3,4-tetrahydro-1,6,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
USYN	
Synonym	3-Allylsulfanylmethyl-6-chlor-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2H-1λ(6),2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #04266	

Chemical Abstract Service Nr.	150-59-4
Molgewicht	281.4351
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ N
Vorzugsbezeichnung	Alverin
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-3-phenyl- <i>N</i> -(3-phenylpropyl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethyl)bis(3-phenylpropyl)azan
ASK #04267	
Chemical Abstract Service Nr.	537-17-7
Molgewicht	187.2013
Bruttoformel	C ₉ H ₉ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Amanozin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Amino-1,3,5-triazin-2-yl)anilin
ASK #04268	
Chemical Abstract Service Nr.	10004-67-8
Molgewicht	393.5004
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Amantocillin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-(3-Aminoadamantan-1-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-(3-Aminoadamantan-1-carboxamido)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #04269	
Chemical Abstract Service Nr.	539-21-9
Molgewicht	237.2848
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Ambazon
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	{4-[(Carbamimidoyl)hydrazinyliden]cyclohexa-2,5-dien-1-yliden}hydrazincarbothioamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(Carbamimidoyl)hydrazono]cyclohexa-2,5-dienonhiosemicarbon
ASK #04270	

Chemical Abstract Service Nr. 115-79-7
Formelstamm (C₂₈H₄₂Cl₂N₄O₂)₂+ 2Cl⁻
Molgewicht 608.4707
Bruttoformel C₂₈H₄₂Cl₄N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Ambenoniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung 2,2'-Oxalylbis(azandiyl)bis{N-[(2-chlorphenyl)methyl]-N,N-diethylethanaminiumchlorid}

ASK #04272

Chemical Abstract Service Nr. 1229-55-6

Molgewicht 278.3053

Bruttoformel C₁₇H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 1-[(2-Methoxyphenyl)diazenyl]naphthalin-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Sudanrot 290

ASK #04274

Chemical Abstract Service Nr. 1402-81-9

Vorzugsbezeichnung Ambomycin

International Nonproprietary Name INNv.L13

Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #04275

Chemical Abstract Service Nr. 119-29-9

Molgewicht 308.4158

Bruttoformel C₁₇H₂₈N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Ambucain

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-butoxybenzoat)

ASK #04276

Chemical Abstract Service Nr. 519-88-0

Molgewicht 292.4164

Bruttoformel C₁₇H₂₈N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Ambucetamid

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 2-Dibutylamino-2-(4-methoxyphenyl)acetamid

ASK #04277

Chemical Abstract Service Nr. 5581-35-1

Molgewicht	264.5787
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ Cl ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Amfecloral
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-Phenyl- <i>N</i> -(2,2,2-trichlorethyliden)propan-2-amin

ASK #04278

Chemical Abstract Service Nr.	15686-27-8
Molgewicht	219.3657
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ N
Vorzugsbezeichnung	Amfepentorex
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-1-(4-pentylphenyl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[1-(4-pentylphenyl)propan-2-yl]azan

ASK #04279

Chemical Abstract Service Nr.	1402-82-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11006-01-2; 37265-41-1
Molgewicht	1290.4182
Bruttoformel	C ₅₈ H ₉₁ N ₁₃ O ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Amfomycin
International Nonproprietary Name	INNv.L12
2. Bezeichnung	(10-Methyldodec-3-enoyl)-Asp-MeAsp-Asp-Gly-Asp-Gly-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-diaminobutanoyl]-Val-Pro-cyclo{[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-diaminobutanoyl]-[(<i>R</i>)-piperidin-2-carbonyl]}

ASK #04280

Chemical Abstract Service Nr.	3459-96-9
Molgewicht	296.3271
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Amicarbalid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.397
2. Bezeichnung	1,3-Bis(3-carbamimidoylphenyl)harnstoff

ASK #04281

Chemical Abstract Service Nr.	23271-63-8
Molgewicht	357.4864
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Amicibon
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.399

2. Bezeichnung Benzyl{1-[2-(azepan-1-yl)ethyl]-2-oxocyclohexan-1-carboxylat}
 ASK #04282
Chemical Abstract Service Nr. 5874-95-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 27184-16-3
Molgewicht 429.4232
Bruttoformel C₂₁H₂₃N₃O₇
Vorzugsbezeichnung Amicyclin
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-9-Amino-4-dimethylamino-3,10,12,12*a*-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid
 ASK #04283
Chemical Abstract Service Nr. 1421-68-7
Formelstamm C10-H16-N2-O3-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 340.4163
Bruttoformel C₁₁H₂₀N₂O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Amidefrinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.400
2. Bezeichnung *N*-{3-[1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenyl}methansulfonamid-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3'-[1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]methansulfonanilid-methansulfonat (1:1)
 ASK #04284
Chemical Abstract Service Nr. 2609-46-3
Molgewicht 229.627
Bruttoformel C₆H₈ClN₇O
Vorzugsbezeichnung Amilorid
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.407; MAR27
2. Bezeichnung 3,5-Diamino-*N*-carbamimidoyl-6-chlorpyrazincarboxamid
 ASK #04285
Chemical Abstract Service Nr. 140-40-9
Molgewicht 187.1765
Bruttoformel C₅H₅N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Aminitrozol
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.410
2. Bezeichnung *N*-(5-Nitro-1,3-thiazol-2-yl)acetamid
 ASK #04286

Chemical Abstract Service Nr.	646-02-6
Molgewicht	106.0806
Bruttoformel	C ₂ H ₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Aminoethylnitrat
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	2-Aminoethylnitrat
ASK #04287	
Chemical Abstract Service Nr.	125-84-8
Molgewicht	232.2783
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aminoglutethimid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0.5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1291; USMI9.446; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(4-Aminophenyl)-3-ethylpiperidin-2,6-dion
ASK #04288	
Chemical Abstract Service Nr.	642-44-4
Molgewicht	195.2184
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aminometradin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.460
2. Bezeichnung	6-Amino-3-ethyl-1-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Allyl-6-amino-3-ethylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #04290	
Chemical Abstract Service Nr.	58-37-7
Molgewicht	327.4869
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Aminopromazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.478
2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N</i> -Tetramethyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(10 <i>H</i> -Phenothiazin-10-yl)propan-1,2-diyl]bis(dimethylazan)
ASK #04291	
Chemical Abstract Service Nr.	96-50-4
Molgewicht	100.1423

Bruttoformel	C ₃ H ₄ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Aminothiazol
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	1,3-Thiazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,3-Thiazol-2-ylazan
ASK #04292	
Chemical Abstract Service Nr.	5585-64-8
Molgewicht	403.5134
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Aminoxytriphen
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2,3,3-tris(4-methoxyphenyl)prop-2-en-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[2,3,3-tris(4-methoxyphenyl)allyl]azan
ASK #04293	
Chemical Abstract Service Nr.	1951-25-3
Molgewicht	645.3116
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ I ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Amiodaron
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.501
2. Bezeichnung	(2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)[4-(2-diethylaminoethoxy)-3,5-diiodphenyl]methanon
ASK #04294	
Chemical Abstract Service Nr.	1580-71-8
Molgewicht	430.9427
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ ClFN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Amiperon
International Nonproprietary Name	INNv.L14
2. Bezeichnung	4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]- <i>N,N</i> -dimethylpiperidin-4-carboxamid
ASK #04295	
Chemical Abstract Service Nr.	13425-92-8
Molgewicht	204.2252
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Amiquinsin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	6,7-Dimethoxychinolin-4-amin

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6,7-Dimethoxy-4-chinolylazan
ASK #04296	Chemical Abstract Service Nr.	550-28-7
	Molgewicht	195.2184
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Amisometradin
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	2. Bezeichnung	6-Amino-3-methyl-1-(2-methylprop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-Amino-3-methyl-1-(2-methylallyl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #04297	Chemical Abstract Service Nr.	76-65-3
	Molgewicht	309.4021
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Amolanon
	International Nonproprietary Name	INNv.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.607
	2. Bezeichnung	3-(2-Diethylaminoethyl)-3-phenyl-1-benzofuran-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #04298	Chemical Abstract Service Nr.	550-81-2
	Molgewicht	353.8453
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Amopyroquin
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	2. Bezeichnung	4-(7-Chlor-4-chinolylamino)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)phenol
ASK #04299	Chemical Abstract Service Nr.	553-65-1
	Molgewicht	307.4311
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₉ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Amoxecain
	International Nonproprietary Name	INNv.L1
	2. Bezeichnung	{2-[(2-Diethylaminoethyl)(ethyl)amino]ethyl}(4-aminobenzoat)
ASK #04300	Chemical Abstract Service Nr.	15350-99-9
	Formelstamm	C17-H21-N-O2 . C10-H16-O4-S
	Molgewicht	503.6508

Bruttoformel C₂₇H₃₇NO₆S
Vorzugsbezeichnung Amoxydramincamsilat
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethoxy)-*N,N*-dimethylethanaminoxid-(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazanoxid-(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat (1:1)

ASK #04304

Chemical Abstract Service Nr. 574-93-6
Formelstamm (C32-H16-N8)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 514.5389
Bruttoformel C₃₂H₁₈N₈
2. Bezeichnung 2*9H*,31*H*-Phthalocyanin
3. Bezeichnung Phthalocyanin

ASK #04305

Chemical Abstract Service Nr. 4474-91-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15963-93-6; 3773-26-0
Formelstamm (C50-H69-N13-O12)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 1046.1786
Bruttoformel C₅₀H₇₁N₁₃O₁₂
Vorzugsbezeichnung Angiotensin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2016; UniProtKB; PubChem; USMI11-14; MeSH; NCI.Thesaurus; GSBL; KEGG; ChEBI; Pharmavista; ChemSpider; ChemIDplus; EUTCT; USNCT; PubMed; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung L- -Aspartyl-L-arginyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-isoleucyl-L-histidyl-L-prolyl-L-phenylalanin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym DRVYIHPF; H-Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe-OH; Angiotensin 2; Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe; Hypertensin; 5-L-Isoleucinangiotensin II; Isoleucyl(5)-Angiotensin II; Angiotensin 1-8; 1-8-Angiotensin I; Ileu(5)-Angiotensin II; Angiotensin II (human); Ang2; [Asp(1),Ile(5)]Angiotensin II; Asp(1)-Ile(5)-Angiotensin II; Angiotonin; Ile(5)-Angiotensin II; [Ile(5)]-Ang II; Angiotensin II, human; Ile(5)-AT II; [Ile(5)]-Angiotensin II; Ang II

ASK #04310

Chemical Abstract Service Nr. 134-37-2
Molgewicht 186.2099
Bruttoformel C₁₁H₁₀N₂O
Vorzugsbezeichnung Amphenidon
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 1-(3-Aminophenyl)pyridin-2(1*H*)-on

ASK #04311

Chemical Abstract Service Nr. 1673-06-9
Molgewicht 324.3737
Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Amphotalid
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung *N*-[5-(4-Aminophenoxy)pentyl]phthalimid

ASK #04312

Chemical Abstract Service Nr. 121-25-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37338-14-0
Formelstamm (C₁₄H₁₉N₄)⁺ Cl⁻
Molgewicht 278.7805
Bruttoformel C₁₄H₁₉ClN₄
Vorzugsbezeichnung Amprolium
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USMI2024; EUTCT; USAN; RÖMP2024; FDA-SRS; MAR28; GlnAs
2. Bezeichnung 1-[(4-Amino-2-propylpyrimidin-5-yl)methyl]-2-methylpyridin-1-iumchlorid
Zitat Bezeichnung 2 RÖMP2024

ASK #04313

Chemical Abstract Service Nr. 5587-93-9
Molgewicht 253.2626
Bruttoformel C₁₂H₁₁N₇
Vorzugsbezeichnung Ampyrimin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 5-Phenylpyrimido[4,5-*d*]pyrimidin-2,4,7-triamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Phenylpyrimido[4,5-*d*]pyrimidin-2,4,7-triyltris(azan)

ASK #04314

Chemical Abstract Service Nr. 5214-29-9
Molgewicht 123.1558
Bruttoformel C₆H₉N₃
Vorzugsbezeichnung Ampyazin
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethylpyrazin-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl(pyrazinyl)azan

ASK #04315

Chemical Abstract Service Nr. 2740-52-5
Molgewicht 330.5042
Bruttoformel C₂₂H₃₄O₂
Vorzugsbezeichnung Anageston
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 17-Hydroxy-6-methylpregn-4-en-20-on

ASK #04316

Chemical Abstract Service Nr. 3861-73-2
Formelstamm (C₂₆H₁₆N₃O₁₀S₃)³⁻ 3Na⁺
Molgewicht 695.5837
Bruttoformel C₂₆H₁₆N₃Na₃O₁₀S₃
Vorzugsbezeichnung Anazolen-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 4-[(4-Anilino-5-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]-5-hydroxynaphthalin-2,7-disulfonsäure-Trinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Säureblau 92; Anazolen-Trinatrium

ASK #04317

Chemical Abstract Service Nr. 53-73-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13746-65-1
Molgewicht 1031.1673
Bruttoformel C₄₉H₇₀N₁₄O₁₁
Vorzugsbezeichnung Angiotensinamid
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR2019:syn
2. Bezeichnung H-Arg-Val-Tyr-Val-His-Pro-Phe-OH
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Angiotensin II [1-Asn-5-Val]; 5-Val-Angiotensin II-1-Asp-beta-amid; 1-L-Asparagin-5-L-valinangiotensin II; Angiotensin-II-1-amid-5-Val

ASK #04318

Chemical Abstract Service Nr. 5591-49-1
Molgewicht 270.2833
Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Anilamat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung [2-(Phenylcarbamoyl)phenyl](methylcarbamat)

ASK #04319

Chemical Abstract Service Nr.	144-14-9
Molgewicht	352.4699
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Anileridin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	Ethyl[1-(4-aminophenethyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]

ASK #04320

Chemical Abstract Service Nr.	5129-14-6
Formelstamm	(C ₂₂ H ₁₇ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	330.3765
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Anisacril
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	2-(2-Methoxyphenyl)-3,3-diphenylprop-2-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Methoxyphenyl)-3,3-diphenylacrylsäure

ASK #04321

Chemical Abstract Service Nr.	117-37-3
Molgewicht	252.2647
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Anisindion
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2-(4-Methoxyphenyl)indan-1,3-dion

ASK #04322

Chemical Abstract Service Nr.	442-03-5
Molgewicht	358.4497
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ FN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Anisopirol
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]butan-1-ol

ASK #04323

Chemical Abstract Service Nr.	15301-45-8
Molgewicht	202.2755
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Antafenit

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung (RS)-6-Phenyl-5,6-dihydroimidazo[2,1-b][1,3]thiazol

ASK #04324

Chemical Abstract Service Nr. 25422-75-7

Molgewicht 268.3552

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Antazonit

International Nonproprietary Name INNv.L15

2. Bezeichnung (RS)-N-{3-[2-Hydroxy-2-(2-thienyl)ethyl]-2,3-dihydro-1,3-thiazol-2-yliden}acetamid

ASK #04325

Chemical Abstract Service Nr. 1402-84-2

Molgewicht 583.5436

Bruttoformel C₂₁H₃₇N₅O₁₄

Vorzugsbezeichnung Antelmycin

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung 4-Amino-1-[4-amino-6-O-(3-amino-3-desoxy-β-D-glucopyranosyl)-4-desoxy-D-glycero-D-galacto-β-D-gluco-undecopyranosyl]-2(1H)-pyrimidin-2(1H)-on

ASK #04326

Chemical Abstract Service Nr. 5029-05-0

Molgewicht 208.3032

Bruttoformel C₉H₈N₂S₂

Vorzugsbezeichnung Antienit

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung (RS)-6-(2-Thienyl)-5,6-dihydroimidazo[2,1-b][1,3]thiazol

ASK #04327

Chemical Abstract Service Nr. 4803-27-4

Molgewicht 315.3239

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Antramycin

International Nonproprietary Name INNv.L17

2. Bezeichnung (E)-3-(9,11-Dihydroxy-8-methyl-5-oxo-5,10,11,11a-tetrahydro-1H-pyrrolo[2,1-c][1,4]benzodiazepin-2-yl)acrylamid

ASK #04328

Chemical Abstract Service Nr. 15599-51-6

Formelstamm (C₃₀H₃₇N₄O₁₁)⁻ H⁺

Molgewicht 630.6429

Bruttoformel C₃₀H₃₈N₄O₁₁

Vorzugsbezeichnung Apicyclin

INNv.L17

**International
Nonproprietary
Name**

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung [(4S,4aS,5aS,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamido][4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]essigsäure
ASK #04329

Chemical Abstract Service Nr. 77-02-1
Formelstamm (C₁₀-H₁₃-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 210.2298
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Aprobarbital

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 DAC86; USMI9.783
2. Bezeichnung 5-(Propan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Allyl-5-isopropylbarbitursäure; 5-Allyl-5-isopropylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #04330

Chemical Abstract Service Nr. 3563-01-7
Molgewicht 325.4446
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Aprofen

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(2,2-diphenylpropanoat)

ASK #04333

Chemical Abstract Service Nr. 3567-69-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 161628-33-7; 337505-21-2; 65721-85-9
Formelstamm (C₂₀-H₁₂-N₂-O₇-S₂)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 502.428
Bruttoformel C₂₀H₁₂N₂Na₂O₇S₂
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,4'-diazendiylbis(naphthalin-1-sulfonsäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Azorubin
Zitat Bezeichnung 3 RL2008/128/EG; IGS; E122; ROMP2011; CAS; EUTCT
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 122

ASK #04334

**Chemical Abstract
Service Nr.** 113-79-1
Molgewicht 1084.2316

Bruttoformel	C ₄₆ H ₆₅ N ₁₅ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Argipressin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	(JAN); (USAN); USMI14; MAR2012; MeSH; KEGG.C13662; EINECS; ATC; ROMP2012; AAN; BAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	L-Cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminy-L-asparaginy-L-cysteinyl-L-prolyl-L-arginylglycinamid-1,6-disulfid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-L-Arginivasopressin; Vasopressin ' ; Rinder-Vasopressin; Arg(8)-Vasopressin; Vasopressin [Arginin-Form]; ADH ' ; antidiuretisches Hormon ' ; Arginivasopressin; Cys-Tyr-Phe-Gln-Asn-Cys-Pro-Arg-Gly-NH, 1,6-Disulfid; Adiuretin ' ; Antidiuretin; Vasopressin vom Rind; Rindervasopressin; Arg-Vasopressin; Pitressin ' ; AVP
ASK #04335	
Chemical Abstract Service Nr.	113-80-4
Molgewicht	1050.2154
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₇ N ₁₅ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Argiprestocin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	Cys(1S 6S)-Tyr-Ile-Glu(NH ₂)-Asp(NH ₂)-Cys(6S 1S)-Pro-Arg-Gly-NH ₂
ASK #04336	
Chemical Abstract Service Nr.	119-96-0
Molgewicht	347.2854
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ AsNO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Arsthinol
International Nonproprietary Name	INNv.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2'-Hydroxy-5'-(4-hydroxymethyl-1,3,2-dithiarsolan-2-yl)acetanilid
ASK #04337	
Chemical Abstract Service Nr.	4117-65-1
Molgewicht	993.1608
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₄ N ₁₂ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Aspartocin
International Nonproprietary Name	INNv.L11
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Cys(1S 6S)-Tyr-Ile-Asn-Asn-Cys(6S 1S)-Pro-Leu-Gly-NH ₂
ASK #04338	
Chemical Abstract Service Nr.	428-07-9
Molgewicht	303.396
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Atromepin
International Nonproprietary Name	INN.L6

Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)[(S)-2-hydroxymethyl-2-phenylpropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1R,3r,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(S)-2-hydroxymethyl-2-phenylpropanoat]
ASK #04339	
Chemical Abstract Service Nr.	4438-22-6
Molgewicht	305.3688
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Atropinoxid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	[(1R,3r,5S)-8-Methyl-8-oxo-8 ⁵ -azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(R,S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Atropin-N-oxid
ASK #04340	
Chemical Abstract Service Nr.	16925-51-2
Molgewicht	363.1868
Bruttoformel	C ₈ H ₈ AuNOS
Vorzugsbezeichnung	Aurothioglycanid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.903; MAR27
2. Bezeichnung	2-(Auriosulfanyl)acetanilid
ASK #04341	
Chemical Abstract Service Nr.	1150-20-5
Molgewicht	280.3858
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Azabon
International Nonproprietary Name	INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-(3-Azabicyclo[3.2.2]nonan-3-ylsulfonyl)anilin
ASK #04342	
Chemical Abstract Service Nr.	313-05-3
Molgewicht	388.6297
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Azacosterol
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11

2. Bezeichnung 17 -[(3-Dimethylaminopropyl)(methyl)amino]androst-5-en-3 -ol
 ASK #04343
Chemical Abstract Service Nr. 115-46-8
Molgewicht 267.3654
Bruttoformel C₁₈H₂₁NO
Vorzugsbezeichnung Azacyclonol
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung Diphenyl(piperidin-4-yl)methanol
 ASK #04344
Chemical Abstract Service Nr. 306-53-6
Formelstamm (C13-H33-N3)2+ 2Br⁻
Molgewicht 391.2292
Bruttoformel C₁₃H₃₃Br₂N₃
Vorzugsbezeichnung Azamethoniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2,2'-(*N*-Methylazandiyl)bis(*N*-ethyl-*N,N*-dimethylethanaminiumbromid)
 ASK #04345
Chemical Abstract Service Nr. 3964-81-6
Molgewicht 290.4021
Bruttoformel C₂₀H₂₂N₂
Vorzugsbezeichnung Azatadin
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 11-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin
 ASK #04346
Chemical Abstract Service Nr. 125-45-1
Molgewicht 259.2684
Bruttoformel C₈H₁₄N₅OPS
Vorzugsbezeichnung Azatepa
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung *P,P*-Bis(aziridin-1-yl)-*N*-ethyl-*N*-(1,3,4-thiadiazol-2-yl)phosphinamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Azetepa
 ASK #04347
Chemical Abstract Service Nr. 446-86-6

Molgewicht	277.2626
Bruttoformel	C ₉ H ₇ N ₇ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Azathioprin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; EAB3.0,4.0,5.0,6.0+8,7.0,8.0(1997-2017)/0369
2. Bezeichnung	6-(1-Methyl-4-nitroimidazol-5-ylsulfanyl)-1 <i>H</i> -purin

ASK #04349

Chemical Abstract Service Nr.	1830-32-6
Molgewicht	259.7557
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ ClN ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Azintamid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-(6-Chlorpyridazin-3-ylsulfanyl)- <i>N,N</i> -diethylacetamid

ASK #04350

Chemical Abstract Service Nr.	7644-67-9
Molgewicht	453.4066
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₇ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Azotomycin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	6-Diazo- <i>N</i> -(6-diazo- <i>N</i> -L- <i>γ</i> -glutamyl-5-oxo-L-norleucyl)-5-oxo-L-norleucin

ASK #04352

Chemical Abstract Service Nr.	633-03-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	56730-57-5; 70165-37-6; 820975-89-1; 98712-72-2
Formelstamm	(C27-H33-N2) ⁺ (H-O4-S) ⁻
Molgewicht	482.6349
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-[[4-(diethylamino)phenyl](phenyl)methyliden]cyclohexa-2,5-dien-1-iminium-sulfat (1:1)
3. Bezeichnung	Brillantgrün
Zitat Bezeichnung 3	DAC2003-2005; DAC2004R

ASK #04354

Chemical Abstract Service Nr.	4945-47-5
Molgewicht	280.4073
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Bamipin
International Nonproprietary Name	INN.L5

Zitat Bezeichnung 1	USMI9.958; MAR27
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-1-methyl- <i>N</i> -phenylpiperidin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(1-methyl-4-piperidyl)(phenyl)azan
ASK #04355	
Chemical Abstract Service Nr.	4388-82-3
Formelstamm	C12-H12-N2-O3 . C10-H21-N
Molgewicht	387.5157
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Barbexaclon
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion- <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-[(<i>RS</i>)-1-Cyclohexylpropan-2-yl](methyl)azan-Salz (1:1)
ASK #04356	
Chemical Abstract Service Nr.	544-62-7
Molgewicht	344.5723
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Batilol
International Nonproprietary Name	INNv.L13
2. Bezeichnung	3-(Octadecyloxy)propan-1,2-diol
ASK #04357	
Chemical Abstract Service Nr.	15351-04-9
Molgewicht	384.5349
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Becanton
International Nonproprietary Name	INNv.L14
2. Bezeichnung	1-{2-[(Ethyl)(2-hydroxy-2-methylpropyl)amino]ethyl}-4-methylthioxanthen-9-on
ASK #04358	
Chemical Abstract Service Nr.	501-68-8
Molgewicht	197.6614
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Beclamid
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-3-chlorpropanamid
ASK #04359	
Chemical Abstract Service Nr.	5534-09-8

Molgewicht 521.0422
Bruttoformel $C_{28}H_{37}ClO_7$
2. Bezeichnung (9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyldipropanoat
3. Bezeichnung Beclometasondipropionat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreies Beclometasondipropionat (Ph.Eur.); Beclometason-17,21-dipropanoat; Beclometason-17,21-dipropionat

ASK #04360

Chemical Abstract Service Nr. 13471-78-8
Formelstamm (C12-H16-Cl-N4-S)+ Cl⁻
Molgewicht 319.2532
Bruttoformel $C_{12}H_{16}Cl_2N_4S$
Vorzugsbezeichnung Beclotiamin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-chlorethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumchlorid

ASK #04361

Chemical Abstract Service Nr. 17692-22-7
Molgewicht 230.3287
Bruttoformel $C_{13}H_{14}N_2S$
Vorzugsbezeichnung Metizolin
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 2-(2-Methyl-1-benzothiophen-3-ylmethyl)-4,5-dihydroimidazol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(2-Methylbenzo[b]thiophen-3-ylmethyl)-4,5-dihydroimidazol

ASK #04362

Chemical Abstract Service Nr. 621-72-7
Molgewicht 208.2585
Bruttoformel $C_{14}H_{12}N_2$
Vorzugsbezeichnung Bendazol
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 2-Benzylbenzimidazol

ASK #04363

Chemical Abstract Service Nr. 22457-89-2
Molgewicht 466.4479
Bruttoformel $C_{19}H_{23}N_4O_6PS$

Vorzugsbezeichnung	Benfotiamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	S-{2-[N-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-1-(2-phosphonooxyethyl)prop-1-en-1-yl}thiobenzoat
ASK #04364	
Chemical Abstract Service Nr.	3447-95-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7313-78-2
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ O ₇) ⁻ H ⁺
Molgewicht	358.342
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Benfurodilhemisuccinat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	EINECS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3-Methyl-5-(5-oxo-2,5-dihydrofuran-3-yl)-1-benzofuran-2-yl]ethyl}hydrogenbutandioat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{1-[3-Methyl-5-(5-oxo-2,5-dihydro-3-furyl)benzofuran-2-yl]ethyl}hydrogensuccinat
ASK #04365	
Chemical Abstract Service Nr.	363-13-3
Molgewicht	236.2686
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Benhepazon
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-Benzylcycloheptimidazol-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #04366	
Chemical Abstract Service Nr.	3570-10-3
Molgewicht	288.4244
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Benorterone
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-17-methyl-7-norandrost-4-en-3-on
ASK #04367	
Chemical Abstract Service Nr.	2062-84-2
Molgewicht	381.4433
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Benperidol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN; GII; Ph.Eur.2002,4.00/1172; PHARMEUROPA7.4; Ph.Eur.2005,5.0/1172; Ph.Eur.2008,6.0/1172; USMI10; DAC97; BP2001-2010

2. Bezeichnung 1-{1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-4-piperidyl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on
ASK #04368

Chemical Abstract Service Nr. 15686-76-7

Molgewicht 463.9467

Bruttoformel C₁₄H₁₀Br₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Bensalan

International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 3,5-Dibrom-*N*-(4-brombenzyl)-2-hydroxybenzamid

ASK #04369

Chemical Abstract Service Nr. 68684-55-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 57775-21-0; 65213-73-2

Molgewicht 496.3676

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₄O₇P₂S

Vorzugsbezeichnung Thiamindihydrogendiphosphat 4 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung (2-[3-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-4-methyl-1,3-thiazol-3-ium-5-yl]ethyl)dihydrogendiphosphat 4 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Thiamindiphosphorsäureester 4 HO; Aneurinpyrophosphorsäureester 4 HO; {2-[3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-5-yl]ethyl)dihydrogendiphosphat 4 HO; Vitamin-B-pyrophosphat 4 HO

ASK #04370

Chemical Abstract Service Nr. 17692-23-8

Molgewicht 451.0664

Bruttoformel C₂₇H₃₁ClN₂S

Vorzugsbezeichnung Bentipimin

International Nonproprietary Name INN.L8

2. Bezeichnung 1-[2-(2-Chlorbenzhydrylsulfanyl)ethyl]-4-(2-methylbenzyl)piperazin

ASK #04371

Chemical Abstract Service Nr. 1538-09-6

Formelstamm C₁₆-H₂₀-N₂ . 2(C₁₆-H₁₈-N₂-O₄-S)

Molgewicht 909.1236

Bruttoformel C₄₈H₅₆N₆O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Benzylpenicillin-Benzathin

International Nonproprietary Name INN.L25,L8

Zitat Bezeichnung 1 MAR2020; ROMP2020

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-*N,N*-Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)

Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzathin-Benzylpenicillin
ASK #04372	
Chemical Abstract Service Nr.	3562-84-3
Molgewicht	424.0834
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ Br ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Benzbromaron
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1393; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1393; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1393; DAC99; Helv8/97
2. Bezeichnung	(3,5-Dibrom-4-hydroxyphenyl)(2-ethyl-1-benzofuran-3-yl)methanon
ASK #04373	
Chemical Abstract Service Nr.	85-95-0
Molgewicht	298.4192
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzestrol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USPXX; USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	4,4'-(1,2-Diethyl-3-methylpropan-1,3-diyl)diphenol
ASK #04374	
Chemical Abstract Service Nr.	3691-78-9
Molgewicht	367.4813
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Benzethidin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	Ethyl{1-[2-(benzyloxy)ethyl]-4-phenylpiperidin-4-carboxylat}
ASK #04375	
Chemical Abstract Service Nr.	119391-55-8
Molgewicht	362.4647
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzetimid
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-1'-Benzyl-3-phenyl[3,4'-bipiperidin]-2,6-dion
ASK #04376	
Chemical Abstract Service Nr.	16571-59-8

Molgewicht	312.4076
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzindopyrin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-Benzyl-3-[2-(4-pyridyl)ethyl]indol
ASK #04377	
Chemical Abstract Service Nr.	68-90-6
Molgewicht	518.0843
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ I ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Benziodaron
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(2-Ethyl-1-benzofuran-3-yl)(4-hydroxy-3,5-diidphenyl)methanon
ASK #04378	
Chemical Abstract Service Nr.	148-07-2
Molgewicht	392.2758
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ Cl ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Benzmalecen
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2,3-Bis(4-chlorphenyl)-1-methylpropyl]maleinamidsäure
ASK #04379	
Chemical Abstract Service Nr.	1980-45-6
Molgewicht	281.2475
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₃ O ₃ P
Vorzugsbezeichnung	Benzodepa
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI11
2. Bezeichnung	Benzyl{[bis(aziridin-1-yl)phosphinoyl]carbamat}
ASK #04380	
Chemical Abstract Service Nr.	139-07-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	107397-84-2; 51796-11-3; 67377-59-7; 78565-22-7; 8038-88-8; 95078-12-9
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₈ -N) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	339.9861
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Benzododeciniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII

	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyldodecan-1-aminiumchlorid
ASK #04381		
	Chemical Abstract Service Nr.	104-31-4
	Molgewicht	603.7419
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₃ NO ₁₁
	Vorzugsbezeichnung	Benzonatat
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	(3,6,9,12,15,18,21,24,27-Nonaoxaocacosyl)(4-butylaminobenzoat)
ASK #04382		
	Chemical Abstract Service Nr.	13696-15-6
	Formelstamm	(C20-H24-N-O3)+ Br ⁻
	Molgewicht	406.3135
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ BrNO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Benzopyrrolidiniumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidin-1-iumbromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-Benziloyloxy-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid
ASK #04383		
	Chemical Abstract Service Nr.	86-75-9
	Molgewicht	249.264
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Benzoxiquin
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	8-Chinolylbenzoat
ASK #04384		
	Chemical Abstract Service Nr.	156-08-1
	Molgewicht	239.3553
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N
	Vorzugsbezeichnung	Benzfetamin
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	Zitat Bezeichnung 1	GLST
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -methyl-1-phenylpropan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Benzphetamin; (Benzyl)(methyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan

ASK #04385

Chemical Abstract Service Nr. 53-89-4
Molgewicht 347.4534
Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃O
Vorzugsbezeichnung Benzpiperylon
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 4-Benzyl-5-(1-methyl-4-piperidyl)-5-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on

ASK #04386

Chemical Abstract Service Nr. 587-46-2
Formelstamm (C₁₅-H₁₇-N₂-O₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 337.2117
Bruttoformel C₁₅H₁₇BrN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Benzpyriniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung 1-Benzyl-3-(dimethylcarbamoyloxy)pyridin-1-iumbromid

ASK #04387

Chemical Abstract Service Nr. 63-12-7
Molgewicht 404.4999
Bruttoformel C₂₂H₃₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Benzquinamid
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.1133
2. Bezeichnung (3-Diethylcarbamoyl-9,10-dimethoxy-1,3,4,6,7,11b-hexahydro-2*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-2-yl)acetat

ASK #04388

Chemical Abstract Service Nr. 642-72-8
Molgewicht 309.4054
Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃O
Vorzugsbezeichnung Benzylamin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 RÖMP2023; MAR28
2. Bezeichnung 3-(1-Benzyl-1*H*-indazol-3-yloxy)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(1-Benzyl-1*H*-indazol-3-yloxy)propyl]dimethylazan

ASK #04389

Chemical Abstract Service Nr. 104-22-3
Molgewicht 262.3275
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung	Benzylsulfamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	4-(Benzylamino)benzolsulfonamid
ASK #04390	
Chemical Abstract Service Nr.	3818-50-6
Formelstamm	(C17-H22-N-O)+ (C11-H7-O3) ⁻
Molgewicht	443.5342
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bepheniumhydroxynaphthoat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-phenoxyethanaminium)(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)
ASK #04391	
Chemical Abstract Service Nr.	17199-59-6
Molgewicht	353.4977
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Betacetylmethadol
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl]acetat
ASK #04392	
Chemical Abstract Service Nr.	5638-76-6
Molgewicht	136.1943
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Betahistin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-(pyridin-2-yl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)[2-(2-pyridyl)ethyl]azan
ASK #04393	
Chemical Abstract Service Nr.	468-50-8
Molgewicht	275.3859
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Betameprodin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	[(3 <i>RS</i> ,4 <i>RS</i>)-3-Ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat

ASK #04394

Chemical Abstract Service Nr. 17199-55-2
Molgewicht 311.4611
Bruttoformel C₂₁H₂₉NO
Vorzugsbezeichnung Betamethadol
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-ol

ASK #04395

Chemical Abstract Service Nr. 468-59-7
Molgewicht 261.3593
Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Betaprodin
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung [(3*RS*,4*RS*)-1,3-Dimethyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat

ASK #04396

Chemical Abstract Service Nr. 105-20-4
Molgewicht 111.1451
Bruttoformel C₅H₉N₃
Vorzugsbezeichnung Betazol
International Nonproprietary Name INNv.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2-(1*H*-Pyrazol-3-yl)ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(Pyrazol-3-yl)ethylazan

ASK #04397

Chemical Abstract Service Nr. 3818-62-0
Molgewicht 352.4684
Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Betoxycaïn
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung [2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](3-amino-4-butoxybenzoat)

ASK #04398

Chemical Abstract Service Nr. 15301-48-1
Molgewicht 492.6114
Bruttoformel C₃₁H₃₂N₄O₂

Vorzugsbezeichnung	Beziramid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11
2. Bezeichnung	4-[4-(2-Oxo-3-propionyl-2,3-dihydrobenzimidazol-1-yl)piperidino]-2,2-diphenylbutannitril
ASK #04399	
Chemical Abstract Service Nr.	493-75-4
Molgewicht	436.6294
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bialamicol
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	5,5'-Bis(diethylaminomethyl)-3,3'-bis(prop-2-en-1-yl)[1,1'-biphenyl]-4,4'-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3,3'-Diallyl-5,5'-bis(diethylaminomethyl)biphenyl-4,4'-diol
ASK #04400	
Chemical Abstract Service Nr.	15585-70-3
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₆ N-O) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	364.3198
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Bibenzoniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-(1,2-Diphenylethoxy)- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(1,2-Diphenylethoxy)ethyl]trimethylammoniumbromid
ASK #04401	
Chemical Abstract Service Nr.	6915-57-7
Molgewicht	649.6667
Bruttoformel	C ₆ HBiBr ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bibrocathol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; CAS; USMI10; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung	4,5,6,7-Tetrabrom-2-hydroxy-1,3,2-benzodioxabismol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tetrabrombrenzcatechin-Bismutsalz, basisch; (Tetrabrom-1,2-phenylendioxy)(2)-O(1),O(2)-bismut(III)-monohydroxid
ASK #04402	
Chemical Abstract Service Nr.	15686-33-6
Molgewicht	381.3359
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ Cl ₂ O ₂

Vorzugsbezeichnung Biclotymol
International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 2,2'-Methylenbis[4-chlor-3-methyl-6-(propan-2-yl)phenol]
ASK #04403

Chemical Abstract Service Nr. 479-81-2

Molgewicht 318.4537

Bruttoformel C₁₉H₃₀N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Bietamiverin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)((phenyl)(piperidino)acetat]

ASK #04404

Chemical Abstract Service Nr. 53-18-9

Molgewicht 707.8528

Bruttoformel C₃₉H₅₃N₃O₉

Vorzugsbezeichnung Bietaserpin

International Nonproprietary Name INNv.L14

2. Bezeichnung Methyl{1-[2-(diethylamino)ethyl]-11,17 -dimethoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl[13-(2-diethylaminoethyl)-2,11-dimethoxy-3beta-(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-1alpha,2beta,3alpha,4,4aalpha,5,7,8,13,13bbeta,14,14aalpha-dodecahydroindolo[2',3':3,4]pyrido[1,2-b]isochinolin-1

ASK #04405

Chemical Abstract Service Nr. 514-65-8

Molgewicht 311.4611

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO

Vorzugsbezeichnung Biperiden

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI9; BP80; MAR27; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN

2. Bezeichnung (*RS*)-1-[(1*RS*,2*SR*,4*RS*)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-(piperidin-1-yl)propan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(8,9,10-Trinorborn-5-en-2-yl)-1-phenyl-3-piperidino-1-propanol

ASK #04411

Chemical Abstract Service Nr. 77011-63-3

Molgewicht 539.0575

Bruttoformel C₂₈H₃₇ClO₇

2. Bezeichnung (9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyldipropanoat 1 H₂O

3. Bezeichnung	Beclometasondipropionat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB5.1+5,6.0+3+4,7.0,8.0(2005-2017)/1709
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Beclometason-17,21-dipropionat 1 HO; Beclometasondipropionat 1 HO; Beclometason-17,21-dipropanoat 1 HO; Beclometasondipropionat-Monohydrat (Ph.Eur.)
ASK #04433	
Chemical Abstract Service Nr.	482-36-0
Molgewicht	464.3763
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ O ₁₂
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3-(β -D-galactopyranosyloxy)-5,7-dihydroxy-4H-chromen-4-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hyperosid; 3-beta-D-Galactopyranosyloxy-3',4',5,7-tetrahydroxyflavon
ASK #04436	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-09-6
Molgewicht	23700
Vorzugsbezeichnung	Chymopapain
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; EC3.4.22.6; GII; MAR28; USAN
2. Bezeichnung	Carica-papaya-Latex-Endopeptidase
ASK #04438	
Chemical Abstract Service Nr.	476-32-4
Molgewicht	353.3686
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ NO ₅
2. Bezeichnung	(5b <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>bS</i>)-13-Methyl-5b,6,7,12b,13,14-hexahydro-2 <i>H</i> ,10 <i>H</i> -[1,3]benzodioxolo[5,6- <i>c</i>][1,3]dioxolo[4,5- <i>f</i>]phenanthridin-6-ol
3. Bezeichnung	Chelidonin
Zitat Bezeichnung 3	HAB2017R; HAB2016R; HAB2014R-2015R; HAB2012R-2013R; HAB2010R-2011R
ASK #04439	
Chemical Abstract Service Nr.	9005-80-5
2. Bezeichnung	(β -D-Glucopyranosyl)(2-1)- β -D-fructofuranan
3. Bezeichnung	Inulin
Zitat Bezeichnung 3	USP27/S2(2004); USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001,2002,2003
ASK #04440	
Chemical Abstract Service Nr.	485-71-2
Molgewicht	294.3908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-(Chinolin-4-yl)[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol
3. Bezeichnung	Cinchonidin
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (8S,9R)-Cinchonan-9-ol; (R)-(4-Chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol

ASK #04444

Chemical Abstract Service Nr. 327-97-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12626-41-4; 16310-14-8; 16431-25-7; 16431-26-8

Formelstamm (C₁₆H₁₇O₉)⁻ H⁺
Molgewicht 354.3087
Bruttoformel C₁₆H₁₈O₉
2. Bezeichnung (1S,3R,4R,5R)-3-[(2E)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)prop-2-enoyloxy]-1,4,5-trihydroxycyclohexan-1-carbonsäure
3. Bezeichnung Chlorogensäure

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; EAB4.0+4+7,5.0+4+5+7R,6.0+4+7,7.0+4+7,8.o(2002-2014)R; KARRER990

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
3-O-Caffeoylchinasäure; 3-O-(3,4-Dihydroxycinnamoyl)chinasäure; (1S)-3beta-(3,4-Dihydroxycinnamoyloxy)-1alpha,4alpha,5alpha-trihydroxycyclohexancarbonsäure;
(1S)-3beta-[3-(3,4-Dihydroxyphenyl)acryloyloxy]-1alpha,4alpha,5alpha-trihydroxycyclohexancarbonsäure;
Synonym (1S,3R,4R,5R)-3-[3-(3,4-Dihydroxyphenyl)prop-2-enoyloxy]-1,4,5-trihydroxycyclohexancarbonsäure;
(1S)-3beta-[3-(3,4-Dihydroxyphenyl)prop-2-enoyloxy]-1alpha,4alpha,5alpha-trihydroxycyclohexan-1-carbonsäure;
[1S-(1alpha,3beta,4alpha,5alpha)]-3-[3-(3,4-Dihydroxyphenyl)-1-oxo-2-propenyloxy]-1,4,5-trihydroxycyclohexancarbonsäure

ASK #04459

Chemical Abstract Service Nr. 518-28-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11016-28-7

Molgewicht 414.4053
Bruttoformel C₂₂H₂₂O₈
2. Bezeichnung (5R,5aR,8aR,9R)-9-Hydroxy-5-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-5,8,8a,9-tetrahydro-2H-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-d][1,3]dioxol-6(5aH)-on
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
3. Bezeichnung Podophyllotoxin
Zitat Bezeichnung 3 BP2019-2024; KARRER1182; GII; AAN; USMI2024; EAB10.0+8,11.0(2020-2023)/2750; EP9.6,10.0,11.0(2019-2023); FDA-SRS; ROMP2024; MAR2011; Phpa28.4(2016); IGS; EUTCT; CAS; GlnAs; BAN

ASK #04470

Chemical Abstract Service Nr. 2393-92-2
Molgewicht 413.2735
Bruttoformel C₁₄H₁₈Cl₂N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Thiamphenicolglycinat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung[[*R,R*]-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-mesylphenyl)propyl]glycinat

ASK #04471

Chemical**Abstract** 24916-50-5**Service Nr.****Molgewicht** 843.0527**Bruttoformel** C₄₃H₇₄N₂O₁₄**2.
Bezeichnung**{(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- -*D*-glucopyranosyloxy]-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-t**3.
Bezeichnung**

Spiramycin

Zitat**Bezeichnung** USMI9.8525; MAR27**3****USYN**

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym(10*E*,12*E*-3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,8*R*,9*R*,15*R*)-5-[(*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-alpha-*L*-ribo-hexopyranosyl)-(1-->4)-(3,6-didesoxy-3-dimethylamino-beta-*D*-glucopyranosyloxy)]-6-formylmethyl-3-hydroxy-4-methoxy-8,15-di

ASK #04472

Chemical**Abstract** 24916-51-6**Service Nr.****Molgewicht** 885.0893**Bruttoformel** C₄₅H₇₆N₂O₁₅**2.
Bezeichnung**{(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- -*D*-glucopyranosyloxy]-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3**3.
Bezeichnung**

Spiramycin

Zitat**Bezeichnung** USMI9.8525; MAR27**3****USYN**

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym(10*E*,12*E*-3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,8*R*,9*R*,15*R*)-3-Acetoxy-5-[(*O*-2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-alpha-*L*-ribo-hexopyranosyl)-(1-->4)-(3,6-didesoxy-3-dimethylamino-beta-*D*-glucopyranosyloxy)]-6-formylmethyl-4-methoxy-8,15-di

ASK #04473

Chemical**Abstract** 24916-52-7**Service Nr.****Molgewicht** 899.1159**Bruttoformel** C₄₆H₇₈N₂O₁₅**2.
Bezeichnung**{(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- -*D*-glucopyranosyloxy]-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3**3.
Bezeichnung**

Spiramycin

MAR27; USMI9.8525

**Zitat
Bezeichnung
3**

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (10E,12E-3R,4S,5S,6R,8R,9R,15R)-5-[(O-2,6-Didesoxy-3-C-methyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyl)-(1->4)-(3,6-didesoxy-3-dimethylamino-beta-D-glucopyranosyloxy)]-6-formylmethyl-4-methoxy-8,15-dimethyl-3-pyridinylmethylammoniumchlorid
ASK #04474

Chemical Abstract Service Nr. 3947-65-7

Molgewicht 322.358

Bruttoformel C₁₂H₂₆N₄O₆

2. Bezeichnung 2-Desoxy-4-*O*-(2,6-diamino-2,6-dideoxy-β-D-glucopyranosyl)-D-streptamin

3. Bezeichnung Neomycin A

Zitat Bezeichnung 3 GlnAS; EUTCT; CAS; FDA-SRS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Neamin

ASK #04475

Chemical Abstract Service Nr. 6138-41-6

Formelstamm (C₇H₈N-O₂)⁺ Cl⁻

Molgewicht 173.5969

Bruttoformel C₇H₈ClNO₂

2. Bezeichnung 3-Carboxy-1-methylpyridin-1-iumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Trigonellinhydrochlorid

ASK #04476

Chemical Abstract Service Nr. 66-86-4

Molgewicht 614.6437

Bruttoformel C₂₃H₄₆N₆O₁₃

2. Bezeichnung *O*-2,6-Diamino-2,6-dideoxy-β-D-glucopyranosyl-(1-4)-*O*-[*O*-2,6-diamino-2,6-dideoxy-β-D-glucopyranosyl-(1-3)-β-D-ribofuranosyl-(1-5)]-2-desoxy-D-streptamin

3. Bezeichnung Neomycin C

Zitat Bezeichnung 3 RPS15; USMI9.6278

ASK #04478

Chemical Abstract Service Nr. 51795-47-2

Molgewicht 615.6285

Bruttoformel C₂₃H₄₅N₅O₁₄

Vorzugsbezeichnung Paromomycin

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung *O*-2-Amino-2-desoxy-β-D-glucopyranosyl-(1-4)-*O*-[*O*-2,6-diamino-2,6-dideoxy-β-D-glucopyranosyl-(1-3)-β-D-ribofuranosyl-(1-5)]-2-desoxy-D-streptamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Neomycin F

ASK #04479

Chemical Abstract Service Nr. 32986-56-4
Molgewicht 467.5145
Bruttoformel $C_{18}H_{37}N_5O_9$
Vorzugsbezeichnung Tobramycin
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA12.4; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/0645; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0645; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; USMI9.9193; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/645
2. Bezeichnung 3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 6)-[2,6-diamino-2,3,6-tridesoxy- β -D-ribo-hexopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy-D-streptamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym O-3-Amino-3-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl-(1-->4)-O-[2,6-diamino-2,3,6-tridesoxy-alpha-D-ribo-hexopyranosyl-(1-->6)]-2-desoxy-L-streptamin

ASK #04480

Chemical Abstract Service Nr. 25876-10-2
Molgewicht 477.5954
Bruttoformel $C_{21}H_{43}N_5O_7$
2. Bezeichnung 2-Amino-2,3,4,6,7-pentadesoxy-6-methylamino- β -D-ribo-heptopyranosyl-(1 4)-2-desoxy-[3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl-(1 6)]-D-streptamin
3. Bezeichnung Gentamicin C_1
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4224

ASK #04481

Chemical Abstract Service Nr. 26098-04-4
Molgewicht 449.5423
Bruttoformel $C_{19}H_{39}N_5O_7$
2. Bezeichnung 2-Desoxy-[3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl-(1 6)]-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradeseoxy- β -D-erythro-hexopyranosyl-(1 4)]-D-streptamin
3. Bezeichnung Gentamicin C_{1A}
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4224

ASK #04482

Chemical Abstract Service Nr. 25876-11-3
Molgewicht 463.5688
Bruttoformel $C_{20}H_{41}N_5O_7$
2. Bezeichnung 2-Desoxy-[3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl-(1 6)]-[2,6-diamino-2,3,4,6,7-pentadesoxy- β -D-ribo-heptopyranosyl-(1 4)]-D-streptamin
3. Bezeichnung Gentamicin C_2
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4224

ASK #04484

Chemical Abstract Service Nr. 4696-76-8
Molgewicht 483.5139
Bruttoformel $C_{18}H_{37}N_5O_{10}$
Vorzugsbezeichnung Bekanamycin

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 6-*O*-(3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-4-*O*-(2,6-diamino-2,6-dideoxy- β -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin

ASK #04486

Chemical Abstract Service Nr. 34786-70-4

Formelstamm (C₄₇H₇₄N₁₀O₁₇)⁻ H⁺

Molgewicht 926.0949

Bruttoformel C₄₇H₇₅N₁₀O₁₇

Vorzugsbezeichnung Nystatin A₁

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 33-(3-Amino-3,6-dideoxy- β -D-mannopyranosyloxy)-1,3,4,7,9,11,17,37-octahydroxy-15,16,18-trimethyl-13-oxo-14,39-dioxabicyclo[33.3.1]nonatriaconta-19,21,25,27,29,31-hexaen-36-carbonsäure

ASK #04490

Chemical Abstract Service Nr. 4135-11-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 109799-79-3; 4696-62-2

Molgewicht 1203.4767

Bruttoformel C₅₆H₉₈N₁₆O₁₃

2. Bezeichnung (2*S*)-4-Amino-2-[(2*S*,3*R*)-2-[(2*S*)-4-amino-2-(6-methyloctanamido)butanamido]-3-hydroxybutanamido]-*N*-[(3*S*,6*S*,9*S*,12*S*,15*R*,18*S*,21*S*)-6,9,18-tris(2-aminoethyl)-15-benzyl-3-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-12-(2-methylp

3. Bezeichnung Polymyxin B₁

Zitat Bezeichnung 3 RPS15; USMI9.7354; MAR27

ASK #04491

Chemical Abstract Service Nr. 34503-87-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11027-34-2

Molgewicht 1189.4501

Bruttoformel C₅₅H₉₆N₁₆O₁₃

2. Bezeichnung (2S)-4-Amino-2-((2S,3R)-2-((2S)-4-amino-2-(6-methylheptanamido)butanamido)-3-hydroxybutanamido)-N-((3S,6S,9S,12S,15R,18S,21S)-6,9,18-tris(2-aminoethyl)-15-benzyl-3-((1R)-1-hydroxyethyl)-12-(2-methyl-2-hydroxyethyl)butyl)butanamide

3. Bezeichnung Polymyxin B₂

Zitat
Bezeichnung MAR27; RPS15; USMI9.7354
3

ASK #04495

Chemical Abstract Service Nr. 1481-70-5

Molgewicht 1270.4763

Bruttoformel C₆₆H₈₇N₁₃O₁₃

2. Bezeichnung Cyclo(L-asparaginyll-L-glutaminyll-L-tyrosyll-L-valyll-L-ornithyll-L-leucyll-D-phenylalanyl-L-prolyll-L-phenylalanyl-D-phenylalanyl)

3. Bezeichnung Tyrocidin A

ASK #04496

Chemical Abstract Service Nr. 865-28-1

Molgewicht 1309.5123

Bruttoformel C₆₈H₈₈N₁₄O₁₃

2. Bezeichnung Cyclo(L-asparaginyll-L-glutaminyll-L-tyrosyll-L-valyll-L-ornithyll-L-leucyll-D-phenylalanyl-L-prolyll-L-tryptophyll-D-phenylalanyl)

3. Bezeichnung Tyrocidin B

ASK #04497

Chemical Abstract Service Nr. 3252-29-7

Molgewicht 1348.5484

Bruttoformel C₇₀H₈₉N₁₅O₁₃

2. Bezeichnung Cyclo(L-asparaginyll-L-glutaminyll-L-tyrosyll-L-valyll-L-ornithyll-L-leucyll-D-phenylalanyl-L-prolyll-L-tryptophyll-D-tryptophyll)

3. Bezeichnung Tyrocidin C

ASK #04500

Chemical Abstract Service Nr. 2667-89-2

Molgewicht 770.9201

Bruttoformel C₃₈H₄₂N₈O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Bisbentiamin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung (3,3'-Disulfandiyllbis{4-[N-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]pent-3-en-1-yl})dibenzoat

ASK #04501

Chemical Abstract Service Nr. 1986-53-4

Molgewicht 388.5402

Bruttoformel C₂₄H₃₆O₄

Vorzugsbezeichnung Bolandioldipropanoat

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung	Estr-4-en-3 ,17 -diyldipropanoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Estr-4-en-3beta,17beta-diyldipropionat; Bolandioldipropionat
ASK #04502	
Chemical Abstract Service Nr.	1605-89-6
Molgewicht	316.4776
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bolasteron
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USM11
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-7 ,17-dimethylandro-4-en-3-on
ASK #04503	
Chemical Abstract Service Nr.	1491-81-2
Molgewicht	436.6261
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bolmantalat
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(3-Oxoestr-4-en-17 -yl)(adamantan-1-carboxylat)
ASK #04504	
Chemical Abstract Service Nr.	10355-14-3
Molgewicht	335.3634
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ F ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Boxidin
International Nonproprietary Name	INNv.L18
2. Bezeichnung	1-[2-[4'-(Trifluormethyl)biphenyl-4-yloxy]ethyl]pyrrolidin
ASK #04505	
Chemical Abstract Service Nr.	555-65-7
Molgewicht	218.0479
Bruttoformel	C ₇ H ₈ BrNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Brocresin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	5-Aminooxymethyl-2-bromphenol
ASK #04506	
Chemical Abstract Service Nr.	4213-51-8
Molgewicht	235.0784
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ BrN ₂ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Bromacrylid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Brompropanamidomethyl)acrylamid
ASK #04507	
Chemical Abstract Service Nr.	332-69-4
Molgewicht	271.1536
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ BrN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Bromamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	3-(4-Bromanilino)- <i>N,N</i> -dimethylpropanamid
ASK #04508	
Chemical Abstract Service Nr.	118-23-0
Molgewicht	334.2508
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Bromazin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	2-[(4-Bromphenyl)(phenyl)methoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(4-Brombenzhydroxy)ethyl]dimethylazan
ASK #04509	
Chemical Abstract Service Nr.	5579-85-1
Molgewicht	248.4612
Bruttoformel	C ₇ H ₃ BrClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bromchlorenon
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	6-Brom-5-chlor-1,3-benzoxazol-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #04510	
Chemical Abstract Service Nr.	15585-71-4
Formelstamm	C-H-Br3 . C6-H12-N4
Molgewicht	392.9169
Bruttoformel	C ₇ H ₁₃ Br ₃ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Brometenamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	Bromoform-Methenamin-Komplex (1:1)
ASK #04511	
Chemical Abstract Service Nr.	1146-98-1
Molgewicht	301.1348

Bruttoformel	C ₁₅ H ₉ BrO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bromindion
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USM11
2. Bezeichnung	2-(4-Bromphenyl)indan-1,3-dion
ASK #04512	
Chemical Abstract Service Nr.	86-22-6
Molgewicht	319.2395
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ BrN ₂
Vorzugsbezeichnung	Brompheniramin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USM110; MAR28
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(4-Bromphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[3-(4-Bromphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan
ASK #04513	
Chemical Abstract Service Nr.	52-51-7
Molgewicht	199.988
Bruttoformel	C ₃ H ₆ BrNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bronopol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	BP2001,2002,2003; MAR27; Janistyn78,I; GI; FIE96
2. Bezeichnung	2-Brom-2-nitropropan-1,3-diol
ASK #04514	
Chemical Abstract Service Nr.	479-68-5
Molgewicht	363.2903
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ Br
Vorzugsbezeichnung	Broparestrol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-Brom-2-(4-ethylphenyl)-1,2-diphenylethen
ASK #04515	
Chemical Abstract Service Nr.	15599-52-7
Molgewicht	316.9767
Bruttoformel	C ₁₀ H ₇ Br ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Broquinaldol
International Nonproprietary Name	INN.L7

2. Bezeichnung 5,7-Dibrom-2-methylchinolin-8-ol
ASK #04516
Chemical Abstract Service Nr. 3684-46-6
Molgewicht 421.0827
Bruttoformel C₁₇H₁₁Br₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Broxaldin
International Nonproprietary Name INNv.L12
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (5,7-Dibrom-2-methyl-8-chinoly)benzoat

ASK #04517
Chemical Abstract Service Nr. 521-74-4
Molgewicht 302.9501
Bruttoformel C₉H₅Br₂NO
Vorzugsbezeichnung Broxyquinolin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM10
2. Bezeichnung 5,7-Dibromchinolin-8-ol

ASK #04518
Chemical Abstract Service Nr. 575-74-6
Molgewicht 227.6874
Bruttoformel C₁₁H₁₄ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Buclosamid
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USM10; MAR28
2. Bezeichnung *N*-Butyl-4-chlor-2-hydroxybenzamid

ASK #04519
Chemical Abstract Service Nr. 841-73-6
Formelstamm (C14-H21-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 266.3361
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Bucolom
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USM19.1459; MAR27
2. Bezeichnung 5-Butyl-1-cyclohexylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Butyl-1-cyclohexylbarbitursäure

ASK #04520

Chemical Abstract Service Nr.	604-74-0
Molgewicht	311.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Bufenadrin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-[(2- <i>tert</i> -Butylphenyl)(phenyl)methoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2- <i>tert</i> -Butylbenzhydroxy)ethyl]dimethylazan
ASK #04521	
Chemical Abstract Service Nr.	465-39-4
Molgewicht	384.5085
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Bufogenin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	14,15 -Epoxy-3 -hydroxy-5 -bufa-20,22-dienolid
ASK #04522	
Chemical Abstract Service Nr.	3748-77-4
Molgewicht	382.582
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Bunamidin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dibutyl-4-(hexyloxy)naphthalin-1-carboximidamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N</i> -Dibutyl-4-hexyloxy-1-naphthimidamid
ASK #04523	
Chemical Abstract Service Nr.	11011-72-6
Molgewicht	585.5595
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₉ N ₅ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Bluensomycin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	2-Desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyl-(1 2)-5-desoxy-3- <i>C</i> -hydroxymethyl- -L-lyxofuranosyl-(1 2)-1-desoxy-1-carbamimidamido-D- <i>scyllo</i> -inositol-5-carbamat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	O-2-Desoxy-2-methylamino- α -L-glucopyranosyl-(1-->2)-O-5-desoxy-3- <i>C</i> -hydroxymethyl- α -L-lyxofuranosyl-(1-->2)-1-desoxy-1-guanidino-D- <i>scyllo</i> -inositol-5-carbamat
ASK #04524	
Chemical Abstract Service Nr.	1233-53-0
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₅ I ₃ N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺

Molgewicht	639.0059
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ I ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bunamiodyl
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-(3-Butanamido-2,4,6-triiodphenyl)-2-ethylprop-2-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(3-Butanamido-2,4,6-triiodphenyl)-2-ethylacrylsäure

ASK #04525

Chemical Abstract Service Nr.	447-41-6
Molgewicht	299.4073
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Buphenin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	4-{1-Hydroxy-2-[(4-phenylbutan-2-yl)amino]propyl}phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(1-methyl-3-phenylpropylamino)propan-1-ol

ASK #04526

Chemical Abstract Service Nr.	38396-39-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2180-92-9
Molgewicht	288.4277
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Bupivacain
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Butyl- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #04527

Chemical Abstract Service Nr.	5486-03-3
Molgewicht	361.4321
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Buquinolat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	Ethyl(4-hydroxy-6,7-diisobutoxychinolin-3-carboxylat)

ASK #04528

Chemical Abstract Service Nr.	4663-83-6
--------------------------------------	-----------

Molgewicht	195.2151
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Buramat
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(2-Hydroxyethyl)(benzylcarbammat)
ASK #04529	
Chemical Abstract Service Nr.	55-98-1
Molgewicht	246.3018
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Busulfan
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/0542; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/0542; Ph.Eur.2002,4.00/542; USAN; USMI9.1486
2. Bezeichnung	(Butan-1,4-diyl)bis(methansulfonat)
ASK #04530	
Chemical Abstract Service Nr.	149-16-6
Molgewicht	306.443
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Butacain
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	[3-(Dibutylamino)propyl](4-aminobenzoat)
ASK #04531	
Chemical Abstract Service Nr.	7007-88-7
Molgewicht	331.8415
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ ClN ₃ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Butadiazamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	N-(5-Butyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)-4-chlorbenzolsulfonamid
ASK #04532	
Chemical Abstract Service Nr.	77-26-9
Formelstamm	(C ₁₁ H ₁₅ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	224.2563
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Butalbital
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI10; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); GLST

2. Bezeichnung	5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Allyl-5-isobutylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion; 5-Allyl-5-isobutylbarbitursäure
ASK #04533	
Chemical Abstract Service Nr.	4442-60-8
Molgewicht	221.2955
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Butamoxan
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)butan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Butyl)(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)azan
ASK #04534	
Chemical Abstract Service Nr.	3785-21-5
Molgewicht	254.7558
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Butanilicain
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-Butylamino- <i>N</i> -(2-chlor-6-methylphenyl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Butylamino-2'-chlor-6'-methylacetanilid
ASK #04535	
Chemical Abstract Service Nr.	653-03-2
Molgewicht	409.5874
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Butaperazin
International Nonproprietary Name	INNv.L13
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-[10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl]butan-1-on
ASK #04536	
Chemical Abstract Service Nr.	55837-14-4
Molgewicht	289.4125
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Butaverin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11

2. Bezeichnung Butyl(3-phenyl-3-piperidinopropanoat)
ASK #04537

Chemical Abstract Service Nr. 55837-15-5

Molgewicht 319.4385

Bruttoformel C₁₉H₂₉NO₃

Vorzugsbezeichnung Butopiprin

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung (2-Butoxyethyl)[(phenyl)piperidino]acetat]

ASK #04538

Chemical Abstract Service Nr. 35941-65-2

Molgewicht 293.4458

Bruttoformel C₂₁H₂₇N

Vorzugsbezeichnung Butriptylin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (RS)-3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[a,d][7]annulen-5-yl)-N,N,2-trimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-[3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[a,d][7]annulen-5-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan

ASK #04539

Chemical Abstract Service Nr. 3735-65-7

Molgewicht 153.2646

Bruttoformel C₁₀H₁₉N

Vorzugsbezeichnung Butynamin

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung N-(tert-Butyl)-N,2-dimethylbut-3-in-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (tert-Butyl)(methyl)(2-methylbut-3-in-2-yl)azan

ASK #04540

Chemical Abstract Service Nr. 156-62-7

Molgewicht 80.1021

Bruttoformel CCaN₂

Vorzugsbezeichnung Calciumcarbimid

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung Calciumcyanamid

ASK #04541

Chemical Abstract Service Nr. 4876-45-3

Formelstamm (C11-H17-N2-O)+ (C10-H15-O4-S)⁻
Molgewicht 424.5542
Bruttoformel C₂₁H₃₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Camphotamid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung (3-Diethyl-1-methylpyridinium)[(1*S*,4*R*)-4,7,7-trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonat]

ASK #04542

Chemical Abstract Service Nr. 1403-17-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 39432-60-5; 55965-21-4
Vorzugsbezeichnung Candicidin
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USAN; BP80; USP23; USMI10
2. Bezeichnung Candicidine A, B, C und D

ASK #04543

Chemical Abstract Service Nr. 11003-38-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37307-68-9
Vorzugsbezeichnung Capreomycin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung Capreomycin A, B, A und B, Gemisch (ca. 25:67:3:5)

ASK #04544

Chemical Abstract Service Nr. 121-59-5
Molgewicht 260.079
Bruttoformel C₇H₉AsN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Carbarson
International Nonproprietary Name INNv.L4
2. Bezeichnung 4-Ureidophenylarsonsäure

ASK #04545

Chemical Abstract Service Nr. 5697-56-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 108064-10-4; 13020-80-9; 60093-85-8; 885512-34-5; 906421-35-0
Formelstamm (C34-H48-O7)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 570.7566
Bruttoformel C₃₄H₅₀O₇
Vorzugsbezeichnung Carbenoxolon
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 IGS; ROMP2011; EINECS

2. Bezeichnung 3 -(3-Carboxypropanoyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure
ASK #04546

Chemical Abstract Service Nr. 3240-20-8

Molgewicht 208.2569

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Carbenzid

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung Ethyl[2-(1-phenylethyl)hydrazincarboxylat]

ASK #04547

Chemical Abstract Service Nr. 486-16-8

Molgewicht 290.7879

Bruttoformel C₁₆H₁₉ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Carbinoxamin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.1802

2. Bezeichnung 2-[(4-Chlorphenyl)(pyridin-2-yl)methoxy]-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methoxy]ethyl}dimethylazan

ASK #04548

Chemical Abstract Service Nr. 541-79-7

Molgewicht 236.4809

Bruttoformel C₅H₈Cl₃NO₃

Vorzugsbezeichnung Carbochloral

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI11

2. Bezeichnung Ethyl(2,2,2-trichlor-1-hydroxyethylcarbammat)

ASK #04549

Chemical Abstract Service Nr. 4564-87-8

Molgewicht 841.9785

Bruttoformel C₄₂H₆₇NO₁₆

Vorzugsbezeichnung Carbomycin

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung {(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,13*S*,14*S*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-(3-methylbutanoyl)-*-L-ribo*-hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino-*-D*-glucopyranosyloxy]-13,14-epoxy-

ASK #04550

Chemical Abstract Service Nr.	960-05-4
Formelstamm	(C11-H16-N3-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	271.2698
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Carbubarb
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	5-Butyl-5-[2-(carbamoyloxy)ethyl]pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Butyl-5-[2-(carbamoyloxy)ethyl]barbitursäure
ASK #04551	
Chemical Abstract Service Nr.	13051-01-9
Molgewicht	396.3299
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N ₄ NaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Carbazochromsalicylat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-1-methylindolin-5,6-dion-5-semicarbazon - Natrium-2-hydroxybenzoat (1:1)
ASK #04552	
Chemical Abstract Service Nr.	2622-30-2
Molgewicht	425.5868
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Carfenazin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-(10-{3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propyl}-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl)propan-1-on
ASK #04553	
Chemical Abstract Service Nr.	78-44-4
Molgewicht	260.33
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Carisoprodol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; CAS; USP25(2002),26(2003),27(2004); GlnAS; MAR28; BP2002-2010; EP4.0+5,5.0,6.0,7.0,8.0+4,9.0,10.0+2(2002-2020); USAN; EUTCT; PHARMEUROPA11.3; USMI10; EAB4.0+5,5.0,6.0,7.0,8.0+4,9.0,10.0+2(2002-2020)/1689
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{(2 <i>R</i>)-2-[(Carbamoyloxy)methyl]-2-methylpentyl}[(propan-2-yl)carbamat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>RS</i>)-2-Carbamoyloxymethyl-2-methylpentyl](isopropylcarbamat)
ASK #04554	

Chemical Abstract Service Nr. 7528-13-4
Molgewicht 304.3841
Bruttoformel C₁₇H₂₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Carperidin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung Ethyl[1-(2-carbamoylethyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]

ASK #04555

Chemical Abstract Service Nr. 2037-95-8
Molgewicht 163.1302
Bruttoformel C₈H₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Carsalam
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2*H*-1,3-Benzoxazin-2,4(3*H*)-dion

ASK #04556

Chemical Abstract Service Nr. 3577-01-3
Formelstamm (C₁₈H₁₈N₃O₆S)⁻ H⁺
Molgewicht 405.425
Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Cefaloglycin
International Nonproprietary Name INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephaloglycin; (7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3-cephem-4-carbonsäure;
(6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #04557

Chemical Abstract Service Nr. 5575-21-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12182-47-7
Molgewicht 458.5107
Bruttoformel C₂₀H₁₈N₄O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefalonium
International Nonproprietary Name INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1 EINECS; USMI14; BAN; IGS; KEGG.D07634; MAR2012; ATCvet; EUTCT; CAS; BPvet1998-2012

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[[4-Carbamoylpyridin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(Aminocarbonyl)-1-[[[(6*R*,7*R*)-2-carboxy-8-oxo-7-[(2-thienylacetyl)amino]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl)methyl]pyridinium-Zwitterion; Cepalonium; 4'-Carbamoylcephaloridin; (6*R*,7*R*)-3-(4-Carbamoylpyridiniomethyl)-8-oxo-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat; (7*R*)-3-(4-Carbamoylpyridiniomethyl)-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat; Cephalonium; Carbamoylcefaloridin

ASK #04558

Chemical Abstract Service Nr. 859-07-4

Formelstamm (C₁₈H₁₇N₂O₆S)⁻ H⁺

Molgewicht 390.4103

Bruttoformel C₁₈H₁₆N₂O₆S

Vorzugsbezeichnung Cefaloram

International Nonproprietary Name INNv.L16

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-(2-phenylacetamido)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cephaloram; (7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-(2-phenylacetamido)-3-cephem-4-carbonsäure; (6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-8-oxo-7-(2-phenylacetamido)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #04559

Chemical Abstract Service Nr. 469-79-4

Molgewicht 247.3327

Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₂

Vorzugsbezeichnung Ketobemidon

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung 1-[4-(3-Hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-yl]propan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cetobemidon

ASK #04560

Chemical Abstract Service Nr. 735-52-4

Molgewicht 320.1685

Bruttoformel C₁₃H₁₅Cl₂NO₄

Vorzugsbezeichnung Cetofenicol

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung *N*-[(*R*,*R*)-1-(4-Acetylphenyl)-1,3-dihydroxypropan-2-yl]-2,2-dichloracetamid

ASK #04561

Chemical Abstract Service Nr. 7007-92-3

Molgewicht 124.1405

Bruttoformel C₆H₈N₂O

Vorzugsbezeichnung Cetohezazin

International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 4,6-Dimethylpyridazin-3(2*H*)-on
ASK #04562
Chemical Abstract Service Nr. 133-16-4
Molgewicht 270.7552
Bruttoformel C₁₃H₁₉ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Chloroprocain
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-chlorbenzoat)
ASK #04563
Chemical Abstract Service Nr. 25394-78-9
Molgewicht 255.315
Bruttoformel C₁₅H₁₇N₃O
Vorzugsbezeichnung Cetoxim
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 2-[(Benzyl)(phenyl)amino]acetamidoxim
ASK #04564
Chemical Abstract Service Nr. 800-22-6
Molgewicht 360.9008
Bruttoformel C₁₉H₂₁ClN₂OS
Vorzugsbezeichnung Chloracyzin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 1-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)-3-(diethylamino)propan-1-on
ASK #04565
Chemical Abstract Service Nr. 3563-58-4
Molgewicht 265.5619
Bruttoformel C₈H₁₅Cl₃O₃
Vorzugsbezeichnung Chloralodol
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-Methyl-4-(2,2,2-trichlor-1-hydroxyethoxy)pentan-2-ol
ASK #04566
Chemical Abstract Service Nr. 502-98-7
Molgewicht 182.9994
Bruttoformel C₂H₄Cl₂N₆
Vorzugsbezeichnung Chlorazodin

International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung *N,N'*-Dichlordiazendicarboximidamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Chloroazodin

ASK #04567

Chemical Abstract Service Nr. 522-18-9
Molgewicht 435.0008
Bruttoformel C₂₇H₃₁ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Chlorbenzoxamin

International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2048
2. Bezeichnung 1-[2-(2-Chlorbenzhydroxy)ethyl]-4-(2-methylbenzyl)piperazin

ASK #04568

Chemical Abstract Service Nr. 97-27-8
Molgewicht 331.0225
Bruttoformel C₁₁H₁₁Cl₄NO₂
Vorzugsbezeichnung Chlorbetamid

International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 2,2-Dichlor-*N*-(2,4-dichlorbenzyl)-*N*-(2-hydroxyethyl)acetamid

ASK #04569

Chemical Abstract Service Nr. 494-14-4
Molgewicht 331.8365
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Chlordimorin

International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 4-[3-(3-Chlorbiphenyl-4-yloxy)propyl]morpholin

ASK #04570

Chemical Abstract Service Nr. 69-27-2
Formelstamm (C₁₄H₂₀Cl₄N₂)₂· 2Cl⁻
Molgewicht 429.04
Bruttoformel C₁₄H₂₀Cl₆N₂
Vorzugsbezeichnung Chlorisondaminchlorid

International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 4,5,6,7-Tetrachlor-2-methyl-2-[2-(trimethylazanium)ethyl]isoindoliniumdichlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4,5,6,7-Tetrachlor-2-methyl-2-(2-trimethylammonioethyl)isoindoliniumdichlorid
ASK #04571
Chemical Abstract Service Nr. 62-37-3
Molgewicht 367.196
Bruttoformel C₅H₁₁ClHgN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Chlormerodrin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 NFXIII; USMI10; MAR28; BPC59
2. Bezeichnung (3-Chloromercurio-2-methoxypropyl)harnstoff

ASK #04572
Chemical Abstract Service Nr. 14066-79-6
Molgewicht 434.9099
Bruttoformel C₂₃H₂₇ClO₆
Vorzugsbezeichnung Chloroprednison-21-acetat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 6 -Chlor-17-hydroxy-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #04573
Chemical Abstract Service Nr. 59-32-5
Molgewicht 289.8031
Bruttoformel C₁₆H₂₀ClN₃
Vorzugsbezeichnung Chloropyramin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2145
2. Bezeichnung *N*-[(4-Chlorphenyl)methyl]-*N,N*-dimethyl-*N*-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (4-Chlorbenzyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan

ASK #04574
Chemical Abstract Service Nr. 148-65-2
Molgewicht 295.8308
Bruttoformel C₁₄H₁₈ClN₃S
Vorzugsbezeichnung Chloropyrilen
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung *N*-(5-Chlorthiophen-2-ylmethyl)-*N,N*-dimethyl-*N*-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5-Chlor-2-thienylmethyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan

ASK #04575

Chemical Abstract Service Nr. 7008-24-4
Molgewicht 613.0978
Bruttoformel C₃₂H₃₇ClN₂O₈
Vorzugsbezeichnung Chloroserpidin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung Methyl[10-chlor-17 -methoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 10-Chlor-11-desmethoxyreserpin

ASK #04576

Chemical Abstract Service Nr. 88-04-0
Molgewicht 156.6095
Bruttoformel C₈H₉ClO
Vorzugsbezeichnung Chloroxylenol
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 USAN; BP2001,2002,2003; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; BPV77
2. Bezeichnung 4-Chlor-3,5-dimethylphenol

ASK #04577

Chemical Abstract Service Nr. 77-38-3
Molgewicht 303.8264
Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO
Vorzugsbezeichnung Chlorphenoxamin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-N,N-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}dimethylazan

ASK #04578

Chemical Abstract Service Nr. 461-78-9
Molgewicht 183.6779
Bruttoformel C₁₀H₁₄ClN
Vorzugsbezeichnung Chlorphentermin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-[(4-Chlorphenyl)methyl]propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(4-Chlorbenzyl)propan-2-ylazan

ASK #04579

Chemical Abstract Service Nr. 84-01-5
Molgewicht 346.9173
Bruttoformel C₁₉H₂₃ClN₂S
Vorzugsbezeichnung Chlorproethazin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)-*N,N*-diethylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]diethylazan

ASK #04580

Chemical Abstract Service Nr. 537-21-3
Molgewicht 288.1763
Bruttoformel C₁₁H₁₅Cl₂N₅
Vorzugsbezeichnung Chlorproguanil
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N*-(3,4-Dichlorphenyl)-*N*-(propan-2-yl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3,4-Dichlorphenyl)-5-isopropylbiguanid

ASK #04581

Chemical Abstract Service Nr. 132-89-8
Molgewicht 211.6449
Bruttoformel C₁₀H₁₀ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Chlorthenoxazin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-(2-Chlorethyl)-2,3-dihydro-4*H*-1,3-benzoxazin-4-on

ASK #04582

Chemical Abstract Service Nr. 15145-14-9
Molgewicht 214.3013
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₃
Vorzugsbezeichnung Cislactat
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung (3,3,5-Trimethylcyclohexyl)lactat

ASK #04583

Chemical Abstract Service Nr. 17692-26-1

Molgewicht	433.5329
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ F ₃ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ciclofenazin
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	10-[3-(4-Cyclopropylpiperazin-1-yl)propyl]-2-trifluormethyl-10H-phenothiazin
ASK #04584	
Chemical Abstract Service Nr.	3788-16-7
Molgewicht	128.2153
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Cimemoxin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(Cyclohexylmethyl)hydrazin
ASK #04585	
Chemical Abstract Service Nr.	1166-34-3
Molgewicht	340.4824
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Cinanserin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	N-{2-[3-(Dimethylamino)propylsulfanyl]phenyl}-3-phenylprop-2-enamid
ASK #04586	
Chemical Abstract Service Nr.	132-60-5
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₀ N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	249.264
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cinchophen
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; BP53
2. Bezeichnung	2-Phenylchinolin-4-carbonsäure
ASK #04587	
Chemical Abstract Service Nr.	1679-75-0
Molgewicht	323.4287
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cinnamaverin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(2,3-diphenylprop-2-enoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Diethylaminoethyl)(2,3-diphenylacrylat)

ASK #04588

Chemical Abstract Service Nr. 14796-24-8

Molgewicht 388.502

Bruttoformel $C_{25}H_{28}N_2O_2$

2. Bezeichnung 3-Phenyl-3-[1-(3-phenylprop-2-en-1-yl)piperidin-4-yl]piperidin-2,6-dion

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Cinperen

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 3-(1-Cinnamyl-4-piperidyl)-3-phenylpiperidin-2,6-dion

ASK #04589

Chemical Abstract Service Nr. 5588-21-6

Molgewicht 237.2518

Bruttoformel $C_{12}H_{15}NO_4$

Vorzugsbezeichnung Cintramid

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 3-(3,4,5-Trimethoxyphenyl)acrylamid

ASK #04590

Chemical Abstract Service Nr. 151-69-9

Molgewicht 404.927

Bruttoformel $C_{23}H_{29}ClO_4$

Vorzugsbezeichnung Cismadinonacetat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USM11

2. Bezeichnung 6 -Chlor-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylacetat

ASK #04591

Chemical Abstract Service Nr. 2545-39-3

Molgewicht 321.845

Bruttoformel $C_{17}H_{24}ClN_3O$

Vorzugsbezeichnung Clamoxyquin

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 5-Chlor-7-[(3-diethylaminopropyl)aminomethyl]chinolin-8-ol

ASK #04592

Chemical Abstract Service Nr. 3576-64-5

Molgewicht 399.2253

Bruttoformel $C_{17}H_{16}Cl_2N_2O_5$

Vorzugsbezeichnung Clefamid

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung 2,2-Dichlor-*N*-(2-hydroxyethyl)-*N*-[4-(4-nitrophenoxy)benzyl]acetamid

ASK #04593

Chemical Abstract Service Nr. 1926-49-4

Formelstamm (C₁₇H₁₇Cl₂N₂O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 433.3062

Bruttoformel C₁₇H₁₈Cl₂N₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Clometocillin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[2-(3,4-Dichlorphenyl)-2-methoxyacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-6-[2-(3,4-Dichlorphenyl)-2-methoxyacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #04594

Chemical Abstract Service Nr. 5627-46-3

Molgewicht 341.8744

Bruttoformel C₂₁H₂₄ClNO

Vorzugsbezeichnung Clobenztropin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung 3-[(4-Chlorphenyl)(phenyl)methoxy]tropan

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(4-Chlorbenzhydroxy)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan; 3-(4-Chlorbenzhydroxy)tropan

ASK #04595

Chemical Abstract Service Nr. 298-55-5

Molgewicht 402.959

Bruttoformel C₂₆H₂₇ClN₂

Vorzugsbezeichnung Clocinizin

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2336

2. Bezeichnung 1-[(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]-4-[(*E*)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(4-Chlorbenzhydroxy)-4-[(*E*)-cinnamyl]piperazin

ASK #04596

Chemical Abstract Service Nr. 5626-25-5

Molgewicht 311.8501

Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Clodacain
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2'-Chlor-2-[(2-diethylaminoethyl)(ethyl)amino]acetanilid
ASK #04597	
Chemical Abstract Service Nr.	511-46-6
Molgewicht	331.8795
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clofenetamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-N,N-diethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}diethylazan
ASK #04598	
Chemical Abstract Service Nr.	3030-53-3
Molgewicht	323.1707
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ Cl ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Clofenoxyd
International Nonproprietary Name	INNv.L14
2. Bezeichnung	1,1'-(4,4'-Oxydiphenyl)bis(2-chlorethanon)
ASK #04599	
Chemical Abstract Service Nr.	14261-75-7
Molgewicht	255.7405
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloforex
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	Ethyl[2-(4-chlorbenzyl)propan-2-ylcarbamat]
ASK #04600	
Chemical Abstract Service Nr.	5591-27-5
Molgewicht	362.9333
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Clometeron
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	6 -Chlor-16 -methylpregn-4-en-3,20-dion
ASK #04601	

Chemical Abstract Service Nr.	477-80-5
Molgewicht	334.3685
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cinnofuradion
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	2-[(Oxolan-2-yl)methyl]-1 <i>H</i> -benzo[<i>c</i>]pyrazolo[1,2- <i>a</i>]cinnolin-1,3(2 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(Tetrahydrofuran-2-yl)methyl]-1 <i>H</i> -benzo[<i>c</i>]pyrazolo[1,2- <i>a</i>]cinnolin-1,3(2 <i>H</i>)-dion; 2-(Tetrahydro-2-furylmethyl)-1 <i>H</i> -benzo[<i>c</i>]pyrazolo[1,2- <i>a</i>]cinnolin-1,3(2 <i>H</i>)-dion
ASK #04602	
Chemical Abstract Service Nr.	2030-63-9
Molgewicht	473.3964
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₂ Cl ₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Clofazimin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; EAB5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2005-2018)/2054; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,5-Bis(4-chlorphenyl)-3-(propan-2-ylimino)-3,5-dihydrophenazin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Chlorphenyl)[5-(4-chlorphenyl)-3-isopropylimino-3,5-dihydrophenazin-2-yl]azan
ASK #04603	
Chemical Abstract Service Nr.	5632-52-0
Molgewicht	309.874
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clofenciclan
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)cyclohexyloxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)cyclohexyloxy]ethyl}diethylazan
ASK #04604	
Chemical Abstract Service Nr.	1223-36-5
Molgewicht	284.7817
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Clofexamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenoxy)- <i>N</i> -[2-(diethylamino)ethyl]acetamid
ASK #04605	
Chemical Abstract Service Nr.	7270-12-4

Formelstamm	C18-H26-Cl-N3 . 2(C9-H6-I-N-O4-S)
Molgewicht	1022.1076
Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₈ ClI ₂ N ₅ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloquinat
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4- <i>N</i> -(7-Chlorchinolin-4-yl)-1- <i>N,N</i> -diethylpentan-1,4-diamin-(8-hydroxy-7-iodchinolin-5-sulfonat) (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl]diethylazan-(8-hydroxy-7-iodchinolin-5-sulfonat) (1:2)
ASK #04606	
Chemical Abstract Service Nr.	911-45-5
Molgewicht	405.9596
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clomifen
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USEPA-ACToR; PubChem; ROMP2016; MeSH; IGS; GSBL; BAnz26.11.1993,Nr.222,S.10317; Pharmavista; ATC-DE
2. Bezeichnung	2-[4-[(1 <i>E</i>)/(1 <i>Z</i>)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethan-1-amin, (<i>E</i>):(<i>Z</i>) = 50:50 bis 70:30
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[<i>p</i> -(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]triethylamin; 2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylethenyl)phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin; 2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethanamin; Enclomifen-Zuclomifen (50:50 bis 70:30); 2-[4-(2-chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]- <i>N,N</i> -diethylethylamin; {2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]ethyl}diethylazan; 2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]triethylamin; Clomiphen; (<i>EZ</i>)-{2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]ethyl}diethylamin; 2-[4-(beta-Chlor-alpha-phenylstyryl)phenoxy]triethylamin
ASK #04607	
Chemical Abstract Service Nr.	3876-10-6
Molgewicht	196.6336
Bruttoformel	C ₉ H ₉ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Clominorex
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5-(4-Chlorphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(4-Chlorphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-ylazan
ASK #04608	
Chemical Abstract Service Nr.	303-49-1
Molgewicht	314.8523
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Clomipramin

International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2350
2. Bezeichnung 3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin
ASK #04609
Chemical Abstract Service Nr. 1181-54-0
Molgewicht 508.9056
Bruttoformel C₂₃H₂₅ClN₂O₉
Vorzugsbezeichnung Clomocyclin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-*N*-hydroxymethyl-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #04610
Chemical Abstract Service Nr. 17692-28-3
Molgewicht 244.7194
Bruttoformel C₁₄H₁₃ClN₂
Vorzugsbezeichnung Clonazolin
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung 2-(4-Chlor-1-naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol
ASK #04611
Chemical Abstract Service Nr. 3861-76-5
Molgewicht 386.8752
Bruttoformel C₂₀H₂₃ClN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Clonitazen
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI11
2. Bezeichnung 2-{2-[(4-Chlorphenyl)methyl]-5-nitro-1*H*-benzimidazol-1-yl}-*N,N*-diethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[2-(4-Chlorbenzyl)-5-nitrobenzimidazol-1-yl]ethyl}diethylazan
ASK #04612
Chemical Abstract Service Nr. 2612-33-1
Molgewicht 200.5346
Bruttoformel C₃H₅ClN₂O₆
Vorzugsbezeichnung Clonitrat
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 3-Chlorpropan-1,2-diylidinitrat
ASK #04613

Chemical Abstract Service Nr.	3703-76-2
Molgewicht	329.8637
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Cloperastin
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR27
2. Bezeichnung	1-[2-(4-Chlorbenzhydroxy)ethyl]piperidin
ASK #04614	
Chemical Abstract Service Nr.	4052-13-5
Molgewicht	398.8859
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloperidon
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	3-{3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl}chinazolin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #04615	
Chemical Abstract Service Nr.	5220-68-8
Molgewicht	263.8056
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Cloquinozin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	3-(4-Chlorbenzyl)octahydrochinolizin
ASK #04616	
Chemical Abstract Service Nr.	15687-05-5
Molgewicht	298.5503
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ Cl ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cloracetadol
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	4'-(2,2,2-Trichlor-1-hydroxyethoxy)acetanilid
ASK #04617	
Chemical Abstract Service Nr.	2218-68-0
Formelstamm	C2-H3-Cl3-O2 . C5-H11-N-O2
Molgewicht	282.5494
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ Cl ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Cloralbetain
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2,2,2-Trichlorethan-1,1-diol - Trimethylazaniumylacetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2,2,2-Trichlorethan-1,1-diol - Trimethylammonioacetat (1:1)

ASK #04618

Chemical Abstract Service Nr. 31342-36-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 5874-96-4

Molgewicht 1769.0496

Bruttoformel $C_{62}H_{80}CaCl_8N_{10}O_{30}$

Vorzugsbezeichnung Cloramfenicolpantothenat-Komplex

International Nonproprietary Name INN.L5

ASK #04619

Chemical Abstract Service Nr. 5634-37-7

Molgewicht 324.8015

Bruttoformel $C_5H_4Cl_6O_3$

Vorzugsbezeichnung Cloretat

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung Bis(2,2,2-trichlorethyl)carbonat

ASK #04620

Chemical Abstract Service Nr. 145-94-8

Molgewicht 168.6202

Bruttoformel C_9H_9ClO

Vorzugsbezeichnung Clorindanol

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung 7-Chlorindan-4-ol

ASK #04621

Chemical Abstract Service Nr. 1146-99-2

Molgewicht 256.6838

Bruttoformel $C_{15}H_9ClO_2$

Vorzugsbezeichnung Clorindion

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 2-(4-Chlorphenyl)indan-1,3-dion

ASK #04622

Chemical Abstract Service Nr. 13930-34-2

Molgewicht 242.702

Bruttoformel $C_{11}H_{15}ClN_2O_2$

Vorzugsbezeichnung Clormecain

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)(3-amino-4-chlorbenzoat)

ASK #04623

Chemical Abstract Service Nr.	3811-25-4
Molgewicht	213.7038
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clorprenalin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	1-(2-Chlorphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2-Chlorphenyl)-2-(isopropylamino)ethanol
ASK #04624	
Chemical Abstract Service Nr.	2058-52-8
Molgewicht	343.8736
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Clotiapin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2-Chlor-11-(4-methylpiperazin-1-yl)dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin
ASK #04625	
Chemical Abstract Service Nr.	4177-58-6
Molgewicht	442.0166
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ ClN ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Clotixamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	3-[4-[3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]piperazin-1-yl]- <i>N</i> -methylpropanamid
ASK #04626	
Chemical Abstract Service Nr.	15686-44-9
Molgewicht	503.8431
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ Cl ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cloxestradioldiacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	17 -(1-Acetyloxy-2,2,2-trichlorethoxy)estra-1,3,5(10)-trien-3-ylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17beta-(1-Acetoxy-2,2,2-trichlorethoxy)estra-1,3,5(10)-trien-3-ylacetat
ASK #04627	
Chemical Abstract Service Nr.	13867-82-8
Molgewicht	477.8488
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ Cl ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cloxotestosteronacetat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung [2,2,2-Trichlor-1-(3-oxoandrost-4-en-17 -yloxy)ethyl]acetat

ASK #04628

Chemical Abstract Service Nr. 13870-90-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14038-92-7; 14729-85-2; 14752-55-7; 15671-19-9; 17000-53-2; 210780-01-1; 56713-24-7; 59158-58-6; 94188-06-4

Molgewicht 1579.5818

Bruttoformel C₇₂H₁₀₀CoN₁₈O₁₇P

Vorzugsbezeichnung Cobamamid

International Nonproprietary Name INNv.L15

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2016; Pharmavista; Hager2015; GSBL; ATC-DE; ChEBI

2. Bezeichnung Co-(5'-Desoxy-5'-adenosyl)cobalamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Adenosylcobalamin; Adenosylcob(III)alamin;

Synonym (OC-6-65-A)-(5'-Desoxyadenosin-5'-yl){[1,3-didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1H-benzimidazol-1-yl-kappaN(3))-alpha-D-ribofuranos-3-yl][(2R)-1-{3-[(1R,2R,3R,7S,12S,13S,17S,18S,19R)-2,13,18-tris(2-amino-2-hydroxyethylamino)propanoate]propyl}oxy]oxy]cobalamin; Adenosyl-B; 5'-Desoxyadenosylcobalamin; Coenzym B; Coalpha-[alpha-(5,6-Dimethylbenzimidazolyl)]-Cobeta-(5'-desoxy-5'-adenosyl)cobamid; Co-(5'-Desoxyadenosin-5'-yl)cobamidphosphat(5,6-dimethyl-1H-benzimidazol-1-yl-kappaN(3))-alpha-D-ribofuranos-3-yl][(2R)-1-{3-[(1R,2R,3R,7S,12S,13S,17S,18S,19R)-2,13,18-tris(2-amino-2-hydroxyethylamino)propanoate]propyl}oxy]oxy]

ASK #04629

Chemical Abstract Service Nr. 11041-12-6

Vorzugsbezeichnung Colestyramin ((mit Zusatz einer Zahl, die durch 10 geteilt, den ungefähren Prozent-Gehalt an Diethenylbenzol angibt))

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1775; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/1775

2. Bezeichnung Poly(trimethylazaniumylmethylstyrolchlorid-co-diethenylbenzol) (x:y)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(trimethylammoniomethylstyrolchlorid-co-divinylbenzol) (x:y)

ASK #04630

Chemical Abstract Service Nr. 7125-76-0

Molgewicht 372.415

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Codoxim

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 YLST

2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-ylidenaminoxy)essigsäure

ASK #04631

Chemical Abstract Service Nr. 546-06-5

Molgewicht 356.5878

Bruttoformel C₂₄H₄₀N₂

Vorzugsbezeichnung	Conessin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(20S)-N,N-Dimethyl-18,20-(methylazandiyl)pregn-5-en-3 -amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(20S)-18,20-(methylimino)pregn-5-en-3beta-yl]azan
ASK #04632	
Chemical Abstract Service Nr.	829-74-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13725-11-6; 16906-83-5; 18829-78-2; 34535-70-1
Molgewicht	183.2044
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Corbadrin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	4-[(1R,2S)-2-Amino-1-hydroxypropyl]benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(-)-(RS,SR)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)propan-1-ol; Levonordefrin
ASK #04633	
Chemical Abstract Service Nr.	152-58-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37-60-5; 478614-16-3
Molgewicht	346.4605
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cortodoxon
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	17,21-Dihydroxypregn-4-en-3,20-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17,21-Dihydroxy-4-pregnen-3,20-dion; 11-Desoxyhydrocortison; Cortexolon; 11-Desoxy-17-hydroxycorticosteron; Reichstein-Substanz S; 11-Desoxycortisol
ASK #04634	
Chemical Abstract Service Nr.	486-56-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	318-36-5
Molgewicht	176.2151
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Cotinin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	EINECS; ETOX; ROMP2012

2. Bezeichnung (5S)-1-Methyl-5-(pyridin-3-yl)pyrrolidin-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-1-Methyl-5-(3-pyridyl)-2-pyrrolidinon; Cotidin; (S)-Cotinin; (S)-1-Methyl-5-(3-pyridyl)-2-pyrrolidon

ASK #04635

Chemical Abstract Service Nr. 4434-05-3
Molgewicht 1110.0785
Bruttoformel C₅₅H₅₉N₅O₂₀
Vorzugsbezeichnung Coumamycin
International Nonproprietary Name INNv.L15

2. Bezeichnung [3,3'-(3-Methylpyrrol-2,4-dicarboxamido)bis(4-hydroxy-8-methyl-2-oxo-2H-chromen-7-yl)]bis[6-desoxy-5-C-methyl-4-O-methyl-3-O-(5-methylpyrrol-2-ylcarbonyl)-L-lyxo-hexopyranosid]

ASK #04636

Chemical Abstract Service Nr. 4366-18-1
Molgewicht 380.3475
Bruttoformel C₂₁H₁₆O₇
Vorzugsbezeichnung Coumetarol

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung 3,3'-(2-Methoxyethan-1,1-diyl)bis(4-hydroxy-2H-chromen-2-on)

ASK #04637

Chemical Abstract Service Nr. 7007-96-7
Molgewicht 189.2138
Bruttoformel C₁₀H₁₁N₃O
Vorzugsbezeichnung Crotoniazid

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung N-(But-2-en-1-yliden)isonicotinohydrazid

ASK #04639

Chemical Abstract Service Nr. 3546-03-0
Molgewicht 323.4551
Bruttoformel C₁₉H₂₁N₃S
Vorzugsbezeichnung Cyamemazin

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 10-(3-Dimethylamino-2-methylpropyl)-10H-phenothiazin-2-carbonitril

ASK #04640

Chemical Abstract Service Nr. 5779-54-4
Molgewicht 368.4263

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Cyclarbat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(Cyclopentan-1,1-diyldimethyl)bis(phenylcarbat)
ASK #04641	
Chemical Abstract Service Nr.	3572-80-3
Molgewicht	271.3972
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Cyclazocin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	3-Cyclopropylmethyl-6,11-dimethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
ASK #04642	
Chemical Abstract Service Nr.	15301-52-7
Molgewicht	263.3752
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyclexanon
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2-(Cyclopent-1-en-1-yl)-2-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]cyclopentanon
ASK #04643	
Chemical Abstract Service Nr.	47128-12-1
Molgewicht	298.8099
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Cycliramin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	4-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methylen]-1-methylpiperidin
ASK #04644	
Chemical Abstract Service Nr.	303-53-7
Molgewicht	275.3874
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Cyclobenzaprin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	3-(Dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(Dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #04645

Chemical Abstract Service Nr. 512-16-3
Formelstamm (C₁₀-H₁₇-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 186.2481
Bruttoformel C₁₀H₁₈O₃
Vorzugsbezeichnung Cyclobutyrol
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-(1-Hydroxycyclohexyl)butansäure

ASK #04646

Chemical Abstract Service Nr. 2624-43-3
Molgewicht 364.4343
Bruttoformel C₂₃H₂₄O₄
Vorzugsbezeichnung Cyclofenil
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2725
2. Bezeichnung 4,4'-[(Cyclohexyliden)methylen]bis(phenylacetat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [4,4'-(Cyclohexylidenmethylen)diphenyl]diacetat

ASK #04647

Chemical Abstract Service Nr. 609-78-9
Formelstamm 2(C₁₁-H₁₄-Cl-N₅) . C₂₃-H₁₆-O₆
Molgewicht 891.8003
Bruttoformel C₄₅H₄₄Cl₂N₁₀O₆
Vorzugsbezeichnung Cycloguanilembonat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung [1-(4-Chlorphenyl)-6,6-dimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin]-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [1-(4-Chlorphenyl)-6,6-dimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diylobis(azan)]-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (2:1)

ASK #04648

Chemical Abstract Service Nr. 5591-47-9
Molgewicht 204.308
Bruttoformel C₁₄H₂₀O
Vorzugsbezeichnung Cyclomenol
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-Cyclohexyl-3,5-dimethylphenol

ASK #04649

Chemical Abstract Service Nr. 139-62-8
Molgewicht 359.5023
Bruttoformel C₂₂H₃₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Cyclomethycain
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung [3-(2-Methylpiperidino)propyl][4-(cyclohexyloxy)benzoat]

ASK #04650

Chemical Abstract Service Nr. 102-45-4
Molgewicht 141.2539
Bruttoformel C₉H₁₉N
Vorzugsbezeichnung Cyclopentamin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2744; MAR27
2. Bezeichnung 1-Cyclopentyl-*N*-methylpropan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1-Cyclopentylpropan-2-yl)(methyl)azan

ASK #04651

Chemical Abstract Service Nr. 465-53-2
Molgewicht 316.4776
Bruttoformel C₂₁H₃₂O₂
Vorzugsbezeichnung Cyclopregnol
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 6 -Hydroxy-3,5-cyclopregnan-20-on

ASK #04652

Chemical Abstract Service Nr. 75-19-4
Molgewicht 42.0797
Bruttoformel C₃H₆
Vorzugsbezeichnung Cyclopropan
International Nonproprietary Name INN.L1

ASK #04653

Chemical Abstract Service Nr. 15599-22-1
Formelstamm (C₂₀-H₃₀-N-O₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 396.3617
Bruttoformel C₂₀H₃₀BrNO₂
Vorzugsbezeichnung Cyclopyrroniumbromid

International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 3-(2-Cyclopentyl-2-phenylacetyloxy)-1-ethyl-1-methylpyrrolidin-1-iumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-[(Cyclopentyl)(phenyl)acetoxy]-1-ethyl-1-methylpyrrolidiniumbromid

ASK #04654

Chemical Abstract Service Nr. 2259-96-3
Molgewicht 389.8775
Bruttoformel C₁₄H₁₆ClN₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Cyclothiazid
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[(1*RS*,2*SR*,4*RS*)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-6-chlor-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,6,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-Chlor-3,4-dihydro-3-(8,9,10-trinorborn-5-en-2-yl)-2H-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid-1,1-dioxid;
3-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-6-chlor-3,4-dihydro-2H-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid-1,1-dioxid

ASK #04655

Chemical Abstract Service Nr. 579-23-7
Molgewicht 366.4071
Bruttoformel C₂₂H₂₂O₅
Vorzugsbezeichnung Cyclovalon
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM11
2. Bezeichnung 2,6-Bis(4-hydroxy-3-methoxybenzyliden)cyclohexanon

ASK #04656

Chemical Abstract Service Nr. 6092-18-8
Molgewicht 308.3561
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Cytotiamin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung *N*-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-*N*-[1-(2-oxo-1,3-oxathian-4-yliden)ethyl]formamid

ASK #04657

Chemical Abstract Service Nr. 77-39-4
Molgewicht 287.4397
Bruttoformel C₁₉H₂₉NO
Vorzugsbezeichnung Cycrimin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung 1-Cyclopentyl-1-phenyl-3-piperidinopropan-1-ol
 ASK #04658
Chemical Abstract Service Nr. 7199-29-3
Molgewicht 237.2964
Bruttoformel C₁₆H₁₅NO
Vorzugsbezeichnung Cyheptamid
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-carboxamid
 ASK #04659
Chemical Abstract Service Nr. 602-40-4
Molgewicht 361.4767
Bruttoformel C₂₄H₂₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Cyheptropin
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)(10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl](10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-carboxylat)
 ASK #04660
Chemical Abstract Service Nr. 15687-07-7
Molgewicht 339.8187
Bruttoformel C₁₉H₁₈ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Cyprazepam
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 7-Chlor-2-(cyclopropylmethyl)amino-5-phenyl-3*H*-1,4-benzodiazepin-4-oxid
 ASK #04661
Chemical Abstract Service Nr. 4406-22-8
Molgewicht 423.5445
Bruttoformel C₂₆H₃₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Cyprenorphin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-7 -(2-hydroxypropan-2-yl)-6-methoxy-6,14-ethenomorphinan-3-ol
 ASK #04662
Chemical Abstract Service Nr. 15585-86-1
Molgewicht 227.3431

Bruttoformel C₁₃H₂₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Cyprodenat
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)(3-cyclohexylpropanoat)

ASK #04663

Chemical Abstract Service Nr. 129-03-3
Molgewicht 287.3981
Bruttoformel C₂₁H₂₁N
Vorzugsbezeichnung Cyproheptadin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4-(5*H*-Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-1-methylpiperidin

ASK #04664

Chemical Abstract Service Nr. 4904-00-1
Molgewicht 301.3817
Bruttoformel C₂₁H₁₉NO
Vorzugsbezeichnung Cyprolidol
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung *trans*-Diphenyl[2-(4-pyridyl)cyclopropyl]methanol

ASK #04665

Chemical Abstract Service Nr. 2098-66-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 76430-80-3
Molgewicht 374.901
Bruttoformel C₂₂H₂₇ClO₃
Vorzugsbezeichnung Cyproteron
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2010
2. Bezeichnung (1 ,2)-6-Chlor-17-hydroxy-1,2-dihydro-3'*H*-cyclopropa[1,2]pregna-4,6-dien-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-Chlor-17-hydroxy-1 alpha,2alpha-methylenpregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #04666

Chemical Abstract Service Nr. 147-94-4
Molgewicht 243.2166
Bruttoformel C₉H₁₃N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Cytarabin
International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0760; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/760; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/0760

2. Bezeichnung 4-Amino-1- β -D-arabinofuranosylpyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #04667

Chemical Abstract Service Nr. 7261-97-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 833480-90-3

Molgewicht 314.253

Bruttoformel C₁₄H₁₀N₄O₅

Vorzugsbezeichnung Dantrolen

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.2803

2. Bezeichnung 1-({[5-(4-Nitrophenyl)furan-2-yl]methyliden}amino)imidazolidin-2,4-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[[5-(4-Nitrophenyl)-2-furylmethylen]amino]imidazolidin-2,4-dion

ASK #04668

Chemical Abstract Service Nr. 1131-64-2

Molgewicht 175.2303

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₃

Vorzugsbezeichnung Debrisoquin

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI13

2. Bezeichnung 1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-2-carboximidamid

ASK #04669

Chemical Abstract Service Nr. 1242-69-9

Molgewicht 331.4507

Bruttoformel C₂₃H₂₅NO

Vorzugsbezeichnung Decitropin

International Nonproprietary Name INN.L8

2. Bezeichnung 3-(5*H*-Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yloxy)tropan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1*R*,3*r*,5*S*)-3-(5*H*-Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yloxy)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan

ASK #04670

Chemical Abstract Service Nr. 2401-56-1

Formelstamm (C₃₈H₆₆N₂O₂)₂+ 2Br⁻

Molgewicht 742.7508

Bruttoformel C₃₈H₆₆Br₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Deditoniumbromid

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N</i> -Tetramethyl- <i>N,N</i> -bis{2-[5-methyl-2-(propan-2-yl)phenoxy]ethyl}decan-1,10-diaminiumdibromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N'</i> -(Decan-1,10-diyl)bis{ <i>N</i> -[2-(2-isopropyl-5-methylphenoxy)ethyl]- <i>N,N</i> -dimethylammoniumbromid}
ASK #04671	
Chemical Abstract Service Nr.	3733-81-1
Molgewicht	341.5995
Bruttoformel	$C_9H_{20}Cl_3N_2O_3P$
Vorzugsbezeichnung	Defosfamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(2-Chlorethyl)[<i>N,N</i> -bis(2-chlorethyl)- <i>N'</i> -(3-hydroxypropyl)phosphordiamidat]
ASK #04672	
Chemical Abstract Service Nr.	4914-30-1
Molgewicht	478.623
Bruttoformel	$C_{29}H_{38}N_2O_4$
Vorzugsbezeichnung	Dehydroemetin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR29
2. Bezeichnung	(1 <i>bS</i>)-3-Ethyl-9,10-dimethoxy-2-[(1 <i>R</i>)-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-1-isochinolylmethyl]-1,6,7,11 <i>b</i> -tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6',7',10,11-Tetramethoxy-2,3-didehydroemetan
ASK #04673	
Chemical Abstract Service Nr.	987-02-0
Molgewicht	430.408
Bruttoformel	$C_{21}H_{22}N_2O_8$
Vorzugsbezeichnung	Demecyclin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #04674	
Chemical Abstract Service Nr.	13977-33-8
Molgewicht	239.3553
Bruttoformel	$C_{17}H_{21}N$
Vorzugsbezeichnung	Demelverin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-phenyl- <i>N</i> -(2-phenylethyl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)diphenethylazan

ASK #04675

Chemical Abstract Service Nr. 3734-33-6
Formelstamm (C21-H29-N2-O)+ (C7-H5-O2)⁻
Molgewicht 446.5812
Bruttoformel C₂₈H₃₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Denatoniumbenzoat
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-2-(2,6-dimethylanilino)-*N,N*-diethyl-2-oxoethanaminiumbenzoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-Benzyl-*N,N*-diethyl-*N*-(2,6-dimethylphenylcarbamoylmethyl)ammoniumbenzoat

ASK #04676

Chemical Abstract Service Nr. 604-51-3
Molgewicht 333.4666
Bruttoformel C₂₃H₂₇NO
Vorzugsbezeichnung Deptropin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yloxy)tropan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,3*r*,5*S*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yloxy)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan

ASK #04677

Chemical Abstract Service Nr. 114-43-2
Molgewicht 446.4902
Bruttoformel C₂₄H₃₀O₈
Vorzugsbezeichnung Desaspidin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 2-Butyryl-6-(3-butyryl-2,4-dihydroxy-6-methoxybenzyl)-3,5-dihydroxy-4,4-dimethylcyclohexa-2,5-dienon

ASK #04678

Molgewicht 378.4345
Bruttoformel C₂₁H₂₇FO₅
Vorzugsbezeichnung Descinolon
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 9-Fluor-11,16,17-trihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #04679

Chemical Abstract Service Nr. 131-01-1

Molgewicht	578.6527
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Deserpidin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	Methyl[17 -methoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]
ASK #04680	
Chemical Abstract Service Nr.	17598-65-1
Molgewicht	943.0791
Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₄ O ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Deslanosid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0482; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/482; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0482
2. Bezeichnung	3 -[O- <small>D</small> -Glucopyranosyl-(1 4)-O-2,6-didesoxy- <small>D</small> -ribo-hexopyranosyl-(1 4)-O-2,6-didesoxy- <small>D</small> -ribo-hexopyranosyl-(1 4)-O-2,6-didesoxy- <small>D</small> -ribo-hexopyranosyloxy]-12 ,14 -dihydroxy-5 -card-20(2
ASK #04681	
Chemical Abstract Service Nr.	1767-88-0
Molgewicht	378.5072
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Desmethylnoramid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	4-Morpholino-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on
ASK #04682	
Chemical Abstract Service Nr.	427-00-9
Molgewicht	271.3541
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Desomorphin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI11
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-17-methylmorphinan-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dihydrodesoxymorphin
ASK #04683	
Chemical Abstract Service Nr.	5714-08-9
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₁ -I ₃ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	650.9735

Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ I ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Detrothyronin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure
ASK #04684	
Chemical Abstract Service Nr.	132-21-8
Molgewicht	319.2395
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ BrN ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexbrompheniramin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3-(4-Bromphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-[3-(4-Bromphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan
ASK #04685	
Chemical Abstract Service Nr.	25523-97-1
Molgewicht	274.7885
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexchlorpheniramin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2901; MAR27
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-3-(4-Chlorphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>S</i>)-3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan
ASK #04686	
Chemical Abstract Service Nr.	4741-41-7
Molgewicht	309.4021
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexoxadrol
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(+)-2-(2,2-Diphenyl-1,3-dioxolan-4-yl)piperidin
ASK #04687	
Chemical Abstract Service Nr.	14461-91-7
Molgewicht	216.2359
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cyclazodon
International Nonproprietary Name	INN.L7

2. Bezeichnung 2-(Cyclopropylamino)-5-phenyl-1,3-oxazol-4(5*H*)-on
 ASK #04688
Chemical Abstract Service Nr. 56-72-4
Molgewicht 362.7656
Bruttoformel C₁₄H₁₆ClO₅PS
Vorzugsbezeichnung Coumafos
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *O*-(3-Chlor-4-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-7-yl)-*O,O*-diethylphosphorothioat
 ASK #04694
Chemical Abstract Service Nr. 15687-08-8
Molgewicht 269.3813
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Dextrofemin
International Nonproprietary Name INNv.L16
2. Bezeichnung (+)-1-Phenoxy-*N*-(1-phenylpropan-2-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (+)-(1-Phenoxypropan-2-yl)(1-phenylpropan-2-yl)azan
 ASK #04695
Chemical Abstract Service Nr. 357-56-2
Molgewicht 392.5338
Bruttoformel C₂₅H₃₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Dextromoramid
International Nonproprietary Name INNv.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; YLST; USMI10
2. Bezeichnung (3*S*)-3-Methyl-4-(morpholin-4-yl)-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on
 ASK #04696
Chemical Abstract Service Nr. 125-73-5
Molgewicht 257.3706
Bruttoformel C₁₇H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Dextrorphan
International Nonproprietary Name INNv.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung (9*S*,13*S*,14*S*)-17-Methylmorphinan-3-ol
 ASK #04697
Chemical Abstract Service Nr. 137-53-1
Formelstamm (C₁₅-H₁₀-I₄-N-O₄)⁻ Na⁺

Molgewicht	798.8519
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ I ₄ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Dextrothyroxin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diodphenoxy)-3,5-diodphenyl]propansäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-Thyroxin-Natriumsalz; 3,3',5,5'-Tetraiod-D-thyronin-Natriumsalz; (+)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diodphenoxy)-3,5-diodphenyl]propionsäure-Natriumsalz
ASK #04698	
Chemical Abstract Service Nr.	552-25-0
Molgewicht	324.4598
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Diampromid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(Methyl)(phenethyl)amino]propyl}- <i>N</i> -phenylpropanamid
ASK #04699	
Chemical Abstract Service Nr.	1233-70-1
Molgewicht	304.341
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Diarbaron
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)-4-hydroxy-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-carboxamid
ASK #04700	
Chemical Abstract Service Nr.	5964-62-5
Molgewicht	570.7018
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₄ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Diathymosulfon
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4,4'-[Sulfonylbis(4,1-phenylendiazendiyl)]bis[5-methyl-2-(propan-2-yl)phenol]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,4'-[4,4'-Sulfonylbis(phenyldiazenyl)]bis(2-isopropyl-5-methylphenol)
ASK #04701	
Chemical Abstract Service Nr.	15687-09-9
Molgewicht	578.6545
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₂ N ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Difebarbamat

International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 1,3-Bis[3-butoxy-2-(carbamoyloxy)propyl]-5-ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,3-Bis[3-butoxy-2-(carbamoyloxy)propyl]-5-ethyl-5-phenylbarbitursäure

ASK #04702

Chemical Abstract Service Nr. 364-98-7
Molgewicht 230.6714
Bruttoformel C₈H₇ClN₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Diazoxid
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/550; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0550; Ph.Eur.2008,6.0/0550
2. Bezeichnung 7-Chlor-3-methyl-2*H*-1,2,4-benzothiadiazin-1,1-dioxid

ASK #04703

Chemical Abstract Service Nr. 102-05-6
Molgewicht 211.3022
Bruttoformel C₁₅H₁₇N
Vorzugsbezeichnung Dibemethin
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-methyl(phenyl)methanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dibenzyl(methyl)azan

ASK #04704

Chemical Abstract Service Nr. 496-00-4
Molgewicht 470.1584
Bruttoformel C₁₇H₁₈Br₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Dibrompropamidin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung 4,4'-(Propan-1,3-diyldioxy)bis(3-brombenzimidamid)

ASK #04705

Chemical Abstract Service Nr. 87-12-7
Molgewicht 371.0241
Bruttoformel C₁₃H₉Br₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Dibromsalan
International Nonproprietary Name INNv.L14
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 5-Brom-*N*-(4-bromphenyl)-2-hydroxybenzamid

ASK #04706

Chemical Abstract Service Nr. 1046-17-9
Formelstamm (C16-H22-N3-O4-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 375.4184
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₃NaO₄S
Vorzugsbezeichnung Dibupyrone
International Nonproprietary Name (INNv.L17)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-4-yl)(2-methylpropyl)amino]methansulfonsäure-Natriumsalz

ASK #04707

Chemical Abstract Service Nr. 15585-88-3
Molgewicht 312.4061
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Dicarfen
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(diphenylcarbamate)

ASK #04708

Chemical Abstract Service Nr. 7008-26-6
Molgewicht 413.3347
Bruttoformel C₂₁H₂₆Cl₂O₄
Vorzugsbezeichnung Dichlorison
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 9,11 -Dichlor-17,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #04709

Chemical Abstract Service Nr. 5571-97-1
Molgewicht 308.1809
Bruttoformel C₁₁H₁₁Cl₂NO₃S
Vorzugsbezeichnung Dichloromezanone
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung 2-(3,4-Dichlorphenyl)-3-methyl-1,3-thiazinan-4-on-1,1-dioxid

ASK #04710

Chemical Abstract Service Nr. 455-83-4
Molgewicht 253.9455
Bruttoformel C₆H₆AsCl₂NO
Vorzugsbezeichnung Dichlorophenarsin
International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2-Amino-4-(dichlorarsanyl)phenol
ASK #04711	
Chemical Abstract Service Nr.	80387-96-8
Molgewicht	327.4174
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Difemerin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.3120
2. Bezeichnung	(2-Dimethylamino-1,1-dimethylethyl)benzilat
ASK #04712	
Chemical Abstract Service Nr.	133-53-9
Molgewicht	191.0545
Bruttoformel	C ₈ H ₈ Cl ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Dichloroxylenol
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2,4-Dichlor-3,5-dimethylphenol
ASK #04713	
Chemical Abstract Service Nr.	120-97-8
Molgewicht	305.1588
Bruttoformel	C ₆ H ₆ Cl ₂ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Diclofenamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	4,5-Dichlorbenzol-1,3-disulfonamid
ASK #04714	
Chemical Abstract Service Nr.	3116-76-5
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₆ Cl ₂ N ₃ O ₅ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	470.3264
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ Cl ₂ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Dicloxacillin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USAN; MAR28
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[3-(2,6-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-6-[3-(2,6-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #04715	

Chemical Abstract Service Nr.	77-19-0
Molgewicht	309.4867
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dicycloverin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)([1,1'-bi(cyclohexyl)]-1-carboxylat)
ASK #04716	
Chemical Abstract Service Nr.	18296-45-2
Molgewicht	424.4847
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Didrovaltrat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(6-Acetyloxy-1,4a,5,6,7,7a-hexahydrospiro[cyclopenta[c]pyran-7,2'-oxiran]-1,4-diyl)bis(3-methylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6-Acetoxy-1,4a,5,6,7,7a-hexahydrospiro[cyclopenta[c]pyran-7,2'-oxiran]-1,4-diyl)bis(3-methylbutanoat)
ASK #04717	
Chemical Abstract Service Nr.	60-57-1
Molgewicht	380.9093
Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ Cl ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Dieldrin
International Nonproprietary Name	INNv.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Perkow; MAR29; ISO; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,4a <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8a <i>R</i>)-1,2,3,4,10,10-Hexachlor-6,7-epoxy-1,4,4a,5,6,7,8,8a-octahydro-1,4:5,8-dimethanonaphthalin
ASK #04718	
Chemical Abstract Service Nr.	60-91-3
Molgewicht	298.4457
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Diethazin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyl[2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethyl]azan
ASK #04719	
Chemical Abstract Service Nr.	90-89-1
Molgewicht	199.2932

Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Diethylcarbamazin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3095; MAR27
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-methylpiperazin-1-carboxamid
ASK #04720	
Chemical Abstract Service Nr.	86-14-6
Molgewicht	291.4746
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NS ₂
Vorzugsbezeichnung	Diethylthiambuten
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-3,3-bis(thiophen-2-yl)but-3-en-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyl[1-methyl-3,3-bis(2-thienyl)allyl]azan
ASK #04721	
Chemical Abstract Service Nr.	5617-26-5
Molgewicht	331.8365
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Difencloxadin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	4-[2-(4-Chlorbenzhydroxy)ethyl]morpholin
ASK #04722	
Chemical Abstract Service Nr.	972-02-1
Molgewicht	309.4452
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Difenidol
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	1,1-Diphenyl-4-(piperidin-1-yl)butan-1-ol
ASK #04723	
Chemical Abstract Service Nr.	5522-39-4
Molgewicht	449.5785
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₃ F ₂ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Difluanazin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-{4-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]piperazin-1-yl}ethyl)anilin
ASK #04724	

Chemical Abstract Service Nr. 2607-06-9
Molgewicht 394.4521
Bruttoformel C₂₂H₂₈F₂O₄
Vorzugsbezeichnung Diflucortolon
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM110
2. Bezeichnung 6,9-Difluor-11,21-dihydroxy-16-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #04725

Chemical Abstract Service Nr. 561-77-3
Molgewicht 321.4974
Bruttoformel C₂₀H₃₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Dihexyverin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (2-Piperidinoethyl)([1,1'-bi(cyclohexyl)]-1-carboxylat)

ASK #04726

Chemical Abstract Service Nr. 524-84-5
Molgewicht 263.4215
Bruttoformel C₁₄H₁₇NS₂
Vorzugsbezeichnung Dimethylthiambuten
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3,3-bis(thiophen-2-yl)but-3-en-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[1-methyl-3,3-bis(2-thienyl)allyl]azan

ASK #04727

Chemical Abstract Service Nr. 83-73-8
Molgewicht 396.951
Bruttoformel C₉H₅I₂NO
Vorzugsbezeichnung Diiodhydroxyquinolin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 5,7-Diiodchinolin-8-ol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #04728

Chemical Abstract Service Nr. 5966-41-6
Molgewicht 295.4617

Bruttoformel C₂₁H₂₉N
Vorzugsbezeichnung Diisopromin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 3,3-Diphenyl-*N,N*-bis(propan-2-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diisopropyl(3,3-diphenylpropyl)azan

ASK #04729

Chemical Abstract Service Nr. 57109-90-7
Formelstamm (C₁₆H₁₀Cl-N₂O₃)⁻ K⁺ . H-K-O
Molgewicht 408.9191
Bruttoformel C₁₆H₁₁ClK₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Dikaliumclorazepat
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR2013; Ph.Eur.3.0+4,4.0+7,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0898; GII; (GLST)
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-7-Chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-carbonsäure-Kaliumsalz-Kaliumhydroxid-Addukt (1:1:1);
rac-Dikalium-(3*R*)-7-chlor-2-hydroxy-2-oxido-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-carboxylat und/oder
rac-Dikalium-(3*R*)-7-chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-carboxylat-1-id-Hydrat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 7-Chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-carbonsäure-Dikaliumsalz x HO;
7-Chlor-2,3-dihydro-2-oxo-5-phenyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-carbonsäure-Kaliumsalz-Kaliumhydroxid-Addukt (1:1:1); Clorazepat-Dikalium;
(*RS*)-7-Chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-carbonsäure-Dikaliumsalz x HO

ASK #04730

Chemical Abstract Service Nr. 579-38-4
Molgewicht 234.0793
Bruttoformel C₉H₉Cl₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Diloxanid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.3186
2. Bezeichnung 2,2-Dichlor-*N*-(4-hydroxyphenyl)-*N*-methylacetamid

ASK #04731

Chemical Abstract Service Nr. 124-28-7
Molgewicht 297.5621
Bruttoformel C₂₀H₄₃N
Vorzugsbezeichnung Dimantin
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyloctadecan-1-amin

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl(octadecyl)azan
ASK #04732		
	Chemical Abstract Service Nr.	95-27-2
	Molgewicht	293.4276
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₃ OS
	Vorzugsbezeichnung	Dimazol
	International Nonproprietary Name	INNv.L4
	2. Bezeichnung	6-(2-Diethylaminoethoxy)- <i>N,N</i> -dimethyl-1,3-benzothiazol-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[6-(2-Diethylaminoethoxy)-1,3-benzothiazol-2-yl]dimethylazan
ASK #04733		
	Chemical Abstract Service Nr.	3570-07-8
	Molgewicht	181.3177
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₃ N
	Vorzugsbezeichnung	Dimecamin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> ,2,3,3-Pentamethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl(2,3,3-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)azan
ASK #04734		
	Chemical Abstract Service Nr.	3425-97-6
	Formelstamm	(C ₁₄ -H ₃₀ -N ₂ -O ₂) ₂ + 2I ⁻
	Molgewicht	512.2091
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₀ I ₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Dimecoloniumiodid
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	2. Bezeichnung	1,1,6-Trimethyl-2-[2-(trimethylazaniumyl)ethoxycarbonyl]piperidin-1-iumdiiodid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1,1,6-Trimethyl-2-(2-trimethylammonioethoxycarbonyl)piperidiniumdiiodid
ASK #04735		
	Chemical Abstract Service Nr.	5581-40-8
	Molgewicht	237.3395
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N
	Vorzugsbezeichnung	Dimefadan
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-amin

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl(3-phenylindan-1-yl)azan
ASK #04736	
Chemical Abstract Service Nr.	1165-48-6
Molgewicht	323.3856
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dimeflin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	8-Dimethylaminomethyl-7-methoxy-3-methyl-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-4-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Dimethylaminomethyl-7-methoxy-3-methylflavon
ASK #04737	
Chemical Abstract Service Nr.	15302-12-2
Molgewicht	310.4564
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dimelazin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	10-(1,3-Dimethylpyrrolidin-3-ylmethyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #04738	
Chemical Abstract Service Nr.	509-78-4
Molgewicht	327.4174
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dimenoxadol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)[(ethoxy)(diphenyl)acetat]
ASK #04739	
Chemical Abstract Service Nr.	545-90-4
Molgewicht	311.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Dimepheptanol
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3195; YLST
2. Bezeichnung	6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Methadol
ASK #04740	
Chemical Abstract Service Nr.	6538-22-3
Molgewicht	295.3755
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dimeprozan
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	3-(2-Methoxyxanthen-9-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2-Methoxyxanthen-9-yliden)propyl]dimethylazan
ASK #04741	
Chemical Abstract Service Nr.	59-52-9
Molgewicht	124.225
Bruttoformel	C ₃ H ₈ OS ₂
Vorzugsbezeichnung	Dimercaprol
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/389; BP2001-2010; USAN; USMI9.3196; Ph.Eur.2008,6.0/0389; Ph.Eur.2005,5.0/0389; MAR27; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	2,3-Bis(sulfanyl)propan-1-ol
ASK #04742	
Chemical Abstract Service Nr.	695-53-4
Molgewicht	129.114
Bruttoformel	C ₅ H ₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dimethadion
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	5,5-Dimethyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion
ASK #04743	
Chemical Abstract Service Nr.	519-30-2
Molgewicht	251.285
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dimethazan
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	7-(2-Dimethylaminoethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #04744	
Chemical Abstract Service Nr.	124-88-9
Formelstamm	(C-H-I2-O3-S) ⁻ Na ⁺

Molgewicht	369.8806
Bruttoformel	CHI ₂ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dimethiodal-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	Diiodmethansulfonsäure-Natriumsalz

ASK #04745

Chemical Abstract Service Nr.	79-64-1
Molgewicht	340.499
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dimethisteron
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-6 -methyl-17-(prop-1-in-1-yl)androst-4-en-3-on

ASK #04746

Chemical Abstract Service Nr.	7008-00-6
Molgewicht	264.3633
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dimetholizin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	1-(2-Methoxyphenyl)-4-(3-methoxypropyl)piperazin

ASK #04747

Chemical Abstract Service Nr.	477-93-0
Molgewicht	358.4546
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dimethoxanat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3209
2. Bezeichnung	{2-[2-(Dimethylamino)ethoxy]ethyl}(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-carboxylat)

ASK #04748

Chemical Abstract Service Nr.	33335-58-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	31471-09-7
Formelstamm	(C ₄₀ -H ₄₈ -N ₂ -O ₆) ₂₊ 2Cl ⁻
Molgewicht	723.7249
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₈ Cl ₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Dimethyltubocurariniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L1

Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	6,6',7',12'-Tetramethoxy-2,2,2',2'-tetramethyltubocuraran-2,2'-diiumdichlorid
ASK #04749	
Chemical Abstract Service Nr.	7456-24-8
Molgewicht	391.5507
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ N ₃ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Dimetotiazin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	10-(2-Dimethylaminopropyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fonazin
ASK #04750	
Chemical Abstract Service Nr.	551-92-8
Molgewicht	141.128
Bruttoformel	C ₅ H ₇ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dimetridazol
International Nonproprietary Name	INNv.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	1,2-Dimethyl-5-nitroimidazol
ASK #04751	
Chemical Abstract Service Nr.	60-46-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	5985-87-5
Molgewicht	296.4067
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Dimevamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	4-Dimethylamino-2,2-diphenylpentanamid
ASK #04752	
Chemical Abstract Service Nr.	536-71-0
Molgewicht	281.3158
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ N ₇
Vorzugsbezeichnung	Diminazen
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	4,4'-(Triazen-1,3-diyl)dibenzimidamid
ASK #04753	
Chemical Abstract Service Nr.	147-27-3

Molgewicht	367.4382
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Dimoxylin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	1-(4-Ethoxy-3-methoxybenzol)-6,7-dimethoxy-3-methylisochinolin
ASK #04754	
Chemical Abstract Service Nr.	333-41-5
Molgewicht	304.3455
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₂ O ₃ PS
Vorzugsbezeichnung	Dimpylat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3262; GII; MAR27
2. Bezeichnung	<i>O,O</i> -Diethyl- <i>O</i> -[6-methyl-2-(propan-2-yl)pyrimidin-4-yl]phosphorothioat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>O,O'</i> -Diethyl- <i>O''</i> -(2-isopropyl-6-methylpyrimidin-4-yl)thiophosphat
ASK #04755	
Chemical Abstract Service Nr.	17692-30-7
Molgewicht	464.4308
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Diniprophyllin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	[3-(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1 <i>H</i> -purin-7-yl)propan-1,2-diyl]dinicotinat
ASK #04756	
Chemical Abstract Service Nr.	96-62-8
Molgewicht	430.413
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₄ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Dinsed
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethylenbis(3-nitrobenzolsulfonamid)
ASK #04757	
Chemical Abstract Service Nr.	300-37-8
Formelstamm	C7-H5-I2-N-O3 . C4-H11-N-O2
Molgewicht	510.0641
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ I ₂ N ₂ O ₅

Vorzugsbezeichnung	Diodon
International Nonproprietary Name	INNv.L1
2. Bezeichnung	(3,5-Diid-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)essigsäure-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,5-Diid-4-oxo-1,4-dihydro-1-pyridyl)essigsäure-2,2'-Iminodiethanol-Salz
ASK #04758	
Chemical Abstract Service Nr.	6495-46-1
Molgewicht	309.4021
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dioxadrol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2-(2,2-Diphenyl-1,3-dioxolan-4-yl)piperidin
ASK #04759	
Chemical Abstract Service Nr.	3567-40-6
Molgewicht	287.3951
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Dioxamat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(2-Methyl-2-nonyl-1,3-dioxolan-4-ylmethyl)carbamat
ASK #04760	
Chemical Abstract Service Nr.	467-86-7
Molgewicht	353.4547
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dioxaphetylbutyrat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	Ethyl(4-morpholino-2,2-diphenyl)butanoat
ASK #04761	
Chemical Abstract Service Nr.	497-75-6
Molgewicht	211.2576
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dioxethedrin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4-(2-Ethylamino-1-hydroxypropyl)benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(ethylamino)propan-1-ol
ASK #04762	
Chemical Abstract Service Nr.	131-53-3
Molgewicht	244.2427
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dioxybenzon
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USM11
2. Bezeichnung	(2-Hydroxy-4-methoxyphenyl)(2-hydroxyphenyl)methanon
ASK #04763	
Chemical Abstract Service Nr.	101-08-6
Molgewicht	397.4675
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Diperodon
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USPXXII; MAR28; USM10
2. Bezeichnung	(3-Piperidinopropan-1,2-diyl)bis(phenylcarbamate)
ASK #04764	
Chemical Abstract Service Nr.	62-97-5
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₄ N) ⁺ . (C ₃ H ₇ O ₄ S) ⁻
Molgewicht	389.5084
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Diphemanilmetilsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
2. Bezeichnung	4-Benzhydryliden-1,1-dimethylpiperidinium(methylsulfat)
ASK #04765	
Chemical Abstract Service Nr.	82-66-6
Molgewicht	340.3713
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Diphenadion
International Nonproprietary Name	INNv.L6
2. Bezeichnung	2-(Diphenylacetyl)indan-1,3-dion
ASK #04766	
Chemical Abstract Service Nr.	101-71-3
Molgewicht	227.2585
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Diphenan

International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung (4-Benzylphenyl)carbamat
ASK #04767
Chemical Abstract Service Nr. 915-30-0
Molgewicht 452.5873
Bruttoformel C₃₀H₃₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Diphenoxylat
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; YLST; USMI10
2. Bezeichnung Ethyl[1-(3-cyan-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]
ASK #04768
Chemical Abstract Service Nr. 511-41-1
Molgewicht 298.3364
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Diphoxazid
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-hydroxy-3,3-diphenylpropanhydrazid
ASK #04769
Chemical Abstract Service Nr. 467-83-4
Molgewicht 349.509
Bruttoformel C₂₄H₃₁NO
Vorzugsbezeichnung Dipipanon
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 4,4-Diphenyl-6-(piperidin-1-yl)heptan-3-on
ASK #04770
Chemical Abstract Service Nr. 117-30-6
Molgewicht 330.4644
Bruttoformel C₂₀H₃₀N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Dipipoverin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (2-Piperidinoethyl)[(phenyl)(piperidino)acetat]
ASK #04771
Chemical Abstract Service Nr. 2001-81-2
Formelstamm (C₂₀-H₃₈-N-O₂)+ Br⁻

Molgewicht	404.4252
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₈ BrNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Diponiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-(2,2-Dicyclopentylacetyloxy)-N,N,N-triethylethanaminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Dicyclopentylacetoxy)ethyl]triethylammoniumbromid
ASK #04772	
Chemical Abstract Service Nr.	5835-72-3
Molgewicht	355.5368
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NOS
Vorzugsbezeichnung	Diprofen
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	S-(2-Dipropylaminoethyl)(diphenylthioacetat)
ASK #04773	
Chemical Abstract Service Nr.	58-32-2
Molgewicht	504.6256
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ N ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dipyridamol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1199; Ph.Eur.2005,5.0/1199; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1199; MAR28
2. Bezeichnung	2,2',2'',2'''-[4,8-Bis(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-σ]pyrimidin-2,6-diyl]dinitrilo}tetraethanol
ASK #04774	
Chemical Abstract Service Nr.	486-79-3
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₉ -O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	238.1935
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Dipyrocetyl
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2,3-Di(acetyloxy)benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,3-Diacetoxybenzoesäure
ASK #04775	
Chemical Abstract Service Nr.	3737-09-5
Molgewicht	339.4745

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Disopyramid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1006; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1006; Ph.Eur.2002,4.00/1006
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-4-[Bis(propan-2-yl)amino]-2-phenyl-2-(pyridin-2-yl)butanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-4-Diisopropylamino-2-phenyl-2-(2-pyridyl)butanamid
ASK #04776	
Chemical Abstract Service Nr.	15876-67-2
Formelstamm	(C ₂₂ H ₃₂ N ₄ O ₄) ₂ + 2Br ⁻
Molgewicht	576.3219
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ Br ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Distigminbromid
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3,3'-[Hexan-1,6-diylbis(methylcarbamoyloxy)]bis(1-methylpyridiniumbromid)
ASK #04777	
Chemical Abstract Service Nr.	671-88-5
Molgewicht	284.7404
Bruttoformel	C ₇ H ₉ ClN ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Disulfamid
International Nonproprietary Name	INNv.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	4-Chlor-6-methylbenzol-1,3-disulfonamid
ASK #04778	
Chemical Abstract Service Nr.	97-77-8
Molgewicht	296.5392
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ N ₂ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Disulfiram
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/603; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0603; DAC79; Ph.Eur.2005,5.0/0603; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2010
2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ , <i>N</i> ¹ , <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁶ -Tetraethyl-2-dithioperoxy-1,3-dithiodikohlensäurediamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethylthiouram; Dithiobis(diethylcarbothioamid); Tetraethylthiuramdisulfid; Tetraethylthiuramdisulfid; Tetraethylthiuramdisulfid; Tetraethylthiuramdisulfid; Disulfandiylbis(diethylcarbothioamid)
ASK #04779	
Chemical Abstract Service Nr.	514-73-8
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₃ N ₂ S ₂) ⁺ I ⁻

Molgewicht	518.4766
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ IN ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Dithiazaniniodid
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	3-Ethyl-2-[5-(3-ethyl-2,3-dihydro-1,3-benzothiazol-2-yliden)penta-1,3-dien-1-yl]-1,3-benzothiazoliumiodid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Ethyl-2-[5-(3-ethyl-2(3H)-benzothiazolylden)-1,3-pentadienyl]benzothiazoliumiodid
ASK #04780	
Chemical Abstract Service Nr.	1143-38-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	480-22-8
Molgewicht	226.2274
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dithranol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	DAC86; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1007; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/1007; Ph.Eur.2005,5.0/1007; USMI9.3394
2. Bezeichnung	1,8-Dihydroxyanthracen-9(10H)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Anthralin
ASK #04781	
Chemical Abstract Service Nr.	723-42-2
Molgewicht	255.3763
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ditolamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dipropyl-4-methylbenzolsulfonamid
ASK #04782	
Chemical Abstract Service Nr.	584-69-0
Molgewicht	254.3684
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ditophal
International Nonproprietary Name	INNv.L10
2. Bezeichnung	<i>S,S'</i> -Diethyl(1,3-dithioisophthalat)
ASK #04783	
Chemical Abstract Service Nr.	502-55-6
Molgewicht	242.4024
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₂ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Dixanthogen

International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USM11
2. Bezeichnung *O,O*-Diethyl[disulfanylbis(thiomethanoat)]

ASK #04792

2. Bezeichnung Allium-sativum-Zwiebel
3. Bezeichnung Knoblauchzwiebel

Zitat Bezeichnung 3 Hager2008; EB6

ASK #04801

Chemical Abstract Service Nr. 471-53-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 107420-91-7; 15301-63-0; 202522-39-2; 299198-00-8; 8055-71-8

Formelstamm (C₃₀H₄₅O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 470.6838
Bruttoformel C₃₀H₄₆O₄
Vorzugsbezeichnung Enoxolon

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1511; Ph.Eur.2005,5.0/1511; GII; ROMP2011; MAR2011; Ph.Eur.1997,3.4/1511; Ph.Eur.2002,4.00/1511; EINECS

2. Bezeichnung 3 -Hydroxy-11-oxoolean-12-en-30-säure

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2011

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Glycyrrhetinsäure

ASK #04802

Chemical Abstract Service Nr. 547-81-9
Molgewicht 288.3814
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₃
Vorzugsbezeichnung Epiestriol

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,16 ,17 -triol

ASK #04803

Chemical Abstract Service Nr. 5696-17-3
Molgewicht 280.4057
Bruttoformel C₁₆H₂₈N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Epipropidin

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 1,1'-Bis(oxiranylmethyl)-4,4'-bipiperidin

ASK #04804

Chemical Abstract Service Nr. 1764-85-8

Molgewicht	425.8553
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ ClF ₃ N ₃ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Epitizid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-6-Chlor-1,1-dioxo-3-[[<i>(2,2,2</i> -trifluorethyl)sulfonyl]methyl]-1,2,3,4-tetrahydro-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #04805	
Chemical Abstract Service Nr.	60-79-7
Molgewicht	325.4048
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ergometrin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(8 <i>R</i>)- <i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid; (6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i>)- <i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Hydroxypropan-2-yl]-7-methyl-4,6,6 <i>a</i> ,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxamid
ASK #04806	
Chemical Abstract Service Nr.	7297-25-8
Molgewicht	302.11
Bruttoformel	C ₄ H ₆ N ₄ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Eritryltetranitrat
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USMI9; MAR27
2. Bezeichnung	Erythritoltetranitrat
ASK #04807	
Chemical Abstract Service Nr.	3571-53-7
Molgewicht	440.6579
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Estradiolundecylat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17-ylundecanoat
ASK #04808	
Chemical Abstract Service Nr.	5941-36-6
Molgewicht	311.418
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Estrazinol

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung *rac*-3-Methoxy-8-aza-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-17-ol

ASK #04809

Chemical Abstract Service Nr. 514-68-1

Formelstamm (C₂₆H₃₀O₉)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 488.5269

Bruttoformel C₂₆H₃₂O₉

Vorzugsbezeichnung Estriolsuccinat

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-16 ,17 -diylbis(hydrogensuccinat)

ASK #04810

Chemical Abstract Service Nr. 15686-63-2

Molgewicht 365.4654

Bruttoformel C₂₃H₂₇NO₃

Vorzugsbezeichnung Etabenzaron

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung [4-(2-Diethylaminoethoxy)phenyl](2-ethyl-1-benzofuran-3-yl)methanon

ASK #04811

Chemical Abstract Service Nr. 48141-64-6

Molgewicht 193.2854

Bruttoformel C₁₂H₁₉NO

Vorzugsbezeichnung Etafedrin

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-[(Ethyl)(methyl)amino]-1-phenylpropan-1-ol

ASK #04812

Chemical Abstract Service Nr. 15599-27-6

Molgewicht 230.3486

Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂

Vorzugsbezeichnung Etaminil

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 4-Dimethylamino-2-ethyl-2-phenylpentannitril

ASK #04813

Chemical Abstract Service Nr. 314-35-2

Molgewicht 279.3381

Bruttoformel C₁₃H₂₁N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Etamiphyllin

International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; MAR28; EUTCT; CAS; GlnAS; USMI10
2. Bezeichnung 7-(2-Diethylaminoethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #04814

Chemical Abstract Service Nr. 304-84-7
Molgewicht 223.2683
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Etamivan

International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 BP98
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-4-hydroxy-3-methoxybenzamid

ASK #04815

Chemical Abstract Service Nr. 15590-00-8
Molgewicht 1001.042
Bruttoformel C₅₀H₆₀N₆O₁₆
Vorzugsbezeichnung Etamocyclin

International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-[Ethan-1,2-diylbis(*N*-methylaminomethyl)]bis(4-dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid)

ASK #04816

Chemical Abstract Service Nr. 2624-44-4
Formelstamm C6-H6-O5-S . C4-H11-N
Molgewicht 263.3107
Bruttoformel C₁₀H₁₇NO₅S
Vorzugsbezeichnung Etamsylat

International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1204; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1204; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1204
2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzolsulfonsäure-*N*-Ethylethanamin-Salz (1:1)

ASK #04817

Chemical Abstract Service Nr. 1213-06-5
Formelstamm (C11-H14-N-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 257.3061
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₄S
Vorzugsbezeichnung Etebenecid

International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 4-(Diethylsulfamoyl)benzoesäure

ASK #04818

Chemical Abstract Service Nr. 77-15-6
Molgewicht 261.3593
Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Ethoheptazin
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM11
2. Bezeichnung Ethyl(1-methyl-4-phenylazepan-4-carboxylat)

ASK #04819

Chemical Abstract Service Nr. 3570-46-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 16509-23-2
Molgewicht 265.348
Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Ethomoxan
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung *N*-[(*RS*)-8-Ethoxy-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl]butan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*RS*)-(Butyl)(8-ethoxy-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)azan

ASK #04820

Chemical Abstract Service Nr. 86-35-1
Molgewicht 204.2252
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Ethotoin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 BP73; USP25(2002),26(2003),27(2004); USM10; USAN; MAR28
2. Bezeichnung 3-Ethyl-5-phenylimidazolidin-2,4-dion

ASK #04821

Chemical Abstract Service Nr. 30851-76-4
Molgewicht 723.6751
Bruttoformel C₃₃H₄₁NO₁₇
Vorzugsbezeichnung Ethoxazorutosid
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung 3-(6-*O*- β -L-Rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-5,7-dihydroxy-2-[3-hydroxy-4-(2-morpholinoethoxy)phenyl]-4*H*-chromen-4-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3',5,7-Trihydroxy-4'-(2-morpholinethoxy)-3-(6-*O*- α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)flavon

ASK #04822

Chemical Abstract Service Nr. 5714-09-0
Molgewicht 700.0028

Bruttoformel C₁₅H₁₅I₃N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Ethylcartrizoat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung (2-Ethoxy-2-oxoethyl)(3,5-diacetamido-2,4,6-triiodbenzoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Ethoxycarbonylmethyl)(3,5-diacetamido-2,4,6-triiodbenzoat)

ASK #04823

Chemical Abstract Service Nr. 5560-69-0
Molgewicht 348.4995
Bruttoformel C₂₀H₂₈O₃S
Vorzugsbezeichnung Ethyldibunat
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung Ethyl(3,6-di-*tert*-butylnaphthalin-1-sulfonat)

ASK #04824

Chemical Abstract Service Nr. 441-61-2
Molgewicht 277.4481
Bruttoformel C₁₅H₁₉NS₂
Vorzugsbezeichnung Ethylmethylthiambuten
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST
2. Bezeichnung *N*-Ethyl-*N*-methyl-3,3-bis(thiophen-2-yl)but-3-en-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Ethyl)(methyl)[1-methyl-3,3-bis(2-thienyl)allyl]azan

ASK #04825

Chemical Abstract Service Nr. 90-49-3
Molgewicht 206.2411
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Pheneturid
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (2-Phenylbutanoyl)harnstoff
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethylphenacemid

ASK #04826

Chemical Abstract Service Nr. 3124-93-4
Molgewicht 330.8484

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethyneron
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	21-Chlor-17-hydroxy-19-nor-17 -pregna-4,9-dien-20-in-3-on
ASK #04827	
Chemical Abstract Service Nr.	467-90-3
Molgewicht	181.2316
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ethypicon
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	3,3-Diethyl-5-methylpyridin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #04828	
Chemical Abstract Service Nr.	524-83-4
Molgewicht	321.4559
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Etybenzatropin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	3 -Benzhydryloxy-8-ethyl-9-nortropan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-Benzhydryloxy-8-ethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan; 3alpha-Benzhydryloxy-9-methyltropan
ASK #04829	
Chemical Abstract Service Nr.	523-54-6
Molgewicht	326.4988
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Etymemazin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-(2-Ethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)- <i>N,N</i> ,2-trimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2-Ethyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-ylmethyl)propyl]dimethylazan
ASK #04830	
Chemical Abstract Service Nr.	17692-35-2
Molgewicht	295.3788
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Etofuradin
International Nonproprietary Name	INN.L8

2. Bezeichnung *N*-(1-Benzofuran-2-ylmethyl)-*N,N*-dimethyl-*N*-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1-Benzofuran-2-ylmethyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan

ASK #04831

Chemical Abstract Service Nr. 1954-28-5
Molgewicht 262.2995
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₆
Vorzugsbezeichnung Etoglucid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 1,2:15,16-Diepoxy-4,7,10,13-tetraoxahexadecan

ASK #04832

Chemical Abstract Service Nr. 33125-97-2
Molgewicht 244.289
Bruttoformel C₁₄H₁₆N₂O₂
2. Bezeichnung Ethyl{1-[(1*R*)-1-phenylethyl]-1*H*-imidazol-5-carboxylat}
3. Bezeichnung Etomidat
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; EAB3.4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2001-2018)/1514; Etomidat; GII

ASK #04833

Chemical Abstract Service Nr. 15037-44-2
Molgewicht 270.3263
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Etonam
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung Ethyl[1-(1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl)imidazol-5-carboxylat]

ASK #04834

Chemical Abstract Service Nr. 911-65-9
Molgewicht 396.4827
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Etonitazen
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST
2. Bezeichnung 2-[2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-5-nitrobenzimidazol-1-yl]-*N,N*-diethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[2-(4-Ethoxybenzyl)-5-nitrobenzimidazol-1-yl]ethyl}diethylazan

ASK #04835

Chemical Abstract Service Nr. 14521-96-1

Molgewicht	411.5338
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Etorphin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	YLST; MAR28; USMI10; GII
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-4,5-Epoxy-7-[(<i>R</i>)-2-hydroxypentan-2-yl]-6-methoxy-17-methyl-6,14-ethenomorphinan-3-ol
ASK #04836	
Chemical Abstract Service Nr.	15302-15-5
Molgewicht	209.2417
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etosalamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	2-(2-Ethoxyethoxy)benzamid
ASK #04837	
Chemical Abstract Service Nr.	94-10-0
Molgewicht	256.303
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Etoxazen
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	4-(4-Ethoxyphenyldiazenyl)benzol-1,3-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-Ethoxyphenyldiazenyl)-1,3-phenylenbis(azan)
ASK #04838	
Chemical Abstract Service Nr.	469-82-9
Molgewicht	321.4113
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Etoxeridin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	Ethyl{1-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]-4-phenylpiperidin-4-carboxylat}
ASK #04839	
Chemical Abstract Service Nr.	73-09-6
Molgewicht	284.3745
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Etozolin
International Nonproprietary Name	INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.3834; USAN

2. Bezeichnung Ethyl{2-[3-methyl-4-oxo-5-(piperidin-1-yl)-1,3-thiazolidin-2-yliden]acetat}

ASK #04840

Chemical Abstract Service Nr. 2235-90-7

Molgewicht 188.2688

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂

Vorzugsbezeichnung Etryptamin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GLST

2. Bezeichnung 1-(1*H*-Indol-3-yl)butan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(Indol-3-yl)butan-2-ylazan

ASK #04841

Chemical Abstract Service Nr. 100-91-4

Molgewicht 291.3853

Bruttoformel C₁₇H₂₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Eucatropin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung (1,2,2,6-Tetramethyl-4-piperidyl)[(hydroxy)(phenyl)acetat]

ASK #04842

Chemical Abstract Service Nr. 598-62-9

Molgewicht 114.947

Bruttoformel CMnO₃

2. Bezeichnung Mangan()-carbonat

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #04843

Chemical Abstract Service Nr. 51839-24-8

Molgewicht 534.7431

Bruttoformel C₂H₆Co₅O₁₂

2. Bezeichnung Pentacobalt()-dicarbonat-hexahydroxid 1 H₂O

3. Bezeichnung Basisches Cobalt()-carbonat 1 H₂O

ASK #04844

Chemical Abstract Service Nr. 39430-27-8

Molgewicht 376.1796

Bruttoformel CH₄Ni₃O₇

2. Bezeichnung Trinickel()-carbonat-tetrahydroxid 4 H₂O

3. Bezeichnung Basisches Nickel()-carbonat 4 H₂O

ASK #04845

Chemical Abstract Service Nr. 18480-07-4

Molgewicht 121.6347

Bruttoformel H₂O₂Sr

2. Bezeichnung Strontiumhydroxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #04846

Chemical Abstract Service Nr. 6381-59-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6100-16-9

Formelstamm (C4-H4-O6)²⁻ K⁺ Na⁺ . 4 H₂O

Molgewicht 282.2202

Bruttoformel C₄H₄KNaO₆

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Kalium-Natrium-Salz 4 H₂O

3. Bezeichnung Kaliumnatriumtartrat-Tetrahydrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Kalium-natrium-(*R*,*R*)-tartrat 4 HO; Kaliumnatriumtartrat 4 HO; (*R*,*R*)-Weinsäure-Kalium-Natrium-Salz 4 HO; E 337

ASK #04847

Formelstamm (C7-H12-N-O3-S)⁻ (C5-H14-N-O)⁺

Molgewicht 294.4108

Bruttoformel C₁₂H₂₆N₂O₄S

2. Bezeichnung (*RS*)-2-Acetamido-4-(methylsulfanyl)butansäure-(2-Hydroxyethyl)trimethylammonium-Salz

3. Bezeichnung *N*-Acetyl-*DL*-methionin-Cholinsalz

ASK #04848

Chemical Abstract Service Nr. 13609-67-1

Molgewicht 432.5497

Bruttoformel C₂₅H₃₆O₆

Vorzugsbezeichnung Hydrocortison-17-butanoat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 11 ,21-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylbutanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Hydrocortison-17-butytrat

ASK #04851

Chemical Abstract Service Nr. 12069-69-1

Molgewicht 221.1156

Bruttoformel CH₂Cu₂O₅

2. Bezeichnung Basisches Kupfer()-carbonat

3. Bezeichnung Dikupfer()-carbonat-dihydroxid

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #04854

Chemical Abstract Service Nr. 9007-49-2

Molgewicht 475.2987

Bruttoformel $C_{15}H_{25}O_{13}P_2$

2. Bezeichnung Desoxyribonucleinsäure

ASK #04855

Chemical Abstract Service Nr. 124-58-3

Formelstamm $(C-H3-As-O3)2^- 2H^+$

Molgewicht 139.9702

Bruttoformel CH_5AsO_3

2. Bezeichnung Methylarsonsäure

ASK #04856

Chemical Abstract Service Nr. 52118-11-3

Molgewicht 453.8588

Bruttoformel $C_{12}H_6Fe_2O_{12}$

2. Bezeichnung (2E)-But-2-endisäure-Eisen()-Salz (3:2)

3. Bezeichnung Eisen()-fumarat

ASK #04858

Chemical Abstract Service Nr. 6485-39-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12389-17-2; 84368-35-4

Formelstamm $2(C6-H11-O7)^- Mn2+ (xH2-O)$

Molgewicht 445.2327

Bruttoformel $C_{12}H_{22}MnO_{14}$

2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Mangan()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Mangan()-D-gluconat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Manganguconat (Ph.Eur.); Manganguconat

ASK #04859

Formelstamm $2(C6-H11-O7)^- Ni2+$

Molgewicht 448.9881

Bruttoformel $C_{12}H_{22}NiO_{14}$

2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Nickel()-Salz

3. Bezeichnung Nickel()-D-gluconat

ASK #04860

Chemical Abstract Service Nr. 4468-02-4

Formelstamm $2(C6-H11-O7)^- Zn2+$

Molgewicht 455.6747
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₄Zn
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung Zink-D-gluconat

ASK #04861

Chemical Abstract Service Nr. 60816-70-8
Formelstamm (C₆-H₁₁-O₇)⁻ Li⁺
Molgewicht 202.0883
Bruttoformel C₆H₁₁LiO₇
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Lithiumsalz
3. Bezeichnung Lithium-D-gluconat

ASK #04862

Formelstamm (C₆-H₁₁-O₇)⁻ (BiO)⁺
Molgewicht 420.1271
Bruttoformel C₆H₁₁BiO₈
2. Bezeichnung Bismut()-D-gluconat-oxid

ASK #04865

Chemical Abstract Service Nr. 53370-44-8
Molgewicht 314.3756
Bruttoformel C₁₉H₂₂O₄
Vorzugsbezeichnung Menadioldibutanoat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)dibutanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Menadioldibutyrat

ASK #04866

Chemical Abstract Service Nr. 4205-91-8
Formelstamm C₉-H₉-Cl₂-N₃ . Cl-H
Molgewicht 266.5548
Bruttoformel C₉H₁₀Cl₃N₃
Vorzugsbezeichnung Clonidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0477; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0477; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/477; USMI9
2. Bezeichnung N-(2,6-Dichlorphenyl)imidazolidin-2-imin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2,6-Dichlorphenyl)(imidazolidin-2-yliden)azan-hydrochlorid

ASK #04869

2. Bezeichnung Arctium-lappa- und/oder Arctium-minus- und/oder Arctium-tomentosum-Wurzel

3. Bezeichnung Klettenwurzel

Zitat Bezeichnung 3 EB6; Hager2008; DAC2004,2005

ASK #04873

Chemical Abstract Service Nr. 350-12-9

Molgewicht 314.4682

Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂S₂

Vorzugsbezeichnung Sulbentin

International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10; DAC88

2. Bezeichnung 3,5-Dibenzyl-1,3,5-thiadiazinan-2-thion

ASK #04874

2. Bezeichnung Styphnolobium japonicum (Syn. Sophora japonica)-Blütenknospen, ganze, getrocknete Blütenknospen, mindestens 20,0% Gesamtflavonoide, berechnet als Rutosid enthaltend und mindestens 15,0% Rutosid enthaltend

3. Bezeichnung Japanischer-Pagodenbaum-Blütenknospen

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.2+7,8.0+3,9.0(2011-2017)/2427

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Schnurbaumknospen; Schnurbaublütenknospen; Natakörner; Schnurbaublütenknospenpulver; Chinesische Gelbbeeren; Japanische Pagodenbaumknospen

ASK #04875

Chemical Abstract Service Nr. 2315-02-8

Formelstamm C16-H24-N2-O . Cl-H

Molgewicht 296.8355

Bruttoformel C₁₆H₂₅ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Oxymetazolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/943; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0943; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0943

2. Bezeichnung 6-*tert*-Butyl-3-[(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)methyl]-2,4-dimethylphenol-hydrochlorid

ASK #04877

Chemical Abstract Service Nr. 60479-98-3

Formelstamm C16-H20-N2-O4-S2 . 2 Cl-H . H2-O

Molgewicht 459.4082

Bruttoformel C₁₆H₂₂Cl₂N₂O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Pyritinoldihydrochlorid-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung [3,3'-(Disulfandiyl dimethyl)bis(5-hydroxy-6-methyl-4-pyridyl)]dimethanol-dihydrochlorid 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pyritinoldihydrochlorid 1 HO

ASK #04878

Chemical Abstract Service Nr. 557-28-8

Formelstamm $2(C_3H_5O_2)^- Zn^{2+}$

Molgewicht 211.5212

Bruttoformel $C_6H_{10}O_4Zn$

2. Bezeichnung Propansäure-Zinksalz (2:1)

3. Bezeichnung Zinkpropionat

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Propionsäure-Zinksalz (2:1)

ASK #04879

Chemical Abstract Service Nr. 2398-96-1

Molgewicht 307.4094

Bruttoformel $C_{19}H_{17}NOS$

Vorzugsbezeichnung Tolnaftat

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; DAC88; Ph.Eur.2002,4.00/1158; Ph.Eur.2005,5.0/1158; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1158

2. Bezeichnung *O*-(Naphthalin-2-yl)[(methyl)(3-methylphenyl)carbamothioat]

ASK #04880

Chemical Abstract Service Nr. 110-15-6

Formelstamm $(C_4H_4O_4)^{2-} 2H^+$

Molgewicht 118.088

Bruttoformel $C_4H_6O_4$

2. Bezeichnung Butandisäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

3. Bezeichnung Bernsteinsäure

Zitat Bezeichnung 3 E363; GI; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 363

ASK #04881

Chemical Abstract Service Nr. 13764-49-3

Formelstamm $C_{25}H_{33}N-O_4 \cdot Cl-H$

Molgewicht 447.9948

Bruttoformel $C_{25}H_{34}ClNO_4$

Vorzugsbezeichnung Etorphinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-7 -(2-hydroxypentan-2-yl)-6-methoxy-17-methyl-6,14-ethenomorphinan-3-ol-hydrochlorid

ASK #04882

Chemical Abstract Service Nr. 12389-19-4

Formelstamm $2(C_6-H_{11}-O_7)^- Zn^{2+} \cdot 3 H_2O$

Molgewicht 509.7205

Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{14}Zn$

2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Zinksalz (2:1) $3 H_2O$

3. Bezeichnung Zink-D-gluconat-Trihydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Zink-D-gluconat $3 HO$

ASK #04884

Chemical Abstract Service Nr. 7439-96-5

Molgewicht 54.9381

Bruttoformel Mn

2. Bezeichnung Mangan

Zitat Bezeichnung 2 ROMP8; USMI10

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Mangan, elementar

ASK #04885

Chemical Abstract Service Nr. 10043-84-2

Molgewicht 184.9149

Bruttoformel $H_4MnO_4P_2$

2. Bezeichnung Phosphinsäure-Mangan()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Mangan()-phosphinat

ASK #04886

Chemical Abstract Service Nr. 31096-47-6

Molgewicht 222.8775

Bruttoformel FeO_4P

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Eisen()-Salz (1:1) $4 H_2O$

3. Bezeichnung Eisen()-phosphat $4 H_2O$

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ferriphosphat; Eisen(III)-orthophosphat $4 HO$; Eisen(III)phosphat-Tetrahydrat; Eisenoxidphosphat

ASK #04895

Chemical Abstract Service Nr. 4884-68-8

Formelstamm $C_{11}-H_{13}-N-O_3 \cdot Cl-H$

Molgewicht 243.6868

Bruttoformel C₁₁H₁₄ClNO₃
2. Bezeichnung 6-Methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-1-ol-hydrochlorid
3. Bezeichnung Hydrastininhydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Hydrastininchlorid

ASK #04898

Chemical Abstract Service Nr. 18472-51-0
Formelstamm C22-H30-Cl2-N10 . 2(C6-H12-O7)
Molgewicht 897.7572
Bruttoformel C₃₄H₅₄Cl₂N₁₀O₁₄
Vorzugsbezeichnung Chlorhexidinbis(D-gluconat)
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 1,1'-(Hexan-1,6-diy)bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]-D-gluconat (1:2)

ASK #04899

Chemical Abstract Service Nr. 987-65-5
Formelstamm (C10-H12-N5-O13-P3)4⁻ 2H⁺ 2Na⁺
Molgewicht 551.1447
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₅Na₂O₁₃P₃
2. Bezeichnung Adenosin-5'-tetrahydrogentriphosphat-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Adenosintri-phosphat-Dinatrium (DAB)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Adenosin-5'-(dinatriumdihydrogentriphosphat); Adenosintri-phosphat-Dinatrium; Adenosin-5'-triphosphat-Dinatrium

ASK #04900

Chemical Abstract Service Nr. 24938-68-9
Formelstamm (C18-H12-O)n
2. Bezeichnung Poly[oxy(2,6-diphenyl-1,4-phenylen)]
3. Bezeichnung Poly{oxy[1¹,2¹:2³,3¹-terphenyl]-2²,2⁵-diyl}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Diphenylphenylenoxid-Polymer

ASK #04901

Chemical Abstract Service Nr. 20123-80-2
Formelstamm 2(C6-H5-O5-S)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 418.4098
Bruttoformel C₁₂H₁₀CaO₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung Calciumdobesilat
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 DAC79

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzolsulfonsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #04902

Chemical Abstract Service Nr. 7791-11-9

Molgewicht 120.9208

Bruttoformel CIRb

2. Bezeichnung Rubidiumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #04903

Chemical Abstract Service Nr. 6190-43-8

Formelstamm C7-H8-O7 . C6-H12-N4

Molgewicht 344.3205

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₄O₇

2. Bezeichnung (5-Oxo-1,3-dioxolan-4,4-diyl)diessigsäure-1,3,5,7-Tetraazaadamantan-Salz (1:1)

ASK #04904

Chemical Abstract Service Nr. 13424-56-1

Molgewicht 341.4042

Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃O₃

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][4-(pyridin-3-carboxamido)benzoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2-Diethylaminoethyl)(4-nicotinamidobenzoat)

ASK #04908

2. Bezeichnung Cola-nitida- und/oder Cola-acuminata-Samen

3. Bezeichnung Kolasamen

Zitat Bezeichnung 3 Hager2004-2008; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1504

ASK #04912

Chemical Abstract Service Nr. 117552-78-0

Formelstamm 2(C6-H5-O5-S)⁻ Ca₂₊ . x H₂O (x = 1,0-1,5; x = 1,0: M = 436.4251 g/mol)

Molgewicht 436.425

Bruttoformel C₁₂H₁₀CaO₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Calciumdobesilat-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L9)

Zitat Bezeichnung 1 EAB3.1+2,4.0,5.0,6.0+2,7.0,8.0(1998-2017)/1183; DAC86

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzolsulfonsäure-Calciumsalz (2:1) x H₂O, x = 1,0-1,5 (entsprechend dem in Ph.Eur. spezifizierten Wassergehalt 4,0-6,0 % m/m)

ASK #04913

Chemical Abstract Service Nr. 487-06-9

Molgewicht 206.1947

Bruttoformel C₁₁H₁₀O₄

2. Bezeichnung 5,7-Dimethoxy-2H-chromen-2-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5,7-Dimethoxycumarin; Citropten

ASK #04915

Chemical Abstract Service Nr. 1415-73-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10361-17-8; 11019-96-8; 25429-08-7; 31017-11-5; 31048-97-2; 5133-19-7

Molgewicht 418.394

Bruttoformel $C_{21}H_{22}O_9$

2. Bezeichnung (10*R*)-10-*D*-Glucopyranosyl-1,8-dihydroxy-3-(hydroxymethyl)anthracen-9(10*H*)-on

3. Bezeichnung Aloin

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.303; MAR27; DAB1998R; BP88

ASK #04918

Chemical Abstract Service Nr. 56-65-5

Formelstamm $(C_{10}H_{12}N_5O_{13}P_3)^{4-} 4H^+$

Molgewicht 507.181

Bruttoformel $C_{10}H_{16}N_5O_{13}P_3$

2. Bezeichnung Adenosin-5'-tetrahydrogentriphosphat

3. Bezeichnung Adenosin-5'-triphosphat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.145; MAR27

ASK #04925

2. Bezeichnung Schiefermehl

ASK #04932

Chemical Abstract Service Nr. 6106-10-1

Formelstamm $(C_4H_4O_5)^{2-} 2Na^+ \cdot 0.5 H_2O$

Molgewicht 187.0587

Bruttoformel $C_4H_4Na_2O_5$

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Hydroxybutandisäure-Dinatriumsalz 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (S)-Hydroxybernsteinsäure-Dinatriumsalz 0.5 HO; L-Äpfelsäure-Dinatriumsalz 0.5 HO; E 350

ASK #04934

Chemical Abstract Service Nr. 5793-91-9

Formelstamm $2(C_7H_5O_3)^- Ca^{2+} \cdot 2 H_2O$

Molgewicht 350.3342

Bruttoformel $C_{14}H_{10}CaO_6$

2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Calciumbis(2-hydroxybenzoat) 2 HO

ASK #04936

Chemical Abstract Service Nr. 18559-94-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 35763-26-9
Molgewicht 239.3107
Bruttoformel C₁₃H₂₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Salbutamol
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 EAB2.0,3.0+1,4.0,5.0+3,6.0,7.0,8.0,9.0(1986-2017)/0529; EP2.10+17,3.0+1,4.0,5.0+3,6.0+8,7.0+2,8.0,9.0(1986-2017); DAB9-10; Phpa2.2,2.3,10.1,11.3,26.3(1990-2014); BP1971-2017; MAR28; BAN
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-2-*tert*-Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Albuterol; (RS)-2-*tert*-Butylamino-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanol

ASK #04937

Chemical Abstract Service Nr. 3572-43-8
Molgewicht 376.13
Bruttoformel C₁₄H₂₀Br₂N₂
Vorzugsbezeichnung Bromhexin
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2,4-Dibrom-6-[[cyclohexyl(methyl)amino]methyl]anilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Amino-3,5-dibrombenzyl)(cyclohexyl)(methyl)azan

ASK #04938

Chemical Abstract Service Nr. 13266-83-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 6003-86-7
Formelstamm 2Ce³⁺ 3(C₂O₄)²⁻ · 9 H₂O
Molgewicht 706.4265
Bruttoformel C₆Ce₂O₁₂
2. Bezeichnung Oxalsäure-Cer()-Salz (3:2) 9 H₂O
3. Bezeichnung Cer()-oxalat 9 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #04940

Formelstamm (C₁₈H₂₃O₃S)⁻ Na⁺
Molgewicht 342.4282
Bruttoformel C₁₈H₂₃NaO₃S
2. Bezeichnung 2,6-Di-*tert*-butylnaphthalin-1-sulfonsäure - 3,7-Di-*tert*-butylnaphthalin-2-sulfonsäure - Gemisch der Natriumsalze

ASK #04941

Chemical Abstract Service Nr. 92-12-6
Molgewicht 255.3547

Bruttoformel C₁₇H₂₁NO
Vorzugsbezeichnung Phenyltoloxamin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM110
2. Bezeichnung 2-(2-Benzylphenoxy)-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(2-Benzylphenoxy)ethyl]dimethylazan

ASK #04942

Chemical Abstract Service Nr. 122-32-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 124330-00-3; 24016-60-2; 41755-78-6
Molgewicht 885.4321
Bruttoformel C₅₇H₁₀₄O₆
2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)tri-(9*Z*)-octadec-9-enoat
3. Bezeichnung Glyceroltrioleat

ASK #04943

Chemical Abstract Service Nr. 4089-07-0
Formelstamm C11-H15-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 245.7026
Bruttoformel C₁₁H₁₆ClNO₃
2. Bezeichnung Ethyl[(*S*)-2-amino-3-(4-hydroxyphenyl)propanoat]-hydrochlorid
3. Bezeichnung Ethyl(*L*-tyrosinat)-hydrochlorid

ASK #04944

Chemical Abstract Service Nr. 90-80-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1020398-69-9; 1025765-61-0; 1245945-89-4; 1335-57-5; 302547-96-2; 4253-68-3; 71033-49-3
Molgewicht 178.14
Bruttoformel C₆H₁₀O₆
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*)-3,4,5-Trihydroxy-6-(hydroxymethyl)oxan-2-on
3. Bezeichnung *D*-Glucono-1,5-lacton
Zitat Bezeichnung 3 EINECS; GSBL; GESTIS; IGS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Gluconolacton; *D*-(+)-Glucono-1,5-lacton; delta-Gluconolacton; Deltagluconolacton; *D*-Gluconsäure-5-lacton; Gluconsäurelacton; *D*-Gluconsäure-delta-lacton; GDL; *D*-Gluconolacton; *D*(+)-Dextronsäure-delta-lacton; Glucono-delta-lacton; Glucono-delta-lacton; E 575; Gluconsäure-delta-lacton; delta-*D*-Gluconolacton

ASK #04945

Chemical Abstract Service Nr. 6046-93-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 14914-81-9
Formelstamm 2(C2-H3-O2)⁻ Cu2+ . H2-O

Molgewicht	199.6493
Bruttoformel	C ₄ H ₆ CuO ₄
2. Bezeichnung	Essigsäure-Kupfer()-Salz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Kupfer(II)-acetat 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Kupfer(II)-acetat 1 HO; Kupfer(II)-acetat; Kupfer(II)-acetat-Monohydrat

ASK #04949

Chemical Abstract Service Nr.	1098-97-1
Molgewicht	368.471
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pyritinol
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	[3,3'-(Disulfandiyldimethyl)bis(5-hydroxy-6-methyl-4-pyridyl)]dimethanol

ASK #04951

Chemical Abstract Service Nr.	67-16-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100502-51-0; 1089761-47-6; 1089761-51-2
Molgewicht	562.708
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ N ₈ O ₄ S ₂
2. Bezeichnung	<i>N,N'</i> -{Disulfandiylbis[(2 <i>Z</i>)-5-hydroxypent-2-en-3,2-diyl]}bis{ <i>N</i> -[(4-amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]formamid}
3. Bezeichnung	Thiamindisulfid
Zitat Bezeichnung 3	GSBL; Hager2017; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Vitamin-B-disulfid; <i>N,N'</i> -[Dithiobis[2-(2-hydroxyethyl)-1-methylvinyl]]bis[<i>N</i> -[(4-amino-2-methyl-5-pyrimidinyl)methyl]formamid]; <i>N,N'</i> -[Dithiobis[2-(hydroxyethyl)-1-methyl-2,1-ethendiyl]]bis[<i>N</i> -[(4-amino-2-methyl-5-pyrimidinyl)methyl]formamid]; Bisthiamin; <i>N,N'</i> -{Disulfandiylbis[(2 <i>Z</i>)-5-hydroxy-2-penten-3,2-diyl]}bis[<i>N</i> -[(4-amino-2-methyl-5-pyrimidinyl)methyl]formamid]; <i>N,N'</i> -[3,3'-Disulfandiylbis(5-hydroxypent-2-en-2-yl)]bis[<i>N</i> -(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamid] [Korrektur: fehlende Stellungsbezeichnung 3,3'- ergänzt]; <i>N,N'</i> -[Dithiobis[2-(2-hydroxyethyl)-1-methylvinyl]]bis[<i>N</i> -[(4-amino-2-methyl-5-pyrimidinyl)methyl]formamid]; <i>N,N'</i> -[Dithiobis[2-(2-hydroxyethyl)-1-methylvinyl]]bis[<i>N</i> -(4-amino-2-methyl-5-pyrimidinylmethyl)formamid]; Aneurindisulfid

ASK #04952

Chemical Abstract Service Nr.	66138-46-3
Formelstamm	C21-H45-N3 . C7-H7-N-O4-S
Molgewicht	540.8019
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₂ N ₄ O ₄ S

Vorzugsbezeichnung Hexetidincarzenid
International Nonproprietary Name INN.L3,L3
2. Bezeichnung 1,3-Bis(2-ethylhexyl)-5-methylhexahydropyrimidin-5-amin-4-sulfamoylbenzoat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,3-Bis[(RS)-2-ethylhexyl]-5-methylhexahydropyrimidin-5-ylazan-4-sulfamoylbenzoat (1:1)

ASK #04953

Chemical Abstract Service Nr. 51552-99-9
Molgewicht 415.4828
Bruttoformel C₂₂H₂₇N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Dipiperodon 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; USPXXII; MAR28
2. Bezeichnung (3-Piperidinopropan-1,2-diyl)bis(phenylcarbamat) 1 H₂O

ASK #04954

Chemical Abstract Service Nr. 6835-16-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1976-91-6; 3715-52-4; 620-61-1; 67008-30-4
Formelstamm 2(C17-H23-N-O3) . H2-O4-S . 2 H2-O
Molgewicht 712.8479
Bruttoformel C₃₄H₄₈N₂O₁₀S
2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)[(2S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-sulfat (2:1) 2 H₂O
3. Bezeichnung Hyoscyaminsulfat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Hyoscyaminsulfat; Hyoscyaminhemisulfat 1 HO

ASK #04955

Chemical Abstract Service Nr. 9001-62-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9001-70-1; 9004-01-7; 9014-49-7
2. Bezeichnung Triacylglycerol-Acylhydrolase
3. Bezeichnung Triacylglycerol-Lipase
Zitat Bezeichnung 3 EC3.1.1.3; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Triglycerid-Lipase; Tributyrase; Lipase

ASK #04956

Chemical Abstract Service Nr. 9000-92-4
2. Bezeichnung - und -Amylase - Gemisch
3. Bezeichnung Amylase
Zitat Bezeichnung 3 CAS; EUTCT; USMI10; ROMP8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Diastase

ASK #04959

Chemical Abstract Service Nr. 822-16-2

Formelstamm (C18-H35-O2)⁻ Na⁺

Molgewicht 306.4591

Bruttoformel C₁₈H₃₅NaO₂

2. Bezeichnung Octadecansäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriumstearat

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Helv8/97,9/2003

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Stearinsäure-Natriumsalz

ASK #04960

Chemical Abstract Service Nr. 111-62-6

Molgewicht 310.5145

Bruttoformel C₂₀H₃₈O₂

3. Bezeichnung Ethyloleat

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0/1319; Ph.Eur.2005,5.0/1319; Ph.Eur.2002,4.00/1319

ASK #04961

Chemical Abstract Service Nr. 121-66-4

Molgewicht 145.1398

Bruttoformel C₃H₃N₃O₂S

2. Bezeichnung 5-Nitro-1,3-thiazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Nitro-1,3-thiazol-2-ylazan

ASK #04968

Chemical Abstract Service Nr. 5965-83-3

Formelstamm (C7-H4-O6-S)₂⁻ 2H⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 254.2145

Bruttoformel C₇H₆O₆S

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-sulfobenzoessäure 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Sulfosalicylsäure 2 HO

ASK #04969

Chemical Abstract Service Nr. 121-21-1

Molgewicht 328.4452

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₃

2. Bezeichnung {(1S)-2-Methyl-4-oxo-3-[(Z)-penta-2,4-dien-1-yl]cyclopent-2-en-1-yl}[(1R,3R)-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanocarboxylat]

3. Bezeichnung Pyrethrin

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.7747; MAR27

ASK #04970

Chemical Abstract Service Nr. 121-29-9

Molgewicht 372.4547

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₅

2. Bezeichnung {(1S)-2-Methyl-4-oxo-3-[(Z)-penta-2,4-dien-1-yl]cyclopent-2-en-1-yl}{(1R,3R)-3-[(E)-2-methoxycarbonylprop-1-en-1-yl]-2,2-dimethylcyclopropanocarboxylat}

3. Bezeichnung Pyrethrin

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.7747; MAR27

ASK #04971

Chemical Abstract Service Nr. 51-03-6

Molgewicht 338.4385

Bruttoformel C₁₉H₃₀O₅

2. Bezeichnung 5-[2-(2-Butoxyethoxy)ethoxymethyl]-6-propyl-1,3-benzodioxol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym PBO; Piperonylbutoxid

ASK #04974

Chemical Abstract Service Nr. 154-41-6

Formelstamm C9-H13-N-O . Cl-H

Molgewicht 187.6666

Bruttoformel C₉H₁₄ClNO

Vorzugsbezeichnung Phenylpropanolaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/683; Ph.Eur.2008,6.0/683; Ph.Eur.2005,5.0/683

2. Bezeichnung *rac*-(1R,2S)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

ASK #04975

Chemical Abstract Service Nr. 7681-93-8

Formelstamm (C₃₃-H₄₆-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 665.7252

Bruttoformel C₃₃H₄₇NO₁₃

Vorzugsbezeichnung Natamycin

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 USMI13; USAN; ROMP10; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27; GII; E235

2. Bezeichnung (1R,3S,5R,7R,8E,12R,14E,16E,18E,20E,22R,24S,25R,26S)-22-(3-Amino-3,6-dideoxy-β-D-mannopyranosyloxy)-1,3,26-trihydroxy-12-methyl-10-oxo-6,11,28-trioxatricyclo[22.3.1.0^{5,7}]octacosan-8,14,16,18-trione

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E 235; Pimafucin

ASK #04984

Chemical Abstract Service Nr. 544-35-4

Molgewicht 308.4986

Bruttoformel $C_{20}H_{36}O_2$

2. Bezeichnung Ethyl[(9Z,12Z)-octadeca-9,12-dienoat]

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Ethyllinoleat

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2021

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ethyllinolat; Ethyl[(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat]

ASK #05000

Chemical Abstract Service Nr. 1195-16-0

Molgewicht 159.2062

Bruttoformel $C_6H_9NO_2S$

Vorzugsbezeichnung Citiolon

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; DAB1996

2. Bezeichnung (*RS*)-*N*-(2-Oxotetrahydro-3-thienyl)acetamid

ASK #05001

Chemical Abstract Service Nr. 16680-50-5

Formelstamm $(C_{18}H_{19}O_5S)^- Na^+$

Molgewicht 370.3952

Bruttoformel $C_{18}H_{19}NaO_5S$

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #05002

Chemical Abstract Service Nr. 4999-79-5

Formelstamm $(C_{18}H_{23}O_5S)^- Na^+$

Molgewicht 374.427

Bruttoformel $C_{18}H_{23}NaO_5S$

Vorzugsbezeichnung Natrium(estradiol-3-sulfat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Estradiol-3-hydrogensulfat-Natrium

ASK #05008

Chemical Abstract Service Nr. 14701-21-4

Molgewicht	107.8682
Bruttoformel	Ag
2. Bezeichnung	Silber()-Ion

ASK #05009

Chemical Abstract Service Nr.	22541-53-3
Molgewicht	58.9332
Bruttoformel	Co
2. Bezeichnung	Cobalt()-Ion

ASK #05010

Chemical Abstract Service Nr.	14066-20-7
Molgewicht	96.9872
Bruttoformel	H ₂ O ₄ P
2. Bezeichnung	Dihydrogenphosphat-Ion

ASK #05011

Chemical Abstract Service Nr.	14265-44-2
Formelstamm	(O ₄ -P) ³⁻
Molgewicht	94.9714
Bruttoformel	O ₄ P
2. Bezeichnung	Tetraoxidophosphat(3-)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005inorg.
3. Bezeichnung	Phosphat
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005inorg.

ASK #05012

Chemical Abstract Service Nr.	6156-78-1
Formelstamm	2(C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ Mn ²⁺ . 4 H ₂ O
Molgewicht	245.0872
Bruttoformel	C ₄ H ₆ MnO ₄
2. Bezeichnung	Essigsäure-Mangan()-Salz (2:1) 4 H ₂ O
3. Bezeichnung	Mangan()-acetat 4 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USM110

ASK #05013

Chemical Abstract Service Nr.	752-61-4
Molgewicht	712.8228
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₆ O ₁₄
2. Bezeichnung	Digitalis-purpurea-Samen-Glycosidgemisch
3. Bezeichnung	Digitalin
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; BPC54; MAR2011; Hager2008

ASK #05014

Chemical Abstract Service Nr.	20788-07-2
Molgewicht	308.1274
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Resorantel
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4'-Brom-2,6-dihydroxybenzanilid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(4-Bromphenyl)-2,6-dihydroxybenzamid
ASK #05015	
Chemical Abstract Service Nr.	7542-37-2
Molgewicht	615.6285
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₅ N ₅ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Paromomycin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	(2-Amino-2-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-(1 \rightarrow 4)-[2,6-diamino-2,6-dideoxy- β -L-idopyranosyl-(1 \rightarrow 3)- β -D-ribofuranosyl-(1 \rightarrow 5)]-2-desoxy-D-streptamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Neomycin E; Paromomycin I
ASK #05016	
Chemical Abstract Service Nr.	1263-89-4
Formelstamm	C ₂₃ H ₄₅ N ₅ O ₁₄ . x H ₂ O ₄ S
Molgewicht	713.707
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₇ N ₅ O ₁₈ S
Vorzugsbezeichnung	Paromomycinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(2-Amino-2-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-(1 \rightarrow 4)-[2,6-diamino-2,6-dideoxy- β -L-idopyranosyl-(1 \rightarrow 3)- β -D-ribofuranosyl-(1 \rightarrow 5)]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:x)
ASK #05019	
Chemical Abstract Service Nr.	15686-83-6
Molgewicht	206.3073
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pyrantel
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.7738
2. Bezeichnung	1-Methyl-2-[(E)-2-(thiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(E)-1-Methyl-2-[2-(2-thienyl)vinyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin
ASK #05020	

Chemical Abstract Service Nr. 33401-94-4
Formelstamm C11-H14-N2-S . C4-H6-O6
Molgewicht 356.3941
Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Pyrantel[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung (*E*)-1-Methyl-2-[2-(thiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-[(*R,R*)-tartrat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*E*)-1-Methyl-2-[2-(2-thienyl)vinyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #05021

Chemical Abstract Service Nr. 4151-35-3
Formelstamm (C4-H2-O4)²⁻ 2K⁺
Molgewicht 192.2529
Bruttoformel C₄H₂K₂O₄
2. Bezeichnung (*2E*)-But-2-endisäure-Dikaliumsalz
3. Bezeichnung Kaliumfumarat

ASK #05022

Chemical Abstract Service Nr. 110-17-8
Formelstamm (C4-H2-O4)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 116.0722
Bruttoformel C₄H₄O₄
2. Bezeichnung (*2E*)-But-2-endisäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Fumarsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAC2004,2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAC2004R; E297
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 297

ASK #05023

Chemical Abstract Service Nr. 19604-05-8
Formelstamm (C4-H6-N3-O4-P)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 237.0614
Bruttoformel C₄H₆N₃Na₂O₄P
Vorzugsbezeichnung Fosfocreatinin-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung *N*-(1-Methyl-4-oxoimidazolidin-2-yliden)phosphoramidsäure-Dinatriumsalz

ASK #05024

Formelstamm C3-H9-N-O . C4-H6-O4

Molgewicht 193.1977

Bruttoformel C₇H₁₅NO₅

2. Bezeichnung 2-(Methylamino)ethanol-succinat (1:1)

ASK #05025

Molgewicht 700.5954

Bruttoformel C₃₀H₃₆O₁₉

Vorzugsbezeichnung 3',4',7-Tris(*O*-hydroxymethyl)rutosid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 2-[3,4-Bis(hydroxymethoxy)phenyl]-5-hydroxy-7-hydroxymethoxy-3-(6-*O*- β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4*H*-chromen-4-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Hydroxy-3',4',7-tris(hydroxymethyl)-3-(6-*O*- α -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)flavon

ASK #05026

Chemical Abstract Service Nr. 18996-35-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1189691-15-3; 920537-27-5

Formelstamm (C₆H₇O₇)⁻ Na⁺

Molgewicht 214.1054

Bruttoformel C₆H₇NaO₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Mononatriumsalz

3. Bezeichnung Natriumdihydrogencitrat

Zitat Bezeichnung 3 DAC2000-2004,2005; GII; E331

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Mononatriumcitrat; Citronensäure-Mononatriumsalz; E 331 [Natriumdihydrogencitrat]; Natriumdihydrogencitrat, wasserfrei

ASK #05027

Chemical Abstract Service Nr. 356-12-7

Molgewicht 494.5249

Bruttoformel C₂₆H₃₂F₂O₇

Vorzugsbezeichnung Fluocinonid

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC2004,2005; USMI10; MAR28

2. Bezeichnung (16*H*)-6,9-Difluor-11-hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-ylacetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Fluocinolonacetamidacetat; Fluocinolid; 6 α -Fluortriamicinolonacetamidacetat; 16 α ,17 α -Isopropyliden-6 α -fluortriamicinolon-21-acetat; 6 α ,9-Difluor-11 β ,21-dihydroxy-16 α ,17-isopropylidendioxy-1,4-pregnadien-3,20-dion-21-acetat; 6 α ,9-Difluor-11 β -hydroxy-16 α ,17-isopropylidendioxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat; 6 α ,9-Difluor-11 β -hydroxy-3,20-dioxo-16 α ,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregna-1,4-dien-21-ylacetat; (6 α ,11 β ,6 α)-21-Acetoxy-6,9-difluor-11-hydroxy-16,17-(1-methylethylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #05028

Chemical Abstract Service Nr. 106-69-4

Molgewicht 134.1736

Bruttoformel $C_6H_{14}O_3$

2. Bezeichnung Hexan-1,2,6-triol

ASK #05033

Molgewicht 308.4986

Bruttoformel $C_{20}H_{36}O_2$

2. Bezeichnung Ethyl[(Z,Z)-octadeca-9,11-dienoat]

ASK #05034

Molgewicht 306.4828

Bruttoformel $C_{20}H_{34}O_2$

2. Bezeichnung Ethyl[(Z,Z,Z)-octadeca-9,12,15-trienoat]

ASK #05035

Chemical Abstract Service Nr. 60-33-3

Formelstamm $(C_{18}H_{31}O_2)^- H^+$

Molgewicht 280.4455

Bruttoformel $C_{18}H_{32}O_2$

2. Bezeichnung (9Z,12Z)-Octadeca-9,12-diensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Linolsäure

ASK #05036

Chemical Abstract Service Nr. 544-70-7

Formelstamm $(C_{18}H_{31}O_2)^- H^+$

Molgewicht 280.4455

Bruttoformel $C_{18}H_{32}O_2$

2. Bezeichnung (Z,Z)-Octadeca-9,11-diensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9,11-Linolsäure

ASK #05037

Chemical Abstract Service Nr. 463-40-1

Formelstamm $(C_{18}H_{29}O_2)^- H^+$

Molgewicht 278.4296

Bruttoformel $C_{18}H_{30}O_2$

2. Bezeichnung (9Z,12Z,15Z)-Octadeca-9,12,15-triensäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (9,12,15)-Linolensäure; Linolensäure

ASK #05038

57-10-3

**Chemical Abstract Service
Nr.**

Formelstamm (C16-H31-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 256.4241

Bruttoformel C₁₆H₃₂O₂

2. Bezeichnung Hexadecansäure

3. Bezeichnung Palmitinsäure

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; Ph.Eur.2002,4.01/1904; Ph.Eur.2005,5.0/1904; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.03R,4.04R,4.07R;
Ph.Eur.2008,6.0/1904; GII

ASK #05039

Chemical Abstract Service Nr. 628-97-7

Molgewicht 284.4772

Bruttoformel C₁₈H₃₆O₂

2. Bezeichnung Ethylpalmitat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethylhexadecanoat

ASK #05040

Chemical Abstract Service Nr. 111-61-5

Molgewicht 312.5304

Bruttoformel C₂₀H₄₀O₂

2. Bezeichnung Ethylstearat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethyloctadecanoat

ASK #05041

Chemical Abstract Service Nr. 24634-95-5

Molgewicht 396.6899

Bruttoformel C₂₆H₅₂O₂

2. Bezeichnung Ethyltetracosanoat

ASK #05042

Chemical Abstract Service Nr. 18281-05-5

Molgewicht 340.5836

Bruttoformel C₂₂H₄₄O₂

2. Bezeichnung Ethyllicosanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethylarachinat

ASK #05043

Chemical Abstract Service Nr. 2370-63-0

Molgewicht 158.195

Bruttoformel C₉H₁₄O₃
2. Bezeichnung (2-Ethoxyethyl)(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung (2-Ethoxyethyl)methacrylat

ASK #05044

Chemical Abstract Service Nr. 112-72-1
Molgewicht 214.3874
Bruttoformel C₁₄H₃₀O
2. Bezeichnung Tetradecan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetradecylalkohol; Myristylalkohol

ASK #05053

Chemical Abstract Service Nr. 75-43-4
Molgewicht 102.923
Bruttoformel CHCl₂F
2. Bezeichnung Dichlorfluormethan

ASK #05070

Chemical Abstract Service Nr. 50602-21-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1221496-31-6; 54182-62-6; 9006-22-8; 9017-36-1; 9022-86-0; 929920-20-7
Formelstamm (C10-H10)_x . (C4-H6-O2)_y
Vorzugsbezeichnung Polacrilin
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2015; USAN; CAS; MAR2015; EUTCT; AAN; Pharm.Excip.2015; KEGG; Pharmavista; GSBL; ChemIDplus; GII
2. Bezeichnung Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure) (x:y)
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Polacrilix-Harz; Methacrylsäure-Divinylbenzol-Copolymer; Poly(methacrylsäure-co-divinylbenzol) (x:y); Poly(methacrylsäure,divinylbenzol); Methacrylsäure-Polymer, DVB-vernetzt; Poly(divinylbenzol-co-methacrylsäure) (x:y); Divinylbenzol-Methacrylsäure-Copolymer

ASK #05072

Chemical Abstract Service Nr. 65405-55-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1221496-31-6; 54182-62-6; 929920-20-7
Formelstamm [(C4-H5-O2)⁻ K⁺]_x . (C10-H10)_y
Bruttoformel C₄H₅KO₂
Vorzugsbezeichnung Polacrilin-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; EUTCT; GII
2. Bezeichnung Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure)-(x:y)-Kaliumsalz (1:y)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	DVB-vernetztes Methacrylsäure-Copolymer-Kaliumsalz; Poly(methacrylsäure,divinylbenzol)-Kaliumsalz (96:4); Poly(methacrylsäure-co-divinylbenzol)-(x:y)-Kaliumsalz
ASK #05090		
	Chemical Abstract Service Nr.	5786-71-0
	Formelstamm	(C4-H6-N3-O4-P)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	193.0978
	Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₃ O ₄ P
	Vorzugsbezeichnung	Fosfocreatinin
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Methyl-4-oxoimidazolidin-2-yliden)phosphoramidsäure
ASK #05105		
	Chemical Abstract Service Nr.	22204-24-6
	Formelstamm	C11-H14-N2-S . C23-H16-O6
	Molgewicht	594.6768
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₀ N ₂ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Pyranтелеmonat
	International Nonproprietary Name	INN.L7,v.L18
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/1680; Ph.Eur.2008,6.0/1680; USMI9.7738
	2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-1-Methyl-2-[2-(thiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>E</i>)-1-Methyl-2-[2-(2-thienyl)vinyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (1:1)
ASK #05106		
	Chemical Abstract Service Nr.	130-85-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	47620-91-7; 67232-45-5
	Formelstamm	(C23-H14-O6)2 ⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	388.3695
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₆ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Embonsäure
	International Nonproprietary Name	(INNv.L18)
	2. Bezeichnung	4,4'-Methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carbonsäure)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Pamoasäure; 4,4'-Methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoesäure)
ASK #05108		
	2. Bezeichnung	Malva-sylvestris- und/oder Malva-neglecta-Blätter
	3. Bezeichnung	Malvenblätter
	Zitat Bezeichnung 3	DAC2004,2005; Ph.Eur.2008,6.3/2391; DAB6
ASK #05118		

Chemical Abstract Service Nr. 6284-40-8
Molgewicht 195.2136
Bruttoformel C₇H₁₇NO₅
2. Bezeichnung 1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol
3. Bezeichnung Meglumin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.06,4.07/2055; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/2055; MAR28; CAS; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/2055; Meglumin

ASK #05119

Chemical Abstract Service Nr. 104265-21-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 29897-96-9
Formelstamm (C18-H9-I6-N2-O7)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺
Molgewicht 1322.9216
Bruttoformel C₂₅H₂₇I₆N₃O₁₂
Vorzugsbezeichnung loglycamat-Meglumin
International Nonproprietary Name INN.L6,L6
2. Bezeichnung 3,3'-(2,2'-Oxydiacetamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Megluminioglycamat

ASK #05120

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9000-30-0
Formelstamm (C6-H10-O5)_n
2. Bezeichnung [-(6-O- -D-Gal)- -D-Man- -D-Man-(1 4)-]_n
3. Bezeichnung Guargalactomannan
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.3,6.6/0908; Ph.Eur.2002,4.00/908; Ph.Eur.2005,5.0/0908
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Guaran

ASK #05121

Chemical Abstract Service Nr. 1393-87-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 51052-63-2
Vorzugsbezeichnung Fusafungin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

ASK #05122

Chemical Abstract Service Nr. 7281-04-1
Formelstamm (C21-H38-N)⁺ Br⁻
Molgewicht 384.4371
Bruttoformel C₂₁H₃₈BrN
Vorzugsbezeichnung Benzododeciniumbromid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N,N*-dimethyldodecan-1-aminiumbromid

ASK #05124

Chemical Abstract Service Nr. 2062-78-4

Molgewicht 461.5462

Bruttoformel C₂₈H₂₉F₂N₃O

Vorzugsbezeichnung Pimozid

International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1254; USMI9.7235; Ph.Eur.2002,4.00/1254; Ph.Eur.2008,6.0/1254

2. Bezeichnung 1-[1-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-4-piperidyl]-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #05132

2. Bezeichnung Urtica-dioica- und/oder Urtica-urens-Blätter, getrocknet, ganz oder geschnitten, Gehalt mindestens 0,3 % für die Summe von Caffeoyläpfelsäure [(2*E*)-2-[[[(2*E*)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)prop-2-enoyl]oxy]butandisäure] und Chlorogensäure [ASK-Nr. 04444-6], berechnet als Chlorogensäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Brennnesselblätter

Zitat Bezeichnung 3 Hager2008-2014; EAB5.1+3+6,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2020)/1897; Hager2018; DAB1999-2005

ASK #05139

Chemical Abstract Service Nr. 19473-49-5

Formelstamm (C₅-H₇-N-O₄)²⁻ H⁺ K⁺

Molgewicht 185.2196

Bruttoformel C₅H₈KNO₄

Vorzugsbezeichnung Kaliumhydrogenglutamat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung L-Glutaminsäure-Kaliumsalz (1:1)

ASK #05140

Chemical Abstract Service Nr. 22427-39-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11054-31-2; 50647-03-5; 75139-45-6

Molgewicht 801.0127

Bruttoformel C₄₂H₇₂O₁₄

2. Bezeichnung 6*,20*-Bis(β-D-glucopyranosyloxy)dammar-24-en-3*,12*-diol

3. Bezeichnung Ginsenosid Rg₁

ASK #05142

Chemical Abstract Service Nr. 83-43-2

Molgewicht 374.4706

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₅

Vorzugsbezeichnung Methylprednisolon
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/561; Ph.Eur.2002,4.00/561; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/561
2. Bezeichnung 11 ,17,21-Trihydroxy-6 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #05143

Chemical Abstract Service Nr. 53-36-1
Molgewicht 416.5073
Bruttoformel C₂₄H₃₂O₆
Vorzugsbezeichnung Methylprednisolonacetat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methylprednisolonacetat; Methylprednisolon-21-acetat

ASK #05144

Chemical Abstract Service Nr. 1327-41-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11097-68-0; 1123762-30-0; 114442-10-3; 143230-54-0; 144388-28-3; 167140-05-8; 245064-40-8; 32056-15-8; 37226-46-3; 39380-80-8; 56803-01-1; 64441-77-6; 672263-85-3; 745062-58-2; 79586-02-0; 8012-66-6; 808739-25-5; 84861-98-3; 929897-91-6; 929898-04-4
Formelstamm Al₃+ . (3-y-2z) Cl⁻ . y (H-O)⁻ . z (O)²⁻ . x H₂O
Molgewicht 210.483
Bruttoformel Al₂ClH₅O₅
2. Bezeichnung Aluminiumchloridhydroxidoxid [1:(3-y-2z):y:z] x H₂O, Gemische oligomerer und polymerer Komplexe
3. Bezeichnung Aluminium-chlorid-hydroxid-Komplex ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Aluminiumchlorhydrol; Aluminiumchlorhydroxid; Aluminiumchloridhydroxidoxid, basisch; Aluminiumchloridoxid; Aluminiumchlorhydroxid; Aluminiumoxychlorid; Basisches Aluminiumchlorid; Basisches Aluminiumchlorid, Hydrat; Poly(aluminiumhydroxy)chlorid; Polyaluminiumchlorid; Aluminiumhydroxidchlorid; Aluminiumhydroxychlorid'; Aluminiumchlorhydrat'; Aluminiumchloridhydroxid; Aluminiumchlorhydrat'; Aluminiumchlorid, basisch'

ASK #05146

Chemical Abstract Service Nr. 2451-01-6
Molgewicht 190.2799
Bruttoformel C₁₀H₂₀O₂
2. Bezeichnung (1s,4s)-2-(4-Hydroxy-4-methylcyclohexyl)propan-2-ol 1 H₂O
3. Bezeichnung Terpin-Monohydrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 1,8-Terpinhydrat; Terpin-Monohydrat; (1s,4s)-p-Menthan-1,8-diol 1 HO

ASK #05147

2. Bezeichnung Aviäres Enzephalomyelitisvirus, Stamm Calnek 1143, lebend

ASK #05153

Chemical Abstract Service Nr.	34717-03-8
Formelstamm	2(C5-H3-N2-O4) ⁻ Mg2+
Molgewicht	334.4816
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ MgN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumorotat
International Nonproprietary Name	(INNV.L41)
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Orotsäure-Magnesiumsalz
ASK #05155	
Chemical Abstract Service Nr.	22633-88-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	60189-34-6
Formelstamm	C136-H210-N40-O31-S . 6(C2-H4-O2)
Molgewicht	3293.7488
Bruttoformel	C ₁₄₈ H ₂₃₄ N ₄₀ O ₄₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tetracosactidhexaacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	Ser-Tyr-Ser-Met-Glu-His-Phe-Arg-Trp-Gly-Lys-Pro-Val-Gly-Lys-Lys-Arg-Arg-Pro-Val-Lys-Val-Tyr-Pro-acetat (1:6)
ASK #05156	
Chemical Abstract Service Nr.	50-57-7
Molgewicht	1056.2182
Bruttoformel	C ₄₆ H ₆₅ N ₁₃ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Lypressin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI9.5449; MAR27
2. Bezeichnung	Cys(1S 6S)-Tyr-Phe-Gln-Asn-Cys(6S 1S)-Pro-Lys-Gly-NH ₂
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Lysinvasopressin
ASK #05157	
Chemical Abstract Service Nr.	22131-79-9
Molgewicht	226.6562
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Alclofenac
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; USAN; BP80
2. Bezeichnung	[3-Chlor-4-(prop-2-en-1-yloxy)phenyl]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-Allyloxy-3-chlorphenyl)essigsäure
ASK #05158
Chemical Abstract Service Nr. 84-22-0
Molgewicht 200.2795
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂
Vorzugsbezeichnung Tetryzolin
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung (*RS*)-2-(1,2,3,4-Tetrahydro-1-naphthyl)-4,5-dihydroimidazol

ASK #05159
Chemical Abstract Service Nr. 522-48-5
Formelstamm C13-H16-N2 . Cl-H
Molgewicht 236.7405
Bruttoformel C₁₃H₁₇ClN₂
Vorzugsbezeichnung Tetryzolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/2101; Ph.Eur.2005,5.1/2101
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(1,2,3,4-Tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-hydrochlorid

ASK #05160
Chemical Abstract Service Nr. 631-61-8
Formelstamm (C2-H3-O2)⁻ (H4-N)⁺
Molgewicht 77.0825
Bruttoformel C₂H₇NO₂
2. Bezeichnung Ammoniumacetat
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #05166
2. Bezeichnung Die in Frühjahr und Sommer geernteten, getrockneten, ganzen oder geschnittenen Blätter von *Hedera helix* L.
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Efeublätter
Zitat Bezeichnung 3 EAB5.1+6,6.0+8,7.0+6,8.0,9.0,10.0(2005-2020)/2148; DAC2004,2005; Hager2018
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Hedera-helix-Blätter

ASK #05170
Chemical Abstract Service Nr. 481-46-9
Molgewicht 566.5111
Bruttoformel C₃₂H₂₂O₁₀
2. Bezeichnung 5,7-Dihydroxy-8-[5-(5-hydroxy-7-methoxy-4-oxo-4*H*-chromen-2-yl)-2-(4-hydroxyphenyl)]-4*H*-chromen-4-on
3. Bezeichnung Ginkgetin

Zitat Bezeichnung 3 KARRER4621
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 4',5,5",7-Tetrahydroxy-4",7"-dimethoxy-3",8-biflavin

ASK #05183

Chemical Abstract Service Nr. 9001-05-2
Molgewicht 80500
2. Bezeichnung Wasserstoffperoxid:Wasserstoffperoxid-Oxidoreductase
3. Bezeichnung Catalase
Zitat Bezeichnung 3 USM110; EC1.11.1.6

ASK #05187

Chemical Abstract Service Nr. 152-43-2
Molgewicht 364.5204
Bruttoformel C₂₅H₃₂O₂
Vorzugsbezeichnung Quinestrol
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM110; USPXXII; USAN
2. Bezeichnung 3-Cyclopentylloxy-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-17-ol

ASK #05188

Chemical Abstract Service Nr. 70145-60-7
Formelstamm 2(C₁₉-H₁₉-N₂-O₂)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 654.8107
Bruttoformel C₃₈H₃₈CaN₄O₄
Vorzugsbezeichnung Phenylbutazon-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion-Calciumsalz (2:1)

ASK #05190

Chemical Abstract Service Nr. 943-17-9
Formelstamm C₁₀-H₁₅-N-O₂ . Cl-H
Molgewicht 217.6925
Bruttoformel C₁₀H₁₆ClNO₂
Vorzugsbezeichnung (+)-Etilefrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung (+)-3-[(RS)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenol-hydrochlorid

ASK #05193

Chemical Abstract Service Nr. 9010-06-4
Molgewicht 1101.876
Bruttoformel C₂₈H₄₂N₂NaO₃₄S₄

2. Bezeichnung Poly(anhydromannuronsäure)hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #05222

Chemical Abstract Service Nr. 15500-66-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 84307-13-1
Formelstamm (C₃₅-H₆₀-N₂-O₄)₂+ 2Br⁻
Molgewicht 732.6699
Bruttoformel C₃₅H₆₀Br₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Pancuroniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6814; Ph.Eur.2008,6.0/681; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/681; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/681
2. Bezeichnung 1,1'-(3,17-Diacetyloxy-5 α -androst-2,16-diy)bis(1-methylpiperidin-1-iumbromid)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,1'-(3 α ,17 β -Diacetoxy-5 α -androst-2 β ,16 β -diyl)bis(1-methylpiperidiniumbromid)

ASK #05223

Chemical Abstract Service Nr. 115-51-5
Formelstamm (C₂₀-H₂₇-N₂-O)₊ Br⁻
Molgewicht 391.3452
Bruttoformel C₂₀H₂₇BrN₂O
2. Bezeichnung 3-Carbamoyl-N-ethyl-N,N-dimethyl-3,3-diphenylpropan-1-aminiumbromid
3. Bezeichnung Ambutoniumbromid
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (3-Carbamoyl-3,3-diphenylpropyl)(ethyl)(dimethyl)ammoniumbromid

ASK #05227

2. Bezeichnung Polygalactose

ASK #05228

Chemical Abstract Service Nr. 10331-57-4
Molgewicht 345.0918
Bruttoformel C₁₂H₆Cl₂N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Niclofolan
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 5,5'-Dichlor-3,3'-dinitrophenyl-2,2'-diol

ASK #05229

Chemical Abstract Service Nr. 37270-89-6
2. Bezeichnung Calciumsalz eines sulfatierten Glycosaminoglycans, das in Gewebe von Säugetieren vorkommt, aus den Intestinalschleimhäuten von Schweinen gewonnen
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Heparin-Calcium

Zitat Bezeichnung 3 MAR2024; EAB3.0,4.0+6,5.0+5,6.0+1+6,7.0+7,8.0+3,9.0+3,10.0+5,11.0(1997-2023)/0332

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Glucosamin-N-sulfat-Glucosamin-O-sulfat-Glucuronsäure-O-sulfat-Mucopolysaccharid-Calciumsalz

ASK #05248

Chemical Abstract Service Nr. 15477-33-5

Molgewicht 277.3351

Bruttoformel AlCl_3O_9

2. Bezeichnung Chlorsäure-Aluminiumsalz

3. Bezeichnung Aluminiumchlorat

Zitat Bezeichnung 3 USM110

ASK #05249

Chemical Abstract Service Nr. 56974-16-4

Formelstamm $2(\text{C}_6\text{-H}_4\text{-O}_7)_4^- \text{Cu}^{2+} 6\text{Na}^+$

Molgewicht 577.6681

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_8\text{CuNa}_6\text{O}_{14}$

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Kupfer()-Natrium-Salz (2:1:6)

3. Bezeichnung Kupfer()-hexanatrium-dicitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-Kupfer(II)-Natrium-Salz (2:1:6)

ASK #05265

Chemical Abstract Service Nr. 1463-28-1

Molgewicht 182.266

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{18}\text{N}_4$

Vorzugsbezeichnung Guanaclin

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 USM110; MAR28

2. Bezeichnung 1-[2-(4-Methyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-1-yl)ethyl]guanidin

ASK #05266

Chemical Abstract Service Nr. 23389-32-4

Formelstamm $\text{C}_9\text{-H}_{18}\text{-N}_4 \cdot \text{H}_2\text{-O}_4\text{-S} \cdot 2 \text{H}_2\text{-O}$

Molgewicht 316.3751

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{20}\text{N}_4\text{O}_4\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Guanaclinsulfat 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L18)

Zitat Bezeichnung 1 USM110; MAR28

2. Bezeichnung 1-[2-(4-Methyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-1-yl)ethyl]guanidin-sulfat (1:1) 2 H₂O

ASK #05267

Molgewicht 549.0141

Bruttoformel C₃₀H₂₉ClN₂O₆

2. Bezeichnung (2,2,8-Trimethyl-4H-[1,3]dioxino[4,5-c]pyridin-5-yl){[(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methylindol-3-yl]acetat}

ASK #05272

3. Bezeichnung Clostridium novyi, Typ B, Toxoid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Clostridium-novyi-(Typ B)-Impfstoff für Tiere

ASK #05286

Chemical Abstract Service Nr. 7782-42-5

Molgewicht 12.0107

Bruttoformel C

2. Bezeichnung Graphit

Zitat Bezeichnung 2 ROMP9

ASK #05324

Chemical Abstract Service Nr. 1405-89-6

Vorzugsbezeichnung Bacitracin-Zink

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0466; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/466; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0466

ASK #05325

Chemical Abstract Service Nr. 52-90-4

Formelstamm (C3-H6-N-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht 121.1582

Bruttoformel C₃H₇NO₂S

Vorzugsbezeichnung Cystein

International Nonproprietary Name INN.L28

Zitat Bezeichnung 1 DAB10; DAB2003-2011; USMI10

2. Bezeichnung L-Cystein

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym C; (2R)-2-Amino-3-sulfanylpropansäure; Cys

ASK #05336

Chemical Abstract Service Nr. 1381769-22-7

Formelstamm 2(C5-H3-N2-O4)⁻ Mg²⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 370.5122

Bruttoformel C₁₀H₆MgN₄O₈

Vorzugsbezeichnung Magnesiumorotat-Dihydrat

International Nonproprietary Name (INNv.L41)

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; GII; DAC2004,2005; DAB10
2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Orotsäure-Magnesiumsalz 2 HO; Magnesiumorotat 2 HO

ASK #05339

Chemical Abstract Service Nr. 24381-49-5
Formelstamm (C5-H14-N-O)⁺ . (C5-H3-N2-O4)⁻
Molgewicht 259.2591
Bruttoformel C₁₀H₁₇N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Cholinorotat
International Nonproprietary Name (INN.L3,v.L41)
2. Bezeichnung (2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminium)(2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(2-Hydroxyethyl)trimethylammonium](2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat)

ASK #05340

Chemical Abstract Service Nr. 7681-49-4
Molgewicht 41.9882
Bruttoformel FNa
3. Bezeichnung Natriumfluorid
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00/514; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0514; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0514; USMI9.8368; DAC79

ASK #05342

Chemical Abstract Service Nr. 17086-03-2
Formelstamm 2(C20-H23-N) . C23-H16-O6
Molgewicht 943.1762
Bruttoformel C₆₃H₆₂N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Amitriptylinhemiembonat
International Nonproprietary Name INN.L5,v.L18
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-[4,4'-metylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazan-[4,4'-metylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (2:1)

ASK #05356

Chemical Abstract Service Nr. 24668-75-5
Molgewicht 490.6041
Bruttoformel C₂₈H₃₉FO₆
Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-tebutat
International Nonproprietary Name INN.L4,v.L22

Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(3,3-dimethylbutanoat)

ASK #05359

Chemical Abstract Service Nr. 10031-30-8
Molgewicht 252.0678
Bruttoformel $\text{CaH}_4\text{O}_8\text{P}_2$
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Calciumsalz (2:1) 1 H₂O
3. Bezeichnung Calciumdihydrogenphosphat 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 Helv8/97,9/2003; E341

ASK #05360

Chemical Abstract Service Nr. 19855-56-2
Formelstamm $(\text{C}_4\text{-H}_2\text{-O}_4)^{2-} \text{Ca}^{2+}$
Molgewicht 154.1343
Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_2\text{CaO}_4$
2. Bezeichnung Fumarsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Calciumfumarat

ASK #05361

Chemical Abstract Service Nr. 7704-71-4
Formelstamm $(\text{C}_4\text{-H}_2\text{-O}_4)^{2-} \text{Mg}^{2+}$
Molgewicht 138.3613
Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_2\text{MgO}_4$
2. Bezeichnung (2E)-But-2-endisäure-Magnesiumsalz (1:1)
3. Bezeichnung Magnesiumfumarat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Fumarsäure-Magnesiumsalz (1:1)

ASK #05369

Chemical Abstract Service Nr. 99-43-4
Molgewicht 308.4158
Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{28}\text{N}_2\text{O}_3$
Vorzugsbezeichnung Oxybuprocain
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-amino-3-butoxybenzoat)

ASK #05370

Chemical Abstract Service Nr. 5987-82-6
Formelstamm $\text{C}_{17}\text{-H}_{28}\text{-N}_2\text{-O}_3 \cdot \text{Cl-H}$
Molgewicht 344.8768
Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{29}\text{ClN}_2\text{O}_3$

Vorzugsbezeichnung Oxybuprocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1251; Ph.Eur.2005,5.0/1251; Ph.Eur.2008,6.0/1251
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-amino-3-butoxybenzoat)-hydrochlorid

ASK #05371

Chemical Abstract Service Nr. 523-88-6
Molgewicht 400.0189
Bruttoformel C₁₄H₈Br₂O₄
2. Bezeichnung Bis(5-brom-2-hydroxyphenyl)ethandion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5,5'-Dibrom-2,2'-dihydroxybenzil

ASK #05372

Chemical Abstract Service Nr. 512-48-1
Molgewicht 155.2374
Bruttoformel C₉H₁₇NO
Vorzugsbezeichnung Valdetamid
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung 2,2-Diethylpent-4-enamid

ASK #05373

Chemical Abstract Service Nr. 6452-71-7
Molgewicht 265.348
Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Oxprenolol
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; GInAs; CAS; MAR27; USMI2023
2. Bezeichnung 3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yloxy)phenoxy]propan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[2-(Allyloxy)phenoxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #05374

Chemical Abstract Service Nr. 6452-73-9
Formelstamm C15-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 301.809
Bruttoformel C₁₅H₂₄ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Oxprenololhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0+7gestrichen(2002-2019)/0628
2. Bezeichnung 3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yloxy)phenoxy]propan-2-ol-hydrochlorid (1:1)

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-(Allyloxy)phenoxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #05384	
Chemical Abstract Service Nr.	547-17-1
Molgewicht	1045.689
Bruttoformel	C ₇₂ H ₁₁₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Xantofylpalmitat
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> ,3' <i>R</i> ,6' <i>R</i>)- , -Carotin-3,3'-diyl]dipalmitat
ASK #05385	
2. Bezeichnung	Poly(3/4-dimethylaminomethylstyrol-co-divinylbenzol)-hydrochlorid (x:y)
ASK #05386	
Chemical Abstract Service Nr.	5588-20-5
Molgewicht	347.6889
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ Cl ₃ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Clodantoin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	5-(1-Ethylpentyl)-3-(trichlormethylsulfanyl)imidazolidin-2,4-dion
ASK #05387	
Chemical Abstract Service Nr.	6484-89-5
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ N ₇ O ₆) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	463.3793
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₇ NaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Natriumhydrogenfolat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-[[[2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino]benzoyl)- <i>L</i> -glutaminsäure-Natriumsalz (1:1)
ASK #05388	
Chemical Abstract Service Nr.	529-05-5
Molgewicht	184.2768
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆
2. Bezeichnung	7-Ethyl-1,4-dimethylazulen
3. Bezeichnung	Chamazulen
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; DAB1997R-2003R
ASK #05389	
Chemical Abstract Service Nr.	57-87-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18844-74-1; 37571-51-0
Molgewicht	396.6484

Bruttoformel C₂₈H₄₄O
2. Bezeichnung (22E)-Ergosta-5,7,22-trien-3 -ol
3. Bezeichnung Ergosterol

ASK #05390

Chemical Abstract Service Nr. 70-18-8
Molgewicht 307.3235
Bruttoformel C₁₀H₁₇N₃O₆S
2. Bezeichnung L- -Glutamyl-L-cysteinylglycin
3. Bezeichnung Glutathion
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1670; USMI9.4307; MAR28; Ph.Eur.2005,5.1,5.5,5.7/1670; ROMP8

ASK #05391

Chemical Abstract Service Nr. 140-65-8
Molgewicht 293.4012
Bruttoformel C₁₇H₂₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Pramocain
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 4-[3-(4-Butoxyphenoxy)propyl]morpholin

ASK #05393

Chemical Abstract Service Nr. 637-58-1
Formelstamm C17-H27-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 329.8621
Bruttoformel C₁₇H₂₈ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Pramocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 4-[3-(4-Butoxyphenoxy)propyl]morpholin-hydrochlorid

ASK #05397

Chemical Abstract Service Nr. 9074-07-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9055-41-8
2. Bezeichnung Oryzin
Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.21.63
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Aspergillus alkaline proteinase; Aspergillopeptidase B; Aspergillus proteinase B

ASK #05398

Chemical Abstract Service Nr. 9002-72-6
Molgewicht 22100
2. Bezeichnung Wachstumshormon aus dem Hypophysenvorderlappen
3. Bezeichnung Somatotropin

Zitat Bezeichnung 3 IUBMB; IUPAC

ASK #05403

Chemical Abstract Service Nr. 14293-44-8

Molgewicht 354.8086

Bruttoformel C₁₅H₁₅ClN₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Xipamid

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.9741; MAR27; GII

2. Bezeichnung 4-Chlor-*N*-(2,6-dimethylphenyl)-2-hydroxy-5-sulfamoylbenzamid

ASK #05405

Chemical Abstract Service Nr. 3505-38-2

Formelstamm C16-H19-Cl-N2-O . C4-H4-O4

Molgewicht 406.86

Bruttoformel C₂₀H₂₃ClN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Carbinoxaminmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 2-[(4-Chlorphenyl)(pyridin-2-yl)methoxy]-*N,N*-dimethylethanamin-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methoxy]ethyl}dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #05410

Chemical Abstract Service Nr. 27025-41-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10421-65-5; 121-24-4

Molgewicht 612.6311

Bruttoformel C₂₀H₃₂N₆O₁₂S₂

Vorzugsbezeichnung Oxiglutation

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *N,N*-(2,2'-Disulfandiylbis{(1*R*)-1-[(carboxymethyl)carbamoyl]ethyl})bis(L-glutamin)

ASK #05421

Chemical Abstract Service Nr. 66-79-5

Formelstamm (C19-H18-N3-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 401.4363

Bruttoformel C₁₉H₁₉N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Oxacillin

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-2,2-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)penam-3-carbonsäure
ASK #05422	
Chemical Abstract Service Nr.	1173-88-2
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₈ N ₃ O ₅ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	423.4181
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₃ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Oxacillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #05423	
Chemical Abstract Service Nr.	1524-88-5
Molgewicht	436.5136
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Fludroxycortid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(16 H)-6-Fluor-11,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16H-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregn-4-en-3,20-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6alpha-Fluor-11beta,21-dihydroxy-16alpha,17-(isopropylidendioxy)pregn-4-en-3,20-dion
ASK #05426	
Chemical Abstract Service Nr.	466-06-8
Molgewicht	530.6497
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Proscillaridin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; DAB1998R; USAN; DAB2003R-2010R; USMI9.7662; DAB2011R-2015R; CAS; HAB2016R; ChemSpider; DAC1999-2004,2005; DAC2004R
2. Bezeichnung	14-Hydroxy-3-(L-rhamnopyranosyloxy)bufa-4,20,22-trienolid
ASK #05427	
Chemical Abstract Service Nr.	51996-59-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	71888-69-2
Formelstamm	2(C ₁₃ H ₁₆ N ₃ O ₄ S) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	660.7757
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ CaN ₆ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Metamizol-Hemicalcium

International Nonproprietary Name (INNv.L53)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure-Calciumsalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 (EAB.CN2014-)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Calciumbis{[(1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonat}; Metamizol-Calcium; Noramidopyrinmethansulfonat-Calcium; N-Methyl-N-(2,3-dimethyl-5-oxo-1-phenyl-3-pyrazolin-4-yl)aminomethansulfonsäure-Calciumsalz; [(2,3-Dihydro-1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-4-pyrazolyl)methylamino]methansulfonsäure-Calciumsalz; Metamizol-Calcium (2:1)

ASK #05428

Chemical Abstract Service Nr. 59302-11-3
Formelstamm C13-H17-N3-O . C7-H6-O4
Molgewicht 385.4137
Bruttoformel C₂₀H₂₃N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Aminophenazongentisat
International Nonproprietary Name INN.L5,L1
2. Bezeichnung 4-Dimethylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on-(2,5-dihydroxybenzoat) (1:1)

ASK #05430

Formelstamm C8-H11-N-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht 303.2653
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₈
Vorzugsbezeichnung Octopamin[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2-Amino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #05431

Chemical Abstract Service Nr. 104-14-3
Molgewicht 153.1784
Bruttoformel C₈H₁₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Octopamin
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2-Amino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol

ASK #05441

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50746-17-3

Formelstamm (C₂H₆N-O₄-P)²⁻ H⁺ Ag⁺
Molgewicht 247.9232
Bruttoformel C₂H₇AgNO₄P
2. Bezeichnung (2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Monosilbersalz

ASK #05467

Chemical Abstract Service Nr. 9001-12-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 308064-64-4; 37288-86-1; 39433-96-0

2. Bezeichnung Mikrobielle Collagenase ((mit Angaben zur Herkunft des Enzyms))

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2011; EC3.4.24.3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Collagenase A; Collagenase I; Clostridium-histolyticum-Collagenase; Clostridiopeptidase A

ASK #05468

Chemical Abstract Service Nr. 846-48-0

Molgewicht 286.4085

Bruttoformel C₁₉H₂₆O₂

Vorzugsbezeichnung Boldenon

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyandrosta-1,4-dien-3-on

ASK #05470

Chemical Abstract Service Nr. 82-58-6

Formelstamm (C₁₆H₁₅N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 268.3104

Bruttoformel C₁₆H₁₆N₂O₂

2. Bezeichnung 6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Lysergsäure; D-Lysergsäure; (8R)-6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8-carbonsäure

ASK #05478

Chemical Abstract Service Nr. 118-92-3

Formelstamm (C₇H₆N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 137.136

Bruttoformel C₇H₇NO₂

2. Bezeichnung 2-Aminobenzoessäure

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

3. Bezeichnung Anthranilsäure

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #05479

Chemical Abstract Service Nr. 540-67-0

Molgewicht 60.095

Bruttoformel C₃H₈O

2. Bezeichnung Methoxyethan

3. Bezeichnung Ethylmethylether

ASK #05480

Chemical Abstract Service Nr. 57-24-9

Molgewicht 334.4116

Bruttoformel C₂₁H₂₂N₂O₂

2. Bezeichnung Strychnidin-10-on

3. Bezeichnung Strychnin

Zitat Bezeichnung 3 HAB2012R-2015R; HAB2016R:del; HAB2001R-2011R

ASK #05481

Chemical Abstract Service Nr. 1301-26-4

Formelstamm 2(C₂₁-H₂₂-N₂-O₂) . (C₃-H₇-O₆-P)₂⁻ 2H⁺ . 6 H₂O

Molgewicht 948.9886

Bruttoformel C₄₅H₅₃N₄O₁₀P

2. Bezeichnung Strychnidin-10-on - Glycerol-1/2-dihydrogenphosphat (2:1) 6 H₂O

3. Bezeichnung Strychnin - Glycerol-1/2-dihydrogenphosphat 6 H₂O

ASK #05482

Chemical Abstract Service Nr. 9001-26-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9023-22-7; 9035-57-8

Molgewicht 65300

Vorzugsbezeichnung Blutgerinnungsfaktor

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; Pharmavista; ATC; PubChem; IGS

2. Bezeichnung Prothrombin

Zitat Bezeichnung 2 ChemIDplus; ChEBI; MeSH; USMI14; Pharmavista; CAS; ROMP2015; PubChem; EUTCT; GSBL; MAR2015; IGS; USEPA-ACToR

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Blutgerinnungsfaktor II vom Menschen

ASK #05485

Chemical Abstract Service Nr. 80-03-5

Formelstamm (C₁₄-H₁₃-N₂-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 306.337

Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Acediasulfon

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

ASK #05486

2. Bezeichnung (4-Sulfanilylanilino)essigsäure

Formelstamm C20-H29-N3-O2 . C14-H14-N2-O4-S

Molgewicht 649.8001

Bruttoformel C₃₄H₄₃N₅O₆S

Vorzugsbezeichnung Acediasulfon-Cinchocain

International Nonproprietary Name INN.(L4),L1

2. Bezeichnung 2-[4-(4-Aminobenzolsulfonyl)anilino]essigsäure - 2-Butoxy-N-[2-(diethylamino)ethyl]chinolin-4-carboxamid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cinchocain-Acediasulfon

ASK #05487

Andere Chemical Abstract Service Nr. 5011-21-2

Formelstamm (C7-H7-O5-S)⁻ K⁺ . 2 H2-O

Molgewicht 278.3213

Bruttoformel C₇H₇KO₅S

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-methoxybenzolsulfonsäure-Kaliumsalz 2 H₂O

ASK #05488

Chemical Abstract Service Nr. 652-37-9

Formelstamm (C9-H9-N4-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 238.2001

Bruttoformel C₉H₁₀N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Acefyllin

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 Hager2016; Pharmavista; ROMP2018

2. Bezeichnung (1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7H-purin-7-yl)essigsäure

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-yl)essigsäure; Theophyllin-7-essigsäure; 7-Theophyllinylessigsäure; 7-Theophyllinessigsäure; 1,2,3,6-Tetrahydro-1,3-dimethyl-2,6-dioxo-7-purinessigsäure; 7-Theophyllinylessigsäure; Carboxymethyltheophyllin; 1,2,3,6-Tetrahydro-1,3-dimethyl-2,6-dioxo-7H-purin-7-essigsäure; 1,2,3,6-Tetrahydro-1,3-dimethyl-2,6-dioxopurin-7-essigsäure; Acephyllin

ASK #05489

Chemical Abstract Service Nr. 59-06-3

Molgewicht 237.2518

Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₄

2. Bezeichnung Methyl(4-acetamido-2-ethoxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Ethopabat
ASK #05490	
Chemical Abstract Service Nr.	1424-27-7
Formelstamm	(C ₄ -H ₅ -N ₄ -O ₃ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	244.2273
Bruttoformel	C ₄ H ₅ N ₄ NaO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Acetazolamid-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Sulfamoyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)acetamid-Natriumsalz
ASK #05491	
Chemical Abstract Service Nr.	14191-96-9
Formelstamm	C ₁₆ -H ₂₂ -N ₄ -O ₄ -S . Cl-H
Molgewicht	402.8962
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ ClN ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acetiaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	{3-Acetylsulfanyl-4-[<i>N</i> -(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]pent-3-en-1-yl}acetat-hydrochlorid
ASK #05494	
Chemical Abstract Service Nr.	561-86-4
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₀ -Br-N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	287.1099
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ BrN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Brallobarbital
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.1370
2. Bezeichnung	5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Allyl-5-(2-bromallyl)barbitursäure; 5-Allyl-5-(2-bromallyl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
ASK #05495	
Formelstamm	2(C ₁₀ -H ₁₀ -Br-N ₂ -O ₃) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	612.282
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ Br ₂ CaN ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Brallobarbital-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Calciumsalz (2:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Allyl-5-(2-bromallyl)barbitursäure-Calciumsalz (2:1)
ASK #05496	Chemical Abstract Service Nr.	467-36-7
	Formelstamm	(C ₁₃ H ₁₅ N ₂ O ₂ S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	264.3433
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Thialbarbital
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	5-(Cyclohex-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Allyl-5-(cyclohex-2-enyl)-2-thiobarbitursäure; 5-Allyl-5-(cyclohex-2-enyl)-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion; 5-(Cyclohex-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-thiobarbitursäure
ASK #05497	Chemical Abstract Service Nr.	3546-29-0
	Formelstamm	(C ₁₃ H ₁₅ N ₂ O ₂ S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	286.3252
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ N ₂ NaO ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Thialbarbital-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	5-(Cyclohex-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-(Cyclohex-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz; 5-Allyl-5-(cyclohex-2-enyl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz
ASK #05498	Chemical Abstract Service Nr.	2537-29-3
	Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₃ N ₂ O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	226.2292
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Proxibarbal
	International Nonproprietary Name	INN.L15
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	5-(2-Hydroxypropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Allyl-5-(2-hydroxypropyl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion; 5-Allyl-5-(2-hydroxypropyl)barbitursäure
ASK #05499		

Chemical Abstract Service Nr. 23554-70-3
Formelstamm (C11-H15-N2-O3)⁻ Na⁺
Molgewicht 246.2382
Bruttoformel C₁₁H₁₅N₂NaO₃
Vorzugsbezeichnung Butalbital-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Allyl-5-isobutylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #05523
Formelstamm C19-H27-N-O . C3-H6-O3
Molgewicht 375.5017
Bruttoformel C₂₂H₃₃NO₄
Vorzugsbezeichnung (-)-Pentazocinlactat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung (2*R*,6*R*,11*R*)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-(2-hydroxypropanoat) (1:1)

ASK #05528
Chemical Abstract Service Nr. 4618-18-2
Molgewicht 342.2965
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁
2. Bezeichnung O-⁻-D-Galactopyranosyl-(1 → 4)-D-fructofuranose
3. Bezeichnung Lactulose
Zitat Bezeichnung 3 Eur.Ph.2005,5.0/1230; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1230; Eur.Ph.2002,4.00,4.03/1230; CAS; EUTCT; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1230; Eur.Ph.2011,7.0/1230; Lactulose; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1230; BP2001-2011; Gil; USAN; Eur.Ph.2008,6.0,6.3/1230

ASK #05530
Chemical Abstract Service Nr. 87-81-0
Molgewicht 180.1559
Bruttoformel C₆H₁₂O₆
2. Bezeichnung D-lyxo-Hexulose
3. Bezeichnung D-Tagatose
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; IUPAC2005

ASK #05532
Chemical Abstract Service Nr. 808-71-9
Formelstamm C22-H31-N3-O4-S . H-I
Molgewicht 561.4767
Bruttoformel C₂₂H₃₂IN₃O₄S

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]-hydroiodid
3. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(3*S*,6*R*,7*R*)-2,2-dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carboxylat]-hydroiodid

ASK #05533

Chemical Abstract Service Nr. 3689-73-4

Molgewicht 433.5642

Bruttoformel C₂₂H₃₁N₃O₄S

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]

3. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(3*S*,6*R*,7*R*)-2,2-dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Penethamat; Penethacillin

ASK #05534

Chemical Abstract Service Nr. 59-92-7

Molgewicht 197.1879

Bruttoformel C₉H₁₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Levodopa

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA17,2,23.3; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/0038; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.5310; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/38; Ph.Eur.2008,6.0/0038

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dopa; L-Dopa

ASK #05535

Chemical Abstract Service Nr. 219533-73-0

Formelstamm C22-H23-N-O7 . Cl-H . H2-O

Molgewicht 467.8967

Bruttoformel C₂₂H₂₄ClNO₇

Vorzugsbezeichnung Noscapinhydrochlorid-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L18)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/515; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/515; Ph.Eur.2008,6.0/515

2. Bezeichnung (3*S*)-6,7-Dimethoxy-3-[(5*R*)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3*H*)-on-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #05536

Chemical Abstract Service Nr. 1264-72-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11039-78-4; 126777-31-9; 12737-32-5; 51810-43-6; 55606-05-8; 8055-19-4

Formelstamm (1-x) C53-H100-N16-O13 . x C52-H98-N16-O13 . 2.5 H2-O4-S

Vorzugsbezeichnung Colistinsulfat

International Nonproprietary Name	(INNv.L10)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.06/0320; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.7/0320; Ph.Eur.2008,6.0/0320
2. Bezeichnung	(6S)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, (6S)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Ile-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, 7-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, 6-Methylheptanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam und Octanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam, Sulfate (2:5), Gemisch [Dab = L-2,4-Diaminobutanoyl; Ph.Eur.: Summe der Komponenten 1 + 4 mindestens 0,61 m/m, Komponenten 2, 3 und 5 jeweils höchstens 0,13 m/m]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Colistin-Sulfat (Salz)
ASK #05539	
Chemical Abstract Service Nr.	90-54-0
Molgewicht	325.4446
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Etafenon
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-[2-(Diethylaminoethoxy)phenyl]-3-phenylpropan-1-on
ASK #05540	
Chemical Abstract Service Nr.	2192-21-4
Formelstamm	C21-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	361.9055
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Etafenonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-[2-(Diethylaminoethoxy)phenyl]-3-phenylpropan-1-on-hydrochlorid
ASK #05542	
Chemical Abstract Service Nr.	17140-68-0
Formelstamm	C13-H21-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	315.7991
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Etamiphyllinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	7-(2-Diethylaminoethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #05544	
Chemical Abstract Service Nr.	19326-29-5
Formelstamm	C13-H21-N5-O2 . C10-H16-O4-S

Molgewicht 511.6348
Bruttoformel C₂₃H₃₇N₅O₆S
Vorzugsbezeichnung Etamiphyllincamsilat
International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 7-[2-(Diethylamino)ethyl]-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-[(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]methansulfonat (1:1)
ASK #05548
Chemical Abstract Service Nr. 131890-13-6
Formelstamm C15-H24-O . 14 C2-H4-O
Molgewicht 837.0863
Bruttoformel C₄₃H₈₀O₁₅
Vorzugsbezeichnung Nonoxinol 14
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 (AAN); BAN
2. Bezeichnung -[4-, 2- und 2,4-Bis(*verzweigt*-C₉-Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-14 (ca. 85:10:5)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Macrogol-14-(nonylphenyl)ether; Polyethylenglycol-14-mono(p-nonylphenyl)ether; alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-14

ASK #05549

Formelstamm C30-H63-N3-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht 570.762
Bruttoformel C₃₀H₆₅Cl₂N₃O₂
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2-dodecylaminoethyl)glycin-dihydrochlorid

ASK #05559

Chemical Abstract Service Nr. 4360-12-7
Molgewicht 326.4326
Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₂
2. Bezeichnung (17*R*,21*R*)-Ajmalan-17,21-diol
3. Bezeichnung Ajmalin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.Bd.III

ASK #05590

Chemical Abstract Service Nr. 557-05-1
Formelstamm 2(C18-H35-O2)⁻ Zn²⁺ ca.
Molgewicht 632.348
Bruttoformel C₃₆H₇₀O₄Zn
2. Bezeichnung Zink(stearat/palmitat/oleat)
3. Bezeichnung Zinkstearat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym	Zinkstearat
----------------	-------------

ASK #05591

Chemical Abstract Service Nr.	1689-89-0
Molgewicht	290.0148
Bruttoformel	C ₇ H ₃ IN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nitroxinil
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-iod-5-nitrobenzonnitril

ASK #05592

Chemical Abstract Service Nr.	27917-82-4
Formelstamm	C7-H3-I-N2-O3 . C8-H19-N-O5
Molgewicht	499.255
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ IN ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Nitroxinil-1-Desoxy-1-(ethylamino)-D-glucitol-Salz
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-iod-5-nitrobenzonnitril-1-Desoxy-1-(ethylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #05593

Chemical Abstract Service Nr.	13988-32-4
Molgewicht	325.4876
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ NO
2. Bezeichnung	1-(4-Ethoxyphenyl)-N,N-diethyl-3-phenylbutan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-(4-Ethoxyphenyl)-3-phenylbutyl]diethylazan

ASK #05594

Chemical Abstract Service Nr.	10535-87-2
Formelstamm	C22-H31-N-O . Cl-H
Molgewicht	361.9486
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ ClNO
2. Bezeichnung	1-(4-Ethoxyphenyl)-N,N-diethyl-3-phenylbutan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[1-(4-Ethoxyphenyl)-3-phenylbutyl]diethylazan-hydrochlorid

ASK #05595

Chemical Abstract Service Nr.	87-33-2
Molgewicht	236.1363
Bruttoformel	C ₆ H ₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Isosorbiddinitrat
International Nonproprietary Name	INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI9.5089

2. Bezeichnung 1,4:3,6-Dianhydro-D-glucitoldinitrat

ASK #05600

Chemical Abstract Service Nr. 1264-62-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12125-46-1; 1334-36-7; 1386-36-3; 22372-15-2; 41342-53-4; 68206-56-4; 7121-45-1

Molgewicht 862.0527

Bruttoformel C₄₃H₇₅NO₁₆

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-β-*D*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2-*O*-(4-ethyl-2-*O*-methyl-β-*D*-glucopyranosyloxy)-5-*O*-methyl-β-*D*-glucopyranosyloxy]-2-*O*-(4-ethyl-2-*O*-methyl-β-*D*-glucopyranosyloxy)-β-*D*-glucopyranosyloxy

3. Bezeichnung Erythromycinethylsuccinat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Erythromycin A-2'-ethylsuccinat; Erythromycinethylsuccinat

ASK #05601

Chemical Abstract Service Nr. 546-93-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1784-39-0; 183480-27-5; 364320-47-8; 7757-69-9

Molgewicht 84.3139

Bruttoformel CMgO₃

2. Bezeichnung Magnesiumcarbonat

Zitat Bezeichnung 2 E504; IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 504 [Magnesiumcarbonat]

ASK #05602

Chemical Abstract Service Nr. 13523-86-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 21870-06-4; 582319-62-8

Molgewicht 248.3208

Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Pindolol

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2019; JP14-17(2001-2016); BP1988-2019; MAR1982-2019; USPF39.5(2013); Hager2017; USAN; EP2.13(1989); CAS; EAB/EP3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2017)/634; AAN; JAN; ATC; USMI10-14; PubMed; MeSH; USP21/S5-42(1987-2019); BAN; PubChem

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(1*H*-Indol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
(RS)-1-Indol-4-yloxy-3-isopropylamino-2-propanol; Prindolol [veraltete Kurzbezeichnung / outdated short name]; 1-(Indol-4-yloxy)-3-isopropylaminopropan-2-ol;
(2RS)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(1-methylethyl)aminopropan-2-ol; (2RS)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(1-methylethyl)amino]propan-2-ol; 1-[(1H-Indol-4-yl)oxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol;
Synonym (RS)-1-(4-Indolyloxy)-3-isopropylaminopropan-2-ol; (RS)-1-(indol-4-yloxy)-3-isopropylaminopropan-2-ol; 1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(1-methylethyl)aminopropan-2-ol;
1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(1-methylethyl)amino]-2-propanol; (RS)-1-(Indol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol; Prinodolol [veraltete Kurzbezeichnung / outdated short name];
(RS)-1-(4-Indolyloxy)-3-isopropylamino-2-propanol; 1-(4-Indolyloxy)-3-(isopropylamino)-2-propanol; 1-(Indol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)-2-propanol;
1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(1-methylethyl)amino-2-propanol

ASK #05603

Chemical Abstract Service Nr. 108-01-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 116134-09-9; 156681-25-3
Molgewicht 89.1362
Bruttoformel C₄H₁₁NO
Vorzugsbezeichnung Deanol
International Nonproprietary Name (INN.Cumul.L3-15(1971-2013))
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; USEPA-ACToR; MeSH; RTECS; NCI.Thesaurus; MAR2015; KEGG; GSBL; EUTCT; NIST; PubChem; USMI14; HSDB; ETOX; ChemIDplus; ATC; Hager2014; LB; CAS; Pharmavista; IGS; ROMP2015; AAN; BAN
2. Bezeichnung 2-(Dimethylamino)ethan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2014; ChemSpider; PubChem
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Norcholin; 2-(Dimethylamino)ethanol; 2-Dimethylaminoethanol; Dimethyl MEA; N,N-Dimethylethanolamin; beta-Dimethylaminoethylalkohol; Dimethylmonoethanolamin; (2-Hydroxyethyl)dimethylamin; Demanol; N,N-Dimethylcolamin; N,N-Dimethyl-2-aminoethanol; Dimethyl(2-hydroxyethyl)amin

ASK #05608

Chemical Abstract Service Nr. 53-84-9
Molgewicht 663.4251
Bruttoformel C₂₁H₂₇N₇O₁₄P₂
Vorzugsbezeichnung Nadid
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27; USMI9.6170
2. Bezeichnung P²-(Adenosin-5'-yl)-P¹-[(3-carbamoylpyridinio)-D-ribofuranosid-5-yl]monohydrogendiphosphat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Nicotinamid-Adenin-Dinucleotid

ASK #05609

Chemical Abstract Service Nr. 85-61-0
Molgewicht 767.5341
Bruttoformel C₂₁H₃₆N₇O₁₆P₃S
2. Bezeichnung Adenosin-3'-dihydrogenphosphat-5'-(O^{P2}-{(R)-3-hydroxy-2,2-dimethyl-4-oxo-4-[3-oxo-3-(2-sulfanylethylamino)propylamino]butyl}dihydrogendiphosphat)
3. Bezeichnung Coenzym A

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10

ASK #05610

Chemical Abstract Service Nr. 300-01-6

Formelstamm (C4-H2-O5)2⁻ 2Na⁺

Molgewicht 176.0352

Bruttoformel C₄H₂Na₂O₅

2. Bezeichnung Oxobutandisäure-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Oxalessigsäure-Dinatriumsalz

ASK #05614

Chemical Abstract Service Nr. 13103-34-9

Molgewicht 452.6686

Bruttoformel C₃₀H₄₄O₃

Vorzugsbezeichnung Boldenonundecylenat

International Nonproprietary Name (INN.L9)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 3-Oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl(dec-10-enoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Boldenon(dec-10-enoat)

ASK #05615

Chemical Abstract Service Nr. 2104-96-3

Molgewicht 365.9961

Bruttoformel C₈H₈BrCl₂O₃PS

Vorzugsbezeichnung Bromofos

International Nonproprietary Name INN.L11

2. Bezeichnung *O*-(4-Brom-2,5-dichlorphenyl)-*O'*,*O'*-dimethylphosphorothioat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bromophos

ASK #05616

Chemical Abstract Service Nr. 107-21-1

Molgewicht 62.0678

Bruttoformel C₂H₆O₂

2. Bezeichnung Ethan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

3. Bezeichnung Ethylenglycol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.5R,5.7R; DAB1998R

ASK #05619

Chemical Abstract Service Nr. 67-92-5
Formelstamm C19-H35-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 345.9476
Bruttoformel C₁₉H₃₆ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Dicycloverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; EAB3.1,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0-1(1998-2018)/1197
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)([1,1'-bi(cyclohexyl)]-1-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #05620

Chemical Abstract Service Nr. 127-19-5
Molgewicht 87.1204
Bruttoformel C₄H₉NO
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethylacetamid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; GII; ROMP8
3. Bezeichnung Dimethylacetamid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1667; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0/1667; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.06/1667

ASK #05621

Molgewicht 357.4434
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₄
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(2-methoxyethoxy)(diphenyl)acetat]

ASK #05622

Chemical Abstract Service Nr. 503-01-5
Molgewicht 141.2539
Bruttoformel C₉H₁₉N
Vorzugsbezeichnung Isomethepten
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5040
2. Bezeichnung *N*,6-Dimethylhept-5-en-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Methyl)(6-methylhept-5-en-2-yl)azan

ASK #05623

Chemical Abstract Service Nr. 5984-50-9
Formelstamm C9-H19-N . C4-H6-O6
Molgewicht 291.3407
Bruttoformel C₁₃H₂₅NO₆
Vorzugsbezeichnung Isomethepten[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung N,6-Dimethylhept-5-en-2-amin-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Methyl)(6-methylhept-5-en-2-yl)azan-(*R*,*R*)-tartrat (1:1)

ASK #05624

Chemical Abstract Service Nr. 51-98-9

Molgewicht 340.4559

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₃

Vorzugsbezeichnung Norethisteronacetat

International Nonproprietary Name (INNv.L6)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.03/850; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0850; Ph.Eur.2008,6.0/0850

2. Bezeichnung 3-Oxo-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ylacetat

ASK #05625

Chemical Abstract Service Nr. 1063-55-4

Formelstamm C24-H31-N3-O-S . 2(C4-H4-O4)

Molgewicht 641.7318

Bruttoformel C₃₂H₃₉N₃O₉S

Vorzugsbezeichnung Butaperazindimaleat

International Nonproprietary Name (INNv.L13)

2. Bezeichnung 1-{10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-10*H*-phenothiazin-2-yl}butan-1-on-maleat (1:2)

ASK #05626

Formelstamm 3(C4-H5-N-O4)²⁻ 3H⁺ Fe3⁺

Molgewicht 452.1292

Bruttoformel C₁₂H₁₈FeN₃O₁₂

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Eisen()-Salz (3:1)

3. Bezeichnung Eisen()-hydrogen-DL-aspartat

ASK #05627

Formelstamm 2(C4-H5-N-O4)²⁻ 2H⁺ Co2⁺ . 5 H2-O

Molgewicht 413.1991

Bruttoformel C₈H₁₂CoN₂O₈

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Cobalt()-Salz 5 H₂O

3. Bezeichnung Cobalt()-hydrogen-DL-aspartat-Pentahydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Cobalt(II)-hydrogen-DL-aspartat 5 HO

ASK #05628

Formelstamm 2(C4-H5-N-O4)²⁻ 2H⁺ Cu2⁺ . 0.5 H2-O

Molgewicht 336.7431

Bruttoformel C₈H₁₂CuN₂O₈

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Kupfer()-Salz (2:1) 0.5 H₂O

3. Bezeichnung Kupfer()-hydrogen-DL-aspartat-Hemihydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Kupfer(II)-hydrogen-DL-aspartat 0.5 HO

ASK #05629

Formelstamm 2(C₄-H₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺ Mn²⁺ . 2.5 H₂O

Molgewicht 364.1657

Bruttoformel C₈H₁₂MnN₂O₈

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Mangan()-Salz (2:1) 2.5 H₂O

3. Bezeichnung Mangan()-hydrogen-DL-aspartat-2.5-Hydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Mangan(II)-hydrogen-DL-aspartat 2.5 HO

ASK #05630

Formelstamm 2(C₄-H₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺ Zn²⁺

Molgewicht 329.5695

Bruttoformel C₈H₁₂N₂O₈Zn

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Zinksalz (2:1)

3. Bezeichnung Zinkbis(hydrogen-DL-aspartat)

ASK #05632

Molgewicht 751.887

Bruttoformel C₁₂H₈I₄N₂O₂S

2. Bezeichnung 2,3',5',6-Tetraiod-4,4'-sulfonyldianilin

ASK #05633

Chemical Abstract Service Nr. 4936-47-4

Molgewicht 285.2764

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Nifuratel

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; USAN; MAR28

2. Bezeichnung 5-(Methylsulfanylmethyl)-3-[(5-nitrofuranyl)methyliden]amino]-1,3-oxazolidin-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Methylsulfanylmethyl-3-[(5-nitro-2-furylmethylen)amino]-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #05635

2. Bezeichnung Propylenglycol(palmitat,stearat)

ASK #05636

Chemical Abstract Service Nr. 37452-43-0

2. Bezeichnung Polyestriolphosphat

ASK #05637

Chemical Abstract Service Nr. 22801-44-1
Molgewicht 246.348
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Mepivacain
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5688; MAR27
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid

ASK #05638

Chemical Abstract Service Nr. 16452-56-5
Formelstamm C15-H22-N2-O . Cl-H
Molgewicht 282.8089
Bruttoformel C₁₅H₂₃ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Mepivacainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1242; Ph.Eur.2008,6.0/1242; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1242; DAC87; USMI9.5688
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #05640

Chemical Abstract Service Nr. 7783-20-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 44071-93-4; 64006-53-7; 82168-61-4
Formelstamm 2(N-H4)⁺ (S-O4)⁻
Molgewicht 132.1395
Bruttoformel H₈N₂O₄S
2. Bezeichnung Ammoniumsulfat
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; E517; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 517

ASK #05645

Chemical Abstract Service Nr. 9010-88-2
Formelstamm (C5-H8-O2)_m . (C5-H8-O2)_n (m:n=2:1)
2. Bezeichnung Poly(ethylacrylat-co-methylmethacrylat) (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #05647

Chemical Abstract Service Nr. 147-90-0
Formelstamm C4-H9-N-O . C7-H6-O3
Molgewicht 225.2411
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₄
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Morpholinsalz

ASK #05648

Chemical Abstract Service Nr. 110-97-4
Molgewicht 133.1888
Bruttoformel $C_6H_{15}NO_2$
2. Bezeichnung 1,1'-Azandiylbis(propan-2-ol)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,1'-Iminobis(propan-2-ol)

ASK #05649

Chemical Abstract Service Nr. 112-02-7
Formelstamm $(C_{19}H_{42}N)^+ Cl^-$
Molgewicht 319.9965
Bruttoformel $C_{19}H_{42}ClN$
Vorzugsbezeichnung Cetrimoniumchlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylhexadecan-1-aminiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hexadecyltrimethylammoniumchlorid

ASK #05654

Chemical Abstract Service Nr. 614-18-6
Molgewicht 151.1626
Bruttoformel $C_8H_9NO_2$
2. Bezeichnung Ethylnicotinat
Zitat Bezeichnung 2 MAR28

ASK #05655

Chemical Abstract Service Nr. 59-40-5
Formelstamm $(C_{14}H_{11}N_4O_2S)^- H^+$
Molgewicht 300.3357
Bruttoformel $C_{14}H_{12}N_4O_2S$
Vorzugsbezeichnung Sulfaquinoxalin
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.8734
2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(chinoxalin-2-yl)benzolsulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*(1)-(Chinoxalin-2-yl)sulfanilamid

ASK #05656

Formelstamm $(C_{14}H_{11}N_4O_2S)^- Na^+ \cdot 3 H_2O$
Molgewicht 376.3634

Bruttoformel C₁₄H₁₁N₄NaO₂S
Vorzugsbezeichnung Sulfaquinoxalin-Natrium 3 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(chinoxalin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(1)-(Chinoxalin-2-yl)sulfanilamid-Natriumsalz 3 HO

ASK #05660

Chemical Abstract Service Nr. 10102-68-8
Molgewicht 293.8869
Bruttoformel CaI₂
2. Bezeichnung Calciumiodid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; MAR28

ASK #05661

Chemical Abstract Service Nr. 7790-29-6
Molgewicht 212.3723
Bruttoformel IRb
2. Bezeichnung Rubidiumiodid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #05662

Chemical Abstract Service Nr. 62-38-4
Molgewicht 336.7379
Bruttoformel C₈H₈HgO₂
3. Bezeichnung Phenylquecksilber()-acetat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.04/2042; Ph.Eur.2008,6.0/2042; Ph.Eur.2005,5.0/2042

ASK #05674

Chemical Abstract Service Nr. 13457-21-1
Molgewicht 772.8962
Bruttoformel C₃₆H₄₀N₁₀O₆S₂
2. Bezeichnung (3,3'-Disulfandiylbis{4-[*N*-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]pent-3-en-1-yl})dinicotinat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Thiamindisulfid-O,O'-dinicotinat

ASK #05675

Chemical Abstract Service Nr. 54-03-5
Molgewicht 592.6778
Bruttoformel C₃₀H₄₄N₂O₁₀
Vorzugsbezeichnung Hexobendin
International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.4578

2. Bezeichnung [3,3'-(*N,N*-Dimethylethylendiamino)dipropyl]bis(3,4,5-trimethoxybenzoat)

ASK #05676

Chemical Abstract Service Nr. 50-62-4

Formelstamm C₃₀-H₄₄-N₂-O₁₀ . 2 Cl-H

Molgewicht 665.5996

Bruttoformel C₃₀H₄₆Cl₂N₂O₁₀

Vorzugsbezeichnung Hexobendindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.4578

2. Bezeichnung [3,3'-(*N,N*-Dimethylethylendiamino)dipropyl]bis(3,4,5-trimethoxybenzoat)-dihydrochlorid

ASK #05677

Chemical Abstract Service Nr. 101-31-5

Molgewicht 289.3694

Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₃

2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

3. Bezeichnung Hyoscyamin

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.4780

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [(1R,3r,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

ASK #05678

Chemical Abstract Service Nr. 5989-77-5

Formelstamm 2(C₃₃-H₃₇-N₅-O₅) . C₄-H₆-O₆

Molgewicht 1317.4416

Bruttoformel C₇₀H₈₀N₁₀O₁₆

Vorzugsbezeichnung Dihydroergotaminhemitartrat

Zitat Bezeichnung 1 (INNv.L16); (INNv.L7)

2. Bezeichnung (5'*S*,10*R*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-methyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-(*R,R*)-tartrat (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dihydroergotaminemi[(*R,R*)-tartrat]; Dihydroergotamintartrat (Ph.Eur.); Bis[(6a*R*,9*R*,10a*R*)-*N*-[(2*R*,5*S*,10a*S*,10b*S*)-5-benzyl-10b-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxooctahydro-8H-oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9]Dihydroergotamintartrat

ASK #05680

Chemical Abstract Service Nr. 1777-82-8

Molgewicht 177.0279

Bruttoformel C₇H₆Cl₂O

2. Bezeichnung (2,4-Dichlorphenyl)methanol

3. Bezeichnung	2,4-Dichlorbenzylalkohol
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2018; FIE96
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	2,4-Dichlorbenzylmethanol; Dichlorbenzylalkohol
ASK #05682	
Chemical Abstract Service Nr.	15687-27-1
Formelstamm	(C13-H17-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	206.2808
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Ibuprofen
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; USAN; FDA-SRS; DAC2019; JAN; MAR2020; EAB3.0,4.0+2.5.0,6.0+1+8,7.0,8.0,9.0+6,10.0(1997-2020)/0721; GlnAS; ChemIDplus; BP2001-2021; EP3.0,4.0+2.5.0,6.0+1+8,7.0,8.0,9.0+6,10.0(1997-2020); ROMP2020; PubChem; ChemSpider; BAN; Phpa1.4,12.1,18.3(1989-2006); CAS; USMI2020; USP25-42(2002-2019)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(2 <i>RS</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure; 4-Isobutyl-alpha-methylphenylessigsäure; alpha-Methyl-4-(2-methylpropyl)phenylessigsäure; 2-(4-Isobutylphenyl)propionsäure
ASK #05683	
Chemical Abstract Service Nr.	54-32-0
Molgewicht	279.3746
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Moxisylyt
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl}acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(2-Dimethylaminoethoxy)-5-isopropyl-2-methylphenyl]acetat
ASK #05684	
Chemical Abstract Service Nr.	964-52-3
Formelstamm	C16-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	315.8355
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Moxisylythydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl}acetat-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [4-(2-Dimethylaminoethoxy)-5-isopropyl-2-methylphenyl]acetat-hydrochlorid
ASK #05690
Chemical Abstract Service Nr. 14038-43-8
Molgewicht 859.2282
Bruttoformel C₁₈Fe₇N₁₈
2. Bezeichnung Hexakis(cyano-*C*)ferrat(4-)eisen(3+) (3:4)
3. Bezeichnung Eisen()-hexacyanoferrat()

ASK #05694
Chemical Abstract Service Nr. 365-26-4
Molgewicht 181.2316
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Oxilofrin
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol

ASK #05695
Chemical Abstract Service Nr. 942-51-8
Formelstamm C10-H15-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 217.6925
Bruttoformel C₁₀H₁₆ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Oxilofrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]phenol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #05696
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1641-74-3
Formelstamm C12-H18-N2-O2 . C6-H8-O7 . H2-O
Molgewicht 432.4223
Bruttoformel C₁₈H₂₆N₂O₉
Vorzugsbezeichnung Nicametacitrat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(pyridin-3-carboxylat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Diethylaminoethyl)nicotinat-citrat (1:1) 1 HO

ASK #05697

Chemical Abstract Service Nr. 3099-52-3
Molgewicht 222.2835
Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Nicametat
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(pyridin-3-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Diethylaminoethyl)nicotinat

ASK #05698

Chemical Abstract Service Nr. 587-23-5
Formelstamm (C6-H12-N4) . (C8-H8-O3)
Molgewicht 292.3336
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Methenamin[(*RS*)-(hydroxy)(phenyl)acetat]
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 1,3,5,7-Tetraazaadamantan-[(*RS*)-(hydroxy)(phenyl)acetat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methenaminmandelat

ASK #05700

Formelstamm C8-H11-N-O . Cl-H
Molgewicht 173.64
Bruttoformel C₈H₁₂ClNO
2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)phenol-hydrochlorid
3. Bezeichnung Tyraminhydrochlorid

ASK #05701

Chemical Abstract Service Nr. 7246-07-3
Formelstamm (C11-H10-N-O4-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 275.2562
Bruttoformel C₁₁H₁₀NNaO₄S
Vorzugsbezeichnung Actinoquinol-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 8-Ethoxychinolin-5-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #05702

Chemical Abstract Service Nr. 6582-31-6
Formelstamm (C19-H39-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 328.5331
Bruttoformel C₁₉H₄₀N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Dapabutan
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung (RS)-3-[3-(Dodecylamino)propylamino]butansäure

ASK #05703

Chemical Abstract Service Nr. 6424-40-4
Formelstamm C17-H21-N-O4 . Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht 375.8444
Bruttoformel C₁₇H₂₂ClNO₄
2. Bezeichnung (6 ,7 -Epoxytropan-3 -yl)[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-hydrochlorid 2 H₂O
3. Bezeichnung Scopolaminhydrochlorid 2 H₂O

ASK #05704

Chemical Abstract Service Nr. 1306-04-3
Molgewicht 520.7571
Bruttoformel Ca₅ClO₁₂P₃
2. Bezeichnung Pentacalcium-chlorid-tris(phosphat)
3. Bezeichnung Chlorapatit
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.7156

ASK #05705

Chemical Abstract Service Nr. 100-79-8
Molgewicht 132.1577
Bruttoformel C₆H₁₂O₃
2. Bezeichnung (2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl)methanol
Zitat Bezeichnung 2 GI; USMI9.3232
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Solketal

ASK #05706

Chemical Abstract Service Nr. 68207-00-1
Formelstamm (C16-H36-N)+ Br⁻
Molgewicht 322.3677
Bruttoformel C₁₆H₃₆BrN
2. Bezeichnung N-Ethyl-N,N-dimethyldodecan-1-aminiumbromid

ASK #05709

Chemical Abstract Service Nr. 3735-90-8
Molgewicht 328.4717

Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂OS
Vorzugsbezeichnung Fencarbamid
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung S-(2-Diethylaminoethyl)(diphenylthiocarbamat)

ASK #05710

Chemical Abstract Service Nr. 10539-19-2
Molgewicht 307.3862
Bruttoformel C₂₀H₂₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Moxaverin
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-Benzyl-3-ethyl-6,7-dimethoxyisochinolin

ASK #05711

Chemical Abstract Service Nr. 115122-70-8
Formelstamm (C₁₈-H₂₃-O₃-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 342.4282
Bruttoformel C₁₈H₂₃NaO₃S
2. Bezeichnung 3,7-Di-*tert*-butylnaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #05712

Chemical Abstract Service Nr. 13655-52-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 23846-70-0; 54578-71-1
Molgewicht 249.3486
Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Alprenolol
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 AAN; CAS; USMI10; MAR28; IGS; ROMP2011; BAN; EINECS; MAR2011; MeSH
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-(2-Allylphenoxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #05713

Chemical Abstract Service Nr. 13707-88-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13678-97-2
Formelstamm C₁₅-H₂₃-N-O₂ . Cl-H
Molgewicht 285.8096
Bruttoformel C₁₅H₂₄ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Alprenololhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0876; Ph.Eur.1997,3.0/876; Ph.Eur.2002,4.00/0876; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0876; MAR28; EINECS; USMI10
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-(2-Allylphenoxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #05714

Chemical Abstract Service Nr. 72017-58-4
Formelstamm C19-H24-N2-O-S . C10-H8-O6-S2
Molgewicht 616.7686
Bruttoformel C₂₉H₃₂N₂O₇S₃
Vorzugsbezeichnung Fencarbamidnapadisilat
International Nonproprietary Name INN.L5,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung S-(2-Diethylaminoethyl)(diphenylthiocarbamat)-naphthalin-1,5-disulfonat (1:1)

ASK #05715

Chemical Abstract Service Nr. 67824-72-0
Formelstamm C15-H23-N-O2 . C7-H6-O2
Molgewicht 371.47
Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₄
Vorzugsbezeichnung Alprenololbenzoat
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.1997,3.0/1066
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol-benzoat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-(2-Allylphenoxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol-benzoat (1:1)

ASK #05716

Chemical Abstract Service Nr. 544-17-2
Formelstamm 2(C-H-O2)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 130.1129
Bruttoformel C₂H₂CaO₄
2. Bezeichnung Ameisensäure-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Calciumformiat
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; E238; MAR29
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 238

ASK #05718

Formelstamm (C6-H5-O7)³⁻ H⁺ Fe²⁺ . H2-O

Molgewicht 263.9679

Bruttoformel C₆H₆FeO₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Eisen()-Salz (1:1) 1 H₂O

3. Bezeichnung Eisen()-hydrogencitrat 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-Eisen(II)-Salz (1:1) 1 HO

ASK #05721

Chemical Abstract Service Nr. 14940-41-1

Formelstamm 2(O₄-P)³⁻ 3Fe²⁺

Molgewicht 357.4777

Bruttoformel Fe₃O₈P₂

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Eisen()-Salz (2:3)

3. Bezeichnung Eisen()-phosphat

Zitat Bezeichnung 3 IGS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ferrophosphat; Trieisenbis(orthophosphat); Eisen(II)-orthophosphat

ASK #05722

Chemical Abstract Service Nr. 13106-76-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 140899-16-7; 2411833-51-5

Molgewicht 196.0345

Bruttoformel H₈MoN₂O₄

2. Bezeichnung Ammoniummolybdat()

3. Bezeichnung Ammoniummolybdat

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2024

ASK #05723

Molgewicht 386.0827

Bruttoformel O₈P₂Zn₃

2. Bezeichnung Zinkphosphat

ASK #05724

2. Bezeichnung Aluminium-acetat-dihydroxid - Aluminium-diacetat-hydroxid - Gemisch

ASK #05725

Chemical Abstract Service Nr. 10101-39-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1028773-86-5; 1059109-09-9; 1344-94-1; 13983-17-0; 14567-51-2; 14567-52-3; 207806-17-5; 368436-36-6; 57657-07-5; 729609-37-4; 9056-30-8; 930265-12-6

Molgewicht 116.1617

Bruttoformel CaO₃Si

2. Bezeichnung Metakieselsäure-Calcium-Salz (1:1)

3. Bezeichnung Calciummetasilicat ((mit Angaben zum chemischen oder mineralogischen Strukturtyp; Calciumsilicat (NF): ASK-Nr. 28991-5))

Zitat Bezeichnung 3	Calciummetasilicat; ROMP2011
ASK #05726	
Chemical Abstract Service Nr.	23031-25-6
Molgewicht	225.2842
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Terbutalin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]benzol-1,3-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(3,5-dihydroxyphenyl)ethanol
ASK #05727	
Chemical Abstract Service Nr.	23031-32-5
Formelstamm	2(C12-H19-N-O3) . H2-O4-S
Molgewicht	548.6468
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ N ₂ O ₁₀ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]benzol-1,3-diol-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Terbutalinsulfat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Terbutalin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Terbutalinsulfat; (<i>RS</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(3,5-dihydroxyphenyl)ethanol-sulfat (2:1); Terbutalinhemisulfat
ASK #05730	
Chemical Abstract Service Nr.	115-93-5
Molgewicht	297.2883
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ NO ₅ PS ₂
2. Bezeichnung	<i>O,O</i> -Dimethyl- <i>O</i> -(4-sulfamoylphenyl)phosphorothioat
3. Bezeichnung	Cythioat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	<i>O,O'</i> -Dimethyl- <i>O''</i> -(4-sulfamoylphenyl)thiophosphat
ASK #05731	
Chemical Abstract Service Nr.	7683-59-2
Molgewicht	211.2576
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Isoprenalin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl]benzol-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)ethanol; rac-(1R)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol

ASK #05732

Chemical Abstract Service Nr. 6700-39-6

Formelstamm 2(C11-H17-N-O3) . H2-O4-S . 2 H2-O

Molgewicht 556.6242

Bruttoformel C₂₂H₃₆N₂O₁₀S

2. Bezeichnung rac-4-((1R)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl)benzol-1,2-diol-sulfat (2:1) 2 H₂O

3. Bezeichnung Isoprenalinsulfat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (RS)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)ethanol-sulfat (2:1) 2 HO; Isoprenalinhemisulfat 1 HO; rac-(1R)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol-sulfat (2:1) 2 HO; Isoprenalinsulfat

ASK #05733

Chemical Abstract Service Nr. 125-60-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 13987-04-7

Formelstamm (C22-H29-N2-O)+ Br⁻

Molgewicht 417.3825

Bruttoformel C₂₂H₂₉BrN₂O

Vorzugsbezeichnung Fenpiveriniumbromid

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 1-(4-Amino-4-oxo-3,3-diphenylbutyl)-1-methylpiperidin-1-iumbromid

ASK #05734

Chemical Abstract Service Nr. 54063-52-4

Molgewicht 367.4382

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₄

Vorzugsbezeichnung Pitofenon

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung Methyl{2-[4-(2-piperidinoethoxy)benzoyl]benzoat}

ASK #05735

Chemical Abstract Service Nr. 1248-42-6

Formelstamm C22-H25-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 403.8991

Bruttoformel C₂₂H₂₆ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Pitofenonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung Methyl{2-[4-(2-piperidinoethoxy)benzoyl]benzoat}-hydrochlorid

ASK #05736

2. Bezeichnung Tannin-Bismut()-Salz

3. Bezeichnung Basisches Bismuttannat

ASK #05738

Chemical Abstract Service Nr. 5560-59-8

Formelstamm C20-H27-N . C6-H8-O7

Molgewicht 473.5586

Bruttoformel C₂₆H₃₅NO₇

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-3-phenyl-*N*-(3-phenylpropyl)propan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

3. Bezeichnung Alverincitrat

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/2156; Ph.Eur.2005,5.6/2156

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (Ethyl)bis(3-phenylpropyl)azan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); (Ethyl)bis(3-phenylpropyl)azan-citrat (1:1)

ASK #05739

Chemical Abstract Service Nr. 42324-04-9

Formelstamm (C9-H6-N-O)⁻ 2(H-O)⁻ Bi3+

Molgewicht 387.1451

Bruttoformel C₉H₈BiNO₃

2. Bezeichnung (Chinolin-8-olato)dihydroxobismut

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 8-[(Dihydroxybismutino)oxy]chinolin; 8-Chinolinolato-dihydroxo-bismut(III); Chinolin-8-olato-dihydroxo-bismut(III); Wismut(III)-8-chinolinolat, basisches

ASK #05753

Chemical Abstract Service Nr. 492-39-7

Molgewicht 151.2056

Bruttoformel C₉H₁₃NO

Vorzugsbezeichnung Cathin

International Nonproprietary Name INNv.L44

Zitat Bezeichnung 1 GLST; MAR28

2. Bezeichnung (1*S*,2*S*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Norpseudoephedrin; (+)-Norpseudoephedrin

ASK #05755

Chemical Abstract Service Nr. 868-14-4

Formelstamm (C4-H4-O6)²⁻ H⁺ K⁺

Molgewicht 188.1772

Bruttoformel C₄H₅KO₆
2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Monokaliumsalz
3. Bezeichnung Kaliumhydrogentartrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (R,R)-Weinsäure-Monokaliumsalz; Kaliumhydrogen-(R,R)-tartrat

ASK #05757

Chemical Abstract Service Nr. 59-47-2
Molgewicht 182.2164
Bruttoformel C₁₀H₁₄O₃
Vorzugsbezeichnung Mephenesin
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung 3-(*o*-Tolyloxy)propan-1,2-diol

ASK #05758

Chemical Abstract Service Nr. 3679-64-9
Molgewicht 326.5731
Bruttoformel C₁₃H₉BrClNO₂
2. Bezeichnung 5-Brom-*N*-(4-chlorphenyl)-2-hydroxybenzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Bromosalicylchloranilid

ASK #05762

2. Bezeichnung 3-[-*D*-Glucopyranosyl-(1 4)-3-*O*-acetyl- -*D*-digitoxopyranosyl-(1 4)- -*D*-digitoxopyranosyl-(1 4)- -*D*-digitoxopyranosyloxy]-(14 /14 ,16 /12 ,14)-(di)hydroxy-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung Lanatoside A+B+C

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #05763

Chemical Abstract Service Nr. 1345-04-6
Molgewicht 339.715
Bruttoformel S₃Sb₂
2. Bezeichnung Antimon()-sulfid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; MAR28
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Antimonit

ASK #05764

Chemical Abstract Service Nr. 32087-68-6
Formelstamm C5-H11-N-O2 . C6-H10-O7
Molgewicht 311.2857
Bruttoformel C₁₁H₂₁NO₉
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylglycinium-*D*-glucuronat

3. Bezeichnung Betain-D-glucuronat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (Carboxymethyl)trimethylammonium-D-glucuronat

ASK #05765

Formelstamm C4-H11-N-O2 . C6-H10-O7

Molgewicht 299.275

Bruttoformel C₁₀H₂₁NO₉

2. Bezeichnung D-Glucuronsäure-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym D-Glucuronsäure-2,2'-Iminodiethanol-Salz

ASK #05766

Chemical Abstract Service Nr. 101418-00-2

Vorzugsbezeichnung Policresulen

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-4-methylbenzolsulfonsäure - Formaldehyd - Polykondensat

ASK #05767

Formelstamm 2(C16-H14-N3-O7-S)⁻ Ca₂₊ . 5 H₂O

Molgewicht 914.8809

Bruttoformel C₃₂H₂₈CaN₆O₁₄S₂

Vorzugsbezeichnung Calciumdisulfaloxat 5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung 2-[[4-[[[(Hydroxymethyl)carbamoyl]sulfamoyl]phenyl]carbamoyl]benzoesäure-Calciumsalz (2:1) 5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Sulfaloxinsäure-Calciumsalz (2:1) 5 HO

ASK #05768

Chemical Abstract Service Nr. 2447-57-6

Molgewicht 310.329

Bruttoformel C₁₂H₁₄N₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Sulfadoxin

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/740; Ph.Eur.2008,6.0/740; Ph.Eur.2005,5.0/740

2. Bezeichnung 4-Amino-N-(5,6-dimethoxy-pyrimidin-4-yl)benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1)-(5,6-Dimethoxy-pyrimidin-4-yl)sulfanilamid

ASK #05771

Chemical Abstract Service Nr. 152-11-4

Formelstamm C27-H38-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht 491.0626
Bruttoformel C₂₇H₃₉ClN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Verapamilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.08/573; Ph.Eur.2008,6.0/573; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/573; USMI9.9604
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)pentannitril-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-isopropylpentannitril-hydrochlorid

ASK #05772

Chemical Abstract Service Nr. 2152-34-3
Molgewicht 176.172
Bruttoformel C₉H₈N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Pemolin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 GLST; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-Amino-5-phenyl-1,3-oxazol-4(5*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Imino-5-phenyl-1,3-oxazolidin-4-on

ASK #05774

Chemical Abstract Service Nr. 118-10-5
Molgewicht 294.3908
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O
2. Bezeichnung (S)-(Chinolin-4-yl)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol
3. Bezeichnung Cinchonin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (8*R*,9*S*)-Cinchonan-9-ol; (S)-(4-Chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol

ASK #05775

2. Bezeichnung Chinarinde, FE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)
3. Bezeichnung Eingestellter Chinarindenfluidextrakt
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1818; Ph.Eur.2005,5.4/1818

ASK #05778

Chemical Abstract Service Nr. 17575-22-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11019-78-6; 35-86-9; 37267-71-3
Molgewicht 985.1157
Bruttoformel C₄₉H₇₆O₂₀

Vorzugsbezeichnung Lanatosid C
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 DAB1997R-2011R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; Ph.Eur.1997,504; MAR28; Ph.Eur.2005,5.5R,5.7R
2. Bezeichnung 3 -[-D-Glucopyranosyl-(1 4)-3-O-acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid

ASK #05779

Chemical Abstract Service Nr. 28221-20-7
Molgewicht 240.3816
Bruttoformel C₁₅H₂₈O₂
2. Bezeichnung [(1*RS*,2*SR*,5*RS*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexyl](3-methylbutanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3-p-Menthyl)(3-methylbutanoat)

ASK #05780

Chemical Abstract Service Nr. 7242-04-8
Molgewicht 991.1219
Bruttoformel C₅₁H₇₄O₁₉
Vorzugsbezeichnung Pengitoxin
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung 16 -Acetyloxy-3 -[3,4-di-O-acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)-3-O-acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)-3-O-acetyl- -D-digitoxopyranosyloxy]-14 -hydroxy-5 -card-20(22)-enolid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 16beta-Acetoxy-3beta-[3,4-di-O-acetyl-beta-D-digitoxopyranosyl-(1-->4)-3-O-acetyl-beta-D-digitoxopyranosyl-(1-->4)-3-O-acetyl-beta-D-digitoxopyranosyloxy]-14beta-hydroxy-5beta-card-20(22)-enolid

ASK #05781

Chemical Abstract Service Nr. 7361-61-7
Molgewicht 220.3338
Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂S
Vorzugsbezeichnung Xylazin
International Nonproprietary Name INN.L39
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dimethylphenyl)-5,6-dihydro-4*H*-1,3-thiazin-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5,6-Dihydro-4*H*-1,3-thiazin-2-yl)(2,6-dimethylphenyl)azan

ASK #05782

Chemical Abstract Service Nr. 23076-35-9
Formelstamm C12-H16-N2-S . Cl-H
Molgewicht 256.7948
Bruttoformel C₁₂H₁₇ClN₂S

Vorzugsbezeichnung Xylazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L39)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; Ph.Eur.2001(2000),1481
2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dimethylphenyl)-5,6-dihydro-4*H*-1,3-thiazin-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Xylazinhydrochlorid für Tiere; (5,6-Dihydro-4*H*-1,3-thiazin-2-yl)(2,6-dimethylphenyl)azan-hydrochlorid

ASK #05799

Chemical Abstract Service Nr. 15825-70-4
Molgewicht 452.1571
Bruttoformel C₆H₈N₆O₁₈
Vorzugsbezeichnung Mannitolhexanitrat
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5576
2. Bezeichnung D-Mannitolhexanitrat

ASK #05802

Chemical Abstract Service Nr. 124-94-7
Molgewicht 394.4339
Bruttoformel C₂₁H₂₇FO₆
Vorzugsbezeichnung Triamcinolon
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1376; Ph.Eur.2008,6.0/1376; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/1376; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 9-Fluor-11,16,17,21-tetrahydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #05803

Chemical Abstract Service Nr. 34424-98-1
Molgewicht 1816.585
Bruttoformel C₁₀₂H₁₉₀O₂₅
2. Bezeichnung Decaglyceroltetraoleat

ASK #05808

2. Bezeichnung Aluminiumhydroxid - Magnesiumcarbonat - Magnesiumhydroxid - Gemisch
3. Bezeichnung Aluminiumhydroxid-Magnesiumcarbonat-Gel
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #05810

Chemical Abstract Service Nr. 50-00-0
Molgewicht 30.026
Bruttoformel CH₂O
2. Bezeichnung Methanal
Zitat Bezeichnung 2 USMI2021; ROMP2021; IUPAC

3. Bezeichnung Formaldehyd
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2021; IUPAC

ASK #05812

Chemical Abstract Service Nr. 107-22-2

Molgewicht 58.0361

Bruttoformel C₂H₂O₂

2. Bezeichnung Ethandial

3. Bezeichnung Glyoxal

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; GII

ASK #05813

Chemical Abstract Service Nr. 298-12-4

Formelstamm (C₂-H-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 74.0355

Bruttoformel C₂H₂O₃

2. Bezeichnung Oxoessigsäure

3. Bezeichnung Glyoxylsäure

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4348; GII

ASK #05814

Chemical Abstract Service Nr. 526-95-4

Formelstamm (C₆-H₁₁-O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 196.1553

Bruttoformel C₆H₁₂O₇

2. Bezeichnung D-Gluconsäure

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.4287; ROMP8

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 574

ASK #05815

Chemical Abstract Service Nr. 60007-93-4

Formelstamm 3(C₆-H₁₁-O₇)⁻ Al³⁺

Molgewicht 612.4236

Bruttoformel C₁₈H₃₃AlO₂₁

2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Aluminiumsalz (3:1)

3. Bezeichnung Aluminium-D-gluconat

ASK #05816

Chemical Abstract Service Nr. 141-78-6

Molgewicht 88.1051

Bruttoformel C₄H₈O₂

3. Bezeichnung Ethylacetat

Zitat Bezeichnung 3 ARC1137; Ph.Eur.2008,6.0/0899; Ph.Eur.2005,5.0/0899; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/899; MAR28; DAC86; USMI9.3685; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #05818

Chemical Abstract Service Nr. 140207-93-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 116001-96-8; 37319-17-8; 51601-83-3; 52439-66-4; 56367-92-1

Formelstamm (C5-H6-Na2-O10-S2)_n(Na2-O7-S2)(C7-H8-Na2-O9-S)_x, n = ca. 11, x = ca. 1, M = 4000-6000 g/mol (Mittelwert), 1000-40000 g/mol (Bandbreite)

Vorzugsbezeichnung Pentosanpolysulfat-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 GII; EUTCT; Pharmavista

2. Bezeichnung Poly-*O*-sulfo-(1 4)-*-D*-xylopyranan-Polynatriumsalz, durchschnittlich an 1 von 11 Xylose-Einheiten
2-*O*-(Trinatrium-4-*O*-methyl-2,3-di-*O*-sulfonato-*-D*-glucopyranosyluronat)-substituiert, mittlere Molmasse M = 4000-6000 g/mol, Molmassen-Bandbreite M = 1000-40000 g/mol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Xylan-poly(hydrogensulfat)-Natriumsalz; Xylanhydrogensulfat-Natriumsalz; Pentosanhydrogensulfat-Natriumsalz; Natriumpentosanpolysulfat; Pentosanpolyschwefelsäureester-Natriumsalz; (1-->4)-beta-D-Xylan-2,3-bis(hydrogensulfat)-Natriumsalz; Pentosan-Polysulfat-Natrium

ASK #05819

Formelstamm (C12-H5-Br4-O5-P)₂⁻ 2H⁺ · H₂O

Molgewicht 599.786

Bruttoformel C₁₂H₇Br₄O₅P

Vorzugsbezeichnung Bromofenofos 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L20)

2. Bezeichnung {3,3',5,5'-Tetrabrom-2'-hydroxy[1,1'-biphenyl]-2-yl}dihydrogenphosphat 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3,3',5,5'-Tetrabrom-2'-hydroxybiphenyl-2-yl)dihydrogenphosphat 1 HO

ASK #05820

Chemical Abstract Service Nr. 79-11-8

Molgewicht 94.497

Bruttoformel C₂H₃ClO₂

2. Bezeichnung Chloressigsäure

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #05823

Chemical Abstract Service Nr. 3811-75-4

Molgewicht 354.446

Bruttoformel C₂₀H₂₆N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Hexamidin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 4,4'-(Hexan-1,6-diyldioxy)dibenzimidamid
ASK #05824
Chemical Abstract Service Nr. 659-40-5
Formelstamm C20-H26-N4-O2 . 2(C2-H6-O4-S)
Molgewicht 606.7093
Bruttoformel C₂₄H₃₈N₄O₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung Hexamidindiisetionat
International Nonproprietary Name INN.L5,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2002,4.00/1436; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/1436; Ph.Eur.2008,6.0/1436
2. Bezeichnung 4,4'-(Hexan-1,6-diyldioxy)dibenzimidamid-(2-hydroxyethansulfonat) (1:2)

ASK #05825
Chemical Abstract Service Nr. 7727-37-9
Molgewicht 28.0134
Bruttoformel N₂
3. Bezeichnung Stickstoff
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1247; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1247; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1247; Helv8/97; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; E941
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 941

ASK #05826
Chemical Abstract Service Nr. 137-66-6
Molgewicht 414.5329
Bruttoformel C₂₂H₃₈O₇
2. Bezeichnung {(2S)-2-[(2R)-3,4-Dihydroxy-5-oxo-2,5-dihydrofuran-2-yl]-2-hydroxyethyl}hexadecanoat
3. Bezeichnung Palmitoylascorbinsäure (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 6-O-Palmitoyl-L-ascorbinsäure; E 304; Palmitoylascorbinsäure

ASK #05828
Chemical Abstract Service Nr. 58166-83-9
Molgewicht 357.4069
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Cafedrin
International Nonproprietary Name INNv.L14
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 7-{2-[(1-Hydroxy-1-phenylpropan-2-yl)amino]ethyl}-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1H-purin-2,6-dion

ASK #05829
Chemical Abstract Service Nr. 3039-97-2

Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₃ -N ₅ -O ₃ . Cl-H
Molgewicht	393.8679
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cafedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L14)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	7-[2-(1-Hydroxy-1-phenylpropan-2-ylamino)ethyl]-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #05830	
Chemical Abstract Service Nr.	13460-98-5
Molgewicht	375.3791
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Theodrenalin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	7-(2-{{[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxyethyl]amino}ethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #05831	
Chemical Abstract Service Nr.	2572-61-4
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₁ -N ₅ -O ₅ . Cl-H
Molgewicht	411.8401
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ ClN ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Theodrenalinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	7-[2-[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxyethylamino]ethyl]-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #05835	
Chemical Abstract Service Nr.	963-14-4
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₃ -N ₄ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	294.3296
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₃ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> ¹ -(6-Ethoxyimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl)sulfanilamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Sulfaethoxyimidazin
ASK #05837	
Chemical Abstract Service Nr.	537-40-6
Molgewicht	879.3844
Bruttoformel	C ₅₇ H ₉₈ O ₆
2. Bezeichnung	(Propan-1,2,3-triyl)tris[(<i>Z,Z</i>)-octadeca-9,12-dienoat]

3. Bezeichnung Glyceroltris[(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Glyceroltrilinolat

ASK #05841

Chemical Abstract Service Nr. 57-66-9
Formelstamm (C₁₃-H₁₈-N-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 285.3593
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₄S
Vorzugsbezeichnung Probenecid
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2010; Ph.Eur.2005,5.0/243; USAN; USMI9.7551; Ph.Eur.2008,6.0/243; Ph.Eur.2002,4.00/243
2. Bezeichnung 4-(Dipropylsulfamoyl)benzoesäure

ASK #05843

Chemical Abstract Service Nr. 35898-87-4
Molgewicht 604.6885
Bruttoformel C₃₁H₄₄N₂O₁₀
Vorzugsbezeichnung Dilazep
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3185; MAR28
2. Bezeichnung [3,3'-(1,4-Diazepan-1,4-diyl)dipropyl]bis(3,4,5-trimethoxybenzoat)

ASK #05846

Chemical Abstract Service Nr. 20153-98-4
Formelstamm C₃₁-H₄₄-N₂-O₁₀ . 2 Cl-H
Molgewicht 677.6103
Bruttoformel C₃₁H₄₆Cl₂N₂O₁₀
Vorzugsbezeichnung Dilazepdihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.3185
2. Bezeichnung [3,3'-(1,4-Diazepan-1,4-diyl)dipropyl]bis(3,4,5-trimethoxybenzoat)-dihydrochlorid

ASK #05847

Chemical Abstract Service Nr. 303-25-3
Formelstamm C₁₈-H₂₂-N₂ . Cl-H
Molgewicht 302.8416
Bruttoformel C₁₈H₂₃ClN₂
Vorzugsbezeichnung Cyclizinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1092; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1092; Ph.Eur.2005,5.0/1092; USMI9.2716

2. Bezeichnung 1-(Diphenylmethyl)-4-methylpiperazin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Benzhydryl-4-methylpiperazin-hydrochlorid

ASK #05848

Chemical Abstract Service Nr. 3811-56-1
Molgewicht 372.4231
Bruttoformel C₂₁H₂₀N₆O
Vorzugsbezeichnung Aminoquinurid
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung 1,3-Bis(4-amino-2-methyl-6-chinoly)harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.1258

ASK #05849

Chemical Abstract Service Nr. 5424-37-3
Formelstamm C₂₁-H₂₀-N₆-O . 2 Cl-H
Molgewicht 445.345
Bruttoformel C₂₁H₂₂Cl₂N₆O
Vorzugsbezeichnung Aminoquinuriddihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L21)
2. Bezeichnung 1,3-Bis(4-amino-2-methyl-6-chinoly)harnstoff-dihydrochlorid

ASK #05851

Chemical Abstract Service Nr. 6151-30-0
Formelstamm C₂₃-H₃₀-Cl-N₃-O . 2 Cl-H . 2 H₂-O
Molgewicht 508.9092
Bruttoformel C₂₃H₃₂Cl₃N₃O
Vorzugsbezeichnung Mepacrindihydrochlorid 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung 4-*N*-(6-Chlor-2-methoxyacridin-9-yl)-1-*N*,1-*N*-diethylpentan-1,4-diamin-dihydrochlorid 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(6-Chlor-2-methoxyacridin-9-ylamino)pentyl]diethylazan-dihydrochlorid 2 HO

ASK #05853

Chemical Abstract Service Nr. 617-65-2
Formelstamm (C₅-H₇-N-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 147.1293
Bruttoformel C₅H₉NO₄
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Aminopentandisäure
3. Bezeichnung DL-Glutaminsäure

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #05876

Chemical Abstract Service Nr. 396-01-0

Molgewicht 253.2626

Bruttoformel C₁₂H₁₁N₇

Vorzugsbezeichnung Triamteren

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3/58; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/58; Ph.Eur.2005,5.0/58; USMI9.9282

2. Bezeichnung 6-Phenylpteridin-2,4,7-triamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-Phenylpteridin-2,4,7-triyltris(azan)

ASK #05879

Chemical Abstract Service Nr. 15351-13-0

Molgewicht 600.5324

Bruttoformel C₃₀H₂₄N₄O₁₀

Vorzugsbezeichnung Nicofuranose

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.6334

2. Bezeichnung -D-Fructofuranose-1,3,4,6-tetranicotinat

ASK #05880

Chemical Abstract Service Nr. 499-67-2

Molgewicht 294.3892

Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Proxymetacain

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](3-amino-4-propoxybenzoat)

ASK #05881

Chemical Abstract Service Nr. 5875-06-9

Formelstamm C₁₆H₂₆N₂O₃ . Cl-H

Molgewicht 330.8502

Bruttoformel C₁₆H₂₇ClN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Proxymetacainhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC1999-2004,2005; MAR27

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](3-amino-4-propoxybenzoat)-hydrochlorid

ASK #05882

Chemical Abstract Service Nr. 148-72-1

Formelstamm C11-H16-N2-O2 . H-N-O3
Molgewicht 271.2698
Bruttoformel C₁₁H₁₇N₃O₅
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-[(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]oxolan-2-on-nitrat (1:1)
3. Bezeichnung Pilocarpinnitrat
Zitat Bezeichnung 3 RPS15; MAR27; USMI9.7224; Ph.Eur.2005,5.0/104; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/104; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/104
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-(1-methylimidazol-5-ylmethyl)tetrahydrofuran-2-on-nitrat (1:1)

ASK #05894

Chemical Abstract Service Nr. 17692-39-6

Molgewicht 311.418
Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Fomocain
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; DAC2004R; DAC2004,2005; MAR28
2. Bezeichnung 4-(3-{4-[(Phenoxy)methyl]phenyl}propyl)morpholin

ASK #05896

Chemical Abstract Service Nr. 1163-37-7

Formelstamm C20-H21-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 343.8472
Bruttoformel C₂₀H₂₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Moxaverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC2004,2005; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-Benzyl-3-ethyl-6,7-dimethoxyisochinolin-hydrochlorid

ASK #05898

Chemical Abstract Service Nr. 6190-33-6

Formelstamm 2(C20-H18-N-O4)+ (O4-S)²⁻ . 3 H2-O
Molgewicht 822.8309
Bruttoformel C₄₀H₃₆N₂O₁₂S
2. Bezeichnung Bis(9,10-dimethoxy-5,6-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isochinolino[3,2-*a*]isochinolin-7-ylum)sulfat 3 H₂O
3. Bezeichnung Berberinsulfat 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #05899

Chemical Abstract Service Nr. 804-30-8

Molgewicht 398.5433
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₄O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Fursultiamin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GII; MAR28
2. Bezeichnung N-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-N-(5-hydroxy-3-[(oxolan-2-yl)methyl]disulfanyl)pent-2-en-2-yl]formamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-N-[5-hydroxy-3-(tetrahydro-2-furylmethyl)disulfanyl]pent-2-en-2-yl]formamid;
N-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-N-(5-hydroxy-3-[(tetrahydrofuran-2-yl)methyl]disulfanyl)pent-2-en-2-yl]formamid

ASK #05900

Chemical Abstract Service Nr. 90-05-1
Molgewicht 124.1372
Bruttoformel C₇H₈O₂
2. Bezeichnung 2-Methoxyphenol
3. Bezeichnung Guajakol
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Guajacol

ASK #05901

Molgewicht 210.2265
Bruttoformel C₁₁H₁₄O₄
2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)(ethoxyacetat)

ASK #05902

Chemical Abstract Service Nr. 81405-66-5
Molgewicht 297.5622
Bruttoformel C₁₁H₁₁Cl₃O₃
2. Bezeichnung (2,2,2-Trichlor-1,1-dimethylethyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #05903

Chemical Abstract Service Nr. 15676-16-1
Molgewicht 341.4258
Bruttoformel C₁₅H₂₃N₃O₄S
2. Bezeichnung *rac*-N-[(2*R*)-1-Ethylpyrrolidin-2-yl]methyl]-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamid
3. Bezeichnung Sulpirid
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8786; GII; CAS; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1045; Sulpirid; Ph.Eur.2002,4.00/1045; Ph.Eur.2005,5.0/1045

ASK #05905

Chemical Abstract Service Nr. 5591-29-7
Formelstamm C12-H19-N-O . Cl-H

Molgewicht 229.7463
Bruttoformel C₁₂H₂₀ClNO
Vorzugsbezeichnung Etafedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-[(Ethyl)(methyl)amino]-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

ASK #05915

Chemical Abstract Service Nr. 52031-09-1
Formelstamm (C₆-H₅-O₇)³⁻ xFe³⁺ yNa⁺ ca.
Molgewicht 266.927
Bruttoformel C₆H₄FeNaO₇
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Eisen()-Natrium-Salz
3. Bezeichnung Eisen()-natrium-citrat
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Eisen(III)-Natrium-Salz

ASK #05916

Chemical Abstract Service Nr. 13768-07-5
Molgewicht 107.9283
Bruttoformel AsHO₂
2. Bezeichnung Dioxoarsen()-säure
3. Bezeichnung Metaarsenige Säure

ASK #05924

Chemical Abstract Service Nr. 30685-43-9
Molgewicht 794.965
Bruttoformel C₄₂H₆₆O₁₄
Vorzugsbezeichnung Metildigoxin
International Nonproprietary Name INN.L17
2. Bezeichnung 12 ,14 -Dihydroxy-3 -[O-(4-O-methyl- -D-digitoxopyranosyl)-(1 4)-O- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-5 -card-20(22)-enolid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Medigoxin

ASK #05926

Chemical Abstract Service Nr. 93-54-9
Molgewicht 136.191
Bruttoformel C₉H₁₂O
2. Bezeichnung 1-Phenylpropan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Phenyl-1-propanol; Phenylpropanol

ASK #05931

Chemical Abstract Service Nr. 1134-47-0
Formelstamm (C10-H11-Cl-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 213.6608
Bruttoformel C₁₀H₁₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Baclofen
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/653; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/0653; USAN; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/0653
2. Bezeichnung (RS)-4-Amino-3-(4-chlorphenyl)butansäure

ASK #05932

Chemical Abstract Service Nr. 47543-65-7
Molgewicht 361.48
Bruttoformel C₂₃H₂₇N₃O
Vorzugsbezeichnung Prenoxdiazin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 1-{2-[3-(2,2-Diphenylethyl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl]ethyl}piperidin

ASK #05933

Chemical Abstract Service Nr. 982-43-4
Formelstamm C23-H27-N3-O . Cl-H
Molgewicht 397.9409
Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Prenoxdiazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-{2-[3-(2,2-Diphenylethyl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl]ethyl}piperidin-hydrochlorid

ASK #05934

Chemical Abstract Service Nr. 5635-50-7
Molgewicht 270.3661
Bruttoformel C₁₈H₂₂O₂
Vorzugsbezeichnung Hexestrol
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4571; MAR27
2. Bezeichnung 4,4'-(Hexan-3,4-diyl)diphenol

ASK #05935

Chemical Abstract Service Nr. 61477-95-0
Formelstamm (C7-H4-Cl-N-O4-S)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht	279.6085
Bruttoformel	C ₇ H ₄ ClNNa ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Monalazon-Dinatrium
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	4-(Chlorsulfamoyl)benzoesäure-Dinatriumsalz

ASK #05936

Chemical Abstract Service Nr.	134-72-5
Formelstamm	2(C10-H15-N-O) . H2-O4-S
Molgewicht	428.5429
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ N ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung	Ephedrinhemisulfat

ASK #05937

Chemical Abstract Service Nr.	552-22-7
Molgewicht	550.2123
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ I ₂ O ₂
2. Bezeichnung	4,4'-Bis(iodoxy)-5,5'-diisopropyl-2,2'-dimethylbiphenyl

ASK #05942

Chemical Abstract Service Nr.	14255-87-9
Molgewicht	247.293
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Parbendazol
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	Methyl[(5-butyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)carbamat]

ASK #05943

Chemical Abstract Service Nr.	7758-05-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2893-83-6; 29183-64-0
Formelstamm	(I-O3) ⁻ K ⁺
Molgewicht	214.001
Bruttoformel	IKO ₃
2. Bezeichnung	Kaliumiodat
Zitat Bezeichnung 2	MAR2011; IGS; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP2011; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.1997,3.0R-3.4R; LB2009; EINECS; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #05944

Chemical Abstract Service Nr.	404-82-0
Formelstamm	C12-H16-F3-N . Cl-H
Molgewicht	267.7183

Bruttoformel C₁₂H₁₇ClF₃N
Vorzugsbezeichnung Fenfluraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-Ethyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Ethyl){(RS)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan-hydrochlorid

ASK #05946

Chemical Abstract Service Nr. 31692-85-0
Bruttoformel C₉H₁₈O₄
2. Bezeichnung -Hydro- -[(oxolan-2-yl)methoxy]oligo(oxyethylen)-(1-3)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Glycofuroil; alpha-Hydro-omega-(tetrahydro-2-furylmethoxy)oligo(oxyethylen)-(1-3); alpha-Hydro-omega-[(tetrahydrofuran-2-yl)methoxy]oligo(oxyethylen)-(1-3)

ASK #05947

Chemical Abstract Service Nr. 84-97-9
Molgewicht 339.4976
Bruttoformel C₂₀H₂₅N₃S
2. Bezeichnung 10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-10*H*-phenothiazin
3. Bezeichnung Perazin
Zitat Bezeichnung 3 USM110; DAC2004R; MAR28

ASK #05949

Chemical Abstract Service Nr. 59-43-8
Formelstamm (C₁₂H₁₇N₄O-S)+ Cl⁻
Molgewicht 300.8076
Bruttoformel C₁₂H₁₇ClN₄OS
Vorzugsbezeichnung Thiamin
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung 3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumchlorid

ASK #05950

Chemical Abstract Service Nr. 94-18-8
Molgewicht 228.2433
Bruttoformel C₁₄H₁₂O₃
2. Bezeichnung Benzyl(4-hydroxybenzoat)
Zitat Bezeichnung 2 EUTCT

ASK #05956

Formelstamm 2(C₇H₁₂N-O₃-S)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 420.5582
Bruttoformel C₁₄H₂₄CaN₂O₆S₂

2. Bezeichnung (RS)-2-Acetamido-4-(methylsulfanyl)butansäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung N-Acetyl-DL-methionin-Calciumsalz

ASK #05966

Chemical Abstract Service Nr. 5377-20-8
Molgewicht 230.2625
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Metomidat
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; EAB.VU.Syn
2. Bezeichnung Methyl[(RS)-1-(1-phenylethyl)imidazol-5-carboxylat]

ASK #05967

Chemical Abstract Service Nr. 35944-74-2
Formelstamm C13-H14-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 266.7234
Bruttoformel C₁₃H₁₅ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Metomidathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung Methyl[1-(1-phenylethyl)imidazol-5-carboxylat]-hydrochlorid

ASK #05968

Chemical Abstract Service Nr. 1841-19-6
Molgewicht 475.5728
Bruttoformel C₂₉H₃₁F₂N₃O
Vorzugsbezeichnung Fluspirilen
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 EAB4.6,5.0,6.0,7.0,8.0(2004-2016)/1723; USMI10; MAR28; MeSH; ROMP
2. Bezeichnung 8-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #05969

Chemical Abstract Service Nr. 9002-07-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9068-82-0
2. Bezeichnung - und -Trypsin
3. Bezeichnung Trypsin
Zitat Bezeichnung 3 DAB9(1990); DAB9(1990)R; MAR; EAB3.0+3+4,4.0,5.0+6,6.0+3,7.0,8.0+6(1997-2017)/0694; Phpa12.1(2000); EAB3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(1997-2017)R; EC3.4.21.4; BP1993-2017; EP2.14+17+19,3.0+3+4,4.0,5.0+6,6.0+3,7.0,8.0+6(1990-2017)

ASK #05970

Chemical Abstract Service Nr. 26657-13-6

Formelstamm C27-H33-N3-O8 . H-N-O3 . 1.5 H2-O
Molgewicht 617.602
Bruttoformel C₂₇H₃₄N₄O₁₁
Vorzugsbezeichnung Rolitetracyclinnitrat 1.5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-N-(pyrrolidin-1-ylmethyl)-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-nitrat (1:1) 1.5 H₂O

ASK #05972

Chemical Abstract Service Nr. 51146-56-6
Formelstamm (C13-H17-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 206.2808
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₂
Vorzugsbezeichnung Dexibuprofen
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII(2)
2. Bezeichnung (2S)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure

ASK #05974

Chemical Abstract Service Nr. 10040-45-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 144857-73-8; 27946-28-7
Formelstamm (C18-H13-N-O8-S2)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 481.4073
Bruttoformel C₁₈H₁₃NNa₂O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Natriumpicosulfat
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung {4,4'-[(Pyridin-2-yl)methylen]diphenyl}bis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [4,4'-(2-Pyridylmethylen)diphenyl]bis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz

ASK #05976

Chemical Abstract Service Nr. 7439-95-4
Molgewicht 24.305
Bruttoformel Mg
2. Bezeichnung Magnesium
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2014; USMI10; EUTCT; DAB1998R; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; Romp8; IUPAC2005; HAB2013-2016; HAB2000-2004,2005-2012
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Magnesium, elementar

ASK #05977

Chemical Abstract Service Nr. 7440-50-8

Molgewicht 63.546
Bruttoformel Cu
2. Bezeichnung Kupfer
Zitat Bezeichnung 2 DAB6R; EABbd.IR; DAB1997R; DAB1998R; ROMP8; DAB9R; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2017)R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Kupfer, elementar

ASK #05983

Chemical Abstract Service Nr. 71-48-7
Formelstamm $2(C_2H_3O_2)^- Co_2^+$
Molgewicht 177.0212
Bruttoformel $C_4H_6CoO_4$
2. Bezeichnung Essigsäure-Cobalt()-Salz
3. Bezeichnung Cobalt()-acetat
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; USMI10

ASK #05985

Chemical Abstract Service Nr. 4008-48-4
Molgewicht 190.1555
Bruttoformel $C_9H_6N_2O_3$
Vorzugsbezeichnung Nitroxolin
International Nonproprietary Name INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 5-Nitrochinolin-8-ol

ASK #05986

Chemical Abstract Service Nr. 979-32-8
Molgewicht 356.4984
Bruttoformel $C_{23}H_{32}O_3$
Vorzugsbezeichnung Estradiolvalerat
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1614; Ph.Eur.2005,5.0/1614; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/1614
2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -ylpentanoat

ASK #06000

2. Bezeichnung Verbena-officinalis-Kraut
3. Bezeichnung Eisenkraut
Zitat Bezeichnung 3 Hager2004,2008; Ph.Eur.2005,5.6/1854; EB6; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1854; DAC2004,2005; HOPPE8

ASK #06022

Chemical Abstract Service Nr. 10124-48-8
Molgewicht 252.0656

Bruttoformel	ClH ₂ HgN
2. Bezeichnung	Quecksilber()-amidchlorid
Zitat Bezeichnung 2	DAC2001
ASK #06023	
Formelstamm	2(C13-H17-O2) ⁻ Mg2+
Molgewicht	434.8508
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ MgO ₄
Vorzugsbezeichnung	Ibuprofen-Hemimagnesium
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-Magnesiumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(4-Isobutylphenyl)propionsäure-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #06037	
Chemical Abstract Service Nr.	26538-44-3
Molgewicht	322.396
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Zeranol
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI9.9781; MAR27
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,7 <i>R</i>)-7,14,16-Trihydroxy-3-methyl-3,4,5,6,7,8,9,10,11,12-decahydro-1 <i>H</i> -2-benzoxa[14]annulen-1-on
ASK #06039	
Chemical Abstract Service Nr.	22662-39-1
Molgewicht	626.0105
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₁ Cl ₂ I ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Rafoxanid
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-Chlor-4-(4-chlorphenoxy)phenyl]-2-hydroxy-3,5-diiodbenzamid
ASK #06042	
Chemical Abstract Service Nr.	500-22-1
Molgewicht	107.11
Bruttoformel	C ₆ H ₅ NO
2. Bezeichnung	Pyridin-3-carbaldehyd
3. Bezeichnung	Nicotinaldehyd
ASK #06046	
Chemical Abstract Service Nr.	60-12-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2043361-12-0
Molgewicht	122.1644

Bruttoformel C₈H₁₀O
2. Bezeichnung 2-Phenylethan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Phenethylalkohol; 2-Phenylethanol

ASK #06047

Chemical Abstract Service Nr. 846-49-1
Molgewicht 321.1581
Bruttoformel C₁₅H₁₀Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Lorazepam
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5407; PHARMEUROPA17.1/1121; Ph.Eur.2002,4.00/1121; MAR27; USAN; BP2001-2010; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0/1121; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1121; GLST
2. Bezeichnung (*RS*)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #06048

Chemical Abstract Service Nr. 562-09-4
Formelstamm C18-H22-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht 340.2873
Bruttoformel C₁₈H₂₃Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Chlorphenoxaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC2003-2005; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-*N,N*-dimethylethanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}dimethylazan-hydrochlorid

ASK #06049

Chemical Abstract Service Nr. 6740-88-1
Molgewicht 237.7252
Bruttoformel C₁₃H₁₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Ketamin
International Nonproprietary Name INN.L32
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on

ASK #06050

Chemical Abstract Service Nr. 66-72-8
Molgewicht 167.162
Bruttoformel C₈H₉NO₃
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-5-hydroxymethyl-2-methylpyridin-4-carbaldehyd

3. Bezeichnung 3-Hydroxy-5-hydroxymethyl-2-methylisonicotinaldehyd
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Pyridoxal

ASK #06052

Chemical Abstract Service Nr. 73232-52-7
Formelstamm (C₂₁-H₂₆-N-O₄)⁺ Br⁻
Molgewicht 436.3394
Bruttoformel C₂₁H₂₆BrNO₄
2. Bezeichnung (17*RS*)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-iumbromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylnaltrexonbromid ; (17*RS*)-N-Methylnaltrexoniumbromid; (17*RS*)-Methylnaltrexoniumbromid

ASK #06055

Chemical Abstract Service Nr. 8067-24-1
Formelstamm C₃₂-H₄₅-N₅-O₈-S . C₃₆-H₄₅-N₅-O₈-S . C₃₃-H₄₇-N₅-O₈-S . C₃₃-H₄₇-N₅-O₈-S
2. Bezeichnung (5'*S*,10*R*)-5'-[Benzyl/(butan-2-yl)/(2-methylpropyl)/(propan-2-yl)]-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)
3. Bezeichnung Codergocrinmesilat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dihydroergotoxinmethansulfonat; Codergocrinmesilat; (5'*S*,10*R*)-5'-[Benzyl, isobutyl, isopropyl, (i*RS*)-sec-butyl]-9,10-dihydro-12'-hydroxy-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1); Codergocrinmethansulfonat

ASK #06058

Chemical Abstract Service Nr. 30924-31-3
Molgewicht 267.2844
Bruttoformel C₁₁H₁₇N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Cafaminol
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 8-[(2-Hydroxyethyl)(methyl)amino]-1,3,7-trimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #06059

Chemical Abstract Service Nr. 139-96-8
Formelstamm C₆-H₁₅-N-O₃ . C₁₂-H₂₆-O₄-S
Molgewicht 415.5856
Bruttoformel C₁₈H₄₁NO₇S
2. Bezeichnung Dodecylhydrogensulfat-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz
Zitat Bezeichnung 2 GII; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,2',2''-Nitrilotriethanol-dodecylsulfat

ASK #06060

Chemical Abstract Service Nr. 3055-94-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 647835-80-1; 9002-92-0

Molgewicht 274.4394

Bruttoformel C₁₆H₃₄O₃

2. Bezeichnung 2-[2-(Dodecyloxy)ethoxy]ethanol [Gemisch mit geringeren Mengen anderer Fettalkyl- und Oligoethylenglycol-Homologe]

Zitat Bezeichnung 2 NIST; GlnAS; USEPA-ACToR; CAS; USEPACompTox; FDA-SRS; ChemSpider; INCI; ChemIDplus; PubChem; LB; DrugInfo; GSBL; EINECS

3. Bezeichnung -Dodecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-2

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Diethylenglycolmonolaurylether; 2-[2-(Dodecyloxy)ethoxy]ethan-1-ol; Dodecyldiglycol; Dodecyldiglykol; Lauromacrogol 100; 2-(2-Dodecyloxyethoxy)ethanol; 2-(2-Dodecyloxyethoxy)ethan-1-ol; 3,6-Dioxaoctadecan-1-ol; Polyethylenglycol-2-laurylether; Diethylenglykollaurylether; 2-[2-(dodecyloxy)ethoxy]ethanol [mixture with minor amounts of other fatty alkyl and oligoethylene glycol homologues]; Diethylenglycoldodecylether; 2-(2-Dodecoxyethoxy)ethanol; Fettkoholethoxylat C 2EO; Lauryldiethoxylat; Laurylalkoholdiethylenglycolether; Polyethylenglycol-2-monododecylether; Laureth-2; Macrogol-2-laurylether; Diethylenglykolmonododecylether

ASK #06062

Chemical Abstract Service Nr. 11002-81-6

Molgewicht 440.4412

Bruttoformel C₁₄H₂₄N₂O₇

Vorzugsbezeichnung Spectinomycin 6 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.8513

2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-4*a*,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on 6 H₂O

ASK #06063

Chemical Abstract Service Nr. 22189-32-8

Formelstamm C₁₄-H₂₄-N₂-O₇ . 2 Cl-H . 5 H₂-O

Molgewicht 495.3478

Bruttoformel C₁₄H₂₆Cl₂N₂O₇

Vorzugsbezeichnung Spectinomycindihydrochlorid-Pentahydrat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9; Ph.Eur.2008,6.0/1152; Ph.Eur.2005,5.4,5.7/1152

2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-4*a*,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on-dihydrochlorid 5 H₂O

ASK #06064

Chemical Abstract Service Nr. 50-52-2

Molgewicht 370.5745

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂S₂

Vorzugsbezeichnung Thioridazin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1	Helv8/97; Ph.Eur.2008,6.0/2005; MAR27; Ph.Eur.2002,4.01/2005; USMI9.9098; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/2005
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -10-{2-[(2 <i>R</i>)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl}-2-methylsulfanyl-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #06065	
Chemical Abstract Service Nr.	17243-39-9
Molgewicht	249.3502
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N
Vorzugsbezeichnung	Benzoctamin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)- <i>N</i> -methylmethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-ylmethyl)(methyl)azan
ASK #06066	
Chemical Abstract Service Nr.	10085-81-1
Formelstamm	C18-H19-N . Cl-H
Molgewicht	285.8111
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Benzoctaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)- <i>N</i> -methylmethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-ylmethyl)(methyl)azan-hydrochlorid
ASK #06067	
Chemical Abstract Service Nr.	74401-28-8
Formelstamm	C18-H19-N . C-H4-O3-S
Molgewicht	345.4558
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Benzoctaminmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L8,v.L18
2. Bezeichnung	(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)- <i>N</i> -methylmethanamin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-ylmethyl)(methyl)azan-methansulfonat (1:1)
ASK #06069	
Chemical Abstract Service Nr.	93-83-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	118817-41-7; 1286271-90-6; 137763-96-3; 1648911-55-0; 39390-56-2; 73380-02-6; 8036-36-0; 95917-64-9

Molgewicht 369.5817
Bruttoformel C₂₂H₄₃NO₃
2. Bezeichnung (9Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)octadec-9-enamid
3. Bezeichnung N,N-Bis(2-hydroxyethyl)oleamid
Zitat Bezeichnung 3 GSBL; IGS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Diethanololeamid; N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-(Z)-9-octadecenamid; Ölsäurediethanolamid; (Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-9-octadecensäureamid; (Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)octadec-9-enamid; Oleamid DEA; DEA-Oleamid; (9Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-9-octadecenamid; (Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-9-octadecenamid; (Z)-9-Octadecensäurebis(2-hydroxyethyl)amid; Ölsäurebis(2-hydroxyethyl)amid

ASK #06071

Chemical Abstract Service Nr. 2153-98-2
Formelstamm C9-H13-N-O . Cl-H
Molgewicht 187.6666
Bruttoformel C₉H₁₄ClNO
Vorzugsbezeichnung Cathinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L44)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (1S,2S)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

ASK #06073

Chemical Abstract Service Nr. 7722-88-5
Molgewicht 265.9024
Bruttoformel Na₄O₇P₂
2. Bezeichnung Diphosphorsäure-Tetranatriumsalz
3. Bezeichnung Natriumdiphosphat
Zitat Bezeichnung 3 E450

ASK #06075

Chemical Abstract Service Nr. 113-52-0
Formelstamm C19-H24-N2 . Cl-H
Molgewicht 316.8682
Bruttoformel C₁₉H₂₅ClN₂
Vorzugsbezeichnung Imipraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0029; USMI9.4813; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.5/0029; Ph.Eur.2002,4.00/029
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)-N,N-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #06076

Chemical Abstract Service Nr. 64906-00-9

Formelstamm	C14-H19-N3-O . C4-H6-O6
Molgewicht	395.407
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Ramifenazon[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	1,5-Dimethyl-2-phenyl-4-[(propan-2-yl)amino]-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Isopropylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #06077	
Chemical Abstract Service Nr.	31431-39-7
Molgewicht	295.2927
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mebendazol
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0845; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/845; MAR28; USMI9.5593; Ph.Eur.2008,6.0/0845
2. Bezeichnung	Methyl(5-benzoyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)carbamat
ASK #06080	
Chemical Abstract Service Nr.	98-50-0
Formelstamm	(C6-H6-As-N-O3) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	217.0542
Bruttoformel	C ₆ H ₈ AsNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Arsanilsäure
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	4-Aminophenylarsonsäure
ASK #06083	
Chemical Abstract Service Nr.	548-62-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	23355-47-7; 7077-31-8
Formelstamm	(C25-H30-N3) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	407.9788
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Methylrosaniliniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.1/1990; DAC2004,2005; DAC2004R; Ph.Eur.2008,6.0/1990
2. Bezeichnung	4-{Bis[4-(dimethylamino)phenyl]methyliden}- <i>N,N</i> -dimethylcyclohexa-2,5-dien-1-iminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Kristallviolett
ASK #06084	

Chemical Abstract Service Nr.	20748-11-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	113-45-1; 132831-06-2; 52760-39-1; 73790-87-1
Molgewicht	233.3062
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Methylphenidat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl{(R)-phenyl[(2R)-piperidin-2-yl]acetat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS,RS)-Methyl[(phenyl)(2-piperidyl)acetat]
ASK #06085	
Chemical Abstract Service Nr.	23655-65-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	298-59-9; 56502-30-8; 83796-86-5
Formelstamm	C14-H19-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	269.7671
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Methylphenidathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.3.6.6/2235; Helv8/97,9/2003
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl{(R)-phenyl[(2R)-piperidin-2-yl]acetat}-hydrochlorid
ASK #06086	
Chemical Abstract Service Nr.	84-12-8
Molgewicht	210.1882
Bruttoformel	C ₁₂ H ₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Phanquinon
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	4,7-Phenanthrolin-5,6-chinon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,7-Phenanthrolin-5,6-dion
ASK #06087	
Chemical Abstract Service Nr.	10059-14-0
Formelstamm	(C ₂₉ H ₃₅ O ₈) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	534.5732
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₅ NaO ₈
Vorzugsbezeichnung	Natrium[prednisolon-21-(hydrogen-cyclohex-4-en-1,2-dicarboxylat)]
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(hydrogen-cyclohex-4-en-1,2-dicarboxylat)-Natriumsalz

ASK #06088

Chemical Abstract Service Nr. 50-60-2
Molgewicht 281.3523
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O
Vorzugsbezeichnung Phentolamin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 3-[(4,5-Dihydroimidazol-2-ylmethyl)(*p*-tolyl)amino]phenol

ASK #06089

Chemical Abstract Service Nr. 65-28-1
Formelstamm C17-H19-N3-O . C-H4-O3-S
Molgewicht 377.4579
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Phentolaminmesilat
International Nonproprietary Name INN.L1,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 EAB3.0,4.0+7,5.0,6.0,7.0+8,8.0+6+7(1997-2016)/1138; USMI10
2. Bezeichnung 3-[(4,5-Dihydro-1*H*-imidazol-2-ylmethyl)(4-methylphenyl)amino]phenol-methansulfonat (1:1)

ASK #06090

Chemical Abstract Service Nr. 1332-85-0
Formelstamm (C23-H25-N2)⁺ (H-O)⁻
Molgewicht 346.4653
Bruttoformel C₂₃H₂₆N₂O
2. Bezeichnung Bis(4-dimethylaminophenyl)phenylmethyliumhydroxid
3. Bezeichnung Malachitgrün (Base)

ASK #06092

Chemical Abstract Service Nr. 4112-89-4
Molgewicht 242.2699
Bruttoformel C₁₅H₁₄O₃
2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)(phenylacetat)
Zitat Bezeichnung 2 MAR28
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Guaifinat

ASK #06093

Chemical Abstract Service Nr. 4499-40-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13930-27-3; 56553-57-2
Formelstamm (C5-H14-N-O)⁺ . (C7-H7-N4-O2)⁻
Molgewicht 283.3268

Bruttoformel C₁₂H₂₁N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Cholintheophyllinat
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USM19.2208; MAR27; RPS15
2. Bezeichnung (2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminium)(1,3-dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-id)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(2-Hydroxyethyl)trimethylammonium](1,3-dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-id)

ASK #06099

Chemical Abstract Service Nr. 3131-32-6
Formelstamm C17-H19-N3 . C-H4-O3-S
Molgewicht 361.4585
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Antazolinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L1,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)anilin-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Benzyl)(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)(phenyl)azan-methansulfonat (1:1)

ASK #06100

Chemical Abstract Service Nr. 1867-66-9
Formelstamm C13-H16-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht 274.1862
Bruttoformel C₁₃H₁₇Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Ketaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1020; Ph.Eur.2002,4.00/1020; USM10; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1020
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on-hydrochlorid

ASK #06101

Chemical Abstract Service Nr. 3485-14-1
Formelstamm (C15-H22-N3-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 341.4258
Bruttoformel C₁₅H₂₃N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Ciclacillin
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-(1-Aminocyclohexan-1-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	(3S,6R,7R)-6-(1-Aminocyclohexancarboxamido)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #06102		
	Chemical Abstract Service Nr.	1130-23-0
	Formelstamm	(C10-H17-O3) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	208.23
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ NaO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Cyclobutyrol-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	2-(1-Hydroxycyclohexyl)butansäure-Natriumsalz
ASK #06103		
	Chemical Abstract Service Nr.	6493-05-6
	Molgewicht	278.307
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Pentoxifyllin
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6931; GI; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/851; Ph.Eur.2008,6.0/851; Ph.Eur.2002,4.00/851; DAC89
	2. Bezeichnung	3,7-Dimethyl-1-(5-oxohexyl)-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #06104		
	Formelstamm	(C4-H3-Au-O4-S) ²⁻ 2Na ⁺
	Molgewicht	390.0753
	Bruttoformel	C ₄ H ₃ AuNa ₂ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Natriumaurothiomalat
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1994; Ph.Eur.2005,5.3,5.8/1994
	2. Bezeichnung	2-(Auriosulfanyl)butandisäure-Dinatriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Auriosulfanyl)bernsteinsäure-Dinatriumsalz
ASK #06106		
	Chemical Abstract Service Nr.	546-63-4
	Formelstamm	3(C5-H14-N-O) ⁺ (C6-H5-O7) ³⁻
	Molgewicht	501.612
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₇ N ₃ O ₁₀
	Vorzugsbezeichnung	Cholincitrat (3:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2202
	2. Bezeichnung	(2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium)(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (3:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tricholincitrat; Tris[(2-hydroxyethyl)trimethylammonium]citrat
ASK #06122		
	Chemical Abstract Service Nr.	3362-45-6
	Molgewicht	294.3908
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Noxiptilin
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-on[<i>O</i> -(2-dimethylaminoethyl)oxim]
ASK #06123		
	Chemical Abstract Service Nr.	4985-15-3
	Formelstamm	C19-H22-N2-O . Cl-H
	Molgewicht	330.8517
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Noxiptilinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L9)
	Zitat Bezeichnung 1	DAC79; USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-on[<i>O</i> -(2-dimethylaminoethyl)oxim]-hydrochlorid
ASK #06124		
	Chemical Abstract Service Nr.	14504-73-5
	Molgewicht	500.5409
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Tritoqualin
	International Nonproprietary Name	INN.L6
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	7-Amino-4,5,6-triethoxy-3-(4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5- <i>g</i>]isochinolin-5-yl)-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-Amino-4,5,6-triethoxy-3-(4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro-1,3-dioxolo[4,5- <i>g</i>]isochinolin-5-yl)phthalid; 7-Amino-4,5,6-triethoxy-3-(4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5- <i>g</i>]isochinolin-5-yl)isobenzofuran-1(3 <i>H</i>)-on
ASK #06129		
	Chemical Abstract Service Nr.	493-92-5
	Molgewicht	217.3498
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N
	Vorzugsbezeichnung	Prolintan
	International Nonproprietary Name	INN.L7

Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-(1-Phenylpentan-2-yl)pyrrolidin
ASK #06130	
Chemical Abstract Service Nr.	1211-28-5
Formelstamm	C15-H23-N . Cl-H
Molgewicht	253.8108
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ ClN
Vorzugsbezeichnung	Prolintanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-(1-Phenylpentan-2-yl)pyrrolidin-hydrochlorid
ASK #06131	
Chemical Abstract Service Nr.	32449-92-6
Molgewicht	176.1241
Bruttoformel	C ₆ H ₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Glucuro lacton
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	D-Glucurono-1,4-lacton
ASK #06150	
Chemical Abstract Service Nr.	1115-70-4
Formelstamm	C4-H11-N5 . Cl-H
Molgewicht	165.6246
Bruttoformel	C ₄ H ₁₂ ClN ₅
Vorzugsbezeichnung	Metforminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.04/931; Ph.Eur.2008,6.0/0931; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0931
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,1-Dimethylbiguanid-hydrochlorid
ASK #06151	
Chemical Abstract Service Nr.	7327-87-9
Formelstamm	C8-H10-N6 . H2-O4-S
Molgewicht	288.2837
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Dihydralazinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	DAB1999; USMI9.3146; DAC79

2. Bezeichnung Phthalazin-1,4-diyldihydrazin-sulfat (1:1)

ASK #06152

Chemical Abstract Service Nr. 7205-52-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10103-28-3

Formelstamm (C₆-H₆-O₂₄-P₆)¹²⁻ 3H⁺ 9Na⁺

Molgewicht 857.8718

Bruttoformel C₆H₉Na₉O₂₄P₆

Vorzugsbezeichnung Nonanatriumfytat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung *myo*-Inositol-hexakis(dihydrogenphosphat)-Nonanatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Fytinsäure-Nonanatriumsalz; Natriumphytat (9:1); Phytat-Natrium; Phytinsäure-Nonanatriumsalz; Natriumhydrogen-(1R,2S,3s,4R,5S,6s)-1,2,3,4,5,6-cyclohexanhexaylhexakis(phosphat) (9:3:1) [Korrektur: 3r --> 3s]; Natriumphytat; *myo*-Inositol-hexakis(dihydrogenphosphat)-Nonanatriumsalz; Natriumphytat

ASK #06153

Chemical Abstract Service Nr. 141-22-0

Formelstamm (C₁₈-H₃₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 298.4608

Bruttoformel C₁₈H₃₄O₃

2. Bezeichnung (9Z,12R)-12-Hydroxyoctadec-9-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ricinolsäure

ASK #06154

Chemical Abstract Service Nr. 1926-94-9

Molgewicht 476.5775

Bruttoformel C₂₇H₃₇FO₆

Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-pivalat

International Nonproprietary Name INN.L4,v.L18

2. Bezeichnung (9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #06157

Chemical Abstract Service Nr. 1893-33-0

Molgewicht 375.4802

Bruttoformel C₂₁H₃₀FN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Pipamperon

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 1'-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl][1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid
ASK #06158
Chemical Abstract Service Nr. 2448-68-2
Formelstamm C21-H30-F-N3-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht 448.4021
Bruttoformel C₂₁H₃₂Cl₂FN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Pipamperondihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 1'-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl][1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid-dihydrochlorid
ASK #06165

Chemical Abstract Service Nr. 132-69-4
Formelstamm C19-H23-N3-O . Cl-H
Molgewicht 345.8664
Bruttoformel C₁₉H₂₄ClN₃O
2. Bezeichnung 3-(1-Benzyl-1*H*-indazol-3-yloxy)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung Benzylaminhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 RÖMP2023; GII; EAB10.0,11.0(2022-2023)/2759; MAR28; USMI2023
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 3-[(1-Benzyl-1*H*-indazol-3-yl)oxy]-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid; [3-(1-Benzyl-1*H*-indazol-3-yloxy)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #06200

Chemical Abstract Service Nr. 831-61-8
Molgewicht 198.1727
Bruttoformel C₉H₁₀O₅
2. Bezeichnung Ethyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethylgallat

ASK #06201

Chemical Abstract Service Nr. 22541-12-4
Molgewicht 137.327
Bruttoformel Ba
2. Bezeichnung Barium-Ion

ASK #06202

Chemical Abstract Service Nr. 21175-08-6
Molgewicht 95.96
Bruttoformel Mo
2. Bezeichnung Molybdän()-Ion

ASK #06203

Chemical Abstract Service Nr. 22537-38-8

Molgewicht 85.4678

Bruttoformel Rb

2. Bezeichnung Rubidium-Ion

ASK #06204

Chemical Abstract Service Nr. 18459-37-5

Molgewicht 132.9055

Bruttoformel Cs

2. Bezeichnung Cäsium-Ion

ASK #06207

Chemical Abstract Service Nr. 42021-86-3

Molgewicht 306.4828

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₂

2. Bezeichnung Ethyl[(9E,11Z,13E)-octadeca-9,11,13-trienoat]

ASK #06208

Chemical Abstract Service Nr. 1808-26-0

Molgewicht 332.52

Bruttoformel C₂₂H₃₆O₂

2. Bezeichnung Ethyl[(all-Z)-icosa-5,8,11,14-tetraenoat]

ASK #06209

Chemical Abstract Service Nr. 150-90-3

Formelstamm (C₄H₄O₄)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 162.0517

Bruttoformel C₄H₄Na₂O₄

2. Bezeichnung Butandisäure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Natriumsuccinat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Natriumbutandioat; Bernsteinsäure-Dinatriumsalz

ASK #06213

Chemical Abstract Service Nr. 3691-74-5

Molgewicht 295.2481

Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O₆

2. Bezeichnung D-Glucurono-1,4-lacton(isonicotinoylhydrazon)

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.4302

ASK #06214

Chemical Abstract Service Nr. 5956-60-5

Formelstamm (C₂₀H₁₈N₃O₄)⁺ Cl⁻ · 2 H₂O

Molgewicht 407.8448

Bruttoformel C₂₀H₁₈ClNO₄
2. Bezeichnung 9,10-Dimethoxy-5,6-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolino[3,2-a]isochinolin-7-ylumchlorid 2 H₂O
3. Bezeichnung Berberinchlorid 2 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USM110

ASK #06215

Chemical Abstract Service Nr. 8013-10-3
2. Bezeichnung Juniperus-oxycedrus-Holztee
3. Bezeichnung Wacholderteer
Zitat Bezeichnung 3 DAB6

ASK #06216

Chemical Abstract Service Nr. 10118-90-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1071761-03-9; 1232805-01-4; 146440-73-5; 17175-40-5; 24058-90-0
Molgewicht 457.4764
Bruttoformel C₂₃H₂₇N₃O₇
Vorzugsbezeichnung Minocyclin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2010; IGS; CAS
2. Bezeichnung (4S,4aS,5aR,12aS)-4,7-Bis(dimethylamino)-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #06217

Chemical Abstract Service Nr. 13614-98-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1071702-75-4; 11006-27-2; 1236362-29-0; 150231-24-6
Formelstamm C23-H27-N3-O7 . Cl-H
Molgewicht 493.9373
Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN₃O₇
Vorzugsbezeichnung Minocyclinhydrochlorid ((wasserfrei, nicht Arzneibuch-konform))
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung (4S,4aS,5aR,12aS)-4,7-Bis(dimethylamino)-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid [Hydrate mit 5,0-8,0 % = 1,44-2,38 mol Wasser gemäß Ph.Eur. sind mit ASK-Nr. 07978-8 zu codieren. Andere variable Hydrate, z.B. gemäß BP bis 1996, Jap.Ph. und USP, sind mit ASK-Nr. 39397-0 zu codieren.]

ASK #06218

Chemical Abstract Service Nr. 1305-62-0
Molgewicht 74.0927
Bruttoformel CaH₂O₂
3. Bezeichnung Calciumhydroxid
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/1078; Ph.Eur.2008,6.0/1078; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; E526; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP8; Ph.Eur.2002,4.00/1078

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Calciumhydroxid-Lösung; E 526

ASK #06219

2. Bezeichnung Polyglycerol-x-oleat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #06224

Chemical Abstract Service Nr. 9001-28-9

Molgewicht 46500

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor (EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente) aus menschlichem Blutplasma; das gefriergetrocknete Produkt gemäß Ph.Eur. ist mit ASK 03800-8 zu codieren

3. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor vom Menschen

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Autoprothrombin II; Antihämophiles Globulin B; Faktor IX; AHF-B; Plasma-Thromboplastin-Komponente; Antihämophiler Faktor B; PTC

ASK #06225

Chemical Abstract Service Nr. 9001-25-6

Formelstamm C729-H1102-N209-O261-S15 . C1253-H1952-N351-O357-S13

Molgewicht 43800

Bruttoformel $C_{1982}H_{3054}N_{560}O_{618}S_{28}$

Vorzugsbezeichnung Blutgerinnungsfaktor

Zitat Bezeichnung 1 ATC

2. Bezeichnung Proconvertin

ASK #06226

Chemical Abstract Service Nr. 9001-29-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 59298-93-0; 9035-64-7

Molgewicht 44200

3. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor

Zitat Bezeichnung 3 ATC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Stuart-Prower-Faktor; Blutgerinnungsfaktor X vom Menschen

ASK #06227

Chemical Abstract Service Nr. 299-27-4

Formelstamm $(C_6H_{11}O_7)^- K^+$

Molgewicht 234.2456

Bruttoformel $C_6H_{11}KO_7$

2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kalium-D-gluconat

Zitat Bezeichnung 3 MAR29

ASK #06234

Chemical Abstract Service Nr. 124-83-4

Formelstamm (C₁₀-H₁₄-O₄)²⁻ 2+

Molgewicht 200.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₆O₄

2. Bezeichnung (1*R*,3*S*)-1,2,2-Trimethylcyclopentan-1,3-dicarbonsäure

3. Bezeichnung (+)-Camphersäure

ASK #06235

Chemical Abstract Service Nr. 84836-98-6

2. Bezeichnung Cocos-nucifera-Nussöl, hydriert

3. Bezeichnung Hydriertes Kokosfett

ASK #06236

Chemical Abstract Service Nr. 5928-84-7

Formelstamm C₁₆-H₂₀-N₂ . 2(C₁₆-H₁₈-N₂-O₅-S)

Molgewicht 941.1224

Bruttoformel C₄₈H₅₆N₆O₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Phenoxymethylpenicillin-Benzathin

International Nonproprietary Name (INN.L3,L8)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-*N,N*-Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-*N,N'*-Ethylenbis(benzylazan)-Salz (2:1)

ASK #06240

Chemical Abstract Service Nr. 1307301-38-7

Formelstamm (C₁₈-H₁₃-N-O₈-S₂)²⁻ 2Na⁺ . H₂O

Molgewicht 499.4225

Bruttoformel C₁₈H₁₃NNa₂O₈S₂

2. Bezeichnung {4,4'-[(Pyridin-2-yl)methylen]diphenyl}bis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz 1 H₂O

3. Bezeichnung Natriumpicosulfat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Natriumpicosulfat 1 HO; Natriumpicosulfat '

ASK #06248

Formelstamm 2(C-H-O₂)⁻ Cu²⁺

Molgewicht 153.5809

Bruttoformel C₂H₂CuO₄

2. Bezeichnung Ameisensäure-Kupfer()-Salz

3. Bezeichnung Kupfer()-formiat

ASK #06249

Formelstamm $2(\text{C-H-O}_2)^- \text{Mn}^{2+} \cdot 2 \text{H}_2\text{O}$

Molgewicht 181.0035

Bruttoformel $\text{C}_2\text{H}_2\text{MnO}_4$

2. Bezeichnung Ameisensäure-Mangan()-Salz (2:1) $2 \text{H}_2\text{O}$

3. Bezeichnung Mangan()-formiat $2 \text{H}_2\text{O}$

ASK #06251

Chemical Abstract Service Nr. 7783-28-0

Molgewicht 132.0562

Bruttoformel $\text{H}_9\text{N}_2\text{O}_4\text{P}$

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Diammoniumsalz

3. Bezeichnung Diammoniumhydrogenphosphat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ammoniummonohydrogenphosphat

ASK #06252

Chemical Abstract Service Nr. 13392-18-2

Molgewicht 303.3529

Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{21}\text{NO}_4$

Vorzugsbezeichnung Fenoterol

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3908; USAN; MAR27

2. Bezeichnung 5-(1-Hydroxy-2-[[1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl)benzol-1,3-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-[1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-ylamino]ethanol

ASK #06253

Chemical Abstract Service Nr. 1944-12-3

Formelstamm $\text{C}_{17}\text{H}_{21}\text{N-O}_4 \cdot \text{Br-H}$

Molgewicht 384.2649

Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{22}\text{BrNO}_4$

Vorzugsbezeichnung Fenoterolhydrobromid

International Nonproprietary Name (INN.L12)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0901; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/901; GII; Ph.Eur.2005,5.0/0901; USMI9.3908

2. Bezeichnung 5-(1-Hydroxy-2-[[1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl)benzol-1,3-diol-hydrobromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-[1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-ylamino]ethanol-hydrobromid

ASK #06259

Chemical Abstract Service Nr. 29132-58-9

Formelstamm $(\text{C}_3\text{-H}_4\text{-O}_2)_x \cdot (\text{C}_4\text{-H}_4\text{-O}_4)_y$

2. Bezeichnung Poly[(Z)-but-2-ensäure-co-prop-2-ensäure] (x:y)

3. Bezeichnung Poly(acrylsäure-co-maleinsäure) (x:y)

ASK #06266

Chemical Abstract Service Nr. 3087-16-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3011-59-4; 82905-01-9

Formelstamm (C₂₇H₂₅N₂O₇S₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 576.6164

Bruttoformel C₂₇H₂₅N₂NaO₇S₂

2. Bezeichnung 4-[[4-(Dimethylamino)phenyl][4-(dimethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]-3-hydroxy-7-sulfonaphthalin-2-sulfonat-Natriumsalz

3. Bezeichnung Brillantsäuregrün BS

Zitat Bezeichnung 3 E142

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 142

ASK #06268

Chemical Abstract Service Nr. 12557-04-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 51602-06-3

Formelstamm 2(C₉H₆N₂O)⁻ 2H⁺ . H₂O₄S . K₂O₄S

Molgewicht 562.6536

Bruttoformel C₁₈H₁₆K₂N₂O₁₀S₂

2. Bezeichnung Chinolin-8-ol-sulfat (2:1)-Kaliumsulfat-Feststoffgemisch (1:1)

3. Bezeichnung Chinolin-8-ol-hemisulfat-Kaliumsulfat (2:1)

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Kaliumsulfat/Chinolinolsulfat-Mischung (30:70 m/m); Chinolinolsulfat-Kaliumsulfat-Mischung (70:30 m/m); Oxychinolin-Kaliumsulfat; 8-hydroxyquinoline sulfate/potassium sulfate mixture (70:30 m/m); Kaliumsulfat/8-Hydroxychinoliniumsulfat-Mischung (30:70 m/m); 8-Hydroxychinolin-Kaliumsulfat; 8-Chinolinol-hemisulfat-Kaliumsulfat (2:1); 8-Chinolinolsulfat-Kaliumsulfat (1:1); Hydroxychinolin-Kaliumsulfat; Bis(8-hydroxychinolin-1-ium)sulfat-Kaliumsulfat (1:1); Chinolin-8-ol-sulfat-Kaliumsulfat (2:1:1); 8-Hydroxychinolin-sulfat/Kaliumsulfat-Mischung (70:30 m/m); Kaliumsulfat/8-Hydroxychinolinolsulfat-Mischung (30:70 m/m); 8-Hydroxychinoliniumsulfat-Kaliumsulfat-Mischung (70:30 m/m)

ASK #06270

Chemical Abstract Service Nr. 9025-49-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37268-41-0; 39433-07-3; 9059-41-0

Molgewicht 34200

2. Bezeichnung Aspergillopepsin

Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.23.18

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Trypsinogenkinase; Aspergillus oryzae aspartin proteinase; Taka-diastrase

ASK #06273

Chemical Abstract Service Nr. 13776-74-4
Molgewicht 100.3887
Bruttoformel MgO₃Si
2. Bezeichnung Kieselsäure-Magnesiumsalz (1:1)
3. Bezeichnung Magnesiumsilicat
Zitat Bezeichnung 3 MAR29; GII; E553a

ASK #06278

Vorzugsbezeichnung Corticotropinhexaacetat
International Nonproprietary Name (INN.L33)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Corticotrophinhexaacetat

ASK #06286

Molgewicht 308.1817
Bruttoformel C₇H₁₃AlN₄O₈
Vorzugsbezeichnung Aldioxalactat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung Dihydroxo-(5-oxo-4-ureido-4,5-dihydroimidazol-2-olato)-aluminium-lactat (1:1)

ASK #06289

Chemical Abstract Service Nr. 6834-92-0
Molgewicht 122.0632
Bruttoformel Na₂O₃Si
2. Bezeichnung Metakieselsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Natriummetasilicat
Zitat Bezeichnung 3 USM11

ASK #06313

Chemical Abstract Service Nr. 83-46-5
Molgewicht 414.7067
Bruttoformel C₂₉H₅₀O
2. Bezeichnung Stigmast-5-en-3 -ol
3. Bezeichnung -Sitosterol
Zitat Bezeichnung 3 GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB2002R; USMI9.8294; Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym beta-Sitosterin

ASK #06317

Chemical Abstract Service Nr. 141-97-9
Molgewicht 130.1418
Bruttoformel C₆H₁₀O₃

2. Bezeichnung Ethyl(3-oxobutanoat)
3. Bezeichnung Ethylacetoacetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Acetessigester

ASK #06380

Chemical Abstract Service Nr. 74499-23-3
2. Bezeichnung Saponine aus *Quillaja saponaria* Molina
3. Bezeichnung Quillaja-Saponine
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8; MAR28; USMI10

ASK #06386

Chemical Abstract Service Nr. 15686-91-6
Molgewicht 275.3892
Bruttoformel C₁₆H₂₅N₃O
Vorzugsbezeichnung Propiram
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 YLST; MAR27; USMI9.7621
2. Bezeichnung *N*-[1-(Piperidin-1-yl)propan-2-yl]-*N*-(pyridin-2-yl)propanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(1-Piperidinopropan-2-yl)-*N*-(2-pyridyl)propanamid

ASK #06387

Chemical Abstract Service Nr. 13717-04-9
Formelstamm C₁₆-H₂₅-N₃-O . C₄-H₄-O₄
Molgewicht 391.4614
Bruttoformel C₂₀H₂₉N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Propiramfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.7621; MAR27
2. Bezeichnung *N*-[1-(Piperidin-1-yl)propan-2-yl]-*N*-(pyridin-2-yl)propanamid-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(1-Piperidinopropan-2-yl)-*N*-(2-pyridyl)propanamid-fumarat (1:1)

ASK #06388

Chemical Abstract Service Nr. 70-26-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 410523-46-5; 7006-33-9
Formelstamm (C₅-H₁₁-N₂-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 132.161
Bruttoformel C₅H₁₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Ornithin

International Nonproprietary Name INN.L28
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; GSBL
2. Bezeichnung (2S)-2,5-Diaminopentansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-Ornithin; L-(+)-Ornithin; 5-Amino-L-norvalin; (S)-2,5-Diaminopentansäure; (S)-(+)-2,5-Diaminoveriersäure; (S)-2,5-Diaminoveriersäure; L-(+)-2,5-Diaminoveriersäure; Orn

ASK #06389

Chemical Abstract Service Nr. 9012-54-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9037-40-5
Molgewicht 46200
2. Bezeichnung 1,4-(1,3;1,4)- β -D-Glucan-4-Glucanohydrolase
3. Bezeichnung Cellulase
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8; USAN; EC3.2.1.4
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Endo-1,4-beta-glucanase

ASK #06390

Chemical Abstract Service Nr. 57808-64-7
Formelstamm (C₉H₁₃N-O₂-P)⁻ H⁺
Molgewicht 199.1867
Bruttoformel C₉H₁₄NO₂P
Vorzugsbezeichnung Toldimfos
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung 4-Dimethylamino-2-methylphenylphosphinsäure

ASK #06394

Chemical Abstract Service Nr. 13412-64-1
Formelstamm (C₁₉H₁₆Cl₂N₃O₅S)⁻ Na⁺ · H₂O
Molgewicht 510.3235
Bruttoformel C₁₉H₁₆Cl₂N₃NaO₅S
2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-[3-(2,6-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H₂O
3. Bezeichnung Dicloxacillin-Natrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Dicloxacillin-Natrium
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dicloxacillin-Natrium¹; Dicloxacillin-Natrium 1 HO

ASK #06395

Chemical Abstract Service Nr. 27031-08-9
Molgewicht 309.3442
Bruttoformel C₁₂H₁₅N₅O₃S

Vorzugsbezeichnung	Sulfaguanol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-Amino-N-[N-(4,5-dimethyl-1,3-oxazol-2-yl)carbamimidoyl]benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4,5-Dimethyl-1,3-oxazol-2-yl)-3-sulfanylguanidin
ASK #06396	
Chemical Abstract Service Nr.	526-36-3
Molgewicht	244.3752
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Xylometazolin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-[(4- <i>tert</i> -Butyl-2,6-dimethylphenyl)methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #06397	
Chemical Abstract Service Nr.	1218-35-5
Formelstamm	C16-H24-N2 . Cl-H
Molgewicht	280.8361
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Xylometazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1162; USMI10; MAR28; DAC89; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.6/1162; Ph.Eur.2008,6.0/1162
2. Bezeichnung	2-[(4- <i>tert</i> -Butyl-2,6-dimethylphenyl)methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(4- <i>tert</i> -Butyl-2,6-dimethylbenzyl)-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid
ASK #06398	
Chemical Abstract Service Nr.	499-75-2
Molgewicht	150.2176
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O
2. Bezeichnung	2-Methyl-5-(propan-2-yl)phenol
3. Bezeichnung	Carvacrol
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-Isopropyl-2-methylphenol
ASK #06399	
Chemical Abstract Service Nr.	5665-94-1
Molgewicht	184.6626

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ ClO
2. Bezeichnung	4-Chlor-5-isopropyl-2-methylphenol
ASK #06400	
Chemical Abstract Service Nr.	55774-33-9
Formelstamm	(C9-H6-N7-O2-S) ⁻ Na ⁺ ca.
Molgewicht	299.244
Bruttoformel	C ₉ H ₆ N ₇ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Azathioprin-Natrium (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	6-(1-Methyl-4-nitroimidazol-5-ylsulfanyl)-1 <i>H</i> -purin - Natriumhydroxid (1:x)
ASK #06405	
Chemical Abstract Service Nr.	5250-39-5
Formelstamm	(C19-H16-Cl-F-N3-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	453.8718
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ ClFN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Flucloxacillin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #06406	
Chemical Abstract Service Nr.	34214-51-2
Formelstamm	(C19-H16-Cl-F-N3-O5-S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	493.8689
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ ClFN ₃ NaO ₅ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Flucloxacillin-Natrium-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.7(2022)/0668; Flucloxacillin-Natrium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Flucloxacillin-Natrium; Flucloxacillin-Natrium (Ph.Eur.); Flucloxacillin-Natrium 1 HO
ASK #06407	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-01-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37206-15-8; 50815-01-5; 65339-91-5; 9049-61-0
Molgewicht	26000
Vorzugsbezeichnung	Kallidinogenase
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Kallikrein; Kininogenin

ASK #06417

Chemical Abstract Service Nr.	1480-19-9
Molgewicht	356.4338
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ FN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Fluanison
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]butan-1-on

ASK #06419

Chemical Abstract Service Nr.	75-28-5
Molgewicht	58.1222
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀
2. Bezeichnung	2-Methylpropan
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isobutan

ASK #06420

Chemical Abstract Service Nr.	4706-78-9
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₂₅ -O ₄ -S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	304.4878
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₅ KO ₄ S
2. Bezeichnung	Dodecylhydrogensulfat-Kaliumsalz
3. Bezeichnung	Kaliumdodecylsulfat

ASK #06421

Chemical Abstract Service Nr.	7782-61-8
Formelstamm	Fe ²⁺ 3(N-O ₃) ⁻ · 9 H ₂ O
Molgewicht	403.9972
Bruttoformel	FeN ₃ O ₉
2. Bezeichnung	Eisen(II)-nitrat 9 H ₂ O

ASK #06422

Chemical Abstract Service Nr.	328-39-2
Molgewicht	131.1729
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Amino-4-methylpentansäure
3. Bezeichnung	DL-Leucin

Zitat Bezeichnung 3 USMI10
ASK #06423
Chemical Abstract Service Nr. 321-30-2
Formelstamm 2(C5-H5-N5) . H2-O4-S
Molgewicht 368.3319
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₁₀O₄S
2. Bezeichnung Purin-6-amin-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung Adeninhemisulfat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Purin-6-ylazan-sulfat (2:1)

ASK #06424
Chemical Abstract Service Nr. 51-35-4
Formelstamm (C5-H8-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 131.1299
Bruttoformel C₅H₉NO₃
2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-4-Hydroxypyrrolidin-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-4-Hydroxyprolin
Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym trans-4-Hydroxy-L-prolin

ASK #06425
Chemical Abstract Service Nr. 73-40-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11006-44-3; 15986-36-4; 37432-34-1; 492-33-1; 54435-87-9; 69257-39-2; 8039-79-0
Molgewicht 151.1261
Bruttoformel C₅H₅N₅O
2. Bezeichnung 2-Amino-1,7-dihydro-6*H*-purin-6-on
3. Bezeichnung Guanin
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; IUPAC2005; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0,8.0(2002-2014)R; KARRER2559; USMI10

ASK #06427
Chemical Abstract Service Nr. 65-71-4
Molgewicht 126.1133
Bruttoformel C₅H₆N₂O₂
2. Bezeichnung 5-Methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; EAB.CN
3. Bezeichnung Thymin
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; EAB4.0-9.7(2002-2019)/R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-Methyl-2,4(1H,3H)-pyrimidindion; 5-Methyluracil

ASK #06428

Chemical Abstract Service Nr. 66-22-8
Molgewicht 112.0868
Bruttoformel C₄H₄N₂O₂
2. Bezeichnung Pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
3. Bezeichnung Uracil
Zitat Bezeichnung 3 USAN; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.3R,5.4R,5.7R

ASK #06429

Chemical Abstract Service Nr. 533-67-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 14050-34-1; 176915-68-7
Molgewicht 134.1305
Bruttoformel C₅H₁₀O₄
2. Bezeichnung 2-Desoxy-D-*erythro*-pentose
3. Bezeichnung 2-Desoxyribose

ASK #06430

Chemical Abstract Service Nr. 487-48-9
Molgewicht 179.1727
Bruttoformel C₉H₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Salacetamid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8079
2. Bezeichnung *N*-Acetyl-2-hydroxybenzamid

ASK #06431

Chemical Abstract Service Nr. 134-80-5
Formelstamm C13-H19-N-O . Cl-H
Molgewicht 241.757
Bruttoformel C₁₃H₂₀ClNO
Vorzugsbezeichnung Amfepramonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L13)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 2-Diethylamino-1-phenylpropan-1-on-hydrochlorid

ASK #06432

Chemical Abstract Service Nr. 14759-06-9
Molgewicht 402.5733
Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₂S₂

Vorzugsbezeichnung	Sulforidazin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8760
2. Bezeichnung	2-Methansulfonyl-10-[2-(1-methylpiperidin-2-yl)ethyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Mesyl-10-[2-(1-methyl-2-piperidyl)ethyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #06433	
Chemical Abstract Service Nr.	130-61-0
Formelstamm	C21-H26-N2-S2 . Cl-H
Molgewicht	407.0355
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ ClN ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thioridazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9098; Ph.Eur.2002,4.00/586; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/568; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/568
2. Bezeichnung	10-{2-[(<i>RS</i>)-1-Methyl-2-piperidyl]ethyl}-2-methylsulfanyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-hydrochlorid
ASK #06434	
Chemical Abstract Service Nr.	17088-72-1
Formelstamm	(C26-H50-N-O2)+ Br ⁻
Molgewicht	488.5847
Bruttoformel	C ₂₆ H ₅₀ BrNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Penoctoniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(2,2-Dicyclopentylacetyloxy)ethyl]- <i>N,N</i> -diethyloctan-1-aminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Dicyclopentylacetoxy)ethyl]diethyloctylammoniumbromid
ASK #06437	
Chemical Abstract Service Nr.	3614-30-0
Formelstamm	(C20-H28-N)+ Br ⁻
Molgewicht	362.347
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ BrN
Vorzugsbezeichnung	Emeproniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII; USMI9.3506
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N,N</i> -dimethyl-4,4-diphenylbutan-2-aminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4,4-Diphenylbutan-2-yl)(ethyl)(dimethyl)ammoniumbromid
ASK #06438	

Chemical Abstract Service Nr. 23029-57-4
Formelstamm C13-H18-N2-O . Cl-H
Molgewicht 254.7558
Bruttoformel C₁₃H₁₉ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Fenoxazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-[[2-(Propan-2-yl)phenoxy]methyl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(2-Isopropylphenoxy-methyl)-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid

ASK #06442

Chemical Abstract Service Nr. 13682-92-3
Formelstamm (C2-H4-N-O2)⁻ . 2(H-O)⁻ . Al3+
Molgewicht 135.0549
Bruttoformel C₂H₆AlNO₄
2. Bezeichnung Aluminium-glycinat-dihydroxid

ASK #06453

Chemical Abstract Service Nr. 16065-87-5
Molgewicht 95.96
Bruttoformel Mo
2. Bezeichnung Molybdän()-Ion

ASK #06454

Chemical Abstract Service Nr. 22541-90-8
Molgewicht 118.71
Bruttoformel Sn
2. Bezeichnung Zinn()-Ion

ASK #06455

Chemical Abstract Service Nr. 22541-40-8
Molgewicht 238.0289
Bruttoformel U
2. Bezeichnung Uran()-Ion

ASK #06456

Chemical Abstract Service Nr. 124-07-2
Formelstamm (C8-H15-O2)⁻ H+
Molgewicht 144.2114
Bruttoformel C₈H₁₆O₂
Vorzugsbezeichnung Octansäure

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1999; GII; DAB1999R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR28

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Caprylsäure

ASK #06457

Chemical Abstract Service Nr. 1984-06-1

Formelstamm (C8-H15-O2)⁻ Na⁺

Molgewicht 166.1933

Bruttoformel C₈H₁₅NaO₂

2. Bezeichnung Octansäure-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 (INNv.L50); (INN.L24)

3. Bezeichnung Natriumcaprylat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Natriumoctanoat

ASK #06458

Chemical Abstract Service Nr. 62208-95-1

Formelstamm (C13-H13-N2-O3)⁻ Na⁺

Molgewicht 268.2437

Bruttoformel C₁₃H₁₃N₂NaO₃

2. Bezeichnung (S)-2-Acetamido-3-(indol-3-yl)propansäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung N²-Acetyl-L-tryptophan-Natriumsalz

ASK #06459

Chemical Abstract Service Nr. 23214-92-8

Molgewicht 543.5193

Bruttoformel C₂₇H₂₉NO₁₁

Vorzugsbezeichnung Doxorubicin

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3428; USAN; MAR27; EAB.VU.SYN

2. Bezeichnung (8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-β-L-lyxo-hexopyranosyloxy)-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Adriamycin

ASK #06460

Chemical Abstract Service Nr. 25316-40-9

Formelstamm C27-H29-N-O11 . Cl-H

Molgewicht 579.9802

Bruttoformel C₂₇H₃₀ClNO₁₁

Vorzugsbezeichnung Doxorubicinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0714; USMI9

2. Bezeichnung (8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- β -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid

ASK #06461

Chemical Abstract Service Nr. 16637-16-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 20368-27-8; 73060-53-4; 78607-97-3

Molgewicht 270.0277

Bruttoformel O₂U

2. Bezeichnung Dioxouran()-Ion

3. Bezeichnung Uranyl(2+)-Ion

ASK #06462

Chemical Abstract Service Nr. 27059-74-1

Formelstamm C17-H20-N2-S . C4-H4-O4

Molgewicht 400.4913

Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Promethazinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N,N*-Dimethyl-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-amin-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-Dimethyl[1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan-maleat (1:1)

ASK #06465

Chemical Abstract Service Nr. 996-31-6

Formelstamm (C3-H5-O3)⁻ K⁺

Molgewicht 128.1683

Bruttoformel C₃H₅KO₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropansäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumlactat

Zitat Bezeichnung 3 FIE96; E326

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Milchsäure-Kaliumsalz; E 326

ASK #06466

Chemical Abstract Service Nr. 7778-53-2

Molgewicht 212.2663

Bruttoformel K₃O₄P

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Trikaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumphosphat

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; E340

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 340 [Kaliumphosphat]
ASK #06467	
Chemical Abstract Service Nr.	3583-64-0
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	326.3896
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bumadizon
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-(1,2-Diphenylhydrazincarboxyl)hexansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(1,2-Diphenyldiazanylcarboxyl)hexansäure
ASK #06468	
Chemical Abstract Service Nr.	69365-73-7
Formelstamm	2(C ₁₉ H ₂₁ -N ₂ -O ₃) ⁻ Ca ²⁺ . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	699.8489
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₂ CaN ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Bumadizon-Hemicalcium 0.25 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	2-(1,2-Diphenylhydrazincarboxyl)hexansäure-Calciumsalz (2:1) 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(1,2-Diphenyldiazanylcarboxyl)hexansäure-Calciumsalz (2:1) 0.5 HO
ASK #06470	
Chemical Abstract Service Nr.	434-22-0
Molgewicht	274.3978
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nandrolon
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6185; MAR27
2. Bezeichnung	17 -Hydroxyestr-4-en-3-on
ASK #06473	
Chemical Abstract Service Nr.	5965-49-1
Formelstamm	C ₁₅ -H ₂₁ -N-O ₂ . Cl-H
Molgewicht	283.7937
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ketobemidonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1746; Ph.Eur.2005,5.0/1746; Ph.Eur.2002,4.08/1746
2. Bezeichnung 1-[4-(3-Hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-yl]propan-1-on-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cetobemidonhydrochlorid

ASK #06478

Chemical Abstract Service Nr. 77-75-8
Molgewicht 98.143
Bruttoformel C₆H₁₀O
Vorzugsbezeichnung Methylpentynol

International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 BPC68; MAR28
2. Bezeichnung 3-Methylpent-1-in-3-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-Methyl-1-pentin-3-ol

ASK #06479

Chemical Abstract Service Nr. 3416-26-0
Molgewicht 491.6152
Bruttoformel C₃₀H₃₅F₂N₃O
Vorzugsbezeichnung Lidoflazin

International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-[4-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]piperazin-1-yl]-2',6'-dimethylacetanilid

ASK #06480

Chemical Abstract Service Nr. 26490-31-3
Molgewicht 456.7003
Bruttoformel C₃₀H₄₈O₃
Vorzugsbezeichnung Nandrolondodecanoat

International Nonproprietary Name (INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6185
2. Bezeichnung 3-Oxoestr-4-en-17 -yldodecanoat

ASK #06483

Chemical Abstract Service Nr. 551-27-9
Formelstamm (C₁₈H₂₁N₂O₅S)⁻ H⁺
Molgewicht 378.4427
Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Propicillin

International Nonproprietary Name INNv.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxybutanamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenoxybutanamido)penam-3-carbonsäure

ASK #06484

Chemical Abstract Service Nr. 1245-44-9
Formelstamm (C18-H21-N2-O5-S)⁻ K⁺
Molgewicht 416.533
Bruttoformel C₁₈H₂₁KN₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Propicillin-Kalium

International Nonproprietary Name (INNv.L13)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxybutanamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz

ASK #06492

Chemical Abstract Service Nr. 29691-36-9
Formelstamm 2(C13-H15-Cl2-N3-O6) . H2-O4-S
Molgewicht 858.4399
Bruttoformel C₂₆H₃₂Cl₄N₆O₁₆S
Vorzugsbezeichnung Chloramphenicolglycinat-hemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung [(*R*,*R*)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]glycinat-sulfat (2:1)

ASK #06493

Chemical Abstract Service Nr. 10238-21-8
Molgewicht 494.0035
Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Glibenclamid

International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0718; Ph.Eur.2005,5.0/0718; GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/718
2. Bezeichnung 1-[4-[2-(5-Chlor-2-methoxybenzamido)ethyl]phenylsulfonyl]-3-cyclohexylharnstoff

ASK #06494

Chemical Abstract Service Nr. 17226-75-4
Molgewicht 408.3561
Bruttoformel C₁₉H₂₀O₁₀
Vorzugsbezeichnung Khellosid

International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 7- -D-Glucopyranosyloxymethyl-4-methoxy-5H-furo[3,2-g]chromen-5-on
ASK #06495
Chemical Abstract Service Nr. 7077-34-1
Molgewicht 284.1809
Bruttoformel C₆H₁₂N₄O₉
Vorzugsbezeichnung Trolnitrat
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung 2,2',2''-Nitilotriethyltrinitrat

ASK #06496
Chemical Abstract Service Nr. 588-42-1
Formelstamm C6-H12-N4-O9 . 2 H3-O4-P
Molgewicht 480.1712
Bruttoformel C₆H₁₈N₄O₁₇P₂
Vorzugsbezeichnung Trolnitratbis(phosphat)
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 2,2',2''-Nitilotriethyltrinitrat-phosphat (1:2)

ASK #06498
Chemical Abstract Service Nr. 58-19-5
Molgewicht 304.4669
Bruttoformel C₂₀H₃₂O₂
Vorzugsbezeichnung Drostanolon
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-2 -methyl-5 -androstan-3-on

ASK #06499
Chemical Abstract Service Nr. 521-12-0
Molgewicht 360.5301
Bruttoformel C₂₃H₃₆O₃
Vorzugsbezeichnung Drostanolonpropionat
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung 2 -Methyl-3-oxo-5 -androstan-17 -ylpropionat

ASK #06519
Chemical Abstract Service Nr. 10028-70-3
Formelstamm (C8-H4-O4)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 210.0945
Bruttoformel C₈H₄Na₂O₄

2. Bezeichnung Benzol-1,4-dicarbonsäure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Terephthalsäure-Dinatriumsalz

ASK #06521

Chemical Abstract Service Nr. 71138-97-1

Vorzugsbezeichnung Hypromelloseacetatsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L8)

2. Bezeichnung Poly(*O*-2-hydroxypropyl,*O*-methyl)celluloseacetathydrogensuccinat

ASK #06522

Chemical Abstract Service Nr. 54-11-5

Molgewicht 162.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂

2. Bezeichnung 3-[(2*S*)-1-Methylpyrrolidin-2-yl]pyridin

3. Bezeichnung Nicotin

Zitat Bezeichnung 3 DAB1996R; Gil; Ph.Eur.2002,4.00/1452; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.6/1452; Ph.Eur.2005,5.0/1452; Helv8/97

ASK #06523

Chemical Abstract Service Nr. 78-93-3

Molgewicht 72.1057

Bruttoformel C₄H₈O

2. Bezeichnung Butan-2-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethylmethylketon; Methylethylketon

ASK #06524

Chemical Abstract Service Nr. 26545-74-4

Molgewicht 354.524

Bruttoformel C₂₁H₃₈O₄

2. Bezeichnung Glycerolmono[(*Z,Z*)-octadeca-9,12-dienoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Glycerolmonolinolat

ASK #06525

Chemical Abstract Service Nr. 111-03-5

Molgewicht 356.5399

Bruttoformel C₂₁H₄₀O₄

2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl)[(*Z*)-octadec-9-enoat]

3. Bezeichnung Glycerol-1-oleat

ASK #06527

Molgewicht 404.5827

Bruttoformel C₂₅H₄₀O₄

2. Bezeichnung Glycerolmonodocosa-4,8,12,15,19-pentaenoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Glycerolmonoclipanodonat

ASK #06528

Chemical Abstract Service Nr. 110792-64-8

Molgewicht 376.5295

Bruttoformel C₂₃H₃₆O₄

Vorzugsbezeichnung Monoicosapent-Glycerol

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung Glycerolmono[(*all-Z*)-icosa-5,8,11,14,17-pentaenoat]

ASK #06529

Chemical Abstract Service Nr. 58722-81-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1343-90-4

Molgewicht 136.4193

Bruttoformel MgO₃Si

2. Bezeichnung Kieselsäure-Magnesiumsalz (1:1) 2 H₂O

3. Bezeichnung Magnesiumsilicat 2 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 E553a

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 553a [Magnesiumsilicat 2 HO]

ASK #06531

Formelstamm C20-H24-N2-O2 . 2 Cl-H . H2-O

Molgewicht 415.3539

Bruttoformel C₂₀H₂₆Cl₂N₂O₂

2. Bezeichnung (*R*)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-dihydrochlorid 1 H₂O

3. Bezeichnung Chinindihydrochlorid 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 EB6

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (*R*)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-dihydrochlorid 1 HO

ASK #06533

Chemical Abstract Service Nr. 2016-36-6

Formelstamm (C5-H14-N-O)⁺ (C7-H5-O3)⁻

Molgewicht 241.2836

Bruttoformel C₁₂H₁₉NO₄

Vorzugsbezeichnung Cholinsalicylat

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI9.2207

2. Bezeichnung (2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminium)(2-hydroxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Hydroxyethyl)trimethylammonium(2-hydroxybenzoat)

ASK #06535

Formelstamm C19-H23-N-O3 . C10-H16-O4-S

Molgewicht 545.6875

Bruttoformel C₂₉H₃₉NO₇S

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-ethoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-(1*S*,4*R*)-4,7,7-trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonat (1:1)

3. Bezeichnung 3-*O*-Ethylmorphin-(+)-campher-3-sulfonat

ASK #06538

Chemical Abstract Service Nr. 82-02-0

Molgewicht 260.2421

Bruttoformel C₁₄H₁₂O₅

Vorzugsbezeichnung Khellin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 ROMP8; DAB1996R; HAB2016R; HAB2000R-2011R; HAB2012R-2013R; DAC2004,2005; DAC2004R; KARRER1415; USMI10; HAB2014R-2015R

2. Bezeichnung 4,9-Dimethoxy-7-methyl-5*H*-furo[3,2-*g*]chromen-5-on

ASK #06539

Chemical Abstract Service Nr. 58-74-2

Molgewicht 339.385

Bruttoformel C₂₀H₂₁NO₄

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxyisochinolin

3. Bezeichnung Papaverin

Zitat Bezeichnung 3 EB6

ASK #06541

Chemical Abstract Service Nr. 17696-69-4

Formelstamm C34-H38-N4-O6 . 2 Cl-H

Molgewicht 671.6106

Bruttoformel C₃₄H₄₀Cl₂N₄O₆

2. Bezeichnung 7,12-Bis(1-hydroxyethyl)-3,8,13,17-tetramethylporphyrin-2,18-dipropansäure-dihydrochlorid

3. Bezeichnung Hämatorphyrindihydrochlorid

ASK #06544

Chemical Abstract Service Nr. 19767-45-4

Formelstamm (C2-H5-O3-S2)⁻ Na⁺

Molgewicht 164.1791

Bruttoformel C₂H₅NaO₃S₂

Vorzugsbezeichnung Mesna

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII; PHARMEUROPA10.4; USMI9.5756; Ph.Eur.2008,6.0/1674; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1674; BP2010; MAR28; Ph.Eur.2002,4.07/1674
2. Bezeichnung	2-Sulfanylethansulfonsäure-Natriumsalz
ASK #06545	
Chemical Abstract Service Nr.	10397-75-8
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₁₈ -I ₆ -N ₄ -O ₈) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	1253.8644
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ I ₆ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	locarminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3,3'-(Hexandiamido)bis[2,4,6-triiod-5-(methylcarbamoyl)benzoesäure]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5,5'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure); 5,5'-(Adipoyldiimino)bis(2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure); 5,5'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure)
ASK #06546	
Chemical Abstract Service Nr.	54605-45-7
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₁₈ -I ₆ -N ₄ -O ₈) ²⁻ 2(C ₇ -H ₁₈ -N-O ₅) ⁺
Molgewicht	1644.2916
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₄ I ₆ N ₆ O ₁₈
Vorzugsbezeichnung	locarmat-Dimeglumin
International Nonproprietary Name	INN.L10,L6
2. Bezeichnung	3,3'-(Hexandiamido)bis[2,4,6-triiod-5-(methylcarbamoyl)benzoesäure]-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5,5'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)
ASK #06547	
Chemical Abstract Service Nr.	50-63-5
Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₆ -Cl-N ₃ . 2 H ₃ -O ₄ -P
Molgewicht	515.8625
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ ClN ₃ O ₈ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Chloroquinphosphat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	7-Chlor-N-[(RS)-5-diethylaminopentan-2-yl]chinolin-4-amin-phosphat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Chloroquinbis(phosphat); (RS)-[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl]diethylazan-phosphat (1:2); Chloroquinphosphat
ASK #06548	
Chemical Abstract Service Nr.	25168-73-4

Formelstamm C12-H22-O11 . n(C18-H34-O) und Homologe, n = 1, 2, 3, ...
Molgewicht 608.7584
Bruttoformel C₃₀H₅₆O₁₂
2. Bezeichnung *O*-Octadecanoylsucrose, *O,O'*-Dioctadecanoylsucrose, Poly-*O*-octadecanoylsucrose (x:y:z) und deren Fettsäureester-Homologe [x = 0,500-1,000 (m/m), y = 0,000-0,400 (m/m), z = 0,000-0,250 (m/m)]; freie Fettsäuren 0,000-0,030 (m/m), freie Sucrose 0,000-0,040 (m/m); Hydrolysat-Fettsäurezusammensetzung: Dodecansäure 0,000-0,030 (m/m), Tetradecansäure 0,000-0,030 (m/m), Hexadecansäure 0,250-0,400 (m/m), Octadecansäure 0,550-0,750 (m/m), Summe Octadecansäure + Hexadecansäure 0,900-1,000 (m/m)]
3. Bezeichnung Sucrosemonostearat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Saccharosestearat (Ph.Eur.) Typ I; E 473 [Typ I]; Sucrosestearat Typ I; Zuckerester von Speisefettsäuren¹; beta-D-Fructofuranosyl-alpha-D-glucopyranosid-monooctadecanoat; Saccharosestearat Typ I; Saccharosemonostearat; Sucrosemonooctadecanoat

ASK #06565

Formelstamm C14-H22-Cl-N3-O2 . x (y C8-H8 . z C10-H10 . w O3-S) (m/m)
Vorzugsbezeichnung Metoclopramid-poly(styrol-co-divinylbenzol)polysulfonat [1:x(y:z):w (m/m)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-*N*-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-poly(styrol-co-divinylbenzol)polysulfonat [1:x(y:z):w (m/m)]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Metoclopramid-poly(styrol,divinylbenzol)sulfonat; Metoclopramid-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]; Metoclopramidresinat; 4-Amino-5-chlor-*N*-(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #06576

Chemical Abstract Service Nr. 5588-33-0
Molgewicht 386.5739
Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂OS₂
Vorzugsbezeichnung Mesoridazin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5757; MAR27
2. Bezeichnung 10-[2-(1-Methylpiperidin-2-yl)ethyl]-2-(methylsulfinyl)-10*H*-phenothiazin

ASK #06578

Chemical Abstract Service Nr. 405-22-1
Molgewicht 242.1888
Bruttoformel C₈H₁₀N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Nidroxizon
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 5-Nitro-2-furaldehyd[2-(2-hydroxyethyl)semicarbazon]

ASK #06579

Chemical Abstract Service Nr. 473-42-7
Molgewicht 285.2996
Bruttoformel C₉H₇N₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Nitrosulfathiazol

International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung 4-Nitro-*N*-(1,3-thiazol-2-yl)benzolsulfonamid

ASK #06580

Chemical Abstract Service Nr. 76-99-3
Molgewicht 309.4452
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO
Vorzugsbezeichnung Methadon

International Nonproprietary Name INNv.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST; MAR27
2. Bezeichnung *rac*-(6*R*)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-on

ASK #06581

Chemical Abstract Service Nr. 1095-90-5
Formelstamm C21-H27-N-O . Cl-H
Molgewicht 345.9061
Bruttoformel C₂₁H₂₈ClNO
Vorzugsbezeichnung Methadonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L1)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.2,5.5/408; YLST; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/408; USMI9.5799; Ph.Eur.2002,4.00/408
2. Bezeichnung *rac*-(6*R*)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-on-hydrochlorid

ASK #06582

Chemical Abstract Service Nr. 565-33-3
Molgewicht 311.3998
Bruttoformel C₁₄H₂₁N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Metahexamid

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung 1-(3-Amino-4-methylphenylsulfonyl)-3-cyclohexylharnstoff

ASK #06583

Chemical Abstract Service Nr. 61-01-8
Molgewicht 314.4451
Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂OS
Vorzugsbezeichnung Methopromazin

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung 3-(2-Methoxy-10*H*-phenothiazin-10-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(2-Methoxy-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]dimethylazan

ASK #06584

Chemical Abstract Service Nr. 100-92-5

Molgewicht	163.2594
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N
Vorzugsbezeichnung	Mephentermin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; USMI9.5681; MAR28
2. Bezeichnung	N,2-Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Benzylpropan-2-yl)(methyl)azan
ASK #06586	
Chemical Abstract Service Nr.	53-79-2
Molgewicht	471.5096
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₇ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Puromycin
International Nonproprietary Name	INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	3-[(S)-2-Amino-3-(methoxyphenyl)propanamido]-1,3-didesoxy-1-(6-dimethylamino-9H-purin-9-yl)- -D-ribofuranose
ASK #06588	
Chemical Abstract Service Nr.	77-12-3
Molgewicht	492.5241
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₉ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Pentacyniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	4-{2-[(5-Cyan-5,5-diphenylpentyl)(dimethyl)azaniumyl]ethyl}-4-methylmorpholin-4-iumdichlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5-Cyan-5,5-diphenylpentyl)[2-(4-methylmorpholinio)ethyl]dimethylammoniumdichlorid
ASK #06590	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-99-3
Vorzugsbezeichnung	Macrogolstearat 1700
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-34
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-34-stearat
ASK #06591	
2. Bezeichnung	Pistacia-lentiscus-Harz
3. Bezeichnung	Mastix
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.02/1876; Ph.Eur.2008,6.0/1876; PHARMEUROPA12.3; DAB6; Helv8/97; Ph.Eur.2005,5.0/1876
ASK #06592	

Chemical Abstract Service Nr. 137-20-2

Formelstamm (C₂₁-H₄₀-N-O₄-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 425.6014

Bruttoformel C₂₁H₄₀NNaO₄S

2. Bezeichnung 2-(N-Methyloleamido)ethansulfonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-Methyl-N-oleoyltaurin-Natriumsalz

ASK #06598

Chemical Abstract Service Nr. 126-12-5

Formelstamm C₂₂-H₂₈-N₂-O₂ . 2 Cl-H

Molgewicht 425.3918

Bruttoformel C₂₂H₃₀Cl₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Anileridindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L2)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST

2. Bezeichnung Ethyl[1-(4-aminophenethyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]-dihydrochlorid

ASK #06600

Chemical Abstract Service Nr. 7757-79-1

Molgewicht 101.1032

Bruttoformel KNO₃

3. Bezeichnung Kaliumnitrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; Helv8/97; DAC99; USMI10; MAR28; EAB4.00,5.0,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)/1465; HAB34; E252; DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 252

ASK #06609

2. Bezeichnung *Plantago-lanceolata*-L.-Blätter und Blütenschäfte, ganz oder zerkleinert, getrocknet

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Spitzwegerichblätter

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.04+06+08,5.0,6.0,7.0+3,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1884

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Spitzwegerichblatt; plantain [ribwort plantain]

ASK #06611

Chemical Abstract Service Nr. 3486-35-9

Molgewicht 125.3889

Bruttoformel CO₃Zn

2. Bezeichnung Kohlensäure-Zinksalz (1:1)

3. Bezeichnung Zinkcarbonat

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; ROMP10; MAR29

ASK #06615

Formelstamm 2(C7-H8-N4-O2) . C4-H10-N2

Molgewicht 446.4636

Bruttoformel C₁₈H₂₆N₁₀O₄

2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion - Piperazin (2:1)

3. Bezeichnung Theophyllin-Piperazin (2:1)

ASK #06616

Formelstamm 2(C7-H6-N-O2)⁻ 2H⁺ . C4-H10-N2 . 2 H2-O

Molgewicht 396.4381

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₄O₄

2. Bezeichnung 4-Aminobenzoesäure-Piperazinsalz 2 H₂O

ASK #06620

Chemical Abstract Service Nr. 142-88-1

Formelstamm C4-H10-N2 . C6-H10-O4

Molgewicht 232.2768

Bruttoformel C₁₀H₂₀N₂O₄

2. Bezeichnung Hexandisäure-Piperazinsalz (1:1)

3. Bezeichnung Piperazinadipat

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI9.7255; Ph.Eur.2002,4.00/423; Ph.Eur.2005,5.0/423; Ph.Eur.2008,6.0/423

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Adipinsäure-Piperazinsalz (1:1)

ASK #06622

Chemical Abstract Service Nr. 2528-16-7

Molgewicht 256.2534

Bruttoformel C₁₅H₁₂O₄

2. Bezeichnung Benzylhydrogenbenzol-1,2-dicarboxylat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Benzylhydrogenphthalat

ASK #06626

Chemical Abstract Service Nr. 852-19-7

Formelstamm (C16-H15-N4-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht 328.3888

Bruttoformel C₁₆H₁₆N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Sulfapyrazol

International Nonproprietary Name INN.L8

2. Bezeichnung N¹-(3-Methyl-1-phenylpyrazol-5-yl)sulfanilamid

ASK #06627

Chemical Abstract Service Nr.	33817-20-8
Molgewicht	463.5472
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Pivampicillin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2010; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/852; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/852; PHARMEUROPA7.4; GII; Ph.Eur.2008,6.0/852
2. Bezeichnung	[(2,2-Dimethylpropanoyloxy)methyl][(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat}
ASK #06628	
Chemical Abstract Service Nr.	26309-95-5
Formelstamm	C22-H29-N3-O6-S . Cl-H
Molgewicht	500.0081
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ ClN ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Pivampicillinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	[(2,2-Dimethylpropanoyloxy)methyl][(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}-hydrochlorid
ASK #06630	
Chemical Abstract Service Nr.	6363-53-7
Molgewicht	360.3118
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁
2. Bezeichnung	-D-Glucopyranosyl-(1 4)-D-glucopyranose 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Maltose 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	NF22/S2(2004); Romp8
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Malzzucker 1 HO
ASK #06631	
Chemical Abstract Service Nr.	1109-28-0
Molgewicht	504.4371
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ O ₁₆
2. Bezeichnung	<i>O</i> -D-Glucopyranosyl-(1 4)- <i>O</i> -D-glucopyranosyl-(1 4)-D-glucopyranose
3. Bezeichnung	Maltotriose
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.8R
ASK #06633	
Chemical Abstract Service Nr.	7440-22-4
Molgewicht	107.8682

Bruttoformel Ag
2. Bezeichnung Silber
Zitat Bezeichnung 2 ROMP7; HAB34; E174; USMI9.8244
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 174; Silber, elementar

ASK #06634

Chemical Abstract Service Nr. 25395-22-6
Formelstamm (C9-H8-N-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 195.1721
Bruttoformel C₉H₉NO₄
2. Bezeichnung (2-Carbamoylphenoxy)essigsäure

ASK #06637

Chemical Abstract Service Nr. 466-90-0
Molgewicht 341.4009
Bruttoformel C₂₀H₂₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Thebacon
International Nonproprietary Name INNv.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; YLST
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-6-en-6-yl)acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Acetyldihydrocodeinon

ASK #06638

Chemical Abstract Service Nr. 2240-21-3
Molgewicht 240.2391
Bruttoformel C₈H₈N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Thiofuraden
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 1-[[[(5-Nitrofur-2-yl)methyliden]amino]imidazolidin-2-thion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[(5-Nitro-2-furylmethylen)amino]imidazolidin-2-thion

ASK #06640

Chemical Abstract Service Nr. 70-55-3
Molgewicht 171.2169
Bruttoformel C₇H₉NO₂S
2. Bezeichnung 4-Methylbenzolsulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Toluolsulfonamid

ASK #06641

Chemical Abstract Service Nr. 88-19-7
Molgewicht 171.2169
Bruttoformel C₇H₉NO₂S
2. Bezeichnung 2-Methylbenzolsulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Toluolsulfonamid

ASK #06642

Chemical Abstract Service Nr. 61-80-3
Molgewicht 168.5804
Bruttoformel C₇H₅ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Zoxazolamin
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 5-Chlor-1,3-benzoxazol-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Chlor-1,3-benzoxazol-2-ylazan

ASK #06643

Chemical Abstract Service Nr. 150-76-5
Molgewicht 124.1372
Bruttoformel C₇H₈O₂
Vorzugsbezeichnung Mequinol
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR28
2. Bezeichnung 4-Methoxyphenol

ASK #06644

Chemical Abstract Service Nr. 85-90-5
Molgewicht 160.1693
Bruttoformel C₁₀H₈O₂
Vorzugsbezeichnung Methylchromon
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 3-Methyl-4*H*-chromen-4-on

ASK #06645

Chemical Abstract Service Nr. 101-20-2
Molgewicht 315.5824
Bruttoformel C₁₃H₉Cl₃N₂O
Vorzugsbezeichnung Triclocarban

International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR27; USMI9.9333
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenyl)-3-(3,4-dichlorphenyl)harnstoff

ASK #06647

Chemical Abstract Service Nr. 395-28-8
Molgewicht 301.3801
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Isoxsuprin

International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5100; MAR27
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-[[*(2S)*-1-phenoxypropan-2-yl]amino]propyl]phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*RS*,2*SR*)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[(2*SR*)-1-phenoxypropan-2-ylamino]propan-1-ol

ASK #06648

Chemical Abstract Service Nr. 5984-97-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 583-79-9
Molgewicht 254.0489
Bruttoformel C₄H₃IN₂OS
Vorzugsbezeichnung Iodothiouracil

International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung 5-Iod-2-sulfanylidin-2,3-dihydropyrimidin-4(1*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Iod-2-thioxo-2,3-dihydropyrimidin-4(1*H*)-on

ASK #06650

Chemical Abstract Service Nr. 306-52-5
Formelstamm (C₂H₂Cl₃O₄P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 229.3835
Bruttoformel C₂H₄Cl₃O₄P
Vorzugsbezeichnung Triclofos

International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung (2,2,2-Trichlorethyl)dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.8336; MAR27

ASK #06651

Chemical Abstract Service Nr. 7246-20-0
Formelstamm (C₂H₂Cl₃O₄P)²⁻ H⁺ Na⁺
Molgewicht 251.3654
Bruttoformel C₂H₃Cl₃NaO₄P

Vorzugsbezeichnung	Triclofos-Mononatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	(2,2,2-Trichlorethyl)dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz

ASK #06652

Chemical Abstract Service Nr.	514-61-4
Molgewicht	288.4244
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₂
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-17-methylestr-4-en-3-on

ASK #06653

Chemical Abstract Service Nr.	127-48-0
Molgewicht	143.1406
Bruttoformel	C ₆ H ₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Trimethadion
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/440; Ph.Eur.2005,5.0/440; Ph.Eur.2008,6.0/440
2. Bezeichnung	3,5,5-Trimethyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion

ASK #06654

Chemical Abstract Service Nr.	93-44-7
Molgewicht	248.276
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	(Naphthalin-2-yl)benzoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Naphthylbenzoat

ASK #06655

Chemical Abstract Service Nr.	54765-26-3
Molgewicht	202.2954
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Lerimazolin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	2-[(2,4,6-Trimethylphenyl)methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Trimizolin; 2-(2,4,6-Trimethylbenzyl)-4,5-dihydroimidazol

ASK #06656

Chemical Abstract Service Nr.	959-14-8
Molgewicht	245.3202
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₃ O

Vorzugsbezeichnung Oxolamin
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethyl[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)ethyl]azan

ASK #06657

Chemical Abstract Service Nr. 3562-63-8
Molgewicht 342.4718
Bruttoformel C₂₂H₃₀O₃
Vorzugsbezeichnung Megestrol
International Nonproprietary Name INN.L41
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung 17-Hydroxy-6-methylpregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #06658

Chemical Abstract Service Nr. 61-57-4
Molgewicht 214.2018
Bruttoformel C₆H₆N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Niridazol
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-(5-Nitro-1,3-thiazol-2-yl)imidazolidin-2-on

ASK #06660

Chemical Abstract Service Nr. 14838-15-4
Molgewicht 151.2056
Bruttoformel C₉H₁₃NO
Vorzugsbezeichnung Phenylpropanolamin
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol

ASK #06667

Chemical Abstract Service Nr. 3963-95-9
Formelstamm C22-H22-N2-O8 . Cl-H
Molgewicht 478.8796
Bruttoformel C₂₂H₂₃ClN₂O₈
Vorzugsbezeichnung Metacyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L12)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung (4*S*,4*aR*,5*S*,5*aR*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methylen-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotracen-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #06668

Chemical Abstract Service Nr. 6536-18-1

Molgewicht 377.4794

Bruttoformel C₂₃H₂₇N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Morazon

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR29

2. Bezeichnung 1,5-Dimethyl-4-(3-methyl-2-phenylmorpholinomethyl)-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on

ASK #06669

Chemical Abstract Service Nr. 50321-35-2

Formelstamm C23-H27-N3-O2 . Cl-H

Molgewicht 413.9403

Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Morazonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR29

2. Bezeichnung 1,5-Dimethyl-4-(3-methyl-2-phenylmorpholinomethyl)-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on-hydrochlorid

ASK #06670

Formelstamm 2(C18-H22-Cl-N-O) . C23-H16-O6

Molgewicht 996.0223

Bruttoformel C₅₉H₆₀Cl₂N₂O₈

Vorzugsbezeichnung Chlorphenoxaminhemiembonat

International Nonproprietary Name INN.L4,v.L18

2. Bezeichnung 2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-*N,N*-dimethylethanamin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}dimethylazan-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (2:1)

ASK #06671

Chemical Abstract Service Nr. 2751-09-9

Molgewicht 813.9684

Bruttoformel C₄₁H₆₇NO₁₅

Vorzugsbezeichnung Troleandomycin

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; USMI10; MAR28

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*S*,6*S*,8*R*,10*R*,11*S*,12*S*,13*R*)-11-Acetyloxy-3-(4-*O*-acetyl-2,6-didesoxy-3-*O*-methyl- -*L*-*arabino*-hexopyranosyloxy)-5-(2-*O*-acetyl-3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino- -*D*-*xylo*-hexopyranosyloxy)-

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Triacetyloleandomycin;
(2R,3S,4R,5S,6S,8R,10R,11S,12S,13R)-11-Acetoxy-3-(4-O-acetyl-2,6-dideoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy)-5-(2-O-acetyl-3,4,6-trideoxy-3-dimethylamino-beta-D-xylo-hexopyranosyloxy)

ASK #06672

Chemical Abstract Service Nr. 522-87-2

Formelstamm (C₂₀H₂₃N₂O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 340.4162

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Yohimbinsäure

International Nonproprietary Name INN.L9

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyyohimban-16 -carbonsäure

ASK #06673

Chemical Abstract Service Nr. 86-12-4

Molgewicht 286.435

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂S

Vorzugsbezeichnung Thenalidin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM110

2. Bezeichnung *N*-Phenyl-*N*-[(thiophen-2-yl)methyl]-1-methylpiperidin-4-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1-Methyl-4-piperidyl)(phenyl)(2-thienylmethyl)azan

ASK #06674

Chemical Abstract Service Nr. 53892-20-9

Formelstamm C₁₇H₂₂N₂S . C₄H₄O₄

Molgewicht 402.5071

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Thenalidinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung *N*-Phenyl-*N*-(thiophen-2-ylmethyl)-1-methylpiperidin-4-amin-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1-Methyl-4-piperidyl)(phenyl)(2-thienylmethyl)azan-maleat (1:1)

ASK #06675

Chemical Abstract Service Nr. 5001-51-4

Formelstamm 2(C₁₂H₂₁O₁₂)⁻ Ca₂⁺

Molgewicht 754.6539

Bruttoformel C₂₄H₄₂CaO₂₄

2. Bezeichnung 4-*O*- β -D-Galactopyranosyl-D-gluconsäure-Calciumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Calciumlactobionat

ASK #06676

Chemical Abstract Service Nr. 2430-49-1

Formelstamm (C₁₁-H₁₅-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 224.2563

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Vinylbital

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 GLST; MAR27; DAC88

2. Bezeichnung 5-Ethenyl-5-(pentan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-5-(Pentan-2-yl)-5-vinylbarbitursäure; (RS)-5-(Pentan-2-yl)-5-vinylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #06677

Chemical Abstract Service Nr. 15686-51-8

Molgewicht 343.8902

Bruttoformel C₂₁H₂₆ClNO

Vorzugsbezeichnung Clemastin

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM110

2. Bezeichnung (*R*)-2-{2-[(*R*)-1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}-1-methylpyrrolidin

ASK #06678

Chemical Abstract Service Nr. 14976-57-9

Formelstamm C₂₁-H₂₆-Cl-N-O . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 459.9624

Bruttoformel C₂₅H₃₀ClNO₅

Vorzugsbezeichnung Clemastinfumarat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.20005,5.0/1190; MAR29; Ph.Eur.2002,4.00/1190; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1190

2. Bezeichnung (*R*)-2-{2-[(*R*)-1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}-1-methylpyrrolidin-fumarat (1:1)

ASK #06679

Chemical Abstract Service Nr. 17692-37-4

Molgewicht 280.3642

Bruttoformel C₁₈H₂₀N₂O

Vorzugsbezeichnung Fantridon

International Nonproprietary Name INN.L8

2. Bezeichnung 5-(3-Dimethylaminopropyl)phenanthridin-6(5*H*)-on

ASK #06680

Chemical Abstract Service Nr. 6376-26-7
Molgewicht 312.4061
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Salverin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2-(2-Diethylaminoethoxy)benzanilid

ASK #06681

Chemical Abstract Service Nr. 502-59-0
Molgewicht 199.3761
Bruttoformel C₁₃H₂₉N
Vorzugsbezeichnung Octamylamin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6560
2. Bezeichnung 6-Methyl-N-(3-methylbutyl)heptan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Isopentyl)(6-methylheptan-2-yl)azan

ASK #06682

Chemical Abstract Service Nr. 543-82-8
Molgewicht 129.2432
Bruttoformel C₈H₁₉N
Vorzugsbezeichnung Octodrin
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung 6-Methylheptan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-Methylheptan-2-ylazan

ASK #06683

Molgewicht 872.9462
Bruttoformel C₄₂H₆₄O₁₉
2. Bezeichnung 3-(4-O-^{-D}-Glucopyranosyl-4-O-^{-D}-glucopyranosyl-^{-D}-cymaropyranosyloxy)-5,14-dihydroxy-19-oxocard-20(22)-enolid
3. Bezeichnung k-Strophanthin-

ASK #06690

Chemical Abstract Service Nr. 14437-41-3
Molgewicht 541.5067
Bruttoformel C₁₅H₁₀ClI₂NO₃
Vorzugsbezeichnung Clioxanid
International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR29

2. Bezeichnung [2-(4-Chlorphenylcarbamoyl)-4,6-diiodphenyl]acetat

ASK #06692

Chemical Abstract Service Nr. 580-74-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 35-05-2; 35693-01-7

Molgewicht 288.3001

Bruttoformel C₁₈H₁₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Xantocillin

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; CAS; ROMP2011; IGS

2. Bezeichnung 4,4'-[(1Z,3Z)-2,3-Diisocyanbuta-1,3-dien-1,4-diyl]diphenol

ASK #06693

Chemical Abstract Service Nr. 540-92-1

Formelstamm (C3-H7-O4-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 162.1401

Bruttoformel C₃H₇NaO₄S

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-2-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #06702

Chemical Abstract Service Nr. 5714-00-1

Formelstamm C23-H29-N3-O2-S . 2(C4-H4-O4)

Molgewicht 643.7046

Bruttoformel C₃₁H₃₇N₃O₁₀S

Vorzugsbezeichnung Acetophenazindimaleat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 1-(10-{3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propyl}-10*H*-phenothiazin-2-yl)ethanon-maleat (1:2)

ASK #06703

Chemical Abstract Service Nr. 110638-68-1

Formelstamm 2(C12-H21-O12)⁻ Ca²⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 790.6844

Bruttoformel C₂₄H₄₂CaO₂₄

2. Bezeichnung 4-*O*-^{-D}-Galactopyranosyl-^{-D}-gluconsäure-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O

3. Bezeichnung Calciumlactobionat 2 H₂O

ASK #06708

Chemical Abstract Service Nr. 85-36-9

Formelstamm (C9-H5-I3-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 556.8623

Bruttoformel	C ₉ H ₆ I ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Acetrizoesäure
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Azetrizoesäure
ASK #06709	
Chemical Abstract Service Nr.	129-63-5
Formelstamm	(C9-H5-I3-N-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	578.8441
Bruttoformel	C ₉ H ₅ I ₃ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumacettrizoat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Acetrizoesäure-Natriumsalz
ASK #06710	
Chemical Abstract Service Nr.	131-60-2
Formelstamm	(C9-H5-I3-N-O3) ⁻ (C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	752.0758
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ I ₃ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Acetrizoat-Meglumin
International Nonproprietary Name	(INN.L3),L6
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #06711	
Chemical Abstract Service Nr.	1111-39-3
Molgewicht	806.9757
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₆ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Acetyldigitoxin
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USM19.81; NFXIV; MAR27
2. Bezeichnung	3-[3-O-Acetyl- ^{-D} -digitoxopyranosyl-(1 4)- ^{-D} -digitoxopyranosyl-(1 4)- ^{-D} -digitoxopyranosyloxy]-14-hydroxy-5 ^{-card} -20(22)-enolid
ASK #06713	
Chemical Abstract Service Nr.	1188-37-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7728-87-2
Molgewicht	189.1659

Bruttoformel C₇H₁₁NO₅
2. Bezeichnung N-Acetyl-L-glutaminsäure
ASK #06714
Chemical Abstract Service Nr. 3342-61-8
Formelstamm C4-H11-N-O . C7-H11-N-O5
Molgewicht 278.3022
Bruttoformel C₁₁H₂₂N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Deanolaceglumat
International Nonproprietary Name INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-Dimethylaminoethanol-(S)-2-acetamidopentandioat (1:1)

ASK #06715
Chemical Abstract Service Nr. 132-49-0
Formelstamm 2(C9-H7-O4)⁻ Mg2+
Molgewicht 382.604
Bruttoformel C₁₈H₁₄MgO₈
2. Bezeichnung 2-(Acetyloxy)benzoesäure-Magnesiumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Acetylsalicylsäure-Magnesiumsalz

ASK #06716
Chemical Abstract Service Nr. 5743-50-0
Formelstamm 2(C9-H7-O4)⁻ Ca2+ . 2 H2-O
Molgewicht 434.4075
Bruttoformel C₁₈H₁₄CaO₈
2. Bezeichnung 2-(Acetyloxy)benzoesäure-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Acetylsalicylsäure-Calciumsalz 2 HO

ASK #06717
Chemical Abstract Service Nr. 3568-43-2
Molgewicht 322.3397
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₄O₄S
2. Bezeichnung N-(6-Methoxyimidazo[4,5-b]pyridin-3-yl)-N-sulfanilacetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Acetylsulfamethoxyimidazopyridazin

ASK #06718
Chemical Abstract Service Nr. 121-61-9
Molgewicht 214.2416

Bruttoformel C₉H₁₀N₂O₃S
2. Bezeichnung N-(4-Sulfamoylphenyl)acetamid

ASK #06719

Chemical Abstract Service Nr. 1218-34-4
Formelstamm (C13-H13-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 246.2619
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₃
2. Bezeichnung (S)-2-Acetamido-3-(indol-3-yl)propansäure
3. Bezeichnung N^ε-Acetyl-L-tryptophan
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym N-Acetyl-L-tryptophan

ASK #06720

Chemical Abstract Service Nr. 96-82-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 20246-38-2; 90754-44-2
Formelstamm (C12-H21-O12)⁻ H⁺
Molgewicht 358.2959
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₂
2. Bezeichnung 4-O⁻-D-Galactopyranosyl-D-gluconsäure
3. Bezeichnung Lactobionsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #06721

Chemical Abstract Service Nr. 76-23-3
Formelstamm (C12-H19-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 240.2988
Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Tetrabarbital
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(hexan-3-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Ethyl-5-(hexan-3-yl)barbitursäure

ASK #06722

Chemical Abstract Service Nr. 467-38-9
Formelstamm (C12-H19-N2-O2-S)⁻ H⁺
Molgewicht 256.3644
Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Thiotetrabarbital
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(hexan-3-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Ethyl-5-(hexan-3-yl)-2-thiobarbitursäure; 5-Ethyl-5-(hexan-3-yl)-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion

ASK #06723

Chemical Abstract Service Nr. 125-40-6
Formelstamm (C₁₀-H₁₅-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 212.2456
Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Secbutabarbital
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 5-(Butan-2-yl)-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-sec-Butyl-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion; 5-sec-Butyl-5-ethylbarbitursäure

ASK #06724

Chemical Abstract Service Nr. 77-28-1
Formelstamm (C₁₀-H₁₅-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 212.2456
Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₃
2. Bezeichnung 5-Butyl-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
3. Bezeichnung Butobarbital
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2; GLST
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-Butyl-5-ethylbarbitursäure

ASK #06725

Chemical Abstract Service Nr. 143-81-7
Formelstamm (C₁₀-H₁₅-N₂-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 234.2275
Bruttoformel C₁₀H₁₅N₂NaO₃
Vorzugsbezeichnung Secbutabarbital-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 5-(Butan-2-yl)-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-sec-Butyl-5-ethylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06726

Chemical Abstract Service Nr.	2095-57-0
Formelstamm	(C10-H15-N2-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	228.3112
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O ₂ S
2. Bezeichnung	5-(Butan-2-yl)-5-ethyl-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
3. Bezeichnung	Thiobutabarbital
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-sec-Butyl-5-ethyl-2-thiobarbitursäure; 5-sec-Butyl-5-ethyl-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion

ASK #06727

Chemical Abstract Service Nr.	947-08-0
Formelstamm	(C10-H15-N2-O2-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	250.2931
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₂ NaO ₂ S
2. Bezeichnung	5-(Butan-2-yl)-5-ethyl-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Thiobutabarbital-Natrium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-sec-Butyl-5-ethyl-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06728

Chemical Abstract Service Nr.	1952-67-6
Formelstamm	(C10-H13-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	210.2298
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	5-(But-2-en-1-yl)-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
3. Bezeichnung	5-(But-2-en-1-yl)-5-ethylbarbitursäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Crotarbital

ASK #06729

Chemical Abstract Service Nr.	76-76-6
Formelstamm	(C9-H13-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	198.2191
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Probarbital
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Ethyl-5-isopropylbarbitursäure; 5-Ethyl-5-isopropylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #06730

Chemical Abstract Service Nr. 143-82-8

Formelstamm (C₉-H₁₃-N₂-O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 220.2009

Bruttoformel C₉H₁₃N₂NaO₃

Vorzugsbezeichnung Probarbital-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Ethyl-5-isopropylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06731

Chemical Abstract Service Nr. 125-42-8

Formelstamm (C₁₁-H₁₅-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 224.2563

Bruttoformel C₁₁H₁₅N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Vinbarbital

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(pent-2-en-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Ethyl-5-(pent-2-en-2-yl)barbitursäure

ASK #06732

Chemical Abstract Service Nr. 125-44-0

Formelstamm (C₁₁-H₁₅-N₂-O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 246.2382

Bruttoformel C₁₁H₁₅N₂NaO₃

Vorzugsbezeichnung Vinbarbital-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(pent-2-en-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Ethyl-5-(pent-2-en-2-yl)barbitursäure-Natriumsalz

ASK #06733

Chemical Abstract Service Nr. 76-74-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 5992-37-0

Formelstamm (C₁₁-H₁₇-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 226.2722
Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Pentobarbital
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 Hager2008; MeSH; EINECS; CAS; USMI13; Ph.Eur.3.0(1997),4.00(2002),5.0(2005),6.0(2008)/0200; USP21(1985)-34(2011); GLST; Eur.Ph.2.5(1983),7.0(2011); ROMP2011; MAR2011; BP1998-2011; USAN; IGS; USPF29.3,6(2003),30.1(2004),31.1(2005),35.4(2009)
2. Bezeichnung *rac*-5-Ethyl-5-[(2*R*)-pentan-2-yl]pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure

ASK #06734

Chemical Abstract Service Nr. 7563-42-0
Formelstamm 2(C₁₁-H₁₇-N₂-O₃)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 490.6066
Bruttoformel C₂₂H₃₄CaN₄O₆
Vorzugsbezeichnung Pentobarbital-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung *rac*-5-Ethyl-5-[(2*R*)-pentan-2-yl]pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #06735

Chemical Abstract Service Nr. 76-75-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 59709-53-4
Formelstamm (C₁₁-H₁₇-N₂-O₂-S)⁻ H⁺
Molgewicht 242.3378
Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Thiopental
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 CAS; BAN; Hager2008; ROMP2011; MeSH; LB2009
2. Bezeichnung *rac*-5-Ethyl-5-[(2*R*)-pentan-2-yl]-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,5*H*)-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)-2-thioxo-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,5*H*)-dion; (RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure

ASK #06736

Chemical Abstract Service Nr. 8000-19-9
Formelstamm (C₁₁-H₁₇-N₂-O₂-S)⁻ Na⁺ . Na₂CO₃ (ca. 5,5:1)

Molgewicht 280.2179
Bruttoformel C₁₁H₁₇N₂NaO₂S
2. Bezeichnung *rac*-5-Ethyl-5-[(2*R*)-pentan-2-yl]-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,5*H*)-dion-Natriumsalz und Natriumcarbonat, Gemisch [ca. 5,5 : 1 (n/n) = 13,8 : 1 (m/m)]
3. Bezeichnung Thiopental-Natrium und Natriumcarbonat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Thiopental-Natrium und Natriumcarbonat; Thiopental-Natrium und Natriumcarbonat, Gemisch [ca. 5,5 : 1 (n/n) = 13,8 : 1 (m/m)]; Thiopental-Natrium (Ph.Eur.) [Ph.Eur. 1.2 bis 7.0 (1975-2011), veraltet]; (RS)-5-Ethyl-2,3-dihydro-5-(1-methylbutyl)-2-thioxo-4,6(1*H*,5*H*)-pyrimidindion-Natriumsalz-Natriumcarbonat-Gemisch [ca. 5,5 : 1 (n/n) = 13,8 : 1 (m/m)]; (RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,5*H*)-dion-Natriumsalz und Natriumcarbonat, Gemisch [ca. 5,5 : 1 (n/n) = 13,8 : 1 (m/m)]; Thiopental-Natrium [veraltete Ph.Eur.-Bezeichnung]

ASK #06737

Chemical Abstract Service Nr. 76-73-3
Formelstamm (C₁₂H₁₇N₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 238.2829
Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Secobarbital
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 GLST; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN
2. Bezeichnung 5-(Pentan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Allyl-5-(pentan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion; 5-Allyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure

ASK #06738

Chemical Abstract Service Nr. 115-44-6
Formelstamm (C₁₁H₁₅N₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 224.2563
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Talbutal
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8817; RPS15; MAR27; USPXXII
2. Bezeichnung 5-(Butan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Allyl-5-sec-butylbarbitursäure; 5-Allyl-5-sec-butylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #06739

Chemical Abstract Service Nr. 561-83-1
Formelstamm (C₁₂H₁₇N₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 238.2829
Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Nealbarbital
International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 5-(2,2-Dimethylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Allyl-5-neopentylbarbitursäure; 5-Allyl-5-neopentylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #06740

Formelstamm (C₇-H₆-N-O₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 159.1178

Bruttoformel C₇H₆NNaO₂

2. Bezeichnung 4-Aminobenzoessäure-Natriumsalz

ASK #06741

Chemical Abstract Service Nr. 1216-40-6

Formelstamm (C₁₂-H₁₆-Br-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 317.179

Bruttoformel C₁₂H₁₇BrN₂O₃

2. Bezeichnung 5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-5-(pentan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

3. Bezeichnung 5-(2-Bromallyl)-5-(1-methylbutyl)barbitursäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 5-(2-Bromallyl)-5-(pentan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #06742

Chemical Abstract Service Nr. 3330-46-9

Formelstamm (C₁₂-H₁₆-Br-N₂-O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 339.1608

Bruttoformel C₁₂H₁₆BrN₂NaO₃

2. Bezeichnung 5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-5-(pentan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz

3. Bezeichnung 5-(2-Bromallyl)-5-(1-methylbutyl)barbitursäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 5-(2-Bromallyl)-5-(pentan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz

ASK #06745

Chemical Abstract Service Nr. 13246-02-1

Formelstamm (C₂₀-H₂₆-N₃-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 405.4449

Bruttoformel C₂₀H₂₇N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Febarbamat

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 1-[3-Butoxy-2-(carbamoyloxy)propyl]-5-ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[3-Butoxy-2-(carbamoyloxy)propyl]-5-ethyl-5-phenylbarbitursäure
ASK #06746

Chemical Abstract Service Nr. 1303-50-0
Formelstamm (Au-Cl₄)⁻ H⁺ · 4 H₂O
Molgewicht 411.8476
Bruttoformel AuCl₄H
2. Bezeichnung (SP-4-1)-Hydrogen-tetrachloroaurat(1-) 4 H₂O
3. Bezeichnung Tetrachlorogold()-säure 4 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USM11

ASK #06747

Chemical Abstract Service Nr. 13237-70-2
Formelstamm (C₇-H₁₂-O₃-P)⁻ H⁺
Molgewicht 176.1501
Bruttoformel C₇H₁₃O₃P
Vorzugsbezeichnung Fosmensäure
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung [(Cyclohex-3-en-1-yl)(hydroxy)methyl]phosphinsäure

ASK #06748

Chemical Abstract Service Nr. 13237-74-6
Formelstamm (C₇-H₁₂-O₃-P)⁻ Na⁺
Molgewicht 198.1319
Bruttoformel C₇H₁₂NaO₃P
Vorzugsbezeichnung Natriumfosmenat
International Nonproprietary Name (INN.L23)
2. Bezeichnung [(Cyclohex-3-en-1-yl)(hydroxy)methyl]phosphinsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Fosmensäure-Natriumsalz

ASK #06749

Chemical Abstract Service Nr. 76-68-6
Formelstamm (C₁₂-H₁₃-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 234.2512
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₃
2. Bezeichnung 5-(Cyclopent-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
3. Bezeichnung 5-Allyl-5-(cyclopent-2-en-1-yl)barbitursäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Cyclopentobarbital; 5-Allyl-5-(cyclopent-2-enyl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #06751

Chemical Abstract Service Nr. 145-41-5
Formelstamm (C₂₄H₃₃O₅)⁻ Na⁺
Molgewicht 424.5056
Bruttoformel C₂₄H₃₃NaO₅
Vorzugsbezeichnung Natriumdehydrocholat
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 3,7,12-Trioxo-5 -cholan-24-säure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dehydrocholsäure-Natriumsalz

ASK #06755

Chemical Abstract Service Nr. 2217-08-5
Formelstamm (C₁₀H₁₅N₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 212.2456
Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₃
2. Bezeichnung 5,5-Dipropylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
3. Bezeichnung 5,5-Dipropylbarbitursäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Propylbarbital

ASK #06756

Chemical Abstract Service Nr. 141-53-7
Formelstamm (C-H-O₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 68.0072
Bruttoformel CHNaO₂
2. Bezeichnung Ameisensäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumformiat
Zitat Bezeichnung 3 MAR29; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; E237
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 237

ASK #06757

Chemical Abstract Service Nr. 52705-43-8
Formelstamm (C₇H₈O₃P)⁻ H⁺
Molgewicht 172.1183
Bruttoformel C₇H₉O₃P
2. Bezeichnung [(Hydroxy)(phenyl)methyl]phosphinsäure

ASK #06758

Chemical Abstract Service Nr. 7492-18-4

Formelstamm (C7-H8-O3-P)⁻ Na⁺
Molgewicht 194.1002
Bruttoformel C₇H₈NaO₃P
2. Bezeichnung [(Hydroxy)(phenyl)methyl]phosphinsäure-Natriumsalz

ASK #06759

Chemical Abstract Service Nr. 6303-21-5
Formelstamm (H2-P-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 65.9964
Bruttoformel H₃O₂P
2. Bezeichnung Hypophosphorige Säure
3. Bezeichnung Phosphinsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Unterphosphorige Säure

ASK #06760

Chemical Abstract Service Nr. 3737-71-1
Formelstamm (C18-H8-I6-N2-O7)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 1171.6717
Bruttoformel C₁₈H₈I₆N₂Na₂O₇
Vorzugsbezeichnung Dinatriumloglycamat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 3,3'-(2,2'-Oxydiacetamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym loglycaminsäure-Dinatriumsalz

ASK #06762

Chemical Abstract Service Nr. 13087-53-1
Formelstamm (C11-H8-I3-N2-O4)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺
Molgewicht 809.1272
Bruttoformel C₁₈H₂₆I₃N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Iotalamat-Meglumin
International Nonproprietary Name INN.L5,L6
2. Bezeichnung 3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(methylcarbamoyl)benzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1); Megluminiotalamat

ASK #06763

Chemical Abstract Service Nr. 1225-20-3
Formelstamm (C11-H8-I3-N2-O4)⁻ Na⁺
Molgewicht 635.8954

Bruttoformel C₁₁H₈I₃N₂NaO₄
Vorzugsbezeichnung Natriumiotalamat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(methylcarbamoyl)benzoesäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Iotalaminsäure-Natriumsalz; 5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-methylisophthalamidsäure-Natriumsalz

ASK #06764

Chemical Abstract Service Nr. 8002-90-2
Formelstamm (C₉H₅I-N-O₄-S)⁻ H⁺ . x(C-O₃)²⁻ xH⁺ xNa⁺ (4:1 m/m)
Molgewicht 435.1258
Bruttoformel C₁₀H₇INNaO₇S
Vorzugsbezeichnung Chiniophon
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 8-Hydroxy-7-iodchinolin-5-sulfonsäure -
Natriumhydrogencarbonat - Gemisch (4:1)

ASK #06765

Formelstamm (C₁₅-H₁₁-O₇)⁻ H⁺
Molgewicht 304.2516
Bruttoformel C₁₅H₁₂O₇
2. Bezeichnung (9-Methoxy-7-methyl-5-oxo-5*H*-furo[3,2-*g*]chromen-4-yloxy)essigsäure
3. Bezeichnung Khellincarbonsäure

ASK #06766

Formelstamm C₁₅-H₁₂-O₇ . C₂-H₇-N-O
Molgewicht 365.3347
Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₈
2. Bezeichnung (9-Methoxy-7-methyl-5-oxo-5*H*-furo[3,2-*g*]chromen-4-yloxy)essigsäure-2-Aminoethanol-Salz
3. Bezeichnung Khellincarbonsäure-2-Aminoethanol-Salz

ASK #06768

Chemical Abstract Service Nr. 110-16-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 617-48-1
Formelstamm (C₄-H₂-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 116.0722
Bruttoformel C₄H₄O₄
2. Bezeichnung (2*Z*)-But-2-endisäure
3. Bezeichnung Maleinsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/365; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/365; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00/365; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; USMI10

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (Z)-Butendisäure

ASK #06769

Chemical Abstract Service Nr. 151-83-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 18652-93-2
Formelstamm (C₁₄-H₁₇-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 262.3043
Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Methohexital
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR28; USAN
2. Bezeichnung (RS)-5-(Hex-3-in-2-yl)-1-methyl-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-Allyl-5-(hex-3-in-2-yl)-1-methylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion; (RS)-5-Allyl-5-(hex-3-in-2-yl)-1-methylbarbitursäure

ASK #06770

Chemical Abstract Service Nr. 309-36-4
Formelstamm (C₁₄-H₁₇-N₂-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 284.2862
Bruttoformel C₁₄H₁₇N₂NaO₃
Vorzugsbezeichnung Methohexital-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 5-(Hex-3-in-2-yl)-1-methyl-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-Allyl-5-(hex-3-in-2-yl)-1-methylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06771

Chemical Abstract Service Nr. 125-55-3
Formelstamm (C₁₁-H₁₄-Br-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 303.1524
Bruttoformel C₁₁H₁₅BrN₂O₃
2. Bezeichnung 5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-1-methyl-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
3. Bezeichnung 5-(2-Bromallyl)-5-isopropyl-1-methylbarbitursäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Narcobarbital; 5-(2-Bromallyl)-5-isopropyl-1-methylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #06772

Chemical Abstract Service Nr. 3329-16-6
Formelstamm (C₁₁-H₁₄-Br-N₂-O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 325.1342
Bruttoformel C₁₁H₁₄BrN₂NaO₃
2. Bezeichnung 5-(2-Bromprop-2-en-1-yl)-1-methyl-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz
3. Bezeichnung 5-(2-Bromallyl)-5-isopropyl-1-methylbarbitursäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-(2-Bromallyl)-5-isopropyl-1-methylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz

ASK #06773

Chemical Abstract Service Nr. 64-43-7
Formelstamm (C₁₁-H₁₇-N₂-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 248.2541
Bruttoformel C₁₁H₁₇N₂NaO₃
Vorzugsbezeichnung Amobarbital-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0+3(2002-2021)/0166; MAR27; USMI9; GLST
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(3-methylbutyl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Ethyl-5-isopentylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06774

Chemical Abstract Service Nr. 50-09-9
Formelstamm (C₁₂-H₁₅-N₂-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 258.2489
Bruttoformel C₁₂H₁₅N₂NaO₃
Vorzugsbezeichnung Hexobarbital-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004,2005
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-1,5-dimethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-1,5-dimethylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06775

Chemical Abstract Service Nr. 50-11-3
Formelstamm (C₉-H₁₃-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 198.2191
Bruttoformel C₉H₁₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Metharbital
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5819; USPXXII
2. Bezeichnung 5,5-Diethyl-1-methylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5,5-Diethyl-1-methylbarbitursäure
ASK #06776	Chemical Abstract Service Nr.	467-43-6
	Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₉ N ₂ O ₂ S ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	288.4294
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂ O ₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Methitural
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	5-[2-(Methylsulfanyl)ethyl]-5-(pentan-2-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-[2-(Methylsulfanyl)ethyl]-5-(pentan-2-yl)-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion; 5-[2-(Methylsulfanyl)ethyl]-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure
ASK #06777	Chemical Abstract Service Nr.	730-68-7
	Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₉ N ₂ O ₂ S ₂) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	310.4112
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ N ₂ NaO ₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Methitural-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10
	2. Bezeichnung	5-[2-(Methylsulfanyl)ethyl]-5-(pentan-2-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-[2-(Methylsulfanyl)ethyl]-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz
ASK #06778	Chemical Abstract Service Nr.	700346-94-7
	Formelstamm	(C ₆ H ₄ N ₂ O ₂) ⁻ Na ⁺ · 1.5 H ₂ O
	Molgewicht	172.1142
	Bruttoformel	C ₆ H ₄ NNaO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Natriumnicotinat 1.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	Pyridin-3-carbonsäure-Natriumsalz 1.5 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Nicotinsäure-Natriumsalz 1.5 HO
ASK #06779	Chemical Abstract Service Nr.	143-19-1
	Formelstamm	(C ₁₈ H ₃₃ O ₂) ⁻ Na ⁺

Molgewicht 304.4432
Bruttoformel $C_{18}H_{33}NaO_2$
2. Bezeichnung (Z)-Octadec-9-ensäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumoleat
Zitat Bezeichnung 3 GI; USMI10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ölsäure-Natriumsalz

ASK #06780

Chemical Abstract Service Nr. 7645-06-9
Formelstamm $2(C_{12}H_{11}N_2O_3)^- Ca^{2+}$
Molgewicht 502.5327
Bruttoformel $C_{24}H_{22}CaN_4O_6$
Vorzugsbezeichnung Phenobarbital-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #06781

Chemical Abstract Service Nr. 4546-48-9
Molgewicht 263.2906
Bruttoformel $C_{17}H_{13}NO_2$
2. Bezeichnung Methyl(2-phenylchinolin-4-carboxylat)

ASK #06782

Chemical Abstract Service Nr. 485-34-7
Molgewicht 291.3438
Bruttoformel $C_{19}H_{17}NO_2$
Vorzugsbezeichnung Neocinchophen
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; GlnAS; FDA-SRS; CAS
2. Bezeichnung Ethyl(6-methyl-2-phenylchinolin-4-carboxylat)

ASK #06784

Formelstamm $(C_{16}H_{10}N_2O_2)^- Li^+$
Molgewicht 255.1971
Bruttoformel $C_{16}H_{10}LiNO_2$
Vorzugsbezeichnung Cinchophen-Lithium
International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure-Lithiumsalz
 ASK #06785
Formelstamm $2(\text{C}_{16}\text{-H}_{10}\text{-N-O}_2)^- \text{Ca}^{2+}$
Molgewicht 536.5902
Bruttoformel $\text{C}_{32}\text{H}_{20}\text{CaN}_2\text{O}_4$
Vorzugsbezeichnung Cinchophen-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure-Calciumsalz (2:1)
 ASK #06788
Formelstamm $2(\text{C}_{16}\text{-H}_{10}\text{-N-O}_2)^- \text{Sr}^{2+}$
Molgewicht 584.1322
Bruttoformel $\text{C}_{32}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{O}_4\text{Sr}$
Vorzugsbezeichnung Cinchophen-Hemistrontium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure-Strontiumsalz (2:1)
 ASK #06789
Formelstamm $\text{C}_{16}\text{-H}_{11}\text{-N-O}_2 \cdot \text{Cl-H}$
Molgewicht 285.725
Bruttoformel $\text{C}_{16}\text{H}_{12}\text{ClNO}_2$
Vorzugsbezeichnung Cinchophenhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure-hydrochlorid
 ASK #06790
Chemical Abstract Service Nr. 132-59-2
Formelstamm $\text{C}_{16}\text{-H}_{11}\text{-N-O}_2 \cdot \text{H-I}$
Molgewicht 377.1765
Bruttoformel $\text{C}_{16}\text{H}_{12}\text{INO}_2$
Vorzugsbezeichnung Cinchophenhydroiodid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 2-Phenylchinolin-4-carbonsäure-hydroiodid
 ASK #06792
Chemical Abstract Service Nr. 88-89-1
Molgewicht 229.1039
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_3\text{N}_3\text{O}_7$
2. Bezeichnung 2,4,6-Trinitrophenol
3. Bezeichnung Pikrinsäure

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; HAB34; USMI11; DAB1998R
ASK #06793
Chemical Abstract Service Nr. 79-09-4
Formelstamm (C3-H5-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 74.0785
Bruttoformel C₃H₆O₂
2. Bezeichnung Propansäure
3. Bezeichnung Propionsäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; E280; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR28
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 280

ASK #06794
Chemical Abstract Service Nr. 548-51-6
Formelstamm (C11-H13-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 194.2271
Bruttoformel C₁₁H₁₄O₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-isopropyl-6-methylbenzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym o-Thymotinsäure

ASK #06796
Chemical Abstract Service Nr. 894-71-3
Formelstamm C19-H21-N . Cl-H
Molgewicht 299.8377
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClN
Vorzugsbezeichnung Nortriptylinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0.6.6/0941; Ph.Eur.2005,5.0.5.3/0941; Ph.Eur.2002,4.00/0941
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-*N*-methylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl](methyl)azan-hydrochlorid

ASK #06799
Chemical Abstract Service Nr. 58-64-0
Formelstamm (C10-H12-N5-O10-P2)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 427.2011
Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅O₁₀P₂
2. Bezeichnung Adenosin-5'-trihydrogendiphosphat
3. Bezeichnung Adenosin-5'-diphosphat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.149
ASK #06800
Chemical Abstract Service Nr. 468-65-5
Formelstamm (C₁₁-H₁₅-N₂-O₂-S)⁻ H⁺
Molgewicht 240.3219
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Buthalital
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; ChemIDplus; FDA-SRS; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung 5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Allyl-5-isobutyl-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion; 5-Allyl-5-isobutyl-2-thiobarbitursäure; 5-Allyl-5-(2-methylpropyl)-2-thiobarbitursäure

ASK #06801
Chemical Abstract Service Nr. 510-90-7
Formelstamm (C₁₁-H₁₅-N₂-O₂-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 262.3038
Bruttoformel C₁₁H₁₅N₂NaO₂S
Vorzugsbezeichnung Buthalital-Mononatrium
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz; 5-Allyl-5-isobutyl-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz; 5-Allyl-5-isobutyl-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion-Natriumsalz

ASK #06802
Andere Chemical Abstract Service Nr. 510-90-7
Formelstamm x[(C₁₁-H₁₅-N₂-O₂-S)⁻ Na⁺] . y(Na₂CO₃) (100:6)
Vorzugsbezeichnung Buthalital-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung 5-(2-Methylpropyl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion-Natriumsalz - Natriumcarbonat (1:0.15)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Allyl-5-isobutyl-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz - Natriumcarbonat (100:6)

ASK #06803
Chemical Abstract Service Nr. 125-88-2
Formelstamm (C₁₀-H₁₃-N₂-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 232.2116

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₂NaO₃
Vorzugsbezeichnung Aprobarbital-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.783
2. Bezeichnung 5-(Propan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Allyl-5-isopropylbarbitursäure-Natriumsalz

ASK #06805

Formelstamm 2(C6-H5-O7)³⁻ 4H⁺ Ca²⁺
Molgewicht 422.3092
Bruttoformel C₁₂H₁₄CaO₁₄
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Calciumdihydrogencitrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #06811

Chemical Abstract Service Nr. 57-42-1
Molgewicht 247.3327
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Pethidin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 YLST; MAR27
2. Bezeichnung Ethyl(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)

ASK #06812

Chemical Abstract Service Nr. 3521-84-4
Formelstamm (C20-H12-I6-N2-O6)²⁻ 2(C7-H18-N-O5)⁺
Molgewicht 1530.1889
Bruttoformel C₃₄H₄₈I₆N₄O₁₆
Vorzugsbezeichnung Adipiodon-Dimeglumin
International Nonproprietary Name INN.L3,L6
2. Bezeichnung 3,3'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3,3'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)

ASK #06813

Chemical Abstract Service Nr. 19147-16-1
Formelstamm (C6-H8-O4)²⁻ 2K⁺
Molgewicht 222.3219

Bruttoformel	$C_6H_8K_2O_4$
2. Bezeichnung	Hexandisäure-Dikaliumsalz
3. Bezeichnung	Kaliumadipat
Zitat Bezeichnung 3	E357
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Adipinsäure-Dikaliumsalz; E 357

ASK #06817

Chemical Abstract Service Nr.	62-13-5
Formelstamm	C9-H11-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	217.6495
Bruttoformel	$C_9H_{12}ClNO_3$
Vorzugsbezeichnung	Adrenalinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanon-hydrochlorid

ASK #06819

Chemical Abstract Service Nr.	117-96-4
Formelstamm	$(C_{11}H_8I_3N_2O_4)^- H^+$
Molgewicht	613.9136
Bruttoformel	$C_{11}H_9I_3N_2O_4$
Vorzugsbezeichnung	Amidotrizoesäure
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure

ASK #06820

Chemical Abstract Service Nr.	737-31-5
Formelstamm	$(C_{11}H_8I_3N_2O_4)^- Na^+$
Molgewicht	635.8954
Bruttoformel	$C_{11}H_8I_3N_2NaO_4$
Vorzugsbezeichnung	Natriumamidotrizoat
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1150; Ph.Eur.2008,6.0/1150; Ph.Eur.2005,5.0/1150
2. Bezeichnung	3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Amidotrizoesäure-Natriumsalz

ASK #06821

Formelstamm	C20-H26-O2 . 2 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	435.3851

Bruttoformel $C_{20}H_{28}Cl_2N_2O_2$

2. Bezeichnung (17*R*,21*R*)-Ajmalan-17,21-diol-dihydrochlorid 2 H₂O

3. Bezeichnung Ajmalindihydrochlorid 2 H₂O

ASK #06822

Chemical Abstract Service Nr. 3694-41-5
Formelstamm (C28-H31-O9-S)⁻ H⁺
Molgewicht 544.6133
Bruttoformel $C_{28}H_{32}O_9S$
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-(3-sulfobenzoat)
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 3-[[11,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure

ASK #06823

Chemical Abstract Service Nr. 90-45-9
Molgewicht 194.2319
Bruttoformel $C_{13}H_{10}N_2$
Vorzugsbezeichnung Aminoacridin
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung Acridin-9-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Acridin-9-ylazan

ASK #06824

Chemical Abstract Service Nr. 20701-77-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 5897-62-1
Formelstamm C19-H24-N2-O . H2-O4-S
Molgewicht 394.4851
Bruttoformel $C_{19}H_{26}N_2O_5S$
Vorzugsbezeichnung Dimevaminsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 4-Dimethylamino-2,2-diphenylpentanamid-sulfat (1:1)

ASK #06825

Chemical Abstract Service Nr. 9000-91-3
Molgewicht 52500
2. Bezeichnung 1,4-β-D-Glucan-Maltohydrolase
3. Bezeichnung -Amylase
Zitat Bezeichnung 3 EC3.2.1.2; USMI10; ROMP8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Saccharogen-amylase

ASK #06826

2. Bezeichnung Semecarpus-anacardium-Früchte

Zitat Bezeichnung 2 Hager2008

3. Bezeichnung Ostindischer-Tintenbaum-Früchte

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ostindischer-Tintenbaum-Früchte für homöopathische Zubereitungen

ASK #06834

Chemical Abstract Service Nr. 2975-34-0

Formelstamm C₂₄-H₃₁-N₃-O₂-S . 2(C₄-H₄-O₄)

Molgewicht 657.7312

Bruttoformel C₃₂H₃₉N₃O₁₀S

Vorzugsbezeichnung Carfenazindimaleat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 1-(10-{3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propyl}-10*H*-phenothiazin-2-yl)propan-1-on-maleat (1:2)

ASK #06836

Chemical Abstract Service Nr. 14271-04-6

Formelstamm C₃₁-H₄₁-N₅-O₅ . C-H₄-O₃-S

Molgewicht 659.7934

Bruttoformel C₃₂H₄₅N₅O₈S

2. Bezeichnung (5'*S*,10*R*)-12'-Hydroxy-2',5'-bis(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)

3. Bezeichnung Dihydroergocorninmethansulfonat

ASK #06838

Chemical Abstract Service Nr. 511-08-0

Molgewicht 609.7147

Bruttoformel C₃₅H₃₉N₅O₅

2. Bezeichnung (5'*S*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion

3. Bezeichnung Ergocristin

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (5'*S*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion;
(6*aR*,9*R*)-N-[(2*R*,5*S*,10*aS*,10*bS*)-5-Benzyl-10*b*-hydroxy-2-isopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6*a*,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxamid

ASK #06839

Chemical Abstract Service Nr. 6424-36-8

Formelstamm C35-H39-N5-O5 . H3-O4-P
Molgewicht 707.7098
Bruttoformel C₃₅H₄₂N₅O₉P
2. Bezeichnung (5'S)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion-phosphat (1:1)
3. Bezeichnung Ergocristinphosphat
Zitat Bezeichnung 3 USMI12
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (5'S)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion-phosphat (1:1)

ASK #06841

Chemical Abstract Service Nr. 13460-96-3
Molgewicht 254.2426
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₄O₄
2. Bezeichnung 1-(2,3-Dihydroxypropyl)-3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #06844

Chemical Abstract Service Nr. 8001-27-2
Molgewicht 6970
2. Bezeichnung Hirudo-medicinalis-Polypeptide
3. Bezeichnung Hirudinpeptide
Zitat Bezeichnung 3 MAR29; USMI11

ASK #06850

Chemical Abstract Service Nr. 3820-67-5
Molgewicht 372.8023
Bruttoformel C₁₉H₁₇ClN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Glafenin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl)[2-(7-chlor-4-chinolylamino)benzoat]

ASK #06851

Chemical Abstract Service Nr. 16941-32-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1015835-34-3; 11025-50-6; 17084-65-0; 35-25-6; 81217-71-2
Molgewicht 3482.7473
Bruttoformel C₁₅₃H₂₂₅N₄₃O₄₉S
Vorzugsbezeichnung Glucagon
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0/0612; USAN; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/612; USP27/S2(2004); BP2001,2002,2003
2. Bezeichnung His-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Tyr-Ser-Lys-Tyr-Leu-Asp-Ser-Arg-Arg-Ala-Gln-Asp-Phe-Val-Gln-Trp-Leu-Met-Asn-Thr
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Glucagon human; Glucagon human rDNA

ASK #06852

Chemical Abstract Service Nr. 19179-82-9

Formelstamm C153-H225-N43-O49-S . x Cl-H

Molgewicht 3480

Vorzugsbezeichnung Glucagonhydrochlorid (1:x) ((mit Angaben zum Chlorwasserstoff-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L18)

ASK #06855

Chemical Abstract Service Nr. 61489-71-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8049-76-1

2. Bezeichnung Follikelstimulierendes Hormon und luteinisierendes Hormon, Gemisch im I.E.-Verhältnis 1:1, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen

3. Bezeichnung Menotropin

Zitat Bezeichnung 3 MAR2011; ROMP2011; CAS; EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym FSH-LH-Gemisch; Gonadotropin, menopausal; Hormongemisch mit follikelstimulierender und luteinisierender Aktivität; FSH-ICSH-Gemisch; Menopausengonadotropin; Urofollitropin-Lutropin-Gemisch, I.E.-Verhältnis 1:1, isoliert aus Urin postmenopausaler Frauen

ASK #06856

Chemical Abstract Service Nr. 126-07-8

Molgewicht 352.7663

Bruttoformel C₁₇H₁₇ClO₆

Vorzugsbezeichnung Griseofulvin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2005,5.0; Eur.Ph.2002,4.00; Ph.Eur.2002,4.00/182; USMI9.4392; ISO; BP2001-2011; Eur.Ph.2008,6.0; Ph.Eur.2005,5.0/0182; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0182; MAR27; USAN

2. Bezeichnung (1'S,6'R)-7-Chlor-2',4,6-trimethoxy-6'-methylspiro[1-benzofuran-2,1'-cyclohex-2-en]-3(2H),4'-dion

ASK #06859

Molgewicht 660.7133

Bruttoformel C₄₂H₃₂N₂O₆

2. Bezeichnung [3-(2-Methoxyphenoxy)propan-1,2-diyl]bis(2-phenylchinolin-4-carboxylat)

ASK #06860

Chemical Abstract Service Nr. 15057-98-4

Molgewicht 229.2313

Bruttoformel C₁₃H₁₁NO₃

2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)nicotinat

ASK #06861

Chemical Abstract Service Nr. 85-32-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 573-48-8; 642-41-1; 69-28-3

Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₅-O₈-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 363.2206
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₅O₈P
2. Bezeichnung Guanosinmonophosphat

ASK #06862

Chemical Abstract Service Nr. 5714-04-5
Formelstamm 2(C₁₀-H₁₃-N₃-O₂) . H₂-O₄-S
Molgewicht 512.5367
Bruttoformel C₂₀H₂₈N₆O₈S
Vorzugsbezeichnung Guanoxanhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung *rac*-1-[[*(2R)*-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl]methyl]guanidin-sulfat (2:1)

ASK #06864

Chemical Abstract Service Nr. 4998-57-6
Molgewicht 155.1546
Bruttoformel C₆H₉N₃O₂
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Amino-3-(imidazol-4-yl)propansäure
3. Bezeichnung DL-Histidin
Zitat Bezeichnung 3 USM110

ASK #06866

Chemical Abstract Service Nr. 3833-99-6
Molgewicht 451.5481
Bruttoformel C₂₃H₂₈F₃N₃OS
Vorzugsbezeichnung Homofenazin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USM110
2. Bezeichnung 2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]-1,4-diazepan-1-yl}ethanol

ASK #06867

Formelstamm C₂₃-H₂₈-F₃-N₃-O-S . Cl-H
Molgewicht 488.0091
Bruttoformel C₂₃H₂₉ClF₃N₃OS
Vorzugsbezeichnung Homofenazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]-1,4-diazepan-1-yl}ethanol-hydrochlorid

ASK #06868

Chemical Abstract Service Nr. 1256-01-5
Formelstamm C₂₃-H₂₈-F₃-N₃-O-S . 2 Cl-H

Molgewicht 524.47
Bruttoformel C₂₃H₃₀Cl₂F₃N₃OS
Vorzugsbezeichnung Homofenazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2-[4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]-1,4-diazepan-1-yl]ethanol-dihydrochlorid

ASK #06869

Chemical Abstract Service Nr. 539-15-1
Molgewicht 165.2322
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO
2. Bezeichnung 4-[2-(Dimethylamino)ethyl]phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Hordenin

ASK #06870

Chemical Abstract Service Nr. 6202-17-1
Formelstamm 2(C10-H15-N-O) . H2-O4-S . 2 H2-O
Molgewicht 464.5734
Bruttoformel C₂₀H₃₂N₂O₆S
2. Bezeichnung 4-[2-(Dimethylamino)ethyl]phenol-sulfat (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Hordeninhemisulfat 1 HO

ASK #06872

Chemical Abstract Service Nr. 37326-33-3
Vorzugsbezeichnung Hyalosidase
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung Hyaluronoglucosaminidase
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; EC3.2.1.35
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hyaluronat-4-Glycanohydrolase; Hyaluronoglucosidase

ASK #06877

Chemical Abstract Service Nr. 14235-86-0
Formelstamm (C21-H14-O6-S2)²⁻ 2(C6-H5-Hg)⁺
Molgewicht 981.8501
Bruttoformel C₃₃H₂₄Hg₂O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Hydrargaphen
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung	3,3'-Methylenbis(naphthalin-2-sulfonsäure)-Phenylquecksilber()-Salz (1:2)
ASK #06879	
Chemical Abstract Service Nr.	1335-31-5
Formelstamm	$2xHg^{2+} \cdot xO_2^{2-} \cdot 2x(C-N)^- \cdot yHg^{2+} \cdot 2y(C-N)^-$
Molgewicht	469.21
Bruttoformel	$C_2Hg_2N_2O$
2. Bezeichnung	Quecksilber()-cyanidoxid - Quecksilber()-cyanid (x:y) ((mit Angaben zum Mischungsverhältnis))
Zitat Bezeichnung 2	AB87; DAB6
ASK #06880	
Chemical Abstract Service Nr.	21908-53-2
Molgewicht	216.5894
Bruttoformel	HgO
2. Bezeichnung	Quecksilber()-oxid
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Gelbes Quecksilberoxid; Rotes Quecksilberoxid
ASK #06881	
Chemical Abstract Service Nr.	125-29-1
Molgewicht	299.3642
Bruttoformel	$C_{18}H_{21}NO_3$
Vorzugsbezeichnung	Hydrocodon
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.4672; EAB.VU.Syn
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dihydrocodeinon
ASK #06882	
Chemical Abstract Service Nr.	25968-91-6
Formelstamm	$C_{18}H_{21}N \cdot O_3 \cdot Cl \cdot H$
Molgewicht	335.8252
Bruttoformel	$C_{18}H_{22}ClNO_3$
Vorzugsbezeichnung	Hydrocodonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	YLST; MAR27; USMI9.4672
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid
ASK #06883	

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7440-09-7

Molgewicht 39.0983

Bruttoformel K

2. Bezeichnung Kalium, Spurenelement

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #06884

Chemical Abstract Service Nr. 3811-04-9

Molgewicht 122.5495

Bruttoformel ClKO₃

2. Bezeichnung Chlorsäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumchlorat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Helv8/97,9/2003; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #06885

Chemical Abstract Service Nr. 7778-50-9

Molgewicht 294.1846

Bruttoformel Cr₂K₂O₇

2. Bezeichnung Dichromsäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumdichromat

Zitat Bezeichnung 3 HAB34; DAB1998R; EAB4.0-9.4(2002-2018)R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Kaliumdichromat für homöopathische Zubereitungen

ASK #06886

Formelstamm (C₁₀-H₁₅-O₄-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 254.2785

Bruttoformel C₁₀H₁₅NaO₄S

2. Bezeichnung (1*S*,4*R*)-4,7,7-Trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonsäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung (+)-Campher-3-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #06888

Chemical Abstract Service Nr. 59-01-8

Molgewicht 484.4986

Bruttoformel C₁₈H₃₆N₄O₁₁

Vorzugsbezeichnung Kanamycin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.5132

2. Bezeichnung 6-*O*-(3-Amino-3-desoxy- -*D*-glucopyranosyl)-4-*O*-(6-amino-6-desoxy- -*D*-glucopyranosyl)-2-desoxy-*D*-streptamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-*O*-(3-Amino-3-desoxy-alpha-*D*-glucopyranosyl)-6-*O*-(6-amino-6-desoxy-alpha-*D*-glucopyranosyl)-2-desoxy-*L*-streptamin

ASK #06889

Chemical Abstract Service Nr. 1635-33-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 40610-16-0
Molgewicht 230.2592
Bruttoformel $C_{14}H_{14}O_3$
2. Bezeichnung (RS)-4-Methoxy-6-styryl-5,6-dihydro-2H-pyran-2-on
3. Bezeichnung (RS)-Kavain
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (+/-)-Kavain

ASK #06890

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7440-48-4
Molgewicht 58.9332
Bruttoformel Co
2. Bezeichnung Cobalt, Spurenelement

ASK #06891

Chemical Abstract Service Nr. 7440-48-4
Molgewicht 58.9332
Bruttoformel Co
2. Bezeichnung Cobalt
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Cobalt, elementar

ASK #06892

Chemical Abstract Service Nr. 189279-89-8
Molgewicht 227.0338
Bruttoformel $CCoO_3$
2. Bezeichnung Kohlensäure-Cobalt()-Salz 6 H₂O
3. Bezeichnung Cobalt()-carbonat 6 H₂O

ASK #06893

Chemical Abstract Service Nr. 10026-22-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13478-32-5
Formelstamm $Co2+ 2(N-O3)^- . 6 H2-O$
Molgewicht 291.0347
Bruttoformel CoN_2O_6
2. Bezeichnung Cobalt()-nitrat 6 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R

ASK #06894

Molgewicht 440.7009
Bruttoformel $C_{30}H_{48}O_2$

2. Bezeichnung [(1*RS*,2*SR*,5*RS*)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-yl][(1*R*,4*aR*,4*bR*,10*aR*)-1,4a-dimethyl-7-(propan-2-yl)-1,2,3,4,4a,4b,5,6,10,10a-decahydrophenanthren-1-carboxylat]

3. Bezeichnung *p*-Menthylabietat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [(1*RS*,2*SR*,5*RS*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexyl][(1*R*,4*aR*,4*bR*,10*aR*)-7-isopropyl-1,4a-dimethyl-1,2,3,4,4a,4b,5,6,10,10a-decahydrophenanthren-1-carboxylat]; (3-*p*-Menthyl)(abieta-7,13-dien-18-*oat*)

ASK #06896

Chemical Abstract Service Nr. 60-89-9

Molgewicht 310.4564

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂S

Vorzugsbezeichnung Pecazin

International Nonproprietary Name INNv.L8

2. Bezeichnung *rac*-10-[[*(3R)*1-Methylpiperidin-3-yl]methyl]-10*H*-phenothiazin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Mepazin

ASK #06897

Chemical Abstract Service Nr. 24360-97-2

Formelstamm C19-H22-N2-S . C2-H4-O2

Molgewicht 370.5083

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Pecazinacetat

International Nonproprietary Name (INNv.L8)

2. Bezeichnung 10-(1-Methyl-3-piperidylmethyl)-10*H*-phenothiazin-acetat (1:1)

ASK #06898

Chemical Abstract Service Nr. 2975-36-2

Formelstamm C19-H22-N2-S . Cl-H

Molgewicht 346.9173

Bruttoformel C₁₉H₂₃ClN₂S

Vorzugsbezeichnung Pecazinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L8)

Zitat Bezeichnung 1 DAC79

2. Bezeichnung 10-(1-Methyl-3-piperidylmethyl)-10*H*-phenothiazin-hydrochlorid

ASK #06899

Chemical Abstract Service Nr. 50-12-4

Molgewicht 218.2518

Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Mephenytoin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI10; USAN

2. Bezeichnung	5-Ethyl-3-methyl-5-phenylimidazolidin-2,4-dion
ASK #06901	
Chemical Abstract Service Nr.	6168-76-9
Molgewicht	226.3153
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Crotetamid
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Dimethylamino-1-oxobutan-2-yl)- <i>N</i> -ethylbut-2-enamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[1-(Dimethylcarbamoyl)propyl]- <i>N</i> -ethylbut-2-enamid; <i>N</i> -(1-Dimethylcarbamoylpropyl)- <i>N</i> -ethylcrotonamid
ASK #06902	
Chemical Abstract Service Nr.	633-47-6
Molgewicht	240.3419
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cropropamid
International Nonproprietary Name	INNv.L36
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Dimethylamino-1-oxobutan-2-yl)- <i>N</i> -propylbut-2-enamid
ASK #06903	
Chemical Abstract Service Nr.	437-38-7
Molgewicht	336.4705
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Fentanyl
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1210; YLST; MAR28; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1210; Ph.Eur.2005,5.0/1210; PHARMEUROPA7.2; BP2001-2011; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(1-Phenethyl-4-piperidyl)propananilid; <i>N</i> -[1-(2-Phenylethyl)piperidin-4-yl]propananilid
ASK #06904	
Chemical Abstract Service Nr.	990-73-8
Formelstamm	C22-H28-N2-O . C6-H8-O7
Molgewicht	528.594
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₆ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Fentanylcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1103; Ph.Eur.2008,6.0/1103; Ph.Eur.2005,5.0/1103
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]propanamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Phentanylcitrat; N-(1-Phenethyl-4-piperidyl)propananilid-citrat (1:1)
ASK #06906	Chemical Abstract Service Nr.	31884-77-2
	Formelstamm	C ₂₅ -H ₂₇ -Cl-N ₂ . 2 Cl-H . H ₂ -O
	Molgewicht	481.8854
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ Cl ₃ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Meclozindihydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INNv.L4)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzhydryl)-4-(3-methylbenzyl)piperazin-dihydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #06908	Molgewicht	345.1349
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₈ Cl ₂ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Niclosamid-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/680; Ph.Eur.2002,4.00/680; Ph.Eur.2005,5.0/680
	2. Bezeichnung	2',5-Dichlor-2-hydroxy-4'-nitrobenzanilid 1 H ₂ O
ASK #06910	Chemical Abstract Service Nr.	6469-93-8
	Formelstamm	C ₁₈ -H ₁₈ -Cl-N-S . Cl-H
	Molgewicht	352.3212
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ Cl ₂ NS
	Vorzugsbezeichnung	Chlorprothixenhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; EAB3.0+2+3+4,4.0+3,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0(1997-2018)/0815; USMI10
	2. Bezeichnung	(Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #06911	Chemical Abstract Service Nr.	14007-67-1
	Molgewicht	206.3073
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ S
	2. Bezeichnung	(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-imin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-ylidenazan; Thiadrin
ASK #06912		

Chemical Abstract Service Nr. 24702-95-2

Formelstamm C11-H14-N2-S . C-H-N-S

Molgewicht 265.3976

Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃S₂

2. Bezeichnung (-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-imin-thiocyanat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-ylidenazan-thiocyanat (1:1)

ASK #06913

Chemical Abstract Service Nr. 1104-22-9

Formelstamm C25-H27-Cl-N2 . 2 Cl-H

Molgewicht 463.8702

Bruttoformel C₂₅H₂₉Cl₃N₂

Vorzugsbezeichnung Meclozindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR2010-2017; EAB4.0+4+7,5.0+7,6.0+4,7.0,8.0+4+8(2002-2017)R; DAB1998R; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016)/0622; MAR28-36

2. Bezeichnung *rac*-1-[(*R*)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]-4-[(3-methylphenyl)methyl]piperazin-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(4-Chlorbenzhydryl)-4-(3-methylbenzyl)piperazin-dihydrochlorid

ASK #06914

Chemical Abstract Service Nr. 36418-29-8

Formelstamm C18-H23-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 337.8411

Bruttoformel C₁₈H₂₄ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Dihydrocodeinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 YLST

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -ol-hydrochlorid

ASK #06915

Chemical Abstract Service Nr. 116-42-7

Formelstamm (C16-H17-N2-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 334.3901

Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Sulfaproxylin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.8730

2. Bezeichnung *N*-(4-Aminobenzolsulfonyl)-4-(propan-2-yloxy)benzamid

ASK #06916

Chemical Abstract Service Nr. 58-28-6
Formelstamm C18-H22-N2 . Cl-H
Molgewicht 302.8416
Bruttoformel C₁₈H₂₃ClN₂
Vorzugsbezeichnung Desipraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/481; MAR29; USMI9.2881; Ph.Eur.2008,6.0/0481; Ph.Eur.2005,5.0/0481
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N*-methylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)propyl](methyl)azan-hydrochlorid

ASK #06917

Chemical Abstract Service Nr. 50-65-7
Molgewicht 327.1196
Bruttoformel C₁₃H₈Cl₂N₂O₄
2. Bezeichnung 2',5-Dichlor-2-hydroxy-4'-nitrobenzanilid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Niclosamid
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2024; DAB9; ISO; MAR2021; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/0679
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreies Niclosamid; 5-Chlor-*N*-(2-chlor-4-nitrophenyl)-2-hydroxybenzamid; Wasserfreies Niclosamid (Ph.Eur.)

ASK #06919

Chemical Abstract Service Nr. 17243-38-8
Formelstamm (C16-H16-N5-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 375.4023
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₅O₄S
Vorzugsbezeichnung Azidocillin
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(*R*)-2-Azido-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-6-[(*R*)-2-Azido-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #06920

Chemical Abstract Service Nr. 22647-32-1
Formelstamm (C16-H16-N5-O4-S)⁻ K⁺
Molgewicht 413.4926
Bruttoformel C₁₆H₁₆KN₅O₄S
Vorzugsbezeichnung Azidocillin-Kalium

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-Azido-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz

ASK #06924

Chemical Abstract Service Nr. 5749-67-7

Formelstamm 2(C₉H₇O₄)⁻ Ca₂⁺ . C-H4-N2-O

Molgewicht 458.4322

Bruttoformel C₁₉H₁₈CaN₂O₉

Vorzugsbezeichnung Carbasalat-Calcium

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 GII; EAB3.1,4.0,5.0,6.0+7,7.0,8.0(1998-2017)/1185

2. Bezeichnung 2-(Acetyloxy)benzoesäure-Calciumsalz (2:1) - Harnstoff (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Acetoxybenzoesäure-Calciumsalz (2:1) - Harnstoff (1:1)

ASK #06925

Formelstamm C₁₉H₂₀Cl-N₃ . C₁₁H₂₂O₂

Molgewicht 496.127

Bruttoformel C₃₀H₄₂ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Clemizolundecanoat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol-undecanoat (1:1)

ASK #06926

Chemical Abstract Service Nr. 520-07-0

Formelstamm C₁₁-H₁₂-N₂-O . C₇-H₆-O₃

Molgewicht 326.3465

Bruttoformel C₁₈H₁₈N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Phenazon(2-hydroxybenzoat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 1,5-Dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on-2-hydroxybenzoat (1:1)

ASK #06928

Chemical Abstract Service Nr. 275-51-4

Molgewicht 128.1705

Bruttoformel C₁₀H₈

2. Bezeichnung Azulen

Zitat Bezeichnung 2 DAB1996; IUPAC2005; USMI11

ASK #06929

Chemical Abstract Service Nr. 3703-79-5

Molgewicht	209.2848
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bamethan
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; DAC2004R; MAR28
2. Bezeichnung	4-(2-Butylamino-1-hydroxyethyl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Butylamino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #06930	
Chemical Abstract Service Nr.	20684-06-4
Formelstamm	C20-H27-N5-O3 . Cl-H
Molgewicht	421.921
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bamifyllinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	8-Benzyl-7-{2-[(ethyl)(2-hydroxyethyl)amino]ethyl}-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #06931	
Chemical Abstract Service Nr.	61670-09-5
Formelstamm	C19-H24-N2 . C3-H6-O3
Molgewicht	370.4852
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bamipin[(<i>RS</i>)-lactat]
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-1-methyl- <i>N</i> -phenylpiperidin-4-amin-[(<i>RS</i>)-2-hydroxypropanoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(1-methyl-4-piperidyl)(phenyl)azan-(<i>RS</i>)-lactat (1:1)
ASK #06932	
Chemical Abstract Service Nr.	1229-69-2
Formelstamm	C19-H24-N2 . Cl-H
Molgewicht	316.8682
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Bamipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-1-methyl- <i>N</i> -phenylpiperidin-4-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Benzyl)(1-methyl-4-piperidyl)(phenyl)azan-hydrochlorid
ASK #06933
Formelstamm C19-H24-N2 . C7-H6-O3
Molgewicht 418.528
Bruttoformel C₂₆H₃₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Bamipin(2-hydroxybenzoat)
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-1-methyl-*N*-phenylpiperidin-4-amin-2-hydroxybenzoat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Benzyl)(1-methyl-4-piperidyl)(phenyl)azan-2-hydroxybenzoat (1:1)

ASK #06935
Chemical Abstract Service Nr. 513-77-9
Molgewicht 197.3359
Bruttoformel CBaO₃
2. Bezeichnung Kohlensäure-Barium-Salz (1:1)
3. Bezeichnung Bariumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3 MAR29; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; USMI11

ASK #06936
Chemical Abstract Service Nr. 512-15-2
Molgewicht 291.3853
Bruttoformel C₁₇H₂₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Cyclopentolat
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(RS)-(1-hydroxycyclopentyl)(phenyl)acetat]

ASK #06937
Chemical Abstract Service Nr. 5870-29-1
Formelstamm C17-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 327.8462
Bruttoformel C₁₇H₂₆ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Cyclopentolathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1093; Ph.Eur.2008,6.0,6.4,6.5/1093; Ph.Eur.2005,5.0/1093
2. Bezeichnung *rac*-[2-(Dimethylamino)ethyl][(2*R*)-2-(1-hydroxycyclopentyl)-2-phenylacetat]-hydrochlorid

ASK #06938
Chemical Abstract Service Nr. 15256-58-3
Molgewicht 283.3648

Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Beloxamid
International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung *N*-Benzyloxy-*N*-(3-phenylpropyl)acetamid

ASK #06939

Chemical Abstract Service Nr. 20187-55-7
Formelstamm (C₁₆H₁₃N₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 282.294
Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Bendazac

International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USM19.1036; BAN; USAN

2. Bezeichnung (1-Benzyl-1*H*-indazol-3-yloxy)essigsäure

ASK #06942

2. Bezeichnung Brassica-nigra-Samen

3. Bezeichnung Senfsamen

ASK #06943

Chemical Abstract Service Nr. 1808-12-4
Formelstamm C₁₇-H₂₀-Br-N-O . Cl-H
Molgewicht 370.7117
Bruttoformel C₁₇H₂₁BrClNO
Vorzugsbezeichnung Bromazinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 2-[(4-Bromphenyl)(phenyl)methoxy]-*N,N*-dimethylethanamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2-(4-Brombenzhydroxy)ethyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #06944

Chemical Abstract Service Nr. 71-67-0
Formelstamm (C₂₀H₈Br₄O₁₀S₂)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 837.9971
Bruttoformel C₂₀H₈Br₄Na₂O₁₀S₂
2. Bezeichnung 5,5'-(4,5,6,7-Tetrabrom-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1,1-diyl)bis(2-hydroxybenzolsulfonsäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Sulfobromophthalein-Dinatrium

ASK #06945

Chemical Abstract Service Nr. 3772-43-8
Molgewicht 293.4012
Bruttoformel C₁₇H₂₇NO₃

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-butoxybenzoat)

3. Bezeichnung Butoxycain

ASK #06946

Chemical Abstract Service Nr. 2350-32-5

Formelstamm C₁₇-H₂₇-N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 329.8621

Bruttoformel C₁₇H₂₈ClNO₃

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-butoxybenzoat)-hydrochlorid

3. Bezeichnung Butoxycainhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 DAB1996; DAC86; DAB1997R

ASK #06948

Chemical Abstract Service Nr. 6027-28-7

Formelstamm C₁₃-H₁₉-Cl-N₂-O . Cl-H

Molgewicht 291.2167

Bruttoformel C₁₃H₂₀Cl₂N₂O

Vorzugsbezeichnung Butanilicainhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 2-Butylamino-*N*-(2-chlor-6-methylphenyl)acetamid-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Butylamino-2'-chlor-6'-methylacetanilid-hydrochlorid

ASK #06949

Chemical Abstract Service Nr. 3687-99-8

Molgewicht 308.4158

Bruttoformel C₁₇H₂₈N₂O₃

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-butylamino-2-hydroxybenzoat)

ASK #06950

Chemical Abstract Service Nr. 132-00-3

Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₅-O₇-P)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 369.2031

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅NaO₇P

Vorzugsbezeichnung Mononatriumadenosinphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung Adenosin-5'-dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Adenosinphosphat-Mononatrium

ASK #06951

Chemical Abstract Service Nr.	74216-77-6
Formelstamm	(C10-H12-N5-O7-P)2 ⁻ Mg2+
Molgewicht	369.5103
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ MgN ₅ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumadenosinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	Adenosin-5'-dihydrogenphosphat-Magnesiumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Adenosinphosphat-Magnesium
ASK #06952	
Chemical Abstract Service Nr.	24600-36-0
Formelstamm	C21-H24-Cl-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	438.3475
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ Cl ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fominobenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-Chlor-2-((methyl)[2-(morpholin-4-yl)-2-oxoethyl]amino)methyl]phenyl]benzamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3'-Chlor-2'-[[methyl(morpholinocarbonylmethyl)amino]methyl]benzanilid-hydrochlorid
ASK #06955	
Chemical Abstract Service Nr.	26650-05-5
Formelstamm	(C17-H27-N-O8-S)2 ⁻ 2Na+
Molgewicht	451.4427
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ NNa ₂ O ₈ S
2. Bezeichnung	[2-(Undec-10-enamido)ethyl](2-sulfobutandioat)-Dinatriumsalz
ASK #06956	
Chemical Abstract Service Nr.	26944-48-9
Molgewicht	366.475
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glibornurid
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-Hydroxy-4,7,7-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]-3-tosylharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-2-Hydroxy-3-bornyl]-3-tosylharnstoff
ASK #06957	

Chemical Abstract Service Nr. 94-59-7
Molgewicht 162.1852
Bruttoformel C₁₀H₁₀O₂
2. Bezeichnung 5-(Prop-2-en-1-yl)-1,3-benzodioxol
3. Bezeichnung Safrol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3-[3,4-(Methylenedioxy)phenyl]propen; 5-Allyl-1,3-benzodioxol

ASK #06960

Chemical Abstract Service Nr. 76231-76-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1125-12-8
Molgewicht 152.2334
Bruttoformel C₁₀H₁₆O
2. Bezeichnung (1*S*,4*R*,5*R*)- und (1*S*,4*S*,5*R*)-4-Methyl-1-(propan-2-yl)bicyclo[3.1.0]hexan-3-on, Gemisch
3. Bezeichnung Thujon
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB2002R; KARRER563; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; ROMP7
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1*S*,4*R*,5*R*)- und (1*S*,4*S*,5*R*)-1-Isopropyl-4-methylbicyclo[3.1.0]hexan-3-on, Gemisch

ASK #06967

Chemical Abstract Service Nr. 59-41-6
Formelstamm (C₁₁-H₁₇-Br-N)⁺
Molgewicht 243.1634
Bruttoformel C₁₁H₁₇BrN
Vorzugsbezeichnung Bretylum
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung *N*-[(2-Bromphenyl)methyl]-*N,N*-dimethylethanaminium

ASK #06968

Chemical Abstract Service Nr. 1867-58-9
Formelstamm 2(C₆-H₈-Cl-N-S) . C₂-H₆-O₆-S₂
Molgewicht 513.5003
Bruttoformel C₁₄H₂₂Cl₂N₂O₆S₄
Vorzugsbezeichnung Clomethiazolhemiedisilat
International Nonproprietary Name INN.L6,v.L18
2. Bezeichnung 5-(2-Chlorethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-(ethan-1,2-disulfonat) (2:1)

ASK #06969

Chemical Abstract Service Nr. 3684-73-9
Formelstamm C₈-H₁₀-N₂-S . Cl-H

Molgewicht 202.7043
Bruttoformel C₈H₁₁ClN₂S
Vorzugsbezeichnung Ethionamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung 2-Ethylisonicotinithioamid-hydrochlorid

ASK #06971

Chemical Abstract Service Nr. 7681-52-9
Molgewicht 74.4422
Bruttoformel ClNaO
2. Bezeichnung Hypochlorigsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumhypochlorit
Zitat Bezeichnung 3 USM110; Romp8

ASK #06973

Chemical Abstract Service Nr. 341-00-4
Molgewicht 237.3395
Bruttoformel C₁₇H₁₉N
Vorzugsbezeichnung Etifelmin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM110
2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethyliden)butan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Benzhydrylidenbutylazan

ASK #06975

Chemical Abstract Service Nr. 31149-45-8
Formelstamm C17-H19-N . C6-H5-N-O2
Molgewicht 360.4489
Bruttoformel C₂₃H₂₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Etifelmnicotinat
International Nonproprietary Name INN.L11,L3
2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethyliden)butan-1-amin-(pyridin-3-carboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Benzhydrylidenbutylazan-nicotinat (1:1)

ASK #06976

Chemical Abstract Service Nr. 28599-37-3
Formelstamm C17-H19-N . C6-H12-O7
Molgewicht 433.4947

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Etifelmin(D-gluconat)
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethyliden)butan-1-amin-D-gluconat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benzhydrylidenbutylazan-D-gluconat (1:1)
ASK #06977	
Chemical Abstract Service Nr.	77-23-6
Molgewicht	333.465
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pentoxyverin
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	[2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](1-phenylcyclopentancarboxylat)
ASK #06978	
Chemical Abstract Service Nr.	23142-01-0
Formelstamm	C20-H31-N-O3 . C6-H8-O7
Molgewicht	525.5886
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₉ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Pentoxyverincitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1621
2. Bezeichnung	[2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](1-phenylcyclopentancarboxylat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pentoxyverinhydrogencitrat (Ph.Eur.); Pentoxyverincitrat (1:1); Pentoxyverinhydrogencitrat; [2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](1-phenylcyclopentancarboxylat)-citrat (1:1)
ASK #06979	
Chemical Abstract Service Nr.	3792-50-5
Formelstamm	(C4-H5-N-O4)2 ⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	155.0845
Bruttoformel	C ₄ H ₆ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumhydrogenaspartat
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Mononatriumsalz, - und/oder -Form
ASK #06981	
Molgewicht	209.2417
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₃
2. Bezeichnung	2-Amino-1-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)propan-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Proxamin
ASK #06982
Formelstamm C11-H15-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 245.7026
Bruttoformel C₁₁H₁₆ClNO₃
2. Bezeichnung 2-Amino-1-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #06986
Chemical Abstract Service Nr. 1028-33-7
Molgewicht 264.3235
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Pentifyllin
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 1-Hexyl-3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #06988
Chemical Abstract Service Nr. 23068-56-6
Formelstamm (C10-H8-Hg-N-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 423.8384
Bruttoformel C₁₀H₉HgNO₃S
Vorzugsbezeichnung Otimerinsäure
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung 2-Ethylmercuriosulfanyl-1,3-benzoxazol-5-carbonsäure

ASK #06990
Chemical Abstract Service Nr. 109-95-5
Molgewicht 75.0666
Bruttoformel C₂H₅NO₂
2. Bezeichnung Ethylnitrit
Zitat Bezeichnung 2 USM11

ASK #06991
Chemical Abstract Service Nr. 2955-38-6
Molgewicht 324.8041
Bruttoformel C₁₉H₁₇ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Prazepam
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USM110; GLST; Ph.Eur.2002,4.00/1466; USP23; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/1466; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1466; PHARMEUROPA9.4; USAN
2. Bezeichnung 7-Chlor-1-cyclopropylmethyl-5-phenyl-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #06992
Chemical Abstract Service Nr. 635-97-2
Formelstamm (C12-H16-N4-O4-P-S)⁻ (O4-P)³⁻ 4H⁺

Molgewicht 442.3217
Bruttoformel C₁₂H₂₀N₄O₈P₂S
Vorzugsbezeichnung Thiamindihydrogenphosphat-dihydrogenphosphat(Ester-Salz)
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 USM11
2. Bezeichnung 3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-5-(2-phosphonoxyethyl)-1,3-thiazolium(dihydrogenphosphat)

ASK #06993

Chemical Abstract Service Nr. 103-41-3
Molgewicht 238.2812
Bruttoformel C₁₆H₁₄O₂
2. Bezeichnung Benzyl[(E)-3-phenylprop-2-enoat]
3. Bezeichnung (E)-Benzylcinnamat
Zitat Bezeichnung 3 USM10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Benzyl[(E)-3-phenylacrylat]

ASK #06994

Chemical Abstract Service Nr. 4330-99-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 41375-66-0
Formelstamm 2(C18-H22-N2-S) . C4-H6-O6
Molgewicht 746.9782
Bruttoformel C₄₀H₅₀N₄O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Alimemazinhemif[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung N,N,2-Trimethyl-3-(10H-phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-[(R,R)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[2-methyl-3-(10H-phenothiazin-10-yl)propyl]azan-(R,R)-tartrat (2:1)

ASK #06995

Molgewicht 298.8282
Bruttoformel C₁₁H₁₁CuN₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Allocupreid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 3-{C-Cupriosulfanyl-N-[(prop-2-en-1-yl)carbonimidoyl]amino}benzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(3-Allyl-2-cuprio-1-isothioureido)benzoesäure

ASK #06997

Chemical Abstract Service Nr. 140-10-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 621-82-9

Formelstamm	(C9-H7-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	148.1586
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	(E)-3-Phenylprop-2-ensäure
3. Bezeichnung	(E)-Zimtsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(E)-3-Phenylacrylsäure

ASK #06998

Chemical Abstract Service Nr.	146-36-1
Molgewicht	235.3236
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ N
2. Bezeichnung	6-(Prop-2-en-1-yl)-6,7-dihydro-5H-dibenzo[c,e]azepin
3. Bezeichnung	6-Allyl-6,7-dihydro-5H-dibenzo[c,e]azepin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Azapetin

ASK #06999

Chemical Abstract Service Nr.	130-83-6
Formelstamm	C ₁₇ -H ₁₇ -N . H ₃ -O ₄ -P
Molgewicht	333.3188
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ NO ₄ P
2. Bezeichnung	6-(Prop-2-en-1-yl)-6,7-dihydro-5H-dibenzo[c,e]azepin-phosphat (1:1)
3. Bezeichnung	6-Allyl-6,7-dihydro-5H-dibenzo[c,e]azepin-phosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Azapetinphosphat

ASK #07002

Chemical Abstract Service Nr.	7360-53-4
Formelstamm	3(C-H-O ₂) ⁻ Al ³⁺
Molgewicht	162.0339
Bruttoformel	C ₃ H ₃ AlO ₆
2. Bezeichnung	Ameisensäure-Aluminiumsalz (3:1)
3. Bezeichnung	Aluminiumformiat

ASK #07003

Chemical Abstract Service Nr.	1344-00-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1033037-51-2; 11140-62-8; 119537-74-5; 12619-57-7; 1309440-40-1; 1337-75-3; 1402134-88-6; 1402134-95-5; 241166-01-8; 37349-46-5; 39429-87-3; 422280-74-8; 422280-75-9; 446020-93-5; 53320-75-5; 68989-22-0; 884739-74-6
Molgewicht	242.0398
Bruttoformel	Al ₂ Na ₂ O ₆ Si

3. Bezeichnung	Aluminium-Natrium-Silicat ((mit Angaben zur Zusammensetzung; Carnegieit (NaAlSiO ₄): Al 19,0 %, Na 16,2 %; Ph.Eur.: Al 2,7-7,9 %, Na 3,7-6,3 %))
Zitat Bezeichnung 3	EAB6.3,7.0,8.0(2008-2017)/1676
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 554; Natriumaluminiumsilicat; Aluminiumnatriumsilicat
ASK #07005	
Chemical Abstract Service Nr.	665-66-7
Formelstamm	C10-H17-N . Cl-H
Molgewicht	187.7096
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Amantadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L15)
Zitat Bezeichnung 1	DAC79; Ph.Eur.2005,5.0/0463; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0463; Ph.Eur.2002,4.00/463
2. Bezeichnung	Adamantan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Adamantan-1-yl)azan-hydrochlorid
ASK #07006	
Formelstamm	C17-H28-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	328.8774
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₉ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ambucetamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	2-Dibutylamino-2-(4-methoxyphenyl)acetamid-hydrochlorid
ASK #07008	
Chemical Abstract Service Nr.	127-81-1
Formelstamm	C7-H10-N2-O5-S2 . C6-H15-N-O3
Molgewicht	415.4829
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₅ N ₃ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	(4-Aminobenzolsulfonamido)methansulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Sulfanilamidomethansulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz (1:1)
ASK #07009	
Chemical Abstract Service Nr.	92-23-9
Molgewicht	292.4164
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Leucinocain
International Nonproprietary Name	INN.L7

2. Bezeichnung (2-Diethylamino-4-methylpentyl)(4-aminobenzoat)
ASK #07010
Chemical Abstract Service Nr. 135-44-4
Formelstamm C17-H28-N2-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht 388.5221
Bruttoformel C₁₈H₃₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Leucinocainmesilat
International Nonproprietary Name INN.L7,v.L18
2. Bezeichnung (2-Diethylamino-4-methylpentyl)(4-aminobenzoat)-methansulfonat (1:1)

ASK #07011
Chemical Abstract Service Nr. 38964-88-4
Molgewicht 367.3984
Bruttoformel C₂₀H₂₁N₃O₄
2. Bezeichnung 2-Amino-5-(2,4-dioxo-5,5-diphenylimidazolidin-3-yl)pentansäure

ASK #07012
Chemical Abstract Service Nr. 6000-43-7
Formelstamm C2-H5-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 111.5275
Bruttoformel C₂H₆ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Glycinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9
2. Bezeichnung 2-Aminoessigsäure-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Aminoessigsäurehydrochlorid

ASK #07013
Chemical Abstract Service Nr. 61-78-9
Formelstamm (C9-H9-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 194.1873
Bruttoformel C₉H₁₀N₂O₃
2. Bezeichnung N-(4-Aminobenzoyl)glycin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Aminohippursäure; (4-Aminobenzamido)essigsäure

ASK #07014
Chemical Abstract Service Nr. 94-16-6
Formelstamm (C9-H9-N2-O3)⁻ Na⁺
Molgewicht 216.1691

Bruttoformel C₉H₉N₂NaO₃

2. Bezeichnung (4-Aminobenzamido)essigsäure-Natriumsalz

ASK #07015

Chemical Abstract Service Nr. 83-07-8

Molgewicht 203.2404

Bruttoformel C₁₁H₁₃N₃O

2. Bezeichnung 4-Amino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3H-pyrazol-3-on

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; EAB.VU.CN[korr.]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dinoramidopyrin; Ampyron; 4-Amino-1,5-dimethyl-2-phenyl-2,3-dihydro-1H-pyrazol-3-on; 4-Amino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1H-pyrazol-3(2H)-on; 4-Amino-1,5-dimethyl-2-phenyl-3(2H)-pyrazolon; 4-Aminoantipyrin; Aminoantipyrin; 4-Amino-2,3-dimethyl-1-phenyl-3-pyrazolin-5-on; 4-Amino-1,2-dihydro-1,5-dimethyl-2-phenyl-3H-pyrazol-3-on; 4-Aminophenazon; Aminopyrazolon

ASK #07016

Chemical Abstract Service Nr. 84580-27-8

Molgewicht 221.2955

Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₂

2. Bezeichnung Isopentyl[(*RS*)-(amino)(phenyl)acetat]

3. Bezeichnung Phenamacid

ASK #07017

Chemical Abstract Service Nr. 31031-74-0

Formelstamm C13-H19-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 257.7564

Bruttoformel C₁₃H₂₀ClNO₂

2. Bezeichnung Isopentyl[(*RS*)-(amino)(phenyl)acetat]-hydrochlorid

3. Bezeichnung Phenamacidhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI11

ASK #07021

Chemical Abstract Service Nr. 3458-72-8

Formelstamm (C6-H5-O7)³⁻ 3(H4-N)⁺

Molgewicht 243.2151

Bruttoformel C₆H₁₇N₃O₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Triammoniumsalz

3. Bezeichnung Ammoniumcitrat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 380; Citronensäure-Triammoniumsalz

ASK #07022

Chemical Abstract Service Nr. 1762-95-4

Molgewicht 76.1209

Bruttoformel CH₄N₂S

2. Bezeichnung Thiocyan säure-Ammoniumsalz

3. Bezeichnung Ammoniumthiocyanat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11

ASK #07024

Chemical Abstract Service Nr. 60-13-9

Formelstamm 2(C9-H13-N) . H2-O4-S

Molgewicht 368.4909

Bruttoformel C₁₈H₂₈N₂O₄S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-Phenylpropan-2-amin-sulfat (2:1)

3. Bezeichnung Amfetaminsulfat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Amfetaminhemisulfat; Amfetaminsulfat; (RS)-1-Phenylpropan-2-ylazan-sulfat (2:1)

ASK #07025

Chemical Abstract Service Nr. 644-26-8

Molgewicht 235.322

Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₂

2. Bezeichnung (1-Dimethylamino-2-methylbutan-2-yl)benzoat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Amylocain; [2-(Dimethylaminomethyl)butan-2-yl]benzoat

ASK #07029

Formelstamm (C12-H17-N4-O-S)⁺ (C10-H6-O6-S2)²⁻ H⁺ . H2-O

Molgewicht 570.6588

Bruttoformel C₂₂H₂₄N₄O₇S₃

Vorzugsbezeichnung Thiamin(naphthalin-1,5-disulfonat) 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung [3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazolium](naphthalin-1,5-disulfonat) (1:1) 1 H₂O

ASK #07030

Chemical Abstract Service Nr. 144-16-1

Formelstamm (C7-H6-O7)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 204.1342

Bruttoformel C₇H₈O₇

2. Bezeichnung (5-Oxo-1,3-dioxolan-4,4-diyl)diessigsäure

ASK #07032

Chemical Abstract Service Nr. 9087-70-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11005-72-4; 11132-77-7; 12407-79-3; 39283-52-8; 69431-34-1; 9004-04-0; 9039-77-4

Molgewicht 6511.4393
Bruttoformel $C_{284}H_{432}N_{84}O_{79}S_7$
Vorzugsbezeichnung Aprotinin ((mit Angaben in Ph.Eur.-E./mg))
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 USPF31.3(2005); DAB1998R; USP29-39(2005-2016); BAN; EAB/EP4.0+4,5.0,6.0+3,7.0,8.0(2002-2014); EUTCT; USMI10; BP2001-2016; USAN; EAB/EP4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0,8.0(2002-2014)
2. Bezeichnung Arg-Pro-Asp-Phe-Cys(5S 5S)-Leu-Glu-Pro-Pro-Tyr-Thr-Gly-Pro-Cys(14S 38S)-Lys-Ala-Arg-Ile-Ile-Arg-Tyr-Phe-Tyr-Asn-Ala-Lys-Ala-Gly-Leu-Cys(30S 51S)-Gln-Thr-Phe-Val-Tyr-Gly-Gly-Cys(38S 14S)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Antilysin; Trypsin-Inhibitor; Pankreatischer, basischer Trypsin-Inhibitor

ASK #07033

Chemical Abstract Service Nr. 94-36-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 117989-71-6; 132323-44-5; 143928-58-9; 37370-29-9
Molgewicht 242.2268
Bruttoformel $C_{14}H_{10}O_4$
2. Bezeichnung Benzoesäureperoxyanhydrid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Benzoylperoxid
Zitat Bezeichnung 3 MAR2021; ChemSpider; ROMP2021
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Dibenzoylperoxid

ASK #07036

Chemical Abstract Service Nr. 7783-90-6
Molgewicht 143.3212
Bruttoformel AgCl
2. Bezeichnung Silberchlorid
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #07037

Chemical Abstract Service Nr. 15768-18-0
Molgewicht 196.9382
Bruttoformel $C_3H_5AgO_3$
2. Bezeichnung Silberlactat

ASK #07043

Chemical Abstract Service Nr. 12192-57-3
Molgewicht 392.1801
Bruttoformel $C_6H_{11}AuO_5S$
2. Bezeichnung (D-Glucopyranosylsulfanyl)gold
3. Bezeichnung Aurothioglucose

	Zitat Bezeichnung 3	USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; MAR27; USMI9.902
ASK #07045		
	Chemical Abstract Service Nr.	2169-64-4
	Molgewicht	371.2995
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₃ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Azaribin
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	2. Bezeichnung	2-(2,3,5-Tri- <i>O</i> -acetyl- β -D-ribofuranosyl)-1,2,4-triazin-3,5(2 <i>H</i> ,4 <i>H</i>)-dion
ASK #07046		
	Chemical Abstract Service Nr.	1219-77-8
	Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₃ -N ₂ -O ₂ -S ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	282.3818
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Bensuldazinsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29
	2. Bezeichnung	(5-Benzyl-6-sulfanylid-1,3,5-thiadiazin-3-yl)essigsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(5-Benzyl-6-thio-1,3,5-thiadiazin-3-yl)essigsäure
ASK #07047		
	Chemical Abstract Service Nr.	1950-15-8
	Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₃ -N ₂ -O ₂ -S ₂) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	304.3636
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₂ NaO ₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Natriumbensuldazat
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	2. Bezeichnung	(5-Benzyl-6-sulfanylid-1,3,5-thiadiazin-3-yl)essigsäure-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(5-Benzyl-6-thio-1,3,5-thiadiazin-3-yl)essigsäure-Natriumsalz; Bensuldazinsäure-Natriumsalz
ASK #07048		
	Chemical Abstract Service Nr.	588-68-1
	Molgewicht	208.2585
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₂
	2. Bezeichnung	Dibenzylidenhydrazin
	3. Bezeichnung	Benzaldehydazin
ASK #07049		
	Molgewicht	386.4861

Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Medibazin
International Nonproprietary Name	INNv.L16
2. Bezeichnung	1-Benzhydryl-4-(1,3-benzodioxol-5-ylmethyl)piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Benzhydryl-4-[3,4-(methylenedioxy)benzyl]piperazin
ASK #07050	
Formelstamm	C25-H26-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	459.408
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Medibazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L16)
2. Bezeichnung	1-Benzhydryl-4-(1,3-benzodioxol-5-ylmethyl)piperazin-dihydrochlorid
ASK #07051	
Chemical Abstract Service Nr.	10405-02-4
Formelstamm	(C25-H30-N-O3)+ Cl ⁻
Molgewicht	427.9636
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Trospiumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1798; Ph.Eur.2005,5.2/1798; GII
2. Bezeichnung	3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)spiro[9-nortropan-8,1'-pyrrolidin]-1'-iumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1R,3r,5S)-3-(Benziloyloxy)spiro[8-azabicyclo[3.2.1]octan-8,1'-pyrrolidin]-1'-iumchlorid
ASK #07052	
Chemical Abstract Service Nr.	74051-39-1
Molgewicht	351.4388
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ NO ₃
2. Bezeichnung	[(1R,3s,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]benzilat
3. Bezeichnung	Tropan-3-ylbenzilat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Pseudotropinbenzilat
ASK #07053	
Chemical Abstract Service Nr.	36173-66-7
Formelstamm	C22-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	387.8997
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClNO ₃

2. Bezeichnung [(1*R*,3*s*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]benzil-at-hydrochlorid

3. Bezeichnung Tropan-3 -ylbenzil-at-hydrochlorid

ASK #07054

Chemical Abstract Service Nr. 3736-36-5

Molgewicht 351.4388

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₃

2. Bezeichnung Tropan-3 -ylbenzil-at

3. Bezeichnung Tropinbenzil-at

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9447

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]benzil-at

ASK #07055

Formelstamm (C₂₃-H₂₈-N-O₃)⁺ Cl⁻

Molgewicht 401.9263

Bruttoformel C₂₃H₂₈ClNO₃

2. Bezeichnung 3 -Benziloyloxy-8-methyltropaniumchlorid

3. Bezeichnung Tropinbenzil-atmethochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (1*R*,3*r*,5*S*)-3-Benziloyloxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanchlorid

ASK #07056

Chemical Abstract Service Nr. 1674-94-8

Formelstamm C₂₂-H₂₅-N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 387.8997

Bruttoformel C₂₂H₂₆ClNO₃

2. Bezeichnung Tropan-3 -ylbenzil-at-hydrochlorid

3. Bezeichnung Tropinbenzil-at-hydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9447; GII

ASK #07059

Chemical Abstract Service Nr. 3459-20-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14349-73-6; 93427-85-1

Formelstamm (C₁₃-H₁₄-N₃-O₄-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 331.3227

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₃NaO₄S

Vorzugsbezeichnung Glymidin-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L17

2. Bezeichnung N-[5-(2-Methoxyethoxy)pyrimidin-2-yl]benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #07060

Chemical Abstract Service Nr. 631-38-9
Formelstamm C₁₆-H₂₆-N₂-O₂ . Cl-H
Molgewicht 314.8508
Bruttoformel C₁₆H₂₇ClN₂O₂
2. Bezeichnung {1-Dimethylamino-2-[(dimethylamino)methyl]butan-2-yl}benzoat-hydrochlorid
3. Bezeichnung Amydricainhydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym [1,1-Bis(dimethylaminomethyl)propyl]benzoat-hydrochlorid

ASK #07062

Chemical Abstract Service Nr. 963-07-5
Molgewicht 278.3898
Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₂
2. Bezeichnung {1-Dimethylamino-2-[(dimethylamino)methyl]butan-2-yl}benzoat
3. Bezeichnung Amydricain
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Alypin; [1,1-Bis(dimethylaminomethyl)propyl]benzoat

ASK #07063

Chemical Abstract Service Nr. 13898-58-3
Formelstamm (C₁₄-H₁₀-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 257.2414
Bruttoformel C₁₄H₁₁NO₄
2. Bezeichnung 4-Benzamido-2-hydroxybenzoesäure

ASK #07064

Chemical Abstract Service Nr. 528-96-1
Formelstamm 2(C₁₄-H₁₀-N-O₄)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 552.545
Bruttoformel C₂₈H₂₀CaN₂O₈
Vorzugsbezeichnung Calciumbenzamidosalicylat
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung 4-Benzamido-2-hydroxybenzoesäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #07065

Chemical Abstract Service Nr. 172343-35-0
Bruttoformel C₁₄H₁₀O₄
2. Bezeichnung Dibenzoylperoxid (70.0-77.0 %), Wassergehalt mindestens 20.0 %
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Wasserhaltiges Benzoylperoxid ((enthält 70.0 bis 77.0 % Benzoylperoxid))
Zitat Bezeichnung 3 EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(1997-2020)/0704; Hager2018; DAC87

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserhaltiges Dibenzoylperoxid; Benzoessäureperoxyanhydrid, wasserhaltig
ASK #07066	
Chemical Abstract Service Nr.	4960-10-5
Molgewicht	295.4186
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Perastin
International Nonproprietary Name	INNv.L15
2. Bezeichnung	1-[2-(Benzhydryloxy)ethyl]piperidin
ASK #07067	
Formelstamm	(C25-H26-N2-O2) . 2 Cl-H
Molgewicht	459.408
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Perastindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L15)
2. Bezeichnung	1-[2-(Benzhydryloxy)ethyl]piperidin-dihydrochlorid
ASK #07068	
Chemical Abstract Service Nr.	1824-50-6
Molgewicht	387.8617
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClN ₃ O ₄ S ₂
2. Bezeichnung	3-Benzyl-6-chlor-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,6,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid
ASK #07069	
Chemical Abstract Service Nr.	139-08-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	113497-04-4; 124548-64-7; 50641-12-8; 51931-10-3; 77465-44-2
Formelstamm	(C23-H42-N)+ Cl ⁻
Molgewicht	368.0393
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Miristalkoniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyltetradecanaminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzyl dimethyl tetradecyl ammonium chlorid
ASK #07075	
Chemical Abstract Service Nr.	622-78-6
Molgewicht	149.2129
Bruttoformel	C ₈ H ₇ NS
2. Bezeichnung	Benzylisothiocyanat

Zitat Bezeichnung 2 MAR29

ASK #07076

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7440-41-7

Molgewicht 9.0122

Bruttoformel Be

2. Bezeichnung Beryllium, Spurenelement

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #07077

Chemical Abstract Service Nr. 138-92-1

Formelstamm C5-H9-N3 . 2 Cl-H

Molgewicht 184.0669

Bruttoformel C₅H₁₁Cl₂N₃

Vorzugsbezeichnung Betazoldihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L6)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 2-(1*H*-Pyrazol-3-yl)ethanamin-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-(Pyrazol-3-yl)ethylazan-dihydrochlorid

ASK #07079

Chemical Abstract Service Nr. 2691-46-5

Formelstamm C19-H30-N2-O2 . 2 Cl-H

Molgewicht 391.3756

Bruttoformel C₁₉H₃₂Cl₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Bietamiverindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(phenyl)(piperidino)acetat]-dihydrochlorid

ASK #07081

Chemical Abstract Service Nr. 7085-45-2

Formelstamm C21-H29-N-O . C3-H6-O3

Molgewicht 401.539

Bruttoformel C₂₄H₃₅NO₄

Vorzugsbezeichnung Biperidenlactat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (*RS*)-1-[(1*RS*,2*SR*,4*RS*)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-piperidinopropan-1-ol-lactat (1:1)

ASK #07082

Chemical Abstract Service Nr. 1235-82-1

Formelstamm C21-H29-N-O . Cl-H
Molgewicht 347.922
Bruttoformel C₂₁H₃₀ClNO
Vorzugsbezeichnung Biperidenhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1074; MAR27; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0/1074; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1074
2. Bezeichnung (RS)-1-[(1RS,2SR,4RS)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-(piperidin-1-yl)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #07083

Chemical Abstract Service Nr. 114-90-9
Formelstamm (C14-H16-N4-O3)₂+ 2Cl⁻
Molgewicht 359.2078
Bruttoformel C₁₄H₁₆Cl₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Obidoximchlorid
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 1,1'-(Oxydimethylen)bis[4-(hydroxyiminomethyl)pyridiniumchlorid]

ASK #07084

Chemical Abstract Service Nr. 19495-28-4
Formelstamm 3(C11-H15-O3)⁻ Bi3+
Molgewicht 794.6854
Bruttoformel C₃₃H₄₅BiO₉
2. Bezeichnung (1S,4R)-4,7,7-Trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-carbonsäure-Bismut()-Salz (3:1)
3. Bezeichnung (+)-Campher-3-carbonsäure-Bismut()-Salz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (+)-4,7,7-Trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-carbonsäure-Bismut(III)-Salz; Bismut-tris(D-2-oxo-3-bornancarboxylat); Wismutcamphercarbonat; (+)-2-Oxo-3-bornancarbonsäure-Bismut(III)-Salz

ASK #07085

Chemical Abstract Service Nr. 60364-28-5
Formelstamm 3(C8-H15-O2)⁻ Bi3+
Molgewicht 638.5909
Bruttoformel C₂₄H₄₅BiO₆
Vorzugsbezeichnung Bismut()-valproat
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung 2-Propylpentansäure-Bismut()-Salz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Valproinsäure-Bismut(III)-Salz

ASK #07086

Chemical Abstract Service Nr. 116-49-4
Formelstamm (C8-H8-As-N-O5)2⁻ H⁺ (BiO)⁺
Molgewicht 499.0622
Bruttoformel C₈H₉AsBiNO₆
Vorzugsbezeichnung Glycobiarsol
International Nonproprietary Name INN.L23
Zitat Bezeichnung 1 USPXXI; USMI9.4329
2. Bezeichnung Bismut()-[hydrogen-4-(glycolamido)phenylarsonat]-oxid

ASK #07087

Chemical Abstract Service Nr. 10361-43-0
Molgewicht 260.0024
Bruttoformel BiH₃O₃
2. Bezeichnung Bismut()-hydroxid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; MAR28

ASK #07088

Chemical Abstract Service Nr. 7787-59-9
Molgewicht 260.4328
Bruttoformel BiClO
2. Bezeichnung Bismut()-chlorid-oxid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #07089

Chemical Abstract Service Nr. 1304-76-3
Molgewicht 465.959
Bruttoformel Bi₂O₃
2. Bezeichnung Bismut()-oxid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; MAR28

ASK #07090

Chemical Abstract Service Nr. 7787-63-5
Molgewicht 351.8843
Bruttoformel BiIO
2. Bezeichnung Bismut()-iodid-oxid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #07091

Chemical Abstract Service Nr. 138-58-9
Formelstamm (C7-H5-O5)⁻ Bi³⁺ I⁻ (H-O)⁻
Molgewicht 522.0038
Bruttoformel C₇H₆BiO₆

2. Bezeichnung (Hydroxy)(iod)(3,4,5-trihydroxybenzoyloxy)bismutan

3. Bezeichnung Bismut()-(3,4,5-trihydroxybenzoat)-hydroxid-iodid

ASK #07092

Formelstamm (C₄-H₄-O₄)²⁻ (H-O)⁻ Bi³⁺

Molgewicht 342.0599

Bruttoformel C₄H₅BiO₅

2. Bezeichnung Bismut()-hydroxid-succinat

ASK #07093

Chemical Abstract Service Nr. 5175-83-7

Formelstamm 3(C₆-H₂-Br₃-O)⁻ Bi³⁺

Molgewicht 1198.3548

Bruttoformel C₁₈H₆BiBr₉O₃

2. Bezeichnung Tris(2,4,6-tribromphenoxy)bismutan

3. Bezeichnung Tribromphenolbismut

ASK #07094

Formelstamm 3(C₁₁-H₁₉-O₂)⁻ Bi³⁺

Molgewicht 758.7825

Bruttoformel C₃₃H₅₇BiO₆

2. Bezeichnung Undec-10-ensäure-Bismut()-Salz

3. Bezeichnung Bismut()-undec-10-enoat

ASK #07095

Chemical Abstract Service Nr. 6385-58-6

Formelstamm (C₁₂-H₄-Cl₄-O₂-S)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 400.0155

Bruttoformel C₁₂H₄Cl₄Na₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Natriumbithionolat

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 2,2'-Sulfandiylbis(4,6-dichlorphenol)-Natriumsalz (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2,2'-Thiobis(4,6-dichlorphenol)-Dinatriumsalz; Dinatrium-2,2'-thiobis(4,6-dichlorphenoxid); Bithionol-Natrium; Bithionolat-Natrium; Natriumbithionolat

ASK #07096

Chemical Abstract Service Nr. 476-70-0

Molgewicht 327.3743

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₄

2. Bezeichnung (6aS)-1,10-Dimethoxy-6-methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4H-dibenzo[de,g]chinolin-2,9-diol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

3. Bezeichnung Boldin

Zitat Bezeichnung 3 USMI2023; EAB4.0-10.7(2002-2022)R; HAB2003R; EAB9.7,10.0(2019-2020)/2971

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (6aS)-1,10-Dimethoxyaporphin-2,9-diol

ASK #07099

Chemical Abstract Service Nr. 7549-41-9

Molgewicht 238.3657

Bruttoformel C₁₅H₂₆O₂

2. Bezeichnung (*endo*-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)pentanoat

3. Bezeichnung Bornylpentanoat

ASK #07100

Chemical Abstract Service Nr. 1715-40-8

Molgewicht 393.7473

Bruttoformel C₈H₅BrCl₆

Vorzugsbezeichnung Bromociclen

International Nonproprietary Name INN.L10

2. Bezeichnung 5-Brommethyl-1,2,3,4,7,7-hexachlorbicyclo[2.2.1]hept-2-en

ASK #07103

Chemical Abstract Service Nr. 7494-06-6

Molgewicht 272.1615

Bruttoformel C₁₀H₁₀BrNOS

2. Bezeichnung 3-(4-Bromphenoxy)propylthiocyanat

ASK #07104

Chemical Abstract Service Nr. 1923-76-8

Formelstamm (C₁₅H₁₅I₃N₃O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 660.9877

Bruttoformel C₁₅H₁₅I₃NNaO₃

Vorzugsbezeichnung Bunamiodyl-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 2-[(3-Butanamido-2,4,6-triiodphenyl)methyliden]butansäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(3-Butanamido-2,4,6-triiodphenyl)-2-ethylacrylsäure-Natriumsalz

ASK #07105

Chemical Abstract Service Nr. 18010-40-7

Formelstamm C₁₈H₂₈N₂O . Cl-H

Molgewicht 324.8887

Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Bupivacainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	DAC79
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Butyl- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #07106	
Chemical Abstract Service Nr.	149-15-5
Formelstamm	2(C18-H30-N2-O2) . H2-O4-S
Molgewicht	710.9645
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₂ N ₄ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Butacainhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	[3-(Dibutylamino)propyl](4-aminobenzoat)-sulfat (2:1)
ASK #07107	
Chemical Abstract Service Nr.	18109-80-3
Molgewicht	307.4278
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Butamirat
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	[2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-phenylbutanoat)
ASK #07108	
Chemical Abstract Service Nr.	18109-81-4
Formelstamm	C18-H29-N-O3 . C6-H8-O7
Molgewicht	499.5513
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₇ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Butamiratcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	[2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-phenylbutanoat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](2-phenylbutanoat)-citrat (1:1)
ASK #07109	
Chemical Abstract Service Nr.	71-36-3
Molgewicht	74.1216
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	Butan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Butylalkohol

ASK #07110

Chemical Abstract Service Nr. 1306-23-6

Molgewicht 144.476

Bruttoformel CdS

2. Bezeichnung Cadmiumsulfid

Zitat Bezeichnung 2 MAR29; USMI11

ASK #07111

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7440-70-2

Molgewicht 40.078

Bruttoformel Ca

2. Bezeichnung Calcium, Spurenelement

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #07112

Chemical Abstract Service Nr. 22208-73-7

Molgewicht 235.9166

Bruttoformel Br₂Ca

2. Bezeichnung Calciumbromid 2
H₂O

ASK #07115

Chemical Abstract Service Nr. 57-03-4

Formelstamm (C3-H7-O6-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 172.0737

Bruttoformel C₃H₉O₆P

Vorzugsbezeichnung Glycerol-1-(dihydrogenphosphat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2,3-Dihydroxypropyl]dihydrogenphosphat

ASK #07116

Chemical Abstract Service Nr. 5743-49-7

Formelstamm 2(C5-H7-O3)⁻ Ca²⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 306.3231

Bruttoformel C₁₀H₁₄CaO₆

2. Bezeichnung 4-Oxopentansäure-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O

3. Bezeichnung Calciumlävulinat-Dihydrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Calciumlävulinat-Dihydrat; Calciumbis(4-oxopentanoat) 2 HO

ASK #07117

Chemical Abstract Service Nr. 23239-68-1
Formelstamm $2(\text{C}_{15}\text{H}_{11}\text{O}_4)^- \text{Ca}^{2+}$
Molgewicht 550.5689
Bruttoformel $\text{C}_{30}\text{H}_{22}\text{CaO}_8$
2. Bezeichnung Benzylhydrogenphthalat-Calciumsalz

ASK #07118

Chemical Abstract Service Nr. 65114-14-9
Molgewicht 228.3039
Bruttoformel $\text{C}_2\text{CaN}_2\text{S}_2$
2. Bezeichnung Calciumthiocyanat 4 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USM11

ASK #07119

Chemical Abstract Service Nr. 52814-39-8
Formelstamm $(\text{C}_{12}\text{H}_9\text{O}_6)^- \text{H}^+$
Molgewicht 250.2042
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{O}_6$
Vorzugsbezeichnung Metesculetol
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung (7-Hydroxy-4-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-6-yloxy)essigsäure

ASK #07120

Chemical Abstract Service Nr. 53285-61-3
Formelstamm $(\text{C}_{12}\text{H}_9\text{O}_6)^- \text{Na}^+$
Molgewicht 272.186
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_9\text{NaO}_6$
Vorzugsbezeichnung Metesculetol-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung (7-Hydroxy-4-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-6-yloxy)essigsäure-Natriumsalz

ASK #07121

Chemical Abstract Service Nr. 15518-82-8
Formelstamm $\text{C}_{13}\text{H}_{21}\text{N}_5\text{O}_2 \cdot \text{C}_{12}\text{H}_{10}\text{O}_6$
Molgewicht 529.5423
Bruttoformel $\text{C}_{25}\text{H}_{31}\text{N}_5\text{O}_8$
Vorzugsbezeichnung Metescufyllin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USM10; MAR28
2. Bezeichnung 7-(2-Diethylaminoethyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion, (7-Hydroxy-4-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-6-yloxy)essigsäure (1:1)

ASK #07122

Chemical Abstract Service Nr. 339-43-5
Molgewicht 271.336
Bruttoformel C₁₁H₁₇N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Carbutamid
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; DAC86; MAR28
2. Bezeichnung 1-Butyl-3-sulfanylharnstoff

ASK #07123

2. Bezeichnung Chondrus-crispus- und/oder Gigartina-stellata-Thallus
3. Bezeichnung Carrageen
Zitat Bezeichnung 3 Hager2008; ROMP2010; E407; FIE96; DAB6
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 407 [Carrageen]

ASK #07124

Chemical Abstract Service Nr. 2244-16-8
Molgewicht 150.2176
Bruttoformel C₁₀H₁₄O
2. Bezeichnung (5S)-2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-on
3. Bezeichnung (+)-Carvon
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.3R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; KARRER557; DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (S)-5-Isopropenyl-2-methylcyclohex-2-enon; (S)-6,8-p-Menthadien-2-on; (S)-5-Isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexen-1-on; D-Carvon; dextro-Carvon; (+)-p-Mentha-6,8-dien-2-on; Dextrocarvon

ASK #07125

Chemical Abstract Service Nr. 9000-71-9
2. Bezeichnung Mischung verwandter Phosphoproteine aus der Milch
3. Bezeichnung Casein
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; GII; MAR29; USMI11; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #07129

Chemical Abstract Service Nr. 58-71-9
Formelstamm (C₁₆H₁₅N₂O₆S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 418.4199
Bruttoformel C₁₆H₁₅N₂NaO₆S₂
Vorzugsbezeichnung Cefalotin-Natrium
International Nonproprietary Name (INNv.L14)
Zitat Bezeichnung 1 EAB3.0+1+4,4.0+6,5.0+4+8,6.0,7.0+7,8.0(1997-2017)/0987

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz;
(6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz; Cephalotin-Natrium

ASK #07132

Chemical Abstract Service Nr. 1794-74-7

Formelstamm (C₂₄H₅₀N-O)⁺ Br⁻

Molgewicht 448.5639

Bruttoformel C₂₄H₅₀BrNO

Vorzugsbezeichnung Cethexoniumbromid

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.1974

2. Bezeichnung *N*-Hexadecyl-2-hydroxy-*N,N*-dimethylcyclohexan-1-aminiumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Hexadecyl(2-hydroxycyclohexyl)dimethylammoniumbromid

ASK #07134

Chemical Abstract Service Nr. 4080-31-3

Formelstamm (C₉H₁₆Cl-N₄)⁺ Cl⁻

Molgewicht 251.1561

Bruttoformel C₉H₁₆Cl₂N₄

2. Bezeichnung 1-(3-Chlorprop-2-en-1-yl)-3,5,7-triaza-1-azoniatricyclo[3.3.1.1^{3,7}]decanchlorid

3. Bezeichnung 1-(3-Chlorallyl)-3,5,7-triaza-1-azoniaadamantanchlorid

Zitat Bezeichnung 3 GI; USMI9.2089

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 1-(3-Chlorallyl)-3,5,7-triaza-1-azoniatricyclo[3.3.1.1(3,7)]decanchlorid

ASK #07135

Chemical Abstract Service Nr. 982-57-0

Formelstamm (C₁₅H₁₅Cl₂N₂O₈)⁻ Na⁺

Molgewicht 445.184

Bruttoformel C₁₅H₁₅Cl₂N₂NaO₈

Vorzugsbezeichnung Natrium(chloramphenicol-3-succinat)

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung [(2*R*,3*R*)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]hydrogenbutandioat-Natriumsalz

ASK #07136

Chemical Abstract Service Nr. 2980-74-7

Molgewicht 380.1807

Bruttoformel C₁₃H₁₅Cl₂N₃O₆

Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicolglycinat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]glycinat
ASK #07137	
Chemical Abstract Service Nr.	24292-47-5
Molgewicht	647.6274
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₈ Cl ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicolstearoylglycolat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	{2-[(<i>2R,3R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propoxy]-2-oxoethyl}octadecanoat
ASK #07138	
Chemical Abstract Service Nr.	25395-28-2
Molgewicht	212.633
Bruttoformel	C ₉ H ₉ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	[(Chlor)(phenyl)acetyl]harnstoff
ASK #07139	
Chemical Abstract Service Nr.	606-90-6
Formelstamm	C19-H23-N-O . C7-H7-Cl-N4-O2
Molgewicht	496.0011
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Piprinhydrinat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USM111; MAR29
2. Bezeichnung	8-Chlor-1,3-dimethyl-3,7-dihydropurin-2(1 <i>H</i>),6-dion - 4-Diphenylmethoxy-1-methylpiperidin (1:1)
ASK #07140	
Formelstamm	(C5-H14-N-O) ⁺ (C18-H35-O2) ⁻
Molgewicht	387.6401
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cholinstearat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumoctadecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Hydroxyethyl)trimethylammoniumstearat
ASK #07141	
Formelstamm	2(C5-H14-N-O) ⁺ (C7-H5-O3) ⁻ (C18-H35-O2) ⁻
Molgewicht	628.9236
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₈ N ₂ O ₇

Vorzugsbezeichnung	Cholin-salicylat-stearat (2:1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L6,L3)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium-(2-hydroxybenzoat)-octadecanoat (2:1:1)
ASK #07144	
Chemical Abstract Service Nr.	18323-44-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13441-63-9; 16669-21-9; 24620-78-8; 24696-19-3
Molgewicht	424.983
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₃ ClN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Clindamycin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2324; MAR27; USAN
2. Bezeichnung	Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-L- <i>threo</i> -D-galacto-octopyranosid}
ASK #07145	
Chemical Abstract Service Nr.	58207-19-5
Formelstamm	C18-H33-Cl-N2-O5-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht	479.4592
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ Cl ₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Clindamycinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-L- <i>threo</i> -D-galacto-octopyranosid}-hydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Clindamycinhydrochlorid 1 HO; Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-methyl-4-propyl-2-pyrrolidincarboxamido]-1-thio-L- <i>threo</i> -α-D-galacto-octopyranosid}-hydrochlorid 1 HO
ASK #07146	
Chemical Abstract Service Nr.	14860-49-2
Molgewicht	255.7836
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clobutinol
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenyl)-4-dimethylamino-2,3-dimethylbutan-2-ol
ASK #07147	
Chemical Abstract Service Nr.	1215-83-4
Formelstamm	C14-H22-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	292.2445
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Clobutinolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenyl)-4-dimethylamino-2,3-dimethylbutan-2-ol-hydrochlorid

ASK #07148

Chemical Abstract Service Nr. 2019-16-1
Formelstamm C20-H26-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht 368.3405
Bruttoformel C₂₀H₂₇Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Clofenetaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-N,N-diethylethanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}diethylazan-hydrochlorid

ASK #07149

Chemical Abstract Service Nr. 8068-28-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11033-40-2; 11048-71-8; 12676-33-4; 12768-67-1; 155704-91-9; 1867-68-1; 21362-08-3; 2680-63-9; 27010-23-7; 3061-80-1; 37196-55-7; 8068-37-9
Formelstamm (1-x) C58-H105-N16-Na5-O28-S5 . x C57-H103-N16-Na5-O28-S5
Vorzugsbezeichnung Colistimethat-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.03/0319; Ph.Eur.2008,6.0/0319; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0319
2. Bezeichnung (6S)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam-, (6S)-6-Methyloctanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Ile-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam-, 7-Methyloctanoyl-, 6-Methylheptanoyl- und Octanoyl-Dab-Thr-Dab-Dab-Dab-D-Leu-Leu-Dab-Dab-Thr-[4]4-lactam-[1,3,5,8,9]N⁴-Pentakis(natrium-sulfonatomethyl)-Derivate (Gemisch) [Dab = L-2,4-Diaminobutanoyl]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Polymyxin E1, E1-I, E1-7MOA, E2 und E3, Pentakis-N-(natrium-sulfonatomethyl)-Derivate (Gemisch)

ASK #07151

Chemical Abstract Service Nr. 10390-18-8
Formelstamm C9-H13-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 219.6654
Bruttoformel C₉H₁₄ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Corbadrinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L23)
2. Bezeichnung 4-[(1R,2S)-2-Amino-1-hydroxypropyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid

ASK #07153

Chemical Abstract Service Nr. 3593-92-8

Molgewicht 472.6136
Bruttoformel C₂₈H₄₀O₆
Vorzugsbezeichnung Cortison-21-enantat
International Nonproprietary Name INN.L6,v.L18
2. Bezeichnung 17-Hydroxy-3,11,20-trioxopregn-4-en-21-ylheptanoat

ASK #07154

Chemical Abstract Service Nr. 6865-15-2
Molgewicht 528.7199
Bruttoformel C₃₂H₄₈O₆
Vorzugsbezeichnung Cortison-21-undecanoat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 17-Hydroxy-3,11,20-trioxopregn-4-en-21-ylundecanoat

ASK #07158

Chemical Abstract Service Nr. 1317-38-0
Molgewicht 79.5454
Bruttoformel CuO
2. Bezeichnung Kupfer()-oxid
Zitat Bezeichnung 2 USM110; GII

ASK #07162

Chemical Abstract Service Nr. 20830-81-3
Molgewicht 527.5199
Bruttoformel C₂₇H₂₉NO₁₀
Vorzugsbezeichnung Daunorubicin
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; EAB.VU.SYN
2. Bezeichnung (8S,10S)-8-Acetyl-10-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

ASK #07163

Chemical Abstract Service Nr. 23541-50-6
Formelstamm C27-H29-N-O10 . Cl-H
Molgewicht 563.9808
Bruttoformel C₂₇H₃₀ClNO₁₀
Vorzugsbezeichnung Daunorubicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1 EAB3.0+2+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0662; MAR27
2. Bezeichnung (8S,10S)-8-Acetyl-10-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid

ASK #07165

Chemical Abstract Service Nr. 3785-44-2

Formelstamm (C40-H58-N4)2+ 2(C2-H3-O2)⁻
Molgewicht 713.0034
Bruttoformel C₄₄H₆₄N₄O₄
2. Bezeichnung 35,37-Dimethyl-6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,17,24,25,26,27,28,29,30,31,32,33-docosahydro-5,34:18,23-diethenodibenzo[*b,r*][1,5,16,20]tetraaza[30]annulen-23,34-diumdiacetat
3. Bezeichnung 1,1'-(Decan-1,10-diyl)-4,4'-(decan-1,10-diyl)bis(2-methylchinoliniumacetat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Bisdequaliniumdiacetat

ASK #07166

Chemical Abstract Service Nr. 138-14-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 17688-38-9; 35908-62-4; 5115-09-3
Formelstamm C25-H48-N6-O8 . C-H4-O3-S
Molgewicht 656.7897
Bruttoformel C₂₆H₅₂N₆O₁₁S
Vorzugsbezeichnung Deferoxaminmesilat
International Nonproprietary Name (INNv.L14,v.L18)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.4.0+7,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0896
2. Bezeichnung *N*⁴-(5-Aminopentyl)-*N*¹,*N*⁴-dihydroxy-*N*⁴-[5-(*N*-hydroxyacetamido)pentyl]-*N*¹,*N*¹-pentandiylbis(butandiamid)-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 30-Amino-3,14,25-trihydroxy-3,9,14,20,25-pentaazatriacontan-2,10,13,21,24-penton-methansulfonat; Desferrioxaminmesilat; DFOM; Desferrioxaminmesylat; Desferrioxaminmethansulfonat; Deferoxaminmesylat

ASK #07167

Chemical Abstract Service Nr. 4319-56-6
Molgewicht 492.6017
Bruttoformel C₂₇H₄₀O₈
Vorzugsbezeichnung Desoxycorton-21-*O*-_D-glucopyranosid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 21-(_D-Glucopyranosyloxy)pregn-4-en-3,20-dion

ASK #07168

Molgewicht 442.6307
Bruttoformel C₂₈H₄₂O₄
Vorzugsbezeichnung Desoxycortonenantat
International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18
2. Bezeichnung 3,20-Dioxopregn-4-en-21-ylheptanoat

ASK #07169

Chemical Abstract Service Nr. 808-48-0
Molgewicht 414.5775

Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Desoxycortonpivalat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	3,20-Dioxopregn-4-en-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Desoxycorton(2,2-dimethylpropanoat)
ASK #07170	
Molgewicht	462.6203
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Desoxycorton(3-phenylpropanoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3,20-Dioxopregn-4-en-21-yl(3-phenylpropanoat)
ASK #07171	
Molgewicht	454.6414
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Desoxycortoncipionat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
2. Bezeichnung	3,20-Dioxopregn-4-en-21-yl(3-cyclopentylpropanoat)
ASK #07172	
Chemical Abstract Service Nr.	41342-54-5
Molgewicht	162.0102
Bruttoformel	CH ₂ AlNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Carbaldrat
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	Natrium-[carbonatodihydroxoaluminat(1-)] x H ₂ O
ASK #07173	
Chemical Abstract Service Nr.	29546-59-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	17243-44-6; 34330-30-8; 50980-30-8
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₃₄ -N-O) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	408.4155
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Cicloniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-[1-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-1-phenylethoxy]-N,N-diethyl-N-methylethanaminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[1-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-1-phenylethoxy]ethyl}diethyl(methyl)ammoniumbromid
ASK #07174

Chemical Abstract Service Nr. 13912-77-1
Molgewicht 234.3373
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Octacain
International Nonproprietary Name INNv.L14
2. Bezeichnung 3-Diethylamino-*N*-phenylbutanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(Diethylamino)butananilid

ASK #07175
Chemical Abstract Service Nr. 59727-70-7
Formelstamm C₁₄-H₂₂-N₂-O . Cl-H
Molgewicht 270.7982
Bruttoformel C₁₄H₂₃ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Octacainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L14)
2. Bezeichnung 3-Diethylamino-*N*-phenylbutanamid-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(Diethylamino)butananilid-hydrochlorid

ASK #07176
Molgewicht 749.7109
Bruttoformel C₃₂H₄₁NO₁₆
2. Bezeichnung 6-(Diethylaminomethyl)-2-(3,4-dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3-(6-*O*-*-L*-rhamnopyranosyl-*-D*-glucopyranosyloxy)-4*H*-chromen-4-on 3 H₂O
3. Bezeichnung 6-(Diethylaminomethyl)rutosid 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 6-(Diethylaminomethyl)-3',4',5,7-tetrahydroxy-3-(6-*O*-*α*-*L*-rhamnopyranosyl-*β*-*D*-glucopyranosyloxy)flavon 3 HO

ASK #07180
Chemical Abstract Service Nr. 1642-54-2
Formelstamm C₁₀-H₂₁-N₃-O . C₆-H₈-O₇
Molgewicht 391.4168
Bruttoformel C₁₆H₂₉N₃O₈
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-4-methylpiperazin-1-carboxamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
3. Bezeichnung Diethylcarbamazindihydrogencitrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Diethylcarbamazindihydrogencitrat; *N,N*-Diethyl-4-methylpiperazin-1-carboxamid-citrat (1:1); Diethylcarbamazincitrat

ASK #07181

Chemical Abstract Service Nr. 134-62-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 94271-03-1
Molgewicht 191.2695
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO
Vorzugsbezeichnung Diethyltoluamid
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-3-methylbenzamid

ASK #07184

Chemical Abstract Service Nr. 16484-81-4
Formelstamm C12-H12-N4 . C-H-N-S
Molgewicht 271.3408
Bruttoformel C₁₃H₁₃N₅S
2. Bezeichnung 4-Phenyldiazenylbenzol-1,3-diamin-thiocyanat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Phenyldiazenyl-1,3-phenylenbis(azan)-thiocyanat (1:1)

ASK #07185

Formelstamm C12-H12-N4 . C6-H8-O7 . Cl-H
Molgewicht 440.8349
Bruttoformel C₁₈H₂₁ClN₄O₇
2. Bezeichnung 4-Phenyldiazenylbenzol-1,3-diamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)-hydrochlorid (1:1:1)
3. Bezeichnung 4-Phenyldiazenylbenzol-1,3-diamin-citrat-hydrochlorid (1:1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 4-Phenylazo-1,3-phenylenbis(azan)-citrat-hydrochlorid (1:1:1)

ASK #07186

Chemical Abstract Service Nr. 5893-91-4
Formelstamm C21-H23-N-O5 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 423.8872
Bruttoformel C₂₁H₂₄ClNO₅
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diyl)diacetat-hydrochlorid 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Diamorphinhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 Helv8/2001,9/2003
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Diamorphinhydrochlorid 1 HO; [(5R,6S)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diyl]diacetat-hydrochlorid 1 HO; Heroinhydrochlorid 1 HO

ASK #07187

Chemical Abstract Service Nr. 536-29-8
Formelstamm C6-H6-As-Cl2-N-O . Cl-H

Molgewicht 290.4065
Bruttoformel C₆H₇AsCl₃NO
Vorzugsbezeichnung Dichlorophenarsinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-Amino-4-(dichlorarsanyl)phenol-hydrochlorid

ASK #07188

Chemical Abstract Service Nr. 1082681-24-0
Formelstamm (C12-H6-Cl2-N-O2)⁻ Na⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 326.1079
Bruttoformel C₁₂H₆Cl₂NNaO₂
2. Bezeichnung 2,6-Dichlor-4-[(4-hydroxyphenyl)imino]cyclohexa-2,5-dien-1-on-Natriumsalz 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dichlorphenol-indophenolnatrium ' ; 2,6-Dichlorindophenol-natrium 2 HO; Dichlorphenolindophenol '

ASK #07189

Chemical Abstract Service Nr. 1435-55-8
Molgewicht 326.4326
Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₂
2. Bezeichnung (S)-[(2R,4S,5R)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol
3. Bezeichnung (S)-[(2R,4S,5R)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxy-4-chinoly)methanol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Dihydrochinidin; (9S)-6'-Methoxy-10,11-dihydrocinchon-9-ol; Hydrochinidin; (S)-[(2R,4S,5R)-5-Ethylchinuclidin-2-yl](6-methoxy-4-chinoly)methanol

ASK #07192

Chemical Abstract Service Nr. 84824-87-3
Formelstamm C18-H23-N-O3 . C-H-N-S
Molgewicht 360.4705
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Dihydrocodeinthiocyanat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -ol-thiocyanat (1:1)

ASK #07195

Chemical Abstract Service Nr. 16482-55-6
Molgewicht 143.9949
Bruttoformel CH₂AlNaO₅
2. Bezeichnung Natrium-[carbonatodihydroxoaluminat(1-)]
3. Bezeichnung Aluminium-natrium-carbonat-dihydroxid

ASK #07196

Chemical Abstract Service Nr. 97-24-5
Molgewicht 287.1617
Bruttoformel C₁₂H₈Cl₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Fenticlor
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; USAN; MAR29
2. Bezeichnung 2,2'-Sulfandiylbis(4-chlorphenol)

ASK #07197

Molgewicht 371.2351
Bruttoformel C₁₆H₁₂Cl₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Fenticlordiacetat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung [2,2'-Sulfandiylbis(4-chlorphenyl)]diacetat

ASK #07199

Chemical Abstract Service Nr. 140-95-4
Molgewicht 120.1072
Bruttoformel C₃H₈N₂O₃
2. Bezeichnung 1,3-Bis(hydroxymethyl)harnstoff

ASK #07200

Chemical Abstract Service Nr. 528-97-2
Formelstamm C17-H28-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht 344.8768
Bruttoformel C₁₇H₂₉ClN₂O₃
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-butylamino-2-hydroxybenzoat)-hydrochlorid

ASK #07202

Chemical Abstract Service Nr. 76-29-9
Molgewicht 231.1295
Bruttoformel C₁₀H₁₅BrO
2. Bezeichnung 3-Brom-1,7,7-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on
3. Bezeichnung 3-Bromcampher
Zitat Bezeichnung 3 USMI11
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3-Brombornan-2-on

ASK #07204

Chemical Abstract Service Nr. 4138-96-9
Formelstamm (C₂₂-H₂₉-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 358.4712

Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Canrenoinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3-oxo-17 -pregna-4,6-dien-21-carbonsäure
ASK #07205	
Chemical Abstract Service Nr.	2181-04-6
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₉ -O ₄) ⁻ K ⁺
Molgewicht	396.5616
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ KO ₄
Vorzugsbezeichnung	Kaliumcanrenoat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII(2)
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3-oxo-17 -pregna-4,6-dien-21-carbonsäure-Kaliumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Canrenoinsäure-Kaliumsalz
ASK #07206	
Chemical Abstract Service Nr.	1405-37-4
Vorzugsbezeichnung	Capreomycinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
ASK #07208	
Chemical Abstract Service Nr.	124-13-0
Molgewicht	128.212
Bruttoformel	C ₈ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	Octanal
Zitat Bezeichnung 2	GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP7; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; KARRER352
ASK #07209	
Chemical Abstract Service Nr.	747-45-5
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₄ -N ₂ -O ₂ . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	422.4952
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	(S)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2R,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (1:1)
3. Bezeichnung	Chinidinsulfat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.7852; MAR27
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(S)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2R,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (1:1)

ASK #07210

Chemical Abstract Service Nr. 904-04-1
Formelstamm C21-H29-N-S2 . Cl-H
Molgewicht 396.0526
Bruttoformel C₂₁H₃₀ClNS₂
Vorzugsbezeichnung Captodiamhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L6)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 2-[[4-(Butylsulfanyl)phenyl](phenyl)methylsulfanyl]-N,N-dimethylethanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[4-(Butylsulfanyl)benzhydrylsulfanyl]ethyl}dimethylazan-hydrochlorid

ASK #07211

Chemical Abstract Service Nr. 125-85-9
Formelstamm C18-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 325.8734
Bruttoformel C₁₈H₂₈ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Caramiphenhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(1-phenylcyclopentancarboxylat)-hydrochlorid

ASK #07212

Chemical Abstract Service Nr. 125-86-0
Formelstamm 2(C18-H27-N-O2) . C2-H6-O6-S2
Molgewicht 769.0204
Bruttoformel C₃₈H₆₀N₂O₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung Caramiphenhemiedisilat
International Nonproprietary Name INN.L1,v.L18
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(1-phenylcyclopentancarboxylat)-ethan-1,2-disulfonat (2:1)

ASK #07213

Chemical Abstract Service Nr. 69-81-8
Molgewicht 236.2273
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Carbazochrom
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-1-methylindolin-5,6-dion-5-semicarbazon

ASK #07214

Chemical Abstract Service Nr. 7421-40-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 152014-12-5; 37750-77-9; 82934-50-7; 885460-43-5; 906323-02-2
Formelstamm (C₃₄-H₄₈-O₇)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 614.7203
Bruttoformel C₃₄H₄₈Na₂O₇
Vorzugsbezeichnung Carbenoxolon-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 DAC86
2. Bezeichnung 3 -(3-Carboxypropanoyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure-Dinatriumsalz

ASK #07215

Chemical Abstract Service Nr. 804-10-4
Molgewicht 361.4321
Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₅
Vorzugsbezeichnung Carbocromen
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung Ethyl{[3-(2-diethylaminoethyl)-4-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-7-yloxy]acetat}

ASK #07216

Chemical Abstract Service Nr. 85135-84-8
Formelstamm C₂₀-H₂₄-N₂-O₂ . C₃-H₆-O₃
Molgewicht 414.4947
Bruttoformel C₂₃H₃₀N₂O₅
2. Bezeichnung (S)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-lactat (1:1)
3. Bezeichnung Chinidinlactat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (S)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-lactat (1:1)

ASK #07217

Chemical Abstract Service Nr. 6151-39-9
Formelstamm C₂₀-H₂₄-N₂-O₂ . H₂-O₄-S . 4 H₂-O
Molgewicht 494.5564
Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₆S
2. Bezeichnung (S)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (1:1) 4 H₂O
3. Bezeichnung Chinidinsulfat-Tetrahydrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Chinidinsulfat 4 HO; (S)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (1:1) 4 HO

ASK #07218

Formelstamm 3(C₂₀-H₂₄-N₂-O₂) . As-H₃-O₃ . 4 H₂-O
Molgewicht 1171.255

Bruttoformel C₆₀H₇₅AsN₆O₉

2. Bezeichnung (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-arsenit (3:1) 4 H₂O

3. Bezeichnung Chininarsenit (3:1) 4 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-arsenit (3:1) 4 HO

ASK #07219

Chemical Abstract Service Nr. 6119-46-6

Formelstamm C20-H24-N2-O2 . Br-H . H2-O

Molgewicht 423.344

Bruttoformel C₂₀H₂₅BrN₂O₂

2. Bezeichnung (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-hydrobromid 1 H₂O

3. Bezeichnung Chininhydrobromid 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 MAR29

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-hydrobromid 1 HO

ASK #07220

Chemical Abstract Service Nr. 5576-62-5

Formelstamm C27-H31-Cl-N2-O . 2 Cl-H

Molgewicht 507.9227

Bruttoformel C₂₇H₃₃Cl₃N₂O

Vorzugsbezeichnung Chlorbenzoxamindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2048

2. Bezeichnung 1-[2-(2-Chlorbenzhydroxy)ethyl]-4-(2-methylbenzyl)piperazin-dihydrochlorid

ASK #07221

Chemical Abstract Service Nr. 20432-69-3

Formelstamm (C16-H10-Cl-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 314.7231

Bruttoformel C₁₆H₁₁ClN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Clorazepat

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2361; GLST

2. Bezeichnung (RS)-7-Chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1H-1,4-benzodiazepin-3-carbonsäure

ASK #07222

Chemical Abstract Service Nr. 14362-31-3

Formelstamm C18-H21-Cl-N2 . Cl-H

Molgewicht 337.2867

Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ Cl ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlorcyclizinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0+1+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/1086
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Chlorbenzhydryl)-4-methylpiperazin-hydrochlorid
ASK #07223	
Chemical Abstract Service Nr.	438-41-5
Formelstamm	C16-H14-Cl-N3-O . Cl-H
Molgewicht	336.2158
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Chlordiazepoxidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.2054; Ph.Eur.2008,6.0/0474; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/474; GLST; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/0474
2. Bezeichnung	7-Chlor-2-methylamino-5-phenyl-3 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-4-oxid-hydrochlorid
ASK #07226	
Chemical Abstract Service Nr.	132-73-0
Formelstamm	C18-H26-Cl-N3 . H2-O4-S
Molgewicht	417.9506
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ ClN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Chloroquinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	7-Chlor- <i>N</i> -[(<i>RS</i>)-5-diethylaminopentan-2-yl]chinolin-4-amin-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl]diethylazan-sulfat (1:1)
ASK #07227	
Chemical Abstract Service Nr.	14556-46-8
Molgewicht	271.783
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bupranolol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2-chlor-5-methylphenoxy)propan-2-ol
ASK #07228	
Chemical Abstract Service Nr.	3689-76-7
Molgewicht	256.7301
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ ClN ₂

Vorzugsbezeichnung Chlormidazol
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorbenzyl)-2-methylbenzimidazol

ASK #07230

Chemical Abstract Service Nr. 10572-34-6
Molgewicht 330.2045
Bruttoformel C₁₄H₁₉IO
Vorzugsbezeichnung Cicliomenol
International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung 2-Cyclohexyl-4-iod-3,5-dimethylphenol

ASK #07231

Chemical Abstract Service Nr. 15686-74-5
Formelstamm C23-H26-F3-N3-S . 2 Cl-H
Molgewicht 506.4547
Bruttoformel C₂₃H₂₈Cl₂F₃N₃S
Vorzugsbezeichnung Ciclofenazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung 10-[3-(4-Cyclopropylpiperazin-1-yl)propyl]-2-trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-dihydrochlorid

ASK #07232

Chemical Abstract Service Nr. 50-41-9
Formelstamm C26-H28-Cl-N-O . C6-H8-O7
Molgewicht 598.0831
Bruttoformel C₃₂H₃₆ClNO₈
Vorzugsbezeichnung Clomifencitrat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; MAR2016; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0997; ROMP2016
2. Bezeichnung 2-[4-[(1*E*)/(1*Z*)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy]-*N,N*-diethylethan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1), (*E*):(*Z*) = 50:50 bis 70:30
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Clomifendihydrogencitrat; Clomifenmonocitrat; (*E*)- und (*Z*)-2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylethenyl)phenoxy]-*N,N*-diethylethanamin-dihydrogencitrat; 2-[4-(beta-Chlor-alpha-phenylstyryl)phenoxy]triethylamin-dihydrogencitrat; Enclomifencitrat-Zuclomifencitrat (50:50 bis 70:30); (*E*)- und (*Z*)-2-[4-(2-Chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]ethyl]diethylazan-citrat (1:1); *N,N*-Diethyl-2-[4-(2-chlor-1,2-diphenylethenyl)phenoxy]ethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); Clomiphencitrat

ASK #07233

Chemical Abstract Service Nr. 17321-77-6
Formelstamm C19-H23-Cl-N2 . Cl-H
Molgewicht 351.3133

Bruttoformel C₁₉H₂₄Cl₂N₂
Vorzugsbezeichnung Clomipraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0889; USMI9.2350; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/889; Ph.Eur.2008,6.0/0889
2. Bezeichnung 3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #07234

Chemical Abstract Service Nr. 4205-90-7
Molgewicht 230.0939
Bruttoformel C₉H₉Cl₂N₃
Vorzugsbezeichnung Clonidin
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 USMI9
2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dichlorphenyl)imidazolidin-2-imin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2,6-Dichlorphenyl)(imidazolidin-2-yliden)azan

ASK #07235

Chemical Abstract Service Nr. 633-59-0
Formelstamm C₂₂-H₂₅-Cl-N₂-O-S . 2 Cl-H
Molgewicht 473.8866
Bruttoformel C₂₂H₂₇Cl₃N₂OS
Vorzugsbezeichnung Clopenthixoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2357; MAR27
2. Bezeichnung 2-[4-[3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]piperazin-1-yl]ethanol-dihydrochlorid

ASK #07236

Chemical Abstract Service Nr. 8001-31-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8038-07-1; 8038-08-2; 84961-48-8
2. Bezeichnung Cocos-nucifera-Nussöl
Zitat Bezeichnung 2 Janistyn78,I
3. Bezeichnung Kokosfett
Zitat Bezeichnung 3 FIE96

ASK #07237

Chemical Abstract Service Nr. 70420-71-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1422-07-7; 70420-71-2
Formelstamm C₁₈-H₂₁-N-O₃ . Cl-H . 2 H₂-O

Molgewicht 371.8557
Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-hydrochlorid 2 H₂O
3. Bezeichnung Codeinhydrochlorid-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1412; Ph.Eur.2008,6.0/1412; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1412

ASK #07239

Chemical Abstract Service Nr. 76-58-4
Molgewicht 313.3908
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-ethoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol
3. Bezeichnung 3-O-Ethylmorphin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ethylmorphin

ASK #07242

Chemical Abstract Service Nr. 5781-37-3
Formelstamm C18-H19-Cl-N2.C4-H4-O4
Molgewicht 414.882
Bruttoformel C₂₂H₂₃ClN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Cycliraminmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 4-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methylen]-1-methylpiperidin-maleat (1:1)

ASK #07243

Chemical Abstract Service Nr. 3459-06-1
Formelstamm C9-H19-N . Cl-H
Molgewicht 177.7148
Bruttoformel C₉H₂₀ClN
Vorzugsbezeichnung Cyclopentaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 1-Cyclopentyl-N-methylpropan-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1-Cyclopentylpropan-2-yl)(methyl)azan-hydrochlorid; N,α-Dimethylcyclopentanethylamin-hydrochlorid; 2-Cyclopentyl-N,1-dimethylethylamin-hydrochlorid

ASK #07244

Chemical Abstract Service Nr. 969-33-5
Formelstamm C21-H21-N . Cl-H
Molgewicht 323.8591
Bruttoformel C₂₁H₂₂ClN

Vorzugsbezeichnung Cyproheptadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 4-(5*H*-Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-1-methylpiperidin-hydrochlorid

ASK #07245

Chemical Abstract Service Nr. 52-89-1
Formelstamm C3-H7-N-O2-S . Cl-H
Molgewicht 157.6191
Bruttoformel C₃H₈ClNO₂S
Vorzugsbezeichnung Cysteinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (*R*)-2-Amino-3-sulfanylpropansäure-hydrochlorid

ASK #07246

Chemical Abstract Service Nr. 987-78-0
Formelstamm (C14-H25-N4-O11-P2)⁻ H⁺
Molgewicht 488.324
Bruttoformel C₁₄H₂₆N₄O₁₁P₂
Vorzugsbezeichnung Citicolin
International Nonproprietary Name INNv.L17
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung Cytidin-5'-diphosphocholin

ASK #07247

Chemical Abstract Service Nr. 84-52-6
Formelstamm (C9-H12-N3-O8-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 323.1965
Bruttoformel C₉H₁₄N₃O₈P
2. Bezeichnung 3'-Cytidylsäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI11
3. Bezeichnung Cytidin-3'-phosphat

ASK #07248

Chemical Abstract Service Nr. 2922-44-3
Formelstamm C25-H32-N2-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht 542.6206
Bruttoformel C₂₉H₃₈N₂O₈
2. Bezeichnung (3*S*)-3-Methyl-4-(morpholin-4-yl)-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
3. Bezeichnung Dextromoramidhydrogentartrat (Ph.Eur.)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(S)-3-Methyl-4-morpholino-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on-(R,R)-tartrat (1:1); Dextromoramid[(R,R)-tartrat]
ASK #07249	
Chemical Abstract Service Nr.	341-70-8
Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₂ -N ₂ -S . Cl-H
Molgewicht	334.9066
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Diethazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyl[2-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethyl]azan-hydrochlorid
ASK #07252	
Chemical Abstract Service Nr.	315-80-0
Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₁ -N ₃ -O . Cl-H
Molgewicht	331.8398
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Dibenzepinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.2972
2. Bezeichnung	10-(2-Dimethylaminoethyl)-5-methyl-5,10-dihydro-11 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>][1,4]diazepin-11-on-hydrochlorid
ASK #07253	
Chemical Abstract Service Nr.	299-88-7
Molgewicht	490.574
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Bentiamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	{4-[<i>N</i> -(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-3-(benzoylsulfanyl)pent-3-en-1-yl}benzoat
ASK #07254	
Chemical Abstract Service Nr.	85187-36-6
Formelstamm	C ₂₆ -H ₂₆ -N ₄ -O ₄ -S . C ₁₂ -H ₂₆ -O ₄ -S
Molgewicht	756.9715
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₂ N ₄ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Bentiaminlaurilsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L5,v.L24
2. Bezeichnung	{4-[<i>N</i> -(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)formamido]-3-(benzoylsulfanyl)pent-3-en-1-yl}benzoat-dodecylsulfat (1:1)
ASK #07255	

Chemical Abstract Service Nr. 4232-99-9
Formelstamm (C6-H3-Br2-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 331.9666
Bruttoformel C₆H₄Br₂O₄S
2. Bezeichnung 3,5-Dibrom-4-hydroxybenzolsulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #07256

Chemical Abstract Service Nr. 17892-25-0
Molgewicht 294.9281
Bruttoformel C₇H₅Br₂NO₂
2. Bezeichnung 3,5-Dibrom-2-hydroxybenzamid

ASK #07257

Chemical Abstract Service Nr. 3880-74-8
Formelstamm (C18-H23-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 320.4464
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₃S
2. Bezeichnung 3,7-Di-*tert*-butylnaphthalin-1-sulfonsäure

ASK #07258

Chemical Abstract Service Nr. 547-44-4
Formelstamm (C7-H8-N3-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 215.2297
Bruttoformel C₇H₉N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Sulfacarbamid
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 DAC79
2. Bezeichnung Sulfanilylharnstoff

ASK #07260

Chemical Abstract Service Nr. 10262-69-8
Molgewicht 277.4033
Bruttoformel C₂₀H₂₃N
Vorzugsbezeichnung Maprotilin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 3-(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)-*N*-methylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl](methyl)azan

ASK #07261

Chemical Abstract Service Nr.	10347-81-6
Formelstamm	C20-H23-N . Cl-H
Molgewicht	313.8643
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClN
Vorzugsbezeichnung	Maprotilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1237; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1237; MAR28; Helv8/97; Ph.Eur.2002,4.00/1237
2. Bezeichnung	3-(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)-N-methylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl](methyl)azan-hydrochlorid

ASK #07264

Chemical Abstract Service Nr.	90-33-5
Molgewicht	176.1687
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Hymecromon
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1786; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1786; Ph.Eur.2002,4.00/1786; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-4-methyl-2H-chromen-2-on

ASK #07269

Chemical Abstract Service Nr.	76-07-3
Formelstamm	(C-H-I2-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	347.8987
Bruttoformel	CH ₂ I ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dimethiodal
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	Diiodmethansulfonsäure

ASK #07270

Chemical Abstract Service Nr.	33818-15-4
Formelstamm	(C14-H25-N4-O11-P2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	510.3058
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₅ N ₄ NaO ₁₁ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Citicolin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L17)
2. Bezeichnung	Cytidin-5'-diphosphocholin-Natriumsalz

ASK #07272

Chemical Abstract Service Nr.	3735-45-3
Molgewicht	313.4339

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Vetrabutin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dimethoxyphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-4-phenylbutan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4-phenylbutyl]dimethylazan
ASK #07273	
Chemical Abstract Service Nr.	5974-09-4
Formelstamm	C20-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	349.8948
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Vetrabutinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dimethoxyphenyl)- <i>N,N</i> -dimethyl-4-phenylbutan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4-phenylbutyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #07274	
Chemical Abstract Service Nr.	4732-70-1
Formelstamm	(C10-H9-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	210.1834
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₅
2. Bezeichnung	(3,4-Dimethoxyphenyl)oxoessigsäure
ASK #07275	
Chemical Abstract Service Nr.	37891-88-6
Formelstamm	(C10-H9-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	232.1652
Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ NaO ₅
2. Bezeichnung	(3,4-Dimethoxyphenyl)oxoessigsäure-Natriumsalz
ASK #07276	
Chemical Abstract Service Nr.	2019-14-9
Formelstamm	(C26-H38-N-O3) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	492.4888
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ BrNO ₃
2. Bezeichnung	[2-(Benziloyloxy)ethyl]dimethyloctylammoniumbromid
ASK #07277	
Chemical Abstract Service Nr.	21361-95-5
Formelstamm	C11-H14-N2-S . Cl-H

Molgewicht	242.7682
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ ClN ₂ S
2. Bezeichnung	(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-imin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-ylidenazan-hydrochlorid
ASK #07278	
Formelstamm	C9-H10-N4-O4 . C11-H14-N2-S
Molgewicht	444.5074
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acefyllin(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-imin-Salz
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7H-purin-7-yl)essigsäure(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-imin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-Theophyllinyllessigsäure(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-2-thiazolidinimin-Salz; Acefyllin(-)-3,4-Dimethyl-5-phenyl-1,3-thiazolidin-2-ylidenazan-Salz; Acefyllin(-)-Thiadrin-Salz (1:1)
ASK #07279	
Chemical Abstract Service Nr.	17279-39-9
Molgewicht	163.2594
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N
Vorzugsbezeichnung	Dimetamfetamin
International Nonproprietary Name	INNv.L38
2. Bezeichnung	(2S)-N,N-Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(S)-1-phenylpropan-2-yl]azan
ASK #07281	
Chemical Abstract Service Nr.	135-58-0
Molgewicht	244.3751
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Mesulfen
International Nonproprietary Name	INNv.L1
2. Bezeichnung	2,7-Dimethylthianthren
ASK #07283	
Chemical Abstract Service Nr.	15386-01-3
Molgewicht	335.4825
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-(Diphenylmethoxy)-8-(propan-2-yl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan
3. Bezeichnung	3 -(Diphenylmethoxy)-8-(propan-2-yl)-9-nortropan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (1R,3r,5S)-3-Benzhydroxy-8-isopropyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan; 3alpha-Benzhydroxy-8-isopropyl-9-nortropan

ASK #07284

Chemical Abstract Service Nr. 17616-19-2

Formelstamm C23-H29-N-O . C-H4-O3-S

Molgewicht 431.5881

Bruttoformel C₂₄H₃₃NO₄S

2. Bezeichnung (1R,3r,5S)-3-(Diphenylmethoxy)-8-(propan-2-yl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-methansulfonat (1:1)

3. Bezeichnung 3 -(Diphenylmethoxy)-8-(propan-2-yl)-9-nortropan-methansulfonat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 3alpha-Benzhydroxy-8-isopropyl-9-nortropan-methansulfonat (1:1); (1R,3r,5S)-3-Benzhydroxy-8-isopropyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-methansulfonat (1:1)

ASK #07285

Chemical Abstract Service Nr. 77-01-0

Molgewicht 322.4439

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O

Vorzugsbezeichnung Fenpipramid

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 2,2-Diphenyl-4-piperidinobutanamid

ASK #07286

Chemical Abstract Service Nr. 14007-53-5

Formelstamm C21-H26-N2-O . Cl-H

Molgewicht 358.9049

Bruttoformel C₂₁H₂₇ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Fenpipramidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung 2,2-Diphenyl-4-piperidinobutanamid-hydrochlorid

ASK #07287

Chemical Abstract Service Nr. 3540-95-2

Molgewicht 279.4192

Bruttoformel C₂₀H₂₅N

Vorzugsbezeichnung Fenpipran

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 1-(3,3-Diphenylpropyl)piperidin

ASK #07288

Chemical Abstract Service Nr. 3329-14-4

Formelstamm C20-H25-N . Cl-H

Molgewicht 315.8801

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Fenpipranhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(3,3-Diphenylpropyl)piperidin-hydrochlorid
ASK #07291	
Chemical Abstract Service Nr.	968-58-1
Formelstamm	C20-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht	331.8795
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Pridinolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1,1-Diphenyl-3-piperidinopropan-1-ol-hydrochlorid
ASK #07292	
Chemical Abstract Service Nr.	6856-31-1
Formelstamm	C20-H25-N-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	391.5243
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Pridinolmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L5,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1,1-Diphenyl-3-piperidinopropan-1-ol-methansulfonat (1:1)
ASK #07293	
Chemical Abstract Service Nr.	13479-13-5
Molgewicht	337.4122
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pargeverin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	(2-Dimethylaminoethyl)[(diphenyl)(prop-2-in-1-yloxy)acetat]
ASK #07294	
Chemical Abstract Service Nr.	2765-97-1
Formelstamm	C21-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	373.8732
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pargeverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)

2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(diphenyl)(prop-2-in-1-yloxy)acetat]-hydrochlorid
ASK #07295

Chemical Abstract Service Nr. 125-13-3

Molgewicht 317.338

Bruttoformel C₂₀H₁₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Oxyphenisatin

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung 3,3-Bis(4-hydroxyphenyl)indolin-2-on

ASK #07297

Chemical Abstract Service Nr. 7681-65-4

Molgewicht 190.4505

Bruttoformel CuI

2. Bezeichnung Kupfer()-iodid

Zitat Bezeichnung 2 USMI10; GII

ASK #07298

Chemical Abstract Service Nr. 1405-31-8

Formelstamm C58-H91-N13-O20 . x Ca2+

Molgewicht 2947.237

Bruttoformel C₁₁₆H₁₇₆Ca₃N₂₆O₄₀

Vorzugsbezeichnung Amfomycin-Calcium (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INNv.L12)

2. Bezeichnung (10-Methyldodec-3-enoyl)-Asp-MeAsp-Asp-Gly-Asp-Gly-[(2*R*,3*R*)-2,3-diaminobutanoyl]-Val-Pro-cyclo[[*(2S,3R)*-2,3-diaminobutanoyl]-[(*R*)-piperidin-2-carbonyl]-Calciumsalz (1:x)

ASK #07300

Chemical Abstract Service Nr. 4721-69-1

Molgewicht 290.3972

Bruttoformel C₁₈H₂₆O₃

Vorzugsbezeichnung Oxabolon

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 4,17 -Dihydroxyestr-4-en-3-on

ASK #07301

Chemical Abstract Service Nr. 1254-35-9

Molgewicht 414.5775

Bruttoformel C₂₆H₃₈O₄

Vorzugsbezeichnung Oxaboloncipationat

International Nonproprietary Name INN.L6,v.L18

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3-oxoestr-4-en-17 -yl(3-cyclopentylpropanoat)

ASK #07302

Chemical Abstract Service Nr. 586-06-1

Molgewicht 211.2576
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Orciprenalin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung *rac*-5-((1*R*)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl)benzol-1,3-diol

ASK #07303

Chemical Abstract Service Nr. 5874-97-5
Formelstamm 2(C11-H17-N-O3) . H2-O4-S
Molgewicht 520.5936
Bruttoformel C₂₂H₃₆N₂O₁₀S
2. Bezeichnung *rac*-5-((1*R*)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl)benzol-1,3-diol-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung Orciprenalinsulfat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Orciprenalinsulfat; Orciprenalinhemisulfat

ASK #07304

Chemical Abstract Service Nr. 81-92-5
Molgewicht 306.3551
Bruttoformel C₂₀H₁₈O₃
2. Bezeichnung [4-(4,4'-Dihydroxybenzhydryl)phenyl]methanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Phenolphthalol

ASK #07306

Chemical Abstract Service Nr. 24358-65-4
Formelstamm C21-H29-N . Cl-H
Molgewicht 331.9226
Bruttoformel C₂₁H₃₀ClN
Vorzugsbezeichnung Diisoprominhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 3,3-Diphenyl-*N,N*-bis(propan-2-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diisopropyl(3,3-diphenylpropyl)azan-hydrochlorid

ASK #07307

Chemical Abstract Service Nr. 534-08-7
Molgewicht 311.8881
Bruttoformel C₃H₆I₂O

2. Bezeichnung 1,3-Diiodpropan-2-ol
 ASK #07308
Chemical Abstract Service Nr. 305-85-1
Molgewicht 390.9019
Bruttoformel $C_6H_3I_2NO_3$
2. Bezeichnung 2,6-Diiod-4-nitrophenol
 ASK #07309
Chemical Abstract Service Nr. 6160-10-7
Formelstamm $(C_6H_3I_2O_4S)^- H^+ \cdot 3 H_2O$
Molgewicht 480.0133
Bruttoformel $C_6H_4I_2O_4S$
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,5-diiodbenzolsulfonsäure $3 H_2O$
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Soziodolsäure $3 HO$
 ASK #07310
Chemical Abstract Service Nr. 6160-08-3
Formelstamm $(C_6H_3I_2O_4S)^- Na^+ \cdot 2 H_2O$
Molgewicht 483.9799
Bruttoformel $C_6H_3I_2NaO_4S$
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,5-diiodbenzolsulfonsäure-Natriumsalz $2 H_2O$
 ASK #07312
Chemical Abstract Service Nr. 6160-09-4
Formelstamm $2(C_6H_3I_2O_4S)^- Zn^{2+} \cdot 6 H_2O$
Molgewicht 1023.3908
Bruttoformel $C_{12}H_6I_4O_8S_2Zn$
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,5-diiodbenzolsulfonsäure-Zinksalz (2:1) $6 H_2O$
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Soziodolsäure-Zinksalz $6 HO$
 ASK #07313
Chemical Abstract Service Nr. 60154-03-2
Formelstamm $(C_6H_3I_2O_4S)^- K^+$
Molgewicht 464.0579
Bruttoformel $C_6H_3I_2KO_4S$
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,5-diiodbenzolsulfonsäure-Kaliumsalz
 ASK #07315
Chemical Abstract Service Nr. 3736-90-1
Formelstamm $(C_7H_4I_2N-O_3)^- (C_7H_{18}N-O_5)^+$
Molgewicht 600.142

Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ I ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	(3,5-Diiod-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)essigsäure-Megluminsalz (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(3,5-Diiod-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)essigsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #07319	
Chemical Abstract Service Nr.	1715-55-5
Formelstamm	C9-H10-N4-O4 . C19-H19-N-O3
Molgewicht	547.5592
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Acefyllin-7-(2-Dimethylaminoethoxy)-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-4-on-Salz
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-yl)essigsäure-7-(2-Dimethylaminoethoxy)-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-4-on-Salz
ASK #07320	
Chemical Abstract Service Nr.	7647-54-3
Molgewicht	225.3288
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2,2-diphenylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Polycain; Dimethyl(2,2-diphenylethyl)azan
ASK #07321	
Chemical Abstract Service Nr.	13636-10-7
Formelstamm	C16-H19-N . Cl-H
Molgewicht	261.7897
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ ClN
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2,2-diphenylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethyl(2,2-diphenylethyl)azan-hydrochlorid; Polycainhydrochlorid
ASK #07322	
Chemical Abstract Service Nr.	5587-89-3
Formelstamm	(C12-H12-I3-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	597.9572
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ I ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Iopodinsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	3-(3-[[Dimethylamino)methylen]amino]-2,4,6-triiodphenyl)propansäure
ASK #07323	
Chemical Abstract Service Nr.	1221-56-3

Formelstamm	(C12-H12-I3-N2-O2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	619.9391
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ I ₃ N ₂ NaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Natriumiopodat
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	3-(3-{{(Dimethylamino)methyliden}amino}-2,4,6-triiodphenyl)propansäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(3-Dimethylaminomethylenamino-2,4,6-triiodphenyl)propionsäure-Natriumsalz; Iopodinsäure-Natriumsalz
ASK #07324	
Chemical Abstract Service Nr.	1151-11-7
Formelstamm	2(C12-H12-I3-N2-O2) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	1233.9766
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ CaI ₆ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Calciumdiiopodat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	3-(3-{{(Dimethylamino)methyliden}amino}-2,4,6-triiodphenyl)propansäure-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Calciumiopodat; Iopodinsäure-Calciumsalz (2:1)
ASK #07325	
Chemical Abstract Service Nr.	15351-09-4
Molgewicht	177.2429
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Metamfepramon
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	2-Dimethylamino-1-phenylpropan-1-on
ASK #07326	
Chemical Abstract Service Nr.	10105-90-5
Formelstamm	C11-H15-N-O . Cl-H
Molgewicht	213.7038
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Metamfepramonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-Dimethylamino-1-phenylpropan-1-on-hydrochlorid
ASK #07327	
Chemical Abstract Service Nr.	5205-82-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	23277-37-4

Formelstamm (C22-H28-N-O3)+ (C-H3-O4-S)⁻
Molgewicht 465.5597
Bruttoformel C₂₃H₃₁NO₇S
Vorzugsbezeichnung Bevoniummetilsulfat
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 2-[(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)methyl]-1,1-dimethylpiperidin-1-ium(methylsulfat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Benziloyloxymethyl-1,1-dimethylpiperidinium(methylsulfat)

ASK #07328

Chemical Abstract Service Nr. 148-01-6
Molgewicht 225.1583
Bruttoformel C₈H₇N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Dinitolmid
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 2-Methyl-3,5-dinitrobenzamid

ASK #07329

Chemical Abstract Service Nr. 10329-60-9
Molgewicht 197.231
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Dioxifedrin
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung 4-[1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]benzol-1,2-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol

ASK #07330

Chemical Abstract Service Nr. 15398-67-1
Molgewicht 197.231
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₃
Vorzugsbezeichnung (-)-Dioxifedrin
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung 4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]benzol-1,2-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,2*S*)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol

ASK #07331

Chemical Abstract Service Nr. 946-43-0

Formelstamm	C10-H15-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	233.6919
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dioxfedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	4-[1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol-hydrochlorid
ASK #07332	
Chemical Abstract Service Nr.	3810-80-8
Formelstamm	C30-H32-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	489.0482
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Diphenoxylathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	YLST; Ph.Eur.2008,6.0/0819; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/819; Ph.Eur.2005,5.0/0819; USMI10
2. Bezeichnung	Ethyl[1-(3-cyan-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]-hydrochlorid
ASK #07333	
Chemical Abstract Service Nr.	109-93-3
Molgewicht	70.0898
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O
2. Bezeichnung	(Ethenyloxy)ethen
3. Bezeichnung	Divinylether
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Vinylether; Oxydiethen
ASK #07334	
Chemical Abstract Service Nr.	15510-55-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8047-89-0
Formelstamm	(C30-H40-P)+ Br ⁻
Molgewicht	511.5164
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ BrP
2. Bezeichnung	Dodecyl(triphenyl)phosphaniumbromid
ASK #07335	
Chemical Abstract Service Nr.	548-73-2
Molgewicht	379.4274
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Droperidol

International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1010; Ph.Eur.2005,5.0/1010; USP25(2002),26(2003),27(2004); USP27/S2(2004); Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1010; USMI10; MAR28; USAN; BP2001-2010

2. Bezeichnung 1-[1-[3-(4-Fluorphenyl)propyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl]-1,3-dihydro-2H-benzimidazol-2-on
ASK #07336

Chemical Abstract Service Nr. 152-62-5
Molgewicht 312.4458
Bruttoformel C₂₁H₂₈O₂
Vorzugsbezeichnung Dydrogesteron

International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.3/2357
2. Bezeichnung 9,10-Pregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #07340
Chemical Abstract Service Nr. 90-81-3
Molgewicht 165.2322
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO
Vorzugsbezeichnung Racephedrin

International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol

ASK #07341
Chemical Abstract Service Nr. 299-42-3
Molgewicht 165.2322
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2 USMI2024; EAB.CN
3. Bezeichnung Ephedrin
Zitat Bezeichnung 3 RPS15; MAR27; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/0488
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreies Ephedrin; Wasserfreies Ephedrin (Ph.Eur.)

ASK #07342
Formelstamm C19-H23-N3-O2 . H3-O4-P
Molgewicht 423.4
Bruttoformel C₁₉H₂₆N₃O₆P
Vorzugsbezeichnung Ergometrinphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung *N*-[(*S*)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid-phosphat (1:1)

ASK #07343
Chemical Abstract Service Nr. 3521-62-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12167-63-4; 28375-06-6; 31261-46-8

Formelstamm C40-H71-N-O14 . C12-H26-O4-S

Molgewicht 1056.3875

Bruttoformel C₅₂H₉₇NO₁₈S

Vorzugsbezeichnung Erythromycinstolat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L28

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0552; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0552; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/552; USMI9.3603

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylammonium-13-Desoxy-Verbindung (7,12-Dihydroxy-Analogon) und 3"-*O*-Demethyl-Verbindung

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erythromycin A-estolat

ASK #07344

Chemical Abstract Service Nr. 55208-61-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1334-38-9; 23067-13-2; 304-63-2

Formelstamm C37-H67-N-O13 . C7-H14-O8

Molgewicht 960.108

Bruttoformel C₄₄H₈₁NO₂₁

Vorzugsbezeichnung Erythromyningluceptat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylammonium-13-Desoxy-Verbindung (7,12-Dihydroxy-Analogon) und 3"-*O*-Demethyl-Verbindung

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erythromycin-A-, -B- und -C-gluceptat-Gemisch, A > 0,9 m/m, B < 0,05 m/m, C < 0,05 m/m

ASK #07345

Chemical Abstract Service Nr. 3847-29-8

Formelstamm C37-H67-N-O13 . C12-H22-O12

Molgewicht 1092.2227

Bruttoformel C₄₉H₈₉NO₂₅

Vorzugsbezeichnung Erythromycinlactobionat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1098; Ph.Eur.2008,6.0/1098; USMI9.3605; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/1098

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylammonium-13-Desoxy-Verbindung (7,12-Dihydroxy-Analogon) und 3"-*O*-Demethyl-Verbindung

(1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erythromycin A-lactobionat; Erythromycin A-(4-O-beta-D-galactopyranosyl-D-gluconat)

ASK #07346

Chemical Abstract Service Nr. 506-32-1

Formelstamm (C₂₀H₃₁O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 304.4669

Bruttoformel C₂₀H₃₂O₂

2. Bezeichnung (*all-Z*)-Icosa-5,8,11,14-tetraensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Arachidonsäure

ASK #07347

Chemical Abstract Service Nr. 6500-81-8

Formelstamm (C₁₃H₁₁Cl₂O₄)⁻ Na⁺

Molgewicht 325.1198

Bruttoformel C₁₃H₁₁Cl₂NaO₄

Vorzugsbezeichnung Natriumetacrynat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung [2,3-Dichlor-4-(2-methylenbutanoyl)phenoxy]essigsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Etacrynsäure-Natriumsalz

ASK #07348

Chemical Abstract Service Nr. 10128-36-6

Molgewicht 181.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₂

Vorzugsbezeichnung Etilefrin

International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-2-Ethylamino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol

ASK #07349

Chemical Abstract Service Nr. 7716-60-1

Molgewicht 178.2541

Bruttoformel C₉H₁₀N₂S

Vorzugsbezeichnung Etisazol

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung *N*-Ethyl-1,2-benzothiazol-3-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1,2-Benzothiazol-3-yl)(ethyl)azan

ASK #07350

Chemical Abstract Service Nr. 7716-59-8
Formelstamm C9-H10-N2-S . Cl-H
Molgewicht 214.715
Bruttoformel C₉H₁₁ClN₂S
Vorzugsbezeichnung Etisazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L9)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung *N*-Ethyl-1,2-benzothiazol-3-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1,2-Benzothiazol-3-yl)(ethyl)azan-hydrochlorid

ASK #07351

Chemical Abstract Service Nr. 56335-21-8
Formelstamm C23-H31-Cl-N2-O3 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht 651.1012
Bruttoformel C₃₁H₃₉ClN₂O₁₁
Vorzugsbezeichnung Etodroxizindimaleat
International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9; GII
2. Bezeichnung 8-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]-3,6-dioxaoctan-1-ol-maleat (1:2)

ASK #07354

Chemical Abstract Service Nr. 22881-35-2
Molgewicht 377.5224
Bruttoformel C₂₄H₃₁N₃O
Vorzugsbezeichnung Famprofazon

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung 1-Methyl-5-[[[(methyl)(1-phenylpropan-2-yl)amino]methyl]-2-phenyl-4-(propan-2-yl)-1*H*-pyrazol-3(2*H*)-on

ASK #07355

Chemical Abstract Service Nr. 56-59-7
Molgewicht 1040.2188
Bruttoformel C₄₆H₆₅N₁₃O₁₁S₂
Vorzugsbezeichnung Felypressin

International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 EAB5.2,6.0,7.0,8.0,9.0(2005-2018)/1634; EP5.2,6.0,7.0,8.0,9.0(2005-2018); BP2005-2020; USAN; Phpa15.3(2003); USMI11; MAR29

2. Bezeichnung Cys(1S 6S)-Phe-Phe-Gln-Asn-Cys(6S 1S)-Pro-Lys-Gly-NH₂
ASK #07356

Chemical Abstract Service Nr. 4378-36-3

Molgewicht 367.4813

Bruttoformel C₂₃H₂₉NO₃

Vorzugsbezeichnung Fenbutrazat

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung [2-(3-Methyl-2-phenylmorpholin-4-yl)ethyl](2-phenylbutanoat)
ASK #07357

Chemical Abstract Service Nr. 1209-98-9

Molgewicht 215.3339

Bruttoformel C₁₅H₂₁N

Vorzugsbezeichnung Fencamfamin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GLST; USMI10

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-3-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethyl)(3-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)azan

ASK #07358

Chemical Abstract Service Nr. 2240-14-4

Formelstamm C₁₅-H₂₁-N . Cl-H

Molgewicht 251.7949

Bruttoformel C₁₅H₂₂ClN

Vorzugsbezeichnung Fencamfaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; GLST

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-3-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethyl)(3-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #07359

Chemical Abstract Service Nr. 1976-84-7

Formelstamm 2(C₆-H₅-O₇)³⁻ 3Fe²⁺ . 10 H₂O

Molgewicht 725.8872

Bruttoformel C₁₂H₁₀Fe₃O₁₄

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Eisen()-salz 10 H₂O

3. Bezeichnung Eisen()-citrat 10 H₂O

ASK #07360

Formelstamm 2(C₄H₅N₂O₄)²⁻ 2H⁺ Fe²⁺

Molgewicht 320.0345

Bruttoformel C₈H₁₂FeN₂O₈

Vorzugsbezeichnung Eisen()-hydrogen- -aspartat

International Nonproprietary Name (INN.L41)

2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Eisen()-Salz (2:1), -Form

ASK #07363

2. Bezeichnung Eisenpeptonat

Zitat Bezeichnung 2 EB6

ASK #07364

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9001-90-5; 9065-96-7

Molgewicht 79600

Vorzugsbezeichnung Fibrinolysin (human)

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung Plasmin vom Menschen

Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.21.7; USMI11

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Fibrinolysin; Thrombolyisin, human; Plasmin; Fibrinase, human; Actase, human; Serum Tryptase, human

ASK #07366

Chemical Abstract Service Nr. 2295-58-1

Molgewicht 182.1733

Bruttoformel C₉H₁₀O₄

Vorzugsbezeichnung Flopropion

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung 1-(2,4,6-Trihydroxyphenyl)propan-1-on

ASK #07367

Chemical Abstract Service Nr. 15687-21-5

Molgewicht 398.4591

Bruttoformel C₂₂H₂₉F₃O₃

Vorzugsbezeichnung Flumedroxon

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-6 -(trifluormethyl)pregn-4-en-3,20-dion

ASK #07368

Chemical Abstract Service Nr. 987-18-8

Molgewicht 440.4958
Bruttoformel C₂₄H₃₁F₃O₄
Vorzugsbezeichnung Flumedroxonacetat
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 3,20-Dioxo-6 -(trifluormethyl)pregn-4-en-17-ylacetat
ASK #07369

Chemical Abstract Service Nr. 790-69-2
Molgewicht 315.1934
Bruttoformel C₁₃H₉Cl₂FN₂S
Vorzugsbezeichnung Loflucarban
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 1-(3,5-Dichlorphenyl)-3-(4-fluorphenyl)thioharnstoff
ASK #07371

Chemical Abstract Service Nr. 458-09-3
Formelstamm (C₈H₆F-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 170.1378
Bruttoformel C₈H₇FO₃
2. Bezeichnung (3-Fluor-4-hydroxyphenyl)essigsäure
ASK #07372

Chemical Abstract Service Nr. 5002-47-1
Molgewicht 591.7709
Bruttoformel C₃₂H₄₄F₃N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Fluphenazindecanoat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 EAB3.0,4.0+5,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/1014
2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)decanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Fluphenazindecanoat(Ester)
ASK #07373

Chemical Abstract Service Nr. 426-13-1
Molgewicht 376.4617
Bruttoformel C₂₂H₂₉FO₄
Vorzugsbezeichnung Fluorometholon
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 9-Fluor-11 β ,17-dihydroxy-6 α -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #07374
Chemical Abstract Service Nr. 51-21-8
Molgewicht 130.0772
Bruttoformel C₄H₃FN₂O₂
2. Bezeichnung 5-Fluorpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
3. Bezeichnung Fluorouracil
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0611; BP2001-2011; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/0611; Ph.Eur.2002,4.00/611; USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI10; EUTCT; RPS15; Fluorouracil; MAR28; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA16.1,18.1

ASK #07375
Chemical Abstract Service Nr. 23519-26-8
Formelstamm (C18-H18-O8-P2)⁴⁻ 4Na⁺
Molgewicht 516.2373
Bruttoformel C₁₈H₁₈Na₄O₈P₂
Vorzugsbezeichnung Fosfestrol-Tetranatrium
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 DAC2003R; DAC2003; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung {4,4'-[(3*E*)-Hex-3-en-3,4-diyl]diphenyl}bis(dihydrogenphosphat)-Tetranatriumsalz

ASK #07376
Chemical Abstract Service Nr. 488-69-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 4004-40-4; 4937-84-2
Formelstamm (C6-H10-O12-P2)⁴⁻ 4H⁺
Molgewicht 340.1157
Bruttoformel C₆H₁₄O₁₂P₂
Vorzugsbezeichnung Fosfructose
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung D-Fructose-1,6-bis(dihydrogenphosphat)
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #07377
Chemical Abstract Service Nr. 17013-01-3
Formelstamm (C4-H2-O4)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 160.0358
Bruttoformel C₄H₂Na₂O₄
2. Bezeichnung (2*E*)-But-2-endisäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Natriumfumarat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Fumarsäure-Dinatriumsalz

ASK #07378

Chemical Abstract Service Nr.	751-94-0
Formelstamm	(C ₃₁ -H ₄₇ -O ₆) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	538.6911
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₇ NaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Natriumfusidat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/848; Ph.Eur.2005,5.0/0848; Ph.Eur.2008,6.0/0848
2. Bezeichnung	<i>ent</i> -(17Z)-16 -Acetyloxy-3 ,11 -dihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fusidinsäure-Natriumsalz; <i>ent</i> -(17Z)-16alpha-Acetoxy-3beta,11beta-dihydroxy-4beta,8beta,14alpha-trimethyl-18-nor-5beta,10alpha-cholesta-17(20),24-dien-21-säure-Natriumsalz

ASK #07379

Chemical Abstract Service Nr.	59-23-4
Molgewicht	180.1559
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	D-Galactose
Zitat Bezeichnung 2	MAR28; GII; USMI10
3. Bezeichnung	Galactose (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Galactose

ASK #07380

Chemical Abstract Service Nr.	357-70-0
Molgewicht	287.3535
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Galantamin
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	(4a <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8a <i>S</i>)-3-Methoxy-11-methyl-5,6,9,10,11,12-hexahydro-4a <i>H</i> -[1]benzofuro[3a,3,2- <i>ef</i>][2]benzazepin-6-ol

ASK #07381

Chemical Abstract Service Nr.	1953-04-4
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₁ -N-O ₃ . Br-H
Molgewicht	368.2655
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Galantaminhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	EAB6.8,7.0,8.0,9.0+6(2010-2018)/2366
2. Bezeichnung	(4a <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8a <i>S</i>)-3-Methoxy-11-methyl-5,6,9,10,11,12-hexahydro-4a <i>H</i> -[1]benzofuro[3a,3,2- <i>ef</i>][2]benzazepin-6-ol-hydrobromid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
ASK #07382
Chemical Abstract Service Nr. 65-29-2
Formelstamm (C30-H60-N3-O3)3+ 3I⁻
Molgewicht 891.5291
Bruttoformel C₃₀H₆₀I₃N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Gallamintriethiodid
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 EAB4.0,5.0,6.0,7.0:del(2002-2011)/0181
2. Bezeichnung 2,2',2''-[Benzol-1,2,3-triyltris(oxy)]tris(N,N,N-triethylethan-1-aminium) triiodid

ASK #07383

Chemical Abstract Service Nr. 509-15-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1413-63-4; 791726-87-9
Molgewicht 322.4009
Bruttoformel C₂₀H₂₂N₂O₂
2. Bezeichnung (3S,3'S,3aS,5R,8S,8aS,9R)-3-Ethenyl-1-methyl-2,3,3a,7,8,8a-hexahydro-1*H*,5*H*-spiro[5,3,8-(epiethanylyliden)oxepino[4,5-*b*]pyrrol-4,3'-indol]-2'(1'*H*)-on
3. Bezeichnung Gelsemin
Zitat Bezeichnung 3 HAB2012R-2013R; HAB2014R-2015R; HAB2016R; HAB2005R-2011R; HAB2017R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1'R,3S,3'R,4'S,7'S,8'S,12'S)-4'-Ethenyl-6'-methyl-1*H*-10'-oxa-6'-azaspiro[indol-3,11'-tetracyclo[5.3.2.0(3,8).0(4,12)]dodecan]-2(3*H*)-on;
(1'R,3S,3'R,4'S,7'S,8'S,12'S)-4'-Ethenyl-6'-methylspiro[3*H*-indol-3,11'-[1]oxa[6]azatetracyclo[5.3.2.0(3,8).0(4,12)]dodecan]-2(1*H*)-on;
(3R,3'S,4aR,5S,8S,8aS,9S)-7-Methyl-5-vinylspiro[3,5,8-(ethan-1,1,2-triyl)perhydropyrano[3,4-*c*]pyridin-10,3'-indolin]-2'-on

ASK #07384

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9001-90-5; 9065-96-7
Molgewicht 79600
Vorzugsbezeichnung Fibrinolytin vom Rind
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung Plasmin vom Rind
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; EC3.4.21.7
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Thrombolysin vom Rind; Serum Tryptase vom Rind; Actase vom Rind; Fibrinase vom Rind

ASK #07386

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9001-90-5; 9065-96-7
Molgewicht 79600

Vorzugsbezeichnung	Fibrinolysin vom Schwein
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	Plasmin vom Schwein
Zitat Bezeichnung 2	EC3.4.21.7; USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fibrinase vom Schwein; Serum Tryptase vom Schwein; Thrombolytin vom Schwein; Actase vom Schwein
ASK #07388	
Chemical Abstract Service Nr.	66-84-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1029131-60-9; 1334320-70-5; 151799-45-0; 2002-25-7; 214046-22-7; 34673-29-5; 3615-52-9; 581076-92-8; 619328-18-6; 66573-21-5; 885318-70-7
Formelstamm	C6-H13-N-O5 . Cl-H
Molgewicht	215.6321
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ ClNO ₅
2. Bezeichnung	2-Amino-2-desoxy-D-glucopyranose-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung	Glucosaminhydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	D-Glucosaminhydrochlorid; 2-Amino-2-desoxy-D-glucose-hydrochlorid; GlcN (.) HCl; 2-Amino-2-desoxy-D-glucopyranose-hydrochlorid
ASK #07389	
Chemical Abstract Service Nr.	14999-44-1
Formelstamm	C6-H13-N-O5 . H-I
Molgewicht	307.0835
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ INO ₅
Vorzugsbezeichnung	Glucosaminhydroiodid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranose-hydroiodid
ASK #07390	
Chemical Abstract Service Nr.	7007-76-3
Formelstamm	(C13-H21-N2-O11-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	468.4324
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ N ₂ NaO ₁₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Glucosulfamid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	D- <i>gluco</i> -2,3,4,5,6-Pentahydroxy-1-[4-(hydroxymethylsulfamoyl)anilino]hexan-1-sulfonsäure-Natriumsalz
ASK #07393	
Chemical Abstract Service Nr.	3511-16-8
Formelstamm	(C19-H22-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	389.4686
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₃ O ₄ S

Vorzugsbezeichnung Hetacillin
International Nonproprietary Name INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI10; USPXXII; MAR28
2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-[(R)-2,2-Dimethyl-5-oxo-4-phenylimidazolidin-1-yl]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3S,6R,7R)-6-[(R)-2,2-Dimethyl-5-oxo-4-phenylimidazolidin-1-yl]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #07394

Chemical Abstract Service Nr. 5321-32-4
Formelstamm (C₁₉H₂₂N₃O₄S)⁻ K⁺
Molgewicht 427.559
Bruttoformel C₁₉H₂₂KN₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Hetacillin-Kalium
International Nonproprietary Name (INNv.L16)
2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-[(4R)-2,2-Dimethyl-5-oxo-4-phenylimidazolidin-1-yl]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3S,6R,7R)-6-[(R)-2,2-Dimethyl-5-oxo-4-phenylimidazolidin-1-yl]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure-Kaliumsalz;
(2S,5R,6R)-6-[(R)-2,2-Dimethyl-5-oxo-4-phenylimidazolidin-1-yl]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz

ASK #07396

Chemical Abstract Service Nr. 55-97-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 41055-63-4
Formelstamm (C₁₂H₃₀N₂)₂⁺ 2Br⁻
Molgewicht 362.188
Bruttoformel C₁₂H₃₀Br₂N₂
Vorzugsbezeichnung Hexamethoniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung N,N,N,N,N,N-Hexamethylhexan-1,6-bis(aminiumbromid)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N,N'-(Hexan-1,6-diyl)bis(trimethylammoniumbromid)

ASK #07397

Chemical Abstract Service Nr. 123-47-7
Formelstamm (C₉H₂₄N₂O)₂⁺ 2I⁻
Molgewicht 430.1086
Bruttoformel C₉H₂₄I₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Proloniumiodid
International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-*N,N,N,N,N,N*-hexamethylpropan-1,3-bis(aminiumiodid)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N'*-(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(trimethylammoniumiodid)

ASK #07399

Chemical Abstract Service Nr. 306-41-2
Formelstamm (C18-H40-N4-O4)₂+ 2Br⁻
Molgewicht 536.3426
Bruttoformel C₁₈H₄₀Br₂N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Hexcarbacholinbromid
International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung *N,N'*-{2,2'-[Hexan-1,6-diylbis(carbamoyloxy)]diethyl}bis(trimethylammoniumbromid)

ASK #07400

Chemical Abstract Service Nr. 20145-18-0
Molgewicht 269.4228
Bruttoformel C₁₆H₃₁NO₂
2. Bezeichnung (*RS*)-(2-Diethylaminoethyl)(2-cyclohexylbutanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Hexetylamin

ASK #07401

Chemical Abstract Service Nr. 14601-95-7
Formelstamm C16-H31-N-O2 . C6-H8-O7
Molgewicht 461.5464
Bruttoformel C₂₂H₃₉NO₉
2. Bezeichnung (*RS*)-(2-Diethylaminoethyl)(2-cyclohexylbutanoat)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
3. Bezeichnung (*RS*)-(2-Diethylaminoethyl)(2-cyclohexylbutanoat)-citrat (1:1)

ASK #07402

Chemical Abstract Service Nr. 315-33-3
Formelstamm (C42-H58-O12-P)⁻ Na⁺
Molgewicht 808.8663
Bruttoformel C₄₂H₅₈NaO₁₂P
Vorzugsbezeichnung Natrium[bis(hydrocortison-21-yl)phosphat]
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung Bis(11,17-dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)hydrogenphosphat-Natriumsalz

ASK #07403

Chemical Abstract Service Nr. 1852-36-4

Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₉ -O ₈ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	464.5049
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NaO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Natrium(hydrocortison-21-sulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(11 β ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)hydrogensulfat-Natriumsalz
ASK #07404	
Chemical Abstract Service Nr.	3593-96-2
Molgewicht	460.6029
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Hydrocortison-21-hexanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	11 β ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-ylhexanoat
ASK #07405	
Chemical Abstract Service Nr.	107-36-8
Formelstamm	(C ₂ -H ₅ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	126.1316
Bruttoformel	C ₂ H ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Isetionsäure
International Nonproprietary Name	(INNv.L18)
2. Bezeichnung	2-Hydroxyethansulfonsäure
ASK #07406	
Chemical Abstract Service Nr.	2470-73-7
Molgewicht	427.6027
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	2-(2-{4-[2-Methyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethoxy)ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dixyrazin
ASK #07408	
Chemical Abstract Service Nr.	99-96-7
Formelstamm	(C ₇ -H ₅ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	138.1207
Bruttoformel	C ₇ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	4-Hydroxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; GII; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Paraben

ASK #07409

Chemical Abstract Service Nr. 1083-27-8
Molgewicht 222.2802
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₃
2. Bezeichnung Hexyl(4-hydroxybenzoat)

ASK #07410

Chemical Abstract Service Nr. 591-81-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13009-89-7
Formelstamm (C4-H7-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 104.1045
Bruttoformel C₄H₈O₃
2. Bezeichnung 4-Hydroxybutansäure
Zitat Bezeichnung 2 Hager2011
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym GHBA; 4-Hydroxybuttersäure; gamma-Hydroxybuttersäure; 4-HBS; GHB; gamma-Hydroxybuttersäure; Hydroxybuttersäure; Oxybsäure; 4-HBA; Oxybinsäure; Hydrogenoxybat

ASK #07411

Chemical Abstract Service Nr. 502-85-2
Formelstamm (C4-H7-O3)⁻ Na⁺
Molgewicht 126.0864
Bruttoformel C₄H₇NaO₃
2. Bezeichnung 4-Hydroxybutansäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Oxybat-Natrium; Natriumoxybat; Natrium-gamma-hydroxybutyrat; gamma-Hydroxybutansäure-Natriumsalz; Natrium-4-hydroxybutyrat; 4-Hydroxybuttersäure-Natriumsalz; GHB-Na

ASK #07412

Chemical Abstract Service Nr. 94293-54-6
Formelstamm (C9-H6-N-O)⁻ H⁺ . (C10-H15-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 377.4546
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₅S
2. Bezeichnung Chinolin-8-ol-[[[(1S,4R)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]]methansulfonat] (1:1)
3. Bezeichnung Chinolin-8-ol-(+)-campher-10-sulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 8-Chinolinol-[[[(1S,4R)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]hept-1-yl]]methansulfonat] (Salz); Chinolin-8-ol-(+)-camsilat; 8-Chinolinol-(+)-10-camphersulfonat (Salz); 8-Hydroxychinolinium-[[[(1S)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]hept-1-yl]]methansulfonat]; 8-Hydroxychinolin-(+)-Campher-omega-sulfonsäure (1:1)

ASK #07413

Formelstamm (C9-H6-N-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 225.2212

Bruttoformel C₉H₇NO₄S

2. Bezeichnung 8-Hydroxychinolin-7-sulfonsäure

ASK #07415

Chemical Abstract Service Nr. 747-36-4

Formelstamm C18-H26-Cl-N3-O . H2-O4-S

Molgewicht 433.95

Bruttoformel C₁₈H₂₈ClN₃O₅S

2. Bezeichnung 2-[[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl](ethyl)amino]ethanol-sulfat (1:1)

3. Bezeichnung Hydroxychloroquinsulfat

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; EAB9.0+3,10.0,11.0(2017-2023)/2849; USMI2024

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 2-[[[(4RS)-4-[(7-Chlorchinolin-4-yl)amino]pentyl](ethyl)amino]ethan-1-ol-sulfat

ASK #07416

Chemical Abstract Service Nr. 127-07-1

Molgewicht 76.0547

Bruttoformel CH₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Hydroxycarbamid

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1616; Ph.Eur.2002,4.00/1616; Ph.Eur.2005,5.0/1616

2. Bezeichnung Hydroxyharnstoff

ASK #07417

Chemical Abstract Service Nr. 19104-24-6

Formelstamm (C10-H10-N-O)⁺ (C-H3-O4-S)⁻

Molgewicht 271.2896

Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₅S

2. Bezeichnung 8-Hydroxy-1-methylchinolinium(methylsulfat)

ASK #07418

Chemical Abstract Service Nr. 1088-92-2

Molgewicht 268.183

Bruttoformel C₉H₈N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Nifurtinol

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 3-Hydroxymethyl-1-[(5-nitrofuran-2-ylmethyliden)amino]imidazolidin-2,4-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-Hydroxymethyl-1-[(5-nitro-2-furylmethylen)amino]imidazolidin-2,4-dion

ASK #07419

Formelstamm (C₄-H₈-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 119.1192

Bruttoformel C₄H₉NO₃

2. Bezeichnung *N*-Hydroxymethyl-*N*-methylglycin

ASK #07420

Chemical Abstract Service Nr. 5985-28-4

Formelstamm C₉-H₁₃-N-O₂ . Cl-H

Molgewicht 203.666

Bruttoformel C₉H₁₄ClNO₂

2. Bezeichnung (*RS*)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-hydrochlorid

3. Bezeichnung Oxedrinhydrochlorid

ASK #07421

Formelstamm C₁₀-H₁₅-N-O₂ . C₇-H₆-O₃

Molgewicht 319.3523

Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₅

Vorzugsbezeichnung Oxilofrinsalicylat

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung 4-[1-Hydroxy-2-(methylamino)propyl]phenol-2-hydroxybenzoat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-ol-2-hydroxybenzoat (1:1)

ASK #07422

Chemical Abstract Service Nr. 487-53-6

Molgewicht 252.3095

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Hydroxyprocain

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 Hager2011; GSBL; EINECS

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-amino-2-hydroxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Diethylaminoethyl)(4-aminosalicylat); 2-Diethylaminoethyl-4-aminosalicylat; 4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-2-(diethylamino)ethylester; Oxycain; (2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-hydroxybenzoat); 4-Aminosalicylsäure-2-(diethylamino)ethylester; o-Hydroxyprocain; p-Aminosalicylsäure-2-(diethylamino)ethylester

ASK #07423

Chemical Abstract Service Nr. 551-36-0

Formelstamm C₁₃-H₂₀-N₂-O₃ . Cl-H

Molgewicht 288.7704

Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyprocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-amino-2-hydroxybenzoat)-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Oxycainhydrochlorid; 4-Aminosalicylsäure-2-(diethylamino)ethylester-hydrochlorid; Oxyprocainhydrochlorid; 2-(Diethylamino)ethyl-4-aminosalicylat-hydrochlorid
ASK #07424	
Chemical Abstract Service Nr.	6183-92-2
Formelstamm	C16-H18-N2-O4-S . C13-H20-N2-O3
Molgewicht	586.6996
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Benzylpenicillin-Hydroxyprocain
International Nonproprietary Name	(INN.L25,v.L1)
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-[2-(diethylamino)ethyl](4-amino-2-hydroxybenzoat)-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Penicillin G-Hydroxyprocain; Hydroxyprocain-Benzylpenicillin
ASK #07425	
Chemical Abstract Service Nr.	68-96-2
Molgewicht	330.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyprogesteron
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	17-Hydroxypregn-4-en-3,20-dion
ASK #07426	
Chemical Abstract Service Nr.	302-23-8
Molgewicht	372.4978
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyprogesteronacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	3,20-Dioxopregn-4-en-17-ylacetat
ASK #07427	
Chemical Abstract Service Nr.	630-56-8
Molgewicht	428.6041
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyprogesteroncaproat

International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung 3,20-Dioxopregn-4-en-17-ylhexanoat

ASK #07428

Chemical Abstract Service Nr. 50-39-5
Molgewicht 238.2432
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Protheobromin

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxypropyl)-3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #07429

Chemical Abstract Service Nr. 122-97-4
Molgewicht 136.191
Bruttoformel C₉H₁₂O
2. Bezeichnung 3-Phenylpropan-1-ol

ASK #07430

Chemical Abstract Service Nr. 5934-50-9
Formelstamm C17-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 325.8304
Bruttoformel C₁₇H₂₄ClNO₃
2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-hydrochlorid
3. Bezeichnung Hyoscyaminhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4780

ASK #07436

Chemical Abstract Service Nr. 7332-16-3
Molgewicht 450.1412
Bruttoformel C₆H₆N₆O₁₈
2. Bezeichnung *myo*-Inositolhexanitrat

ASK #07438

Chemical Abstract Service Nr. 5560-72-5
Molgewicht 284.439
Bruttoformel C₁₉H₂₈N₂
Vorzugsbezeichnung lprindol
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 3-(6,7,8,9,10,11-Hexahydro-5*H*-cycloocta[*b*]indol-5-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3-(6,7,8,9,10,11-Hexahydro-5H-cycloocta[b]indol-5-yl)propyl]dimethylazan
ASK #07439

Chemical Abstract Service Nr. 77-51-0
Molgewicht 244.3752
Bruttoformel C₁₆H₂₄N₂
Vorzugsbezeichnung Isoaminil
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4-Dimethylamino-2-phenyl-2-(propan-2-yl)pentannitril

ASK #07440

Chemical Abstract Service Nr. 10075-36-2
Formelstamm C16-H24-N2 . C6-H13-N-O3-S
Molgewicht 423.6125
Bruttoformel C₂₂H₃₇N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Isoaminilcyclamat
International Nonproprietary Name (INN.L5,L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 4-(Dimethylamino)-2-phenyl-2-(propan-2-yl)pentannitril-cyclohexylsulfamat (1:1)

ASK #07442

Chemical Abstract Service Nr. 51-30-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1336-89-6; 71249-42-8; 949-36-0
Formelstamm C11-H17-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 247.7185
Bruttoformel C₁₁H₁₈ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Isoprenalinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR2010-2016; EAB3.2+3,4.0,5.0,6.0,7.0+8,8.0(1999-2016)/1332; MAR27
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl]benzol-1,2-diol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)ethanol-hydrochlorid; *rac*-(1*R*)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol-hydrochlorid

ASK #07443

Chemical Abstract Service Nr. 482-15-5
Molgewicht 285.4072
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃S
Vorzugsbezeichnung Isothipendyl
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-1-(10*H*-pyrido[3,2-*b*][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[1-(10*H*-pyrido[3,2-*b*][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan

ASK #07444

Chemical Abstract Service Nr. 1225-60-1
Formelstamm C₁₆-H₁₉-N₃-S . Cl-H
Molgewicht 321.8681
Bruttoformel C₁₆H₂₀ClN₃S
Vorzugsbezeichnung Isothipendylhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-1-(10*H*-pyrido[3,2-*b*][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[1-(10*H*-pyrido[3,2-*b*][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan-hydrochlorid

ASK #07445

Chemical Abstract Service Nr. 503-74-2
Formelstamm (C₅-H₉-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 102.1317
Bruttoformel C₅H₁₀O₂
2. Bezeichnung 3-Methylbutansäure

ASK #07446

Chemical Abstract Service Nr. 5743-46-4
Formelstamm 2(C₅-H₉-O₂)⁻ Ca²⁺ . 3 H₂O
Molgewicht 296.3714
Bruttoformel C₁₀H₁₈CaO₄
2. Bezeichnung 3-Methylbutansäure-Calciumsalz 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Calciumisovalerat 3 HO

ASK #07447

Chemical Abstract Service Nr. 579-56-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 34331-89-0
Formelstamm C₁₈-H₂₃-N-O₃ . Cl-H
Molgewicht 337.8411
Bruttoformel C₁₈H₂₄ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Isoxsuprinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1119; Ph.Eur.2008,6.0/1119; USMI9.5100; Ph.Eur.2005,5.0/1119; MAR27
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-[(2*S*)-1-phenoxypropan-2-yl]amino]propyl]phenol-hydrochlorid

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(1RS,2SR)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[(2SR)-1-phenoxypropan-2-ylamino]propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #07450

Chemical Abstract Service Nr. 3801-06-7
Molgewicht 418.4983
Bruttoformel C₂₄H₃₁FO₅
Vorzugsbezeichnung Fluorometholon-17-acetat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 -hydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylacetat

ASK #07451

Chemical Abstract Service Nr. 440-58-4
Formelstamm (C₁₂-H₁₀-I₃-N₂-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 627.9402
Bruttoformel C₁₂H₁₁I₃N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Iodamid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 3-Acetamido-5-acetamidomethyl-2,4,6-triiodbenzoesäure

ASK #07452

Chemical Abstract Service Nr. 18656-21-8
Formelstamm (C₁₂-H₁₀-I₃-N₂-O₄)⁻ (C₇-H₁₈-N-O₅)⁺
Molgewicht 823.1537
Bruttoformel C₁₉H₂₈I₃N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Iodamid-Meglumin
International Nonproprietary Name INN.L6,L6
2. Bezeichnung 3-Acetamido-5-acetamidomethyl-2,4,6-triiodbenzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #07453

Chemical Abstract Service Nr. 29611-66-3
Molgewicht 438.4269
Bruttoformel C₂₀H₃₉IO₂
2. Bezeichnung Ethyl(9/10-iodoctadecanoat)

ASK #07455

Chemical Abstract Service Nr. 5579-92-0
Molgewicht 420.9709
Bruttoformel C₈H₉I₂NO₃
Vorzugsbezeichnung lopydol
International Nonproprietary Name INNv.L14

Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; USAN
2. Bezeichnung	1-(2,3-Dihydroxypropyl)-3,5-diiodpyridin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #07456	
Chemical Abstract Service Nr.	5579-93-1
Molgewicht	346.8924
Bruttoformel	C ₅ H ₃ I ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	lopydon
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3,5-Diiodpyridin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #07459	
Chemical Abstract Service Nr.	7778-74-7
Molgewicht	138.5489
Bruttoformel	ClKO ₄
3. Bezeichnung	Kaliumperchlorat
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; Ph.Eur.2008,6.0/1987; Ph.Eur.2005,5.0/1987; DAC2002; USMI11; Ph.Eur.2002,4.01/1987
ASK #07460	
Chemical Abstract Service Nr.	14281-74-4
Formelstamm	2(C2-H4-N-O2) ⁻ Co2+
Molgewicht	207.0505
Bruttoformel	C ₄ H ₈ CoN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Glycin-Hemicobalt()
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	Glycin-Cobalt()-Salz (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.L29); (INNv.L58)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cobalt(II)-aminoacetat; Kobalt(II)-glycinat; Aminoessigsäure-Cobalt(II)-Salz (2:1)
ASK #07461	
Chemical Abstract Service Nr.	13009-99-9
Formelstamm	C7-H10-N2-O2-S . C2-H4-O2
Molgewicht	246.2835
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Mafenidacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4-(Aminomethyl)benzolsulfonamid-acetat (1:1)
ASK #07462	

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7439-95-4
Molgewicht 24.305
Bruttoformel Mg
2. Bezeichnung Magnesium, Spurenelement
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #07463

Chemical Abstract Service Nr. 7783-40-6
Molgewicht 62.3018
Bruttoformel F₂Mg
2. Bezeichnung Magnesiumfluorid
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #07464

Chemical Abstract Service Nr. 18917-93-6
Formelstamm 2(C₃-H₅-O₃)⁻ Mg²⁺
Molgewicht 202.445
Bruttoformel C₆H₁₀MgO₆
2. Bezeichnung Magnesiumlactat
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #07465

Chemical Abstract Service Nr. 306-61-6
Formelstamm 2(C-N-S)⁻ Mg²⁺
Molgewicht 140.4698
Bruttoformel C₂MgN₂S₂
2. Bezeichnung Magnesiumthiocyanat
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #07466

Chemical Abstract Service Nr. 10124-53-5
Molgewicht 136.4332
Bruttoformel MgO₃S₂
2. Bezeichnung Magnesiumthiosulfat
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #07468

Chemical Abstract Service Nr. 38821-53-3
Formelstamm (C₁₆-H₁₈-N₃-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 349.4048
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Cefradin

International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0814; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/814; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.5/0814
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephradin; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #07469

Chemical Abstract Service Nr. 1313-13-9
Molgewicht 86.9369
Bruttoformel MnO₂
2. Bezeichnung Mangan()-oxid
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI11; MAR29
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Braunstein

ASK #07471

Chemical Abstract Service Nr. 576-68-1
Molgewicht 305.1987
Bruttoformel C₁₀H₂₂Cl₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Mannomustin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 1,6-Bis(2-chlorethylamino)-1,6-didesoxy-D-mannitol

ASK #07472

Chemical Abstract Service Nr. 551-74-6
Formelstamm C10-H22-Cl2-N2-O4 . 2 Cl-H
Molgewicht 378.1206
Bruttoformel C₁₀H₂₄Cl₄N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Mannomustindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 1,6-Bis(2-chlorethylamino)-1,6-didesoxy-D-mannitol-dihydrochlorid

ASK #07477

Chemical Abstract Service Nr. 524-81-2
Molgewicht 276.3755
Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂
Vorzugsbezeichnung Mebhydrolin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung 5-Benzyl-2-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-pyrido[4,3-*b*]indol

ASK #07478

Chemical Abstract Service Nr. 6153-33-9

Formelstamm 2(C19-H20-N2) . C10-H8-O6-S2

Molgewicht 841.0479

Bruttoformel C₄₈H₄₈N₄O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Mebhydrolinheminapadisilat

International Nonproprietary Name INN.L4,v.L18

2. Bezeichnung 5-Benzyl-2-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-pyrido[4,3-*b*]indol-naphthalin-1,5-disulfonat (2:1)

ASK #07479

Chemical Abstract Service Nr. 60-40-2

Molgewicht 167.2911

Bruttoformel C₁₁H₂₁N

Vorzugsbezeichnung Mecamylamin

International Nonproprietary Name INN.L67:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung (1*RS*,2*SR*,4*SR*)-*N*,2,3,3-Tetramethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Methyl)(2,3,3-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)azan; *N*,2,3,3-Tetramethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin

ASK #07480

Chemical Abstract Service Nr. 826-39-1

Formelstamm C11-H21-N . Cl-H

Molgewicht 203.7521

Bruttoformel C₁₁H₂₂ClN

Vorzugsbezeichnung Mecamylaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L67.CN-corr)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung (1*RS*,2*SR*,4*SR*)-*N*,2,3,3-Tetramethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*,2,3,3-Tetramethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin-hydrochlorid; (Methyl)(2,3,3-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #07481

Chemical Abstract Service Nr. 51-68-3

Molgewicht 257.7133

Bruttoformel C₁₂H₁₆ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Meclofenoxat

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.5604

2. Bezeichnung [2-(Dimethylamino)ethyl][2-(4-chlorphenoxy)acetat]

ASK #07482

Chemical Abstract Service Nr. 3685-84-5

Formelstamm C12-H16-Cl-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 294.1743

Bruttoformel C₁₂H₁₇Cl₂NO₃

Vorzugsbezeichnung Meclofenoxathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5604; MAR27

2. Bezeichnung [2-(Dimethylamino)ethyl][2-(4-chlorphenoxy)acetat]-hydrochlorid

ASK #07483

Chemical Abstract Service Nr. 5668-06-4

Molgewicht 317.853

Bruttoformel C₁₉H₂₄ClNO

Vorzugsbezeichnung Mecloxamin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung 2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-N,N-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]propyl}dimethylazan

ASK #07484

Chemical Abstract Service Nr. 56050-03-4

Formelstamm C19-H24-Cl-N-O . C6-H8-O7

Molgewicht 509.9765

Bruttoformel C₂₅H₃₂ClNO₈

Vorzugsbezeichnung Mecloxamincitrat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-N,N-dimethylpropan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]propyl}dimethylazan-citrat (1:1)

ASK #07485

Chemical Abstract Service Nr. 2898-12-6

Molgewicht 270.7567

Bruttoformel C₁₆H₁₅ClN₂

Vorzugsbezeichnung Medazepam

International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; BP93; DAC2004R; GLST; DAC2004,2005; USMI10
2. Bezeichnung 7-Chlor-1-methyl-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin

ASK #07486

Chemical Abstract Service Nr. 524-99-2
Molgewicht 285.3807
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Medrylamin

International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 2-[(4-Methoxyphenyl)(phenyl)methoxy]-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(4-Methoxybenzhydryloxy)ethyl]dimethylazan

ASK #07487

Chemical Abstract Service Nr. 1612-30-2
Formelstamm (C₁₁-H₈-O₈-S₂)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 378.286
Bruttoformel C₁₁H₈Na₂O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Menadiolnatriumsulfat

International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz

ASK #07488

Chemical Abstract Service Nr. 3769-64-0
Formelstamm (C₁₁-H₈-O₈-S₂)²⁻ 2K⁺
Molgewicht 410.503
Bruttoformel C₁₁H₈K₂O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Menadiolkaliumsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(hydrogensulfat)-Dikaliumsalsz

ASK #07489

Chemical Abstract Service Nr. 6700-42-1
Formelstamm (C₁₁-H₈-O₈-P₂)⁴⁻ 4Na⁺ . 6 H₂O
Molgewicht 530.1747
Bruttoformel C₁₁H₈Na₄O₈P₂
Vorzugsbezeichnung Tetranatrium[menadiolbis(phosphat)] 6 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(dihydrogenphosphat)-Tetranatriumsalz 6 H₂O
ASK #07490

Chemical Abstract Service Nr. 84-98-0
Formelstamm (C₁₁-H₈-O₈-P₂)⁴⁻ 4H⁺
Molgewicht 334.1557
Bruttoformel C₁₁H₁₂O₈P₂
Vorzugsbezeichnung Menadiolbis(dihydrogenphosphat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(dihydrogenphosphat)
ASK #07491

Formelstamm (C₁₁-H₈-O₈-P₂)⁴⁻ 2Ca²⁺
Molgewicht 410.2799
Bruttoformel C₁₁H₈Ca₂O₈P₂
Vorzugsbezeichnung Dicalcium[menadiolbis(phosphat)]

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(dihydrogenphosphat)-Calciumsalz (1:2)
ASK #07495

Chemical Abstract Service Nr. 97-78-9
Formelstamm (C₁₅-H₂₈-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 271.3957
Bruttoformel C₁₅H₂₉NO₃
2. Bezeichnung *N*-Dodecanoyl-*N*-methylglycin

ASK #07496

Chemical Abstract Service Nr. 137-16-6
Formelstamm (C₁₅-H₂₈-N-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 293.3775
Bruttoformel C₁₅H₂₈NNaO₃
2. Bezeichnung (*N*-Methyldecanamido)essigsäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #07497

Chemical Abstract Service Nr. 6027-00-5
Formelstamm C₁₈-H₂₃-N-O₂ . Cl-H
Molgewicht 321.8417
Bruttoformel C₁₈H₂₄ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Medrylaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung 2-[(4-Methoxyphenyl)(phenyl)methoxy]-*N,N*-dimethylethanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(4-Methoxybenzhydryloxy)ethyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #07499

Chemical Abstract Service Nr. 467-84-5
Molgewicht 351.4819
Bruttoformel C₂₃H₂₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Phenadoxon
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI11
2. Bezeichnung 6-Morpholino-4,4-diphenylheptan-3-on

ASK #07500

2. Bezeichnung Huminsäuren-Calciumsalze

ASK #07501

Chemical Abstract Service Nr. 1415-93-6
Molgewicht 39.0983
Bruttoformel K
2. Bezeichnung Huminsäuren

ASK #07502

Chemical Abstract Service Nr. 68131-04-4
Molgewicht 226.137
Bruttoformel C₉H₈Na₂O₄
2. Bezeichnung Huminsäuren-Natriumsalze

ASK #07505

Chemical Abstract Service Nr. 17243-64-0
Molgewicht 298.4011
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Piprozolin
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USAN; USMI11
2. Bezeichnung Ethyl{2-[3-ethyl-4-oxo-5-(piperidin-1-yl)-1,3-thiazolidin-2-yliden]acetat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethyl{[(3-ethyl-4-oxo-5-piperidino-1,3-thiazolidin-2-yliden)acetat]}

ASK #07506

Chemical Abstract Service Nr. 75975-70-1
Formelstamm (C₁₆H₁₈N₃O₄S)⁻ H⁺ · H₂O
Molgewicht 367.42
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Cefradin 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephradin 1 HO; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure 1 HO

ASK #07508

Chemical Abstract Service Nr. 22089-22-1
Molgewicht 323.5842
Bruttoformel C₉H₁₈Cl₃N₂O₂P
Vorzugsbezeichnung Trofosfamid
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-3-(2-chlorethyl)-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid

ASK #07509

Chemical Abstract Service Nr. 51-49-0
Formelstamm (C₁₅-H₁₀-I₄-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 776.87
Bruttoformel C₁₅H₁₁I₄NO₄
Vorzugsbezeichnung Dextrothyroxin
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (*R*)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure

ASK #07510

Chemical Abstract Service Nr. 51-48-9
Formelstamm (C₁₅-H₁₀-I₄-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 776.87
Bruttoformel C₁₅H₁₁I₄NO₄
Vorzugsbezeichnung Levothyroxin
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (*S*)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Thx; Thyroxin; L-Thyroxin

ASK #07511

Chemical Abstract Service Nr. 55-03-8
Formelstamm (C₁₅-H₁₀-I₄-N-O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 798.8519

Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ I ₄ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Levothyroxin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8394
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure-Natriumsalz

ASK #07512

Chemical Abstract Service Nr.	6893-02-3
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₁ -I ₃ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	650.9735
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ I ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Liothyronin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure

ASK #07513

Chemical Abstract Service Nr.	55-06-1
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₁ -I ₃ -N-O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	672.9553
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ I ₃ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Liothyronin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/728; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.4/0728; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/0728
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure-Natriumsalz

ASK #07514

Chemical Abstract Service Nr.	6138-47-2
Formelstamm	C ₁₅ -H ₁₂ -I ₃ -N-O ₄ . Cl-H
Molgewicht	687.4344
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ ClI ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Liothyroninhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure-hydrochlorid

ASK #07515

Chemical Abstract Service Nr.	108-32-7
Molgewicht	102.0886
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	4-Methyl-1,3-dioxolan-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Propylencarbonat

ASK #07516

Chemical Abstract Service Nr. 4342-36-3
Formelstamm $[(C_4H_9)_3Sn]^+ (C_6H_5-COO)^-$
Molgewicht 411.1662
Bruttoformel $C_{19}H_{32}O_2Sn$
2. Bezeichnung Benzoessäure-Tributylzinn()-Salz
3. Bezeichnung Tributylzinn()-benzoat

ASK #07517

Chemical Abstract Service Nr. 110-80-5
Molgewicht 90.121
Bruttoformel $C_4H_{10}O_2$
2. Bezeichnung 3-Oxapentan-1-ol
3. Bezeichnung 2-Ethoxyethanol
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ethylenglycolmonoethylether

ASK #07520

Chemical Abstract Service Nr. 661-19-8
Molgewicht 326.6
Bruttoformel $C_{22}H_{46}O$
2. Bezeichnung Docosan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Docosylalkohol

ASK #07521

Chemical Abstract Service Nr. 25322-69-4
2. Bezeichnung -Hydro- -hydroxypoly(oxypropylen)-x
3. Bezeichnung Poly(oxypropylen)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym alpha-Hydro-omega-hydroxypoly(oxy-1-methylethylen); alpha-Hydro-omega-hydroxypoly[oxy(methyl-1,2-ethandiyl)]; Polypropylenglycol

ASK #07522

Andere Chemical Abstract Service Nr. 53459-38-4
Formelstamm $(C_5-H_7-N-O_4)_2^- Mg^{2+} H^+ Br^- \cdot H_2O$
Molgewicht 268.3456
Bruttoformel $C_5H_8BrMgNO_4$
Vorzugsbezeichnung Magnesiumglutamat-hydrobromid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung L-Glutaminsäure-Magnesiumsalz-hydrobromid (1:1:1) 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #07523

Chemical Abstract Service Nr. 2921-57-5
Formelstamm (C₂₆H₃₃O₈)⁻ H⁺
Molgewicht 474.5434
Bruttoformel C₂₆H₃₄O₈
Vorzugsbezeichnung Methylprednisolonhydrogensuccinat (Ph.Eur.)

International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung (11 β ,17-Dihydroxy-6 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogenbutandioat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methylprednisolon-21-hydrogensuccinat

ASK #07524

Chemical Abstract Service Nr. 2375-03-3
Formelstamm (C₂₆H₃₃O₈)⁻ Na⁺
Molgewicht 496.5252
Bruttoformel C₂₆H₃₃NaO₈
Vorzugsbezeichnung Natrium(methylprednisolon-21-succinat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung (11 β ,17-Dihydroxy-6 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogenbutandioat-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methylprednisolon-21-hydrogensuccinat-Natriumsalz

ASK #07525

Chemical Abstract Service Nr. 89-46-3
Molgewicht 276.3707
Bruttoformel C₁₇H₂₄O₃
2. Bezeichnung [(1*S*,2*R*,5*S*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexyl](2-hydroxybenzoat)

ASK #07526

Chemical Abstract Service Nr. 34428-96-1
Formelstamm C₁₉-H₂₃-N₃-O₂ . C₄-H₆-O₆
Molgewicht 475.4917
Bruttoformel C₂₃H₂₉N₃O₈
Vorzugsbezeichnung Ergometrin[(*R,R*)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung *N*-[(*S*)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #07527

Chemical Abstract Service Nr. 6030-56-4
Formelstamm C29-H40-N2-O4 . 2 Br-H . 4 H2-O
Molgewicht 714.5239
Bruttoformel C₂₉H₄₂Br₂N₂O₄
2. Bezeichnung (2S,3R,11bS)-2-[(R)-6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-1-isoquinolylmethyl]-3-ethyl-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11b-hexahydro-1H-pyrido[2,1-a]isochinolin-dihydrobromid 4 H₂O
3. Bezeichnung Emetindihydrobromid 4 H₂O

ASK #07528

Chemical Abstract Service Nr. 4901-03-5
Formelstamm C23-H27-N-O8 . Cl-H
Molgewicht 481.9233
Bruttoformel C₂₃H₂₈ClNO₈
2. Bezeichnung 6-[[6-(2-Dimethylaminoethyl)-4-methoxy-1,3-benzodioxol-5-yl]acetyl]-2,3-dimethoxybenzoesäure-hydrochlorid
3. Bezeichnung Narceinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 USM11

ASK #07530

Chemical Abstract Service Nr. 13900-17-9
Formelstamm C10-H15-N-O . C-H-N-S
Molgewicht 224.3225
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂OS
2. Bezeichnung (1R,2S)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-thiocyanat (1:1)
3. Bezeichnung Ephedrinthiocyanat

ASK #07535

Chemical Abstract Service Nr. 57-00-1
Formelstamm (C4-H8-N3-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 131.1332
Bruttoformel C₄H₉N₃O₂
2. Bezeichnung (N-Methylcarbamimidamido)essigsäure
3. Bezeichnung Creatin
Zitat Bezeichnung 3 USM13
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1-Methylguanidino)essigsäure

ASK #07536

Chemical Abstract Service Nr. 1236-99-3
Formelstamm C19-H24-N2-O-S . Cl-H
Molgewicht 364.9326
Bruttoformel C₁₉H₂₅ClN₂OS

Vorzugsbezeichnung Levomepromazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/505; Ph.Eur.2008,6.0/505; Ph.Eur.2002,4.00/505
2. Bezeichnung (*R*)-3-(2-Methoxy-10*H*-phenothiazin-10-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*R*)-3-(2-Methoxy-10*H*-phenothiazin-10-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #07537

Chemical Abstract Service Nr. 7758-89-6
Molgewicht 98.999
Bruttoformel ClCu
2. Bezeichnung Kupfer()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R

ASK #07538

Chemical Abstract Service Nr. 1317-39-1
Molgewicht 143.0914
Bruttoformel Cu₂O
2. Bezeichnung Kupfer()-oxid

ASK #07539

Chemical Abstract Service Nr. 125-58-6
Molgewicht 309.4452
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO
Vorzugsbezeichnung Levomethadon
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung (6*R*)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-on

ASK #07540

Chemical Abstract Service Nr. 5967-73-7
Formelstamm C21-H27-N-O . Cl-H
Molgewicht 345.9061
Bruttoformel C₂₁H₂₈ClNO
Vorzugsbezeichnung Levomethadonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5799; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1787; Ph.Eur.2002,4.04/1787; Ph.Eur.2005,5.0/1787
2. Bezeichnung (6*R*)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-on-hydrochlorid

ASK #07541

Chemical Abstract Service Nr. 77-07-6
Molgewicht 257.3706
Bruttoformel C₁₇H₂₃NO

Vorzugsbezeichnung Levorphanol
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST; MAR29
2. Bezeichnung (9*R*,13*R*,14*R*)-17-Methylmorphinan-3-ol
ASK #07542
Chemical Abstract Service Nr. 5985-38-6
Formelstamm C₁₇-H₂₃-N-O . (C₄-H₄-O₆)²⁻ 2H⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 443.488
Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₇
Vorzugsbezeichnung Levorphanol[(*R,R*)-tartrat] 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L2)
2. Bezeichnung (9*R*,13*R*,14*R*)-17-Methylmorphinan-3-ol-(*R,R*)-tartrat (1:1) 2 H₂O

ASK #07545

Chemical Abstract Service Nr. 9001-98-3
Molgewicht 35600
2. Bezeichnung Chymosin
Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.4.3[alt]; EC3.4.23.4

ASK #07548

Chemical Abstract Service Nr. 19486-61-4
Formelstamm (C₂₉-H₄₄-N-O₂)⁺ Cl⁻
Molgewicht 474.1182
Bruttoformel C₂₉H₄₄ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Lauralkoniumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-2-(4-dodecanoylphenoxy)-*N,N*-dimethylethanaminiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Benzyl[2-(4-dodecanoylphenoxy)ethyl]dimethylammoniumchlorid

ASK #07549

Chemical Abstract Service Nr. 112-54-9
Molgewicht 184.3184
Bruttoformel C₁₂H₂₄O
2. Bezeichnung Dodecanal
Zitat Bezeichnung 2 ARC1105

ASK #07551

Chemical Abstract Service Nr. 104-74-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 138870-69-6
Formelstamm (C₁₇-H₃₀-N)⁺ Cl⁻

	Molgewicht	283.8798
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₀ ClN
	2. Bezeichnung	1-Dodecylpyridiniumchlorid
	Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #07552		
	Chemical Abstract Service Nr.	58-05-9
	Formelstamm	(C20-H21-N7-O7) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	473.4393
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₇ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Folinsäure
	International Nonproprietary Name	(INN.L10)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4086; MAR27
	2. Bezeichnung	(S)-2-(4-(((<i>RS</i>)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-ylmethyl)amino)benzamido)pentandisäure
ASK #07553		
	Chemical Abstract Service Nr.	1492-18-8
	Formelstamm	(C20-H21-N7-O7) ²⁻ Ca ²⁺
	Molgewicht	511.5014
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ CaN ₇ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Calciumfolinat
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	Zitat Bezeichnung 1	ROMP2021; MAR2021; GII
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(((<i>RS</i>)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino)benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Leucovorin-Calcium
ASK #07556		
	Chemical Abstract Service Nr.	154-21-2
	Molgewicht	406.5374
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ N ₂ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Lincomycin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)- <i>N</i> -{[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl]-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Methyl{6,8-didesoxy-6-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-D-erythro- α -D-galacto-octopyranosid}
ASK #07557		
	Chemical Abstract Service Nr.	7179-49-9
	Formelstamm	C18-H34-N2-O6-S . Cl-H . H2-O

Molgewicht	461.0136
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₅ ClN ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Lincomycinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/583; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0583; Ph.Eur.2008,6.0/0583
2. Bezeichnung	(2S,4R)-N-((1R,2R)-2-Hydroxy-1-[(2R,3R,4S,5R,6R)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamid-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #07561	
Chemical Abstract Service Nr.	90-69-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8057-04-3
Molgewicht	337.4553
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	(-)-Lobelin
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; RPS15; USMI10
2. Bezeichnung	2-((2R,6S)-6-[(S)-2-Hydroxy-2-phenylethyl]-1-methyl-2-piperidyl)-1-phenylethanon
ASK #07562	
Chemical Abstract Service Nr.	134-64-5
Formelstamm	2(C22-H27-N-O2) . H2-O4-S
Molgewicht	772.989
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₆ N ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	(-)-Lobelinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	2-((2R,6S)-6-[(S)-2-Hydroxy-2-phenylethyl]-1-methyl-2-piperidyl)-1-phenylethanon-sulfat (2:1)
ASK #07563	
Chemical Abstract Service Nr.	70-54-2
Molgewicht	146.1876
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2R)-2,6-Diaminohexansäure
3. Bezeichnung	DL-Lysin
ASK #07564	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-63-2
Molgewicht	14300
2. Bezeichnung	Peptidoglycan-N-Acetylmuramoylhydrolase
3. Bezeichnung	Lysozym
Zitat Bezeichnung 3	EC3.2.1.17; E1105; USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Muramidase; E 1105

ASK #07565

Chemical Abstract Service Nr. 3374-05-8
Formelstamm (C12-H11-N2-O3)⁻ Na⁺
Molgewicht 254.2171
Bruttoformel C₁₂H₁₁N₂NaO₃
Vorzugsbezeichnung Natriumnalidixat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 1-Ethyl-7-methyl-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Nalidixinsäure-Natriumsalz

ASK #07566

Chemical Abstract Service Nr. 91-20-3
Molgewicht 128.1705
Bruttoformel C₁₀H₈
2. Bezeichnung Naphthalin
Zitat Bezeichnung 2 USM110; ROMP8; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; IUPAC2005; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #07567

Formelstamm (C10-H8-N-O3-S)⁻ H⁺ . 1.5 H₂O
Molgewicht 250.2713
Bruttoformel C₁₀H₉NO₃S
2. Bezeichnung 4-Aminonaphthalin-1-sulfonsäure 1.5 H₂O

ASK #07568

Chemical Abstract Service Nr. 6036-06-2
Formelstamm (C10-H8-N-O3-S)⁻ Na⁺ . 4 H₂O
Molgewicht 317.2913
Bruttoformel C₁₀H₈NNaO₃S
2. Bezeichnung 4-Aminonaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz 4 H₂O

ASK #07569

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7440-23-5
Molgewicht 22.9898
Bruttoformel Na
2. Bezeichnung Natrium, Spurenelement
Zitat Bezeichnung 2 USM11

ASK #07571

Chemical Abstract Service Nr. 526-94-3
Formelstamm (C4-H4-O6)²⁻ H⁺ Na⁺
Molgewicht 172.0687
Bruttoformel C₄H₅NaO₆

2. Bezeichnung (R,R)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Mononatriumsalz
3. Bezeichnung Natriumhydrogen-(R,R)-tartrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Weinsäure-Mononatriumsalz; (R,R)-Weinsäure-Mononatriumsalz

ASK #07573

Chemical Abstract Service Nr. 1847-58-1
Formelstamm (C₁₄-H₂₇-O₅-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 330.416
Bruttoformel C₁₄H₂₇NaO₅S
2. Bezeichnung Dodecyl(sulfoacetat)-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natriumlaurylsulfoacetat; Dodecylsulfoacetat-Natriumsalz; Natriumdodecylsulfoacetat; Natrium[2-(dodecyloxy)-2-oxoethansulfonat]; Sulfoessigsäuredodecylester-Natriumsalz; Laurylsulfoacetat-Natrium

ASK #07574

Chemical Abstract Service Nr. 8031-09-2
Vorzugsbezeichnung Natriummorrhuat
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR29

ASK #07575

Chemical Abstract Service Nr. 7601-89-0
Molgewicht 122.4404
Bruttoformel ClNaO₄
2. Bezeichnung Natriumperchlorat
Zitat Bezeichnung 2 MAR29; USMI11

ASK #07576

Chemical Abstract Service Nr. 540-72-7
Molgewicht 81.0722
Bruttoformel C₂NNaS
2. Bezeichnung Natriumthiocyanat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natriumrhodanid

ASK #07577

Chemical Abstract Service Nr. 139-88-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 75037-30-8
Formelstamm (C₁₄-H₂₉-O₄-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 316.4324

Bruttoformel C₁₄H₂₉NaO₄S
Vorzugsbezeichnung Natriumtetradecylsulfat
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung (7-Ethyl-2-methylundecan-4-yl)hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #07578

Chemical Abstract Service Nr. 13957-51-2
Formelstamm 3(C6-H3-N-O5-S)2⁻ 2Nd3⁺ . 8 H2-O
Molgewicht 1036.0764
Bruttoformel C₁₈H₉N₃Nd₂O₁₅S₃
2. Bezeichnung 3-Sulfo-pyridin-4-carbonsäure-Neodym()-Salz (3:2) 8 H₂O
3. Bezeichnung Dineodym()-tris(3-sulfonatoisonicotinat) 8 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3-Sulfoisonicotinsäure-Neodym(III)-Salz (3:2) 8 HO

ASK #07579

Chemical Abstract Service Nr. 16260-05-2
Formelstamm C12-H18-N2-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht 372.3704
Bruttoformel C₁₆H₂₄N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Nicametat[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)nicotinat-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #07582

Molgewicht 153.1784
Bruttoformel C₈H₁₁NO₂
2. Bezeichnung Nicotinaldehyddimethylacetal
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pyridin-3-carbaldehyddimethylacetal

ASK #07583

Chemical Abstract Service Nr. 4972-65-0
Molgewicht 256.2567
Bruttoformel C₁₄H₁₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Paracetamolnicotinat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung (4-Acetamidophenyl)nicotinat

ASK #07584

Chemical Abstract Service Nr. 13912-80-6
Molgewicht 223.2683

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Nicoboxil
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung (2-Butoxyethyl)nicotinat

ASK #07585

Chemical Abstract Service Nr. 23597-82-2
Molgewicht 207.2689
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₂
2. Bezeichnung Hexyl(pyridin-3-carboxylat)
3. Bezeichnung Hexylnicotinat
Zitat Bezeichnung 3 MAR29

ASK #07586

Chemical Abstract Service Nr. 3569-99-1
Molgewicht 152.1506
Bruttoformel C₇H₈N₂O₂
2. Bezeichnung *N*-(Hydroxymethyl)pyridin-3-carboxamid
3. Bezeichnung *N*-(Hydroxymethyl)nicotinamid
Zitat Bezeichnung 3 USM11

ASK #07587

Chemical Abstract Service Nr. 19559-28-5
Formelstamm C19-H23-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht 377.8652
Bruttoformel C₁₉H₂₄ClN₃O₃
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][4-(pyridin-3-carboxamido)benzoat]-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2-Diethylaminoethyl)(4-nicotinamidobenzoat)-hydrochlorid

ASK #07589

Chemical Abstract Service Nr. 7413-36-7
Molgewicht 224.2563
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Nifenalol
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM11
2. Bezeichnung 1-(4-Nitrophenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Isopropylamino-1-(4-nitrophenyl)ethanol

ASK #07590

Chemical Abstract Service Nr.	5704-60-9
Formelstamm	C11-H16-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	260.7173
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nifenalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	1-(4-Nitrophenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Isopropylamino-1-(4-nitrophenyl)ethanol-hydrochlorid
ASK #07591	
Chemical Abstract Service Nr.	2139-47-1
Molgewicht	308.3345
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nifenazon
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydropyrazol-4-yl)nicotinamid
ASK #07592	
Chemical Abstract Service Nr.	54-87-5
Formelstamm	(C8-H5-N4-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	260.1389
Bruttoformel	C ₈ H ₅ N ₄ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Nitrofurantoin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; RPS15
2. Bezeichnung	1-[[[(5-Nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]imidazolidin-2,4-dion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[[[(5-Nitro-2-furylmethylen)amino]imidazolidin-2,4-dion-Natriumsalz
ASK #07593	
Chemical Abstract Service Nr.	65455-71-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1317-28-8; 14409-72-4; 26571-11-9; 41257-07-2; 63003-44-1; 64613-77-0
Formelstamm	C15-H24-O . 9 C2-H4-O
Molgewicht	616.8235
Bruttoformel	C ₃₃ H ₆₀ O ₁₀

Vorzugsbezeichnung Nonoxinol 9
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 Phpa13.3(2001); GII; AAN; Ph.Eur.4.0+4,5,0,6,0,7.0(2002-2011)/1454; BP2001-2012; MAR2012; BAN; EUTCT; Eur.Ph.4.0+4,5,0,6,0,7.0(2002-2011); Ph.Int.2011; ATC-DE

2. Bezeichnung -[4-, 2- und 2,4-Bis(*verzweigt*-C₉-Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-9 (ca. 85:10:5)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 26-(4-Isononylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24-octaohexacosan-1-ol; NP 9; Macrogol-9-mono(nonylphenyl)ether; 26-(p-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24-octaohexacosan-1-ol; alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxynona(oxyethylen); 26-(4-tert-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24-octaohexacosan-1-ol; Macrogol-9-(nonylphenyl)ether; 2-[2-[2-[2-[2-[2-[2-(4-Nonylphenoxy)ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethanol; 26-(4-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24-octaohexacosan-1-ol; alpha-(p-Nonylphenyl)-omega-hydroxynona(oxyethylen); 26-(Isononylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24-octaohexacosan-1-ol; 26-(Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24-octaohexacosan-1-ol; Polyethylenglycol-9-mono(p-nonylphenyl)ether; alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-9

ASK #07594

Chemical Abstract Service Nr. 124-19-6
Molgewicht 142.2386
Bruttoformel C₉H₁₈O
2. Bezeichnung Nonanal

ASK #07595

Chemical Abstract Service Nr. 467-85-6
Molgewicht 295.4186
Bruttoformel C₂₀H₂₅NO
Vorzugsbezeichnung Normethadon
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST
2. Bezeichnung 6-Dimethylamino-4,4-diphenylhexan-3-on

ASK #07596

Chemical Abstract Service Nr. 525-66-6
Molgewicht 259.3434
Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Propranolol
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 1-(Naphthalin-1-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Isopropylamino-3-(1-naphthyloxy)propan-2-ol

ASK #07597

Chemical Abstract Service Nr. 318-98-9
Formelstamm C16-H21-N-O2 . CI-H
Molgewicht 295.8044
Bruttoformel C₁₆H₂₂ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Propranololhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005.5.0.5.5,5.8/568; USMI10; DAC83; Ph.Eur.2002.4.00/568; Ph.Eur.2008.6.0/568; MAR28
2. Bezeichnung 1-(Naphthalin-1-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Isopropylamino-3-(1-naphthyloxy)propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #07598

Chemical Abstract Service Nr. 847-84-7
Formelstamm C20-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht 331.8795
Bruttoformel C₂₀H₂₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Normethadonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 6-Dimethylamino-4,4-diphenylhexan-3-on-hydrochlorid

ASK #07599

Chemical Abstract Service Nr. 303-81-1
Molgewicht 612.6243
Bruttoformel C₃₁H₃₆N₂O₁₁
Vorzugsbezeichnung Novobiocin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung N-[7-(3-O-Carbamoyl-6-desoxy-5-C-methyl-4-O-methyl-*-L*-lyxo-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-8-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-3-yl]-4-hydroxy-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)benzamid

ASK #07600

Chemical Abstract Service Nr. 129-16-8
Formelstamm (C20-H8-Br2-Hg-O6)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 750.6515
Bruttoformel C₂₀H₈Br₂HgNa₂O₆
Vorzugsbezeichnung Merbromin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 NFXII; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-(2,7-Dibrom-4-hydroxomercurio-6-hydroxy-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure-Dinatriumsalz

ASK #07601

Chemical Abstract Service Nr. 50-44-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 111079-50-6; 39454-94-9; 5759-99-9; 5818-33-7; 5818-60-0
Molgewicht 152.1771
Bruttoformel C₅H₄N₄S

Vorzugsbezeichnung Mercaptopurin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 RÖMP2023
2. Bezeichnung 1,7-Dihydro-6*H*-purin-6-thion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Purin-6-thiol

ASK #07602

Chemical Abstract Service Nr. 492-18-2
Formelstamm (C13-H16-Hg-N-O6)⁻ Na⁺
Molgewicht 505.849
Bruttoformel C₁₃H₁₆HgNNaO₆
Vorzugsbezeichnung Mersalyl
International Nonproprietary Name INNv.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; BPC59
2. Bezeichnung {2-[(3-Hydroxomercurio-2-methoxypropyl)carbamoyl]phenoxy}essigsäure-Natriumsalz

ASK #07605

Chemical Abstract Service Nr. 3734-52-9
Molgewicht 231.3333
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO
Vorzugsbezeichnung Metazocin
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI11
2. Bezeichnung 3,6,11-Trimethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol

ASK #07606

Chemical Abstract Service Nr. 97-63-2
Molgewicht 114.1424
Bruttoformel C₆H₁₀O₂
2. Bezeichnung Ethyl(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung Ethylmethacrylat

ASK #07608

Chemical Abstract Service Nr. 126-31-8
Formelstamm (C-H2-I-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 243.984
Bruttoformel CH₂INaO₃S
Vorzugsbezeichnung Methiodal-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung Iodmethansulfonsäure-Natriumsalz

ASK #07609

Chemical Abstract Service Nr. 14056-64-5
Formelstamm C19-H24-N2-S2 . Cl-H
Molgewicht 380.9982
Bruttoformel C₁₉H₂₅ClN₂S₂
Vorzugsbezeichnung Methiomeprazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L11)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (RS)-N,N,2-Trimethyl-3-(2-methylsulfanyl-10H-phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-Dimethyl[2-methyl-3-(2-methylsulfanyl-10H-phenothiazin-10-yl)propyl]azan-hydrochlorid

ASK #07610

Chemical Abstract Service Nr. 532-03-6
Molgewicht 241.2405
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₅
Vorzugsbezeichnung Methocarbamol
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN
2. Bezeichnung [2-Hydroxy-3-(2-methoxyphenoxy)propyl]carbamat

ASK #07611

Chemical Abstract Service Nr. 865-04-3
Molgewicht 608.6787
Bruttoformel C₃₃H₄₀N₂O₉
Vorzugsbezeichnung Methoserpidin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung Methyl[10,17 -dimethoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]

ASK #07612

Chemical Abstract Service Nr. 3562-99-0
Formelstamm (C15-H13-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 258.2693
Bruttoformel C₁₅H₁₄O₄
Vorzugsbezeichnung Menbuton
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 3-(4-Methoxy-1-naphthoyl)propansäure

ASK #07613

Chemical Abstract Service Nr. 16643-66-6

Formelstamm	2(C ₁₅ -H ₁₃ -O ₄) ⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	538.8276
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₆ MgO ₈
Vorzugsbezeichnung	Menbuton-Hemimagnesium
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	4-(4-Methoxynaphthalin-1-yl)-4-oxobutansäure-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #07614	
Chemical Abstract Service Nr.	34319-16-9
Formelstamm	C ₁₆ -H ₂₇ -N-O ₄ . Cl-H
Molgewicht	333.8508
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Guafecainolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	1-[2-(Diethylamino)ethoxy]-3-(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #07615	
Chemical Abstract Service Nr.	532-11-6
Molgewicht	240.3649
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ OS ₃
2. Bezeichnung	5-(4-Methoxyphenyl)-3 <i>H</i> -1,2-dithiol-3-thion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Anetholtrithion
ASK #07616	
Chemical Abstract Service Nr.	2307-81-5
Formelstamm	C ₁₃ -H ₁₉ -N-O ₃ . Cl-H
Molgewicht	273.7558
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ ClNO ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)-3-methoxypropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)(3-methoxypropyl)azan-hydrochlorid
ASK #07617	
Chemical Abstract Service Nr.	1040-23-9
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₆ -O ₁₀ -S ₂) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	396.2582
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ Na ₂ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulmarin-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10

2. Bezeichnung 4-Methyl-2-oxo-2*H*-chromen-6,7-diylbis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz
ASK #07618
Chemical Abstract Service Nr. 695-34-1
Molgewicht 108.1411
Bruttoformel C₆H₈N₂
2. Bezeichnung 4-Methylpyridin-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Methyl-2-pyridylazan

ASK #07619
Chemical Abstract Service Nr. 16008-36-9
Molgewicht 283.3648
Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Methyl-desorphan
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-6,17-dimethylmorphin-6-en-3-ol

ASK #07620
Chemical Abstract Service Nr. 509-56-8
Molgewicht 301.3801
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Methyl-dihydromorphan
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-6,17-dimethylmorphinan-3,6 -diol

ASK #07621
Chemical Abstract Service Nr. 552-79-4
Molgewicht 179.2588
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Dimethylamino-1-phenylpropan-1-ol
3. Bezeichnung *N*-Methyl-*L*-ephedrin
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10

ASK #07622
Chemical Abstract Service Nr. 38455-90-2
Formelstamm C11-H17-N-O . Cl-H
Molgewicht 215.7197
Bruttoformel C₁₁H₁₈ClNO
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Dimethylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

3. Bezeichnung N-Methyl-L-ephedrinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; MAR28

ASK #07623

Formelstamm (C₉H₁₄N-O₂)⁺ I⁻

Molgewicht 295.1174

Bruttoformel C₉H₁₄INO₂

2. Bezeichnung 3-Dimethoxymethyl-1-methylpyridiniumiodid

ASK #07624

Chemical Abstract Service Nr. 302-76-1

Molgewicht 286.4085

Bruttoformel C₁₉H₂₆O₂

2. Bezeichnung 17-Methylestra-1,3,5(10)-trien-3,17-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 17alpha-Methylestradiol

ASK #07625

Chemical Abstract Service Nr. 302-66-9

Molgewicht 141.1677

Bruttoformel C₇H₁₁NO₂

Vorzugsbezeichnung Methylpentynolcarbamate

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung (3-Methylpent-1-in-3-yl)carbamate

ASK #07626

Chemical Abstract Service Nr. 1050-79-9

Molgewicht 355.4457

Bruttoformel C₂₂H₂₆FNO₂

Vorzugsbezeichnung Moperon

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-hydroxy-4-(p-tolyl)piperidino]butan-1-on

ASK #07627

Chemical Abstract Service Nr. 3871-82-7

Formelstamm C₂₂H₂₆F-N-O₂ . Cl-H

Molgewicht 391.9067

Bruttoformel C₂₂H₂₇ClFNO₂

Vorzugsbezeichnung Moperonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L16)

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-hydroxy-4-(*p*-tolyl)piperidino]butan-1-on-hydrochlorid

ASK #07628

Chemical Abstract Service Nr. 14777-25-4
Formelstamm C₂₀-H₂₅-N₃-S . 2(C₃-H₄-O₄)
Molgewicht 547.6205
Bruttoformel C₂₆H₃₃N₃O₈S
2. Bezeichnung 10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-10*H*-phenothiazin-propandioat (1:2)
3. Bezeichnung Perazindimalonat
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; MAR28

ASK #07629

Chemical Abstract Service Nr. 361-37-5
Molgewicht 353.458
Bruttoformel C₂₁H₂₇N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Methysergid
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6011; RPS15; MAR28
2. Bezeichnung *N*-[(*S*)-1-Hydroxybutan-2-yl]-1,6-dimethyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (6*aR*,9*R*,10*aR*)-*N*-[(*S*)-1-Hydroxybutan-2-yl]-4,7-dimethyl-4,6,6*a*,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxamid

ASK #07630

Chemical Abstract Service Nr. 4969-02-2
Molgewicht 309.4683
Bruttoformel C₂₀H₂₃NS
Vorzugsbezeichnung Metixen
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung 1-Methyl-3-(9*H*-thioxanthen-9-ylmethyl)piperidin

ASK #07631

Chemical Abstract Service Nr. 7081-40-5
Formelstamm C₂₀-H₂₃-N-S . Cl-H . H₂-O
Molgewicht 363.9445
Bruttoformel C₂₀H₂₄ClNS
2. Bezeichnung 1-Methyl-3-(9*H*-thioxanthen-9-ylmethyl)piperidin-hydrochlorid 1 H₂O
3. Bezeichnung Metixenhydrochlorid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Metixenhydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Metixenhydrochlorid 1 HO; Metixenhydrochlorid '

ASK #07632

Chemical Abstract Service Nr. 7232-21-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 49625-23-2

Formelstamm C14-H22-Cl-N3-O2 . Cl-H

Molgewicht 336.2573

Bruttoformel C₁₄H₂₃Cl₂N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Metoclopramidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; MAR2015; DAC93; MAR28

2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Amino-5-chlor-N-(2-diethylaminoethyl)-o-anisamid-monohydrochlorid; Metoclopramid-Hydrochlorid; Wasserfreies Metoclopramidhydrochlorid; Metoclopramidmonohydrochlorid; 4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamidmonohydrochlorid; Metoclopramidhydrochlorid, wasserfreies

ASK #07633

Chemical Abstract Service Nr. 143-52-2

Molgewicht 299.3642

Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₃

Vorzugsbezeichnung Metopon

International Nonproprietary Name INNv.L1

Zitat Bezeichnung 1 YLST; USM11

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-hydroxy-5,17-dimethylmorphinan-6-on

ASK #07634

Chemical Abstract Service Nr. 124-92-5

Formelstamm C18-H21-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 335.8252

Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Metoponhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L1)

Zitat Bezeichnung 1 YLST

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-hydroxy-5,17-dimethylmorphinan-6-on-hydrochlorid

ASK #07635

Chemical Abstract Service Nr. 1949-45-7

Formelstamm (C12-H10-I3-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 627.9402

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ I ₃ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Metrizoesäure
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(<i>N</i> -methylacetamido)benzoesäure
ASK #07636	
Chemical Abstract Service Nr.	20828-80-2
Formelstamm	2(C ₁₂ -H ₁₀ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ Ca ₂ ⁺
Molgewicht	1293.9424
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ CaI ₆ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Calciummetrizoat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(<i>N</i> -methylacetamido)benzoesäure-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Metrizoesäure-Calciumsalz
ASK #07637	
Chemical Abstract Service Nr.	20968-37-0
Formelstamm	2(C ₁₂ -H ₁₀ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ Mg ₂ ⁺
Molgewicht	1278.1694
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ I ₆ MgN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Magnesiummetrizoat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(<i>N</i> -methylacetamido)benzoesäure-Magnesiumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Metrizoesäure-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #07638	
Chemical Abstract Service Nr.	7241-11-4
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₀ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ (C ₇ -H ₁₈ -N-O ₅) ⁺
Molgewicht	823.1537
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ I ₃ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Metrizoat-Meglumin
International Nonproprietary Name	(INN.L5),L6
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(<i>N</i> -methylacetamido)benzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #07639	
Chemical Abstract Service Nr.	7225-61-8

Formelstamm (C₁₂-H₁₀-I₃-N₂-O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 649.922
Bruttoformel C₁₂H₁₀I₃N₂NaO₄
Vorzugsbezeichnung Natriummetrizoat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 3-Acetamido-2,4,6-triod-5-(*N*-methylacetamido)benzoesäure-Natriumsalz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Metrizoat-Natrium; Metrizoesäure-Natriumsalz

ASK #07640

Chemical Abstract Service Nr. 54-36-4
Molgewicht 226.2738
Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Metyrapon
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 2-Methyl-1,2-bis(pyridin-3-yl)propan-1-on

ASK #07641

Chemical Abstract Service Nr. 114-91-0
Molgewicht 137.179
Bruttoformel C₈H₁₁NO
Vorzugsbezeichnung Metyridin
International Nonproprietary Name INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2-(2-Methoxyethyl)pyridin

ASK #07642

Chemical Abstract Service Nr. 488-41-5
Molgewicht 307.9651
Bruttoformel C₆H₁₂Br₂O₄
Vorzugsbezeichnung Mitobronitol
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10; BP2001,2002,2003
2. Bezeichnung 1,6-Dibrom-1,6-didesoxy-D-mannitol

ASK #07643

Chemical Abstract Service Nr. 50-07-7
Molgewicht 334.3272
Bruttoformel C₁₅H₁₈N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Mitomycin

International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA14.4/1655; USAN; BP2010; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2005,5.0; MAR28
2. Bezeichnung {[(1a*S*,8*S*,8a*R*,8b*S*)-6-Amino-8a-methoxy-5-methyl-4,7-dioxo-1,1a,2,4,7,8,8a,8b-octahydroazirino[2',3':3,4]pyrrolo[1,2-*a*]indol-8-yl]methyl}carbamat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Mitomycin C

ASK #07644

Chemical Abstract Service Nr. 1508-45-8
Molgewicht 474.5036
Bruttoformel C₂₄H₃₀N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Mitopodozid

International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (5*R*,6*S*,7*S*,8*R*)-2'-Ethyl-8-hydroxy-7-hydroxymethyl-5-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-5,6,7,8-tetrahydronaphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6-carbohydrazid

ASK #07645

Chemical Abstract Service Nr. 103-16-2
Molgewicht 200.2332
Bruttoformel C₁₃H₁₂O₂
Vorzugsbezeichnung Monobenzon

International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 4-(Benzyloxy)phenol

ASK #07647

Chemical Abstract Service Nr. 3731-59-7
Molgewicht 171.2003
Bruttoformel C₆H₁₃N₅O
Vorzugsbezeichnung Moroxydin

International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung *N*'-Carbamimidoylmorpholin-4-carboximidamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(Morpholin-4-carboximidoyl)guanidin

ASK #07648

Chemical Abstract Service Nr. 3160-91-6
Formelstamm C6-H13-N5-O . Cl-H
Molgewicht 207.6613
Bruttoformel C₆H₁₄ClN₅O
Vorzugsbezeichnung Moroxydinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung *N*¹-Carbamimidoylmorpholin-4-carboximidamid-hydrochlorid

ASK #07649

Chemical Abstract Service Nr. 469-81-8

Molgewicht 346.4638

Bruttoformel C₂₀H₃₀N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Morpheridin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI9.6106

2. Bezeichnung Ethyl{1-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-4-phenylpiperidin-4-carboxylat}

ASK #07650

Chemical Abstract Service Nr. 57-27-2

Molgewicht 285.3377

Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₃

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diol

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Morphin

Zitat Bezeichnung 3 PubChem; ChemIDplus; ChemSpider

ASK #07651

Chemical Abstract Service Nr. 6211-15-0

Formelstamm 2(C₁₇-H₁₉-N-O₃) . H₂-O₄-S . 5 H₂-O

Molgewicht 758.8302

Bruttoformel C₃₄H₄₀N₂O₁₀S

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diol-sulfat (2:1) 5 H₂O

3. Bezeichnung Morphinsulfat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Di(7,8-didehydro-4,5a-epoxy-17-methylmorphinan-3,6a-diol)-sulfat-Pentahydrat; Morphinsulfat; Morphinsulfat 5 HO; Morphinhemisulfat 2.5 HO

ASK #07652

Chemical Abstract Service Nr. 639-46-3

Molgewicht 301.3371

Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₄

2. Bezeichnung (5*R*,6*S*)-4,5-Epoxy-3,6-dihydroxy-17-methylmorphin-7-en-17-oxid

3. Bezeichnung Morphin-*N*-oxid

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; YLST

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (5*R*,6*S*)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diol-17-oxid; 4,5alpha-Epoxy-3,6alpha-dihydroxy-17-methylmorphin-7-en-17-oxid

ASK #07654

Chemical Abstract Service Nr. 544-63-8
Formelstamm (C₁₄-H₂₇-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 228.3709
Bruttoformel C₁₄H₂₈O₂
2. Bezeichnung Tetradecansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Myristinsäure

ASK #07655

Chemical Abstract Service Nr. 467-18-5
Molgewicht 585.8158
Bruttoformel C₃₈H₅₁NO₄
Vorzugsbezeichnung Myrophin
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST
2. Bezeichnung (3-Benzyloxy-4,5 -epoxy-17-methylmorphin-7-en-6-yl)tetradecanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Myristylbenzylmorphin

ASK #07656

Chemical Abstract Service Nr. 6550-46-5
Molgewicht 388.6264
Bruttoformel C₂₆H₄₄O₂
2. Bezeichnung [5-Methyl-2-(propan-2-yl)phenyl]hexadecanoat
3. Bezeichnung Thymylpalmitat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (2-Isopropyl-5-methylphenyl)palmitat

ASK #07664

2. Bezeichnung Papaver-somniferum-Samenöl(fett)
3. Bezeichnung Mohnöl
Zitat Bezeichnung 3 FIE96; EB6; GII

ASK #07666

Chemical Abstract Service Nr. 53-33-8
Molgewicht 392.4611
Bruttoformel C₂₂H₂₉FO₅
Vorzugsbezeichnung Paramethason
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #07667

Chemical Abstract Service Nr. 1597-82-6

Molgewicht 434.4977

Bruttoformel C₂₄H₃₁FO₆

Vorzugsbezeichnung Paramethason-21-acetat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
ASK #07668

Formelstamm (C₂₂-H₂₈-F-O₈-P)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 516.4046

Bruttoformel C₂₂H₂₈FNa₂O₈P

Vorzugsbezeichnung Dinatrium(paramethason-21-phosphat)

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Paramethason-21-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #07669

Chemical Abstract Service Nr. 70-70-2

Molgewicht 150.1745

Bruttoformel C₉H₁₀O₂

Vorzugsbezeichnung Paroxypropion

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxyphenyl)propan-1-on
ASK #07671

Chemical Abstract Service Nr. 2219-30-9

Formelstamm C₅-H₁₁-N-O₂-S . Cl-H

Molgewicht 185.6723

Bruttoformel C₅H₁₂ClNO₂S

Vorzugsbezeichnung Penicillaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-methyl-3-sulfanylbutansäure-hydrochlorid

ASK #07672

Chemical Abstract Service Nr. 9001-74-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9073-60-3

Molgewicht	29100
Vorzugsbezeichnung	Penicillinase
International Nonproprietary Name	INNv.L111:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; EUTCT; USMI11
2. Bezeichnung	-Lactamase
Zitat Bezeichnung 2	EC3.5.2.6
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	beta-Lactamhydrolase; Cephalosporinase
ASK #07673	
Chemical Abstract Service Nr.	7009-88-3
Formelstamm	2(C16-H18-N2-O4-S) . C16-H18-N2
Molgewicht	907.1078
Bruttoformel	C ₄₈ H ₅₄ N ₆ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenyracillin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-2,5-Diphenylpiperazin-Salz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure-2,5-Diphenylpiperazin-Salz (2:1)
ASK #07674	
Chemical Abstract Service Nr.	87-08-1
Formelstamm	(C16-H17-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	350.3895
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Phenoxyethylpenicillin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.01/148; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/148; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/148; PHARMEUROPA8.2; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R)-2,2-Dimethyl-6-(phenoxyacetamido)penam-3-carbonsäure; Penicillin V
ASK #07676	
Chemical Abstract Service Nr.	434-43-5
Molgewicht	163.2594
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N
Vorzugsbezeichnung	Pentorex
International Nonproprietary Name	INN.L9
2. Bezeichnung	2-Methyl-3-phenylbutan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	2-Methyl-3-phenylbutan-2-ylazan
ASK #07677	
Chemical Abstract Service Nr.	2731-42-2
Formelstamm	C11-H17-N . C4-H6-O6
Molgewicht	313.3462
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Pentorex[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	2-Methyl-3-phenylbutan-2-amin-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Methyl-3-phenylbutan-2-ylazan-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #07678	
Molgewicht	178.2707
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	3-Methyl-4-pentylphenol
ASK #07679	
Chemical Abstract Service Nr.	38869-91-9
Molgewicht	130.1882
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂ O
2. Bezeichnung	Pentylharnstoff
ASK #07680	
Chemical Abstract Service Nr.	58-39-9
Molgewicht	403.9686
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ ClN ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Perphenazin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; EAB.VU.Syn; Ph.Eur.2002,4.00/629; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0629; Ph.Eur.2005,5.0/0629
2. Bezeichnung	2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #07681	
Chemical Abstract Service Nr.	1182-87-2
Molgewicht	548.665
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₄ O ₉
2. Bezeichnung	3-(6-Desoxy-3- <i>O</i> -methyl- β -D-glucopyranosyloxy)-14-hydroxy-19-oxo-5 α -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung	Peruvosid
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; USMI9.6968

ASK #07683

Chemical Abstract Service Nr. 77-17-8
Molgewicht 233.3062
Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₂
2. Bezeichnung Ethyl(4-phenylpiperidin-4-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Norpethidin; Pethidin-Zwischenprodukt B

ASK #07684

Chemical Abstract Service Nr. 3627-48-3
Formelstamm (C₁₃-H₁₆-N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 219.2796
Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₂
2. Bezeichnung 1-Methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pethidinsäure; Pethidin-Zwischenprodukt C

ASK #07689

Chemical Abstract Service Nr. 5137-52-0
Molgewicht 206.2808
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₂
2. Bezeichnung Pentyl(phenylacetat)

ASK #07690

Chemical Abstract Service Nr. 5421-04-5
Molgewicht 222.2802
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₃
2. Bezeichnung Isopentyl[(*RS*)-(hydroxy)(phenyl)acetat]

ASK #07691

Chemical Abstract Service Nr. 583-03-9
Molgewicht 164.2441
Bruttoformel C₁₁H₁₆O
Vorzugsbezeichnung Fenipentol
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3904
2. Bezeichnung 1-Phenylpentan-1-ol

ASK #07692

Chemical Abstract Service Nr. 83-12-5
Molgewicht 222.2387
Bruttoformel C₁₅H₁₀O₂
Vorzugsbezeichnung Phenindion

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung 2-Phenylindan-1,3-dion

ASK #07693

Chemical Abstract Service Nr. 90-22-2

Formelstamm (C₁₉H₃₂N-O₂)⁺ Br⁻

Molgewicht 386.3669

Bruttoformel C₁₉H₃₂BrNO₂

2. Bezeichnung *rac*-N,N-Diethyl-N-methyl-2-[[*(2R,3)*]-3-methyl-2-phenylpentanoyl]oxy]ethanaminiumbromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (+/-)-Diethylmethyl[2-(3-methyl-2-phenylvaleryloxy)ethyl]ammoniumbromid; N,N-Diethyl-N-methyl-N-[2-(3-methyl-2-phenylpentanoyloxy)ethyl]ammoniumbromid; Diethylmethyl[2-(3-methyl-2-phenylpentanoyloxy)ethyl]ammoniumbromid; 2-Phenyl-3-methylvaleriansäure-beta-diäthylaminoäthylester-brommethylat; 2-Diethylaminoethyl(3-methyl-2-phenylvalerat)methylbromid; N,N-Diethyl-N-methyl-2-[(3-methyl-1-oxo-2-phenylpentyl)oxy]ethanaminiumbromid; (2-Diethylaminoethyl)-3-methyl-2-phenylvaleratmethobromid; Diethyl(methyl)[2-(3-methyl-2-phenylvaleryloxy)ethyl]ammoniumbromid; (+/-)-Diethyl-methyl-2-(3-methyl-2-phenylvaleryloxy)ethylammoniumbromid; N,N-diethyl-N-methyl-2-[(3-methyl-2-phenylpentanoyl)oxy]ethanaminiumbromid; 2-Phenyl-3-methylpentansäure-beta-diäthylaminoäthylester-brommethylat; Valetamatbromid

ASK #07694

Chemical Abstract Service Nr. 90-30-2

Molgewicht 219.2811

Bruttoformel C₁₆H₁₃N

2. Bezeichnung N-Phenyl-naphthalin-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-(1-Naphthyl)anilin; (1-Naphthyl)(phenyl)azan

ASK #07695

Chemical Abstract Service Nr. 60662-80-8

Formelstamm (C₂₁-H₂₂-N₄-O₈-S₃)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 600.5959

Bruttoformel C₂₁H₂₂N₄Na₂O₈S₃

2. Bezeichnung 1-[4-(2,6-Dimethylpyrimidin-4-ylsulfamoyl)anilino]-3-phenylpropan-1,3-disulfonsäure-Dinatriumsalz

ASK #07696

Chemical Abstract Service Nr. 553-69-5

Molgewicht 214.2631

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O

Vorzugsbezeichnung Fenyramidol

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 1-Phenyl-2-(2-pyridylamino)ethanol

ASK #07697

Chemical Abstract Service Nr. 326-43-2

Formelstamm C13-H14-N2-O . Cl-H
Molgewicht 250.724
Bruttoformel C₁₃H₁₅ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Fenylramidolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 1-Phenyl-2-(2-pyridylamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #07698

Chemical Abstract Service Nr. 6099-90-7
Molgewicht 162.1406
Bruttoformel C₆H₆O₃
2. Bezeichnung Benzol-1,3,5-triol 2 H₂O
3. Bezeichnung Phloroglucin-Dihydrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Phloroglucin 2 HO; Phloroglucin-Dihydrat

ASK #07700

Chemical Abstract Service Nr. 10389-08-9
Formelstamm (C2-H6-N-O4-P)²⁻ Ca²⁺
Molgewicht 179.1251
Bruttoformel C₂H₆CaNO₄P
2. Bezeichnung (2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Calciumsalz (1:1)

ASK #07701

Formelstamm (C2-H6-N-O4-P)²⁻ 2K⁺
Molgewicht 217.2437
Bruttoformel C₂H₆K₂NO₄P
2. Bezeichnung (2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Dikaliumsalz

ASK #07702

Chemical Abstract Service Nr. 34851-96-2
Formelstamm (C2-H6-N-O4-P)²⁻ Mg²⁺
Molgewicht 163.3521
Bruttoformel C₂H₆MgNO₄P
2. Bezeichnung (2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Magnesiumsalz (1:1)

ASK #07703

Chemical Abstract Service Nr. 7723-14-0
Molgewicht 30.9738
Bruttoformel P
2. Bezeichnung Phosphor
Zitat Bezeichnung 2 DAB6

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Weißer Phosphor

ASK #07704

2. Bezeichnung Ambra

Zitat Bezeichnung 2 HAB1; HAB2007-2009; HAB2010-2014; EB6; HAB2000-2006; HAB34; HAB2015-2016

3. Bezeichnung Amber

Zitat Bezeichnung 3 EB6

ASK #07705

Chemical Abstract Service Nr. 57-47-6

Molgewicht 275.3461

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₃O₂

2. Bezeichnung [(3a*S*,8a*R*)-1,3a,8-Trimethyl-1,2,3,3a,8,8a-hexahydropyrrolo[2,3-*b*]indol-5-yl](methylcarbamat)

3. Bezeichnung Physostigmin

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.7189

ASK #07706

Chemical Abstract Service Nr. 64-47-1

Formelstamm 2(C₁₅-H₂₁-N₃-O₂) . H₂-O₄-S

Molgewicht 648.7708

Bruttoformel C₃₀H₄₄N₆O₈S

2. Bezeichnung [(3a*S*,8a*R*)-1,3a,8-Trimethyl-1,2,3,3a,8,8a-hexahydropyrrolo[2,3-*b*]indol-5-yl](methylcarbamat)-sulfat (2:1)

3. Bezeichnung Physostigminsulfat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Physostigminhemisulfat

ASK #07707

Chemical Abstract Service Nr. 23744-24-3

Molgewicht 351.4388

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Pipoxolan

International Nonproprietary Name INNv.L23

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 5,5-Diphenyl-2-(2-piperidinoethyl)-1,3-dioxolan-4-on

ASK #07708

Chemical Abstract Service Nr. 18174-58-8

Formelstamm C₂₂-H₂₅-N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 387.8997

Bruttoformel C₂₂H₂₆ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Pipoxolanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L23)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 5,5-Diphenyl-2-(2-piperidinoethyl)-1,3-dioxolan-4-on-hydrochlorid
ASK #07709
Chemical Abstract Service Nr. 302-41-0
Molgewicht 430.5851
Bruttoformel C₂₇H₃₄N₄O
Vorzugsbezeichnung Piritramid
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 YLST; MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 1'-(3-Cyan-3,3-diphenylpropyl)[1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid
ASK #07710
Formelstamm C27-H34-N4-O . C4-H6-O6
Molgewicht 580.6719
Bruttoformel C₃₁H₄₀N₄O₇
Vorzugsbezeichnung Piritramid[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung 1'-(3-Cyan-3,3-diphenylpropyl)[1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #07711
Formelstamm C27-H34-N4-O . 2(C4-H6-O6)
Molgewicht 730.7587
Bruttoformel C₃₅H₄₆N₄O₁₃
Vorzugsbezeichnung Piritramidbis[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; YLST
2. Bezeichnung 1'-(3-Cyan-3,3-diphenylpropyl)[1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:2)
ASK #07714
Chemical Abstract Service Nr. 94-63-3
Formelstamm (C7-H9-N2-O)⁺ I⁻
Molgewicht 264.0636
Bruttoformel C₇H₉N₂O
Vorzugsbezeichnung Pralidoximiodid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-Hydroxyiminomethyl-1-methylpyridiniumiodid
ASK #07715
Chemical Abstract Service Nr. 599-33-7

Molgewicht	372.4547
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Prednyliden
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	11 ,17,21-Trihydroxy-16-methylidenpregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #07716	
Chemical Abstract Service Nr.	22887-42-9
Formelstamm	C28-H39-N-O6 . Cl-H
Molgewicht	522.0733
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ ClNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Prednyliden-21-diethylaminoacetat-hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-16-methyliden-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl[2-(diethylamino)acetat]-hydrochlorid
ASK #07717	
Chemical Abstract Service Nr.	390-64-7
Molgewicht	329.4779
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ N
Vorzugsbezeichnung	Prenylamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Phenylpropan-2-yl)-3,3-diphenylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,3-Diphenylpropyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan
ASK #07718	
Chemical Abstract Service Nr.	69-43-2
Formelstamm	C24-H27-N . C3-H6-O3
Molgewicht	419.5558
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Prenylaminlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	3,3-Diphenyl- <i>N</i> -(1-phenylpropan-2-yl)propan-1-amin-[<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxypropanoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,3-Diphenylpropyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan-(<i>RS</i>)-lactat (1:1)
ASK #07719	
Chemical Abstract Service Nr.	721-50-6

Molgewicht 220.3107
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O
Vorzugsbezeichnung Prilocain
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1362; Ph.Eur.2008,6.0/1362; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00/1362; MAR29
2. Bezeichnung *rac-(R)-N-(2-Methylphenyl)-2-(propylamino)propanamid*
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2'-Methyl-2-(propylamino)propananilid

ASK #07720

Chemical Abstract Service Nr. 1786-81-8
Formelstamm C13-H20-N2-O . Cl-H
Molgewicht 256.7716
Bruttoformel C₁₃H₂₁ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Prilocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1363; MAR29; Ph.Eur.2008,6.0/1363; Ph.Eur.2002,4.00/1363; USMI11
2. Bezeichnung *rac-(R)-N-(2-Methylphenyl)-2-(propylamino)propanamid-hydrochlorid*
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2'-Methyl-2-(propylamino)propananilid-hydrochlorid

ASK #07722

Chemical Abstract Service Nr. 270076-60-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11006-76-1
Vorzugsbezeichnung Pristinamycin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

ASK #07723

Formelstamm C13-H20-N2-O2 . H-N-O3
Molgewicht 299.3229
Bruttoformel C₁₃H₂₁N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Procainnitrat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-nitrat (1:1)

ASK #07724

Chemical Abstract Service Nr. 149-13-3
Formelstamm C13-H20-N2-O2 . B5-H5-O10
Molgewicht 455.3988

Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₅ B ₅ N ₂ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Procainmetaborat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-metaborat (1:5)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Procain-0.2-borat
ASK #07725	
Chemical Abstract Service Nr.	54812-66-7
Formelstamm	C13-H20-N2-O2 . H3-O4-P
Molgewicht	334.3053
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₃ N ₂ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Procainphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-phosphat (1:1)
ASK #07726	
Chemical Abstract Service Nr.	671-16-9
Molgewicht	221.2988
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Procarbazin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4-(2-Methylhydrazinylmethyl)-N-(propan-2-yl)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Isopropyl-4-(2-methyldiazanylmethyl)benzamid
ASK #07727	
Chemical Abstract Service Nr.	366-70-1
Formelstamm	C12-H19-N3-O . Cl-H
Molgewicht	257.7597
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Procarbazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-(2-Methylhydrazinylmethyl)-N-(propan-2-yl)benzamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Isopropyl-4-(2-methyldiazanylmethyl)benzamid-hydrochlorid
ASK #07728	
Chemical Abstract Service Nr.	58-38-8

Molgewicht	373.9427
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Prochlorperazin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7560; MAR28; RPS15
2. Bezeichnung	2-Chlor-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #07729	
Chemical Abstract Service Nr.	84-02-6
Formelstamm	C20-H24-Cl-N3-S . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	606.087
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ ClN ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Prochlorperazinhydrogenmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/244; Ph.Eur.2005,5.0/244; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/244
2. Bezeichnung	2-Chlor-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-maleat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Prochlorperazindimaleat
ASK #07730	
Chemical Abstract Service Nr.	5132-55-8
Formelstamm	C20-H24-Cl-N3-S . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	566.154
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ ClN ₃ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Prochlorperazindimesilat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
2. Bezeichnung	2-Chlor-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-methansulfonat (1:2)
ASK #07731	
Chemical Abstract Service Nr.	1508-76-5
Formelstamm	C19-H29-N-O . Cl-H
Molgewicht	323.9006
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Procyclidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-1-phenyl-3-(pyrrolidin-1-yl)propan-1-ol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #07732	
Chemical Abstract Service Nr.	1094-08-2
Formelstamm	C19-H24-N2-S . Cl-H

Molgewicht	348.9332
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Profenaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyl[1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan-hydrochlorid
ASK #07733	
Chemical Abstract Service Nr.	77-14-5
Molgewicht	275.3859
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Proheptazin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; YLST
2. Bezeichnung	(1,3-Dimethyl-4-phenylazepan-4-yl)propionat
ASK #07734	
Chemical Abstract Service Nr.	58-40-2
Molgewicht	284.4191
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Promazin
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]azan
ASK #07735	
Chemical Abstract Service Nr.	53-60-1
Formelstamm	C17-H20-N2-S . Cl-H
Molgewicht	320.88
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Promazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1365; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1365; Ph.Eur.2008,6.0/1365; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]azan-hydrochlorid
ASK #07736	

Chemical Abstract Service Nr.	104-32-5
Molgewicht	312.3663
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Propamidin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4,4'-(Propan-1,3-diylldioxy)dibenzimidamid

ASK #07737

Chemical Abstract Service Nr.	1421-14-3
Molgewicht	337.4107
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Propanidid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; DAC83; USAN; BP88
2. Bezeichnung	Propyl[[4-(diethylcarbamoylmethoxy)-3-methoxyphenyl]acetat]

ASK #07738

Chemical Abstract Service Nr.	561-76-2
Molgewicht	261.3593
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Properidin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.7606
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)

ASK #07740

Chemical Abstract Service Nr.	587-61-1
Molgewicht	447.0082
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ I ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Propyliodon
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	Propyl[(3,5-diiod-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)acetat]

ASK #07741

Chemical Abstract Service Nr.	3595-11-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101-40-6
Molgewicht	155.2804

Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Propylhexedrin
International Nonproprietary Name	INN.L17:corr.CN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)- <i>N</i> , α -Dimethylcyclohexanethanamin; (+/-)-Hexahydrodesoxyephedrin; (<i>RS</i>)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin; (+/-)-2-Cyclohexyl- <i>N</i> ,1-dimethylethylamin; [(<i>RS</i>)-1-Cyclohexylpropan-2-yl](methyl)azan; (+/-)-Hydromethamphetamin
ASK #07742	
Chemical Abstract Service Nr.	6192-95-6
Formelstamm	C10-H21-N . Cl-H
Molgewicht	191.7414
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Propylhexedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17:corr.CN)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>RS</i>)-1-Cyclohexylpropan-2-yl](methyl)azan-hydrochlorid; (<i>RS</i>)- <i>N</i> , α -Dimethylcyclohexanethanamin-hydrochlorid; (<i>RS</i>)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin-hydrochlorid
ASK #07744	
Chemical Abstract Service Nr.	70145-94-7
Formelstamm	C16-H19-N3-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht	339.8834
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Prothipendylhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propan-1-amin-hydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-(10 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]benzothiazin-10-yl)propyl]azan-hydrochlorid 1 HO; Prothipendylhydrochlorid 1 HO
ASK #07745	
Chemical Abstract Service Nr.	136-69-6
Formelstamm	C18-H21-N-O5 . Cl-H
Molgewicht	367.824
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Protokylolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.7683

2. Bezeichnung	4-(1-Hydroxy-2-[[1-(1,3-benzodioxol-5-yl)propan-2-yl]amino]ethyl)benzol-1,2-diol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)propan-2-ylamino]-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-hydrochlorid
ASK #07746	
Chemical Abstract Service Nr.	438-60-8
Molgewicht	263.3767
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Protriptylin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl)- <i>N</i> -methylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(5H-Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl)propyl](methyl)azan
ASK #07747	
Chemical Abstract Service Nr.	1225-55-4
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₁ -N . Cl-H
Molgewicht	299.8377
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Protriptylinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; DAC84
2. Bezeichnung	3-(5 <i>H</i> -Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl)- <i>N</i> -methylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(5H-Dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl)propyl](methyl)azan-hydrochlorid
ASK #07750	
Chemical Abstract Service Nr.	1476-53-5
Formelstamm	(C ₃₁ -H ₃₅ -N ₂ -O ₁₁) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	634.6062
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₅ N ₂ NaO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Novobiocin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[7-(3- <i>O</i> -Carbamoyl-6-desoxy-5- <i>C</i> -methyl-4- <i>O</i> -methyl- <i>-L</i> -lyxo-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-8-methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-yl]-4-hydroxy-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)benzamid-Natriumsalz
ASK #07751	
Formelstamm	3(C ₈ -H ₁₉ -N) . H ₃ -O ₄ -P
Molgewicht	485.7247

Bruttoformel	C ₂₄ H ₆₀ N ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Octodrin-0.33-phosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	6-Methylheptan-2-amin-phosphat (3:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Methylheptan-2-ylazan-phosphat (3:1)
ASK #07752	
Chemical Abstract Service Nr.	1971-57-9
Formelstamm	C8-H19-N . C10-H16-O4-S
Molgewicht	361.5398
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₅ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Octodrincamsilat
International Nonproprietary Name	INN.L8,v.L18
2. Bezeichnung	6-Methylheptan-2-amin-[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Methylheptan-2-ylazan-[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat] (1:1)
ASK #07753	
Chemical Abstract Service Nr.	50-56-6
Molgewicht	1007.1873
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₆ N ₁₂ O ₁₂ S ₂
2. Bezeichnung	Cys(1 <i>S</i> 6 <i>S</i>)-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys(6 <i>S</i> 1 <i>S</i>)-Pro-Leu-Gly-NH ₂
3. Bezeichnung	Oxytocin
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; USM19.6793; USP25(2002),26(2003),27(2004); EUTCT; USAN; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.04/780; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/0780; PHARMEUROPA6.4,21.3; Ph.Eur.2008,6.0/0780
ASK #07754	
Chemical Abstract Service Nr.	26545-90-4
Molgewicht	384.5085
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-17 -(3-oxohexanoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -yl(3-oxohexanoat)
ASK #07755	
Chemical Abstract Service Nr.	313-06-4
Molgewicht	396.5622
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-17 -cipionat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18

Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3629; MAR27
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -yl(3-cyclopentylpropanoat)
ASK #07756	
Chemical Abstract Service Nr.	7732-97-0
Molgewicht	496.7211
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-3,17 -dienantat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diyldeheptanoat
ASK #07757	
Chemical Abstract Service Nr.	113-38-2
Molgewicht	384.5085
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-3,17 -dipropionat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diyldipropanoat
ASK #07758	
Chemical Abstract Service Nr.	28014-46-2
Vorzugsbezeichnung	Polyestradiolphosphat
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	Poly(estradiol-co-phosphorsäure) (x:y)
ASK #07759	
Chemical Abstract Service Nr.	113-22-4
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₃₀ -O ₉) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	532.4905
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ Na ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumestriolsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-16 ,17 -diylbis(hydrogensuccinat)-Dinatriumsalz
ASK #07762	
Chemical Abstract Service Nr.	126-27-2
Molgewicht	467.6434
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₁ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxetacain
International Nonproprietary Name	INN.L5

2. Bezeichnung 2,2'-[(2-Hydroxyethyl)azandiyl]bis[*N*-methyl-*N*-(2-methyl-3-phenylpropan-2-yl)acetamid]
ASK #07764

Chemical Abstract Service Nr. 909-39-7
Formelstamm C23-H29-N3-O . 2 Cl-H
Molgewicht 436.4177
Bruttoformel C₂₃H₃₁Cl₂N₃O
Vorzugsbezeichnung Pipramoldihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 2-[4-[3-(5*H*-Dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)propyl]piperazin-1-yl]ethanol-dihydrochlorid
ASK #07765

Chemical Abstract Service Nr. 3689-50-7
Molgewicht 330.4445
Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Oxomemazin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 10-(3-Dimethylamino-2-methylpropyl)-10*H*-phenothiazin-5,5-dioxid
ASK #07766

Chemical Abstract Service Nr. 4784-40-1
Formelstamm C18-H22-N2-O2-S . Cl-H
Molgewicht 366.9054
Bruttoformel C₁₈H₂₃ClN₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Oxomemazinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 10-(3-Dimethylamino-2-methylpropyl)-10*H*-phenothiazin-5,5-dioxid-hydrochlorid
ASK #07767

Chemical Abstract Service Nr. 1491-59-4
Molgewicht 260.3746
Bruttoformel C₁₆H₂₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Oxymetazolin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 6-*tert*-Butyl-3-[(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)methyl]-2,4-dimethylphenol
ASK #07769

Chemical Abstract Service Nr. 185423-57-8

Formelstamm	2(C5-H12-N2-O2) . (C5-H4-O5)2 ⁻ 2H ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	446.4507
Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₀ N ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Ornithinhemioxoglurat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L28,v.L22)
2. Bezeichnung	(S)-2,5-Diaminopentansäure-2-oxopentandioat (2:1) 2 H ₂ O
ASK #07770	
Chemical Abstract Service Nr.	341-69-5
Formelstamm	C18-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht	305.8423
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Orphenadrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1760; Ph.Eur.2005,5.0/1760; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1760; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(<i>RS</i>)-(2-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(<i>RS</i>)-2-(2-methylbenzhydroxy)ethyl]azan-hydrochlorid
ASK #07771	
Chemical Abstract Service Nr.	526-18-1
Molgewicht	229.2313
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Osalmid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2,4'-Dihydroxybenzanilid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Hydroxy-N-(4-hydroxyphenyl)benzamid
ASK #07772	
Chemical Abstract Service Nr.	15687-41-9
Molgewicht	313.3908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxyfedrin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-[(<i>RS,SR</i>)-1-Hydroxy-1-phenylpropan-2-ylamino]-1-(3-methoxyphenyl)propan-1-on
ASK #07773	
Chemical Abstract Service Nr.	125-53-1

Molgewicht	344.4479
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxyphencyclimin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USM11
2. Bezeichnung	(1-Methyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-ylmethyl)[(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]
ASK #07774	
Chemical Abstract Service Nr.	125-52-0
Formelstamm	C20-H28-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	380.9089
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxyphencycliminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USM11
2. Bezeichnung	(1-Methyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-ylmethyl)[(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]-hydrochlorid
ASK #07775	
Chemical Abstract Service Nr.	76-41-5
Molgewicht	301.3371
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxymorphon
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USM11; EAB.VU.Syn
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-methylmorphinan-6-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	14-Hydroxydihydromorphinon
ASK #07776	
Chemical Abstract Service Nr.	76-42-6
Molgewicht	315.3636
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxycodon
International Nonproprietary Name	INN.Cumul.L3-L15(1971-2013)
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2014; MAR2014
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

4,5alpha-Epoxy-14beta-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on; 4,5alpha-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methyl-6-morphinanon; 14-Hydroxydihydrocodeinon; Dihydrohydroxycodeinon

ASK #07777

Chemical Abstract Service Nr. 16777-42-7
Formelstamm C19-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 349.8518
Bruttoformel C₁₉H₂₄ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Oxyfedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 3-[(*RS,SR*)-1-Hydroxy-1-phenylpropan-2-ylamino]-1-(3-methoxyphenyl)propan-1-on-hydrochlorid

ASK #07778

Chemical Abstract Service Nr. 5585-93-3
Molgewicht 370.5116
Bruttoformel C₂₀H₂₆N₄OS
Vorzugsbezeichnung Oxypendyl
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-{4-[3-(10*H*-Pyrido[3,2-*b*][1,4]benzothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol

ASK #07779

Chemical Abstract Service Nr. 17297-82-4
Formelstamm C20-H26-N4-O-S . 2 Cl-H
Molgewicht 443.4335
Bruttoformel C₂₀H₂₈Cl₂N₄OS
Vorzugsbezeichnung Oxypendyldihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 2-{4-[3-(10*H*-Pyrido[3,2-*b*][1,4]benzothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol-dihydrochlorid

ASK #07780

Chemical Abstract Service Nr. 90-26-6
Molgewicht 163.2163
Bruttoformel C₁₀H₁₃NO
2. Bezeichnung 2-Phenylbutanamid

ASK #07781

Chemical Abstract Service Nr. 40893-04-7
Molgewicht 270.323
Bruttoformel C₁₇H₁₈O₃
2. Bezeichnung (*RS*)-(2-Methoxyphenyl)(2-phenylbutanoat)

ASK #07784

Chemical Abstract Service Nr. 3570-06-7
Molgewicht 313.4339
Bruttoformel $C_{20}H_{27}NO_2$
2. Bezeichnung [2-(Pyrrolidin-1-yl)ethyl](2-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Bicyclophenamin

ASK #07785

Formelstamm C20-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 349.8948
Bruttoformel $C_{20}H_{28}ClNO_2$
2. Bezeichnung [2-(Pyrrolidin-1-yl)ethyl](2-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #07786

Chemical Abstract Service Nr. 32560-48-8
Molgewicht 249.3486
Bruttoformel $C_{15}H_{23}NO_2$
2. Bezeichnung Heptyl[(amino)(phenyl)acetat]

ASK #07788

Molgewicht 264.4063
Bruttoformel $C_{16}H_{28}N_2O$
2. Bezeichnung 2-[[2-(Diethylamino)ethyl](methylamino)-1-phenylpropan-1-ol

ASK #07789

Chemical Abstract Service Nr. 1858-47-5
Formelstamm C11-H17-N . Cl-H
Molgewicht 199.7203
Bruttoformel $C_{11}H_{18}ClN$
Vorzugsbezeichnung Etilamfetaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung N-Ethyl-1-phenylpropan-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Ethyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #07792

Chemical Abstract Service Nr. 1679-76-1
Molgewicht 317.4656
Bruttoformel $C_{20}H_{31}NO_2$
Vorzugsbezeichnung Drofenin
International Nonproprietary Name INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(cyclohexyl)(phenyl)acetat]

ASK #07793

Chemical Abstract Service Nr. 91-82-7
Molgewicht 311.8484
Bruttoformel C₂₀H₂₂ClN
2. Bezeichnung 1-[4-(4-Chlorphenyl)-3-phenylbut-2-en-1-yl]pyrrolidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pyrrobutamin

ASK #07794

Chemical Abstract Service Nr. 3565-03-5
Molgewicht 246.391
Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂
Vorzugsbezeichnung Pimetin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-(4-Benzylpiperidin-1-yl)-N,N-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(4-Benzylpiperidino)ethyl]dimethylazan

ASK #07797

Chemical Abstract Service Nr. 135-88-6
Molgewicht 219.2811
Bruttoformel C₁₆H₁₃N
2. Bezeichnung N-Phenyl-naphthalin-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2-Naphthyl)(phenyl)azan; N-(2-Naphthyl)anilin

ASK #07798

2. Bezeichnung Pinus-Arten-Balsam
3. Bezeichnung Terpentin
Zitat Bezeichnung 3 DAB6

ASK #07799

Chemical Abstract Service Nr. 6056-11-7
Formelstamm C21-H25-N3-O3-S . Cl-H
Molgewicht 435.9674
Bruttoformel C₂₁H₂₆ClN₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Pipazetathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung [2-(2-Piperidinoethoxy)ethyl](10H-pyrido[3,2-b][1,4]benzothiazin-10-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #07800

Chemical Abstract Service Nr.	545-91-5
Formelstamm	C23-H29-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	387.9428
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenadoxonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	6-Morpholino-4,4-diphenylheptan-3-on-hydrochlorid

ASK #07801

Chemical Abstract Service Nr.	79-93-6
Molgewicht	214.6886
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenaglycodol
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenyl)-3-methylbutan-2,3-diol

ASK #07802

Chemical Abstract Service Nr.	129-83-9
Molgewicht	274.4011
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Phenampromid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -(1-piperidinopropan-2-yl)propanamid

ASK #07803

Chemical Abstract Service Nr.	127-35-5
Molgewicht	321.4559
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Phenazocin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.7003; MAR28
2. Bezeichnung	6,11-Dimethyl-3-phenethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol

ASK #07804

Chemical Abstract Service Nr.	51-71-8
Molgewicht	136.1943
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenelzin
International Nonproprietary Name	INNv.L10

Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	(2-Phenylethyl)hydrazin
ASK #07805	
Chemical Abstract Service Nr.	156-51-4
Formelstamm	C8-H12-N2 . H2-O4-S
Molgewicht	234.2728
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Phenelzinsulfat
International Nonproprietary Name	(INNv.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2-Phenylethyl)hydrazin-sulfat (1:1)
ASK #07806	
Chemical Abstract Service Nr.	5470-36-0
Formelstamm	C8-H12-N2 . Cl-H
Molgewicht	172.6552
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenelzinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L10)
2. Bezeichnung	(2-Phenylethyl)hydrazin-hydrochlorid
ASK #07807	
Chemical Abstract Service Nr.	147-55-7
Formelstamm	(C17-H19-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	364.4161
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pheneticillin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxypropanamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6R,7R)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenoxypropanamido)penam-3-carbonsäure
ASK #07808	
Chemical Abstract Service Nr.	132-93-4
Formelstamm	(C17-H19-N2-O5-S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	402.5065
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ KN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pheneticillin-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxypropanamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #07809

Chemical Abstract Service Nr. 1674-96-0

Formelstamm C₁₇-H₂₄-N₂-O₂ . Cl-H

Molgewicht 324.8456

Bruttoformel C₁₇H₂₅ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Phenglutarimidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 3-(2-Diethylaminoethyl)-3-phenylpiperidin-2,6-dion-hydrochlorid

ASK #07810

Chemical Abstract Service Nr. 82-88-2

Molgewicht 261.3609

Bruttoformel C₁₉H₁₉N

Vorzugsbezeichnung Phenindamin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM110

2. Bezeichnung 2-Methyl-9-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-indeno[2,1-*c*]pyridin

ASK #07811

Chemical Abstract Service Nr. 569-59-5

Formelstamm C₁₉-H₁₉-N . C₄-H₆-O₆

Molgewicht 411.4477

Bruttoformel C₂₃H₂₅NO₆

Vorzugsbezeichnung Phenindamin[(*R,R*)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 2-Methyl-9-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-indeno[2,1-*c*]pyridin-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #07812

Chemical Abstract Service Nr. 7009-60-1

Formelstamm (C₁₅-H₁₁-I₂-O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 516.0448

Bruttoformel C₁₅H₁₁I₂NaO₃

Vorzugsbezeichnung Phenioidol-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 3-(4-Hydroxy-3,5-diiodphenyl)-2-phenylpropansäure-Natriumsalz

ASK #07813

Chemical Abstract Service Nr. 111-14-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2243153-85-5

Formelstamm	(C7-H13-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	130.1849
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ O ₂
2. Bezeichnung	Heptansäure
Zitat Bezeichnung 2	USMI10; DAB1999R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Önanthsäure

ASK #07814

Chemical Abstract Service Nr.	134-49-6
Molgewicht	177.2429
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Phenmetrazin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GLST
2. Bezeichnung	3-Methyl-2-phenylmorpholin

ASK #07815

Chemical Abstract Service Nr.	1707-14-8
Formelstamm	C11-H15-N-O . Cl-H
Molgewicht	213.7038
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Phenmetrazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GLST
2. Bezeichnung	3-Methyl-2-phenylmorpholin-hydrochlorid

ASK #07816

Chemical Abstract Service Nr.	13931-75-4
Formelstamm	C11-H15-N-O . C7-H7-Cl-N4-O2
Molgewicht	391.852
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Phenmetrazinteoclat
International Nonproprietary Name	INN.L18,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	8-Chlor-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion-3-Methyl-2-phenylmorpholin-Salz (1:1)

ASK #07817

Chemical Abstract Service Nr.	554-24-5
Formelstamm	(C10-H8-I3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	557.8901

Bruttoformel C₁₀H₉I₃O₃
Vorzugsbezeichnung Phenobutiodil
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM110
2. Bezeichnung 2-(2,4,6-Triiodphenoxy)butansäure

ASK #07818

Chemical Abstract Service Nr. 98-67-9
Formelstamm (C6-H5-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 174.1744
Bruttoformel C₆H₆O₄S
2. Bezeichnung 4-Hydroxybenzolsulfonsäure

ASK #07819

Formelstamm C9-H11-N-O2 . C6-H6-O4-S
Molgewicht 339.3636
Bruttoformel C₁₅H₁₇NO₆S
Vorzugsbezeichnung Benzocain(4-hydroxybenzolsulfonat)
International Nonproprietary Name (INN.L20)
2. Bezeichnung Ethyl(4-aminobenzoat)-(4-hydroxybenzolsulfonat) (1:1)

ASK #07820

Chemical Abstract Service Nr. 18508-59-3
Molgewicht 260.3713
Bruttoformel C₁₇H₂₄O₂
2. Bezeichnung Phenyl(undec-10-enoat)

ASK #07821

Chemical Abstract Service Nr. 468-07-5
Molgewicht 347.4932
Bruttoformel C₂₄H₂₉NO
Vorzugsbezeichnung Phenomorphan
International Nonproprietary Name INN.L2
Zitat Bezeichnung 1 USM111; YLST
2. Bezeichnung 17-Phenethylmorphinan-3-ol

ASK #07822

Chemical Abstract Service Nr. 562-26-5
Molgewicht 367.4813
Bruttoformel C₂₃H₂₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Phenoperidin
International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1	USMI11; YLST
2. Bezeichnung	Ethyl[1-(3-hydroxy-3-phenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]
ASK #07823	
Chemical Abstract Service Nr.	92-84-2
Molgewicht	199.2716
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ NS
Vorzugsbezeichnung	Phenothiazin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	DAC2004R; MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	10 <i>H</i> -Phenothiazin
ASK #07824	
Chemical Abstract Service Nr.	59-96-1
Molgewicht	303.8264
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Phenoxybenzamin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -(2-chlorethyl)-1-phenoxypropan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(2-chlorethyl)(1-phenoxypropan-2-yl)azan
ASK #07825	
Chemical Abstract Service Nr.	673-31-4
Molgewicht	179.2157
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenprobamat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(3-Phenylpropyl)carbammat
ASK #07826	
Chemical Abstract Service Nr.	435-97-2
Molgewicht	280.3178
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Phenprocoumon
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	DAC2004R; MAR28; DAC1999-2004,2005; USPXXII; USMI10; USAN
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-(1-phenylpropyl)-2 <i>H</i> -chromen-2-on
ASK #07827	

Chemical Abstract Service Nr.	86-34-0
Molgewicht	189.2105
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Phensuximid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-Methyl-3-phenylpyrrolidin-2,5-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Methyl-2-phenylsuccinimid
ASK #07828	
Chemical Abstract Service Nr.	73-05-2
Formelstamm	C17-H19-N3-O . Cl-H
Molgewicht	317.8132
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Phentolaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	3-[(4,5-Dihydroimidazol-2-ylmethyl)(<i>p</i> -tolyl)amino]phenol-hydrochlorid
ASK #07829	
Chemical Abstract Service Nr.	63-92-3
Formelstamm	C18-H22-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	340.2873
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Phenoxybenzaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -(2-chlorethyl)-1-phenoxypropan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(2-chlorethyl)(1-phenoxypropan-2-yl)azan-hydrochlorid
ASK #07837	
Formelstamm	C19-H24-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	348.867
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Salverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-(2-Diethylaminoethoxy)benzanilid-hydrochlorid
ASK #07838	

Chemical Abstract Service Nr. 65997-06-0
2. Bezeichnung Hydriertes Kolophonium

Zitat Bezeichnung 2 SGK; ROMP7; GII

ASK #07839

Chemical Abstract Service Nr. 9006-04-6

Formelstamm (C5-H8)_n

2. Bezeichnung Poly[(1*Z*)-1-methylbut-1-en-1,4-diy], pflanzlich

3. Bezeichnung Naturkautschuk

Zitat Bezeichnung 3 EINECS; Hager2008; GESTIS; ROMP10; ROMP2009

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym cis-1,4-Polyisopren, pflanzlich

ASK #07841

Chemical Abstract Service Nr. 9003-27-4

Formelstamm (C4-H8)_n n=ca.6-4000

2. Bezeichnung Poly(1,1-dimethylethylen)

3. Bezeichnung Polyisobutylen

Zitat Bezeichnung 3 GII(2)

ASK #07844

Andere Chemical Abstract Service Nr. 121854-29-3

2. Bezeichnung Poly-*O*-octadecanoylsucrose und deren Fettsäureester-Homologe, hauptsächlich Hexa-, Hepta- und Octa-*O*-(fettacyl)sucrose

3. Bezeichnung Sucrosepoly(palmitat, stearat) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Saccharosepoly(palmitat, stearat); Saccharosepolyfettsäureester; Saccharose(hexa,hepta,octa)(palmitinsäure, stearinsäure)ester; Sucroseester mit Fettsäuren; Saccharosepoly(palmitat, stearat) [35:(20:45)]; Saccharosepolyester

ASK #07846

Chemical Abstract Service Nr. 65-22-5

Formelstamm C8-H9-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 203.6229

Bruttoformel C₈H₁₀ClNO₃

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-5-hydroxymethyl-2-methylisonicotinaldehyd-hydrochlorid

3. Bezeichnung Pyridoxalhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #07847

Chemical Abstract Service Nr. 50-69-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 58-91-3; 6915-40-8; 93781-19-2

Molgewicht 150.1299

Bruttoformel C₅H₁₀O₅

2. Bezeichnung D-Ribose
ASK #07850
Chemical Abstract Service Nr. 13495-09-5
Molgewicht 366.4965
Bruttoformel C₂₃H₃₀N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Piminodin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST
2. Bezeichnung Ethyl[1-(3-anilinopropyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]

ASK #07851
Chemical Abstract Service Nr. 125-51-9
Formelstamm (C22-H28-N-O3)+ Br⁻
Molgewicht 434.3666
Bruttoformel C₂₂H₂₈BrNO₃
Vorzugsbezeichnung Pipenzolatbromid
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 (ATC-DE); Pharmavista; Hager2013; AMVV; GSBL; IGS; ROMP2015
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,3*S*)-1-Ethyl-3-[(hydroxydiphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidiniumbromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Ethyl-3-hydroxy-1-methylpiperidiniumbromidbenzilat; 3-Benziloyloxy-1-ethyl-1-methylpiperidiniumbromid; Pipenzolonbromid; NEPB Br;
1-Ethyl-3-[(hydroxydiphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidiniumbromid; 1-Ethyl-3-hydroxy-1-methylpiperidiniumbenzilatbromid;
1-Ethyl-3-[hydroxy(diphenyl)acetoxy]-1-methylpiperidiniumbromid; Pipenzolatmethylbromid; Pibenzolonbromid; 3-(Benziloyloxy)-1-ethyl-1-methylpiperidiniumbromid

ASK #07854
2. Bezeichnung Persicaria-bistorta-Wurzelstock
3. Bezeichnung Schlangenwiesenknöterichwurzelstock
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/2384
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wiesenknöterichwurzelstock; Polygonum-bistorta-Wurzelstock

ASK #07855
Formelstamm (C5-H10-N2)_n
2. Bezeichnung Poly(piperazin-1,4-diylmethylen)

ASK #07856
Chemical Abstract Service Nr. 9011-05-6
Formelstamm (C4-H8-N2-O3)_n
Molgewicht 132
Vorzugsbezeichnung Polynoxylin
International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.7356; MAR27

2. Bezeichnung Poly(hydroxymethyliminocarbonylhydroxymethyliminomethylen)

ASK #07857

Chemical Abstract Service Nr. 87-66-1

Molgewicht 126.11

Bruttoformel C₆H₆O₃

2. Bezeichnung Benzol-1,2,3-triol

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2011

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Pyrogallol

ASK #07858

Chemical Abstract Service Nr. 9004-70-0

Vorzugsbezeichnung Pyroxylin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USAN; BP2001,2002,2003; USMI10; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung Poly(O-nitro)cellulose

ASK #07859

Chemical Abstract Service Nr. 135-31-9

Formelstamm C20-H22-Cl-N . 2 H3-O4-P

Molgewicht 507.8387

Bruttoformel C₂₀H₂₈ClNO₈P₂

2. Bezeichnung 1-[4-(4-Chlorphenyl)-3-phenylbut-2-en-1-yl]pyrrolidin-phosphat (1:2)

ASK #07860

Chemical Abstract Service Nr. 968-63-8

Molgewicht 291.3868

Bruttoformel C₂₀H₂₁NO

Vorzugsbezeichnung Butinolin

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung 1,1-Diphenyl-4-(pyrrolidin-1-yl)but-2-in-1-ol

ASK #07861

Molgewicht 252.7399

Bruttoformel C₁₃H₁₇ClN₂O

2. Bezeichnung N-(2-Chlor-6-methylphenyl)-2-(pyrrolidin-1-yl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2'-Chlor-6'-methyl-2-(pyrrolidin-1-yl)acetanilid

ASK #07863

Chemical Abstract Service Nr. 6151-23-1

Formelstamm (C26-H28-N3)+ Cl⁻ . 2 H2-O

Molgewicht 454.0042
Bruttoformel C₂₆H₂₈ClN₃
Vorzugsbezeichnung Pyrviniumchlorid 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 6-Dimethylamino-2-[2-(2,5-dimethyl-1-phenyl-1*H*-pyrrol-3-yl)ethenyl]-1-methylchinolin-1-iumchlorid 2 H₂O

ASK #07864

Chemical Abstract Service Nr. 3546-41-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 54366-18-6; 7491-56-7
Formelstamm 2(C₂₆-H₂₈-N₃)⁺ (C₂₃-H₁₄-O₆)²⁻
Molgewicht 1151.3949
Bruttoformel C₇₅H₇₀N₆O₆
Vorzugsbezeichnung Pyrviniumhemiombonat
International Nonproprietary Name (INN.L3),v.L18
2. Bezeichnung {6-Dimethylamino-2-[2-(2,5-dimethyl-1-phenyl-1*H*-pyrrol-3-yl)ethenyl]-1-methylchinolin-1-ium}-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bis{6-dimethylamino-2-[2-(2,5-dimethyl-1-phenylpyrrol-3-yl)vinyl]-1-methylchinolinium}-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)]

ASK #07865

Chemical Abstract Service Nr. 6151-25-3
Molgewicht 338.2663
Bruttoformel C₁₅H₁₀O₇
2. Bezeichnung 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,5,7-trihydroxy-4*H*-chromen-4-on 2 H₂O
3. Bezeichnung Quercetin 2 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 HAB2003R; USMI12

ASK #07866

Chemical Abstract Service Nr. 510-53-2
Molgewicht 271.3972
Bruttoformel C₁₈H₂₅NO
Vorzugsbezeichnung Racemethorphan
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung (9*RS*,13*RS*,14*RS*)-3-Methoxy-17-methylmorphinan

ASK #07867

Chemical Abstract Service Nr. 545-59-5
Molgewicht 392.5338
Bruttoformel C₂₅H₃₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Racemoramid

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-Methyl-4-(morpholin-4-yl)-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(*RS*)-3-Methyl-4-morpholino-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on; (*RS*)-3-Methyl-4-morpholino-2,2-diphenyl-1-(1-pyrrolidinyl)-1-butanon; (+/-)-4-[2-Methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)butyl]morpholin

ASK #07868

Chemical Abstract Service Nr. 297-90-5

Molgewicht 257.3706

Bruttoformel C₁₇H₂₃NO

Vorzugsbezeichnung Racemorphan

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 YLST

2. Bezeichnung (*9RS,13RS,14RS*)-17-Methylmorphinan-3-ol

ASK #07869

Chemical Abstract Service Nr. 482-68-8

Molgewicht 310.3902

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O₂

2. Bezeichnung Sarpagan-10,17-diol

3. Bezeichnung Sarpagin

Zitat Bezeichnung 3 MAR29; USMI11

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 11-Hydroxymethyl-5,6,8,9,10,11,11a,12-octahydro-6,10-methanoindolo[3,2-b]chinolizin-2-ol; Raupin

ASK #07872

Chemical Abstract Service Nr. 155-58-8

Molgewicht 420.4099

Bruttoformel C₂₁H₂₄O₉

2. Bezeichnung {3-Hydroxy-5-[(*E*)-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)ethen-1-yl]phenyl}- β -D-glucopyranosid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Rhaponticin

ASK #07882

Chemical Abstract Service Nr. 115-68-4

Molgewicht 254.3055

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfadiazin

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung *N*-(4-Aminobenzolsulfonyl)-3-methylbut-2-enamid

ASK #07883

Chemical Abstract Service Nr. 122-11-2
Formelstamm (C12-H13-N4-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 310.329
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Sulfadimethoxin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.8696
2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(2,6-dimethoxypyrimidin-4-yl)benzolsulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(1)-(2,6-Dimethoxypyrimidin-4-yl)sulfanilamid

ASK #07884

Chemical Abstract Service Nr. 127-69-5
Formelstamm (C11-H12-N3-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 267.3042
Bruttoformel C₁₁H₁₃N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Sulfafurazol
International Nonproprietary Name INNv.L1
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/741; Ph.Eur.2005,5.0/741; Ph.Eur.2002,4.00/741
2. Bezeichnung *N*'-(3,4-Dimethyl-1,2-oxazol-5-yl)sulfanilamid

ASK #07885

Chemical Abstract Service Nr. 80-74-0
Molgewicht 309.3409
Bruttoformel C₁₃H₁₅N₃O₄S
2. Bezeichnung *N*-(3,4-Dimethyl-1,2-oxazol-5-yl)-*N*-sulfanylacetamid
3. Bezeichnung Sulfafurazolacetyl

ASK #07886

Chemical Abstract Service Nr. 2200-44-4
Formelstamm (C11-H12-N3-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 289.2861
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₃NaO₃S
Vorzugsbezeichnung Sulfafurazol-Natrium
International Nonproprietary Name (INNv.L1)
2. Bezeichnung 2-Amino-*N*-(3,4-dimethyl-1,2-oxazol-5-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #07887

Chemical Abstract Service Nr. 4299-60-9
Formelstamm (C11-H12-N3-O3-S)⁻ (C4-H12-N-O2)⁺

Molgewicht	372.4399
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfafurazol-Diolamin
International Nonproprietary Name	INNv.L1,v.L22
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(3,4-dimethyl-1,2-oxazol-5-yl)benzolsulfonamid-2,2'-Azandiyldiethanol-Salz (1:1)
ASK #07888	
Chemical Abstract Service Nr.	18179-67-4
Formelstamm	(C11-H11-N4-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	302.2848
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₄ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfametoxydiazin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(5-methoxyimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #07889	
Chemical Abstract Service Nr.	80-35-3
Formelstamm	(C11-H11-N4-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	280.303
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfamethoxyimidin
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.1997,638; DAC88
2. Bezeichnung	<i>N</i> '-(6-Methoxyimidin-3-yl)sulfanilamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sulfamethoxyimidin für Tiere
ASK #07890	
Chemical Abstract Service Nr.	729-99-7
Formelstamm	(C11-H12-N3-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	267.3042
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfamoxol
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USM19.8716; MAR28
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4,5-dimethyl-1,3-oxazol-2-yl)benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> (1)-(4,5-Dimethyl-1,3-oxazol-2-yl)sulfanilamid
ASK #07891	
Chemical Abstract Service Nr.	66473-38-9

Formelstamm	(C11-H12-N3-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	289.2861
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₃ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfamoxol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4,5-dimethyl-1,3-oxazol-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(4,5-Dimethyl-2-oxazolyl)sulfanilamid-Natriumsalz
ASK #07893	
Chemical Abstract Service Nr.	599-88-2
Formelstamm	(C11-H11-N4-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	264.3036
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfaperin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8728; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> '-(5-Methylpyrimidin-2-yl)sulfanilamid
ASK #07894	
Chemical Abstract Service Nr.	144-83-2
Formelstamm	(C11-H10-N3-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	249.2889
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfapyridin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	<i>N</i> '-(2-Pyridyl)sulfanilamid
ASK #07895	
Chemical Abstract Service Nr.	902-02-3
Formelstamm	(C15-H13-N4-O2-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	336.3441
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfaphenazol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #07896	
Chemical Abstract Service Nr.	1161-88-2
Formelstamm	C7-H9-N3-O2-S2 . C7-H10-N2-O2-S
Molgewicht	417.5268

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₅ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Sulfatolamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-(Aminomethyl)benzolsulfonamid - 1-Sulfanyl-2-thioharnstoff (1:1)
ASK #07899	
Chemical Abstract Service Nr.	129-46-4
Formelstamm	(C51-H34-N6-O23-S6) ⁶⁻ 6Na ⁺
Molgewicht	1429.1707
Bruttoformel	C ₅₁ H ₃₄ N ₆ Na ₆ O ₂₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Suramin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	8,8'-{3,3'-[3,3'-Carbonylbis(azandiyl)dibenzamido]bis(4-methylbenzamido)}bis(naphthalin-1,3,5-trisulfonsäure)-Hexanatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8,8'-[3,3'-(3,3'-Ureylendibenzamido)bis(4-methylbenzamido)]bis(naphthalin-1,3,5-trisulfonsäure)-Hexanatriumsalz
ASK #07905	
Chemical Abstract Service Nr.	520-52-5
Formelstamm	(C12-H15-N2-O4-P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	284.2481
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ N ₂ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Psilocybin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GLST
2. Bezeichnung	[3-(2-Dimethylaminoethyl)indol-4-yl]dihydrogenphosphat
ASK #07908	
Chemical Abstract Service Nr.	139-56-0
Molgewicht	321.3085
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Salazosulfamid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	5-(4-Sulfamoylphenyldiazenyl)-2-hydroxybenzoesäure
ASK #07909	
Chemical Abstract Service Nr.	599-79-1
Formelstamm	(C18-H13-N4-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	398.3926
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfasalazin

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/863; Ph.Eur.2008,6.0/863; Ph.Eur.2002,4.00/863

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[4-(2-pyridylsulfamoyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Salazosulfapyridin

ASK #07910

Chemical Abstract Service Nr. 5712-95-8

Molgewicht 323.3459

Bruttoformel C₁₈H₁₇N₃O₃

2. Bezeichnung *N*-(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydropyrazol-4-yl)-2-hydroxybenzamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Salicylaminophenazon

ASK #07918

Chemical Abstract Service Nr. 481-06-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 881738-49-4

Molgewicht 246.3016

Bruttoformel C₁₅H₁₈O₃

2. Bezeichnung (3*S*,3*aS*,5*aS*,9*bS*)-3,5*a*,9-Trimethyl-3*a*,5,5*a*,9*b*-tetrahydronaphtho[1,2-*b*]furan-2,8(3*H*,4*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

3. Bezeichnung Santonin

Zitat Bezeichnung 3 JAN; DAB1999R; CAS; EAB3.3-6.0,6.4:gestrichen(2000-2008)R; HAB2017R; JP14-17(2001-2016); EDQM.CRS; ROMP2018; KARRER1903; HAB2012R-2013R; HAB2014R-2016R; EINECS; DAB6; HAB2001R-2011R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Santolacton; (-)-alpha-Santonin; (-)-Santonin; Santoninsäurelacton; (1*S*)-3-Oxoeudesma-1,4-dien-12,6alpha-olid; I-Santonin; (1*S*)-6alpha-Hydroxy-3-oxo-1,4-eudesmadien-12-säure-gamma-lacton; alpha-Santonin

ASK #07921

2. Bezeichnung Calciumbituminosulfonat

ASK #07923

Chemical Abstract Service Nr. 6106-46-3

Formelstamm (C₁₈-H₂₄-N-O₄)⁺ (N-O₃)⁻

Molgewicht 380.3924

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₇

2. Bezeichnung 6,7-Epoxy-3-[(*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumnitrat

3. Bezeichnung *N*-Methylscopolaminiumnitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (1*S*,3*s*,5*R*,6*R*,7*S*)-6,7-Epoxy-3-[(*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octannitrat

ASK #07925

Chemical Abstract Service Nr. 7488-56-4
Molgewicht 143.09
Bruttoformel S₂Se
2. Bezeichnung Selen()-sulfid
3. Bezeichnung Selendisulfid
Zitat Bezeichnung 3 DAC90; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/1147; Ph.Eur.2008,6.0/1147; Ph.Eur.2005,5.0/1147

ASK #07926

Chemical Abstract Service Nr. 7446-34-6
Molgewicht 111.025
Bruttoformel SSe
2. Bezeichnung Selen()-sulfid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #07927

Formelstamm (C7-H8-O-Si)_n
2. Bezeichnung Poly[oxy(methyl,phenylsilylen)]
3. Bezeichnung Poly(methyl,phenylsiloxan) ((mit Angaben zur Viskosität))

Zitat Bezeichnung 3 Gll

ASK #07931

2. Bezeichnung Spinacia-oleracea-Blätter
3. Bezeichnung Spinatblätter

ASK #07933

Chemical Abstract Service Nr. 6227-52-7
Formelstamm C₂₁-H₃₉-N₇-O₁₂ . C₉-H₁₇-N₅-O₅
Molgewicht 800.809
Bruttoformel C₃₀H₅₆N₈O₁₇
Vorzugsbezeichnung Streptomycin(D-pantothenat)
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8613; MAR27
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(carbamimidoyl)-*O*-2-desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyl-(1 2)-*O*-5-desoxy-3-*C*-formyl- -L-lyxofuranosyl-(1 4)-D-streptamin-(*R*)-3-(2,4-dihydroxy-3,3-dimethylbutanamido)pro (1:1)

ASK #07934

Chemical Abstract Service Nr. 10476-81-0
Molgewicht 247.428
Bruttoformel Br₂Sr
2. Bezeichnung Strontiumbromid
Zitat Bezeichnung 2 MAR29; USMI11

ASK #07935

Chemical Abstract Service Nr. 1633-05-2
Molgewicht 147.6289
Bruttoformel CO_3Sr
2. Bezeichnung Strontiumcarbonat
Zitat Bezeichnung 2 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; USMI11; HAB34

ASK #07936

Chemical Abstract Service Nr. 29870-99-3
Formelstamm $2(\text{C}_3\text{-H}_5\text{-O}_3)^- \text{Sr}^{2+}$
Molgewicht 265.76
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_6\text{Sr}$
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Hydroxypropansäure-Strontiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Strontium-(*RS*)-lactat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (*RS*)-Milchsäure-Strontiumsalz (2:1)

ASK #07937

Chemical Abstract Service Nr. 508-77-0
Molgewicht 548.665
Bruttoformel $\text{C}_{30}\text{H}_{44}\text{O}_9$
2. Bezeichnung 5,14-Dihydroxy-3 -[[*2R,4S,5R,6R*]-5-hydroxy-4-methoxy-6-methyloxan-2-yloxy]-19-oxo-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung Cymarin
Zitat Bezeichnung 3 DAB2011R-2015R; CAS; USMI10; DAB1997R-2010R; ChemSpider; MAR28; HAB2016R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym k-Strophantin-alpha

ASK #07938

Chemical Abstract Service Nr. 560-53-2
Molgewicht 710.8056
Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{54}\text{O}_{14}$
2. Bezeichnung 3 -(4-*O*- -*D*-Glucopyranosyl- -*D*-cymaropyranosyloxy)-5 ,14 -dihydroxy-19-oxocard-20(22)-enolid
3. Bezeichnung k-Strophanthin-

ASK #07940

Chemical Abstract Service Nr. 6101-04-8
Formelstamm $\text{C}_{21}\text{-H}_{22}\text{-N}_2\text{-O}_2 . \text{Cl-H} . 2 \text{H}_2\text{-O}$
Molgewicht 406.9031
Bruttoformel $\text{C}_{21}\text{H}_{23}\text{ClN}_2\text{O}_2$
2. Bezeichnung Strychnidin-10-on-hydrochlorid 2 H_2O
3. Bezeichnung Strychninhydrochlorid 2 H_2O
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10

ASK #07941

Formelstamm C21-H22-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht 386.8719
Bruttoformel C₂₁H₂₃ClN₂O₃
2. Bezeichnung 19 ⁵-Strychnidin-10,19-dion-hydrochlorid
3. Bezeichnung Strychnin-*N*⁶-oxid-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 USMI12; MAR28
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Strychnidin-10-on-19-oxid-hydrochlorid

ASK #07945

Chemical Abstract Service Nr. 7248-28-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1300-18-1
Molgewicht 350.411
Bruttoformel C₂₁H₂₂N₂O₃
2. Bezeichnung 19 ⁵-Strychnidin-10,19-dion
3. Bezeichnung Strychnin-*N*⁶-oxid
Zitat Bezeichnung 3 USMI12
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Strychnidin-10-on-19-oxid

ASK #07949

Chemical Abstract Service Nr. 5036-02-2
Molgewicht 204.2914
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂S
Vorzugsbezeichnung Tetramisol
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (*RS*)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1-*b*][1,3]thiazol

ASK #07950

Chemical Abstract Service Nr. 145-63-1
Formelstamm (C51-H34-N6-O23-S6)⁶⁻ 6H⁺
Molgewicht 1297.2797
Bruttoformel C₅₁H₄₀N₆O₂₃S₆
Vorzugsbezeichnung Suramin
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung 8,8'-{3,3'-[3,3'-Carbonylbis(azandiyl)dibenzamido]bis(4-methylbenzamido)}bis(naphthalin-1,3,5-trisulfonsäure)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 8,8'-[3,3'-(3,3'-Ureylendibenzamido)bis(4-methylbenzamido)]bis(naphthalin-1,3,5-trisulfonsäure)

ASK #07951

Chemical Abstract Service Nr. 84-36-6

Molgewicht 666.7148

Bruttoformel C₃₅H₄₂N₂O₁₁

Vorzugsbezeichnung Syrosingopin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung Methyl[18 -(4-ethoxycarbonyloxy-3,5-dimethoxybenzoyloxy)-11,17 -dimethoxy-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]

ASK #07952

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-30-D-glucitol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Poly(oxyethylen)-30-sorbitol

ASK #07953

Chemical Abstract Service Nr. 968-93-4

Molgewicht 300.3921

Bruttoformel C₁₉H₂₄O₃

Vorzugsbezeichnung Testolacton

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.8889

2. Bezeichnung 13(17)a-Homo-13(17)a-oxaandrosta-1,4-dien-3,17-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Homo-17a-oxaandrosta-1,4-dien-3,17-dion; 17a-Homo-17a-oxaandrosta-1,4-dien-3,17-dion

ASK #07954

Chemical Abstract Service Nr. 5721-91-5

Molgewicht 442.6737

Bruttoformel C₂₉H₄₆O₃

Vorzugsbezeichnung Testosterondecanoat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.8/1736; Ph.Eur.2008,6.0/1736

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yldecanoat

ASK #07955

Chemical Abstract Service Nr. 5874-98-6

Molgewicht 484.7104

Bruttoformel C₃₁H₄₈O₄

Vorzugsbezeichnung Testosteronketolaurat

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(3-oxododecanoat)
ASK #07956
Chemical Abstract Service Nr. 58-20-8
Molgewicht 412.6047
Bruttoformel C₂₇H₄₀O₃
Vorzugsbezeichnung Testosteroncipionat
International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(3-cyclopentylpropanoat)
ASK #07957
Chemical Abstract Service Nr. 1169-49-9
Molgewicht 358.5143
Bruttoformel C₂₃H₃₄O₃
Vorzugsbezeichnung Testosteron(2-methylpropanoat)
International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(2-methylpropanoat)
ASK #07958
Chemical Abstract Service Nr. 668-56-4
Molgewicht 393.5185
Bruttoformel C₂₅H₃₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Testosteronnicotinat
International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(pyridin-3-carboxylat)
ASK #07960
Chemical Abstract Service Nr. 315-37-7
Molgewicht 400.594
Bruttoformel C₂₆H₄₀O₃
Vorzugsbezeichnung Testosteronenantat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1048; Ph.Eur.2008,6.0/1048; Ph.Eur.2005,5.0/1048
2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -ylheptanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Testosteronheptanoat

ASK #07961
Chemical Abstract Service Nr. 18625-33-7
Molgewicht 624.8519
Bruttoformel C₄₀H₅₂N₂O₄

2. Bezeichnung 3-[[[(Hydroxy)(diphenyl)acetyl]hydrazinyliden]androst-4-en-17 -yl]heptanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-(Benziloylhydrazono)androst-4-en-17beta-ylheptanoat

ASK #07962

Chemical Abstract Service Nr. 52-24-4
Molgewicht 189.2183
Bruttoformel C₆H₁₂N₃PS
Vorzugsbezeichnung Thiotepa
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR28; USAN; BP2001,2002,2003
2. Bezeichnung Tris(aziridin-1-yl)phosphansulfid

ASK #07963

Chemical Abstract Service Nr. 553-08-2
Formelstamm (C32-H55-N4-O)+ Br⁻
Molgewicht 591.7093
Bruttoformel C₃₂H₅₅BrN₄O
Vorzugsbezeichnung Tonzoniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung *N*-(2-[[[(4-Methoxyphenyl)methyl](pyrimidin-2-yl)amino]ethyl]-*N,N*-dimethylhexadecan-1-aminiumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hexadecyl{2-[[[(4-methoxybenzyl)(pyrimidin-2-yl)amino]ethyl]dimethylammoniumbromid

ASK #07964

Chemical Abstract Service Nr. 91-85-0
Molgewicht 286.3721
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₄O
Vorzugsbezeichnung Thonzylamin
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung *N*-[[[(4-Methoxyphenyl)methyl]-*N,N*-dimethyl-*N*-(pyrimidin-2-yl)ethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Dimethylaminoethyl)(4-methoxybenzyl)(pyrimidin-2-yl)azan

ASK #07965

Chemical Abstract Service Nr. 63-56-9
Formelstamm C16-H22-N4-O . Cl-H
Molgewicht 322.833
Bruttoformel C₁₆H₂₃ClN₄O
Vorzugsbezeichnung Thonzylaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Methoxyphenyl)methyl]- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -(pyrimidin-2-yl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(4-methoxybenzyl)(pyrimidin-2-yl)azan-hydrochlorid
ASK #07966	
Chemical Abstract Service Nr.	19387-91-8
Molgewicht	247.2715
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tinidazol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1051; Ph.Eur.2005,5.0/1051; GII; Ph.Eur.2002,4.00/1051; MAR27; USMI9.9172
2. Bezeichnung	1-[2-(Ethansulfonyl)ethyl]-2-methyl-5-nitro-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #07968	
Chemical Abstract Service Nr.	5632-44-0
Molgewicht	253.3819
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N
Vorzugsbezeichnung	Tolpropamin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(4-methylphenyl)-3-phenylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-phenyl-3-(<i>p</i> -tolyl)propyl]azan
ASK #07969	
Chemical Abstract Service Nr.	3339-11-5
Formelstamm	C18-H23-N . Cl-H
Molgewicht	289.8429
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClN
Vorzugsbezeichnung	Tolpropaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(4-methylphenyl)-3-phenylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[3-phenyl-3-(<i>p</i> -tolyl)propyl]azan-hydrochlorid
ASK #07970	
Chemical Abstract Service Nr.	3686-58-6
Molgewicht	278.3468
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Tolycain
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	Methyl{2-[2-(diethylamino)acetamido]-3-methylbenzoat}
ASK #07972	
Chemical Abstract Service Nr.	144-12-7
Formelstamm	(C18-H24-N-O2-S)+ I ⁻
Molgewicht	445.3581
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ INO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tiemoniumiodid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	4-[3-Hydroxy-3-phenyl-3-(thiophen-2-yl)propyl]-4-methylmorpholin-4-iumiodid
ASK #07974	
Chemical Abstract Service Nr.	7210-92-6
Formelstamm	C15-H22-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	314.8077
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tolycainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	Methyl{2-[2-(diethylamino)acetamido]-3-methylbenzoat}-hydrochlorid
ASK #07975	
Chemical Abstract Service Nr.	1156-19-0
Molgewicht	311.3998
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tolazamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(Azepan-1-yl)-3-tosylharnstoff
ASK #07976	
Chemical Abstract Service Nr.	92-31-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1336-01-2; 21785-03-5; 24684-06-8
Formelstamm	(C15-H16-N3-S)+ Cl ⁻
Molgewicht	305.8256
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Toloniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII; USMI10
2. Bezeichnung 3-Amino-7-dimethylamino-2-methyl-5⁴-phenothiazin-5-ylumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Toluidinblau

ASK #07977

Chemical Abstract Service Nr. 536-50-5
Molgewicht 136.191
Bruttoformel C₉H₁₂O
2. Bezeichnung 1-(*p*-Tolyl)ethanol
Zitat Bezeichnung 2 CAS

ASK #07978

Chemical Abstract Service Nr. 128420-71-3
Formelstamm C23-H27-N3-O7 . Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht 529.9679
Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN₃O₇
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4,7-Bis(dimethylamino)-3,10,12,12*a*-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid 1.44-2.38 H₂O [Wassergehalt gemäß Ph.Eur.: 5,0-8,0 % = 1,44-2,38 mol Wasser; andere variable Hydrate, z.B. gemäß BP bis 1996, Jap.Ph. und USP, sind mit ASK-Nr. 39397-0 zu codieren]
3. Bezeichnung Minocyclinhydrochlorid-Dihydrat (Ph.Eur.)

ASK #07979

Chemical Abstract Service Nr. 477-32-7
Molgewicht 388.4111
Bruttoformel C₂₁H₂₄O₇
Vorzugsbezeichnung Visnadin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung (10-Acetyloxy-8,8-dimethyl-2-oxo-9,10-dihydro-2*H*,8*H*-pyrano[2,3-*f*]chromen-9-yl)(2-methylbutanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (10-Acetoxy-8,8-dimethyl-2-oxo-9,10-dihydro-2*H*,8*H*-pyrano[2,3-*f*]chromen-9-yl)(2-methylbutanoat)

ASK #07980

Chemical Abstract Service Nr. 91-16-7
Molgewicht 138.1638
Bruttoformel C₈H₁₀O₂
2. Bezeichnung 1,2-Dimethoxybenzol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Veratrol
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Ph.Eur.2005,5.6R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #07981

Chemical Abstract Service Nr. 84-53-7
Formelstamm (C₉-H₁₁-N₂-O₉-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 324.1813
Bruttoformel C₉H₁₃N₂O₉P
2. Bezeichnung 3'-Uridylsäure
3. Bezeichnung Uridin-3'-phosphat

ASK #07982

Chemical Abstract Service Nr. 63-39-8
Formelstamm (C₉-H₁₁-N₂-O₁₅-P₃)⁴⁻ 4H⁺
Molgewicht 484.1411
Bruttoformel C₉H₁₅N₂O₁₅P₃
2. Bezeichnung Uridin-5'-triphosphat
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #07983

Formelstamm C₁₅-H₂₉-N-O₃ . x(C₄-H₁₁-N-O₂)
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2-hydroxyethyl)undec-10-enamid - 2,2'-Azandioldiethanol (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #07989

Chemical Abstract Service Nr. 18296-44-1
Molgewicht 422.4688
Bruttoformel C₂₂H₃₀O₈
2. Bezeichnung {(1*S*,6*S*,7*R*,7*aS*)-4-Acetyloxymethyl-1,6,7,7*a*-tetrahydrospiro[cyclopenta[*c*]pyran-7,2'-oxiran]-1,6-diy]}bis(3-methylbutanoat)
3. Bezeichnung Valtrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym {(1*S*,6*S*,7*R*,7*aS*)-4-Acetoxyethyl-1,6,7,7*a*-tetrahydrospiro[cyclopenta[*c*]pyran-7,2'-oxiran]-1,6-diy]}bis(3-methylbutanoat)

ASK #07990

Chemical Abstract Service Nr. 19504-77-9
Molgewicht 291.3853
Bruttoformel C₁₇H₂₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Pecilocin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 1-[(2*E*,4*E*,6*E*-8*R*)-8-Hydroxy-6-methyldodeca-2,4,6-trienoyl]-2-pyrrolidon

ASK #07991

Chemical Abstract Service Nr. 146-48-5
Molgewicht 354.4427
Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₃
2. Bezeichnung Methyl(17 -hydroxyyohimban-16 -carboxylat)

3. Bezeichnung Yohimbin

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9769; MAR27; DAC2004R

ASK #07992

Chemical Abstract Service Nr. 8051-02-3

2. Bezeichnung Schoenocaulon-officinale-Samenalkaloide

3. Bezeichnung Veratrin

Zitat Bezeichnung 3 DAB6; CAS

ASK #07996

Chemical Abstract Service Nr. 865-21-4

Molgewicht 810.9741

Bruttoformel C₄₆H₅₈N₄O₉

Vorzugsbezeichnung Vinblastin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 RPS15; USMI10; MAR28

2. Bezeichnung Vincalokoblastin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Methyl{(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-
Methyl{(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-

ASK #07997

Chemical Abstract Service Nr. 6449-03-2

Formelstamm C₄₆-H₅₈-N₄-O₉ . H₂-O₄-S . H₂-O

Molgewicht 927.0679

Bruttoformel C₄₆H₆₀N₄O₁₃S

Vorzugsbezeichnung Vinblastinsulfat-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung Vincalokoblastinsulfat 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Methyl{(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-
(1:1) 1 HO;
Methyl{(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-
(1:1) 1 HO; Vinblastinsulfat 1 HO

ASK #07998

Chemical Abstract 57-22-7

Service Nr.
Molgewicht 824.9576
Bruttoformel $C_{46}H_{56}N_4O_{10}$
Vorzugsbezeichnung Vincristin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 22-Oxovincal leukoblastin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-6-formyl-5-

ASK #07999

Chemical Abstract Service Nr. 2068-78-2
Formelstamm C46-H56-N4-O10 . H2-O4-S
Molgewicht 923.0361
Bruttoformel $C_{46}H_{58}N_4O_{14}S$
Vorzugsbezeichnung Vincristinsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/749; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/749; Ph.Eur.2005,5.0/749; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 22-Oxovincal leukoblastin-sulfat (1:1)

ASK #08000

Chemical Abstract Service Nr. 137-26-8
Molgewicht 240.4329
Bruttoformel $C_6H_{12}N_2S_4$
Vorzugsbezeichnung Thiram
International Nonproprietary Name INN.L41
Zitat Bezeichnung 1 USAN; ISO
2. Bezeichnung $N^1, N^1, N^{\beta}, N^{\beta}$ -Tetramethyl-2-dithioperoxy-1,3-dithiodikohlensäurediamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dithiobis(dimethylthiocarboxamid); Bis(dimethylthiocarbamoyl)disulfid; Tetramethylthiuramdisulfid; Tetramethyldisulfandicarbothioamid

ASK #08001

Chemical Abstract Service Nr. 71-91-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 65129-07-9; 65129-11-5
Formelstamm (C8-H20-N)+ Br⁻
Molgewicht 210.1551
Bruttoformel $C_8H_{20}BrN$
Vorzugsbezeichnung Tetrylammoniumbromid

International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung *N,N,N*-Triethylethanaminiumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tetraethylammoniumbromid

ASK #08002

Chemical Abstract Service Nr. 4294-99-9
Formelstamm (C₈-H₂₀-N)⁺ (N-O₂)⁻
Molgewicht 176.2566
Bruttoformel C₈H₂₀N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Tetrylammoniumnitrit

International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung *N,N,N*-Triethylethanaminiumnitrit
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tetraethylammoniumnitrit

ASK #08003

Chemical Abstract Service Nr. 20236-82-2
Formelstamm C₂₀-H₂₃-N-O₄ . Cl-H
Molgewicht 377.8619
Bruttoformel C₂₀H₂₄ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Thebaconhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L5)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; YLST
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-6-en-6-yl)acetat-hydrochlorid

ASK #08004

Chemical Abstract Service Nr. 3810-35-3
Molgewicht 255.2736
Bruttoformel C₈H₅N₃O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Tenonitrozol

International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 MAR2013
2. Bezeichnung *N*-(5-Nitro-1,3-thiazol-2-yl)thiophen-2-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(5-Nitro-2-thiazolyl)-2-thiophencarboxamid; *N*-(5-Nitro-2-thiazolyl)-2-thenamid; Thenitrazol; *N*-(5-Nitro-2-thiazolyl)-2-thenoessäureamid

ASK #08005

Chemical Abstract Service Nr. 91-79-2
Molgewicht 261.3858
Bruttoformel C₁₄H₁₉N₃S

Vorzugsbezeichnung	Thenyldiamin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)- <i>N</i> -[(thiophen-3-yl)methyl]ethan-1,2-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(3-thienylmethyl)azan
ASK #08006	
Chemical Abstract Service Nr.	958-93-0
Formelstamm	C14-H19-N3-S . Cl-H
Molgewicht	297.8467
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Thenyldiaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)- <i>N</i> -[(thiophen-3-yl)methyl]ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(3-thienylmethyl)azan-hydrochlorid
ASK #08008	
Chemical Abstract Service Nr.	21478-01-3
Molgewicht	594.631
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₅ Cl ₂ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Thiamphenicolpalmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-mesylphenyl)propyl]hexadecanoat
ASK #08009	
Chemical Abstract Service Nr.	2611-61-2
Formelstamm	C14-H18-Cl2-N2-O6-S . Cl-H
Molgewicht	449.7345
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ Cl ₃ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Thiamphenicolglycinat-Hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-mesylphenyl)propyl]glycinat-hydrochlorid
ASK #08010	
Chemical Abstract Service Nr.	58-34-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	28137-55-5; 67078-89-1
Formelstamm	(C18-H23-N2-S)+ (C-H3-O4-S) ⁻
Molgewicht	410.5507
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ N ₂ O ₄ S ₂

Vorzugsbezeichnung	Thiazinamiummetilsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyl-1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-aminium(methylsulfat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Trimethyl[1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]ammonium(methylsulfat)
ASK #08011	
Chemical Abstract Service Nr.	1420-55-9
Molgewicht	399.6158
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thiethylperazin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-Ethylsulfanyl-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin
ASK #08012	
Chemical Abstract Service Nr.	1179-69-7
Formelstamm	C22-H29-N3-S2 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	631.7601
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₇ N ₃ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thiethylperazindimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-Ethylsulfanyl-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-maleat (1:2)
ASK #08013	
Chemical Abstract Service Nr.	635-76-7
Formelstamm	(C12-H10-N3-S)+ Cl ⁻
Molgewicht	263.7459
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ ClN ₃ S
2. Bezeichnung	3,7-Diaminophenothiazin-5-ylumchlorid
3. Bezeichnung	Thionin (als Chlorid)
ASK #08014	
Chemical Abstract Service Nr.	84-06-0
Molgewicht	446.0053
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Thiopropazat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.9094
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)acetat

ASK #08015

Chemical Abstract Service Nr. 146-28-1
Formelstamm C23-H28-Cl-N3-O2-S . 2 Cl-H
Molgewicht 518.9272
Bruttoformel C₂₃H₃₀Cl₃N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Thiopropazatdihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.9094
2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)acetat-dihydrochlorid

ASK #08016

Chemical Abstract Service Nr. 316-81-4
Molgewicht 446.6292
Bruttoformel C₂₂H₃₀N₄O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Thioproperazin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.9095
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10*H*-phenothiazin-2-sulfonamid

ASK #08017

Chemical Abstract Service Nr. 2347-80-0
Formelstamm C22-H30-N4-O2-S2 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht 638.8405
Bruttoformel C₂₄H₃₈N₄O₈S₄
Vorzugsbezeichnung Thioproperazindimesilat
International Nonproprietary Name INN.L4,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.9095
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10*H*-phenothiazin-2-sulfonamid-methansulfonat (1:2)

ASK #08018

Chemical Abstract Service Nr. 155-09-9
Molgewicht 133.1903
Bruttoformel C₉H₁₁N
Vorzugsbezeichnung Tranylcypromin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Phenylcyclopropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS,SR)-2-Phenylcyclopropan-1-amin; (RS,SR)-2-Phenylcyclopropylazan

ASK #08019

Chemical Abstract Service Nr. 13492-01-8
Formelstamm 2(C9-H11-N) . H2-O4-S
Molgewicht 364.4592
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Tranalcyproprominhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Phenylcyclopropan-1-amin-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS,SR)-2-Phenylcyclopropylazan-sulfat (2:1); (RS,SR)-2-Phenylcyclopropan-1-amin-sulfat (2:1)

ASK #08020

Chemical Abstract Service Nr. 51-18-3
Molgewicht 204.2318
Bruttoformel C₉H₁₂N₆
Vorzugsbezeichnung Tretamin
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 2,4,6-Tris(aziridin-1-yl)-1,3,5-triazin

ASK #08021

Molgewicht 942.5264
Bruttoformel C₆₀H₁₁₁NO₆
2. Bezeichnung (2,2',2''-Nitrilotriethyl)trioleat

ASK #08023

Chemical Abstract Service Nr. 112-27-6
Molgewicht 150.173
Bruttoformel C₆H₁₄O₄
2. Bezeichnung 2,2'-[ethan-1,2-diylobis(oxy)]di(ethan-1-ol)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,6-Dioxaocctan-1,8-diol; 2,2'-(Ethylendioxy)diethanol; Triethylenglycol; Triglycol

ASK #08024

Formelstamm C6-H15-N-O3 . Br-H
Molgewicht 230.1001
Bruttoformel C₆H₁₆BrNO₃
2. Bezeichnung 2,2',2''-Nitrilotriethanol-hydrobromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Triethanolaminhydrobromid

ASK #08025

Chemical Abstract Service Nr. 68-76-8

Molgewicht	231.2505
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Triaziqun
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2,3,5-Tris(aziridin-1-yl)cyclohexa-2,5-dien-1,4-dion

ASK #08026

Chemical Abstract Service Nr.	10310-32-4
Molgewicht	478.5767
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tribenosid
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; Ph.Eur.2008,6.0/1740; Ph.Eur.2002,4.02,4.04/1740; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0/1740
2. Bezeichnung	Ethyl(3,5,6-tri- <i>O</i> -benzyl- <i>D</i> -glucofuranosid)

ASK #08027

Chemical Abstract Service Nr.	567-41-9
Molgewicht	429.8076
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ Cl ₃ O ₂
2. Bezeichnung	2,2'-(2,2,2-Trichlorethan-1,1-diyl)bis(3-isopropyl-6-methylphenol)

ASK #08028

Chemical Abstract Service Nr.	555-77-1
Molgewicht	204.5252
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ Cl ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Trichlormethin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N,N</i> -bis(2-chlorethyl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tris(2-chlorethyl)azan

ASK #08029

Chemical Abstract Service Nr.	817-09-4
Formelstamm	C6-H12-Cl3-N . Cl-H
Molgewicht	240.9861
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ Cl ₄ N
Vorzugsbezeichnung	Trichlormethinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N,N</i> -bis(2-chlorethyl)ethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tris(2-chlorethyl)azan-hydrochlorid

ASK #08030

Chemical Abstract Service Nr. 499-40-1
Molgewicht 342.2965
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁
2. Bezeichnung -D-Glucopyranosyl-(1 6)-D-glucopyranose
3. Bezeichnung Isomaltose
Zitat Bezeichnung 3 Romp8

ASK #08032

Chemical Abstract Service Nr. 1394-02-1
Vorzugsbezeichnung Hachimycin
International Nonproprietary Name INNv.L23
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung Trichomycin

ASK #08033

Chemical Abstract Service Nr. 117-89-5
Molgewicht 407.4956
Bruttoformel C₂₁H₂₄F₃N₃S
Vorzugsbezeichnung Trifluoperazin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.9353
2. Bezeichnung 10-[3-(4-Methylpiperazin-1-yl)propyl]-2-trifluormethyl-10H-phenothiazin

ASK #08034

Chemical Abstract Service Nr. 125-99-5
Formelstamm (C21-H36-N-O)+ I⁻
Molgewicht 445.4211
Bruttoformel C₂₁H₃₆I_{NO}
Vorzugsbezeichnung Tridihexethylidid
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (3-Cyclohexyl-3-hydroxy-3-phenylpropyl)triethylammoniumiodid

ASK #08035

Chemical Abstract Service Nr. 749-13-3
Molgewicht 409.4171
Bruttoformel C₂₂H₂₃F₄NO₂
Vorzugsbezeichnung Trifluperidol
International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR27; USMI9.9354
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-{4-hydroxy-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-1-yl}butan-1-on
ASK #08036	
Chemical Abstract Service Nr.	2062-77-3
Formelstamm	C22-H23-F4-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	445.8781
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClF ₄ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Trifluoperidolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	DAC1999-2004; DAC2004R; USMI9.9354; MAR27
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-{4-hydroxy-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-1-yl}butan-1-on-hydrochlorid
ASK #08037	
Chemical Abstract Service Nr.	52-49-3
Formelstamm	C20-H31-N-O . Cl-H
Molgewicht	337.9272
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Trihexyphenidylhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	DAC2002; Ph.Eur.2008,6.0/1626; Ph.Eur.2005,5.0/1626; Ph.Eur.2002,4.00/1626; USMI9.9361
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Cyclohexyl-1-phenyl-3-piperidinopropan-1-ol-hydrochlorid
ASK #08038	
Chemical Abstract Service Nr.	64-39-1
Molgewicht	275.3859
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Trimeperidin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	(1,2,5-Trimethyl-4-phenyl-4-piperidyl)propionat
ASK #08039	
Chemical Abstract Service Nr.	125-80-4
Formelstamm	C17-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	311.8468
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Trimeperidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	(1,2,5-Trimethyl-4-phenyl-4-piperidyl)propionat-hydrochlorid

ASK #08040

Chemical Abstract Service Nr. 5011-34-7
Molgewicht 266.3361
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Trimetazidin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 1-[(2,3,4-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #08041

Chemical Abstract Service Nr. 13171-25-0
Formelstamm C14-H22-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht 339.258
Bruttoformel C₁₄H₂₄Cl₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Trimetazidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1741; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1741; Ph.Eur.2008,6.0/1741; MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 1-[(2,3,4-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin-dihydrochlorid

ASK #08042

Chemical Abstract Service Nr. 54707-83-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1105069-44-0; 167954-68-9
Formelstamm C13-H18-N2 . Cl-H
Molgewicht 238.7564
Bruttoformel C₁₃H₁₉ClN₂
Vorzugsbezeichnung Lerimazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L72)
2. Bezeichnung 2-[(2,4,6-Trimethylphenyl)methyl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(2,4,6-Trimethylbenzyl)-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid

ASK #08043

Chemical Abstract Service Nr. 5110-69-0
Formelstamm (C5-H13-I-N)+ I⁻
Molgewicht 340.9724
Bruttoformel C₅H₁₃I₂N
2. Bezeichnung (2-Iodethyl)trimethylammoniumiodid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Iodcholin

ASK #08045

Chemical Abstract Service Nr. 1017-56-7
Molgewicht 216.1979
Bruttoformel C₆H₁₂N₆O₃
2. Bezeichnung (1,3,5-Triazin-2,4,6-triyltriamino)trimethanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Trimethylolmelamin

ASK #08046

Chemical Abstract Service Nr. 25332-13-2
Formelstamm C20-H26-N2 . C-H4-O3-S
Molgewicht 390.5395
Bruttoformel C₂₁H₃₀N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Trimipraminmesilat
International Nonproprietary Name INN.L18,v.L18
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-[3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan-methansulfonat (1:1)

ASK #08047

Chemical Abstract Service Nr. 521-78-8
Formelstamm C20-H26-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht 410.506
Bruttoformel C₂₄H₃₀N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Trimipraminmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0534; Ph.Eur.2005,5.0/0534; Ph.Eur.2002,4.00/534; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-[3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)-2-methylpropyl]dimethylazan-maleat (1:1); Trimipraminhydrogenmaleat

ASK #08048

Chemical Abstract Service Nr. 1607-57-4
Molgewicht 335.2371
Bruttoformel C₂₀H₁₅Br
2. Bezeichnung 1-Brom-1,2,2-triphenylethen

ASK #08049

Chemical Abstract Service Nr. 3958-19-8
Molgewicht 385.1367
Bruttoformel C₁₈H₁₅SSb

2. Bezeichnung Triphenylstibansulfid
3. Bezeichnung Triphenylantimon()-sulfid

ASK #08050

Chemical Abstract Service Nr. 486-12-4
Molgewicht 278.3914
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂
Vorzugsbezeichnung Triprolidin
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.9414; MAR28
2. Bezeichnung (1E)-2-[3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(4-methylphenyl)prop-1-en-1-yl]pyridin

ASK #08051

Chemical Abstract Service Nr. 550-70-9
Formelstamm C₁₉-H₂₂-N₂ . Cl-H
Molgewicht 314.8523
Bruttoformel C₁₉H₂₃ClN₂
Vorzugsbezeichnung Triprolidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.9414
2. Bezeichnung (1E)-2-[3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(4-methylphenyl)prop-1-en-1-yl]pyridin-hydrochlorid

ASK #08054

Chemical Abstract Service Nr. 123-82-0
Molgewicht 115.2166
Bruttoformel C₇H₁₇N
Vorzugsbezeichnung Tuaminoheptan
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung Heptan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Heptan-2-ylazan

ASK #08055

Chemical Abstract Service Nr. 6411-75-2
Formelstamm 2(C₇-H₁₇-N) . H₂-O₄-S
Molgewicht 328.5116
Bruttoformel C₁₄H₃₆N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Tuaminoheptanhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung Heptan-2-amin-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Heptan-2-ylazan-sulfat (2:1)
ASK #08056
Chemical Abstract Service Nr. 6989-98-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 41354-45-4
Formelstamm (C37-H41-N2-O6)+ Cl⁻ . Cl-H . 5 H2-O
Molgewicht 771.7216
Bruttoformel C₃₇H₄₂Cl₂N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Tubocurarinchlorid 5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 7',12'-Dihydroxy-6,6'-dimethoxy-2,2',2'-trimethyltubocuraraniumchlorid-hydrochlorid 5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tubocurarinchlorid ' ; Tubocurarinchlorid (Ph.Eur.)

ASK #08058
Chemical Abstract Service Nr. 25301-02-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9014-50-0; 9014-66-8; 9015-10-5
Formelstamm (C14-H22-O)x . (C2-H4-O)y . (C-H2-O)z
Vorzugsbezeichnung Tyloxapol
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR28; USAN
2. Bezeichnung Poly{ethylenoxid-co-formaldehyd-co-[4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenol]} (x:y:z)

ASK #08059
Chemical Abstract Service Nr. 51-67-2
Molgewicht 137.179
Bruttoformel C₈H₁₁NO
2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)phenol
Zitat Bezeichnung 2 USMI11
3. Bezeichnung Tyramin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #08069
Formelstamm C27-H35-N-O5 . Cl-H
Molgewicht 490.0314
Bruttoformel C₂₇H₃₆ClNO₅
Vorzugsbezeichnung Acetorphanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L17)
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-7 -[(R)-2-hydroxypentan-2-yl]-6-methoxy-17-methyl-6,14-ethenomorphinan-3-yl)acetat-hydrochlorid

ASK #08071

Formelstamm C16-H23-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 297.8203
Bruttoformel C₁₆H₂₄ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Alphaprodinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung [(3*RS*,4*SR*)-1,3-Dimethyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat-hydrochlorid

ASK #08072

Formelstamm C16-H23-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 297.8203
Bruttoformel C₁₆H₂₄ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Betaprodinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung [(3*RS*,4*RS*)-1,3-Dimethyl-4-phenyl-4-piperidyl]propionat-hydrochlorid

ASK #08078

Chemical Abstract Service Nr. 466-97-7
Molgewicht 271.3111
Bruttoformel C₁₆H₁₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Normorphin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 YLST; USM11
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-morphin-7-en-3,6 -diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Desmethylnormorphin

ASK #08079

Chemical Abstract Service Nr. 51-63-8
Formelstamm 2(C9-H13-N) . H2-O4-S
Molgewicht 368.4909
Bruttoformel C₁₈H₂₈N₂O₄S
2. Bezeichnung (2*S*)-1-Phenylpropan-2-amin-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung Dexamfetaminhemisulfat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.7,10.0(2019-2020)/2752; Ph.Eur.2020
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Bis[(2*S*)-1-phenylpropan-2-amin]sulfat; Dexamfetaminsulfat; Dexamphetaminhemisulfat; Dexamphetaminsulfat; (S)-1-Phenylpropan-2-ylazan-sulfat (2:1)

ASK #08080

Chemical Abstract Service Nr. 561-27-3
Molgewicht 369.411
Bruttoformel C₂₁H₂₃NO₅
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diyl)diacetat
3. Bezeichnung Diamorphin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Heroin; Diacetylmorphin; [(5R,6S)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diyl]diacetat

ASK #08081

Formelstamm C16-H21-N-S2 . Cl-H
Molgewicht 327.9356
Bruttoformel C₁₆H₂₂ClNS₂
Vorzugsbezeichnung Diethylthiambutenhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L2)
2. Bezeichnung N,N-Diethyl-4,4-bis(thiophen-2-yl)but-3-en-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethyl[1-methyl-3,3-bis(2-thienyl)allyl]azan-hydrochlorid

ASK #08082

Formelstamm C20-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 363.8783
Bruttoformel C₂₀H₂₆ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Dimenoxadolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(ethoxy)(diphenyl)acetat]-hydrochlorid

ASK #08085

Formelstamm C21-H27-N-O . Cl-H
Molgewicht 345.9061
Bruttoformel C₂₁H₂₈ClNO
Vorzugsbezeichnung Isomethadonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-6-Dimethylamino-5-methyl-4,4-diphenylhexan-3-on-hydrochlorid

ASK #08086

Chemical Abstract Service Nr. 466-40-0
Molgewicht 309.4452
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO
Vorzugsbezeichnung Isomethadon

International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-6-Dimethylamino-5-methyl-4,4-diphenylhexan-3-on
ASK #08087
Chemical Abstract Service Nr. 10279-57-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12508-66-6; 63231-67-4
Molgewicht 78.0996
Bruttoformel O₂Si
2. Bezeichnung Siliciumdioxid x H₂O '
Zitat Bezeichnung 2 E551; IUPAC
3. Bezeichnung Siliciumdioxid-Hydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0(1997-2019)/0738; E551
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Kieselsäure-Hydrat

ASK #08088
Formelstamm C14-H17-N-S2 . Cl-H
Molgewicht 299.8824
Bruttoformel C₁₄H₁₈ClNS₂
Vorzugsbezeichnung Dimethylthiambutenhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-4,4-bis(thiophen-2-yl)but-3-en-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[1-methyl-3,3-bis(2-thienyl)allyl]azan-hydrochlorid

ASK #08089
Chemical Abstract Service Nr. 5666-11-5
Molgewicht 392.5338
Bruttoformel C₂₅H₃₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Levomoramid
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung (*R*)-3-Methyl-4-morpholino-2,2-diphenyl-1-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on

ASK #08090
Chemical Abstract Service Nr. 561-48-8
Molgewicht 335.4825
Bruttoformel C₂₃H₂₉NO
Vorzugsbezeichnung Norpipanon

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI11

2. Bezeichnung 4,4-Diphenyl-6-piperidinohexan-3-on

ASK #08091

Chemical Abstract Service Nr. 6033-41-6

Formelstamm C23-H29-N-O . Cl-H

Molgewicht 371.9434

Bruttoformel C₂₃H₃₀ClNO

Vorzugsbezeichnung Norpipanonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST

2. Bezeichnung 4,4-Diphenyl-6-piperidinohexan-3-on-hydrochlorid

ASK #08092

Chemical Abstract Service Nr. 6033-42-7

Formelstamm C23-H29-N-O . Br-H

Molgewicht 416.3944

Bruttoformel C₂₃H₃₀BrNO

Vorzugsbezeichnung Norpipanonhydrobromid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST

2. Bezeichnung 4,4-Diphenyl-6-piperidinohexan-3-on-hydrobromid

ASK #08093

Chemical Abstract Service Nr. 80894-42-4

Formelstamm C24-H31-N-O . Cl-H . H2-O

Molgewicht 403.9853

Bruttoformel C₂₄H₃₂ClNO

Vorzugsbezeichnung Dipipanonhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L2)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; YLST

2. Bezeichnung 4,4-Diphenyl-6-(piperidin-1-yl)heptan-3-on-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #08095

Chemical Abstract Service Nr. 2385-81-1

Molgewicht 361.4751

Bruttoformel C₂₁H₃₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Furethidin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST

	2. Bezeichnung	Ethyl(4-phenyl-1-[2-[(oxolan-2-yl)methoxy]ethyl]piperidin-4-carboxylat)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ethyl(4-phenyl-1-[2-[(tetrahydrofuran-2-yl)methoxy]ethyl]piperidin-4-carboxylat); Ethyl{4-phenyl-1-[2-(tetrahydro-2-furylmethoxy)ethyl]piperidin-4-carboxylat}
ASK #08096		
	Chemical Abstract Service Nr.	2183-56-4
	Molgewicht	303.3529
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Hydromorphenol
	International Nonproprietary Name	INNv.L11
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-17-methylmorphinan-3,6 ,14-triol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	14-Hydroxydihydromorphen
ASK #08097		
	Chemical Abstract Service Nr.	466-99-9
	Molgewicht	285.3377
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Hydromorphon
	International Nonproprietary Name	INN.L1
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; YLST; USMI9.4700
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphinan-6-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dihydromorphenon
ASK #08098		
	Chemical Abstract Service Nr.	1531-12-0
	Molgewicht	243.344
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO
	Vorzugsbezeichnung	Norlevorphanol
	International Nonproprietary Name	INN.L4
	Zitat Bezeichnung 1	YLST
	2. Bezeichnung	(9 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-Morphinan-3-ol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(-)-3-Hydroxymorphinan
ASK #08099		
	Chemical Abstract Service Nr.	10061-32-2
	Molgewicht	361.4767
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ NO ₂

Vorzugsbezeichnung Levophenacilmorphan
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung 2-[(9*R*,13*R*,14*R*)-3-Hydroxymorphinan-17-yl]-1-phenylethanon

ASK #08103

Chemical Abstract Service Nr. 32988-50-4
Molgewicht 685.69
Bruttoformel C₂₅H₄₃N₁₃O₁₀
Vorzugsbezeichnung Viomycin
International Nonproprietary Name INNv.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung (3*S*)-3,6-Diamino-*N*-{[(3*S*,9*S*,12*S*,15*S*)-3-[(4*R*,6*S*)-2-amino-6-hydroxy-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-6-[(*Z*)-ureidomethylen]-1,4,7,10,13-pentaazacyclohe

ASK #08104

Chemical Abstract Service Nr. 37883-00-4
Formelstamm C25-H43-N13-O10 . x H2-O4-S
Molgewicht 783.769
Bruttoformel C₂₅H₄₅N₁₃O₁₄S
Vorzugsbezeichnung Viomycinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INNv.L4)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung (3*S*)-3,6-Diamino-*N*-{[(3*S*,9*S*,12*S*,15*S*)-3-[(4*R*,6*S*)-2-amino-6-hydroxy-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-6-[(*Z*)-(carbamoylamino)methyliden]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-1,4,7,10,13-per
(1:x)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*)-3,6-Diamino-*N*-{[(3*S*,9*S*,12*S*,15*S*)-3-[(4*R*,6*S*)-2-amino-6-hydroxy-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-6-[(*Z*)-ureidomethylen]-1,4,7,10,13-pentaazacyclohe
(1:x)

ASK #08105

Andere Chemical Abstract Service Nr. 633290-78-5
Formelstamm C25-H43-N13-O10 . C9-H17-N-O5
Molgewicht 904.925
Bruttoformel C₃₄H₆₀N₁₄O₁₅
Vorzugsbezeichnung Viomycin(D-pantothenat)
International Nonproprietary Name (INNv.L4)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung

(3S)-3,6-Diamino-N-((3S,9S,12S,15S)-3-[(4R,6S)-2-amino-6-hydroxy-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-6-[(Z)-ureidomethylen]-1,4,7,10,13-pentaza(1:1))

ASK #08107

Chemical Abstract Service Nr. 523-68-2

Molgewicht 215.2478

Bruttoformel C₁₃H₁₃NO₂

2. Bezeichnung N-(4-Hydroxy-3-methyl-1-naphthyl)acetamid

ASK #08111

Chemical Abstract Service Nr. 28154-74-7

Formelstamm (C₂₂H₂₈F-O₇-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 478.5067

Bruttoformel C₂₂H₂₈FNaO₇S

Vorzugsbezeichnung Natrium(fluocortolon-21-sulfat)

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung 6-Fluor-11-hydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #08112

Chemical Abstract Service Nr. 556-38-7

Formelstamm 2(C₅H₉O₂)⁻ Zn²⁺

Molgewicht 267.6275

Bruttoformel C₁₀H₁₈O₄Zn

2. Bezeichnung Pentansäure-Zinksalz (2:1)

3. Bezeichnung Zinkpentanoat

ASK #08113

Chemical Abstract Service Nr. 122-48-5

Molgewicht 194.2271

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₃

2. Bezeichnung 4-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)butan-2-on

3. Bezeichnung Zingeron

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; ROMP9

ASK #08115

Chemical Abstract Service Nr. 13014-44-3

Formelstamm 2(C₁₈H₃₁O₂)⁻ Zn²⁺

Molgewicht 624.2551

Bruttoformel C₃₆H₆₂O₄Zn

2. Bezeichnung (Z,Z)-Octadeca-9,12-diensäure-Zinksalz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Zinklinolat

ASK #08118

Chemical Abstract Service Nr. 119-04-0
Molgewicht 614.6437
Bruttoformel $C_{23}H_{46}N_6O_{13}$
Vorzugsbezeichnung Framycetin
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung O-2,6-Diamino-2,6-dideoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 4)-O-[O-2,6-diamino-2,6-dideoxy- β -L-idopyranosyl-(1 3)- β -D-ribofuranosyl]-(1 5)-2-desoxy-D-streptamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Neomycin B

ASK #08119

Chemical Abstract Service Nr. 53-34-9
Molgewicht 378.4345
Bruttoformel $C_{21}H_{27}FO_5$
Vorzugsbezeichnung Fluprednisolon
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 ,17,21-trihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #08120

Chemical Abstract Service Nr. 570-36-5
Molgewicht 420.4712
Bruttoformel $C_{23}H_{29}FO_6$
Vorzugsbezeichnung Fluprednisolon-21-acetat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 ,17-dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #08121

Formelstamm $(C_{25}H_{30}F-O_8)^- Na^+$
Molgewicht 500.4891
Bruttoformel $C_{25}H_{30}FNaO_8$
Vorzugsbezeichnung Natrium(fluprednisolon-21-succinat)
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (6 -Fluor-11 ,17-dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogenbutandioat-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Fluprednisolon-21-hydrogensuccinat-Natriumsalz

ASK #08122

Chemical Abstract Service Nr. 23277-71-6

Formelstamm (C₁₆-H₁₈-N₃-O₄-S)⁻ K⁺
Molgewicht 387.4951
Bruttoformel C₁₆H₁₈KN₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Ampicillin-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz

ASK #08127

2. Bezeichnung Glycerolmonostearat-2-Hydroxypropansäure-Reaktionsprodukt

3. Bezeichnung Glycerolmonostearat-lactat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Glycerolmonostearat-Milchsäure-Reaktionsprodukt

ASK #08128

Chemical Abstract Service Nr. 53783-83-8
Molgewicht 280.4057
Bruttoformel C₁₆H₂₈N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Tromantadin
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung *N*-(Adamantan-1-yl)-2-(2-dimethylaminoethoxy)acetamid

ASK #08129

Chemical Abstract Service Nr. 41544-24-5
Formelstamm C₁₆-H₂₈-N₂-O₂ . Cl-H
Molgewicht 316.8667
Bruttoformel C₁₆H₂₉ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Tromantadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung *N*-(Adamantan-1-yl)-2-(2-dimethylaminoethoxy)acetamid-hydrochlorid

ASK #08136

Chemical Abstract Service Nr. 109-89-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1637232-73-5
Molgewicht 73.1368
Bruttoformel C₄H₁₁N
2. Bezeichnung *N*-Ethylethanamin
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diethylazan; Diethylamin

ASK #08138

Chemical Abstract Service Nr. 67724-08-7

Molgewicht 1231.4247

Bruttoformel C₆₆H₉₀N₂O₂₀

Vorzugsbezeichnung Spiramycinembonat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18

2. Bezeichnung {(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,11*E*,13*E*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- -*D*-glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy/acetyloxy/propanoyloxy)-5-methoxy (1:1)}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-*α*-*L*-ribo-hexopyranosyl-(1-->4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino-*β*-*D*-glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy,acetoxo,propionyloxy)-5-m (1:1)}

ASK #08143

Chemical Abstract Service Nr. 6673-35-4

Molgewicht 266.3361

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Practolol

International Nonproprietary Name INNv.L23

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; BP80; USAN; MAR28

2. Bezeichnung *N*-(4-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4'-(2-Hydroxy-3-isopropylaminopropoxy)acetanilid

ASK #08145

Chemical Abstract Service Nr. 62-56-6

Molgewicht 76.1209

Bruttoformel CH₄N₂S

2. Bezeichnung Thioharnstoff

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR29; IUPAC2005; FIE96; DAB1998R

ASK #08146

Chemical Abstract Service Nr. 9050-04-8

Vorzugsbezeichnung Carmellose-Calcium

International Nonproprietary Name (INN.L23)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0886; Ph.Eur.2005,5.0/0886; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.07/886

2. Bezeichnung Poly(*O*-carboxymethyl)cellulose-Calciumsalz

ASK #08149

Chemical Abstract Service Nr. 114-26-1

Molgewicht 209.2417

2. Bezeichnung Butyl[(*Z-R*)-12-(acetyloxy)octadec-9-enoat]
3. Bezeichnung Butyl[(*Z-R*)-12-acetoxyoctadec-9-enoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Butyl(12-acetoxyoleat)

ASK #08155

Chemical Abstract Service Nr. 2589-47-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 31966-66-2; 540777-85-3
Formelstamm (C23-H33-N2-O2)+ H+ (C4-H4-O6)2⁻
Molgewicht 518.5992
Bruttoformel C₂₇H₃₈N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Prajmaliumbitartrat
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung (17*R*)-17,21 -Dihydroxy-4-propylajmalan-4-ium-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (17*R*,21*R*)-17,21-Dihydroxy-4-propylajmalanium-hydrogen-(*R,R*)-tartrat

ASK #08168

Chemical Abstract Service Nr. 59259-38-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 17162-29-7
Molgewicht 228.3279
Bruttoformel C₁₃H₂₄O₃
2. Bezeichnung [(1*R*,2*S*,5*R*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexyl](2-hydroxypropanoat)

ASK #08177

Chemical Abstract Service Nr. 7758-04-5
Formelstamm (C6-H12-N-O3-S)⁻ K⁺
Molgewicht 217.3277
Bruttoformel C₆H₁₂KNO₃S
Vorzugsbezeichnung Kaliumcyclamat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung Cyclohexylamidoschwefelsäure-Kaliumsalz

ASK #08189

Chemical Abstract Service Nr. 3239-44-9
Molgewicht 231.2574
Bruttoformel C₁₂H₁₆F₃N
Vorzugsbezeichnung Dexfenfluramin
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-Ethyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethyl){(S)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan

ASK #08198

2. Bezeichnung -(Dodecyl,tetradecyl)- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-3

3. Bezeichnung (Dodecyl,tetradecyl)poly(oxyethylen)-3-hydrogensulfat

ASK #08201

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6119-67-1; 750-90-3

Formelstamm C20-H24-N2-O2 . C7-H6-O3 . 0.5 H2-O

Molgewicht 471.5451

Bruttoformel C₂₇H₃₀N₂O₅

2. Bezeichnung (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-2-hydroxybenzoat (1:1) 0.5 H₂O

3. Bezeichnung Chinin(2-hydroxybenzoat) 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-2-hydroxybenzoat (1:1) 0.5 HO

ASK #08207

Chemical Abstract Service Nr. 3239-45-0

Formelstamm C12-H16-F3-N . Cl-H

Molgewicht 267.7183

Bruttoformel C₁₂H₁₇ClF₃N

Vorzugsbezeichnung Dexfenfluraminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (2S)-N-Ethyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethyl){(S)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan-hydrochlorid

ASK #08213

Chemical Abstract Service Nr. 474-25-9

Formelstamm (C24-H39-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 392.572

Bruttoformel C₂₄H₄₀O₄

Vorzugsbezeichnung Chenodesoxycholsäure

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1189; Ph.Eur.2005,5.0/1189; Ph.Eur.2008,6.0/1189; MAR27; USMI9.2010; GII; DAC97

2. Bezeichnung 3,7 -Dihydroxy-5 -cholan-24-säure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Chenodeoxycholsäure; Chenodiol

ASK #08216

Chemical Abstract Service Nr. 66105-29-1

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-(7/23)-glycerol(mono/di/tri)(decanoat/dodecanoat/hexadecanoat/hexanoat/(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat/octadecanoat/(Z)-octadec-9-enoat/octanoat/tetradecanoat)

3. Bezeichnung Macrogolglycerolcocoate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten (7 oder 23)))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(oxyethylen)-7-glycerol(mono/di/tri)alkanoat(C-C); Macrogolglycerolcocoate

ASK #08220

Chemical Abstract Service Nr. 11116-97-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 52080-72-5

Formelstamm (C6-H11-O7)⁻ . (C3-H5-O3)⁻ Ca²⁺

Molgewicht 324.2953

Bruttoformel C₉H₁₆CaO₁₀

2. Bezeichnung Calciumdi-D-gluconat-Calciumbis[*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat] (1:1)

3. Bezeichnung Calcium-D-gluconat-Calciumlactat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Calciumlactogluconat; (Gluconato)(lactato)calcium; Calciumgluconolactat; (D-Gluconato)(2-hydroxypropanoato)calcium

ASK #08221

Chemical

Abstract Service Nr. 129-17-9

Andere Chemical

Abstract Service Nr. 220750-19-6; 66554-69-6; 81604-53-7; 856315-34-9

Formelstamm (C27-H31-N2-O6-S2)⁻ Na⁺

Molgewicht 566.6646

Bruttoformel C₂₇H₃₁N₂NaO₆S₂

2. Bezeichnung Natrium-4-[[4-(diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]benzol-1,3-disulfonat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natrium-4-[(4-diethylaminophenyl)(4-diethyliminocyclohexa-2,5-dienyliden)methyl]benzol-1,3-disulfonat;
2-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]-5-sulfobenzol-1-sulfonat-Natriumsalz;
N,N-Diethyl-4-[alpha-(4-diethylaminophenyl)-2,4-disulfobenzyliden]-2,5-cyclohexadien-1-yliden}ammoniumhydroxid-inneres-Salz-Natriumsalz; Sulfanblau;
4-[Bis(4-diethylaminophenyl)methylum]-3-sulfonatobenzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #08226

Chemical Abstract Service Nr. 1776-83-6

Molgewicht 329.3532

Bruttoformel C₁₇H₁₆NO₂PS

Vorzugsbezeichnung Quintiofos

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 ISO

2. Bezeichnung O-Ethyl-O-(8-chinoly)phenylphosphonothioat

ASK #08250

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-(dodecyl,tetradecyl)ether

3. Bezeichnung -Alkyl(C₁₂-C₁₄)- -hydroxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #08267

Chemical Abstract Service Nr. 7664-93-9

Molgewicht 98.0785

Bruttoformel H₂O₄S

3. Bezeichnung Schwefelsäure ((mit Angaben zur Konzentration))

Zitat Bezeichnung 3 HAB34; MAR27; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; E513; HAB2000R-2009R; ROMP8; USMI9.8769; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1572; HAB2010R-2016R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 513

ASK #08272

2. Bezeichnung Poly(methylgalacturonat)hydrogensulfat-Calcium-Natrium-Salz

ASK #08276

Chemical Abstract Service Nr. 68603-42-9

2. Bezeichnung N,N-Bis(2-hydroxyethyl)cocosfettsäureamid

Zitat Bezeichnung 2 GI(2)

ASK #08282

Chemical Abstract Service Nr. 13479-26-0

Molgewicht 429.8076

Bruttoformel C₂₂H₂₇Cl₃O₂

2. Bezeichnung 4,4'-(2,2,2-Trichlorethan-1,1-diyl)bis(2-isopropyl-5-methylphenol)

ASK #08286

Chemical Abstract Service Nr. 22248-79-9

Molgewicht 365.9618

Bruttoformel C₁₀H₉Cl₄O₄P

2. Bezeichnung [(Z)-2-Chlor-1-(2,4,5-trichlorphenyl)ethenyl]dimethylphosphat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrachlorvinphos

ASK #08287

Chemical Abstract Service Nr. 81424-66-0

Formelstamm 2(C13-H8-Cl2-N2-O4) . C4-H10-N2

Molgewicht 740.3748

Bruttoformel C₃₀H₂₆Cl₄N₆O₈

Vorzugsbezeichnung Niclosamid-Piperazin (2:1)

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 2',5-Dichlor-2-hydroxy-4'-nitrobenzanilid-Piperazinsalz (2:1)

ASK #08292

Chemical Abstract Service Nr. 1529832-89-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 70024-90-7; 9048-46-8

Molgewicht 66437.2576

Bruttoformel C₂₉₃₆H₄₅₉₀N₇₈₆O₈₈₉S₄₁

2. Bezeichnung

DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESAE NCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYGEMADC CAKQEPERNE CFLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMCTAFHDN EETFLKLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTECCQ AADKAACLLP KLDELDRDEGK ASSAKQRLKC ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPAEFAE VSKLVTDLTK VHTECCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLKECCE KPILLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC CAAADPHECY AKVFDEFKPL VEPPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKCCKH PEAKRMPCAE DYLSVVLNQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETTFH ADICTLSEKE RQIKKQALV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKCK ADDKETCF AE EGKLVAAASQ AALGL, 53,62:75,91:90,101:124,169:168,177:200,246:245,253:265,279:278,289:316,361:360,369:392,438:437,448:461,477:476,487:514,559:558,567-Heptadecakis(disulfid), Reinheit mindestens 95 % (Ph.Eur.) oder 96 % (USP)

Zitat Bezeichnung 2 UniProtKB:P02768

3. Bezeichnung Albumin vom Menschen

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0-10.7(2002-2022)R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym human albumin; Humanserumalbumin; Albumin, human; HSA; Albumin; DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTC(53S-->62S)VADESAE NC(62S-->53S)DKSLHTLF GDKLC(75S-->91S)TVATL RETYGEMADC(90S-->101S) C(91S-->75S)AKQEPERNE C(101S-->90S)FLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMC(124S-->169S)TAFHDN EETFLKLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTEC(168S-->177S)C(169S-->124S)Q AADKAA(177S-->168S)LLP KLDELDRDEGK ASSAKQRLKC(200S-->246S) ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPAEFAE VSKLVTDLTK VHTEC(245S-->253S)C(246S-->200S)HGDL LEC(253S-->245S)ADDRADL AKYIC(265S-->279S)ENQDS ISSKLKEC(278S-->289S)C(279S-->265S)E KPILLEKSHC(289S-->278S)I AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVC(316S-->361S)KNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC(360S-->369S) C(361S-->316S)AAADPHEC(369S-->360S)Y AKVFDEFKPL VEPPQNLIKQ NC(392S-->438S)ELFEQLGE YKFNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKC(437S-->448S)C(438S-->392S)KH PEAKRMPC(448S-->437S)AE DYLSVVLNQL C(461S-->477S)VLHEKTPVS DRVTKC(476S-->487S)C(477S-->461S)TES LVNRRPC(487S-->476S)FSA LEVDETYVPK EFNAETTFH ADIC(514S-->559S)TLSEKE RQIKKQALV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKCK(558S-->567S)C(559S-->514S)K ADDKETC(567S-->558S)FAE EGKLVAAASQ AALGL; Plasmaalbumin, human; Serumalbumin, human

ASK #08297

Chemical Abstract Service Nr. 3026-63-9

Formelstamm (C₁₃H₂₇O₄S)⁻ Na⁺

Molgewicht 302.4059

Bruttoformel C₁₃H₂₇NaO₄S

2. Bezeichnung Tridecylhydrogensulfat-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriumtridecylsulfat

ASK #08301

Chemical Abstract Service Nr. 7681-76-7

Molgewicht 200.1521
Bruttoformel C₆H₈N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Ronidazol
International Nonproprietary Name INNv.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (1-Methyl-5-nitroimidazol-2-ylmethyl)carbamat

ASK #08325

Chemical Abstract Service Nr. 12227-64-4
Formelstamm (C20-H11-N2-O10-S3)³⁻ Al³⁺
Molgewicht 562.4853
Bruttoformel C₂₀H₁₁AlN₂O₁₀S₃
2. Bezeichnung 7-Hydroxy-8-(4-sulfo-1-naphthyldiazenyl)naphthalin-1,3-disulfonsäure-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung Ponceau-4R-Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3 E124

ASK #08326

2. Bezeichnung Boswellia-serrata-Gummiharz
3. Bezeichnung Indischer Weihrauch
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.7/2310; Hager2002; Ph.Eur.2008,6.0/2310

ASK #08331

Molgewicht 233.3923
Bruttoformel C₁₆H₂₇N
2. Bezeichnung *N*-Butyl-*N*-(2-phenylethyl)butan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dibutyl(phenethyl)azan

ASK #08332

Chemical Abstract Service Nr. 14180-18-8
Formelstamm C16-H27-N . Cl-H
Molgewicht 269.8532
Bruttoformel C₁₆H₂₈ClN
2. Bezeichnung *N*-Butyl-*N*-(2-phenylethyl)butan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dibutyl(phenethyl)azan-hydrochlorid

ASK #08333

Chemical Abstract Service Nr. 25154-85-2
Formelstamm (C6-H12-O)_x . (C2-H3-Cl)_y
2. Bezeichnung Poly[1-chlorethen-*co*-(1-ethenyloxy-2-methylpropan)] (y:x)
3. Bezeichnung Poly[1-(2-methylpropoxy)ethylen-*co*-1-chlorethylen] (x:y)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Poly(1-isobutoxyethylen-co-1-chlorethylen) (x:y); Poly(isobutylvinylether-co-vinylchlorid) (x:y)
ASK #08334	
Chemical Abstract Service Nr.	25035-90-9
Formelstamm	(C12-H20-O4)x . (C4-H6-O2)y
2. Bezeichnung	Poly(dibutylmaleat-co-vinylacetat) (x:y)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dibutylmaleat - Vinylacetat - Copolymerisat
ASK #08335	
Chemical Abstract Service Nr.	41637-38-1
Molgewicht	452.5394
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₀ O ₈
2. Bezeichnung	, '-Bis(2-methylprop-2-enoyl)- , '-[propan-2,2-diylobis(1,4-phenylenoxy)]poly(oxyethylen)
3. Bezeichnung	(Propan-2,2-diylobis[<i>p</i> -phenylenoligo(oxyethylen)methacrylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	alpha, alpha'-Dimethacryloyl-omega, omega'-[propan-2,2-diylobis(1,4-phenylenoxy)]poly(oxyethylen)
ASK #08339	
Chemical Abstract Service Nr.	19224-29-4
Molgewicht	400.4648
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₆
2. Bezeichnung	{2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diylobis)diophenoxy]diethyl}diacetat
ASK #08340	
Chemical Abstract Service Nr.	83789-26-8
Molgewicht	332.4588
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₈ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	2,6-Dibutyl-4-(2-methylpropyl)-2 <i>H</i> -1,2,6-thiadiazin-3,5(4 <i>H</i> ,6 <i>H</i>)-dion-1,1-dioxid
ASK #08342	
Chemical Abstract Service Nr.	1069-66-5
Formelstamm	(C8-H15-O2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	166.1933
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Natriumvalproat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0678; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0678; Ph.Eur.2002,4.00/678
2. Bezeichnung	2-Propylpentansäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Valproinsäure-Natriumsalz
ASK #08343	

Chemical Abstract Service Nr. 530-08-5
Molgewicht 239.3107
Bruttoformel C₁₃H₂₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Isoetarin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 4-{1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]butyl}benzol-1,2-diol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)butan-1-ol; 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]butan-1-ol

ASK #08344

Chemical Abstract Service Nr. 50-96-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2576-92-3
Formelstamm C13-H21-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 275.7717
Bruttoformel C₁₃H₂₂ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Isoetarinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 4-{1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]butyl}benzol-1,2-diol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]butan-1-ol-hydrochlorid; 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)butan-1-ol-hydrochlorid

ASK #08361

Formelstamm C19-H32-N2-O2 . 2(C13-H17-N3-O4-S)
Molgewicht 943.1831
Bruttoformel C₄₅H₆₆N₈O₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung Camylofin-Metamizol
International Nonproprietary Name INN.L8,(v.L53)
2. Bezeichnung [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydropyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure-Isopentyl[[4-(2-diethylaminoethylamino)phenyl]acetat]-Salz (2:1)

ASK #08364

Chemical Abstract Service Nr. 427-51-0
Molgewicht 416.9377
Bruttoformel C₂₄H₂₉ClO₄
Vorzugsbezeichnung Cyproteronacetat
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 MAR2011; Ph.Eur.2005,5.0/1094; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1094; GII; Ph.Eur.2002,4.00/1094; MAR27
2. Bezeichnung (1 ,2)-6-Chlor-3,20-dioxo-1,2-dihydro-3'*H*-cyclopropa[1,2]pregna-4,6-dien-17-ylacetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (6-Chlor-1alpha,2alpha-methylen-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-yl)acetat

ASK #08365

2. Bezeichnung Eisen()-desoxyribonucleinat

3. Bezeichnung Desoxyribonucleinsäure-Eisen()-Salz

ASK #08366

2. Bezeichnung Desoxyribonucleinsäure-Mangan()-Salz

ASK #08367

Chemical Abstract Service Nr. 86-40-8

Formelstamm (C14-H14-N3)+ Cl⁻

Molgewicht 259.7341

Bruttoformel C₁₄H₁₄ClN₃

2. Bezeichnung 3,6-Diamino-10-methylacridin-10-iumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-Imino-10-methyl-6,10-dihydroacridin-3-amin-hydrochlorid; 3,6-Diamino-10-methylacridiniumchlorid; 6-Amino-10-methylacridin-3(10H)-iminiumchlorid; C.I. 46000

ASK #08368

Formelstamm (C12-H22-x-n2-o8)x⁻ x Ca2+

Vorzugsbezeichnung Demeclocyclin-Calcium (1:x)

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-Calciumsalz (1:x)

ASK #08372

Chemical Abstract Service Nr. 14992-59-7

Formelstamm (C18-H23-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 342.4282

Bruttoformel C₁₈H₂₃NaO₃S

Vorzugsbezeichnung Natriumdibunat

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 2,6-Di-*tert*-butylnaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #08377

Chemical Abstract Service Nr. 86418-55-5

2. Bezeichnung (Ethan-1,2-diol)mono/distearat

3. Bezeichnung Ethylenglycolmono/distearat

ASK #08382

Chemical Abstract Service Nr. 12167-76-9

Formelstamm CuCl₂ . CuO

Molgewicht 213.9974

Bruttoformel Cl₂Cu₂O

2. Bezeichnung Kupfer()-dichlorid-oxid

ASK #08385

Chemical Abstract Service Nr. 28302-36-5

Formelstamm (C34-H29-Cu-N4-O7)³⁻ 3Na⁺

Molgewicht 738.132
Bruttoformel $C_{34}H_{29}CuN_4Na_3O_7$
2. Bezeichnung Chlorophyllin-b-Kupfer-Komplex-Trinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Chlorophyllin-b-Kupfer-Komplex-Natriumsalz

ASK #08390

Chemical Abstract Service Nr. 7061-55-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1328-60-5
Molgewicht 1501.1195
Bruttoformel $C_{66}H_{57}AlO_{39}$
2. Bezeichnung 7- β -D-Glucopyranosyl-3,5,6,8-tetrahydroxy-1-methyl-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure-Aluminiumsalze
3. Bezeichnung Carminsäure-Aluminiumsalze
Zitat Bezeichnung 3 E120
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Carmin-Aluminiumlack; E 120 [Karmin-Aluminiumlacke]

ASK #08400

Chemical Abstract Service Nr. 7783-06-4
Molgewicht 34.0809
Bruttoformel H_2S
2. Bezeichnung Sulfan
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Schwefelwasserstoff
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Hydrogensulfid

ASK #08402

Chemical Abstract Service Nr. 65072-00-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 68409-77-8; 84843-69-6; 9005-96-3; 9013-28-9; 91079-40-2
2. Bezeichnung Aminosäuren-Oligopeptide-Gemisch, aus Kuhmilch-Proteinen hergestellt durch chemische oder enzymatische Hydrolyse
3. Bezeichnung Casein-Hydrolysat
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; ROMP2018
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Caseine, Hydrolysate; Tryptose; Casein, sauer hydrolysiert; Peptone, Casein-; Casein-Peptide; Pepton aus Casein; Casein-Pepton

ASK #08413

Formelstamm C15-H12-O4 . C4-H11-N-O2
Molgewicht 361.389
Bruttoformel $C_{19}H_{23}NO_6$

2. Bezeichnung Benzylhydrogenbenzol-1,2-dicarboxylat-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz

ASK #08428

Chemical Abstract Service Nr. 9005-70-3
Bruttoformel $C_{100}H_{188}O_{28}$
Vorzugsbezeichnung Polysorbat 85
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 DAC2001-2004,2005
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-sorbitantrioleat

ASK #08437

Chemical Abstract Service Nr. 78-63-7
Molgewicht 290.4388
Bruttoformel $C_{16}H_{34}O_4$
2. Bezeichnung Di-*tert*-butyl(2,5-dimethylhexan-2,5-diyl)diperoxid
3. Bezeichnung 2,5-Bis(*tert*-butyldioxy)-2,5-dimethylhexan

ASK #08440

Chemical Abstract Service Nr. 64-17-5
Molgewicht 46.0684
Bruttoformel C_2H_6O
2. Bezeichnung Ethanol
Zitat Bezeichnung 2 BP2001-2010
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Wasserfreies Ethanol; Wasserfreies Ethanol (Ph.Eur.)

ASK #08443

Chemical Abstract Service Nr. 9003-22-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 100631-32-1; 110737-43-4; 111643-91-5; 1124344-50-8; 113440-63-4; 121382-24-9; 130123-74-9; 131594-89-3; 134092-22-1; 139440-61-2; 159814-09-2; 166433-32-5; 290312-88-8; 39310-27-5; 39433-77-7; 51990-45-5; 54328-26-6; 54992-20-0; 61037-03-4; 672314-93-1
Formelstamm (C4-H6-O2)_x . (C2-H3-Cl)_y
2. Bezeichnung Poly(vinylacetat-co-vinylchlorid) (x:y)

ASK #08448

Molgewicht 6511.4393
Bruttoformel $C_{284}H_{432}N_{84}O_{79}S_7$
2. Bezeichnung H-Arg-Pro-Asp-Phe-Cys(5S 55S)-Leu-Glu-Pro-Pro-Tyr-Thr-Gly-Pro-Cys(14S 38S)-Lys-Ala-Arg-Ile-Ile-Arg-Tyr-Phe-Tyr-Asn-Ala-Lys-Ala-Gly-Leu-Cys(30S 51S)-Gln-Thr-Phe-Val-Tyr-Gly-Gly-Cys(38S 14S)-Arg
3. Bezeichnung Konzentrierte Aprotinin-Lösung ((mit Angaben in Ph.Eur.-E./ml))
Zitat Bezeichnung EAB4.0+4,5.0,6.0+2+3(2002-2014)/0579; GII
3

ASK #08454

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-96-0
Vorzugsbezeichnung Macrogololeat 300
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung -Hydro- -oleoyloxypoly(oxyethylen)-6
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(oxyethylen)-6-oleat

ASK #08469

Chemical Abstract Service Nr. 9063-38-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 60351-56-6; 65931-51-3; 9061-71-6
2. Bezeichnung Poly(*O*-carboxymethyl)stärke-Natriumsalz

ASK #08471

2. Bezeichnung Polysaccharid-Schwefelsäureester-Kaliumsalz
3. Bezeichnung Polysaccharidhydrogensulfat-Kaliumsalz

Zitat Bezeichnung 3 Gll

ASK #08477

Chemical Abstract Service Nr. 13042-18-7
Molgewicht 315.4513
Bruttoformel C₂₃H₂₅N
Vorzugsbezeichnung Fendilin
International Nonproprietary Name INNv.L24
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.3899
2. Bezeichnung 3,3-Diphenyl-*N*-(1-phenylethyl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3,3-Diphenylpropyl)(1-phenylethyl)azan

ASK #08478

Chemical Abstract Service Nr. 13636-18-5
Formelstamm C23-H25-N . Cl-H
Molgewicht 351.9122
Bruttoformel C₂₃H₂₆ClN
Vorzugsbezeichnung Fendilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L24)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3899; MAR27
2. Bezeichnung 3,3-Diphenyl-*N*-(1-phenylethyl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3,3-Diphenylpropyl)(1-phenylethyl)azan-hydrochlorid

ASK #08482

Molgewicht 302.4495

Bruttoformel C₁₇H₃₄O₄

2. Bezeichnung Glycerolmonotetradecanoat

ASK #08483

Chemical Abstract Service Nr. 7790-76-3

Molgewicht 254.0993

Bruttoformel Ca₂O₇P₂

2. Bezeichnung Diphosphorsäure-Calciumsalz (1:2)

3. Bezeichnung Calciumdiphosphat

Zitat Bezeichnung 3 E450

ASK #08484

2. Bezeichnung (Dodecyl/tetradecyl)hydrogensulfat-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #08496

Chemical Abstract Service Nr. 6938-94-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 121879-14-9

Molgewicht 230.3007

Bruttoformel C₁₂H₂₂O₄

2. Bezeichnung Bis(propan-2-yl)hexandioat

3. Bezeichnung Diisopropyladipat

Zitat Bezeichnung 3 DAC2004R; Janistyn78,I; GII; FIE96; DAC2003-2005

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Isopropyladipat

ASK #08501

2. Bezeichnung Alkyl(C₁₂-C₁₄)hydrogensulfat-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz

3. Bezeichnung (Dodecyl/tetradecyl)hydrogensulfat-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz

ASK #08502

Chemical Abstract Service Nr. 58-95-7

Molgewicht 472.7428

Bruttoformel C₃₁H₅₂O₃

2. Bezeichnung {(2*R*)-2,5,7,8-Tetramethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}acetat

3. Bezeichnung *RRR*-Tocopherolacetat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym *RRR*-alpha-Tocopherylacetat

ASK #08526

Chemical Abstract Service Nr. 555-43-1

Molgewicht 891.4797

Bruttoformel C₅₇H₁₁₀O₆

2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)trioctadecanoat

3. Bezeichnung Glyceroltristearat

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #08530

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3

Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 5000

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-100

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(oxyethylen)-100-stearat

ASK #08538

Chemical Abstract Service Nr. 51192-09-7

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-glycerolmonooleat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Macrogol-1000-glycerolmonooleat

ASK #08539

Chemical Abstract Service Nr. 16057-43-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9005-00-9

Molgewicht 358.5988

Bruttoformel C₂₂H₄₆O₃

2. Bezeichnung 2-[2-(Octadecyloxy)ethoxy]ethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Hydro-omega-octadecyloxypoly(oxyethylen)-2

ASK #08540

Chemical Abstract Service Nr. 63182-08-1

Formelstamm (C10-H10 . C8-H8-O3-S . Na)x

2. Bezeichnung Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII(2); Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsaeure,Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat-Polysulfonat-Natriumsalz; Polystyrolsulfonsäure-Natriumsalz, Divinylbenzol-vernetzt; Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #08545

2. Bezeichnung N-Benzyl-N,N-dimethylalkan(C₈-C₁₈)aminiumchlorid - Wasser 50% (m/V)

3. Bezeichnung Benzalkoniumchlorid-Lösung

Zitat Bezeichnung 3 DAB7R; EAB3.0+2,4.0,5.0,6.0+4+8,7.0+1,8.0(1997-2017)/0371; DAB9

ASK #08550

Chemical Abstract Service Nr. 468-56-4

Molgewicht 263.3321

Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₃

Vorzugsbezeichnung	Hydroxypethidin
International Nonproprietary Name	INN.L2
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.4749
2. Bezeichnung	Ethyl[4-(3-hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-carboxylat]
ASK #08551	
Chemical Abstract Service Nr.	5928-59-6
Formelstamm	C15-H21-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	299.7931
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Hydroxypethidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.4749
2. Bezeichnung	Ethyl[4-(3-hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-carboxylat]-hydrochlorid
ASK #08552	
Chemical Abstract Service Nr.	125-70-2
Molgewicht	271.3972
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Levomethorphan
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.7908
2. Bezeichnung	(9 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-3-Methoxy-17-methylmorphinan
ASK #08553	
Chemical Abstract Service Nr.	50-37-3
Molgewicht	323.432
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Lysergid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5453; GLST; MAR27
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	LSD-25; (6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i>)- <i>N,N</i> -Diethyl-7-methyl-4,6,6 <i>a</i> ,7,8,9-hexahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolin-9-carboxamid; <i>N,N</i> -Diethyl- <i>D</i> -lysergamid; LSD
ASK #08554	
Chemical Abstract Service Nr.	50512-73-7
Molgewicht	339.4712
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Noracymethadol
International Nonproprietary Name	INN.L5

Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6493; YLST
2. Bezeichnung	(6-Methylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl)acetat
ASK #08555	
Formelstamm	C20-H30-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	419.3857
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Morpheridindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	YLST; USMI9.6106
2. Bezeichnung	Ethyl[1-(2-morpholinoethyl)-4-phenylpiperidin-4-carboxylat]-dihydrochlorid
ASK #08556	
Formelstamm	C22-H23-N-O7 . C17-H19-N-O3 . C7-H4-O7 . 4 H2-O
Molgewicht	970.9218
Bruttoformel	C ₄₆ H ₄₆ N ₂ O ₁₇
2. Bezeichnung	(3S)-6,7-Dimethoxy-3-[(5R)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-5-yl][2]benzofuran-1(3H)-on - (5R,6S)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diol - 3-Hydroxy-4-oxo-4H-pyran-2,6-dicarbonsäure (1:1:1) 4 H ₂ O
3. Bezeichnung	Narcophin 4 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	DAB6
ASK #08557	
Chemical Abstract Service Nr.	3688-66-2
Molgewicht	404.4584
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nicocodin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -yl)nicotinat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Nicotinoylcodein
ASK #08558	
Chemical Abstract Service Nr.	58263-01-7
Formelstamm	C24-H24-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht	440.9193
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nicocodinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	(4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -yl)nicotinat-hydrochlorid

ASK #08559

Chemical Abstract Service Nr. 808-24-2
Molgewicht 406.4742
Bruttoformel $C_{24}H_{26}N_2O_4$
Vorzugsbezeichnung Nicodicodin
International Nonproprietary Name INNv.L15
Zitat Bezeichnung 1 YLST
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -yl)nicotinat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-Nicotinoyldihydrocodein

ASK #08560

Chemical Abstract Service Nr. 639-48-5
Molgewicht 495.5259
Bruttoformel $C_{29}H_{25}N_3O_5$
Vorzugsbezeichnung Nicomorphin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI9.6336
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diyl)dinicotinat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3,6-Dinicotinoylmorphin

ASK #08561

Chemical Abstract Service Nr. 35055-78-8
Formelstamm C29-H25-N3-O5 . Cl-H
Molgewicht 531.9868
Bruttoformel $C_{29}H_{26}ClN_3O_5$
Vorzugsbezeichnung Nicomorphinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6336; YLST
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diyl)dinicotinat-hydrochlorid

ASK #08562

Formelstamm C16-H23-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 297.8203
Bruttoformel $C_{16}H_{24}ClNO_2$
Vorzugsbezeichnung Properidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI9.7606
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Isopropyl(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)-hydrochlorid
ASK #08563	Chemical Abstract Service Nr.	5985-35-3
	Formelstamm	C17-H23-N-O . Br-H
	Molgewicht	338.2826
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ BrNO
	Vorzugsbezeichnung	Racemorphanhydrobromid
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.4739; YLST
	2. Bezeichnung	(9 <i>RS</i> ,13 <i>RS</i> ,14 <i>RS</i>)-17-Methylmorphinan-3-ol-hydrobromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(+/-)-17-Methyl-3-morphinanol-hydrobromid
ASK #08564	Formelstamm	C17-H23-N-O . C4-H6-O6
	Molgewicht	407.4575
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Racemorphan[(<i>R,R</i>)-tartrat]
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	(9 <i>RS</i> ,13 <i>RS</i> ,14 <i>RS</i>)-17-Methylmorphinan-3-ol-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #08565	Chemical Abstract Service Nr.	115-37-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1236363-11-3; 78619-36-0
	Molgewicht	311.3749
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₃
	2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,6-dimethoxy-17-methylmorphina-6,8-dien
	3. Bezeichnung	Thebain
	Zitat Bezeichnung 3	USMI9.8988; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; YLST; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; EAB.VU.Syn; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #08571	Chemical Abstract Service Nr.	77-10-1
	Molgewicht	243.3871
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ N
	Vorzugsbezeichnung	Phencyclidin
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	GLST
	2. Bezeichnung	1-(1-Phenylcyclohexyl)piperidin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	PCP
ASK #08572		
	Chemical Abstract Service Nr.	956-90-1
	Formelstamm	C17-H25-N . Cl-H
	Molgewicht	279.848
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Phencyclidinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L5)
	Zitat Bezeichnung 1	GLST; USMI9
	2. Bezeichnung	1-(1-Phenylcyclohexyl)piperidin-hydrochlorid
ASK #08573		
	Chemical Abstract Service Nr.	340-56-7
	Formelstamm	C16-H14-N2-O . Cl-H
	Molgewicht	286.7561
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Methaqualonhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	Zitat Bezeichnung 1	GLST
	2. Bezeichnung	2-Methyl-3-(<i>o</i> -tolyl)chinazolin-4(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-Methyl-3- <i>o</i> -tolyl-4(3 <i>H</i>)-chinazolinon-monohydrochlorid
ASK #08574		
	Chemical Abstract Service Nr.	879660-19-2
	Formelstamm	C12-H12-N2-O3 . C2-H8-N2
	Molgewicht	292.3336
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₄ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Phenobarbital-Edamin
	International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L70
	Zitat Bezeichnung 1	GLST
	2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-Ethylenbis(azan)-Salz (1:1)
ASK #08575		
	Chemical Abstract Service Nr.	71-78-3
	Formelstamm	C18-H21-N-O . Cl-H
	Molgewicht	303.8264
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO

Vorzugsbezeichnung	Pipradrolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Diphenyl[(2 <i>R</i>)-piperidin-2-yl]methanol-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diphenyl(2-piperidyl)methanol-hydrochlorid; alpha,alpha-Diphenyl-(2-piperidyl)methanol-hydrochlorid; alpha-(2-Piperidyl)benzhydrilalkohol-hydrochlorid
ASK #08576	
Chemical Abstract Service Nr.	7262-75-1
Molgewicht	225.3288
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N
Vorzugsbezeichnung	Lefetamin
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-1,2-diphenylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>R</i>)-1,2-Diphenylethyl]dimethylazan; SPA
ASK #08577	
Chemical Abstract Service Nr.	14148-99-3
Formelstamm	C16-H19-N . Cl-H
Molgewicht	261.7897
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Lefetaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	GLST; GII
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-1,2-diphenylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>R</i>)-1,2-Diphenylethyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #08580	
Formelstamm	C19-H22-N2-O-S . C4-H4-O4
Molgewicht	442.5279
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Aceprometazinmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	1-[10-(2-Dimethylaminopropyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-yl]ethanon-maleat (1:1)
ASK #08581	
Chemical Abstract Service Nr.	642-83-1
Molgewicht	258.1816

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Aceglaton
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2,5-Di- <i>O</i> -acetyl-D-glucaro-1,4:6,3-dilacton

ASK #08582

Chemical Abstract Service Nr.	77-46-3
Molgewicht	332.3742
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acedapson
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI9
2. Bezeichnung	4,4'-Sulfonyldiacetanilid

ASK #08583

Chemical Abstract Service Nr.	42465-20-3
Molgewicht	229.2744
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Acequinolin
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	1-(7-Methoxy-2,4-dimethyl-3-chinoly)ethanon

ASK #08584

Chemical Abstract Service Nr.	1462-73-3
Formelstamm	C9-H13-N . Cl-H
Molgewicht	171.6672
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ ClN
Vorzugsbezeichnung	Dexamfetaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L55)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-1-Phenylpropan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dexamphetaminhydrochlorid; (<i>S</i>)-1-Phenylpropan-2-ylazan-hydrochlorid

ASK #08585

Chemical Abstract Service Nr.	17676-08-3
Formelstamm	2(C20-H25-N3-O) . C4-H6-O6
Molgewicht	796.9508
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₆ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Lysergidhemi[(<i>R,R</i>)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid-(*R,R*)-tartrat (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(6*aR*,9*R*)-*N,N*-Diethyl-7-methyl-4,6,6*a*,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxamid-tartrat (2:1); *N,N*-Diethyl-*D*-lysergamid-(2*R*,3*R*)-tartrat (2:1); 9,10-Didehydro-*N,N*-diethyl-6-methyl-8*beta*-ergolincarboxamid-(*R,R*)-tartrat (2:1)

ASK #08588

Formelstamm C23-H30-N2-O4 . 2 Cl-H

Molgewicht 471.4172

Bruttoformel C₂₃H₃₂Cl₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Pholcodindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methyl-3-(2-morpholinoethoxy)morphin-7-en-6 -ol-dihydrochlorid

ASK #08589

Chemical Abstract Service Nr. 19542-74-6

Formelstamm (C5-H8-N-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 185.1767

Bruttoformel C₅H₈NNaO₃S

Vorzugsbezeichnung Acetylcystein-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-*L*-cystein-Natriumsalz

ASK #08590

Chemical Abstract Service Nr. 125-10-0

Molgewicht 400.4648

Bruttoformel C₂₃H₂₈O₆

Vorzugsbezeichnung Prednison-21-acetat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.7518

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #08591

Chemical Abstract Service Nr. 3092-61-3

Molgewicht 534.5705

Bruttoformel C₂₈H₃₅FO₉

Vorzugsbezeichnung Triamcinolonacetamid-21-hydrogensuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung [(16 *H*)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl]hydrogenbutandioat

ASK #08592

**Chemical Abstract
Service Nr.**

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 102206-59-7

Molgewicht 285.384

Bruttoformel C₁₇H₂₃N₃O

Vorzugsbezeichnung Mepyramin

**International
Nonproprietary Name** INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2018; Hager2016; MAR1977-2018

2. Bezeichnung N'-[(4-Methoxyphenyl)methyl]-N²,N²-dimethyl-N¹-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

N-(4-Methoxybenzyl)-N',N'-dimethyl-N-(2-pyridyl)ethan-1,2-diamin; N,N'-Ethylen-N-(4-methoxybenzyl)-N',N'-dimethyl-N-(2-pyridyl)bis(azan); Ppyrilamin;
N-(4-Methoxybenzyl)-N',N'-dimethyl-N-(2-pyridyl)ethylendiamin; N-[(4-Methoxyphenyl)methyl]-N',N'-dimethyl-N-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin;

Synonym N'-(4-Methoxybenzyl)-N,N-dimethyl-N'-(2-pyridyl)ethylendiamin; (2-Dimethylaminoethyl)(4-methoxybenzyl)(2-pyridyl)azan;
N-[(4-Methoxyphenyl)methyl]-N',N'-dimethyl-N-2-pyridinyl-1,2-ethandiamin; 2-[(2-Dimethylaminoethyl)(p-methoxybenzyl)amino]pyridin; N-p-Anisyl-N',N'-dimethyl-N-(2-pyridyl)ethylendiamin;
Pyranisamin

ASK #08593

Chemical Abstract Service Nr. 66-76-2

Molgewicht 336.295

Bruttoformel C₁₉H₁₂O₆

Vorzugsbezeichnung Dicoumarol

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 3,3'-Methylenbis(4-hydroxy-2H-chromen-2-on)

ASK #08597

Chemical Abstract Service Nr. 61-33-6

Formelstamm (C₁₆H₁₇N₂O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 334.3901

Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Benzylpenicillin

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2020; GlnAS; CAS; MAR2020; FDA-SRS

2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; MAR2020

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Penicillin G; Penicillin II; (3S,6R,7R)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure

ASK #08600

Chemical Abstract Service Nr. 6506-37-2

Molgewicht	226.2325
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nimorazol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	4-[2-(5-Nitroimidazol-1-yl)ethyl]morpholin
ASK #08601	
Chemical Abstract Service Nr.	309-29-5
Molgewicht	378.5072
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Doxapram
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3426; MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-1-Ethyl-4-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-3,3-diphenylpyrrolidin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-Ethyl-4-(2-morpholinoethyl)-3,3-diphenylpyrrolidin-2-on
ASK #08602	
Chemical Abstract Service Nr.	7081-53-0
Formelstamm	C24-H30-N2-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	432.9834
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-1-Ethyl-4-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-3,3-diphenylpyrrolidin-2-on-hydrochlorid 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Doxapramhydrochlorid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Doxapramhydrochlorid 1 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Doxapramhydrochlorid 1 HO; Doxapramhydrochlorid
ASK #08605	
Chemical Abstract Service Nr.	14538-56-8
Formelstamm	C4-H10-N2 . H3-O4-P
Molgewicht	184.1308
Bruttoformel	C ₄ H ₁₃ N ₂ O ₄ P
2. Bezeichnung	Piperazin-phosphat (1:1)
ASK #08606	
Chemical Abstract Service Nr.	5964-56-7
Formelstamm	C13-H29-N . Cl-H
Molgewicht	235.837
Bruttoformel	C ₁₃ H ₃₀ ClN

Vorzugsbezeichnung	Octamylaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6560
2. Bezeichnung	6-Methyl- <i>N</i> -(3-methylbutyl)heptan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Isopentyl)(6-methylheptan-2-yl)azan-hydrochlorid
ASK #08607	
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₇ -O ₈ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	462.4891
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NaO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Natrium(prednisolon-21-sulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	11,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhydrogensulfat-Natriumsalz
ASK #08608	
Chemical Abstract Service Nr.	101-72-4
Molgewicht	226.3168
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -(propan-2-yl)benzol-1,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(4-Isopropylaminophenyl)(phenyl)azan
ASK #08609	
Chemical Abstract Service Nr.	123-28-4
Molgewicht	514.8441
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₈ O ₄ S
2. Bezeichnung	Didodecyl(3,3'-sulfandiyldipropanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Didodecyl(3,3'-thiodipropanoat)
ASK #08610	
Chemical Abstract Service Nr.	31570-04-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	104381-89-7; 129038-69-3; 1819341-92-8; 219315-40-9; 245439-51-4; 478284-78-5; 69344-92-9; 754233-11-9; 874911-33-8
Molgewicht	646.9216
Bruttoformel	C ₄₂ H ₆₃ O ₃ P
2. Bezeichnung	Tris(2,4-di- <i>tert</i> -butylphenyl)phosphit
Zitat Bezeichnung 2	GSBL; GESTIS; Ph.Eur.3.3+4,4.0+3,5.0,6.0+2,7.0(2000-2011)/3.1.13; UBA-WGK; EINECS; IGS; ETOX
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,4-Bis(1,1-dimethylethyl)phenol-phosphit (3:1); Phosphorigsäure-tris[2,4-bis(1,1-dimethylethyl)phenyl]ester; Kunststoffadditiv 12; Kunststoffadditiv 5; Tris[2,4-bis(1,1-dimethylethyl)phenyl]phosphit; Tris(2,4-di- <i>tert</i> -butylphenoxy)phosphan

ASK #08612

Chemical Abstract Service Nr. 693-36-7
Molgewicht 683.1631
Bruttoformel C₄₂H₈₂O₄S
2. Bezeichnung Dioctadecyl(3,3'-sulfandiyldipropanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dioctadecyl(3,3'-thiodipropionat)

ASK #08623

Chemical Abstract Service Nr. 64-10-8
Molgewicht 136.1512
Bruttoformel C₇H₈N₂O
2. Bezeichnung Phenylharnstoff

ASK #08624

Chemical Abstract Service Nr. 65455-72-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 244149-17-5; 27177-08-8; 29716-54-9; 63039-28-1; 85266-94-0
Formelstamm C15-H24-O . 10 C2-H4-O
Molgewicht 660.8761
Bruttoformel C₃₅H₆₄O₁₁
Vorzugsbezeichnung Nonoxinol 10
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 BAN; AAN; EUTCT; MAR2012
2. Bezeichnung -[4-, 2- und 2,4-Bis(*verzweigt*-C₉-Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-10 (ca. 85:10:5)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 29-(4-tert-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosan-1-ol; 29-(Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosan-1-ol; 29-(4-Isononylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosan-1-ol; 29-(Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosanol; Macrogol-10-(nonylphenyl)ether; 29-(Isononylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosan-1-ol; Polyethylenglycol-10-mono(p-nonylphenyl)ether; 2-[2-[2-[2-[2-[2-[2-[2-(4-Nonylphenoxy)ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethanol; alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-10; 29-(4-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24,27-nonaoxanonacosan-1-ol

ASK #08625

Vorzugsbezeichnung Blutgerinnungsfaktor
Zitat Bezeichnung 1 ATC
2. Bezeichnung Antihämophiles Globulin A

ASK #08626

Chemical Abstract Service Nr. 514-10-3
Formelstamm (C20-H29-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 302.451

Bruttoformel $C_{20}H_{30}O_2$
2. Bezeichnung (1*R*,4*aR*,4*bR*,10*aR*)-1,4*a*-Dimethyl-7-(propan-2-yl)-1,2,3,4,4*a*,4*b*,5,6,10,10*a*-decahydrophenanthren-1-carbonsäure
3. Bezeichnung Abietinsäure
Zitat Bezeichnung 3 FIE96; USMI10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Abieta-7,13-dien-18-säure

ASK #08627

Chemical Abstract Service Nr. 25119-83-9
Formelstamm (C3-H4-O2)*x* . (C7-H12-O2)*y*
2. Bezeichnung Poly[butyl(prop-2-enoat)-*co*-prop-2-ensäure] (*x*:*y*)
3. Bezeichnung Poly(acrylsäure-*co*-butylacrylat) (*x*:*y*)

ASK #08628

Chemical Abstract Service Nr. 36366-93-5
Molgewicht 270.3215
Bruttoformel $C_{14}H_{22}O_5$
2. Bezeichnung 2-{2-[2-(2-Phenoxyethoxy)ethoxy]ethoxy}ethanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetraethylenglycolmonophenylether

ASK #08629

Chemical Abstract Service Nr. 2082-79-3
Molgewicht 530.865
Bruttoformel $C_{35}H_{62}O_3$
2. Bezeichnung Octadecyl[3-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenyl)propanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym plastic additive 11

ASK #08633

Chemical Abstract Service Nr. 9004-97-1
Molgewicht 342.5133
Bruttoformel $C_{20}H_{38}O_4$
Vorzugsbezeichnung Macrogol[(*Z-R*)-12-hydroxyoctadec-9-enoat]
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung -[(*Z-R*)-12-Hydroxyoctadec-9-enoyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-8
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym alpha-Hydro-omega-[(*Z-R*)-12-hydroxyoctadec-9-enoyloxy]poly(oxyethylen)-8; Macrogolricinoleat 400; Poly(oxyethylen)-8-ricinoleat

ASK #08634

2. Bezeichnung -Hydro- -(palmitoyloxy/stearoyloxy)poly(oxyethylen)-30
3. Bezeichnung Macrogol(palmitat/stearat) 1500

ASK #08635

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glycerolmono/dialkanoat(C₁₀-C₁₈)

ASK #08638

Chemical Abstract Service Nr. 110-30-5

Molgewicht 593.0222

Bruttoformel C₃₈H₇₆N₂O₂

2. Bezeichnung N,N-Ethylenbis(stearamid)

ASK #08640

Chemical Abstract Service Nr. 7128-64-5

Molgewicht 430.5618

Bruttoformel C₂₆H₂₆N₂O₂S

2. Bezeichnung 2,2'-(Thiophen-2,5-diyl)bis(5-tert-butyl-1,3-benzoxazol)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Uvitex OB

ASK #08643

Chemical Abstract Service Nr. 111-15-9

Molgewicht 132.1577

Bruttoformel C₆H₁₂O₃

2. Bezeichnung (2-Ethoxyethyl)acetat

ASK #08644

Chemical Abstract Service Nr. 108-21-4

Molgewicht 102.1317

Bruttoformel C₅H₁₀O₂

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)acetat

3. Bezeichnung Isopropylacetat

Zitat Bezeichnung 3 FIE96

ASK #08646

Chemical Abstract Service Nr. 9001-32-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9049-55-2; 9049-56-3; 9049-57-4; 9049-58-5

Molgewicht 191000

Bruttoformel C₁₆₅₈₆H₂₅₄₄₆N₄₇₄₄O₅₄₁₄P₂₀S₁₄₂

Vorzugsbezeichnung Fibrinogen

International Nonproprietary Name (INN.L19)

Zitat Bezeichnung 1 CAS; MeSH; MAR1977-2015; EUTCT; ROMP1979-2015; GlnAS; UniProtKB; Pharmavista; USP16-18(1960-1970); FDA-SRS; (USAN); AAN; USMI9-14; Hager2013

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor vom Menschen [Material gemäß Ph.Eur.-Monographie 0024 (Fibrinogen vom Menschen) ist der ASK-Nr. 08663-8 zuzuordnen]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Blutgerinnungsfaktor I (human); Fibrinkleber; Faktor I; Blutgerinnungsfaktor I; Fibrinogen (human)

ASK #08650

Chemical Abstract Service Nr. 6823-83-2

Formelstamm C18-H26-Cl-N3 . H2-O4-S . H2-O
Molgewicht 435.9659
Bruttoformel C₁₈H₂₈ClN₃O₄S
2. Bezeichnung 7-Chlor-N-[(*RS*)-5-diethylaminopentan-2-yl]chinolin-4-amin-sulfat (1:1) 1 H₂O
3. Bezeichnung Chloroquinsulfat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Chloroquinsulfat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (*RS*)-[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl]diethylazan-sulfat (1:1) 1 HO; Chloroquinsulfat ' ; Chloroquinsulfat 1 HO

ASK #08653

Chemical Abstract Service Nr. 58517-95-6
Formelstamm C12-H11-Cl-N2-O5-S . C4-H11-N-O2
Molgewicht 435.8798
Bruttoformel C₁₆H₂₂ClN₃O₇S
Vorzugsbezeichnung Furosemid-Diolamin
International Nonproprietary Name INN.L6,v.L22
2. Bezeichnung 4-Chlor-2-[[*(furan-2-yl)methyl*]amino]-5-sulfamoylbenzoesäure-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Chlor-2-[(2-furylmethyl)amino]-5-sulfamoylbenzoesäure-2,2'-Iminodiethanol-Salz

ASK #08654

Chemical Abstract Service Nr. 2748-88-1
Formelstamm (C20-H36-N)+ Cl⁻
Molgewicht 325.9595
Bruttoformel C₂₀H₃₆ClN
Vorzugsbezeichnung Miripiriumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung 4-Methyl-1-tetradecylpyridin-1-iumchlorid

ASK #08655

Chemical Abstract Service Nr. 111-90-0
Molgewicht 134.1736
Bruttoformel C₆H₁₄O₃
2. Bezeichnung 2-(2-Ethoxyethoxy)ethanol
Zitat Bezeichnung 2 GII
3. Bezeichnung Diethylenglycolmonoethylether (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Diethylenglycolmonoethylether; 3,6-Dioxaoctan-1-ol

ASK #08658

Chemical Abstract Service Nr. 90803-28-4

2. Bezeichnung	(Glycerol/sorbitan)(palmitat/stearat)
ASK #08663	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-32-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9049-55-2; 9049-56-3; 9049-57-4; 9049-58-5
Molgewicht	191000
Bruttoformel	$C_{16586}H_{25446}N_{4744}O_{5414}P_{20}S_{142}$
Vorzugsbezeichnung	Fibrinogen, human
Zitat Bezeichnung 1	ATC; EP4.0+6,5.0+6,6.0,7.0+6,8.0(2002-2014)
2. Bezeichnung	Blutgerinnungsfaktor , gefriergetrocknet, vom Menschen, gemäß Ph.Eur.-Monographie 0024 (Fibrinogen vom Menschen)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fibrinogen (human) ' ; Blutgerinnungsfaktor I, gefriergetrocknet (human); Fibrinogen vom Menschen; Blutgerinnungsfaktor I, human, gefriergetrocknet; Fibrinogen ' ; Fibrinogen vom Menschen (gefriergetrocknet)
ASK #08664	
Chemical Abstract Service Nr.	1403-47-0
Molgewicht	213.191
Bruttoformel	$C_8H_{11}N_3O_4$
Vorzugsbezeichnung	Duazomycin
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USAN
ASK #08665	
Chemical Abstract Service Nr.	1391-41-9
Vorzugsbezeichnung	Endomycin
International Nonproprietary Name	INNv.L6
ASK #08666	
Chemical Abstract Service Nr.	1926-48-3
Molgewicht	426.4855
Bruttoformel	$C_{22}H_{22}N_2O_5S$
Vorzugsbezeichnung	Fenbenicillin
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxy-2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenoxy-2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure
ASK #08667	
Formelstamm	$(C_{22}H_{21}N_2O_5S)^- K^+$
Molgewicht	464.5758
Bruttoformel	$C_{22}H_{21}KN_2O_5S$
Vorzugsbezeichnung	Fenbenicillin-Kalium

International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxy-2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #08669
Chemical Abstract Service Nr. 4780-24-9
Molgewicht 378.4427
Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Isopropicillin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-6-(1-methyl-2-phenoxypropanamido)-7-oxo-4-thia-1-aza-bicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
ASK #08670
Chemical Abstract Service Nr. 1392-21-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11006-65-8; 12646-12-7; 8059-95-8
Vorzugsbezeichnung Kitasamycin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USAN
2. Bezeichnung Leucomycin A₁, A₂, B₁, B₂, B₃ und B₄, Gemisch
ASK #08671
Chemical Abstract Service Nr. 3736-12-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 25795-49-7
Formelstamm (C₁₈-H₂₁-N₂-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 378.4427
Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Levopropicillin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[(*S*)-2-phenoxybutanamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-2,2-Dimethyl-6-[(*S*)-2-phenoxybutanamido]penam-3-carbonsäure
ASK #08672
Chemical Abstract Service Nr. 4803-44-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 3736-12-7; 7245-75-2
Formelstamm (C₁₈-H₂₁-N₂-O₅-S)⁻ K⁺
Molgewicht 416.533
Bruttoformel C₁₈H₂₁KN₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Levopropicillin-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[(2*S*)-2-phenoxybutanamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #08673

Chemical Abstract Service Nr. 13058-67-8
Molgewicht 707.8049
Bruttoformel C₃₆H₅₃NO₁₃
2. Bezeichnung 22-(3-Amino-3,6-didesoxy- -D-mannopyranosyloxy)-12-butyl-1,3,26-trihydroxy-10-oxo-6,11,28-trioxatricyclo[22.3.0.^{5,7}]octacosapenta-8,14,16,18,20-en-25-carbonsäure (spez. Stereoisomer)
3. Bezeichnung Lucimycin
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT

ASK #08674

Chemical Abstract Service Nr. 992-21-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15302-19-9; 31041-50-6; 4907-76-0; 7518-17-4; 8059-91-4
Formelstamm (C₂₉-H₃₇-N₄-O₁₀)⁻ H⁺
Molgewicht 602.6328
Bruttoformel C₂₉H₃₈N₄O₁₀
Vorzugsbezeichnung Lyme cyclin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1654; Ph.Eur.2005,5.4/1654
2. Bezeichnung N⁶-[[[(4S,4aS,5aS,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamido]methyl]-L-lysin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2S)-2-Amino-6-[[[(4S,4aS,5aS,6S,12aS)-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamidomethyl]amino]hexansäure

ASK #08675

Chemical Abstract Service Nr. 2013-58-3
Molgewicht 476.8637
Bruttoformel C₂₂H₂₁ClN₂O₈
Vorzugsbezeichnung Meclocyclin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung (4S,4aR,5S,5aR,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,5,10,12,12a-pentahydroxy-6-methylen-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #08677

Chemical Abstract Service Nr. 61-32-5
Formelstamm (C₁₇-H₁₉-N₂-O₆-S)⁻ H⁺
Molgewicht 380.4155
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Meticillin
International Nonproprietary Name INN.L43

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-(2,6-Dimethoxybenzamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6beta-[(2,6-Dimethoxybenzoyl)amino]penicillansäure; 2,6-Dimethoxyphenylpenicillin; (3*S*,6*R*,7*R*)-6-(2,6-Dimethoxybenzamido)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure; Methicillin; (6*R*)-6-(2,6-Dimethoxybenzamido)penicillansäure

ASK #08678

Chemical Abstract Service Nr. 7246-14-2

Formelstamm (C₁₇-H₁₉-N₂-O₆-S)⁻ Na⁺ . H₂O

Molgewicht 420.4126

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₂NaO₆S

Vorzugsbezeichnung Meticillin-Natrium 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L43)

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-(2,6-Dimethoxybenzamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H₂O

ASK #08680

Chemical Abstract Service Nr. 18378-89-7

Molgewicht 1085.1454

Bruttoformel C₅₂H₇₆O₂₄

Vorzugsbezeichnung Plicamycin

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); USM110; USAN

2. Bezeichnung (2*S*,3*S*)-6-[2,6-Didesoxy-3-*O*-(2,6-didesoxy-^{-D}-*arabino*-hexopyranosyl)-^{-D}-*arabino*-hexopyranosyloxy]-2-[2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-^{-D}-*ribo*-hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy-^{-L}-*lyxo*-hexopyranosyl-(1

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Mithramycin

ASK #08682

Chemical Abstract Service Nr. 147-52-4

Formelstamm (C₂₁-H₂₁-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 414.4748

Bruttoformel C₂₁H₂₂N₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Nafcillin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-(2-Ethoxynaphthalin-1-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-6-(2-Ethoxy-1-naphthamido)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #08683

Chemical Abstract Service Nr.	985-16-0
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₁ -N ₂ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	436.4566
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ N ₂ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nafcillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.6174
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-(2-Ethoxynaphthalin-1-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #08684

Chemical Abstract Service Nr.	1404-08-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	23568-11-8; 30636-55-6
Molgewicht	686.7842
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₄ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Neutramycin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[9-(4,6-Didesoxy-3- <i>O</i> -methyl- <i>-D-xylo</i> -hexopyranosyloxy)-12-hydroxy-3,8,12-trimethyl-5,13-dioxo-4,17-dioxabicyclo[14.1.0]heptadeca-6,14-dien-2-ylmethyl][6-desoxy-2,3-di- <i>O</i> -methyl- <i>-D</i> -allopyranosid]

ASK #08685

Chemical Abstract Service Nr.	5585-59-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	15351-15-2; 27184-15-2
Molgewicht	459.4061
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Nitrocyclin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,10,12,12 <i>a</i> -tetrahydroxy-7-nitro-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #08686

Chemical Abstract Service Nr.	1404-15-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11076-70-3
Molgewicht	787.8035
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₉ NO ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Nogalamycin
International Nonproprietary Name	INN.L7

Name**Zitat Bezeichnung 1** USAN; USMI12**2. Bezeichnung** Methyl[(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,6*R*,11*S*,14*R*)-11-(6-desoxy-3-*C*-methyl-2,3,4-*O*-trimethyl- β -L-mannopyranosyloxy)-4-dimethylamino-3,5,8,10,13-pentahydroxy-6,13-dimethyl-9,16-dioxo-2,6-epoxy-3,4,5,6,9,11,12,14-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamidomethyl]piperidin-3-carbonsäure
ASK #08689**Chemical Abstract Service Nr.** 15301-82-3**Molgewicht** 585.6023**Bruttoformel** $C_{29}H_{35}N_3O_{10}$ **Vorzugsbezeichnung** Pecocyclin**International Nonproprietary Name** INNv.L15**2. Bezeichnung** 1-[(4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamidomethyl]piperidin-3-carbonsäure
ASK #08690**Chemical Abstract Service Nr.** 1404-20-2**Molgewicht** 853.0872**Bruttoformel** $C_{46}H_{76}O_{14}$ **Vorzugsbezeichnung** Peliomycin**International Nonproprietary Name** INN.L6**Zitat Bezeichnung 1** USAN

ASK #08691

Chemical Abstract Service Nr. 983-85-7**Molgewicht** 406.4528**Bruttoformel** $C_{19}H_{22}N_2O_6S$ **Vorzugsbezeichnung** Penamcillin**International Nonproprietary Name** INN.L7**Zitat Bezeichnung 1** USAN**2. Bezeichnung** (Acetyloxymethyl)[(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** (Acetoxymethyl)[(3*S*,6*R*,7*R*)-2,2-dimethyl-6-(2-phenylacetamido)penam-3-carboxylat];
(Acetoxymethyl)[(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]

ASK #08692

Chemical Abstract Service Nr. 4599-60-4**Molgewicht** 937.0229**Bruttoformel** $C_{45}H_{56}N_6O_{14}S$ **Vorzugsbezeichnung** Penimepicyclin**International Nonproprietary Name** INN.L7**2. Bezeichnung**

(4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-*N*-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-ylmethyl]-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid,
(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Salz (1:1)

ASK #08693

Chemical Abstract Service Nr. 147-48-8
Formelstamm 2(C₁₆-H₁₇-N₂-O₅-S)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 738.8412
Bruttoformel C₃₂H₃₄CaN₄O₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung Phenoxymethylpenicillin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #08694

Chemical Abstract Service Nr. 1110-80-1
Molgewicht 586.6334
Bruttoformel C₂₉H₃₈N₄O₉
Vorzugsbezeichnung Pipacyclin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-*N*-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-ylmethyl]-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #08695

Chemical Abstract Service Nr. 801-52-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11015-32-0; 32633-47-9
Molgewicht 348.3538
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Porfiromycin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung {{{(1*aS*,8*S*,8*aR*,8*bS*)-6-Amino-8*a*-methoxy-1,5-dimethyl-4,7-dioxo-1,1*a*,2,4,7,8,8*a*,8*b*-octahydroazirino[2',3':3,4]pyrrolo[1,2-*a*]indol-8-yl)methyl}carbamat

ASK #08696

Chemical Abstract Service Nr. 1404-48-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11046-96-1; 115046-76-9; 39282-32-1
Molgewicht 918.116
Bruttoformel C₄₆H₇₉NO₁₇
Vorzugsbezeichnung Relomycin
International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 Hager2008; EUTCT; USAN; ROMP2012; MAR2012; CAS; KEGG.D05713

2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-4-*O*-(2,6-dideoxy-3-*C*-methyl- β -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyloxy]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tylosin D

ASK #08697

Chemical Abstract Service Nr. 3930-19-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11011-76-0; 80206-29-7

Molgewicht 506.4642

Bruttoformel C₂₅H₂₂N₄O₈

Vorzugsbezeichnung Rufocromomycin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung 5-Amino-6-(7-amino-6-methoxy-5,8-dioxo-5,8-dihydro-2-chinolyl)-4-(2-hydroxy-3,4-dimethoxyphenyl)-3-methylpyridin-2-carbonsäure

ASK #08698

Chemical Abstract Service Nr. 1404-59-7

Molgewicht 777.0359

Bruttoformel C₄₄H₇₂O₁₁

Vorzugsbezeichnung Rutamycin

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 USAN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 26-Desmethyloligomycin A

ASK #08699

Chemical Abstract Service Nr. 1404-64-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 28277-66-9

Molgewicht 361.4371

Bruttoformel C₁₃H₁₉N₃O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Sparsomycin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (*E*)-*N*-{(*S*)-1-Hydroxymethyl-2-[(*R*)-methylsulfanyl(methylsulfinyl)ethyl]-3-(6-methyl-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-5-yl)acrylamid

ASK #08701

2. Bezeichnung Propylenglycolmono/distearat

ASK #08703

Chemical Abstract Service Nr. 61940-71-4

Molgewicht 134.1736

Bruttoformel C₆H₁₄O₃

2. Bezeichnung 3-Propoxypropan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #08706

Chemical Abstract Service Nr. 431-03-8

Molgewicht 86.0892

Bruttoformel C₄H₆O₂

2. Bezeichnung Butan-2,3-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Biacetyl

ASK #08716

Chemical Abstract Service Nr. 137-88-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8017-99-0; 8027-83-6

Formelstamm (C₁₄-H₁₉-N₄)⁺ Cl⁻ . Cl-H

Molgewicht 315.2414

Bruttoformel C₁₄H₂₀Cl₂N₄

2. Bezeichnung 1-[(4-Amino-2-propylpyrimidin-5-yl)methyl]-2-methylpyridin-1-iumchlorid-hydrochlorid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

3. Bezeichnung Amproliumhydrochlorid für Tiere

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.3,11.0(2021-2023)/3010

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Amproliumhydrochlorid

ASK #08719

Chemical Abstract Service Nr. 27203-92-5

Molgewicht 263.3752

Bruttoformel C₁₆H₂₅NO₂

Vorzugsbezeichnung Tramadol

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 BAN; MAR28

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*R*)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexanol

ASK #08720

Chemical Abstract Service Nr. 36282-47-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 194602-08-9; 22204-88-2; 53611-16-8

Formelstamm C₁₆-H₂₅-N-O₂ . Cl-H

Molgewicht 299.8361

Bruttoformel C₁₆H₂₆ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Tramadolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2002,4.02,4.06,4.07/1681; DAC2002; Ph.Eur.2005,5.0/1681; Ph.Eur.2008,6.0/1681

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*R*)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1-ol-hydrochlorid

ASK #08722

Chemical Abstract Service Nr. 10305-38-1

Molgewicht 176.2533

Bruttoformel C₉H₂₀O₃

2. Bezeichnung 3-(Hexyloxy)propan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #08725

Chemical Abstract Service Nr. 113676-50-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 62908-42-3

Molgewicht 218.333

Bruttoformel C₁₂H₂₆O₃

2. Bezeichnung 3-(Nonyloxy)propan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #08726

Formelstamm [(C4-H2-O4)²⁻]_x (C3-H6-O)_y . a Ca²⁺ . b Zn²⁺

2. Bezeichnung Poly(maleinsäure-co-methoxyethylen)-(x:y)-Calcium-Zink-Salz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Maleinsäure-Methylvinylether-Copolymerisat-Calcium-Zink-Salz; Maleinsäure-Methoxyethylen-Copolymerisat-Calcium-Zink-Salz; Poly(maleinsäure/methoxyethylen)-(x:y)-Calcium-Zink-Salz

ASK #08730

Chemical Abstract Service Nr. 111-77-3

Molgewicht 120.147

Bruttoformel C₅H₁₂O₃

2. Bezeichnung 3,6-Dioxaheptan-1-ol

3. Bezeichnung 2-(2-Methoxyethoxy)ethanol

ASK #08732

Chemical Abstract Service Nr. 64521-35-3

Formelstamm 2(C6-H5-O7)³⁻ 3[(⁵⁹Fe)]²⁺

Molgewicht 555.004

Bruttoformel C₁₂H₁₀Fe₃O₁₄

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-(⁵⁹Fe)Eisen()-Salz (2:3)

3. Bezeichnung (⁵⁹Fe)Eisen()-citrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-((⁵⁹Fe)Eisen(II))-Salz (2:3)

ASK #08734

Chemical Abstract Service Nr. 29288-99-1

Formelstamm (C12-H10-I3-N2-O5)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺

Molgewicht 839.1531
Bruttoformel C₁₉H₂₈I₃N₃O₁₀
Vorzugsbezeichnung Ioxitalamat-Meglumin
International Nonproprietary Name INN.L10,L6
2. Bezeichnung 3-Acetamido-5-[(2-hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodbenzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Acetamido-N-(2-hydroxyethyl)-2,4,6-triiodisophtalamidsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1); Megluminioxitalamat

ASK #08735

Chemical Abstract Service Nr. 33954-26-6
Formelstamm (C₁₂H₁₀I₃N₂O₅)⁻ Na⁺
Molgewicht 665.9214
Bruttoformel C₁₂H₁₀I₃N₂NaO₅
Vorzugsbezeichnung Natriumioxitalamat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 3-Acetamido-5-[(2-hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodbenzoesäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Acetamido-N-(2-hydroxyethyl)-2,4,6-triiodisophtalamidsäure-Natriumsalz; Ioxitalaminsäure-Natriumsalz

ASK #08736

Formelstamm (C₂₃H₃₃Cl₂N₂O₆P) · x(C₇H₁₇N₂O₅)
Vorzugsbezeichnung Estramustin-17-dihydrogenphosphat-Meglumin (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name (INN.L11),L6
2. Bezeichnung {3-[Bis(2-chlorethyl)carbamoyloxy]estra-1,3,5(10)-trien-17-yl}dihydrogenphosphat-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:x)

ASK #08737

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-(7-60)-glyceroltris(hydroxyoctadecanoat)
3. Bezeichnung Macrogolglycerolhydroxystearat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Macrogolglycerolhydroxystearat; Poly(oxyethylen)-40-hydriertes-rizinusöl; Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-40

ASK #08739

Chemical Abstract Service Nr. 60104-29-2
Formelstamm C₁₄H₂₁Cl₂N₂O₂ · C₁₉H₂₀N₂O₂ · 2 H₂O
Molgewicht 629.1866
Bruttoformel C₃₃H₄₁Cl₂N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Clofezon 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung 2-(4-Chlorphenoxy)-N-(2-diethylaminoethyl)acetamid - 4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion (1:1) 2 H₂O

ASK #08740

2. Bezeichnung Glycerolmono/didodecanoat

ASK #08741

Chemical Abstract Service Nr. 828-00-2
Molgewicht 174.1944
Bruttoformel C₈H₁₄O₄
2. Bezeichnung (2,6-Dimethyl-1,3-dioxan-4-yl)acetat
3. Bezeichnung Dimethoxan
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.3210; FIE96; GII

ASK #08743

Chemical Abstract Service Nr. 25104-37-4
Formelstamm (C₄-H₈-O)_n
2. Bezeichnung Polyethylvinylether
3. Bezeichnung Poly(1-ethoxyethylen)

ASK #08744

Chemical Abstract Service Nr. 9003-44-5
Formelstamm (C₆-H₁₂-O)_n
2. Bezeichnung Poly[1-(2-methylpropoxy)ethan-1,2-diyl]
3. Bezeichnung Poly[1-(2-methylpropoxy)ethylen]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Poly(1-isobutoxyethylen)

ASK #08749

Chemical Abstract Service Nr. 15302-10-0
Molgewicht 315.2381
Bruttoformel C₁₅H₂₀Cl₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Clibucain
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung *N*-(2,4-Dichlorphenyl)-3-(piperidin-1-yl)butanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2',4'-Dichlor-3-piperidinobutanamid

ASK #08750

Chemical Abstract Service Nr. 1404-74-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11075-33-5; 1405-49-8
Vorzugsbezeichnung Streptovarycin
International Nonproprietary Name INN.L3
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Streptomyces-variabilis-Antibiotikum

ASK #08751

Chemical Abstract Service Nr. 1405-52-3

Molgewicht	1673.9256
Bruttoformel	$C_{61}H_{108}N_{16}O_{28}S_5$
Vorzugsbezeichnung	Sulfomyxin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Pentakis(<i>N</i> -sulfomethyl)polymyxin B

ASK #08752

Chemical Abstract Service Nr.	58253-07-9
Formelstamm	(C61-H103-N16-O28-S5) ⁵⁻ 5Na ⁺
Molgewicht	1783.8348
Bruttoformel	$C_{61}H_{103}N_{16}Na_5O_{28}S_5$
Vorzugsbezeichnung	Sulfomyxin-Pentanatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	Pentakis(<i>N</i> -sulfomethyl)polymyxin-B-Pentanatriumsalz

ASK #08753

Andere Chemical Abstract Service Nr.	28817-80-3
Formelstamm	(C22-H22-N2-O8) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	482.4967
Bruttoformel	$C_{22}H_{22}CaN_2O_8$
Vorzugsbezeichnung	Tetracyclin-Calcium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-Calciumsalz (1:1)

ASK #08755

Chemical Abstract Service Nr.	23843-90-5
Formelstamm	(C22-H24-N2-O8) _x . (C6-H8-O7) _y . (C6-H7-Na-O7) _z
Molgewicht	633.5343
Bruttoformel	$C_{28}H_{29}N_2O_{15}$
Vorzugsbezeichnung	Tetracyclin - Citronensäure - Natriumcitrat - Komplex
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure - Natrium(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) - Tetracyclin - Komplex

ASK #08756

Chemical Abstract Service Nr.	1404-90-6
Molgewicht	1449.2536
Bruttoformel	$C_{66}H_{75}Cl_2N_9O_{24}$
Vorzugsbezeichnung	Vancomycin
International Nonproprietary	INN.L3

Name

Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR27; USMI9.9588; RPS15; USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung ($S_{a(22-23)}$,1*S*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-14²-[2-*O*-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-lyxo-hexopyranosyl)- -*D*-glucopyranosyloxy]-7-carbamoylmethyl-12³,16²-dichlor-11,17,22³,22⁵,23⁶-pentahydro-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*S*,3*S*,6*R*,7*R*,22*R*,23*S*,26*S*,36*S*,38*aR*)-44-[2-*O*-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- α -*L*-lyxo-hexopyranosyl)- β -*D*-glucopyranosyloxy]-3-carbamoylmethyl-10,19-dichlor-7,22,28,30,32-pentahydro-

ASK #08757

Chemical Abstract Service Nr. 1404-93-9

Formelstamm C66-H75-Cl2-N9-O24 . Cl-H

Molgewicht 1485.7145

Bruttoformel C₆₆H₇₆Cl₃N₉O₂₄

Vorzugsbezeichnung Vancomycinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.9588; RPS15; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1058

2. Bezeichnung ($S_{a(22-23)}$,1*S*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-14²-[2-*O*-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-lyxo-hexopyranosyl)- -*D*-glucopyranosyloxy]-7-carbamoylmethyl-12³,16²-dichlor-11,17,22³,22⁵,23⁶-pentahydro-

ASK #08758

Chemical Abstract Service Nr. 11006-76-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11006-28-3; 11006-49-8; 11100-46-2; 11113-94-3; 11132-90-4; 12620-11-0; 1401-44-1; 1407-07-4; 63496-49-1; 63496-50-4; 8065-94-9

Vorzugsbezeichnung Virginiamycin

International Nonproprietary Name INN.L8

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR30; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung Gemisch aus Virginiamycin Factor M und Virginiamycin Factor S

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Virgimycin

ASK #08759

Chemical Abstract Service Nr. 1263-57-6

Molgewicht 608.9338

Bruttoformel C₄₀H₆₄O₄

Vorzugsbezeichnung Viridofulvin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diylundecanoat

ASK #08760

Chemical Abstract Service Nr. 11015-37-5

Vorzugsbezeichnung Bambermycin

International Nonproprietary Name INNv.L21

ASK #08761

Chemical Abstract Service Nr. 11056-11-4
Vorzugsbezeichnung Biniramycin
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #08762

Chemical Abstract Service Nr. 11056-06-7
Vorzugsbezeichnung Bleomycin
International Nonproprietary Name INNv.L23
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung Bleomycin-Komplex A₂/B₂

ASK #08763

Chemical Abstract Service Nr. 67763-87-5
Vorzugsbezeichnung Bleomycinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L23)

ASK #08764

Vorzugsbezeichnung Bleomycinphosphat
International Nonproprietary Name (INNv.L23)

ASK #08765

Chemical Abstract Service Nr. 11115-82-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12772-37-1
Vorzugsbezeichnung Enramycin
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #08766

Chemical Abstract Service Nr. 16545-11-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1401-84-9; 28009-98-5; 98424-68-1
Molgewicht 626.6608
Bruttoformel C₂₉H₃₈N₈O₈
Vorzugsbezeichnung Guamecyclin
International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S)-N-{4-[(Guanidino)(imino)methyl]piperazin-1-ylmethyl}-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #08767

Chemical Abstract Service Nr. 13040-98-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 19115-46-9; 51025-86-6
Formelstamm C29-H38-N8-O8 . 2 Cl-H
Molgewicht 699.5827
Bruttoformel C₂₉H₄₀Cl₂N₈O₈
Vorzugsbezeichnung Guamecyclindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*)-*N*-{4-[(Guanidino)(imino)methyl]piperazin-1-ylmethyl}-4-dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotriacen-2-carboxamid-dihydrochlorid
ASK #08768

Chemical Abstract Service Nr. 11048-15-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11043-57-5; 31041-69-7

Molgewicht 300.2629

Bruttoformel C₁₆H₁₂O₆

Vorzugsbezeichnung Kalafungin

International Nonproprietary Name INNv.L20

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (3*aR*,5*R*,11*bR*)-7-Hydroxy-5-methyl-3*aH*-furo[3,2-*b*]naphtho[2,3-*d*]pyran-2,6,11(3*H*,5*H*,11*bH*)-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3*aR*,5*R*,11*bR*)-7-Hydroxy-5-methyl-3,3*a*,5,11*b*-tetrahydro-2*H*-furo[3,2-*b*]naphtho[2,3-*d*]pyran-2,6,11-trion

ASK #08769

Chemical Abstract Service Nr. 16846-24-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11033-18-4; 35414-05-2; 39416-64-3; 56689-45-3; 801993-04-4

Molgewicht 827.995

Bruttoformel C₄₂H₆₉NO₁₅

Vorzugsbezeichnung Josamycin

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1983; Ph.Eur.2005,5.0/1983; Eur.Ph.2011,7.0; USMI10; PHARMEUROPA12.2,20.4; Ph.Eur.2002,4.01/1983; USAN; MAR28; BP2002-2011

2. Bezeichnung [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-4-Acetyloxy-7-formylmethyl-10-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl)]-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-4-Acetoxy-7-formylmethyl-10-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-(3-methyl-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl)]-2-oxooxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl]

ASK #08770

Chemical Abstract Service Nr. 10118-85-1

Molgewicht 242.2948

Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Lidimycin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5-[(3a <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,6a <i>R</i>)-2-Oxo-hexahydrothieno[3,4- <i>d</i>]imidazol-4-yl]pent-2-ensäure
ASK #08771	
Chemical Abstract Service Nr.	31770-79-3
Molgewicht	635.6164
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₇ N ₃ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Meglucyclin
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4a <i>S</i> ,5a <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,12a <i>S</i>)-4-Dimethylamino- <i>N</i> -(β -D-glucopyranosylaminomethyl)-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #08772	
Chemical Abstract Service Nr.	6489-97-0
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₈ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	361.4155
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Metampicillin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5776; MAR27
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-6-[(<i>R</i>)-2-methylenamino-2-phenylacetamido]-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-2,2-Dimethyl-6-[(<i>R</i>)-2-methylenamino-2-phenylacetamido]penam-3-carbonsäure
ASK #08773	
Chemical Abstract Service Nr.	6489-61-8
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₈ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	383.3973
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₃ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Metampicillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-6-[(2 <i>R</i>)-2-methylidenamino-2-phenylacetamido]-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
ASK #08774	
Chemical Abstract Service Nr.	17090-79-8
Formelstamm	(C ₃₆ -H ₆₁ -O ₁₁) ⁻ H ⁺
Molgewicht	670.8709

Bruttoformel C₃₆H₆₂O₁₁
Vorzugsbezeichnung Monensin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN

2. Bezeichnung 4-(2-{2-Ethyl-5'-(6-hydroxy-6-hydroxymethyl-3,5-dimethyloxan-2-yl)-3'-methyloctahydro[2,2'-bifuran]-5-yl}-9-hydroxy-2,8-dimethyl-1,6-dioxaspiro[4.5]decan-7-yl)-3-methoxy-2-methylpentansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(2-{2-Ethyl-5'-(6-hydroxy-6-hydroxymethyl-3,5-dimethyltetrahydropyran-2-yl)-3'-methyloctahydro[2,2'-bifuryl-5-yl]}-9-hydroxy-2,8-dimethyl-1,6-dioxaspiro[4.5]decan-7-yl)-3-methoxy-2-methylpentansäure
4-(2-{2-Ethyl-5'-(6-hydroxy-6-hydroxymethyl-3,5-dimethyltetrahydropyran-2-yl)-3'-methyloctahydro[2,2'-bifuran]-5-yl}-9-hydroxy-2,8-dimethyl-1,6-dioxaspiro[4.5]decan-7-yl)-3-methoxy-2-methylpentansäure

ASK #08776

Chemical Abstract Service Nr. 11048-13-8

Vorzugsbezeichnung Nebramycin

International Nonproprietary Name INNv.L19

Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #08777

**Chemical Abstract
Service Nr.** 16259-34-0

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 47896-22-0

Molgewicht 805.85

Bruttoformel C₃₉H₄₃N₅O₁₂S

Vorzugsbezeichnung Penimocyclin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L10

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(*R*)-2-[[[(4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamidomethyl]amino]-2-phenylacetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-6-[(*R*)-2-[[[(4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamidomethyl]amino]-2-phenylacetamid

ASK #08778

Chemical Abstract Service Nr. 847-25-6

Molgewicht 356.2222

Bruttoformel C₁₂H₁₅Cl₂NO₅S

Vorzugsbezeichnung Racefenicol

International Nonproprietary Name INN.L9

2. Bezeichnung (*RS*,*RS*)-2,2-Dichlor-*N*-[1,3-dihydroxy-2-(4-mesylphenyl)propan-2-yl]acetamid

ASK #08779

Chemical Abstract Service Nr. 11033-34-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11043-88-2; 11048-14-9

Molgewicht 574.53
Bruttoformel C₂₈H₃₀O₁₃
Vorzugsbezeichnung Steffimycin
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 4-(6-Desoxy-2-*O*-methyl- -L-mannopyranosyloxy)-2,5,7-trihydroxy-3,9-dimethoxy-2-methyl-3,4-dihydrotetracen-1(2*H*),6,11-trion

ASK #08781

Chemical Abstract Service Nr. 608-66-2
Molgewicht 182.1718
Bruttoformel C₆H₁₄O₆
2. Bezeichnung Galactitol
Zitat Bezeichnung 2 USMI10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym galacto-Hexan-1,2,3,4,5,6-hexol

ASK #08782

Chemical Abstract Service Nr. 7433-10-5
Molgewicht 247.3758
Bruttoformel C₁₆H₂₅NO
Vorzugsbezeichnung Butidrin
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 2-[(Butan-2-yl)amino]-1-(5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yl)ethanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-sec-Butylamino-1-(5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthyl)ethanol

ASK #08783

Chemical Abstract Service Nr. 25013-16-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1336-31-8; 37349-77-2; 56587-66-7; 57534-28-8; 8003-24-5; 8041-81-4; 9009-68-1
Formelstamm (C₁₁-H₁₅-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 180.2435
Bruttoformel C₁₁H₁₆O₂
2. Bezeichnung 2- und 3-*tert*-Butyl-4-methoxyphenol (90:10 bis 100:0 m/m)
3. Bezeichnung Butylhydroxyanisol (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Butylhydroxyanisol; (1,1-Dimethylethyl)-4-methoxyphenol; (1,1-Dimethylethyl)-4-hydroxyanisol; BHA; *tert*-Butyl-*p*-hydroxyanisol; E 320; *tert*-Butylhydroxyanisol; *tert*-Butyl-4-hydroxyanisol; *tert*-Butyl-4-methoxyphenol

ASK #08784

Chemical Abstract Service Nr. 7654-03-7
Molgewicht 240.3003

Bruttoformel C₁₅H₁₆N₂O
Vorzugsbezeichnung Benmoxin
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung *N*-(1-Phenylethyl)benzohydrazid

ASK #08785

Chemical Abstract Service Nr. 22322-28-7
Formelstamm (C6-H8-O4)²⁻ Ca²⁺
Molgewicht 184.2033
Bruttoformel C₆H₈CaO₄
2. Bezeichnung Hexandisäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Calciumadipat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Adipinsäure-Calciumsalz

ASK #08789

2. Bezeichnung Glycerolmono(palmitat,stearat)

ASK #08800

Chemical Abstract Service Nr. 1176-08-5
Formelstamm C17-H21-N-O . C6-H8-O7
Molgewicht 447.4783
Bruttoformel C₂₃H₂₉NO₈
Vorzugsbezeichnung Phenyltoloxamincitrat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 2-(2-Benzylphenoxy)-*N,N*-dimethylethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(2-Benzylphenoxy)ethyl]dimethylazan-citrat (1:1)

ASK #08801

Formelstamm Cl-(81)Rb
Bruttoformel ClRb
2. Bezeichnung (⁸¹Rb)Rubidiumchlorid

ASK #08802

Chemical Abstract Service Nr. 139-44-6
Molgewicht 939.4779
Bruttoformel C₅₇H₁₁₀O₉
2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)tris(12-hydroxyoctadecanoat)
3. Bezeichnung Glyceroltris(12-hydroxyoctadecanoat)

ASK #08805

Chemical Abstract Service Nr. 57171-56-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 62887-78-9; 68444-25-7; 72403-60-2; 9011-32-9

2. Bezeichnung D-Glucitolhexakis[poly(oxyethylen)]etherhexaoleat

ASK #08806

Chemical Abstract Service Nr. 97-65-4

Formelstamm (C₅H₄O₄)₂·2H⁺

Molgewicht 130.0987

Bruttoformel C₅H₆O₄

2. Bezeichnung Methylidenbutandisäure

3. Bezeichnung Methylidenbernsteinsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Itaconsäure

ASK #08808

Chemical Abstract Service Nr. 30674-80-7

Molgewicht 155.1513

Bruttoformel C₇H₉NO₃

2. Bezeichnung (2-Isocyanatoethyl)(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (2-Isocyanatoethyl)methacrylat

ASK #08810

Chemical Abstract Service Nr. 133-06-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 120528-25-8; 1321-42-2; 37335-15-2

Molgewicht 300.5893

Bruttoformel C₉H₈Cl₃NO₂S

2. Bezeichnung 2-Trichlormethylsulfanyl-3a,4,7,7a-tetrahydro-1*H*-isindol-1,3(2*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Captan

ASK #08811

2. Bezeichnung 3-Alkyl(C₉-C₁₃)benzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #08812

Chemical Abstract Service Nr. 1323-38-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8042-05-5

Molgewicht 372.5393

Bruttoformel C₂₁H₄₀O₅

2. Bezeichnung Glycerolmono[(*Z*-*R*)-12-hydroxyoctadec-9-enoat]

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

	Synonym	Glycerolmonoricinoleat
ASK #08816		
	Chemical Abstract Service Nr.	848-21-5
	Molgewicht	294.3875
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Norgestrienon
	International Nonproprietary Name	INN.L8
	2. Bezeichnung	17-Hydroxy-19-nor-17 -pregna-4,9,11-trien-20-in-3-on
ASK #08817		
	Chemical Abstract Service Nr.	15687-16-8
	Molgewicht	430.5818
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Carbifen
	International Nonproprietary Name	INN.L10
	2. Bezeichnung	2-Ethoxy- <i>N</i> -methyl- <i>N</i> {2-[(methyl)(phenethyl)amino]ethyl}-2,2-diphenylacetamid
ASK #08818		
	Chemical Abstract Service Nr.	1239-45-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	131089-24-2; 35322-47-5
	Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₀ -N ₃) ⁺ Br ⁻
	Molgewicht	394.3076
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ BrN ₃
	Vorzugsbezeichnung	Homidiumbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	2. Bezeichnung	3,8-Diamino-5-ethyl-6-phenylphenanthridin-5-iumbromid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3,8-Diamino-5-ethyl-6-phenylphenanthridiniumbromid
ASK #08819		
	Chemical Abstract Service Nr.	60104-30-5
	Formelstamm	(C ₅ -H ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₆ -N ₄ -O . 2 H ₂ -O
	Molgewicht	318.2435
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ N ₆ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Orazamid 2 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L12)
	Zitat Bezeichnung 1	USM19.6703; Orazamid 2 H(2)O
	2. Bezeichnung	5-Aminoimidazol-4-carboxamid-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat (1:1) 2 H ₂ O
ASK #08820		
	Chemical Abstract Service Nr.	3733-63-9

Molgewicht	340.4592
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Decloxizin
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	2-[2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethoxy]ethanol

ASK #08821

Formelstamm	(C9-H4-Cl-I-N-O) ⁻ (C19-H42-N) ⁺
Molgewicht	589.0351
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₆ ClIN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Clioquinol-Cetrimonium
International Nonproprietary Name	(INN.L18,L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	5-Chlor-7-iodchinolin-8-ol- <i>N,N,N</i> -Trimethylhexadecanaminium-Salz (1:1)

ASK #08824

Chemical Abstract Service Nr.	867-56-1
Formelstamm	(C3-H5-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	112.0598
Bruttoformel	C ₃ H ₅ NaO ₃
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-Hydroxypropansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Natrium-(<i>S</i>)-lactat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>S</i>)-Milchsäure-Natriumsalz

ASK #08826

Chemical Abstract Service Nr.	17692-71-6
Molgewicht	253.3174
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Vanitolid
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)(morpholino)methanthion

ASK #08827

Chemical Abstract Service Nr.	15599-39-0
Molgewicht	120.1734
Bruttoformel	C ₃ H ₃ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Noxytiolin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	1-Hydroxymethyl-3-methyl-2-thioharnstoff

ASK #08828

Chemical Abstract Service Nr. 33402-03-8
Formelstamm C9-H13-N-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht 317.2919
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₈
Vorzugsbezeichnung Metaraminol[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 3-[(1*R*,2*S*)-2-Amino-1-hydroxypropyl]phenol-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,2*S*)-2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)propan-1-ol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #08829

Chemical Abstract Service Nr. 54-49-9
Molgewicht 167.205
Bruttoformel C₉H₁₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Metaraminol
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 3-[(1*R*,2*S*)-2-Amino-1-hydroxypropyl]phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,2*S*)-2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)propan-1-ol

ASK #08830

Molgewicht 191.2911
Bruttoformel C₈H₁₇NO₂S
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)-DL-methioninat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isopropyl(DL-methioninat)

ASK #08832

Chemical Abstract Service Nr. 14769-73-4
Molgewicht 204.2914
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂S
Vorzugsbezeichnung Levamisol
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27
2. Bezeichnung (*S*)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1-*b*][1,3]thiazol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Levamisol für Tiere

ASK #08833

1393-48-2

**Chemical
Abstract
Service Nr.**

**Andere
Chemical
Abstract
Service Nr.** 1403-14-1; 1404-84-8

Molgewicht 1664.8868

Bruttoformel C₇₂H₈₅N₁₉O₁₈S₅

**2.
Bezeichnung** N-{3-[(3-Amino-3-oxoprop-1-en-2-yl)amino]-3-oxoprop-1-en-2-yl}-2-[(1²S,1³R,4S,10S,13S,15⁷R,15⁸S,18R,19S,23S,26⁴S,27Z,30S)-13-[(2S)-butan-2-yl]-23-[(2S,3R)-2,3-dihydroxybutan-2-yl]-27-ethyliden-15⁸-hyd

**3.
Bezeichnung** Thiostrepton

**Zitat
Bezeichnung
3** NIAID; GSBL; USP22/S8-41(1993-2018); RTECS; USPF23.6(1997); EUTCT; USMI11-14; EINECS; ChemIDplus; MAR2018; PubChem; KEGG; GlnAS; FDA-SRS; Pharmavista; ChemSpider; MeSH; ROMP201

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Tiostrepton; Thiostrepton A

ASK #08834

Chemical Abstract Service Nr. 2338-37-6

Molgewicht 339.4712

Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₂

Vorzugsbezeichnung Levopropoxyphen

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung [(2R,3S)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propionat

ASK #08835

Chemical Abstract Service Nr. 5714-90-9

Formelstamm C22-H29-N-O2 . C10-H8-O3-S

Molgewicht 547.7049

Bruttoformel C₃₂H₃₇NO₅S

Vorzugsbezeichnung Levopropoxyphennapsilat

International Nonproprietary Name INN.L4,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung [(2R,3S)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propionat-naphthalin-2-sulfonat (1:1)

ASK #08836

Chemical Abstract Service Nr. 31852-19-4

Formelstamm 2(C22-H29-N-O2) . C18-H24-O6-S2

Molgewicht 1079.4519

Bruttoformel	C ₆₂ H ₈₂ N ₂ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Levopropoxyphenhemidibudinat
International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L25
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propanoat-2,6-di- <i>tert</i> -butylnaphthalin-1,5-disulfonat (2:1)
ASK #08837	
Chemical Abstract Service Nr.	3215-70-1
Molgewicht	420.4993
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Hexoprenalin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4,4'-{Hexan-1,6-diylbis[azandiyl(1-hydroxyethan-2,1-diyl)]}bis(benzol-1,2-diol)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,1'-Bis(3,4-dihydroxyphenyl)-2,2'-(hexan-1,6-diyl)diamino)diethanol
ASK #08838	
Chemical Abstract Service Nr.	32266-10-7
Formelstamm	C22-H32-N2-O6 . H2-O4-S
Molgewicht	518.5778
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ N ₂ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Hexoprenalinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GI; USMI10
2. Bezeichnung	4,4'-{Hexan-1,6-diylbis[azandiyl(1-hydroxyethan-2,1-diyl)]}bis(benzol-1,2-diol)-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,1'-Bis(3,4-dihydroxyphenyl)-2,2'-(hexan-1,6-diyl)diamino)diethanol-sulfat (1:1)
ASK #08839	
Chemical Abstract Service Nr.	10379-14-3
Molgewicht	288.772
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Tetrazepam
International Nonproprietary Name	INNv.L17
Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.2011,7.0; GLST; MAR27; PHARMEUROPA11.2; Ph.Eur.2002,4.00/1738; USMI9.8959; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1738; Ph.Eur.2005,5.0/1738; BP2002-2011
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(cyclohex-1-en-1-yl)-1-methyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #08840	
Chemical Abstract Service Nr.	2971-90-6
Molgewicht	192.0426
Bruttoformel	C ₇ H ₇ Cl ₂ NO

Vorzugsbezeichnung	Clopidol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; USMI10; USAN
2. Bezeichnung	3,5-Dichlor-2,6-dimethylpyridin-4-ol
ASK #08841	
Chemical Abstract Service Nr.	500-89-0
Molgewicht	343.4863
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Thiambutosin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	1-(4-Butoxyphenyl)-3-(4-dimethylaminophenyl)thioharnstoff
ASK #08842	
Chemical Abstract Service Nr.	99-24-1
Molgewicht	184.1461
Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₅
2. Bezeichnung	Methyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylgallat
ASK #08843	
Chemical Abstract Service Nr.	9010-66-6
2. Bezeichnung	Zea-mays-Prolamin
3. Bezeichnung	Zein
Zitat Bezeichnung 3	USAN; NF20(2002),21(2003),22(2004); GII; ROMP8
ASK #08844	
2. Bezeichnung	Olivenöl-poly(oxyethylen)-x
3. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-olivenöl ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
ASK #08847	
Chemical Abstract Service Nr.	10025-70-4
Formelstamm	Cl ₂ -Sr . 6 H ₂ O
Molgewicht	266.6177
Bruttoformel	Cl ₂ Sr
2. Bezeichnung	Strontiumchlorid-Hexahydrat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Strontiumchlorid 6 HO
ASK #08848	
Chemical Abstract Service Nr.	22298-29-9
Molgewicht	496.5671

Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₃ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Betamethason-17-benzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.1211
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylbenzoat
ASK #08849	
Molgewicht	478.5072
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ FO ₈
Vorzugsbezeichnung	Fluprednisolon-21-hydrogensuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	(6 -Fluor-11 ,17-dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogenbutandioat
ASK #08850	
Chemical Abstract Service Nr.	24340-35-0
Formelstamm	C10-H13-N-O6 . C10-H13-N-O6
Molgewicht	486.4266
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Piridoxilat
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	[4,5-Bis(hydroxymethyl)-2-methyl-3-pyridyloxy](hydroxy)essigsäure - (5-Hydroxy-4-hydroxymethyl-6-methyl-3-pyridylmethoxy)(hydroxy)essigsäure (1:1)
ASK #08851	
Chemical Abstract Service Nr.	1253-28-7
Molgewicht	414.5775
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Gestonoroncaproat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3,20-Dioxo-19-norpregn-4-en-17-ylhexanoat
ASK #08852	
Chemical Abstract Service Nr.	10161-33-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	39434-88-3
Molgewicht	270.3661
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Trenbolon
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	17 -Hydroxyestra-4,9,11-trien-3-on
ASK #08853	
Chemical Abstract Service Nr.	10161-34-9

Molgewicht	312.4028
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trenbolonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	3-Oxoestra-4,9,11-trien-17 -ylacetat

ASK #08854

Chemical Abstract Service Nr.	5977-10-6
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₂₁ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	262.3441
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fencibutirol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; USAN
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(1-Hydroxy-4-phenylcyclohexyl)butansäure

ASK #08857

Chemical Abstract Service Nr.	10476-85-4
Molgewicht	158.526
Bruttoformel	Cl ₂ Sr
2. Bezeichnung	Strontiumchlorid
Zitat Bezeichnung 2	MAR28; USMI10

ASK #08859

Chemical Abstract Service Nr.	36688-78-5
Molgewicht	663.3918
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₃ ClN ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Clindamycin-2-palmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-2- <i>O</i> -hexadecanoyl-6-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio- <i>L</i> - <i>threo</i> - <i>D</i> -galacto-octopyranosid}

ASK #08860

Chemical Abstract Service Nr.	926-93-2
Formelstamm	(C ₇ -H ₁₂ -N ₄ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	218.3429
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ N ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Metallibur
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	1-Methyl-6-(but-3-en-2-yl)dithiobiharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methallibur; 1-Methyl-6-(1-methylallyl)dithiobiharnstoff

ASK #08861

Chemical Abstract Service Nr. 139-91-3
Molgewicht 324.2893
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Furaltadon
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[(Morpholin-4-yl)methyl]-3-[[5-nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #08862

Chemical Abstract Service Nr. 119-64-2
Molgewicht 132.2023
Bruttoformel C₁₀H₁₂
2. Bezeichnung 1,2,3,4-Tetrahydronaphthalin
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetralin

ASK #08863

Chemical Abstract Service Nr. 1120-44-1
Formelstamm 2(C₁₈H₃₃O₂)⁻ Cu₂⁺
Molgewicht 626.4528
Bruttoformel C₃₆H₆₆CuO₄
2. Bezeichnung (9*Z*)-Octadec-9-ensäure-Kupfer()-Salz
3. Bezeichnung Kupfer()-oleat
Zitat Bezeichnung 3 USMI10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ölsäure-Kupfer(II)-Salz

ASK #08866

Chemical Abstract Service Nr. 22232-57-1
Molgewicht 269.3813
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Racefemin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (±)-1-Phenoxy-*N*-(1-phenylpropan-2-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (+/-)-(1-Phenoxypropan-2-yl)(1-phenylpropan-2-yl)azan

ASK #08867

Chemical Abstract Service Nr. 20574-50-9
Molgewicht 220.3338
Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂S
Vorzugsbezeichnung Morantel
International Nonproprietary Name INNv.L22
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6099
2. Bezeichnung 1-Methyl-2-[(E)-2-(3-methyl-2-thienyl)vinyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin

ASK #08868

Chemical Abstract Service Nr. 26155-31-7
Formelstamm C12-H16-N2-S . C4-H6-O6
Molgewicht 370.4207
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Morantel[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INNv.L22)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 1-Methyl-2-[(E)-2-(3-methylthiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Methyl-2-[(E)-2-(3-methyl-2-thienyl)vinyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-(R,R)-tartrat (1:1); Morantelhydrogentartrat für Tiere

ASK #08869

Chemical Abstract Service Nr. 1665-48-1
Molgewicht 221.2524
Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Metaxalon
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 5-(3,5-Dimethylphenoxyethyl)-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #08871

Chemical Abstract Service Nr. 28179-44-4
Formelstamm (C12-H10-I3-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 643.9396
Bruttoformel C₁₂H₁₁I₃N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Ioxitalaminsäure
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 3-Acetamido-5-[(2-hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodbenzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Acetamido-N-(2-hydroxyethyl)-2,4,6-triiodisophthalamidsäure

ASK #08872

Chemical Abstract Service Nr. 10206-21-0
Formelstamm (C₁₃-H₁₂-N₃-O₆-S)⁻ H⁺
Molgewicht 339.3238
Bruttoformel C₁₃H₁₃N₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Cefacetril
International Nonproprietary Name INNv.L25
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-(2-cyanacetamido)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-(2-cyanacetamido)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; (7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-(2-cyanacetamido)-3-cephem-4-carbonsäure; Cephacetril

ASK #08873

Chemical Abstract Service Nr. 23239-41-0
Formelstamm (C₁₃-H₁₂-N₃-O₆-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 361.3057
Bruttoformel C₁₃H₁₂N₃NaO₆S
Vorzugsbezeichnung Cefacetril-Natrium
International Nonproprietary Name (INNv.L25)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-(2-cyanacetamido)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-(2-cyanacetamido)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz; Cephacetril-Natrium; (6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-(2-cyanacetamido)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #08874

Chemical Abstract Service Nr. 30544-61-7
Formelstamm (C₁₈-H₁₇-Cl-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 347.7928
Bruttoformel C₁₈H₁₈ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Clanobutin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GII
2. Bezeichnung 4-[4-Chlor-*N*-(4-methoxyphenyl)benzamido]butansäure

ASK #08875

Chemical Abstract Service Nr. 13993-65-2
Formelstamm (C₁₅-H₁₂-N-O₂-S)⁻ H⁺
Molgewicht 271.3342
Bruttoformel C₁₅H₁₃NO₂S
Vorzugsbezeichnung Metiazinsäure

International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6013; MAR28
2. Bezeichnung 2-(10-Methyl-10*H*-phenothiazin-2-yl)essigsäure

ASK #08876

Chemical Abstract Service Nr. 2998-57-4
Molgewicht 440.4031
Bruttoformel C₂₃H₃₁Cl₂NO₃
Vorzugsbezeichnung Estramustin

International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-yl[bis(2-chlorethyl)carbamat]

ASK #08877

Chemical Abstract Service Nr. 4891-15-0
Formelstamm (C23-H30-Cl2-N-O6-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 520.383
Bruttoformel C₂₃H₃₂Cl₂NO₆P
Vorzugsbezeichnung Estramustin-17-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung {3-[Bis(2-chlorethyl)carbamoyloxy]estra-1,3,5(10)-trien-17 -yl}dihydrogenphosphat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diy-3-bis(2-chlorethyl)carbam-17-dihydrogenphosphat

ASK #08881

Chemical Abstract Service Nr. 868-18-8
Formelstamm (C4-H4-O6)2⁻ 2Na⁺
Molgewicht 194.0505
Bruttoformel C₄H₄Na₂O₆
2. Bezeichnung (*R,R*)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Natrium-(*R,R*)-tartrat
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; E335
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (*R,R*)-Weinsäure-Dinatriumsalz

ASK #08887

Chemical Abstract Service Nr. 1166-52-5
Molgewicht 338.4385
Bruttoformel C₁₉H₃₀O₅
3. Bezeichnung Dodecylgallat

Zitat Bezeichnung 3 E312; Ph.Eur.2008,6.0/2078; Ph.Eur.2005,5.0/2078; MAR27; Janistyn78,I; FIE96
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 312; Dodecyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)

ASK #08889

Chemical Abstract Service Nr. 3697-42-5
Formelstamm C22-H30-Cl2-N10 . 2 Cl-H
Molgewicht 578.3685
Bruttoformel C₂₂H₃₂Cl₄N₁₀
Vorzugsbezeichnung Chlorhexidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; EAB3.0+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+4,9.0+3+4(1997-2018)/0659
2. Bezeichnung 1,1'-(Hexan-1,6-diyl)bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]-dihydrochlorid

ASK #08892

2. Bezeichnung partiell hydriertes Sojaöl, gewonnen durch Teilhydrierung von Sojaöl
Zitat Bezeichnung 2 DAB.Def
3. Bezeichnung Partiiell hydriertes Sojaöl (DAB)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Partiiell hydriertes Sojabohnenöl; Partiiell hydriertes Sojaöl

ASK #08893

2. Bezeichnung Elaeis-guineensis-Fruchtöl, partiell hydriert
3. Bezeichnung Partiiell hydriertes Palmöl

Zitat Bezeichnung 3 SCHERER

ASK #08895

Chemical Abstract Service Nr. 25507-04-4
Formelstamm C34-H63-Cl-N2-O6-S . Cl-H
Molgewicht 699.8528
Bruttoformel C₃₄H₆₄Cl₂N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Clindamycin-2-palmitat-hydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L9)
2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-2-O-hexadecanoyl-6-[(2S,4R)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-L-threo- -D-galacto-octopyranosid}-hydrochlorid

ASK #08898

Chemical Abstract Service Nr. 9041-93-4
Vorzugsbezeichnung Bleomycinsulfat
International Nonproprietary Name (INNv.L23)
Zitat Bezeichnung 1 MAR30; EAB3.0,4.0,5.0+2,6.0,7.0+8,8.0(1997-2017)/0976
2. Bezeichnung Bleomycin A₂-sulfat - Bleomycin B₂-sulfat - Gemisch

ASK #08900

Chemical Abstract Service Nr. 26266-57-9

Molgewicht	402.5653
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Sorbitanpalmitat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	Janistyn78,I
2. Bezeichnung	[2-(3,4-Dihydroxyoxolan-2-yl)-2-hydroxyethyl]hexadecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 495; Sorbitanmonopalmitat (Ph.Eur.); [2-(3,4-Dihydroxytetrahydrofuran-2-yl)-2-hydroxyethyl]hexadecanoat; [2-(3,4-Dihydroxytetrahydro-2-furyl)-2-hydroxyethyl]palmitat
ASK #08901	
Chemical Abstract Service Nr.	25053-27-4
Formelstamm	(C2-H3-Na-O3-S)n
Vorzugsbezeichnung	Natriumapolat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	Poly(natrium-1-sulfonatoethylen)
ASK #08904	
Chemical Abstract Service Nr.	9087-61-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9005-28-1
2. Bezeichnung	Poly-O-[3-carboxy-2- und -3-(oct-1-en-1-yl)propanoyl]stärke-Aluminiumsalz
3. Bezeichnung	Stärke[hydrogen-2-(oct-1-en-1-yl)butandioat]-Aluminiumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Stärkeoctenylsuccinat-Aluminiumsalz; Poly-O-[hydrogen(oct-1-en-1-yl)succinyl]stärke-Aluminiumsalz; Poly-O-(hydrogen-1-octenylsuccinyl)stärke-Aluminiumsalz; Stärke(hydrogenoctenylbutandioat)-Aluminiumsalz; Stärke[hydrogen-2-(octen-1-yl)butandioat]-Aluminiumsalz; Aluminiumstärkeoctenylsuccinat; Stärke-(Oct-1-en-1-yl)bernsteinsäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Aluminiumsalz; Stärke-1-Octenylbernsteinsäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Aluminiumsalz; Stärke-(Oct-1-en-1-yl)butandisäureanhydrid-Veresterungsprodukt-Aluminiumsalz
ASK #08905	
Chemical Abstract Service Nr.	538-23-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	114355-15-6
Molgewicht	470.6823
Bruttoformel	C ₂₇ H ₅₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tricaprilin
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(Propan-1,2,3-triyl)trioctanoat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Glyceroltrioctanoat

ASK #08906

Chemical Abstract Service Nr. 621-71-6
Molgewicht 554.8418
Bruttoformel C₃₃H₆₂O₆
2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)tris(decanoat)
3. Bezeichnung Glyceroltris(decanoat)

ASK #08907

Chemical Abstract Service Nr. 538-24-9
Molgewicht 639.0013
Bruttoformel C₃₉H₇₄O₆
2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)tridodecanoat
3. Bezeichnung Glyceroltridodecanoat

ASK #08913

Chemical Abstract Service Nr. 24938-16-7
Formelstamm (C8-H14-O2)x . (C8-H15-N-O2)y . (C5-H8-O2)z
2. Bezeichnung Poly{butyl(2-methylprop-2-enoat)-co-[2-(dimethylamino)ethyl](2-methylprop-2-enoat)-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)} (1:2:1)
3. Bezeichnung Basisches Butylmethacrylat-Copolymer (Ph.Eur.) ((relative Molmasse: ca. 150000))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Eudragit E 100; Basisches Butylmethacrylat-Copolymer; Butylmethacrylat - (2-Dimethylaminoethyl)methacrylat - Methylmethacrylat - Copolymer (1:2:1); Poly[butylmethacrylat-co-(2-dimethylaminoethyl)methacrylat-co-methylmethacrylat] (1:2:1); Eudragit E 12,5

ASK #08915

Chemical Abstract Service Nr. 62386-95-2
Formelstamm [(C4-H4-O4)x(C3-H6-O)y].a Ca²⁺ . b Na⁺
2. Bezeichnung Poly(maleinsäure-co-methoxyethylen)-(x:y)-Calcium-Natrium-Salz

ASK #08920

Chemical Abstract Service Nr. 17162-39-9
Formelstamm C9-H13-N-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht 317.2919
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₈
Vorzugsbezeichnung Phenylephrin[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung 3-[(1R)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenol-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #08927

Chemical Abstract Service Nr. 916-96-1
Formelstamm 2(C19-H18-N3-O5-S)⁻ (C16-H22-N2)²⁺
Molgewicht 1043.2159

Bruttoformel	C ₅₄ H ₅₈ N ₈ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Oxacillin-Benzathin (2:1)
International Nonproprietary Name	INN.L25,(L8)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure- <i>N,N</i> -Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzathin-Oxacillin (1:2)
ASK #08928	
Chemical Abstract Service Nr.	6818-37-7
Formelstamm	C27-H58-N2-O3 . 2 F-H
Molgewicht	498.7737
Bruttoformel	C ₂₇ H ₆₀ F ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Olafalur
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2,2'-{3-[(2-Hydroxyethyl)(octadecyl)amino]propylazandiyl}diethanol-dihydrofluorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2',2'-(<i>N</i> -Octadecylpropan-1,3-diyl)dinitriolo)triethanol-dihydrofluorid
ASK #08929	
Chemical Abstract Service Nr.	36505-83-6
Formelstamm	C18-H37-N . F-H
Molgewicht	287.4994
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₈ FN
Vorzugsbezeichnung	Dectaflur
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Octadec-9-en-1-amin-hydrofluorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Octadec-9-en-1-ylazan-hydrofluorid
ASK #08935	
Chemical Abstract Service Nr.	26787-78-0
Formelstamm	(C16-H18-N3-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	365.4042
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Amoxicillin
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI9.611; RPS15; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3S,6R)-6-[(R)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #08936	Chemical Abstract Service Nr.	22131-35-7
	Molgewicht	316.4411
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Butalamin
	International Nonproprietary Name	INN.L18
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9.1492
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dibutyl- <i>N</i> -(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)ethan-1,2-diamin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dibutyl[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-ylamino)ethyl]azan
ASK #08937	Chemical Abstract Service Nr.	28875-47-0
	Formelstamm	C18-H28-N4-O . Cl-H
	Molgewicht	352.9021
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ ClN ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Butalaminhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L18)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.1492
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dibutyl- <i>N</i> -(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dibutyl[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-ylamino)ethyl]azan-hydrochlorid
ASK #08938	Chemical Abstract Service Nr.	434-07-1
	Molgewicht	332.477
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Oxymetholon
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11
	2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-2-(hydroxymethylen)-17 -methyl-5 -androstan-3-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	17beta-Hydroxy-2-hydroxymethylen-17-methyl-5alpha-androstan-3-on; 17beta-Hydroxy-2-hydroxymethylen-17-methyl-5alpha-androstan-3-on
ASK #08939	Chemical Abstract Service Nr.	25953-19-9
	Formelstamm	(C14-H13-N8-O4-S3) ⁻ H ⁺

Molgewicht 454.5072
Bruttoformel C₁₄H₁₄N₈O₄S₃
Vorzugsbezeichnung Cefazolin
International Nonproprietary Name INNv.L25
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI9; MAR27; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-3-(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure; Cephazolin

ASK #08940

Chemical Abstract Service Nr. 302-79-4
Formelstamm (C₂₀H₂₇O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 300.4351
Bruttoformel C₂₀H₂₈O₂
Vorzugsbezeichnung Tretinoin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EAB3.0+3,4.0,5.0,6.0,7.0+2+6,8.0(1997-2017)/0693; BP1988-2017; DAB9(1990); USP19-40(1975-2017); Phpa20.2(2008); EP2.14+18,3.0+3,4.0,5.0,6.0,7.0+2+6,8.0(1990-2017)/0693; EUTCT; DAC88; MAR27
2. Bezeichnung (2*E*,4*E*,6*E*,8*E*)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure

ASK #08941

Chemical Abstract Service Nr. 9050-36-6
2. Bezeichnung Polysaccharide - Maltose - D-Glucose - Gemisch
3. Bezeichnung Maltodextrin
Zitat Bezeichnung 3 Helv8/97; GII(2); Ph.Eur.2002,4.00,4.08/1542; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2005,5.0/1542; USAN; FIE96; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.4,6.5/1542; EUTCT; BP2001-2011; NF20(2002),21(2003),22(2004); PHARMEUROPA10.2,19.3

ASK #08942

Chemical Abstract Service Nr. 8002-75-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 61789-94-4; 90082-15-8
2. Bezeichnung Elaeis-guineensis- und/oder Elaeis-oleifera-Früchteöl
3. Bezeichnung Palmöl
Zitat Bezeichnung 3 Hager2008
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Palmfett; Palmbutter

ASK #08943

Chemical Abstract Service Nr. 68514-74-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 110070-79-6; 488701-85-5; 8033-29-2
2. Bezeichnung Elaeis-guineensis- und/oder Elaeis-oleifera-Früchteöl, hydriert

	3. Bezeichnung	Hydriertes Palmöl
ASK #08949	Chemical Abstract Service Nr.	63990-90-9
	Formelstamm	C16-H26-O3-S . C6-H15-N-O3
	Molgewicht	447.629
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₁ NO ₆ S
	2. Bezeichnung	Decylbenszolsulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz
ASK #08950	Chemical Abstract Service Nr.	4247-02-3
	Molgewicht	194.2271
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ O ₃
	2. Bezeichnung	(2-Methylpropyl)(4-hydroxybenzoat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Isobutyl(4-hydroxybenzoat)
ASK #08951	Chemical Abstract Service Nr.	25086-15-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	112666-18-9; 114749-27-8; 118703-70-1; 1200956-59-7; 136751-73-0; 154101-58-3; 160177-48-0; 213818-37-2; 416900-04-4; 61513-00-6; 66795-88-8; 66812-77-9; 72711-45-6; 895535-61-2; 912576-83-1; 912576-84-2; 92880-76-7; 94857-13-3; 958641-19-5
	Formelstamm	(C4-H6-O2)n . (C5-H8-O2)n
	2. Bezeichnung	Poly[methyl(2-methylprop-2-enoat)-co-2-methylprop-2-ensäure] (1:1)
	3. Bezeichnung	Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1:1) (Ph.Eur.) ((relative Molmasse: ca. 135000))
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Poly(methacrylsäure-co-methylmethacrylat) (1:1); Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1:1); Eudragit L 12,5; Eudragit L 100
ASK #08961	Chemical Abstract Service Nr.	9050-31-1
	Vorzugsbezeichnung	Hypromellosephthalat
	International Nonproprietary Name	(INN.L8)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/347; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3,6.8/0347; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/0347
	2. Bezeichnung	Poly(<i>O</i> -2-hydroxypropyl, <i>O</i> -methyl)cellulosephthalat
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Methylhydroxypropylcellulosephthalat
ASK #08975	Chemical Abstract Service Nr.	131-54-4
	Molgewicht	274.2687
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₅
	2. Bezeichnung	Bis(2-hydroxy-4-methoxyphenyl)methanon
ASK #08980		

Chemical Abstract Service Nr. 22356-80-5

Formelstamm (C7-H7-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 188.201

Bruttoformel C₇H₈O₄S

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-4-methylbenzolsulfonsäure

ASK #08991

Chemical Abstract Service Nr. 68140-00-1

2. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxyethyl)cocosfettsäureamid

ASK #09044

Chemical Abstract Service Nr. 25086-15-1

Andere Chemical Abstract Service Nr.

112666-18-9; 114749-27-8; 118703-70-1; 1200956-59-7; 136751-73-0; 154101-58-3; 160177-48-0; 213818-37-2; 416900-04-4; 61513-00-6; 66795-88-8; 66812-77-9; 72711-45-6; 895535-61-2; 912576-83-1; 912576-84-2; 92880-76-7; 94857-13-3; 958641-19-5

Formelstamm (C4-H6-O2)_n . (C5-H8-O2)_{2n}

Molgewicht 135000

2. Bezeichnung Poly[methyl(2-methylprop-2-enoat)-*co*-2-methylprop-2-ensäure] (2:1), relative Molmasse: ca. 135 000

Zitat Bezeichnung 2 (EAB.Def)

3. Bezeichnung Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1:2) (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer (1:2); Poly(methacrylsäure-*co*-methylmethacrylat) (1:2)

ASK #09047

Chemical Abstract Service Nr. 148-03-8

Molgewicht 416.6795

Bruttoformel C₂₈H₄₈O₂

2. Bezeichnung 2,5,8-Trimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-ol

3. Bezeichnung -Tocopherol

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9196

ASK #09048

Chemical Abstract Service Nr. 119-11-9

Molgewicht 416.6795

Bruttoformel C₂₈H₄₈O₂

2. Bezeichnung 2,7,8-Trimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-ol

3. Bezeichnung -Tocopherol

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9197; E308

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 308

ASK #09049

Chemical Abstract Service Nr. 5488-58-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 251562-63-7; 7773-19-5

Molgewicht 402.6529

Bruttoformel C₂₇H₄₆O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2,8-Dimethyl-2-[(4*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-ol

3. Bezeichnung *all-rac*-Tocopherol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 3,4-Dihydro-2,8-dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2H-1-benzopyran-6-ol; delta-Tocopherol'; (+/-)-8-Methyltolcol; dl-delta-Tocopherol; 2,8-Dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-6-ol; 8-Methyltolcol'; (+/-)-delta-Tocopherol; delta-Vitamin E'; 2,8-Dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-6-chromanol; 2,8-Dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-3,4-dihydrochromen-6-ol; E 309'; 2,8-Dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-ol

ASK #09050

Chemical Abstract Service Nr. 93940-33-1

Formelstamm C15-H20-Cl2-N2-O . Cl-H

Molgewicht 351.699

Bruttoformel C₁₅H₂₁Cl₃N₂O

Vorzugsbezeichnung Clibucainhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung *N*-(2,4-Dichlorphenyl)-3-(piperidin-1-yl)butanamid-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2',4'-Dichlor-3-piperidinobutanilid-hydrochlorid

ASK #09051

Chemical Abstract Service Nr. 51022-70-9

Formelstamm 2(C13-H21-N-O3) . H2-O4-S

Molgewicht 576.7

Bruttoformel C₂₆H₄₄N₂O₁₀S

2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-2-*tert*-Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-sulfat (2:1)

3. Bezeichnung Salbutamolsulfat

Zitat Bezeichnung 3 Salbutamolsulfat; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0687; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/687; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0687

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Salbutamolhemisulfat; (RS)-2-*tert*-Butylamino-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanol-sulfat (2:1)

ASK #09053

Chemical Abstract Service Nr. 121854-68-0

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-40-sorbitandiisostearat

ASK #09058

Chemical Abstract Service Nr. 23593-75-1

Molgewicht 344.8368

Bruttoformel C₂₂H₁₇ClN₂

Vorzugsbezeichnung Clotrimazol

International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/757; DAC89; Ph.Eur.2008,6.0.6.1/0757; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0757
2. Bezeichnung 1-[(2-Chlorphenyl)(diphenyl)methyl]-1*H*-imidazol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(2-Chlortrityl)imidazol

ASK #09059

Chemical Abstract Service Nr. 35531-88-5
Formelstamm (C₂₆H₂₅N₂O₆S)⁻ H⁺
Molgewicht 494.5594
Bruttoformel C₂₆H₂₆N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Carindacillin

International Nonproprietary Name INNv.L29
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[2-(Indan-5-yloxycarbonyl)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-6-[2-(Indan-5-yloxycarbonyl)-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #09060

Chemical Abstract Service Nr. 26605-69-6
Formelstamm (C₂₆H₂₅N₂O₆S)⁻ Na⁺
Molgewicht 516.5413
Bruttoformel C₂₆H₂₅N₂NaO₆S
Vorzugsbezeichnung Carindacillin-Natrium

International Nonproprietary Name (INNv.L29)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[2-(2,3-Dihydro-1*H*-inden-5-yloxycarbonyl)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #09069

2. Bezeichnung Citrus-reticulata-Fruchtschale: getrocknetes Epikarp und Mesokarp der reifen Frucht von Citrus reticulata oder ihrer Sorten, teilweise befreit vom weißen, schwammartigen Gewebe des Mesokarps, Hesperidin-Gehalt der getrockneten Droge mindestens 3,5 %
Zitat Bezeichnung 2 ABChinMed.def; EAB.def
3. Bezeichnung Mandarinenschale (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Chengpi; Mandarinenschale; Mandarinenschalen; Chenpi; Guang Chenpi; Clementinenschale (Klementinenschale), Mandarinenschale, Satsumaschale, Tangerinenschale und/oder Schale anderer Sorten von Citrus reticulata; Chen Pi

ASK #09076

Chemical Abstract Service Nr. 67-72-1
Molgewicht 236.7394
Bruttoformel C₂Cl₆
2. Bezeichnung Hexachlorethan

Zitat Bezeichnung 2 USM111; MAR29

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Perchlorethan

ASK #09077

Chemical Abstract Service Nr. 9005-25-8

Formelstamm (C6-H10-O5)n

2. Bezeichnung Solanum-tuberosum-Quellstärke

3. Bezeichnung Kartoffelquellstärke

ASK #09092

Chemical Abstract Service Nr. 80-32-0

Formelstamm (C10-H8-Cl-N4-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht 284.7221

Bruttoformel C₁₀H₉ClN₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Sulfachlorpyridazin

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USM19.8691

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(6-chlorpyridazin-3-yl)benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1)-(6-Chlorpyridazin-3-yl)sulfanilamid

ASK #09093

Chemical Abstract Service Nr. 23282-55-5

Formelstamm (C10-H8-Cl-N4-O2-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 306.7039

Bruttoformel C₁₀H₈ClN₄NaO₂S

Vorzugsbezeichnung Sulfachlorpyridazin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(6-chlorpyridazin-3-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1)-(6-Chlor-3-pyridazinyl)sulfanilamid-Natriumsalz

ASK #09099

Chemical Abstract Service Nr. 18053-31-1

Molgewicht 401.8866

Bruttoformel C₂₁H₂₄ClN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Fominoben

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM111

2. Bezeichnung *N*-[3-Chlor-2-((methyl)[2-(morpholin-4-yl)-2-oxoethyl]amino)methyl]phenyl]benzamid

ASK #09102

Chemical Abstract Service Nr. 80748-93-2

2. Bezeichnung Alkyl(C_x-C_y)poly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #09103

Chemical Abstract Service Nr. 122-40-7

Molgewicht 202.2921

Bruttoformel C₁₄H₁₈O

2. Bezeichnung 2-Benzylidenheptanal

ASK #09104

Chemical Abstract Service Nr. 87-20-7

Molgewicht 208.2536

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₃

2. Bezeichnung (3-Methylbutyl)(2-hydroxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isopentylsalicylat

ASK #09108

Chemical Abstract Service Nr. 107-75-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 123238-75-5

Molgewicht 172.2646

Bruttoformel C₁₀H₂₀O₂

2. Bezeichnung 7-Hydroxy-3,7-dimethyloctanal

ASK #09109

Chemical Abstract Service Nr. 97-54-1

Molgewicht 164.2011

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂

2. Bezeichnung 2-Methoxy-4-(prop-1-en-1-yl)phenol

3. Bezeichnung Isoeugenol

ASK #09110

Chemical Abstract Service Nr. 103-45-7

Molgewicht 164.2011

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂

2. Bezeichnung Phenethylacetat

ASK #09114

Chemical Abstract Service Nr. 83-66-9

Molgewicht 268.2658

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂O₅

2. Bezeichnung 1-*tert*-Butyl-2-methoxy-4-methyl-3,5-dinitrobenzol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Moschus Ambrette; 6-tert-Butyl-3-methyl-2,4-dinitroanisol
ASK #09116

Chemical Abstract Service Nr. 90-17-5
Molgewicht 267.5363
Bruttoformel C₁₀H₉Cl₃O₂
2. Bezeichnung (2,2,2-Trichlor-1-phenylethyl)acetat

ASK #09117

Chemical Abstract Service Nr. 4407-36-7
Molgewicht 134.1751
Bruttoformel C₉H₁₀O
2. Bezeichnung (E)-3-Phenylprop-2-en-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym trans-Zimtalkohol

ASK #09118

Chemical Abstract Service Nr. 131-11-3
Molgewicht 194.184
Bruttoformel C₁₀H₁₀O₄
2. Bezeichnung Dimethylphthalat
Zitat Bezeichnung 2 ISO; Perkow; DAB1998R; BSI; ARC1051; USMI10

ASK #09123

Chemical Abstract Service Nr. 2001-89-0
Formelstamm (C4-H5-N-O4)²⁻ 2K⁺
Molgewicht 209.2834
Bruttoformel C₄H₅K₂NO₄
Vorzugsbezeichnung Kaliumaspartat
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Kaliumsalz (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INNv.L14)

ASK #09125

Chemical Abstract Service Nr. 10236-47-2
Molgewicht 580.5346
Bruttoformel C₂₇H₃₂O₁₄
2. Bezeichnung 5-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-7-(2-O-*-L*-rhamnopyranosyl-*-D*-glucopyranosyloxy)-2,3-dihydro-4*H*-chromen-4-on
3. Bezeichnung Naringin
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAC2004R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 4',5-Dihydroxy-7-(2-O-*-L*-rhamnopyranosyl-*-D*-glucopyranosyloxy)flavan-4-on

ASK #09128

Chemical Abstract Service Nr. 1943610-35-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12623-95-9; 54577-67-2; 9048-46-8; 9048-49-1

Molgewicht 66397.9964

Bruttoformel C₂₉₃₄H₄₅₈₁N₇₈₁O₈₉₇S₃₉

2. Bezeichnung DTHKSEIAHR FKDLGEEHFK GLVLIASFQY LQQCPFDEHV KLVNELTEFA KTCVADESHA GCEKSLHTLF GDELCKVASL RETYGDMA DC CEKQEPERNE CFLSHKDDSP DLPKLPDPN TLCDEFKADE KKFWDGKLYE IARRHPYFYA PELLYYANKY NGVFQECCQA EDKGACLLPK IETMREKVL A SSARQLRCA SIQKFGERAL KAWSVARLSQ KFPKAEFVEV TKLVTDLTKV HKECCHGDLLECADRADLA KYICDNQDTI SSKLKECCDK PLEKSHCIA EVEKDAIPEN LPPLTADFAE DKDVCKNYQE AKDAFLGSFL YEYSRRHPEY AVSVLLRLAK EYEATLECC AKDDPHACYS TVFDKLLHLV DEPQNLKQN CDQFEKLGEY GFQNALIVRY TRKVPQVSTP TLVEVSRSLG KVGTRCCTKP ESERPCTED YLSLILNRLC VLHEKTPVSE KVTKCCTESL VNRRCFSAL TPDETYVPA FDEKLTFHA DICTLPDTEK QIKKQTALVE LLKHKPKATE EQLKTMENF VAFVDKCCAA DDKEACFAVE GPKLVVSTQT ALA, 53,62:75,91:90,101:123,168:167,186:199,245:244,252:264,278:277,288:315,360:359,368:391,437:436,447:460,476:475,486:513,558:557,566-Heptadecakis(disulfid)

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Albumin vom Rind

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Rinderalbumin; Rinderserumalbumin, das etwa 96 Prozent Protein enthält

ASK #09131

2. Bezeichnung Glyceroltri(alkanoat,alkenoat)(C₈-C₁₈)

Zitat Bezeichnung 2 Gill

ASK #09135

Chemical Abstract Service Nr. 91-53-2

Molgewicht 217.3068

Bruttoformel C₁₄H₁₉NO

2. Bezeichnung 6-Ethoxy-2,2,4-trimethyl-1,2-dihydrochinolin

3. Bezeichnung Ethoxyquin

Zitat Bezeichnung 3 FIE96; MAR28; CAS; EUTCT; GII; USMI9.3681; ISO

ASK #09138

Chemical Abstract Service Nr. 1227300-83-5

Formelstamm (C₂₃H₃₀Cl₂N₂O₆P)²⁻ 2Na⁺ · H₂O

Molgewicht 582.362

Bruttoformel C₂₃H₃₀Cl₂NNa₂O₆P

Vorzugsbezeichnung Dinatrium(estramustin-17-phosphat)-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung {3-[Bis(2-chlorethyl)carbamoxy]estra-1,3,5(10)-trien-17-yl}dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dinatrium(estramustin-17-phosphat) 1 HO
ASK #09139

Chemical Abstract Service Nr. 619-45-4
Molgewicht 151.1626
Bruttoformel C₈H₉NO₂
2. Bezeichnung Methyl(4-aminobenzoat)
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.6R,6.7R

ASK #09141

Formelstamm C10-H15-N-O . C4-H6-O6
Molgewicht 315.319
Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₇
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
3. Bezeichnung Ephedrin[(*R*,*R*)-tartrat]

ASK #09145

Chemical Abstract Service Nr. 10075-18-0
Formelstamm (C9-H9-N4-O4)⁻ H⁺ . C8-H19-N-O
Molgewicht 383.4427
Bruttoformel C₁₇H₂₉N₅O₅
Vorzugsbezeichnung Acefyllin-Heptaminol
International Nonproprietary Name (INN.L6,L1)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; ROMP2018
2. Bezeichnung (1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7*H*-purin-7-yl)essigsäure-*rac*-(2*R*)-6-Amino-2-methylheptan-2-ol-Salz (1:1) [Laut Originalunterlagen ist dieser Stoff nicht der in manchen Informationsquellen angegebene Ester, sondern das Salz.]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Heptaminol-7-Theophyllinessigsäure; Heptaminolacefyllinat; Heptaminol-Acefyllin; Heptaminol-7-theophyllinacetat; 7-Theophyllinessigsäures Heptaminol; theophyllinessigsäures Heptaminol; Acefyllinheptaminol

ASK #09152

Chemical Abstract Service Nr. 25637-84-7
Molgewicht 620.986
Bruttoformel C₃₉H₇₂O₅
2. Bezeichnung Glyceroldioleat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diolein

ASK #09196

Chemical Abstract Service Nr. 24381-56-4
Formelstamm C33-H35-N5-O5 . C4-H6-O6
Molgewicht 731.7483

Bruttoformel C₃₇H₄₁N₅O₁₁
Vorzugsbezeichnung Ergotamin[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (5'*S*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-methylergotaman-3',6',18-trion-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #09200

Chemical Abstract Service Nr. 61931-76-8
Formelstamm C17-H28-O3-S . C6-H15-N-O3
Molgewicht 461.6556
Bruttoformel C₂₃H₄₃NO₆S
2. Bezeichnung Undecylbenzolsulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz

ASK #09201

Chemical Abstract Service Nr. 27323-41-7
Formelstamm C18-H30-O3-S . C6-H15-N-O3
Molgewicht 475.6822
Bruttoformel C₂₄H₄₅NO₆S
2. Bezeichnung Dodecylbenzolsulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz

ASK #09202

Chemical Abstract Service Nr. 61886-59-7
Formelstamm C19-H32-O3-S . C6-H15-N-O3
Molgewicht 489.7088
Bruttoformel C₂₅H₄₇NO₆S
2. Bezeichnung Tridecylbenzolsulfonsäure-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz (1:1)

ASK #09203

Chemical Abstract Service Nr. 1322-98-1
Formelstamm (C16-H25-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 320.4227
Bruttoformel C₁₆H₂₅NaO₃S
2. Bezeichnung Natriumdecylbenzolsulfonat
3. Bezeichnung Decylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #09204

Chemical Abstract Service Nr. 27636-75-5
Formelstamm (C17-H27-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 334.4493
Bruttoformel C₁₇H₂₇NaO₃S
2. Bezeichnung Undecylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #09205

Chemical Abstract Service Nr. 25155-30-0
Formelstamm (C18-H29-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 348.4758
Bruttoformel C₁₈H₂₉NaO₃S
2. Bezeichnung Natriumdodecylbenzolsulfonat
3. Bezeichnung Dodecylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #09206

Chemical Abstract Service Nr. 26248-24-8
Formelstamm (C₁₉-H₃₁-O₃-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 362.5024
Bruttoformel C₁₉H₃₁NaO₃S
2. Bezeichnung Tridecylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natriumtridecylbenzolsulfonat

ASK #09214

Chemical Abstract Service Nr. 569-64-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 55172-50-4
Formelstamm (C₂₃-H₂₅-N₂)⁺ Cl⁻
Molgewicht 364.911
Bruttoformel C₂₃H₂₅ClN₂
2. Bezeichnung 4-[[4-(Dimethylamino)phenyl](phenyl)methyliden]-*N,N*-dimethylcyclohexa-2,5-dien-1-iminiumchlorid
3. Bezeichnung Malachitgrün
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.5527; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R

ASK #09224

Chemical Abstract Service Nr. 65-23-6
Molgewicht 169.1778
Bruttoformel C₈H₁₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Pyridoxin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 ROMP9; MAR27
2. Bezeichnung 4,5-Bis(hydroxymethyl)-2-methylpyridin-3-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5-Hydroxy-6-methylpyridin-3,4-diyl)dimethanol

ASK #09227

Chemical Abstract Service Nr. 7675-83-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 3054-35-1
Formelstamm (C₆-H₁₅-N₄-O₂)⁺ (C₄-H₆-N-O₄)⁻
Molgewicht 307.3036
Bruttoformel C₁₀H₂₁N₅O₆

Vorzugsbezeichnung Argininaspartat
International Nonproprietary Name INN.L6,L41
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.08/2096; Ph.Eur.2008,6.0/2096; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0/2096
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure-(2S)-2-Aminobutandioat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-Asparaginsäure-L-Arginin-Salz (1:1)

ASK #09240

Chemical Abstract Service Nr. 56491-84-0
Molgewicht 176.2798
Bruttoformel Cl₂Mg
3. Bezeichnung Magnesiumchlorid-4,5-Hydrat
Zitat Bezeichnung 3 E511; Ph.Eur.2002,4.00/1341; Ph.Eur.2005,5.0/1341; Ph.Eur.2008,6.0/1341

ASK #09241

2. Bezeichnung Helianthus-annuus-Samenöl, raffiniert
3. Bezeichnung Raffiniertes Sonnenblumenöl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/1371; Ph.Eur.2005,5.0/1371; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.6/1371

ASK #09243

2. Bezeichnung Triticum-aestivum-Keimöl, raffiniert
3. Bezeichnung Raffiniertes Weizenkeimöl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1379; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1379; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1379

ASK #09244

2. Bezeichnung Sesamum-indicum-Samenöl, raffiniert
3. Bezeichnung Raffiniertes Sesamöl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.8/0433; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.6,6.7/0433; Ph.Eur.2002,4.00/433

ASK #09255

Chemical Abstract Service Nr. 68334-00-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53026-92-9; 68562-65-2
2. Bezeichnung Gossypium-Arten-Samenöl, hydriert
3. Bezeichnung Hydriertes Baumwollsamensamenöl
Zitat Bezeichnung 3 EAB3.3+4,4.0,5.0,6.0+2,7.0,8.0(2000-2017)/1305; GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Gehärtetes Baumwollsamensamenöl

ASK #09263

Chemical Abstract Service Nr. 56-95-1
Formelstamm C22-H30-Cl2-N10 . 2(C2-H4-O2)
Molgewicht 625.5505
Bruttoformel C₂₆H₃₈Cl₂N₁₀O₄
Vorzugsbezeichnung Chlorhexidindiacetat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2060; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0+3+4(1997-2019)/0657

2. Bezeichnung 1,1'-(Hexan-1,6-diyl)bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]-acetat (1:2)

ASK #09265

2. Bezeichnung Zea-mays-Samenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Maisöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1342; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.6,6.8/1342; Ph.Eur.2002,4.00/1342

ASK #09272

Chemical Abstract Service Nr. 58379-21-8

Formelstamm C18-H23-N-O3 . C3-H6-O3

Molgewicht 391.4581

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₆

Vorzugsbezeichnung Isoxsuprinlactat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-[[[(2*S*)-1-phenoxypropan-2-yl]amino]propyl]phenol-2-hydroxypropanoat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1*RS*,2*SR*)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[(2*SR*)-1-phenoxypropan-2-ylamino]propan-1-ol-lactat (1:1)

ASK #09284

Chemical Abstract Service Nr. 873054-44-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1174930-71-2

Molgewicht 392.4907

Bruttoformel C₂₄H₂₈N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Ivacaftor

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; ATC; EUTCT; ChemIDplus; KEGG; MeSH; EUCTR; USEPA-ACToR; Orph.Desig.:EU/3/14/1333; Pharmavista; ChEBI; ROMP2015; USAN; CAS; USNCT; AAN; BAN; IGS; PubChem; ICTRP; HMDB; MAR2015

2. Bezeichnung *N*-(2,4-Di-*tert*-butyl-5-hydroxyphenyl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2015; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-[5-Hydroxy-2,4-bis(2-methyl-2-propanyl)phenyl]-4-oxo-1,4-dihydro-3-chinolinocarboxamid; *N*-(2,4-Di-*tert*-butyl-5-hydroxyphenyl)-1,4-dihydro-4-oxoquinolin-3-carboxamid; *N*-[2,4-Bis(1,1-dimethylethyl)-5-hydroxyphenyl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxamid; 4-Oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-(2,4-di-*tert*-butyl-5-hydroxyphenyl)amid

ASK #09300

Formelstamm (C₄H₅N-O₄)²⁻ Mg²⁺

Molgewicht 155.3918

Bruttoformel C₄H₅MgNO₄

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Magnesiumsalz (1:1)

3. Bezeichnung Magnesium-DL-aspartat

ASK #09301

Formelstamm $x(\text{C}_{18}\text{-H}_{35}\text{-O}_2)^- (3-x)(\text{H-O})^- \text{Al}^{3+}$ und Homologe, $x = \text{ca. } 1,5$

Molgewicht 955.393

Bruttoformel $\text{C}_{54}\text{H}_{108}\text{Al}_2\text{O}_9$

2. Bezeichnung Aluminium-dihydroxid-octadecanoat, Aluminium-hydroxid-dioctadecanoat und kleinere Mengen homologer Fettalkanoate, Gemisch

3. Bezeichnung Aluminiumdihydroxidstearat-Aluminiumhydroxidstearat-Gemisch

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Aluminiummono/dihydroxid(mono,di)stearat; Aluminium-sesquihydroxid-sesquistearat

ASK #09307

Chemical Abstract Service Nr. 36457-20-2

Formelstamm $(\text{C}_{11}\text{-H}_{13}\text{-O}_3)^- \text{Na}^+$

Molgewicht 216.2089

Bruttoformel $\text{C}_{11}\text{H}_{13}\text{NaO}_3$

2. Bezeichnung Butyl(4-hydroxybenzoat)-Natriumsalz

ASK #09312

Chemical Abstract Service Nr. 15767-75-6

Formelstamm $\text{C}_5\text{-H}_9\text{-N-O}_4 \cdot \text{Cl-H}$

Molgewicht 183.5902

Bruttoformel $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{ClNO}_4$

2. Bezeichnung (RS)-2-Aminopentandisäure-hydrochlorid

3. Bezeichnung DL-Glutaminsäurehydrochlorid

ASK #09323

Molgewicht 228.2433

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{12}\text{O}_3$

2. Bezeichnung o-Tolyl(2-hydroxybenzoat)

ASK #09324

Chemical Abstract Service Nr. 9005-00-9

2. Bezeichnung -Hydro- -(octadecyloxy)poly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #09326

Chemical Abstract Service Nr. 540-69-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2787-68-0

Formelstamm $(\text{C-H-O}_2)^- (\text{H}_4\text{-N})^+$

Molgewicht 63.0559

Bruttoformel CH_5NO_2

2. Bezeichnung Ammoniumformiat

Zitat Bezeichnung 2 USMI12; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #09329

Chemical Abstract Service Nr. 10049-04-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1002158-67-9; 1014743-76-0; 1018807-91-4; 1333-81-9; 155808-17-6; 24518-47-6; 56310-06-6; 69049-77-0; 70134-37-1; 72061-90-6; 74296-11-0; 744149-53-9; 77546-17-9; 77546-18-0; 807261-60-5; 93085-22-4
Molgewicht 67.4518
Bruttoformel ClO₂
2. Bezeichnung Chlordioxid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; GESTIS; EINECS; ROMP2012; LB; E926; IGS

ASK #09330

Chemical Abstract Service Nr. 27164-46-1
Formelstamm (C₁₄H₁₃N₈O₄S₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 476.489
Bruttoformel C₁₄H₁₃N₈NaO₄S₃
Vorzugsbezeichnung Cefazolin-Natrium
International Nonproprietary Name (INNv.L25)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0988; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0988; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.04/988
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephalozin-Natrium; (7*R*)-3-(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #09331

Chemical Abstract Service Nr. 15176-29-1
Molgewicht 256.2551
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Edoxudin
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 1-(2-Desoxy-^{-D}-ribofuranosyl)-5-ethylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #09333

Molgewicht 242.2699
Bruttoformel C₁₅H₁₄O₃
2. Bezeichnung *o*-Tolyl(2-hydroxy-3-methylbenzoat)

ASK #09337

Chemical Abstract Service Nr. 95752-16-2
2. Bezeichnung Casein-Hydrolysat (aus Kuhmilch-Proteinen hergestellt mit Pankreas-Enzymen), Natriumchlorid, Dinatriumhydrogenphosphat und Glucose (40:10:5:4 m/m)
3. Bezeichnung Tryptose-Phosphat-Nährmedium-Trockensubstanz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Tryptose-Phosphat; Tryptosephosphat

ASK #09343

2. Bezeichnung Citrus-reticulata-Fruchtschalenöl

3. Bezeichnung Mandarinenschalenöl

Zitat Bezeichnung 3 EAB5.6,6.0,7.0,8.0(2005-2017)/2355

ASK #09347

2. Bezeichnung Poly(vinylacetat), teilverseift

Zitat Bezeichnung 2 DAC84

ASK #09356

Chemical Abstract Service Nr. 50851-57-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 146527-22-2; 155123-07-2; 349607-54-1; 9039-32-1

Formelstamm (C8-H8-O3-S)_x

2. Bezeichnung Poly(ethenylbenzolsulfonsäure)

3. Bezeichnung Poly(styrolsulfonsäure)

ASK #09364

Chemical Abstract Service Nr. 58561-47-0

Molgewicht 402.6083

Bruttoformel C₂₃H₄₆O₅

2. Bezeichnung Glycerolmono/bis[(*Z*-*R*)-12-hydroxyoctadec-9-enoat]

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Glycerol(mono,di)ricinoleat

ASK #09371

2. Bezeichnung Glyceroldi/trifettsäureester(C₁₂-C₁₈)

3. Bezeichnung Glyceroldi/trialkanoat(C₁₂-C₁₈)

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #09374

Chemical Abstract Service Nr. 68583-51-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 156476-64-1; 308065-49-8; 58748-27-9; 60328-31-6; 68988-72-7; 69155-39-1; 77466-09-2

2. Bezeichnung Propan-1,2-diyldialkanoat, hergestellt aus Fettsäure-Gemischen pflanzlicher Herkunft mit der Zusammensetzung (m/m): Hexansäure 0,000-0,020, Octansäure 0,500-0,800, Decansäure 0,200-0,500, Dodecansäure 0,000-0,030, Tetradecansäure 0,000-0,010

3. Bezeichnung Propylenglycoldicaprylocaprat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Propylenglycoldicaprylocaprat; Propylenglycoldi(octanoat/decanoat); Propylenglycoldi(caprylat/caprinat); Decansäure, gemischte Diester mit Octansäure und Propylenglykol; Propylenglycoloctanoatdecanoat

ASK #09375

Chemical Abstract Service Nr. 6474-85-7

Formelstamm C₂₃-H₂₉-N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 403.9422

Bruttoformel C₂₃H₃₀ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Fenbutrazathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung [2-(3-Methyl-2-phenylmorpholin-4-yl)ethyl](2-phenylbutanoat)-hydrochlorid

ASK #09379

Chemical Abstract Service Nr. 105-99-7

Molgewicht 258.3538

Bruttoformel C₁₄H₂₆O₄

2. Bezeichnung Dibutylhexandioat

3. Bezeichnung Dibutyladipat

Zitat Bezeichnung 3 DAC2004R; GII; DAC2003-2005

ASK #09384

Chemical Abstract Service Nr. 504-40-5

Molgewicht 625.0177

Bruttoformel C₃₉H₇₆O₅

2. Bezeichnung (2-Hydroxypropan-1,3-diyl)distearat

3. Bezeichnung Glycerol-1,3-distearat

ASK #09391

Chemical Abstract Service Nr. 35334-12-4

Formelstamm (C₁₆H₁₆N₅O₄S)⁻ Na⁺

Molgewicht 397.3841

Bruttoformel C₁₆H₁₆N₅NaO₄S

Vorzugsbezeichnung Azidocillin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI10

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-Azido-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #09396

Chemical Abstract Service Nr. 27194-74-7

Molgewicht 258.3969

Bruttoformel C₁₅H₃₀O₃

2. Bezeichnung (2-Hydroxypropyl)dodecanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Propylenglycol-1-dodecanoat

ASK #09397

Chemical Abstract Service Nr. 9010-41-7

Formelstamm (C₂H₄O)_x-(C₁₆H₂₅NaO₄S)

Molgewicht 424.527

Bruttoformel C₂₀H₃₃NaO₆S

2. Bezeichnung	2-[4-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)phenylpoly(oxyethylen)-x-oxy]ethansulfonsäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #09421	
Chemical Abstract Service Nr.	4309-70-0
Formelstamm	2(C ₆₂ H ₇₀ N ₄ O ₂₂) ⁻ Ca ₂ ⁺
Molgewicht	1263.3108
Bruttoformel	C ₆₂ H ₇₀ CaN ₄ O ₂₂
Vorzugsbezeichnung	Novobiocin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[7-(3- <i>O</i> -Carbamoyl-6-desoxy-5- <i>C</i> -methyl-4- <i>O</i> -methyl-β- <i>l</i> -xylo-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-8-methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-yl]-4-hydroxy-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)benzamid-Calciumsalz (2:1)
ASK #09422	
Chemical Abstract Service Nr.	1401-79-2
Formelstamm	C ₂₅ H ₄₃ N ₁₃ O ₁₀ · (C ₉ H ₁₆ N ₅ O) ⁻ H ₊ · x H ₂ O ₄ S
Molgewicht	1003.003
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₂ N ₁₄ O ₁₉ S
Vorzugsbezeichnung	Viomycin(D-pantothenat)sulfat (1:1:x)
International Nonproprietary Name	(INNv.L4)
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3,6-Diamino- <i>N</i> -{(3 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>S</i>)-3-[(4 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2-amino-6-hydroxy-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-6-[(<i>Z</i>)-ureidomethylen]-1,4,7,10,13-pentaazac-1,1:1:x)
ASK #09435	
Chemical Abstract Service Nr.	2097002-61-2
Molgewicht	380.4187
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ FN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Selitrectinib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(2 ² <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3 ⁵ -Fluor-6-methyl-7-aza-1(5,3)-pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidina-3(3,2)-pyridina-2(1,2)-pyrrolidinacyclooctaphan-8-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-9-Fluor-15-methyl-2,11,16,20,21,24-hexaazapentacyclo[16.5.2.0(2,6).0(7,12).0(21,25)]pentacos-1(24),7,9,11,18(25),19,22-heptaen-17-on
ASK #09444	
Chemical Abstract Service Nr.	308068-11-3
2. Bezeichnung	Hydrierte Phospholipide ((mit Angaben zur Herkunft))
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hydriertes Phosphatidylcholin aus Sojabohnen

ASK #09445

Chemical Abstract Service Nr. 130328-22-2

2. Bezeichnung {3-(C_{12,14,16,18}-Alkanoyloxy)-2-[(C_{12,14,16,18}-alkanoyloxy)methyl]-2-(hydroxymethyl)propyl}dioctadecyl(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)

3. Bezeichnung (Dicocoylpentaerythryl)distearylcitrat

ASK #09446

2. Bezeichnung Glyceroltrifettsäureester(C_x-C_y)

3. Bezeichnung Glyceroltrialkanoat(C_x-C_y)

Zitat Bezeichnung 3 SGK

ASK #09447

3. Bezeichnung Mycobacterium avium, Stamm D4, gereinigtes Proteinderivat

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Gereinigtes Tuberkulin aus Mycobacterium avium

ASK #09449

Formelstamm C4-H10-N2 . C10-H16-O4-S

Molgewicht 318.4322

Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₄S

2. Bezeichnung Piperazin-(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat (1:1)

3. Bezeichnung Piperazin-(+)-campher-10-sulfonat

ASK #09457

Chemical Abstract Service Nr. 74755-21-8

Formelstamm (C18-H17-Cl-N-O4)⁻ Na⁺

Molgewicht 369.7747

Bruttoformel C₁₈H₁₇ClNaO₄

Vorzugsbezeichnung Clanobutin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 4-[4-Chlor-*N*-(4-methoxyphenyl)benzamido]butansäure-Natriumsalz

ASK #09458

Chemical Abstract Service Nr. 5786-21-0

Molgewicht 326.8233

Bruttoformel C₁₈H₁₉ClN₄

Vorzugsbezeichnung Clozapin

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1191; Ph.Eur.2005,5.0/1191; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1191; Helv8/97

2. Bezeichnung 8-Chlor-11-(4-methylpiperazin-1-yl)-5*H*-dibenzo[*b,e*][1,4]diazepin

ASK #09459

Chemical Abstract Service Nr. 143-07-7

Formelstamm (C₁₂-H₂₃-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 200.3178

Bruttoformel C₁₂H₂₄O₂

2. Bezeichnung Dodecansäure

ASK #09462

Chemical Abstract Service Nr. 26446-35-5

Molgewicht 134.1305

Bruttoformel C₅H₁₀O₄

2. Bezeichnung Glycerolmonoacetat

ASK #09464

Chemical Abstract Service Nr. 9004-51-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8063-26-1; 9077-20-7

Vorzugsbezeichnung Dextriferron

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 BAN

2. Bezeichnung Eisen()-hydroxid - Dextrin - Komplex

ASK #09467

Formelstamm 3(C₂₈-H₁₇-N₅-O₁₄-S₄)₄⁻ 4Al₃⁺

Molgewicht 2435.0852

Bruttoformel C₈₄H₅₁Al₄N₁₅O₄₂S₁₂

2. Bezeichnung 4-Acetamido-6,8'-diazendiyl-5-hydroxy-5'-(4-sulfophenyldiazenyl)dinaphthalin-1,2',7-trisulfonsäure-Aluminiumsalz (3:4)

3. Bezeichnung Brillantschwarz-BN-Aluminiumsalz

Zitat Bezeichnung 3 E151

ASK #09468

Chemical Abstract Service Nr. 5633-14-7

Formelstamm C₂₃-H₂₆-N₂-O₂ . Cl-H

Molgewicht 398.9257

Bruttoformel C₂₃H₂₇ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Benzetimidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L28)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-1'-Benzyl-3-phenyl[3,4'-bipiperidin]-2,6-dion-hydrochlorid

ASK #09471

Chemical Abstract Service Nr. 9014-74-8

Molgewicht 109000

2. Bezeichnung Enteropeptidase

Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.21.9

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Enterokinase

ASK #09474

Chemical Abstract Service Nr. 657-26-1
Formelstamm C₆-H₁₄-N₂-O₂ . 2 Cl-H
Molgewicht 219.1094
Bruttoformel C₆H₁₆Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Lysindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (S)-2,6-Diaminohexansäure-dihydrochlorid

ASK #09484

Chemical Abstract Service Nr. 16509-11-8
Formelstamm (C₁₀-H₈-Hg-N-O₃-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 445.8202
Bruttoformel C₁₀H₈HgNNaO₃S
Vorzugsbezeichnung Otimerat-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung 2-(Ethylmercuriosulfanyl)-1,3-benzoxazol-5-carbonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natriumotimerat

ASK #09487

Chemical Abstract Service Nr. 36913-04-9
Formelstamm C₁₁-H₁₇-N . Cl-H
Molgewicht 199.7203
Bruttoformel C₁₁H₁₈ClN
Vorzugsbezeichnung Dimetamfetaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L38)
2. Bezeichnung (2S)-N,N-Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[(S)-1-phenylpropan-2-yl]azan-hydrochlorid

ASK #09503

Chemical Abstract Service Nr. 120-57-0
Molgewicht 150.1314
Bruttoformel C₈H₆O₃
2. Bezeichnung 1,3-Benzodioxol-5-carbaldehyd
3. Bezeichnung Piperonal

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Romp8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3,4-(Methylendioxy)benzaldehyd

ASK #09507

Chemical Abstract Service Nr. 66104-38-9
Formelstamm (C₁₂-H₁₃-N₄-O₃-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 316.3114
Bruttoformel C₁₂H₁₃N₄NaO₃S
2. Bezeichnung N¹-(6-Ethoxypyridazin-3-yl)sulfanilamid-Natriumsalz

ASK #09509

Chemical Abstract Service Nr. 31800-90-5
2. Bezeichnung Tris[dodecylpoly(oxyethylen)-4]phosphat
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #09510

Chemical Abstract Service Nr. 79-07-2
Molgewicht 93.5123
Bruttoformel C₂H₄ClNO
2. Bezeichnung 2-Chloracetamid
Zitat Bezeichnung 2 Janistyn78,I; USMI9.2079

ASK #09515

2. Bezeichnung -Hydro- -(octadecyloxy)poly(oxypropylen)-x ((mit Angabe des mittleren Polymerisationsgrades x))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Polypropylenglycol-x-mono-octadecylether; Polypropylenglycol-x-stearylether; alpha-Octadecyl-omega-hydroxypoly(oxypropylen)-x

ASK #09528

2. Bezeichnung Glycerolmono/dialkanoat(C₈-C₁₀)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #09529

Chemical Abstract Service Nr. 51186-83-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 59677-71-3
Formelstamm (C₁₉-H₂₈-N-O₃)⁺ Br⁻
Molgewicht 398.3345
Bruttoformel C₁₉H₂₈BrNO₃
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[[*(S)*-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium-bromid
3. Bezeichnung Glycopyrroniumbromid (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym

(RS,SR)-3-(alpha-Cyclopentylmandeloyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid; epi-Ritropirroniumbromid;
rac-(3R)-3-[(2S)-(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid; (3RS)-3-[(2SR)-(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium-bromid;
Glycopyrroniumbromid; Glycopyrroniumbromid ohne Ritropirroniumbromid-Anteil; (RS)-3-Hydroxy-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid-(SR)-alpha-cyclopentylmandelat;
(RS,SR)-Glycopyrroniumbromid; (RS)-3-[(SR)-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetoxy]-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid

ASK #09530

Chemical Abstract Service Nr. 22916-47-8
Molgewicht 416.1286
Bruttoformel C₁₈H₁₄Cl₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Miconazol
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/935; USMI9.6043; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/935; Ph.Eur.2008,6.0/935
2. Bezeichnung rac-1-((2R)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-dichlorphenyl)methoxy]ethyl)-1H-imidazol

ASK #09531

Chemical Abstract Service Nr. 25046-79-1
Molgewicht 449.5239
Bruttoformel C₂₀H₂₇N₅O₅S
Vorzugsbezeichnung Glisoxepid
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 1-(Azepan-1-yl)-3-[4-[2-(5-methyl-1,2-oxazol-3-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl]harnstoff

ASK #09532

2. Bezeichnung -(Hexadecyl,octadecyl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-10-poly(oxypropylen)-20
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #09541

Chemical Abstract Service Nr. 111-57-9
Molgewicht 327.545
Bruttoformel C₂₀H₄₁NO₂
2. Bezeichnung N-(2-Hydroxyethyl)octadecanamid
3. Bezeichnung N-(2-Hydroxyethyl)stearamid

ASK #09545

Chemical Abstract Service Nr. 77-94-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 611199-02-1
Molgewicht 360.4425
Bruttoformel C₁₈H₃₂O₇
2. Bezeichnung Tributyl(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)
3. Bezeichnung Tributylcitrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #09549

Chemical Abstract Service Nr. 68424-94-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 53095-44-6; 56833-18-2; 62132-40-5; 77640-81-4

2. Bezeichnung Alkyl(C_x-C_y)dimethylazaniumylacetat

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Alkyl(C-C)dimethylazaniumylacetat; Alkyl(C-C)dimethylammonioacetat

ASK #09550

Formelstamm C18-H21-N-O3 . C10-H16-O4-S

Molgewicht 531.6609

Bruttoformel C₂₈H₃₇NO₇S

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat (1:1)

3. Bezeichnung Codein-(+)-campher-10-sulfonat (1:1)

Zitat Bezeichnung 3 YLST

ASK #09551

Chemical Abstract Service Nr. 79241-89-7

Formelstamm C19-H23-N-O3 . C10-H16-O4-S

Molgewicht 545.6875

Bruttoformel C₂₉H₃₉NO₇S

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-ethoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonat (1:1)

3. Bezeichnung 3-*O*-Ethylmorphin-(+)-campher-10-sulfonat

Zitat Bezeichnung 3 YLST

ASK #09554

Formelstamm C10-H15-N-O . C10-H16-O4-S

Molgewicht 397.5288

Bruttoformel C₂₀H₃₁NO₅S

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-[[[(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]]methansulfonat} (1:1)

3. Bezeichnung (-)-Ephedrin-(+)-campher-10-sulfonat

ASK #09563

2. Bezeichnung Salmonella typhimurium, inaktiviert

ASK #09566

3. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Enteritidis, Stamm PT4, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Salmonella enteritidis, Phagentyp 4, inaktiviert

ASK #09583

Chemical Abstract Service Nr. 6183-68-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68457-43-2

Formelstamm C20-H24-N2-O2 . H2-O4-S . 7 H2-O

Molgewicht 548.6022

Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₆S

2. Bezeichnung (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (1:1) 7 H₂O

3. Bezeichnung Chininsulfat 7 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (1:1) 7 HO

ASK #09584

Chemical Abstract Service Nr. 90-82-4
Molgewicht 165.2322
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO
Vorzugsbezeichnung Pseudoephedrin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3534
2. Bezeichnung (1S,2S)-2-(Methylamino)-1-phenylpropan-1-ol

ASK #09585

Chemical Abstract Service Nr. 345-78-8
Formelstamm C10-H15-N-O . Cl-H
Molgewicht 201.6931
Bruttoformel C₁₀H₁₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Pseudoephedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 HAB2012R-2013R; HAB2014R-2015R; HAB2010R-2011R; EAB4.00,5.0,6.0+2,7.0,8.0(2002-2014)/1367; MAR27; USMI9.3534; HAB2016R
2. Bezeichnung (1S,2S)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

ASK #09589

Chemical Abstract Service Nr. 129-51-1
Formelstamm C19-H23-N3-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht 441.477
Bruttoformel C₂₃H₂₇N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Ergometrinmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0223; MAR27; RPS15; Ph.Eur.2005,5.0/0223; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/223
2. Bezeichnung N-[(2S)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #09591

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1309-48-4
Molgewicht 40.3044
Bruttoformel MgO
3. Bezeichnung Leichtes Magnesiumoxid
Zitat Bezeichnung 3 E530; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/0040; Ph.Eur.2002,4.00/40; USMI9.5500; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.4/0040

ASK #09592

Andere Chemical Abstract Service Nr. 39409-82-0
Molgewicht 509.9572
Bruttoformel $C_4H_2Mg_6O_{14}$
3. Bezeichnung Leichtes, basisches Magnesiumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0042; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/42; E504; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.4/0042

ASK #09593

Andere Chemical Abstract Service Nr. 39409-82-0
Molgewicht 509.9567
Bruttoformel $C_4H_2Mg_6O_{14}$
3. Bezeichnung Schweres, basisches Magnesiumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; E504; EAB4.00,5.0+3,6.0+2+5,7.0,8.0(2002-2014)/0043

ASK #09600

Andere Chemical Abstract Service Nr. 26027-38-3
Molgewicht 638.8498
Bruttoformel $C_{15}H_{24}O$
Vorzugsbezeichnung Nonoxinol 9,5
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 (AAN); BAN
2. Bezeichnung -[4-, 2- und 2,4-Bis(*verzweigt*-C₉-Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-9,5 (ca. 85:10:5)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Macrogol-9,5-(nonylphenyl)ether; Polyethylenglycol-9,5-mono(p-nonylphenyl)ether; alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-9,5; Macrogol-9,5-mono(nonylphenyl)ether; Nonylphenoethoxylat (9,5 EO); Polyethylenglycol-9,5-mono(isononylphenyl)ether

ASK #09601

Chemical Abstract Service Nr. 10192-46-8
Molgewicht 313.7584
Bruttoformel $B_2O_6Zn_3$
2. Bezeichnung Zinkborat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Zinkorthoborat; Orthoborsäure-Zinksalz; Borsäure-Zinksalz

ASK #09602

Chemical Abstract Service Nr. 9039-61-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 54782-64-8
Molgewicht 25500
Vorzugsbezeichnung Batroxobin
International Nonproprietary Name INN.L13
2. Bezeichnung Bothrops-atrox-Enzym (Thrombin-artig)

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bothrops atrox serin proteinase

ASK #09611

Chemical Abstract Service Nr.	9005-27-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	115252-32-9; 204144-00-3; 39363-84-3; 39363-85-4; 62253-20-7; 73666-73-6; 87140-13-4; 9057-07-2; 936087-55-7; 936087-60-4
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -(2-hydroxyethyl)stärke
3. Bezeichnung	Hydroxyethylstärke (Ph.Eur.) ((mit weiteren Angaben: mittlere relative Molmasse; molare Substitution (MS) oder Substitutionsgrad (DS); C2/C6-Ethoxylierungsverhältnis; Herkunft der Stärke))
Zitat Bezeichnung 3	EAB7.0,8.0(2011-2014)/1785

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Hydroxyethylstärken

ASK #09612

Chemical Abstract Service Nr.	6621-47-2
Molgewicht	277.4879
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₅ N
Vorzugsbezeichnung	Perhexilin
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2-[2,2-Bis(cyclohexyl)ethyl]piperidin

ASK #09613

Chemical Abstract Service Nr.	6724-53-4
Formelstamm	C19-H35-N . C4-H4-O4
Molgewicht	393.5601
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Perhexilinmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	2-[2,2-Bis(cyclohexyl)ethyl]piperidin-maleat (1:1)

ASK #09614

Chemical Abstract Service Nr.	106-24-1
Molgewicht	154.2493
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3,7-Dimethylocta-2,6-dien-1-ol
3. Bezeichnung	Geraniol
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10

ASK #09615

Chemical Abstract Service Nr.	110-41-8
Molgewicht	184.3184

Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ O
2. Bezeichnung	2-Methylundecanal
ASK #09617	
Chemical Abstract Service Nr.	497-76-7
Molgewicht	272.2512
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O ₇
2. Bezeichnung	(4-Hydroxyphenyl)(-D-glucopyranosid)
3. Bezeichnung	Arbutin
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; KARRER204; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10
ASK #09625	
Chemical Abstract Service Nr.	555-44-2
Molgewicht	807.3202
Bruttoformel	C ₅₁ H ₉₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tripalmitin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	FIE96; CAS; INCI; MeSH; Janistyn78,1,951; BAN
2. Bezeichnung	(Propan-1,2,3-triyl)trihexadecanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Glyceroltripalmitat
ASK #09629	
Chemical Abstract Service Nr.	13352-70-0
Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₈ -Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	346.335
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Clofenciclanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorphenyl)cyclohexyloxy]-N,N-diethylethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[1-(4-Chlorphenyl)cyclohexyloxy]ethyl}diethylazan-hydrochlorid
ASK #09632	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-92-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101008-55-3; 1010802-24-0; 101840-74-8; 102329-60-2; 102342-03-0; 106254-08-4; 106254-09-5; 106856-65-9; 1075258-12-6; 1075258-13-7; 11106-34-6; 122779-58-2; 1231209-22-5; 1235485-65-0; 124401-71-4; 1334-72-1; 1341-05-5; 137736-73-3; 138100-08-0; 141875-75-4
2. Bezeichnung	-Dodecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-x und -Fettalkyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-x (>50 % Dodecyl) und eventuell Anteile von -Hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-x und/oder Fettalkoholen (begrenzt durch eine lückenhafte Tabelle zulässiger Hydroxylzahl-Wertebereiche)
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Macrogollaurylether (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an Oxyethylen-Einheiten zwischen 3 und 23))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Macrogollaurylether; Laureth-x; Polyethylenglycol-x-monododecylether

ASK #09649

Chemical Abstract Service Nr. 9004-74-4

2. Bezeichnung -Hydro- -methoxypoly(oxyethylen)-x

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung -Hydro- -methoxypoly(oxyethylen) ((ohne Angaben zur mittleren Molmasse))

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym mPEG; polyethylene glycol monomethyl ether; Polyethylenglycolmonomethylether

ASK #09651

Chemical Abstract Service Nr. 69071-70-1

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glyceroltris[oleat/(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat]

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #09653

Chemical Abstract Service Nr. 22832-87-7

Formelstamm C18-H15-Cl4-N2-O . H-N-O3

Molgewicht 479.1414

Bruttoformel C₁₈H₁₅Cl₄N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Miconazolnitrat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.6043; Ph.Eur.2002,4.00/513; Ph.Eur.2008,6.0/513; Ph.Eur.2005,5.0/513

2. Bezeichnung *rac*-1-((2*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-dichlorphenyl)methoxy]ethyl)-1*H*-imidazol-nitrat (1:1)

ASK #09656

Chemical Abstract Service Nr. 88-32-4

Molgewicht 180.2435

Bruttoformel C₁₁H₁₆O₂

2. Bezeichnung 3-*tert*-Butyl-4-methoxyphenol

ASK #09657

Chemical Abstract Service Nr. 54118-66-0

Formelstamm C20-H21-N-O . H3-O4-P

Molgewicht 389.382

Bruttoformel C₂₀H₂₄NO₅P

Vorzugsbezeichnung Butinolinphosphat(Salz)

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 1,1-Diphenyl-4-(pyrrolidin-1-yl)but-2-in-1-ol-phosphat (1:1)

ASK #09661

Chemical Abstract Service Nr. 25655-41-8

Formelstamm (C₆-H₉-N-O)_n · (I₂)_x
2. Bezeichnung Poly(1-ethenyl-2-pyrrolidon) - Iod - Komplex
3. Bezeichnung Povidon-Iod
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; EAB4.0+2,5.0,6.0,7.0,8.0+6,9.0,10.0,11.0(2002-2023)/1142; DAC90; USMI9
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Poly(1-vinyl-2-pyrrolidon) - Iod - Komplex; Polyvidon - Iod

ASK #09665

Chemical Abstract Service Nr. 21829-25-4
Molgewicht 346.3346
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Nifedipin
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/627; Ph.Eur.2005,5.0/627; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.06/627
2. Bezeichnung Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #09666

Chemical Abstract Service Nr. 382-67-2
Molgewicht 376.4617
Bruttoformel C₂₂H₂₉FO₄
Vorzugsbezeichnung Desoximetason
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 β ,21-dihydroxy-16 α -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #09667

Chemical Abstract Service Nr. 337-47-3
Formelstamm (C₁₂-H₁₇-N₂-O₂-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 276.3304
Bruttoformel C₁₂H₁₇N₂NaO₂S
2. Bezeichnung 5-(Pentan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion-Natriumsalz
3. Bezeichnung Thiamylal-Natrium
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9035
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-Allyl-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz

ASK #09668

Chemical Abstract Service Nr. 32808-09-6
Formelstamm 2(C₂₀-H₂₁-N-O₄) · H₂-O₄-S
Molgewicht 776.8486
Bruttoformel C₄₀H₄₄N₂O₁₂S

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxyisochinolin-sulfat (2:1)

3. Bezeichnung Papaverinhemisulfat

ASK #09669

Formelstamm C18-H25-N-O5 . PSS-DVB

2. Bezeichnung 6,7-Epoxy-3-[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumpoly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

3. Bezeichnung N-Methylscopolaminium-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #09672

Chemical Abstract Service Nr. 9013-34-7

2. Bezeichnung Cellulose-poly(2-diethylaminoethyl)ether

3. Bezeichnung Poly(O-2-diethylaminoethyl)cellulose

ASK #09675

Chemical Abstract Service Nr. 1446-06-6

Formelstamm C4-H11-N-O . C5-H4-N2-O4

Molgewicht 245.2325

Bruttoformel C₉H₁₅N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Deanolorotat

International Nonproprietary Name (INNv.L15,v.L41)

2. Bezeichnung 2-Dimethylaminoethanol-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat (1:1)

ASK #09678

Chemical Abstract Service Nr. 727730-15-6

2. Bezeichnung Dunkelbraune bis schwarze, flüssige oder feste Lebensmittelfarbstoffe, hergestellt durch kontrollierte Hitzeeinwirkung auf im Handel erhältliche genusstaugliche Kohlenhydrate (Monomere und/oder Polymere von Glucose und Fructose, z.B. Glucosesirup, Saccharose und/oder Invertzuckersirup, Dextrose) mit Sulfitverbindungen (schweflige Säure, Kalium- und Natriumsulfite), auch mit Karamelisierung fördernden Säuren, Alkalien und Salzen, aber ohne Ammoniumverbindungen

Zitat Bezeichnung 2 RL2008/128/EG

3. Bezeichnung Sulfitlaugen-Zuckerulör

Zitat Bezeichnung 3 E150b; ZZuV; RL2008/128/EG

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 150b; Zuckerulör aus Sulfitlaugen-Prozess; Zuckerulör-Sulfitaddukt

ASK #09679

Chemical Abstract Service Nr. 727730-16-7

2. Bezeichnung Dunkelbraune bis schwarze, flüssige oder feste Lebensmittelfarbstoffe, hergestellt durch kontrollierte Hitzeeinwirkung auf im Handel erhältliche genusstaugliche Kohlenhydrate (Monomere und/oder Polymere von Glucose und Fructose, z.B. Glucosesirup, Saccharose und/oder Invertzuckersirup, Dextrose) mit Ammoniumverbindungen (Ammoniak, Ammoniumcarbonate und -phosphate), auch mit Karamelisierung fördernden Säuren, Alkalien und Salzen, aber ohne Sulfitverbindungen

Zitat Bezeichnung 2 RL2008/128/EG

3. Bezeichnung Ammoniak-Zuckerulör

Zitat Bezeichnung 3 RL2008/128/EG; E150c; ZZuV

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Zuckerkulör aus Ammoniak-Prozess; Ammoniak-Zuckercouleur; E 150c
ASK #09681

Chemical Abstract Service Nr. 727730-17-8

2. Bezeichnung Dunkelbraune bis schwarze, flüssige oder feste Lebensmittelfarbstoffe, hergestellt durch kontrollierte Hitzeeinwirkung auf im Handel erhältliche genusstaugliche Kohlenhydrate (Monomere und/oder Polymere von Glucose und Fructose, z.B. Glucosesirup, Saccharose und/oder Invertzuckersirup, Dextrose) mit Sulfit- und Ammoniumverbindungen (schweflige Säure, Kalium- und Natriumsulfite, Ammoniak, Ammoniumcarbonate, -phosphate, -sulfate und -sulfite), auch mit Karamelisierung fördernden Säuren, Alkalien und Salzen

Zitat Bezeichnung 2 RL2008/128/EG

3. Bezeichnung Ammonsulfit-Zuckerkulör

Zitat Bezeichnung 3 RL2008/128/EG; ZZuIV; E150d

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ammoniumsulfit-Zuckerkulör; Ammoniumsulfit-Zuckercouleur; E 150d; Ammonsulfit-Zuckercouleur

ASK #09687

Chemical Abstract Service Nr. 109-30-8

Molgewicht 639.0443

Bruttoformel $C_{40}H_{78}O_5$

2. Bezeichnung (2,2'-Oxydiethyl)distearat

3. Bezeichnung Diethylenglycoldistearat

ASK #09692

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12737-91-6

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-6-glycerolmono/dialkanoat(C_{12} - C_{18})

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #09698

Chemical Abstract Service Nr. 13943-58-3

Molgewicht 368.3426

Bruttoformel $C_6FeK_4N_6$

2. Bezeichnung Kaliumhexacyanoferrat()

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 536; Gelbes Blutlaugensalz

ASK #09699

Chemical Abstract Service Nr. 73049-39-5

2. Bezeichnung Desoxyribonucleinsäure-Natriumsalz ((mit Angaben zur Herkunft))

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #09703

2. Bezeichnung Eisen()-Amylose-Komplex

ASK #09705

Chemical Abstract Service Nr. 515-57-1
Formelstamm (C13-H10-N3-O5-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 353.3735
Bruttoformel C₁₃H₁₁N₃O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Maleylsulfathiazol

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung (Z)-4-Oxo-4-[4-(1,3-thiazol-2-ylsulfamoyl)anilino]but-2-ensäure

ASK #09710

Chemical Abstract Service Nr. 75692-32-9
Formelstamm (C11-H11-N4-O2-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 286.2854
Bruttoformel C₁₁H₁₁N₄NaO₂S
Vorzugsbezeichnung Sulfaperin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 4-Amino-N-(5-methylpyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #09711

Chemical Abstract Service Nr. 13453-80-0
Molgewicht 103.9282
Bruttoformel H₂LiO₄P
2. Bezeichnung Lithiumdihydrogenphosphat

ASK #09712

Chemical Abstract Service Nr. 6131-99-3
Formelstamm (C2-H6-As-O2)⁻ Na⁺ · 3 H₂O
Molgewicht 214.0251
Bruttoformel C₂H₆AsNaO₂
2. Bezeichnung Natriumdimethylarsinat 3 H₂O
3. Bezeichnung Dimethylarsinsäure-Natriumsalz 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 MAR29

ASK #09713

Chemical Abstract Service Nr. 6027-02-7
Formelstamm C6-H9-N3-O2 · 2 Cl-H
Molgewicht 228.0764
Bruttoformel C₆H₁₁Cl₂N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Histidindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L28)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-(imidazol-4-yl)propansäure-dihydrochlorid

ASK #09715

Chemical Abstract Service Nr. 72-43-5
Molgewicht 345.6481
Bruttoformel C₁₆H₁₅Cl₃O₂
2. Bezeichnung 4,4'-(2,2,2-Trichlorethan-1,1-diyl)bis(1-methoxybenzol)
3. Bezeichnung Methoxychlor
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ISO; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11

ASK #09719

Chemical Abstract Service Nr. 13746-66-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1419873-89-4; 2002-18-8; 409-16-5
Molgewicht 329.2443
Bruttoformel C₆FeK₃N₆
2. Bezeichnung Kaliumhexacyanoferrat()
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Rotes Blutlaugensalz

ASK #09729

Vorzugsbezeichnung oligo(*O*-Hydroxymethyl)rutosid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Rutosid-oligo(*O*-hydroxymethyl)

ASK #09730

Chemical Abstract Service Nr. 31799-91-4
2. Bezeichnung Hyaluronsäure-Kaliumsalz ((mit Angaben zur Herkunft))

ASK #09743

Chemical Abstract Service Nr. 977-79-7
Molgewicht 340.499
Bruttoformel C₂₃H₃₂O₂
Vorzugsbezeichnung Medrogeston
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 6,17-Dimethylpregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #09747

Chemical Abstract Service Nr. 97-99-4
Molgewicht 102.1317
Bruttoformel C₅H₁₀O₂
2. Bezeichnung (Oxolan-2-yl)methanol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Tetrahydro-2-furyl)methanol; (Tetrahydrofuran-2-yl)methanol
ASK #09748
Chemical Abstract Service Nr. 33776-88-4
Molgewicht 402.6099
Bruttoformel C₂₆H₄₂O₃
Vorzugsbezeichnung Androstanolonenantat
International Nonproprietary Name INN.L9,v.L18
2. Bezeichnung 3-Oxo-5 -androstan-17 -ylheptanoat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Androstanolonenanthat; Androstanolonheptanoat

ASK #09749
Chemical Abstract Service Nr. 7440-63-3
Molgewicht 131.293
Bruttoformel Xe
2. Bezeichnung Xenon
Zitat Bezeichnung 2 ROMP2024; FDA-SRS; USMI10; EUTCT; GlnAS; CAS

ASK #09750
Chemical Abstract Service Nr. 2188-67-2
Molgewicht 250.3367
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₂
2. Bezeichnung [2-(Pentylamino)ethyl](4-aminobenzoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Naepain

ASK #09751
Chemical Abstract Service Nr. 614-42-6
Formelstamm C14-H22-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 286.7976
Bruttoformel C₁₄H₂₃ClN₂O₂
2. Bezeichnung [2-(Pentylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-hydrochlorid

ASK #09752
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1331-87-9
Formelstamm 2(C10-H15-O4-S)⁻ Ca2+ . 4 H2-O
Molgewicht 574.7165
Bruttoformel C₂₀H₃₀CaO₈S₂
2. Bezeichnung (1*S*,4*R*)-7,7-Dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonsäure-Calciumsalz 4 H₂O
3. Bezeichnung (+)-Campher-10-sulfonsäure-Calciumsalz 4 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Calcium-(+)-10-camphersulfonat 4 HO; Calciumcamsilat
ASK #09753
Chemical Abstract Service Nr. 9002-64-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8002-77-5; 9039-27-4
Molgewicht 9420
2. Bezeichnung Parathyrin ((Molmasse ca. 9500))
Zitat Bezeichnung 2 IUBMB

ASK #09756
Chemical Abstract Service Nr. 5743-34-0
Formelstamm (C₁₂-H₂₀-B₂-O₁₆)²⁻ Ca²⁺
Molgewicht 481.9776
Bruttoformel C₁₂H₂₀B₂CaO₁₆
2. Bezeichnung 4,5-*O*-Hydroxyborandiyl-D-gluconsäure-Calciumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym D-Gluconsäure-4,5-monohydrogenborat-Calciumsalz

ASK #09761
Chemical Abstract Service Nr. 2837-89-0
Molgewicht 136.476
Bruttoformel C₂HClF₄
2. Bezeichnung 2-Chlor-1,1,1,2-tetrafluorethan

ASK #09763
Molgewicht 299.4919
Bruttoformel C₁₈H₃₇NO₂
2. Bezeichnung *N*-Hexadecylglycin

ASK #09765
Chemical Abstract Service Nr. 4345-03-3
Molgewicht 530.7789
Bruttoformel C₃₃H₅₄O₅
2. Bezeichnung [*all-rac*-2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)chroman-6-yl](hydrogensuccinat)
3. Bezeichnung DL- -Tocopherolhydrogensuccinat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym DL-alpha-Tocopherolhydrogensuccinat; *all-rac*-alpha-Tocopheryl(hydrogensuccinat)

ASK #09777
Molgewicht 121.9529
Bruttoformel AlO₄P
2. Bezeichnung Aluminiumphosphat x H₂O
3. Bezeichnung Wasserhaltiges Aluminiumphosphat (Ph.Eur.) ((Mit Angaben zum Wassergehalt))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Aluminiumphosphat-Gel; Wasserhaltiges Aluminiumphosphat

ASK #09778

Chemical Abstract Service Nr. 1322-14-1

Formelstamm $2(\text{C}_{11}\text{H}_{19}\text{O}_2)^- \text{Ca}^{2+}$

Molgewicht 406.6127

Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{38}\text{CaO}_4$

2. Bezeichnung Undec-10-ensäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calcium-bis(undec-10-enoat)

ASK #09779

Chemical Abstract Service Nr. 10103-15-8

Formelstamm $(\text{C}_6\text{H}_7\text{N}_2\text{O}_2\text{S})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 194.1868

Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_7\text{N}_2\text{NaO}_2\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Sulfanilamid-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 4-Aminobenzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #09780

Chemical Abstract Service Nr. 2462-17-1

Formelstamm $(\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{N}_4\text{O}_2\text{S})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 300.312

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{13}\text{N}_4\text{NaO}_2\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Sulfisomidin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 4-Amino-N-(2,6-dimethylpyrimidin-4-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #09783

Chemical Abstract Service Nr. 26774-90-3

Formelstamm $(\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{N}_3\text{O}_4\text{S})^- \text{H}^+$

Molgewicht 351.4206

Bruttoformel $\text{C}_{16}\text{H}_{21}\text{N}_3\text{O}_4\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Epicillin

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29; USAN

2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-[(R)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3S,6R,7R)-6-[(R)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #09784

Chemical Abstract Service Nr. 154-42-7

Molgewicht	167.1917
Bruttoformel	C ₅ H ₅ N ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tioguanin
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2-Amino-1,7-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-thion

ASK #09785

Chemical Abstract Service Nr.	17617-23-1
Molgewicht	387.8782
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ ClFN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Flurazepam
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	GLST; USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung	7-Chlor-1-(2-diethylaminoethyl)-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #09786

Chemical Abstract Service Nr.	15574-96-6
Molgewicht	295.4417
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NS
Vorzugsbezeichnung	Pizotifen
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	4-(9,10-Dihydro-4 <i>H</i> -benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-4-yliden)-1-methylpiperidin

ASK #09789

Chemical Abstract Service Nr.	34481-48-6
Formelstamm	(C ₈ -H ₆ -O ₄) _x . (C ₄ -H ₆ -O ₂) _y
2. Bezeichnung	Poly(phthalsäure- <i>co</i> -vinylacetat) (x:y)

ASK #09791

Chemical Abstract Service Nr.	7486-39-7
Formelstamm	(C ₆ -H ₈ -O ₄) ₂ ⁻ Mg ₂ ⁺
Molgewicht	168.4303
Bruttoformel	C ₆ H ₈ MgO ₄
2. Bezeichnung	Hexandisäure-Magnesiumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Magnesiumadipat
Zitat Bezeichnung 3	AB83
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Adipinsäure-Magnesiumsalz (1:1)

ASK #09799

Chemical Abstract Service Nr.	1172-18-5
--------------------------------------	-----------

Formelstamm C₂₁-H₂₃-Cl-F-N₃-O . 2 Cl-H
Molgewicht 460.8001
Bruttoformel C₂₁H₂₅Cl₃FN₃O
Vorzugsbezeichnung Flurazepamdihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 GLST; USMI10
2. Bezeichnung 7-Chlor-1-(2-diethylaminoethyl)-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on-dihydrochlorid

ASK #09801

Formelstamm (C₆-H₈-O₄)²⁻ Mg²⁺ . 4 H₂O
Molgewicht 240.4914
Bruttoformel C₆H₈MgO₄
2. Bezeichnung Hexandisäure-Magnesiumsalz 4 H₂O
3. Bezeichnung Magnesiumadipat 4 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 Gll
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Adipinsäure-Magnesiumsalz 4 HO

ASK #09806

Chemical Abstract Service Nr. 59828-44-3
2. Bezeichnung Glycerol(mono/di)acetatmonoalkanoat(C_x-C_y)

ASK #09819

Molgewicht 612.8794
Bruttoformel C₃₈H₆₀O₆
Vorzugsbezeichnung Methandriolbis(3-oxononanoat)
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 17 -Methylandro-5-en-3 ,17-diyllbis(3-oxononanoat)

ASK #09820

Chemical Abstract Service Nr. 57282-49-2
Formelstamm C₆-H₁₄-N₂-O₂ . C₂-H₄-O₂
Molgewicht 206.2395
Bruttoformel C₈H₁₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Lysinacetat
International Nonproprietary Name (INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.3/2114; Ph.Eur.2008,6.0/2114; MAR28
2. Bezeichnung (S)-2,6-Diaminohexansäure-acetat (1:1)

ASK #09825

Chemical Abstract Service Nr. 4271-30-1
Formelstamm (C₁₂-H₁₂-N₂-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 266.25
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₅
2. Bezeichnung (2S)-2-(4-Aminobenzamido)pentandisäure
3. Bezeichnung N-(4-Aminobenzoyl)-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; GI; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #09842

Chemical Abstract Service Nr. 61789-10-4
Molgewicht 358.5558
Bruttoformel C₂₁H₄₂O₄
2. Bezeichnung Glycerolmonostearat

ASK #09846

Chemical Abstract Service Nr. 97772-96-8
Formelstamm (C12-H12-N2-O5)²⁻ H⁺ Na⁺
Molgewicht 288.2318
Bruttoformel C₁₂H₁₃N₂NaO₅
2. Bezeichnung (S)-2-(4-Aminobenzamido)pentandisäure-Natriumsalz (1:1)
3. Bezeichnung N-(4-Aminobenzoyl)-L-glutaminsäure-Mononatriumsalz

ASK #09850

Chemical Abstract Service Nr. 5189-11-7
Formelstamm C19-H21-N-S . C4-H6-O5
Molgewicht 429.5292
Bruttoformel C₂₃H₂₇NO₅S
Vorzugsbezeichnung Pizotifen-DL-malat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 4-(9*H*-Benzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-4(10*H*)-yliden)-1-methylpiperidin-(2-hydroxybutandioat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pizotifenmalat; Pizotifen(hydroxysuccinat)

ASK #09865

Chemical Abstract Service Nr. 107-92-6
Molgewicht 88.1051
Bruttoformel C₄H₈O₂
2. Bezeichnung Butansäure
3. Bezeichnung Buttersäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #09869

Chemical Abstract Service Nr. 72829-09-5
Molgewicht 338.4816

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₄
2. Bezeichnung (Dodecan-1,12-diy)bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung (Dodecan-1,12-diy)dimethacrylat
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #09872

Chemical Abstract Service Nr. 23411-34-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1317-32-4; 50322-16-2
Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₂-O₈)⁴⁻ Ca²⁺ 2Na⁺ . x H₂O
Molgewicht 428.3147
Bruttoformel C₁₀H₁₂CaN₂Na₂O₈
2. Bezeichnung *N,N*-Ethan-1,2-diybis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Calcium-Dinatrium-Salz x H₂O
3. Bezeichnung Natriumcalciumedetat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Calciumdinatriumedetat x HO; (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Calcium-Dinatrium-Salz x HO; Natriumcalciumedetat x HO

ASK #09873

2. Bezeichnung *N*-(3-Dimethylaminopropyl)cocoamid-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #09875

Chemical Abstract Service Nr. 15599-36-7
Molgewicht 360.9008
Bruttoformel C₁₉H₂₁ClN₂OS
Vorzugsbezeichnung Haletazol
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-[4-(5-Chlor-1,3-benzothiazol-2-yl)phenoxy]-*N,N*-diethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[4-(5-Chlor-1,3-benzothiazol-2-yl)phenoxy]ethyl}diethylazan

ASK #09877

Chemical Abstract Service Nr. 9002-92-0
Molgewicht 1199.5431
Bruttoformel C₅₈H₁₁₈O₂₄
2. Bezeichnung 3,6,9,12,15,18,21,24,27,30,33,36,39,42,45,48,51,54,57,60,63,66,69-Tricosaoxahenooctacontan-1-ol [Gemisch mit geringeren Mengen anderer Fettalkyl- und Polyethylenglycol-Homologe, nicht gemäß Ph.Eur.-Monographie Macrogollaurylether spezifiziert]
3. Bezeichnung -Dodecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-23
Zitat Bezeichnung 3 Brij 35; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Polyethylenglycol-1030-monododecylether; Laureth-23; Polyethylenglycol-1030-laurylether

ASK #09879

Formelstamm C19-H21-Cl-N2-O-S . C4-H6-O6
Molgewicht 510.9877
Bruttoformel C₂₃H₂₇ClN₂O₇S
Vorzugsbezeichnung Haletazol[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 2-[4-(5-Chlor-1,3-benzothiazol-2-yl)phenoxy]-*N,N*-diethylethanamin-[(*R,R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[4-(5-Chlor-1,3-benzothiazol-2-yl)phenoxy]ethyl}diethylazan-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #09882

Chemical Abstract Service Nr. 538-17-0
Formelstamm 3(C-N-S)⁻ Al³⁺
Molgewicht 201.2287
Bruttoformel C₃AlN₃S₃
2. Bezeichnung Aluminiumthiocyanat

ASK #09886

Chemical Abstract Service Nr. 115-95-7
Molgewicht 196.286
Bruttoformel C₁₂H₂₀O₂
2. Bezeichnung *rac*-[(3*R*)-3,7-Dimethylocta-1,6-dien-3-yl]acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Linalylacetat

ASK #09888

Chemical Abstract Service Nr. 98-55-5
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung 2-(4-Methylcyclohex-3-en-1-yl)propan-2-ol
3. Bezeichnung -Terpineol
Zitat Bezeichnung 3 ROMP7; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.8886; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym p-Menth-1-en-8-ol

ASK #09890

Chemical Abstract Service Nr. 138-86-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 555-08-8; 7705-14-8; 8022-90-0; 8050-32-6
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung 1-Methyl-4-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-1-en
3. Bezeichnung Limonen

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; ROMP7; USMI9.5333
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (+/-)-Limonen; 4-Isopropenyl-1-methylcyclohexen; dl-Limonen

ASK #09891

Chemical Abstract Service Nr. 123-35-3
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung 7-Methyl-3-methylocta-1,6-dien
3. Bezeichnung Myrcen
Zitat Bezeichnung 3 ROMP9; DAB1999R-2005R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym beta-Myrcen

ASK #09893

Chemical Abstract Service Nr. 78-70-6
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung 3,7-Dimethylocta-1,6-dien-3-ol
3. Bezeichnung Linalool
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP8; KARRER120; DAB1998R; ARC1803; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10

ASK #09899

Chemical Abstract Service Nr. 6113-17-3
Formelstamm C19-H24-N2 . Cl-H
Molgewicht 316.8682
Bruttoformel C₁₉H₂₅ClN₂
Vorzugsbezeichnung Histapyrroldinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]anilin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Benzyl)(phenyl)[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]azan-hydrochlorid

ASK #09903

Chemical Abstract Service Nr. 107-98-2
Molgewicht 90.121
Bruttoformel C₄H₁₀O₂
2. Bezeichnung 1-Methoxypropan-2-ol

ASK #09905

Chemical Abstract Service Nr. 11005-63-3

2. Bezeichnung k-Strophanthin- / / -Gemisch

3. Bezeichnung k-Strophanthin

ASK #09907

Chemical Abstract Service Nr. 118-41-2

Formelstamm (C₁₀H₁₁O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 212.1993

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₅

Vorzugsbezeichnung Megallussäure

International Nonproprietary Name (INNv.L33R)

2. Bezeichnung 3,4,5-Trimethoxybenzoesäure

ASK #09908

Formelstamm C₁₈-H₂₃-N-O . C₁₆-H₃₄-O₄-S

Molgewicht 591.8851

Bruttoformel C₃₄H₅₇NO₅S

Vorzugsbezeichnung Orphenadrin(hexadecylhydrogensulfat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (*RS*)-*N,N*-Dimethyl-2-[(2-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin-hexadecylhydrogensulfat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl[(*RS*)-2-(2-methylbenzhydroxy)ethyl]azan-hexadecylhydrogensulfat (1:1)

ASK #09912

Chemical Abstract Service Nr. 3544-94-3

Formelstamm (C₁₅H₁₅Cl₂N₂O₈)⁻ H⁺

Molgewicht 423.2021

Bruttoformel C₁₅H₁₆Cl₂N₂O₈

Vorzugsbezeichnung Chloramphenicol-3-hydrogensuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung [(*R,R*)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]hydrogensuccinat

ASK #09915

Chemical Abstract Service Nr. 490-98-2

Molgewicht 280.3627

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Hydroxytetracain

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung [2-(Dimethylamino)ethyl](4-butylamino-2-hydroxybenzoat)

ASK #09916

Chemical Abstract Service Nr. 17284-75-2

Formelstamm C15-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht 316.8236
Bruttoformel C₁₅H₂₅ClN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Hydroxytetracainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung [2-(Dimethylamino)ethyl](4-butylamino-2-hydroxybenzoat)-hydrochlorid

ASK #09918

2. Bezeichnung Triticum-aestivum-Kleie

3. Bezeichnung Weizenkleie

ASK #09920

Chemical Abstract Service Nr. 10389-10-3
Formelstamm (C4-H5-N-O4)²⁻ Ca²⁺
Molgewicht 171.1648
Bruttoformel C₄H₅CaNO₄
2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Calcium-DL-aspartat

ASK #09921

Chemical Abstract Service Nr. 7785-82-2
Formelstamm (C10-H12-N2-O8)⁴⁻ 2Ca²⁺
Molgewicht 368.3669
Bruttoformel C₁₀H₁₂Ca₂N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Edetinsäure-Dicalciumsalz
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung N,N-Ethan-1,2-diylbis[N-(carboxymethyl)glycin]-Dicalciumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Dicalciumsalz

ASK #09922

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7647-01-0
Molgewicht 36.4609
Bruttoformel ClH
2. Bezeichnung Chloran
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Chlorwasserstoff
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Salzsäuregas

ASK #09931

Chemical Abstract Service Nr. 125-12-2
Molgewicht 196.286
Bruttoformel C₁₂H₂₀O₂
2. Bezeichnung [(1*RS*,2*RS*,4*RS*)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]acetat
3. Bezeichnung Isobornylacetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym exo-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ylacetat

ASK #09935

Formelstamm (C₆-H₅-O₇)³⁻ H⁺ 2(H₄-N)⁺ . 0.5 H₂O
Molgewicht 235.1922
Bruttoformel C₆H₁₄N₂O₇
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Diammoniumsalz 0.5 H₂O
3. Bezeichnung Diammoniumhydrogencitrat 0.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ammoniummonohydrogencitrat 0.5 HO; Citronensäure-Diammoniumsalz 0.5 HO

ASK #09936

2. Bezeichnung ganze oder geschnittene, getrocknete, unterirdische Teile von *Echinacea pallida* Nutt
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Blasser-Sonnenhut-Wurzel
Zitat Bezeichnung 3 EAB5.2+7,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2005-2020)/1822; Hager2018
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Echinacea-pallida-Wurzel

ASK #09942

Chemical Abstract Service Nr. 54063-35-3
Formelstamm (C₂₅-H₄₄-N₃-O₂)⁺ Cl⁻
Molgewicht 454.0888
Bruttoformel C₂₅H₄₄ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Dofamiumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 2-Anilino-*N,N*-dimethyl-*N*-[2-(*N*-methyl-dodecanamido)ethyl]-2-oxoethanaminiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[2-(*N*-methyl-dodecanamido)ethyl](phenylcarbamoylmethyl)ammoniumchlorid

ASK #09943

Chemical Abstract Service Nr. 102-65-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 27890-59-1
Formelstamm (C₁₀-H₈-Cl-N₄-O₂-S)⁻ H⁺

Molgewicht 284.7221
Bruttoformel C₁₀H₉ClN₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Sulfaclozin
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung N¹-(6-Chlorpyrazinyl)sulfanilamid

ASK #09944

Chemical Abstract Service Nr. 23307-72-4
Formelstamm (C₁₀H₈ClN₄O₂S)⁻ Na⁺
Molgewicht 306.7039
Bruttoformel C₁₀H₈ClN₄NaO₂S
Vorzugsbezeichnung Sulfaclozin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung 4-Amino-N-(6-chlorpyrazin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #09946

Chemical Abstract Service Nr. 60-35-5
Molgewicht 59.0672
Bruttoformel C₂H₅NO
2. Bezeichnung Acetamid
Zitat Bezeichnung 2 DAC2004R; USMI11

ASK #09949

Chemical Abstract Service Nr. 59419-60-2
2. Bezeichnung Kartoffelstärke, partiell hydrolysiert, Propylenoxid- und Epichlorhydrin-modifiziert

ASK #09952

Chemical Abstract Service Nr. 59446-81-0
Formelstamm (C₁₆H₂₀N₃O₄S)⁻ Na⁺
Molgewicht 373.4025
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₃NaO₄S
Vorzugsbezeichnung Epicillin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #09953

Chemical Abstract Service Nr. 21593-23-7
Formelstamm (C₁₇H₁₆N₃O₆S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 423.4634
Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Cefapirin

International Nonproprietary Name INNv.L23
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephapirin; (7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure;
(6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-8-oxo-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #09954

Chemical Abstract Service Nr. 97468-37-6
Formelstamm 2(C17-H17-N3-O6-S2) . C16-H20-N2
Molgewicht 1087.2702
Bruttoformel C₅₀H₅₄N₈O₁₂S₄
Vorzugsbezeichnung Cefapirin-Benzathin (2:1)
International Nonproprietary Name INNv.L23,(L8)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-*N,N*-Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephapirin-Benzathin (2:1); (6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-8-oxo-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-*N,N'*-Ethylenbis(benzylazan)-Salz (2:1);
(7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-*N,N'*-Ethylenbis(benzylazan)-Salz (2:1)

ASK #09955

Chemical Abstract Service Nr. 24356-60-3
Formelstamm (C17-H16-N3-O6-S2)⁻ Na⁺
Molgewicht 445.4452
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₃NaO₆S₂
Vorzugsbezeichnung Cefapirin-Natrium
International Nonproprietary Name (INNv.L23)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; Ph.Eur.2002,4.04/1650; Ph.Eur.2005,5.0/1650; Ph.Eur.2008,6.0/1650
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephapirin-Natrium; (7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz;
(6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-8-oxo-7-[2-(4-pyridylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #09957

Chemical Abstract Service Nr. 26545-58-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12765-48-9; 333770-43-7; 37604-49-2; 39336-68-0; 55171-97-6; 57573-47-4; 61419-60-1; 62046-93-9
Formelstamm (C21-H14-O6-S2)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 472.4418

Bruttoformel C₂₁H₁₄Na₂O₆S₂

2. Bezeichnung Methylenbis(naphthalinsulfonsäure)-Dinatriumsalz

ASK #09959

Chemical Abstract Service Nr. 25087-26-7

Formelstamm (C₄-H₆-O₂)_n

2. Bezeichnung Poly(1-carboxy-1-methylethylen)

3. Bezeichnung Poly(methacrylsäure)

Zitat Bezeichnung 3 ROMP7

ASK #09961

Chemical Abstract Service Nr. 2867-47-2

Molgewicht 157.2102

Bruttoformel C₈H₁₅NO₂

2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)methacrylat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; DAB1997R-2003R

ASK #09975

Chemical Abstract Service Nr. 15262-77-8

Molgewicht 360.8744

Bruttoformel C₂₁H₂₅ClO₃

Vorzugsbezeichnung Delmadinon

International Nonproprietary Name INN.L10

2. Bezeichnung 6-Chlor-17-hydroxypregna-1,4,6-trien-3,20-dion

ASK #09976

Chemical Abstract Service Nr. 13698-49-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 28379-12-6

Molgewicht 402.9111

Bruttoformel C₂₃H₂₇ClO₄

Vorzugsbezeichnung Delmadinonacetat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

Zitat Bezeichnung 1 MAR2011; EINECS

2. Bezeichnung 6-Chlor-3,20-dioxopregna-1,4,6-trien-17-ylacetat

ASK #09977

Chemical Abstract Service Nr. 480-17-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1340-19-8; 174882-69-0

Molgewicht 306.2675

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₇

Vorzugsbezeichnung Leucocianidol

International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)chroman-3,4,5,7-tetrol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Flavan-3,3',4,4',5,7-hexol
ASK #09980	
Formelstamm	C14-H19-N3-O . C7-H6-O3
Molgewicht	383.4409
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ramifenazonsalicylat
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	1,5-Dimethyl-2-phenyl-4-[(propan-2-yl)amino]-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on-2-hydroxybenzoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Isopropylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on-2-hydroxybenzoat (1:1)
ASK #09982	
Chemical Abstract Service Nr.	31149-47-0
Formelstamm	C21-H25-N . C-H4-O3-S
Molgewicht	387.5356
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Melitracenmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L6,v.L18
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10,10-dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propan-1-amin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(10,10-Dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propyl]dimethylazan-methansulfonat (1:1)
ASK #09983	
Chemical Abstract Service Nr.	10563-70-9
Formelstamm	C21-H25-N . Cl-H
Molgewicht	327.8908
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Melitracenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.5643
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-3-(10,10-dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(10,10-Dimethyl-9,10-dihydroanthracen-9-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #09985	
Chemical Abstract Service Nr.	131-57-7
Molgewicht	228.2433

Bruttoformel C₁₄H₁₂O₃
Vorzugsbezeichnung Oxybenzon
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.6770
2. Bezeichnung (2-Hydroxy-4-methoxyphenyl)(phenyl)methanon

ASK #09988

Chemical Abstract Service Nr. 122-57-6
Molgewicht 146.1858
Bruttoformel C₁₀H₁₀O
2. Bezeichnung (3*E*)-4-Phenylbut-3-en-2-on
3. Bezeichnung 4-Phenylbut-3-en-2-on

ASK #09989

Chemical Abstract Service Nr. 8043-47-8
Vorzugsbezeichnung Benzalkoniumbromid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N,N*-dimethylalkanaminiumbromid

ASK #09990

Chemical Abstract Service Nr. 1317-36-8
Molgewicht 223.1994
Bruttoformel OPb
2. Bezeichnung Bleimonooxid
Zitat Bezeichnung 2 MAR27; USMI9.5267; BPC73
3. Bezeichnung Blei()-oxid
Zitat Bezeichnung 3 DAC2003-2005

ASK #09994

Vorzugsbezeichnung Macrogol(undec-10-enoat) 350
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung -Hydro- -(undec-10-enoyloxy)poly(oxyethylen)-7
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(oxyethylen)-7-(undec-10-enoat)

ASK #09997

Chemical Abstract Service Nr. 71720-61-1
Formelstamm C17-H21-N-O . C-H4-O4-S
Molgewicht 367.4598
Bruttoformel C₁₈H₂₅NO₅S
Vorzugsbezeichnung Diphenhydraminmetilsulfat

International Nonproprietary Name INN.L1,v.L18
2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethoxy)-*N,N*-dimethylethanamin-methylhydrogensulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazan-methylsulfat (1:1)

ASK #09999

Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3
Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 300

International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-6
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(oxyethylen)-6-stearat

ASK #10001

Chemical Abstract Service Nr. 7697-37-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 218625-70-8; 78989-43-2; 802862-59-5
Molgewicht 63.0128
Bruttoformel HNO₃
3. Bezeichnung Salpetersäure ((mit Angaben zur Konzentration))
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; HAB34; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0+6(2002-2014)/1549; ROMP9; USMI11

ASK #10004

Chemical Abstract Service Nr. 149-61-1
Formelstamm (C4-H4-O5)²⁻
Molgewicht 132.0716
Bruttoformel C₄H₄O₅
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Hydroxybutandioat-dianion
3. Bezeichnung DL-Malat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Äpfelsäure-Dianion; Malat; Malat-Ion

ASK #10059

Chemical Abstract Service Nr. 27215-38-9
Molgewicht 274.3963
Bruttoformel C₁₅H₃₀O₄
2. Bezeichnung Glycerolmonododecanoat

ASK #10060

Chemical Abstract Service Nr. 6170-42-9
Formelstamm C16-H20-Cl-N3 . Cl-H
Molgewicht 326.264
Bruttoformel C₁₆H₂₁Cl₂N₃

Vorzugsbezeichnung Chloropyraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2145
2. Bezeichnung *N*-[(4-Chlorphenyl)methyl]-*N,N*-dimethyl-*N*-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (4-Chlorbenzyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan-hydrochlorid

ASK #10061

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3
Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 4000
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-80
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(oxyethylen)-80-stearat

ASK #10065

2. Bezeichnung Chlorophyllin-Kupfer-Komplex-Kaliumsalz
Zitat Bezeichnung 2 E141

ASK #10067

Chemical Abstract Service Nr. 7775-14-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1340-77-8
Molgewicht 174.1071
Bruttoformel $\text{Na}_2\text{O}_4\text{S}_2$
2. Bezeichnung Dithionigsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Natriumdithionit
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R

ASK #10072

Chemical Abstract Service Nr. 10034-88-5
Molgewicht 138.0756
Bruttoformel HNaO_4S
2. Bezeichnung Natriumhydrogensulfat 1
 H_2O

ASK #10073

2. Bezeichnung Sucrose(mono/di/tri)palmitat

ASK #10077

2. Bezeichnung Poly(*O*-2-carboxyethyl)cellulose-Natriumsalz

ASK #10079

Chemical Abstract Service Nr. 106-22-9
Molgewicht 156.2652
Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{20}\text{O}$

2. Bezeichnung 3,7-Dimethyloct-6-en-1-ol

3. Bezeichnung Citronellol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ARC669; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #10087

Chemical Abstract Service Nr. 105-54-4

Molgewicht 116.1583

Bruttoformel C₆H₁₂O₂

2. Bezeichnung Ethylbutanoat

3. Bezeichnung Ethylbutyrat

ASK #10090

Chemical Abstract Service Nr. 678-26-2

Molgewicht 288.0343

Bruttoformel C₅F₁₂

Vorzugsbezeichnung Perflenapent

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Dodecafluorpentan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Perfluorpentan

ASK #10094

Chemical Abstract Service Nr. 27082-31-1

Formelstamm (C3-H7-O6-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 172.0737

Bruttoformel C₃H₉O₆P

Vorzugsbezeichnung Glycerolmono(dihydrogenphosphate)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2,3-Dihydroxypropyl]dihydrogenphosphat-(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Gemisch

ASK #10095

Chemical Abstract Service Nr. 1305-78-8

Molgewicht 56.0774

Bruttoformel CaO

2. Bezeichnung Calciumoxid

Zitat Bezeichnung 2 E529; MAR29; USMI11; DAC2003-2005; Helv8/97,9/2003

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 529

ASK #10096

Chemical Abstract Service Nr. 9049-76-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 102511-23-9; 114845-40-8; 193561-65-8; 274905-96-3; 39457-66-4; 408325-37-1; 59978-97-1; 68584-86-1; 900783-49-5; 95507-90-7

2. Bezeichnung Poly-*O*-(2-hydroxypropyl)stärke

3. Bezeichnung Hydroxypropylstärke (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.0+6,8.0(2011-2014)/2165

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hydroxypropylstärke

ASK #10097

Chemical Abstract Service Nr. 6153-56-6

Formelstamm (C2-O4)2⁻ 2H⁺ . 2 H2-O

Molgewicht 126.0654

Bruttoformel C₂H₂O₄

2. Bezeichnung Ethandisäure 2 H₂O

3. Bezeichnung Oxalsäure-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; EB6

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Oxalsäure 2 HO

ASK #10098

Chemical Abstract Service Nr. 6484-52-2

Molgewicht 80.0434

Bruttoformel H₄N₂O₃

2. Bezeichnung Salpetersäure-Ammoniumsalz

3. Bezeichnung Ammoniumnitrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; EB6

ASK #10099

Chemical Abstract Service Nr. 7646-93-7

Molgewicht 136.1688

Bruttoformel HKO₄S

2. Bezeichnung Kaliumhydrogensulfat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Schwefelsäure-Monokaliumsalz

ASK #10103

Chemical Abstract Service Nr. 36105-20-1

Formelstamm C21-H23-Cl-F-N3-O . Cl-H

Molgewicht 424.3392

Bruttoformel C₂₁H₂₄Cl₂FN₃O

Vorzugsbezeichnung Flurazepamhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.05/905; Ph.Eur.2005,5.0/0905; GLST; Ph.Eur.2008,6.0/0904; MAR28
2. Bezeichnung	7-Chlor-1-(2-diethylaminoethyl)-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on-hydrochlorid
ASK #10104	
Chemical Abstract Service Nr.	7491-74-9
Molgewicht	142.1558
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Piracetam
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	PHARMEUROPA12.3,13.3,16.2/1733; MAR27; GII; USMI9.7282; Ph.Eur.2008,6.0/1733; BP2003-2010; DAC2003; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1733; USAN; DAC2003R; Ph.Eur.2002,4.05,4.07/1733
2. Bezeichnung	2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)acetamid
ASK #10107	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-96-0
Vorzugsbezeichnung	Macrogololeat 600
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -oleoyloxypoly(oxyethylen)-12
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-12-oleat
ASK #10109	
Chemical Abstract Service Nr.	1301-42-4
Molgewicht	382.539
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Euprocin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(R)-[(2S,4S,5R)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][6-(3-methylbutoxy)chinolin-4-yl]methanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R)-[(2S,4S,5R)-5-Ethylchinuclidin-2-yl][6-isopentyloxy-4-chinoly]methanol
ASK #10121	
Chemical Abstract Service Nr.	134-90-7
Molgewicht	323.1294
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	L-Chloramphenicol
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GInAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2,2-Dichlor-N-[(S,S)-1,3-dihydroxy-1-(4-nitrophenyl)propan-2-yl]acetamid

ASK #10128

Formelstamm (C10-H12-N5-O8-P)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 385.2025

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅NaO₈P

2. Bezeichnung Guanosin-2'- und -3'-phosphat-Mononatriumsalze-Gemisch ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #10130

Chemical Abstract Service Nr. 312693-69-9

Formelstamm (C10-H12-N5-O8-P)²⁻ 2Na⁺ · H₂O

Molgewicht 425.1996

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₅Na₂O₈P

2. Bezeichnung Guanosin-5'-phosphat-Dinatriumsalz 1 H₂O

ASK #10133

Chemical Abstract Service Nr. 58-97-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 53624-79-6;
81795-92-8

Formelstamm (C9-H11-N2-O9-P)²⁻
2H⁺

Molgewicht 324.1813

Bruttoformel C₉H₁₃N₂O₉P

2. Bezeichnung Uridinmonophosphat

ASK #10134

Chemical Abstract Service Nr. 63-37-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 162756-87-8; 293738-08-6; 55679-92-0; 690254-82-1

Formelstamm (C9-H12-N3-O8-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 323.1965

Bruttoformel C₉H₁₄N₃O₈P

2. Bezeichnung Cytidinmonophosphat

ASK #10136

Chemical Abstract Service Nr. 2204245-48-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2138326-31-3; 2204245-46-3

Formelstamm (C28-H31-F3-N5-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 591.645

Bruttoformel C₂₈H₃₂F₃N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Bamocafort

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (1⁴S)-N-(Benzolsulfonyl)-1²,1²,1⁴-trimethyl-7¹-(trifluormethyl)-4-oxa-2(2,6)-pyridina-3(1,3)-pyrazola-1(1)-pyrrolidina-7(1)-cyclopropanaheptaphan-2³-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-(Benzolsulfonyl)-6-(3-{2-[1-(trifluormethyl)cyclopropyl]ethoxy}-1H-pyrazol-1-yl)-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carboxamid
ASK #10141		
	Chemical Abstract Service Nr.	31637-97-5
	Molgewicht	363.7922
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClNO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Etofibrat
	International Nonproprietary Name	INN.L14
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11; DAC2004R; DAC2004,2005
	2. Bezeichnung	{2-[2-(4-Chlorphenoxy)-2-methylpropanoyloxy]ethyl}(pyridin-3-carboxylat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{2-[2-(4-Chlorphenoxy)-2-methylpropanoyloxy]ethyl}nicotinat
ASK #10144		
	Chemical Abstract Service Nr.	8016-49-7
	2. Bezeichnung	Cucurbita-maxima- und/oder Cucurbita-moschata- und/oder Cucurbita-pepo-Samenöl
	3. Bezeichnung	Kürbissamenöl
ASK #10150		
	Chemical Abstract Service Nr.	13517-20-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	12523-61-4; 28108-08-9; 29356-37-4
	Molgewicht	153.8601
	Bruttoformel	BH ₂ NaO ₄
	2. Bezeichnung	Natriumperborat 3 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	Romp8; MAR29; USMI11
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Wasserhaltiges Natriumperborat (Ph.Eur.); Wasserhaltiges Natriumperborat
ASK #10181		
	Formelstamm	C4-H11-N-O . C5-H9-N-O4
	Molgewicht	236.2655
	Bruttoformel	C ₉ H ₂₀ N ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Deanol-Glutaminsäure
	International Nonproprietary Name	(INNv.L15,L29)
	2. Bezeichnung	2-Dimethylaminoethanol-L-glutamat (1:1)
ASK #10194		
	Chemical Abstract Service Nr.	122-00-9
	Molgewicht	134.1751
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O
	2. Bezeichnung	1-(p-Tolyl)ethanon
ASK #10195		

Chemical Abstract Service Nr. 52310-12-0
Formelstamm (C17-H12-N3-O5-S2)⁻ H⁺ . (C9-H6-N-O)⁻ H⁺
Molgewicht 548.5902
Bruttoformel C₂₆H₂₀N₄O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Phthalylsulfathiazol-Chinolin-8-ol
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 2-({4-[(1,3-Thiazol-2-yl)sulfamoyl]phenyl}carbamoyl)benzoesäure-Chinolin-8-ol-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[4-(1,3-Thiazol-2-ylsulfamoyl)phenyl]phthalamidsäure-Chinolin-8-ol-Salz (1:1); N-[4-(2-Thiazolylsulfamoyl)phenyl]phthalamidsäure-8-Chinolinal-Salz (1:1); 2-[[4-(1,3-Thiazol-2-ylsulfamoyl)phenyl]carbamoyl]benzoesäure--8-chinolinal (1:1); 8-Hydroxychinolin{2-[4-(thiazol-2-ylsulfamoyl)phenylcarbamoyl]benzoat}; Phthalylsulfathiazol-8-Hydroxychinolin-Salz (1:1); Phthalylsulfathiazol-8-Chinolinal-Salz (1:1)

ASK #10198

Chemical Abstract Service Nr. 6101-17-3
Formelstamm (C13-H12-N3-O5-S2)⁻ H⁺ . H₂O
Molgewicht 373.4047
Bruttoformel C₁₃H₁₃N₃O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Succinylsulfathiazol 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.8679
2. Bezeichnung 3-[4-(1,3-Thiazol-2-ylsulfamoyl)phenylcarbamoyl]propansäure 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Succinylsulfathiazol (Ph.Eur.)

ASK #10208

Chemical Abstract Service Nr. 573-20-6
Molgewicht 258.2693
Bruttoformel C₁₅H₁₄O₄
Vorzugsbezeichnung Menadioldiacetat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)diacetat

ASK #10210

Chemical Abstract Service Nr. 153531-96-5
Formelstamm 2(C6-H5-O7)3⁻ . 3Mg²⁺ . 9 H₂O
Molgewicht 613.2519
Bruttoformel C₁₂H₁₀Mg₃O₁₄

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (2:3) 9 H₂O [Hinweis: siehe auch ASK-Nr. 39208-1]

3. Bezeichnung Magnesiumcitrat 9 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-Magnesiumsalz (2:3) 9 HO

ASK #10211

Chemical Abstract Service Nr. 502-54-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 19670-49-6

Molgewicht 218.29

Bruttoformel C₁₁H₂₂O₄

2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl)octanoat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Monoctanoïn; Glycerol-1-octanoat

ASK #10212

Chemical Abstract Service Nr. 118-56-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50610-40-7; 52253-93-7; 8045-71-4

Molgewicht 262.3441

Bruttoformel C₁₆H₂₂O₃

Vorzugsbezeichnung Homosalat

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 USMI12

2. Bezeichnung (3,3,5-Trimethylcyclohexyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #10214

Chemical Abstract Service Nr. 9001-57-4

Molgewicht 58600

2. Bezeichnung -D-Fructofuranosid-Fructohydrolase

3. Bezeichnung -Fructofuranosidase

Zitat Bezeichnung 3 EC3.2.1.26

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Saccharase; Invertase

ASK #10217

Chemical Abstract Service Nr. 540-10-3

Molgewicht 480.8494

Bruttoformel C₃₂H₆₄O₂

2. Bezeichnung Hexadecylpalmitat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #10234

Formelstamm 2(C₂-H₄-N-O₂)⁻ Zn₂⁺

Molgewicht 213.4973
Bruttoformel $C_4H_8N_2O_4Zn$
Vorzugsbezeichnung Glycin-Hemizink
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung Glycin-Zinksalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Aminoessigsäure-Zinksalz (2:1); Zinkdiglycinat

ASK #10235

Formelstamm $2(C2-H4-N-O2)^- Mg2+$
Molgewicht 172.4223
Bruttoformel $C_4H_8MgN_2O_4$
Vorzugsbezeichnung Glycin-Hemimagnesium
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung Glycin-Magnesiumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Aminoessigsäure-Magnesiumsalz (2:1); Magnesiumdiglycinat

ASK #10236

Chemical Abstract Service Nr. 35947-07-0
Formelstamm $2(C2-H4-N-O2)^- Ca2+$
Molgewicht 188.1953
Bruttoformel $C_4H_8CaN_2O_4$
Vorzugsbezeichnung Glycin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung Glycin-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Calciumdiglycinat; Aminoessigsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #10240

Formelstamm $C16-H28-N2-O . 2 H3-O4-P$
Molgewicht 460.3967
Bruttoformel $C_{16}H_{34}N_2O_9P_2$
2. Bezeichnung 2-[[2-(Diethylamino)ethyl](methyl)amino]-1-phenylpropan-1-ol-phosphat (1:2)

ASK #10245

Formelstamm $(C6-H11-O7)^- Ag+$
Molgewicht 303.0155
Bruttoformel $C_6H_{11}AgO_7$
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Silbersalz
3. Bezeichnung Silber-D-gluconat

ASK #10247

2. Bezeichnung Cellulosetris(hydrogensulfat)-Trinatrium

ASK #10252

Formelstamm (C₁₆-H₂₀-N₄-O₈-S₃)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 538.5265

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄Na₂O₈S₃

2. Bezeichnung 2,2'-[[4-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-ylsulfamoyl)phenyl]azandiyl]bis(ethansulfonsäure)-Dinatriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #10271

Chemical Abstract Service Nr. 77538-19-3

Formelstamm (C₃-H₈-O₃)(C₂₂-H₄₂-O)_x, x = 1, 2, 3

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2,3-Dihydroxypropyl- und 1,3-Dihydroxypropan-2-yl docosanoat, *rac*-(2*R*)-3-Hydroxypropan-1,2-diyl- und 2-Hydroxypropan-1,3-diyl docosanoat und Propan-1,2,3-triyltridocosanoat und geringere Mengen homologer Fettsäureester, Gemisch mit Zusammensetzung abweichend von der Ph.Eur.-Spezifikation (ASK-Nr. 31343-4)

3. Bezeichnung Glyceroldocosanoat-Gemisch ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Glycerol(mono,tri)docosanoat [irreführender Name: Hauptbestandteil Glyceroldidocosanoat fehlt im Namen]; Docosanoin; Glycerinbehenat; Behenin; E 471 [Mono- und Diglyceride von Speisefettsäuren (C)]; Behenoylglycerole; Glycerolbehenat; Glyceroldibehenat [nicht-Ph.Eur.]; Glycerol(mono,di,tri)docosanoat; Glycerylbehenat; Docosansäure-Ester mit 1,2,3-Propantriol

ASK #10285

Chemical Abstract Service Nr. 3251-23-8

Molgewicht 187.5558

Bruttoformel CuN₂O₆

2. Bezeichnung Kupfer()-nitrat

ASK #10307

Chemical Abstract Service Nr. 81-27-6

Formelstamm (C₄₂-H₃₆-O₂₀)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 862.7391

Bruttoformel C₄₂H₃₈O₂₀

2. Bezeichnung *rel*-(9*R*,9'*R*)-5,5'-Bis(-D-glucopyranosyloxy)-4,4'-dihydroxy-10,10'-dioxo-9,9',10,10'-tetrahydro[9,9'-bianthracen]-2,2'-dicarbonsäure

3. Bezeichnung Sennosid A

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8201; MAR27; RPS15

ASK #10308

Chemical Abstract Service Nr. 128-57-4

Formelstamm (C₄₂-H₃₆-O₂₀)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 862.7391

Bruttoformel C₄₂H₃₈O₂₀

2. Bezeichnung (9*R*,9'*S*)-5,5'-Bis(-D-glucopyranosyloxy)-4,4'-dihydroxy-10,10'-dioxo-9,9',10,10'-tetrahydro[9,9'-bianthracen]-2,2'-dicarbonsäure

3. Bezeichnung Sennosid B

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; HAB2014R-2015R; HAB2001R-2011R; RPS15; HAB2016R; USMI9.8201; HAB2012R-2013R; EAB8.3+4+7(2014)R

ASK #10311

Chemical Abstract Service Nr. 51-34-3
Molgewicht 303.3529
Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₄
2. Bezeichnung (6,7-Epoxytropan-3-yl)[(2S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung Scopolamin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8158; EAB.VU.Syn; EAB5.3,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2006-2020)/2167
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym [(1S,3s,5R,6R,7S)-6,7-Epoxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]; Hyoscin

ASK #10313

Chemical Abstract Service Nr. 59-02-9
Molgewicht 430.7061
Bruttoformel C₂₉H₅₀O₂
2. Bezeichnung (2R)-2,5,7,8-Tetramethyl-2-[(4R,8R)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-ol
3. Bezeichnung RRR- -Tocopherol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/1256; EUTCT; Ph.Eur.2008,6.0/1256; PHARMEUROPA7.2,14.2; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.6/1256; GII; BP2001-2010; USMI9; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym D-alpha-Tocopherol; (+)-5,7,8-Trimethyltolcol; Dextocopherol; Vitamin E; [2R-(4R,8R)]-2,5,7,8-Tetramethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-6-chromanol; (+)-alpha-Tocopherol; E 307 [RRR-alpha-Tocopherol]

ASK #10315

Chemical Abstract Service Nr. 14009-24-6
Molgewicht 397.5072
Bruttoformel C₂₄H₃₁NO₄
Vorzugsbezeichnung Drotaverin
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 1-(3,4-Diethoxybenzyliden)-6,7-diethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin

ASK #10316

Chemical Abstract Service Nr. 985-12-6
Formelstamm C24-H31-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 433.9682
Bruttoformel C₂₄H₃₂ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Drotaverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung 1-(3,4-Diethoxybenzyliden)-6,7-diethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-hydrochlorid

ASK #10317

Chemical Abstract Service Nr. 643-22-1

Formelstamm C37-H67-N-O13 . C18-H36-O2
Molgewicht 1018.404
Bruttoformel C₅₅H₁₀₃NO₁₅
Vorzugsbezeichnung Erythromycinstearat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.02/490; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/0490; USMI9.3607; Ph.Eur.2008,6.0/0490
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L-ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-1,4-benzoxazin-6-yl]heptan-2-carbonsäure-Calciumsalz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Erythromycin A-stearat

ASK #10318

Chemical Abstract Service Nr. 23736-58-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 32222-55-2
Formelstamm 2(C19-H18-Cl-N3-O5-S) . C16-H20-N2
Molgewicht 1112.106
Bruttoformel C₅₄H₅₆Cl₂N₈O₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung Cloxacillin-Benzathin (2:1)
International Nonproprietary Name INN.L5,(L8)
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-*N,N*-Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)

ASK #10319

Chemical Abstract Service Nr. 973-53-5
Formelstamm 2(C16-H17-N2-O4-S)⁻ Ca2+
Molgewicht 706.8424
Bruttoformel C₃₂H₃₄CaN₄O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Benzylpenicillin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L25)
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #10320

Chemical Abstract Service Nr. 7218-80-6
Molgewicht 805.9894
Bruttoformel C₄₀H₇₁NO₁₅
Vorzugsbezeichnung Erythromycin-2'-etabonat
International Nonproprietary Name INN.L3,v.L64

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -*D*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-2-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erythromycin A-2'-etabonat

ASK #10322

Formelstamm 2(C₉H₁₃N₂O₆) · H₂O₄S

Molgewicht 400.4897

Bruttoformel C₁₈H₂₈N₂O₆S

Vorzugsbezeichnung Phenylpropanolaminhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-sulfat (2:1)

ASK #10323

Molgewicht 151.2056

Bruttoformel C₉H₁₃NO

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*R*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol

3. Bezeichnung DL-Norpseudoephedrin

ASK #10324

Formelstamm C₁₀H₁₅N · C₁₈H₃₄O₂

Molgewicht 431.6942

Bruttoformel C₂₈H₄₉NO₂

Vorzugsbezeichnung Phenterminoleat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 GLST

2. Bezeichnung 1-Phenyl-2-methylpropan-2-amin-[(*Z*)-octadec-9-enoat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Benzylpropan-2-ylazan-oleat (1:1); 2-Benzylpropan-2-amin-[(*Z*)-octadec-9-enoat] (1:1)

ASK #10325

Chemical Abstract Service Nr. 151-06-4

Formelstamm C₁₀H₁₄Cl₂N · Cl₂H

Molgewicht 220.1388

Bruttoformel C₁₀H₁₅Cl₂N

Vorzugsbezeichnung Chlorphenterminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenyl)-2-methylpropan-2-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-(4-Chlorbenzyl)propan-2-ylazan-hydrochlorid

ASK #10326

Chemical Abstract Service Nr. 96871-81-7
Formelstamm C17-H20-N2-S . C23-H16-O6
Molgewicht 672.7886
Bruttoformel C₄₀H₃₆N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Promazinemonat
International Nonproprietary Name INN.L39,v.L18
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-1-amin-[4,4'-metylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[3-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]azan-[4,4'-metylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (1:1)

ASK #10327

Chemical Abstract Service Nr. 52993-97-2
Molgewicht 524.3491
Bruttoformel C₂₀H₂₇Cl₂N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Chloramphenicol(*D*-pantothenat)
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung [(*R,R*)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl][(*R*)-3-(2,4-dihydroxy-3,3-dimethylbutanamido)propanoat]

ASK #10328

Chemical Abstract Service Nr. 15251-48-6
Formelstamm 2(C22-H23-N2-O9)⁻ Ca2+
Molgewicht 958.93
Bruttoformel C₄₄H₄₆CaN₄O₁₈
Vorzugsbezeichnung Oxytetracyclin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung (4*S*,4*aR*,5*S*,5*aR*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,5,6,10,12,12*a*-hexahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid-Calciumsalz (2:1)

ASK #10329

Chemical Abstract Service Nr. 68880-55-7
Vorzugsbezeichnung Spiramycinadipat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8525
2. Bezeichnung {(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyl-(1-4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino-*-D*-glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy,acetyloxy,propanoyloxy)-5-methoxy} (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyl-(1->4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino-*-D*-glucopyranosyloxy]-4-(hydroxy,acetoxo,propionyloxy)-5-methoxy} (1:1)

ASK #10332

Formelstamm C23-H30-N2-O4 . C8-H8-O2
Molgewicht 534.6432
Bruttoformel C₃₁H₃₈N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Pholcodin(phenylacetat)(Salz)
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methyl-3-(2-morpholinoethoxy)morphin-7-en-6 -ol-phenylacetat (1:1)

ASK #10333

Chemical Abstract Service Nr. 509-60-4
Molgewicht 287.3535
Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methylmorphinan-3,6 -diol
3. Bezeichnung Dihydromorphin
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; YLST

ASK #10334

Chemical Abstract Service Nr. 3176-03-2
Molgewicht 333.422
Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Drotebanol
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; YLST
2. Bezeichnung 3,4-Dimethoxy-17-methylmorphinan-6 ,14-diol

ASK #10335

Chemical Abstract Service Nr. 467-15-2
Molgewicht 285.3377
Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Norcodein
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 YLST; USMI11
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxymorphin-7-en-6 -ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-Desmethylnorcodein

ASK #10337

Chemical Abstract Service Nr. 34661-75-1
Molgewicht 387.476
Bruttoformel C₂₀H₂₉N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Urapidil
International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 6-({3-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propyl}amino)-1,3-dimethylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
ASK #10338

Chemical Abstract Service Nr. 6620-60-6
Formelstamm (C₁₈H₂₅N₂O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 334.41
Bruttoformel C₁₈H₂₆N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Proglumid
International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10; GII
2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-4-Benzamido-5-dipropylamino-5-oxopentansäure
ASK #10339

Formelstamm (C₁₈H₂₅N₂O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 356.3919
Bruttoformel C₁₈H₂₅N₂NaO₄
Vorzugsbezeichnung Proglumid-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-4-Benzamido-5-dipropylamino-5-oxopentansäure-Natriumsalz

ASK #10347

Chemical Abstract Service Nr. 11024-24-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 35-62-1; 52781-76-7
Molgewicht 1229.3123
Bruttoformel C₅₆H₉₂O₂₉
2. Bezeichnung [(25*R*)-2,15-Dihydroxy-5-spirostan-3-yl]{-D-glucopyranosyl-(1 3)-D-galactopyranosyl-(1 2)-[D-xylopyranosyl-(1 3)]-D-glucopyranosyl-(1 4)-D-galactopyranosid}
3. Bezeichnung Digitonin

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (25*R*)-3beta-{O(4)-[O(2)-(O(3)-beta-D-Glucopyranosyl-beta-D-galactopyranosyl)-O(3)-beta-D-xylopyranosyl-beta-D-glucopyranosyl]-beta-D-galactopyranosyloxy}-5alpha-spirostan-2alpha,15beta-diol
ASK #10348

Chemical Abstract Service Nr. 9001-73-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8050-04-2; 8057-83-8; 9002-59-9; 9086-65-1
Molgewicht 23400
2. Bezeichnung Papaya peptidase

3. Bezeichnung	Papain
Zitat Bezeichnung 3	BPC54; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR28; USP25(2002),26(2003),27(2004); EC3.4.22.2; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; USAN
ASK #10363	
Chemical Abstract Service Nr.	67701-33-1
2. Bezeichnung	Glycerolmono/dialkanoat(C ₁₄ -C ₁₈)
ASK #10366	
Chemical Abstract Service Nr.	16065-83-1
Molgewicht	51.9961
Bruttoformel	Cr
2. Bezeichnung	Chrom()-Ion
ASK #10367	
Chemical Abstract Service Nr.	15543-40-5
Molgewicht	91.224
Bruttoformel	Zr
2. Bezeichnung	Zirconium()-Ion
ASK #10368	
Chemical Abstract Service Nr.	6381-63-1
Formelstamm	2(C ₉ -H ₁₆ -N-O ₅) ⁻ Ca ₂ ⁺
Molgewicht	476.5321
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₂ CaN ₂ O ₁₀
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(2,4-Dihydroxy-3,3-dimethylbutanamido)propansäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung	Calcium-DL-pantothenat
ASK #10378	
Chemical Abstract Service Nr.	8023-79-8
2. Bezeichnung	Elaeis-guineensis- und/oder Elaeis-oleifera-Samenfett
3. Bezeichnung	Palmkernöl
Zitat Bezeichnung 3	Hager2008
ASK #10383	
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₉ -Cl-N ₂ -O . PSS
Vorzugsbezeichnung	Carbinoxamin-polystyrolsulfonat (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-[(4-Chlorphenyl)(pyridin-2-yl)methoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-polystyrolsulfonat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methoxy]ethyl}dimethylazan-polystyrolsulfonat (1:x)
ASK #10392	
Chemical Abstract Service Nr.	131-69-1
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₃ -N ₂ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	362.3572

Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₆S

2. Bezeichnung 2-[4-(Acetamidosulfonyl)phenylcarbamoyl]benzoesäure

ASK #10393

Formelstamm (C6-H5-O7)3⁻ (169)Yb3+

Bruttoformel C₆H₅O₇Yb

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-(¹⁶⁹Y)Ytterbiumsalz

3. Bezeichnung (¹⁶⁹Yb)Ytterbium()-citrat

ASK #10395

Chemical Abstract Service Nr. 1904-95-6

Formelstamm (C10-H11-N4-O2-S2)⁻ Na+

Molgewicht 306.3397

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₄NaO₂S₂

Vorzugsbezeichnung Sulfaethidol-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 4-Amino-N-(5-ethyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #10409

Chemical Abstract Service Nr. 24207-41-8

Molgewicht 197.1879

Bruttoformel C₉H₁₁NO₄

2. Bezeichnung 2,4-Dihydroxy-N-(2-hydroxyethyl)benzamid

ASK #10415

Formelstamm (C5-H8-N-O4-S)⁻ Na+

Molgewicht 201.1761

Bruttoformel C₅H₈NNaO₄S

Vorzugsbezeichnung Carbocistein-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung S-Carboxymethyl-L-cystein-Natriumsalz

ASK #10416

Chemical Abstract Service Nr. 154-68-7

Formelstamm C17-H19-N3 . H3-O4-P

Molgewicht 363.348

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₃O₄P

Vorzugsbezeichnung Antazolinphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.715

2. Bezeichnung N-Benzyl-N-(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)anilin-phosphat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Benzyl)(4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)(phenyl)azan-phosphat (1:1)

ASK #10420

Molgewicht 339.4099

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₃O₄S

2. Bezeichnung 1-[4-(But-2-enamido)sulfonyl]-3-butylharnstoff

ASK #10423

Chemical Abstract Service Nr. 21187-98-4

Molgewicht 323.4105

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Gliclazid

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1524; Ph.Eur.2005,5.0/1524; Ph.Eur.2008,6.0/1524; USMI9.4271

2. Bezeichnung 1-(3-Azabicyclo[3.3.0]octan-3-yl)-3-tosylharnstoff

ASK #10424

Chemical Abstract Service Nr. 29094-61-9

Molgewicht 445.5352

Bruttoformel C₂₁H₂₇N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Glipizid

International Nonproprietary Name INNv.L27

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0906; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0906; GII; Ph.Eur.2002,4.00/906; MAR28; USMI10

2. Bezeichnung N-(2-[4-[(Cyclohexylcarbamoyl)sulfamoyl]phenyl)ethyl)-5-methylpyrazin-2-carboxamid

ASK #10425

Chemical Abstract Service Nr. 1492-02-0

Molgewicht 297.3964

Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Glybuzol

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung N-(5-*tert*-Butyl-1,2,4-thiadiazol-2-yl)benzolsulfonamid

ASK #10426

Chemical Abstract Service Nr. 535-65-9

Molgewicht 312.411

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₄O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Glybuthiazol

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung N¹-(5-*tert*-Butyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfanilamid

ASK #10427

Chemical Abstract Service Nr. 1228-19-9

Molgewicht	331.8183
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Glypinamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-(Azepan-1-yl)-3-(4-chlorphenylsulfonyl)harnstoff
ASK #10428	
Chemical Abstract Service Nr.	154-73-4
Molgewicht	254.1264
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ BrN ₃
Vorzugsbezeichnung	Guanisoquin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	7-Brom-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboximidamid
ASK #10429	
Chemical Abstract Service Nr.	1212-83-5
Formelstamm	2(C10-H12-Br-N3) . H2-O4-S
Molgewicht	606.3312
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ Br ₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Guanisoquinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	7-Brom-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboximidamid-sulfat (2:1)
ASK #10430	
Chemical Abstract Service Nr.	631-27-6
Molgewicht	303.7652
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Glyclopamid
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenylsulfonyl)-3-(pyrrolidin-1-yl)harnstoff
ASK #10432	
Chemical Abstract Service Nr.	5588-38-5
Molgewicht	268.332
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tolpyrramid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Tosylpyrrolidin-1-carboxamid
ASK #10435	
Chemical Abstract Service Nr.	1027-87-8
Molgewicht	282.3586

Bruttoformel C₁₃H₁₈N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Tolpentamid
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 1-Cyclopentyl-3-tosylharnstoff
ASK #10437
Chemical Abstract Service Nr. 142-62-1
Formelstamm (C6-H11-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 116.1583
Bruttoformel C₆H₁₂O₂
2. Bezeichnung Hexansäure
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Capronsäure

ASK #10438
Chemical Abstract Service Nr. 7069-42-3
Molgewicht 342.5149
Bruttoformel C₂₃H₃₄O₂
Vorzugsbezeichnung Retinolpropionat
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.02/217
2. Bezeichnung [(2E,4E,6E,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-yl]propanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(2E,4E,6E,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-enyl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-yl]propionat

ASK #10439
Chemical Abstract Service Nr. 9004-96-0
Vorzugsbezeichnung Macrogololeat 1000
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung -Hydro- -oleoyloxypoly(oxyethylen)-20
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(oxyethylen)-20-oleat

ASK #10440
Chemical Abstract Service Nr. 334-48-5
Formelstamm (C10-H19-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 172.2646
Bruttoformel C₁₀H₂₀O₂
2. Bezeichnung Decansäure
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Caprinsäure
ASK #10442	
Chemical Abstract Service Nr.	664-95-9
Molgewicht	296.3852
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Glycyclamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-(<i>p</i> -tolylsulfonyl)harnstoff
ASK #10443	
Chemical Abstract Service Nr.	1034-82-8
Molgewicht	310.4118
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Heptolamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-Cycloheptyl-3-tosylharnstoff
ASK #10444	
Chemical Abstract Service Nr.	1038-59-1
Molgewicht	324.4384
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Glycoctamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-Cyclooctyl-3-(<i>p</i> -tolylsulfonyl)harnstoff
ASK #10445	
Chemical Abstract Service Nr.	3074-35-9
Molgewicht	337.4371
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Glidazamid
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	1-(Azepan-1-yl)-3-(indan-5-ylsulfonyl)harnstoff
ASK #10448	
Chemical Abstract Service Nr.	3692-44-2
Molgewicht	328.4502
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thiohexamid
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-[4-(methylsulfonyl)phenylsulfonyl]harnstoff
ASK #10449	

Chemical Abstract Service Nr. 105-13-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 185532-75-6
Molgewicht 138.1638
Bruttoformel C₈H₁₀O₂
2. Bezeichnung (4-Methoxyphenyl)methanol
3. Bezeichnung 4-Methoxybenzylalkohol

ASK #10450

Chemical Abstract Service Nr. 111-87-5
Molgewicht 130.2279
Bruttoformel C₈H₁₈O
2. Bezeichnung Octan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Octylalkohol

ASK #10451

Chemical Abstract Service Nr. 75-07-0
Molgewicht 44.0526
Bruttoformel C₂H₄O
2. Bezeichnung Ethanal
3. Bezeichnung Acetaldehyd
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; ARC3; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP8; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #10452

Chemical Abstract Service Nr. 5471-51-2
Molgewicht 164.2011
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂
2. Bezeichnung 4-(4-Hydroxyphenyl)butan-2-on
Zitat Bezeichnung 2 ARC1760

ASK #10457

Chemical Abstract Service Nr. 123-51-3
Molgewicht 88.1482
Bruttoformel C₅H₁₂O
2. Bezeichnung 3-Methylbutan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2 UBA-WGK; EP-R.syn; ChemSpider; LB; ChemIDplus; EINECS; ROMP2018; USEPA-ACToR; Pharmavista; USEPACompTox; GESTIS; EAB-R.syn; RTECS; IGS; GSBL; PubChem; NIST; INCI
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym gamma-Methyl-n-butanol; Isopentylalkohol; prim. i-Amylalkohol; prim.-Isopentanol; prim-Isoamylalkohol; Gärungsamylalkohol; i-Pentanol; Isoamylol; i-Butylcarbinol; Isopentan-1-ol; 3-Methylbutylalkohol; iso-Amylalkohol; i-Amylalkohol; prim.-Isopentylalkohol; 3-Methyl-1-butanol; Isopentanol; Isobutylcarbinol; Isoamylalkohol; iso-Pentanol; prim. Isoamylalkohol; primär-Isoamylalkohol

ASK #10460

Chemical Abstract Service Nr.	2894-67-9
Molgewicht	305.1587
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Delorazepam
International Nonproprietary Name	INNv.L40
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #10463	
Chemical Abstract Service Nr.	99-87-6
Molgewicht	134.2182
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄
2. Bezeichnung	4-Methyl-1-(propan-2-yl)benzol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	p-Cymen
ASK #10465	
Chemical Abstract Service Nr.	451-71-8
Molgewicht	322.4225
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Glyhexamid
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-(indan-5-ylsulfonyl)harnstoff
ASK #10466	
Chemical Abstract Service Nr.	24455-58-1
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₄ Cl-N ₄ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	488.987
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClN ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glicetanil
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	N-(5-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-(4-[[5-(2-methylpropyl)pyrimidin-2-yl]sulfamoyl]phenyl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5'-Chlor-2-[4-(5-isobutylpyrimidin-2-yl)sulfamoylphenyl]-2'-methoxyacetanilid; Glidanil
ASK #10467	
Chemical Abstract Service Nr.	24428-71-5
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₄ Cl-N ₄ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	510.9688
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ ClN ₄ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glicetanil-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L19)

2. Bezeichnung *N*-(5-Chlor-2-methoxyphenyl)-2-[4-[5-(2-methylpropyl)pyrimidin-2-ylsulfamoyl]phenyl]acetamid-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Glidanil-Natrium

ASK #10469

Chemical Abstract Service Nr. 89-82-7
Molgewicht 152.2334
Bruttoformel C₁₀H₁₆O
2. Bezeichnung (5*R*)-5-Methyl-2-(propan-2-yliden)cyclohexan-1-on
3. Bezeichnung Pulegon
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R

ASK #10471

Chemical Abstract Service Nr. 99-85-4
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung 1-Methyl-4-(propan-2-yl)cyclohexa-1,4-dien
3. Bezeichnung -Terpinen
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8885; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP7; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym p-Mentha-1,4-dien

ASK #10473

Chemical Abstract Service Nr. 591-68-4
Molgewicht 158.238
Bruttoformel C₉H₁₈O₂
2. Bezeichnung Butylpentanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Butylvalerat

ASK #10474

Chemical Abstract Service Nr. 80-34-2
Molgewicht 298.3845
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₄O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Glyprothiazol
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9
2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-[5-(propan-2-yl)-1,3,4-thiadiazol-2-yl]benzolsulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(1)-(5-Isopropyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfanilamid

ASK #10475

Chemical Abstract Service Nr. 65-64-5
Molgewicht 136.1943
Bruttoformel C₈H₁₂N₂
Vorzugsbezeichnung Mebanazin
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung (1-Phenylethyl)hydrazin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1-Phenylethyl)diazin

ASK #10476

Chemical Abstract Service Nr. 2922-20-5
Molgewicht 267.3639
Bruttoformel C₁₅H₂₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Butaxamin
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung (*RS,SR*)-2-*tert*-Butylamino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol

ASK #10477

Chemical Abstract Service Nr. 5696-15-1
Formelstamm C15-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 303.8248
Bruttoformel C₁₅H₂₆ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Butaxaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung (*RS,SR*)-2-*tert*-Butylamino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #10483

Chemical Abstract Service Nr. 123-11-5
Molgewicht 136.1479
Bruttoformel C₈H₈O₂
2. Bezeichnung 4-Methoxybenzaldehyd
Zitat Bezeichnung 2 USM11
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym p-Anisaldehyd; Anisaldehyd

ASK #10485

Chemical Abstract Service Nr. 76-49-3
Molgewicht 196.286
Bruttoformel C₁₂H₂₀O₂
2. Bezeichnung [*rac*-(1*R*,2*S*,4*R*)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]acetat

3. Bezeichnung	Bornylacetat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R
ASK #10487	
Chemical Abstract Service Nr.	105-87-3
Molgewicht	196.286
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ O ₂
2. Bezeichnung	[(2E)-3,7-Dimethylocta-2,6-dien-1-yl]acetat
3. Bezeichnung	Geranylacetat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #10490	
Chemical Abstract Service Nr.	108-64-5
Molgewicht	130.1849
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ O ₂
2. Bezeichnung	Ethyl(3-methylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Ethylisovalerat
ASK #10491	
Chemical Abstract Service Nr.	103-38-8
Molgewicht	192.2542
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	Benzyl(3-methylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Benzylisovalerat
ASK #10495	
Chemical Abstract Service Nr.	150-84-5
Molgewicht	198.3019
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₂
2. Bezeichnung	(3,7-Dimethyloct-6-en-1-yl)acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Citronellylacetat
ASK #10496	
Chemical Abstract Service Nr.	123-66-0
Molgewicht	144.2114
Bruttoformel	C ₈ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	Ethylhexanoat
ASK #10497	
Chemical Abstract Service Nr.	3900-31-0
Molgewicht	302.7307

Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ ClFN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Fludiazepam
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GLST; USM110
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-1-methyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #10498	
Chemical Abstract Service Nr.	59128-97-1
Molgewicht	377.2077
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ BrFN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Haloxazolam
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USM110; GLST
2. Bezeichnung	10-Brom-11b-(2-fluorphenyl)-2,3,7,11b-tetrahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
ASK #10499	
Chemical Abstract Service Nr.	3567-08-6
Molgewicht	327.4224
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₃ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Glysobuzol
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	4-Methoxy- <i>N</i> -[5-(2-methylpropyl)-1,3,4-thiadiazol-2-yl]benzolsulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(5-Isobutyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)-4-methoxybenzolsulfonamid
ASK #10502	
Chemical Abstract Service Nr.	13838-16-9
Molgewicht	184.4924
Bruttoformel	C ₃ H ₂ ClF ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Enfluran
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USM19.3524; MAR27
2. Bezeichnung	2-Chlor-1-difluormethoxy-1,1,2-trifluoethan
ASK #10515	
Chemical Abstract Service Nr.	26097-80-3
Molgewicht	302.3516
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Cambendazol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM19.1729; GII

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[2-(1,3-thiazol-4-yl)-1-*H*-benzimidazol-5-ylcarbamat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isopropyl[2-(1,3-thiazol-4-yl)benzimidazol-5-ylcarbamat]

ASK #10516

Chemical Abstract Service Nr. 61143-06-4
Molgewicht 352.3226
Bruttoformel C₁₃H₁₂N₄O₆S
2. Bezeichnung *rac-N-[(3*R*)-3-(5-Nitrofuran-2-yl)-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1⁶,2,4-benzothiadiazin-6-yl]acetamid*
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Nitrofurathiazid

ASK #10517

Chemical Abstract Service Nr. 51-61-6
Molgewicht 153.1784
Bruttoformel C₈H₁₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Dopamin
International Nonproprietary Name INNv.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM110
2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)benzol-1,2-diol

ASK #10518

Chemical Abstract Service Nr. 638-23-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2387-59-9
Formelstamm (C5-H8-N-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 179.1943
Bruttoformel C₅H₉NO₄S
Vorzugsbezeichnung Carbocistein
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0885; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0/0885; FDA-SRS; Ph.Eur.2002,4.00/885; GlnAS; GII
2. Bezeichnung *S*-Carboxymethyl-L-cystein
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym carbocysteine

ASK #10519

Chemical Abstract Service Nr. 22103-14-6
Molgewicht 551.2004
Bruttoformel C₁₉H₂₃I₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Bufeniod
International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxy-3,5-diiodphenyl)-2-(4-phenylbutan-2-ylamino)propan-1-ol

ASK #10520

Chemical Abstract Service Nr. 22254-24-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 197647-05-5; 58073-57-7

Formelstamm (C₂₀H₃₀N-O₃)⁻ Br⁺

Molgewicht 412.3611

Bruttoformel C₂₀H₃₀BrNO₃

Vorzugsbezeichnung Ipratropiumbromid

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung (8*r*)-3 -[(2*RS*)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-(propan-2-yl)tropan-8-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1*R*,3*r*,5*S*,8*r*)-3-[(*RS*)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid; Ipratropium bromid

ASK #10521

Chemical Abstract Service Nr. 62952-06-1

Formelstamm C₆-H₁₄-N₂-O₂ . C₉-H₈-O₄

Molgewicht 326.345

Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O₆

2. Bezeichnung (2*RS*)?2,6?Diaminohexansäure?2?(acetyloxy)benzoat

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung DL-Lysinacetylsalicylat

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.3(2021-2022)/2812

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Acetylsalicylsäure-DL-Lysinsalz (1:1); rac-(2*R*)-2,6-Diaminohexansäure-2-(acetyloxy)benzoat (1:1); DL-Lysin-2-(acetyloxy)benzoat (1:1); DL-Lysin-Acetylsalicylsäure (1:1)

ASK #10526

Chemical Abstract Service Nr. 2011-67-8

Molgewicht 295.2927

Bruttoformel C₁₆H₁₃N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Nimetazepam

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 GLST; USMI10

2. Bezeichnung 1-Methyl-7-nitro-5-phenyl-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #10527

Vorzugsbezeichnung Protaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 EAB2.14+19,3.0+1+3,4.0,5.0,6.0,7.0+6:del(1990-2013)/0686; MAR2011

2. Bezeichnung	Basische Polypeptide aus Spermien oder Eizellen von Fischen (Clupein, Cyprinin, Esocin, Iridin, Salmin, Scombrin, Sturin und andere) oder anderen Wirbeltieren, Hydrochloride	
ASK #10531		
Chemical Abstract Service Nr.	15431-40-0	
Formelstamm	2(C ₆ H ₇ O ₆) ⁻ Mg ²⁺	
Molgewicht	374.5374	
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ MgO ₁₂	
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumdiascorbat	
International Nonproprietary Name	(INN.L3)	
2. Bezeichnung	(R)-5-[(S)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5H)-on-Magnesiumsalz (2:1)	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Ascorbinsäure-Magnesiumsalz (2:1)	
ASK #10552		
Chemical Abstract Service Nr.	1400-48-2	
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₄ -N ₂ -O ₂ . C ₁₂ -H ₁₂ -N ₂ -O ₃	
Molgewicht	556.652	
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₆ N ₄ O ₅	
Vorzugsbezeichnung	Chinidin-Phenobarbital	
International Nonproprietary Name	(INN.L3)	
Zitat Bezeichnung 1	GLST	
2. Bezeichnung	5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-trion-(<i>S</i>)-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol-Salz (1:1)	
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-(<i>S</i>)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-Salz (1:1); 5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-(<i>S</i>)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-vinylchinclidin-2-yl]methanol-Salz (1:1)	
ASK #10555		
Chemical Abstract Service Nr.	52463-83-9	
Molgewicht	308.7616	
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ ClN ₂ O	
Vorzugsbezeichnung	Pinazepam	
International Nonproprietary Name	INN.L15	
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GLST	
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-phenyl-1-(prop-2-in-1-yl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on	
ASK #10556		
Formelstamm	2(C ₁₂ -H ₁₇ -N ₂ -O ₃) ⁻ Ca ²⁺	
Molgewicht	514.628	
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ CaN ₄ O ₆	
Vorzugsbezeichnung	Secobarbital-Hemicalcium	
International Nonproprietary Name	(INN.L3)	

Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung *rac*-5-[(2*R*)-Pentan-2-yl]-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Allyl-5-(pentan-2-yl)barbitursäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #10558

Chemical Abstract Service Nr. 3269-83-8
Formelstamm C16-H20-N2 . C7-H7-N-O3
Molgewicht 393.4788
Bruttoformel C₂₃H₂₇N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Pheniramin(4-amino-2-hydroxybenzoat) (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-*N,N*-Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-(4-amino-2-hydroxybenzoat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pheniramin-4-Aminosalicylsäure-Salz; Pheniramin-PAS; (RS)-*N,N*-Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-(4-amino-2-hydroxybenzoat) (1:1); *N,N*-Dimethyl-3-phenyl-3-(2-pyridyl)propylamin-4-aminosalicylat; Pheniramin-*p*-aminosalicylat; Pheniraminaminosalicylat; Pheniramin-4-aminosalicylat

ASK #10559

Chemical Abstract Service Nr. 2746-81-8
Molgewicht 549.6911
Bruttoformel C₂₉H₃₈F₃N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Fluphenazinenantat
International Nonproprietary Name INN.L4,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 EAB.VU.Syn; EAB3.0,4.0+5,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/1015
2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)heptanoat

ASK #10560

Chemical Abstract Service Nr. 10246-75-0
Formelstamm C21-H27-Cl-N2-O2 . C23-H16-O6
Molgewicht 763.2738
Bruttoformel C₄₄H₄₃ClN₂O₈
Vorzugsbezeichnung Hydroxyzinemonat
International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (RS)-2-(2-{4-[4-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)ethanol-[4,4'-metylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)

ASK #10561

Chemical Abstract Service Nr. 1674-48-2
Formelstamm C31-H36-Cl-N3-O5-S . 2(C2-H6-O3-S)
Molgewicht 818.4171

Bruttoformel C₃₅H₄₈ClN₃O₁₁S₃
Vorzugsbezeichnung Metofenazatdiesilat
International Nonproprietary Name INN.L7,v.L18
2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)(3,4,5-trimethoxybenzoat)-ethansulfonat (1:2)

ASK #10562

Chemical Abstract Service Nr. 51-12-7
Molgewicht 298.3397
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Nialamid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM11
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-3-[2-(pyridin-4-ylcarbonyl)hydrazinyl]propanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-Benzyl-3-(2-isonicotinoyldiazanyl)propanamid

ASK #10564

Formelstamm C9-H13-N-O . C5-H4-N2-O4
Molgewicht 307.3019
Bruttoformel C₁₄H₁₇N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Cathinorotat
International Nonproprietary Name INNv.L44,v.L41
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (1*S*,2*S*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol - 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure (1:1)

ASK #10565

Chemical Abstract Service Nr. 511-75-1
Molgewicht 376.0439
Bruttoformel C₁₂H₁₂Br₂N₂O₂
2. Bezeichnung 5-(1,2-Dibrom-2-phenylethyl)-5-methylimidazolidin-2,4-dion

ASK #10566

Chemical Abstract Service Nr. 7455-39-2
Formelstamm C19-H25-N3-O2-S2 . C-H4-O3-S
Molgewicht 487.6564
Bruttoformel C₂₀H₂₉N₃O₅S₃
Vorzugsbezeichnung Dimetotiazinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L7,v.L18
2. Bezeichnung 10-(2-Dimethylaminopropyl)-*N,N*-dimethyl-10*H*-phenothiazin-2-sulfonamid-methansulfonat (1:1)

ASK #10567

Chemical Abstract Service Nr. 65513-72-6

Formelstamm C19-H17-Cl-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht 409.2632
Bruttoformel C₁₉H₁₈Cl₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Glafeninhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl)[2-(7-chlor-4-chinolylamino)benzoat]-hydrochlorid

ASK #10568

Chemical Abstract Service Nr. 14292-73-0
Molgewicht 348.2807
Bruttoformel C₁₇H₂₂BrN₃
2. Bezeichnung *N*-[(4-Bromphenyl)methyl]-*N*-ethyl-*N*-methyl-*N*-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (4-Brombenzyl){2-[(ethyl)(methyl)amino]ethyl}(2-pyridyl)azan

ASK #10569

Chemical Abstract Service Nr. 14292-35-4
Formelstamm C17-H22-Br-N3 . C4-H4-O4
Molgewicht 464.3528
Bruttoformel C₂₁H₂₆BrN₃O₄
2. Bezeichnung *N*-[(4-Bromphenyl)methyl]-*N*-ethyl-*N*-methyl-*N*-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (4-Brombenzyl){2-[(ethyl)(methyl)amino]ethyl}(2-pyridyl)azan-maleat (1:1)

ASK #10570

Chemical Abstract Service Nr. 4372-46-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 50892-79-0
Molgewicht 884.4042
Bruttoformel C₅₆H₁₀₁NO₆
Vorzugsbezeichnung Pyridoxintripalmitat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung {[6-Methyl-5-(palmitoyloxy)pyridin-3,4-diy]dimethyl}dipalmitat

ASK #10571

Chemical Abstract Service Nr. 22882-95-7
Molgewicht 322.5252
Bruttoformel C₂₁H₃₈O₂
2. Bezeichnung Isopropyl[(*Z,Z*)-octadeca-9,12-dienoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isopropyllinolat

ASK #10574

Chemical Abstract Service Nr. 39404-38-1
Molgewicht 1050.7947
Bruttoformel $C_{68}H_{138}O_4P$
2. Bezeichnung Bis[alkyl(C_{16} - C_{18})]hydrogenphosphat

ASK #10577

Molgewicht 167.2066
Bruttoformel $C_{12}H_9N$
2. Bezeichnung Carbazol

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #10578

Chemical Abstract Service Nr. 91-22-5
Molgewicht 129.1586
Bruttoformel C_9H_7N
2. Bezeichnung Chinolin
Zitat Bezeichnung 2 HAB2014R-2015R; USMI11; HAB2016R; IUPAC2005; HAB2001R-2011R; DAB1998R; HAB2012R-2013R

ASK #10580

Chemical Abstract Service Nr. 85-01-8
Molgewicht 178.2292
Bruttoformel $C_{14}H_{10}$
2. Bezeichnung Phenanthren
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #10582

Chemical Abstract Service Nr. 110-86-1
Molgewicht 79.0999
Bruttoformel C_5H_5N
2. Bezeichnung Pyridin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; IUPAC2005; EB6

ASK #10601

Chemical Abstract Service Nr. 9080-79-9
Formelstamm $[(C_8-H_8-O_3-S)x(y^-)] \cdot y Na^+ ca.$
2. Bezeichnung Poly(styrolsulfonsäure)-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumpolystyrolsulfonat
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.6,5.0,6.0+3,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1909

ASK #10604

Chemical Abstract Service Nr. 93-15-2
Molgewicht 178.2277
Bruttoformel $C_{11}H_{14}O_2$

2. Bezeichnung 1,2-Dimethoxy-4-(prop-2-en-1-yl)benzol

3. Bezeichnung 4-Allyl-1,2-dimethoxybenzol

ASK #10608

2. Bezeichnung (6,7-Epoxytropan-3-yl)[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-borat (1:x)

3. Bezeichnung Scopolaminborat (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #10609

Chemical Abstract Service Nr. 51460-78-7

Molgewicht 351.202

Bruttoformel C₁₇H₂₆BNO₆

2. Bezeichnung (Tropan-3-yl)[(RS)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-borat (1:1)

3. Bezeichnung Atropinborat (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #10616

Chemical Abstract Service Nr. 7413-34-5

Formelstamm (C₂₀H₂₀N₈O₅)₂⁻ 2Na⁺

Molgewicht 498.4029

Bruttoformel C₂₀H₂₀N₈Na₂O₅

Vorzugsbezeichnung Methotrexat-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung N-(4-[[[(2,4-Diaminopteridin-6-yl)methyl](methyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-2-[4-[(2,4-Diaminopteridin-6-yl)methyl](methyl)amino]benzamido]pentandisäure-Dinatriumsalz

ASK #10617

Chemical Abstract Service Nr. 9001-00-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37187-68-1; 9015-70-7

Vorzugsbezeichnung Ananasfrucht-Bromelaine

International Nonproprietary Name (INN.L8)

2. Bezeichnung Cysteinproteasen-Gemisch, gereinigt, aus dem Presssaft der Ananas-comosus-Frucht

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bromeline ' ; Bromelaine ' ; Bromelin ' ; EC 3.4.22.33; Fruchtsaft-Bromelain; Bromelain-Proteasen-Konzentrat ' ; Bromelain, Fruchtsaft- ; Bromelain ' ; Frucht-Bromelain

ASK #10619

Chemical Abstract Service Nr. 3759-92-0

Formelstamm C₁₃H₁₆N₄O₆ . Cl-H

Molgewicht 360.7503

Bruttoformel C₁₃H₁₇ClN₄O₆

Vorzugsbezeichnung Furaltadonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[(Morpholin-4-yl)methyl]-3-[[5-nitrofuran-2-yl)methylidene]amino]-1,3-oxazolidin-2-on-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-5-Morpholinomethyl-3-[(5-nitro-2-furylmethylen)amino]-1,3-oxazolidin-2-on-hydrochlorid

ASK #10620

Chemical Abstract Service Nr. 62-31-7

Formelstamm C8-H11-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 189.6394

Bruttoformel C₈H₁₂ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Dopaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L18)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/664; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/0664;
Ph.Eur.2005,5.0/0664

2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)benzol-1,2-diol-hydrochlorid

ASK #10621

Chemical Abstract Service Nr. 9046-56-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11126-66-2; 37259-86-2; 9059-39-6

Molgewicht 26600

Bruttoformel C₁₁₅₆H₁₈₀₄N₃₅₀O₃₃₆S₁₈

Vorzugsbezeichnung Ancrod

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2012; MeSH; BAN; UniProtKB; EC3.4.21.74; USMI13; MAR2012; USAN; Hager2008; CAS

2. Bezeichnung VIGGDECNIN EHRFLVAVYE GTNWTFCGG VLIHPEWVIT AEHCARRRMN LVFGMHRKSE KFDDEQERYP KKRYFIRCNK TRTSWDEDIM LIRLNKPVNN SEHIAPLSLP SNPIVGSDC RVMGWGSINR RIDVLSDEPR CANINLHNFT MCHGLFRKMP KKGRVLCAGD LRGRRDSCNS DSGGPLICNE ELHGIVARGP NPCAQPNKPA LYTSIYDYRD WVNNVIAGNA TCSP, 7,141:28,44:78,232:120,188:152,167:178,203-Hexakis(disulfid), 23,79,99,148,229-Asn-N⁴-glykosyliert mit Oligosacchariden, aus Calloselasma-rhodostoma-Schlangengift

ASK #10625

Chemical Abstract Service Nr. 6504-57-0

Formelstamm (C18-H24-N-O2-S)+ (CH3-O4-S)⁻

Molgewicht 429.5508

Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₆S₂

Vorzugsbezeichnung Tiemoniummetilsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L5),v.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung 4-[3-Hydroxy-3-phenyl-3-(thiophen-2-yl)propyl]-4-methylmorpholin-4-ium(methylsulfat)

ASK #10629

Chemical Abstract Service Nr. 1313-59-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37382-45-9

Molgewicht 61.9789

Bruttoformel Na₂O

2. Bezeichnung Natriumoxid

ASK #10630

Chemical Abstract Service Nr. 12136-45-7

Molgewicht 94.196

Bruttoformel K₂O

2. Bezeichnung Kaliumoxid

ASK #10633

Chemical Abstract Service Nr. 105-68-0

Molgewicht 144.2114

Bruttoformel C₈H₁₆O₂

2. Bezeichnung (3-Methylbutyl)propanoat

3. Bezeichnung Isopentylpropionat

ASK #10646

Chemical Abstract Service Nr. 112-53-8

Molgewicht 186.3342

Bruttoformel C₁₂H₂₆O

2. Bezeichnung Dodecan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Laurylalkohol; Dodecylalkohol

ASK #10658

Formelstamm C3-H6-O2 . C4-H11-N-O2

Molgewicht 179.2142

Bruttoformel C₇H₁₇NO₄

2. Bezeichnung 2,2'-Azandiyl-diethanol-propanoat (1:1)

3. Bezeichnung Propionsäure-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Propionsäure-2,2'-Iminodiethanol-Salz; 2,2'-Iminodiethanol-propionat (1:1)

ASK #10659

Chemical Abstract Service Nr. 49842-07-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 79645-27-5

Formelstamm C18-H37-N5-O9 . 2.5 H2-O4-S

Molgewicht 1425.4214

Bruttoformel C₃₆H₈₄N₁₀O₃₈S₅

Vorzugsbezeichnung Tobramycin-2.5-sulfat
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung 3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 6)-[2,6-diamino-2,3,6-tridesoxy- -D-ribo-hexopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (2:5)
ASK #10661
Chemical Abstract Service Nr. 83-75-0
Molgewicht 396.4794
Bruttoformel C₂₃H₂₈N₂O₄
2. Bezeichnung (Ethyl){(R)-(6-methoxychinolin-4-yl)[(2S,4R,5S)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methyl}carbonat
3. Bezeichnung Chinin(ethylcarbonat)
Zitat Bezeichnung 3 MAR29; USMI11
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (Ethyl){(R)-(6-methoxy-4-chinoly)[(2S,4R,5S)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methyl}carbonat

ASK #10669

Molgewicht 50800
2. Bezeichnung Protein C
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Plasmaprotein C vom Menschen

ASK #10672

2. Bezeichnung Sucrose, teilinvertiert ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #10674

Chemical Abstract Service Nr. 8006-44-8
2. Bezeichnung Candelillawachs
Zitat Bezeichnung 2 E902; GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 902

ASK #10675

Chemical Abstract Service Nr. 306-12-7
Molgewicht 199.0389
Bruttoformel C₆H₆AsNO₂
Vorzugsbezeichnung Oxophenarsin
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung 2-Amino-4-(oxoarsanyl)phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Amino-4-arsenosphenol

ASK #10676

2. Bezeichnung Antihämophiles Plasma vom Menschen
3. Bezeichnung Gerinnungsaktives Human-Plasma

ASK #10679

Chemical Abstract Service Nr. 871903-86-5

2. Bezeichnung Plasmaproteine vom Menschen ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Humanserumproteine; Proteine aus Plasma vom Menschen; Serumprotein, human; Humanplasmaprotein; Blutplasmaproteine vom Menschen; Plasma-Protein-Lösung; Plasma-Protein-Fraktion; Albumine und Globuline aus Plasma/Serum vom Menschen; Plasmaprotein, human; Proteine aus Humanblutserum; Plasmaproteinfraktionen; Bluteiweiß vom Menschen

ASK #10684

Chemical Abstract Service Nr. 96-27-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1320-53-2

Molgewicht 108.1594

Bruttoformel C₃H₈O₂S

2. Bezeichnung 3-Sulfanylpropan-1,2-diol

ASK #10688

Chemical Abstract Service Nr. 13464-35-2

Molgewicht 146.0187

Bruttoformel AsKO₂

2. Bezeichnung Kaliumarsenit

Zitat Bezeichnung 2 USM12

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Kaliumdioxoarsenat(III)

ASK #10691

Chemical Abstract Service Nr. 16595-80-5

Formelstamm C11-H12-N2-S . Cl-H

Molgewicht 240.7523

Bruttoformel C₁₁H₁₃ClN₂S

Vorzugsbezeichnung Levamisolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L9)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/726; DAC87; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/0726; Ph.Eur.2005,5.0/0726

2. Bezeichnung (S)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1-b][1,3]thiazol-hydrochlorid

ASK #10694

Chemical Abstract Service Nr. 312-93-6

Formelstamm (C22-H28-F-O8-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 472.441

Bruttoformel C₂₂H₃₀FO₈P

Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)dihydrogenphosphat

ASK #10697

Chemical Abstract Service Nr. 23983-43-9
Molgewicht 400.594
Bruttoformel C₂₆H₄₀O₃
Vorzugsbezeichnung Prasteronenantat
International Nonproprietary Name INN.L18,v.L18
2. Bezeichnung 17-Oxoandrost-5-en-3 -ylheptanoat

ASK #10698

Chemical Abstract Service Nr. 1188-58-5
Molgewicht 625.0177
Bruttoformel C₃₉H₇₆O₅
2. Bezeichnung (3-Hydroxypropan-1,2-diy)distearat
3. Bezeichnung Glycerol-1,2-distearat

ASK #10699

Chemical Abstract Service Nr. 38562-01-5
Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺ . C₄-H₁₁-N-O₃
Molgewicht 475.616
Bruttoformel C₂₄H₄₅NO₈
Vorzugsbezeichnung Dinoprost-Trometamol
International Nonproprietary Name INN.L12,L5
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1312; Ph.Eur.2008,6.0/1312; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1312
2. Bezeichnung (5*Z*)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #10700

Chemical Abstract Service Nr. 54143-57-6
Formelstamm C₁₄-H₂₂-Cl-N₃-O₂ . Cl-H . H₂-O
Molgewicht 354.2726
Bruttoformel C₁₄H₂₃Cl₂N₃O₂
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-*N*-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
3. Bezeichnung Metoclopramidhydrochlorid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Metoclopramidhydrochlorid 1 HO; 4-Amino-5-chlor-*N*-(2-diethylaminoethyl)-*o*-anisamid-monohydrochlorid 1 HO; 4-Amino-5-chlor-*N*-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-hydrochlorid; Metoclopramid-Monohydrochlorid-Monohydrat; Metoclopramidhydrochlorid-Monohydrat; Metoclopramidhydrochlorid ' ; Metoclopramidhydrochlorid-1-Wasser; 4-Amino-5-chlor-*N*-(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid-hydrochlorid 1 HO

ASK #10701

Chemical Abstract Service Nr. 123-68-2
Molgewicht 156.2221

Bruttoformel C₉H₁₆O₂
2. Bezeichnung (Prop-2-en-1-yl)hexanoat
3. Bezeichnung Allylhexanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Allylcaproat

ASK #10708

Chemical Abstract Service Nr. 18972-56-0
Molgewicht 274.4726
Bruttoformel F₆MgSi
2. Bezeichnung Magnesiumhexafluorosilicat 6 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #10709

Chemical Abstract Service Nr. 10294-26-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 14125-27-0; 19287-89-9
Molgewicht 311.799
Bruttoformel Ag₂O₄S
2. Bezeichnung Silbersulfat
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.8275

ASK #10710

Chemical Abstract Service Nr. 7789-23-3
Molgewicht 58.0967
Bruttoformel FK
2. Bezeichnung Kaliumfluorid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR29; GII

ASK #10711

Chemical Abstract Service Nr. 26061-35-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11006-34-1
Molgewicht 724.148
Bruttoformel C₃₄H₃₁CuN₄Na₃O₆
2. Bezeichnung Chlorophyllin-Kupfer-Komplex-Trinatriumsalz
Zitat Bezeichnung 2 E141

ASK #10714

Formelstamm C7-H17-N . C7-H6-O2
Molgewicht 237.3379
Bruttoformel C₁₄H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Tuaminoheptanbenzoat
International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung Heptan-2-amin-benzoat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Heptan-2-ylazan-benzoat (1:1)

ASK #10715

Chemical Abstract Service Nr. 9035-58-9
Molgewicht 29600
2. Bezeichnung Thromboplastin
Zitat Bezeichnung 2 USMI10
3. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor

ASK #10718

Chemical Abstract Service Nr. 15823-89-9
Formelstamm C₁₄-H₂₀-N₄-O . Cl-H
Molgewicht 296.7957
Bruttoformel C₁₄H₂₁ClN₄O
Vorzugsbezeichnung Imolaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-2-(5-imino-3-phenyl-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-4-yl)ethanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethyl[2-(5-imino-3-phenyl-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-4-yl)ethyl]azan-hydrochlorid

ASK #10721

Chemical Abstract Service Nr. 2668-66-8
Molgewicht 344.4877
Bruttoformel C₂₂H₃₂O₃
Vorzugsbezeichnung Medryson
International Nonproprietary Name INNv.L16
2. Bezeichnung 11 -Hydroxy-6 -methylpregn-4-en-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 11beta-Hydroxy-6alpha-methyl-4-pregnen-3,20-dion; 11beta-Hydroxy-6alpha-methylprogesteron

ASK #10722

Chemical Abstract Service Nr. 16949-65-8
Molgewicht 166.3809
Bruttoformel F₆MgSi
2. Bezeichnung Magnesiumhexafluorosilicat
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #10723

Chemical Abstract Service Nr. 3605-01-4

Molgewicht 298.3397
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Piribedil
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GI; USMI10
2. Bezeichnung 2-[4-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]piperazin-1-yl]pyrimidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-[4-[3,4-(Methylenedioxy)benzyl]piperazin-1-yl]pyrimidin

ASK #10724

Chemical Abstract Service Nr. 555-29-3
Formelstamm (C₁₀H₁₂N₂O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 211.2145
Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₄
Vorzugsbezeichnung DL-Methyldopa
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung (RS)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-2-methylpropansäure

ASK #10729

Chemical Abstract Service Nr. 43210-67-9
Molgewicht 299.3476
Bruttoformel C₁₅H₁₃N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Fenbendazol
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3891; EAB3.2-4(1999-2001)/1208; GI; MAR28
2. Bezeichnung Methyl[5-(phenylsulfanyl)benzimidazol-2-yl]carbamat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Fenbendazol für Tiere

ASK #10730

Chemical Abstract Service Nr. 1805-32-9
Molgewicht 177.0279
Bruttoformel C₇H₆Cl₂O
2. Bezeichnung (3,4-Dichlorphenyl)methanol
3. Bezeichnung 3,4-Dichlorbenzylalkohol

ASK #10732

Chemical Abstract Service Nr. 330-95-0
Formelstamm C₁₃-H₁₀-N₄-O₅ . C₆-H₈-N₂-O
Molgewicht 426.3828

Bruttoformel C₁₉H₁₈N₆O₆
2. Bezeichnung 1,3-Bis(4-nitrophenyl)harnstoff -
4,6-Dimethylpyrimidin-2-ol (1:1)
3. Bezeichnung Nicarbazin
Zitat Bezeichnung 3 BAN; CAS; MAR28; USMI10

ASK #10735

Chemical Abstract Service Nr. 109-60-4
Molgewicht 102.1317
Bruttoformel C₅H₁₀O₂
2. Bezeichnung Propylacetat
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #10736

Chemical Abstract Service Nr. 106-30-9
Molgewicht 158.238
Bruttoformel C₉H₁₈O₂
2. Bezeichnung Ethylheptanoat

ASK #10737

Chemical Abstract Service Nr. 123-86-4
Molgewicht 116.1583
Bruttoformel C₆H₁₂O₂
2. Bezeichnung Butylacetat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #10738

Chemical Abstract Service Nr. 25395-31-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1300-63-6; 29860-16-0
Molgewicht 176.1672
Bruttoformel C₇H₁₂O₅
2. Bezeichnung (Propan-1,2/3-diyl)diacetat
3. Bezeichnung Glyceroldiacetat

ASK #10739

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-fettsäureester
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Macrogol-fettsäureester; Polyethylenglycol-fettsäureester

ASK #10742

2. Bezeichnung Zea-mays-Quellstärke, teilverzuckert
3. Bezeichnung Maisquellstärke, teilverzuckert

ASK #10743

Formelstamm C5-H7-N3-O2 . C-H4-O3-S

Molgewicht	237.2336
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Dimetridazolmesilat
International Nonproprietary Name	INNv.L17,v.L18
2. Bezeichnung	1,2-Dimethyl-5-nitroimidazol-methansulfonat (1:1)
ASK #10749	
Chemical Abstract Service Nr.	16856-18-1
Formelstamm	C6-H14-N4-O2 . C5-H6-O5
Molgewicht	320.2991
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ N ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Argininoxoglutrat
International Nonproprietary Name	INN.L6,v.L22
2. Bezeichnung	2-Oxopentandisäure-L-Arginin-Salz (1:1)
ASK #10750	
Chemical Abstract Service Nr.	23696-28-8
Molgewicht	263.2493
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Olaquinox
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	N-(2-Hydroxyethyl)-3-methyl-1,4-dioxo-1 ⁵ ,4 ⁵ -chinoxalin-2-carboxamid
ASK #10751	
Chemical Abstract Service Nr.	33342-05-1
Molgewicht	527.6324
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₃ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Gliquidon
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-[4-[2-(7-methoxy-4,4-dimethyl-1,3-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-2-isoquinolyl)ethyl]phenylsulfonyl]harnstoff
ASK #10752	
Chemical Abstract Service Nr.	14918-35-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11005-97-3; 35536-85-7
Molgewicht	527.5201
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₇ N ₃ O ₁₃
2. Bezeichnung	O-6-Amino-6-desoxy-L-glycero-D-galacto-heptopyranosyliden-(1 2-3)-O- -D-talopyranosyl-(1 5)-2-desoxy-N ¹ -methyl-D-streptamin
3. Bezeichnung	Destomycin A
Zitat Bezeichnung 3	USMI12

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

5-O-[2,3-O-(6-Amino-6-desoxy-L-glycero-D-galacto-heptopyranosylen)-beta-D-talopyranosyl]-2-desoxy-N(1)-methyl-D-streptamin

ASK #10753

Chemical Abstract Service Nr.	7743-96-6
Molgewicht	566.6554
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₃ FO ₉
Vorzugsbezeichnung	Dexamethason-21-troxundat
International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L46
2. Bezeichnung	(9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(3,6,9-trioxaundecanoat)

ASK #10754

Chemical Abstract Service Nr.	3599-32-4
Formelstamm	(C ₄₃ -H ₄₇ -N ₂ -O ₆ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	774.9629
Bruttoformel	C ₄₃ H ₄₇ N ₂ NaO ₆ S ₂
2. Bezeichnung	4-(2-{7-[1,1-Dimethyl-3-(4-sulfobutyl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>]indol-2-yliden]hepta-1,3,5-trienyl}-1,1-dimethyl-1 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>]indol-3-yl)butan-1-sulfonat-Natriumsalz
3. Bezeichnung	Indocyaningrün-Mononatriumsalz

ASK #10755

Chemical Abstract Service Nr.	5003-48-5
Molgewicht	313.3047
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Benorilat
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(4-Acetamidophenyl)[2-(acetyloxy)benzoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetamidophenyl)(2-acetoxybenzoat)

ASK #10757

Chemical Abstract Service Nr.	112-31-2
Molgewicht	156.2652
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ O
2. Bezeichnung	Decanal
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; ROMP9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #10765

Chemical Abstract Service Nr.	111-27-3
Molgewicht	102.1748
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O
2. Bezeichnung	Hexan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 USMI11
 ASK #10766
Chemical Abstract Service Nr. 123-38-6
Molgewicht 58.0791
Bruttoformel C₃H₆O
2. Bezeichnung Propanal
3. Bezeichnung Propionaldehyd
Zitat Bezeichnung 3 ARC2652; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
 ASK #10770
Chemical Abstract Service Nr. 68525-86-0
2. Bezeichnung Zea-mays-Körnermehl
3. Bezeichnung Maismehl
 ASK #10774
Chemical Abstract Service Nr. 4578-31-8
Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₅-O₇-P)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 391.1849
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₅Na₂O₇P
Vorzugsbezeichnung Dinatriumadenosinphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung Adenosin-5'-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Adenosinphosphat-Dinatrium; Adenosinmonophosphat-Dinatrium
 ASK #10776
Chemical Abstract Service Nr. 24305-27-9
Molgewicht 362.3837
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₆O₄
Vorzugsbezeichnung Protirelin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2005,5.0/1144; Ph.Eur.2002,4.00/1144; USAN; Ph.Eur.2008,6.0/1144; BP2001-2010; MAR27
2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-prolinamid
 ASK #10777
Chemical Abstract Service Nr. 22204-53-1
Formelstamm (C₁₄-H₁₃-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 230.2592
Bruttoformel C₁₄H₁₄O₃
Vorzugsbezeichnung Naproxen
International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/731; USMI9.6245; PHARMEUROPA13.1,15.4; Eur.Ph.2011,7.0; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR28; Ph.Eur.2008,6.0.6.2/0731; USAN; Ph.Eur.2005,5.0.5.2/0731; BP2001-2011

2. Bezeichnung (2S)-2-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)propansäure

ASK #10779

Chemical Abstract Service Nr. 5593-20-4

Molgewicht 504.5876

Bruttoformel C₂₈H₃₇FO₇

2. Bezeichnung 9-Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyldipropoat

3. Bezeichnung Betamethasondipropionat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Betamethason-17,21-dipropionat

ASK #10791

Chemical Abstract Service Nr. 34312-10-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 5937-27-9

Formelstamm C6-H13-N3-O3 . Cl-H

Molgewicht 211.6467

Bruttoformel C₆H₁₄ClN₃O₃

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-5-ureidopentansäure-hydrochlorid

3. Bezeichnung L-Citrullinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI9

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (+)-2-Amino-5-ureidovaleriansäure-monohydrochlorid; Citrullinhydrochlorid; N(5)-Aminocarbonyl-L-ornithinmonohydrochlorid

ASK #10798

Chemical Abstract Service Nr. 120-80-9

Molgewicht 110.1106

Bruttoformel C₆H₆O₂

2. Bezeichnung Benzol-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Brenzcatechin

ASK #10801

Chemical Abstract Service Nr. 16788-57-1

Molgewicht 228.2217

Bruttoformel HK₂O₄P

2. Bezeichnung Dikaliumhydrogenphosphat-Trihydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dikaliumhydrogenphosphat 3 HO

ASK #10804

Chemical Abstract Service Nr. 24729-96-2

Formelstamm (C18-H32-Cl-N2-O8-P-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 504.9629
Bruttoformel C₁₈H₃₄ClN₂O₈PS
Vorzugsbezeichnung Clindamycin-2-dihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0996; Ph.Eur.2005,5.0/0996; Ph.Eur.2002,4.00/996
2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-2-*O*-phosphono-1-thio-*L*-*threo*-*D*-*galacto*-octopyranosid}

ASK #10805

Chemical Abstract Service Nr. 37671-82-2
Formelstamm C23-H27-N3-O . C14-H10-O4
Molgewicht 603.7068
Bruttoformel C₃₇H₃₇N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Prenoxdiazinhibenzat
International Nonproprietary Name INN.L26,v.L18
2. Bezeichnung 1-{2-[3-(2,2-Diphenylethyl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl]ethyl}piperidin-[2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat] (1:1)

ASK #10808

Chemical Abstract Service Nr. 106-25-2
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung Nerol
3. Bezeichnung Nerylalkohol

ASK #10809

Chemical Abstract Service Nr. 104-54-1
Molgewicht 134.1751
Bruttoformel C₉H₁₀O
2. Bezeichnung 3-Phenylprop-2-en-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Cinnamylalkohol

ASK #10812

Chemical Abstract Service Nr. 111-46-6
Molgewicht 106.1204
Bruttoformel C₄H₁₀O₃
2. Bezeichnung 2,2'-Oxydiethanol
3. Bezeichnung Diethylenglycol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; FIE96; MAR28; USMI9.3100

ASK #10815

Chemical Abstract Service Nr. 298-51-1

Formelstamm C19-H22-N2-O2-S . Cl-H
Molgewicht 378.9161
Bruttoformel C₁₉H₂₃ClN₂O₂S
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(10*H*-phenothiazin-10-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #10824

Chemical Abstract Service Nr. 141-82-2

Formelstamm (C3-H2-O4)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 104.0615
Bruttoformel C₃H₄O₄
2. Bezeichnung Propandisäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Malonsäure
Zitat Bezeichnung 3 GII; USMI10; ROMP8

ASK #10825

Formelstamm C21-H26-Cl-N-O . C3-H4-O4
Molgewicht 447.9517
Bruttoformel C₂₄H₃₀ClNO₅
Vorzugsbezeichnung Clemastinmalonat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung (*R*)-2-{2-[(*R*)-1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}-1-methylpyrrolidin-malonat (1:1)

ASK #10832

Chemical Abstract Service Nr. 557-34-6

Formelstamm 2(C2-H3-O2)⁻ Zn²⁺
Molgewicht 183.468
Bruttoformel C₄H₆O₄Zn
2. Bezeichnung Essigsäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung Zinkacetat
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; ROMP10; MAR28

ASK #10833

Chemical Abstract Service Nr. 54391-46-7

Formelstamm (C6-H10-O5)_n
2. Bezeichnung [-D-Gal- -D-Man-(1 6)]_x - [-D-Man-(1 4)]_y - [-D-Gal- -D-Man-(1 6)]_z
Zitat Bezeichnung 2 HPP4,III
3. Bezeichnung Galactomannan
Zitat Bezeichnung 3 GII(2); HPP4,III

ASK #10837

Chemical Abstract Service Nr. 103-26-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 403649-70-7

Molgewicht 162.1852

Bruttoformel C₁₀H₁₀O₂

2. Bezeichnung Methyl(3-phenylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung Methylcinnamat

Zitat Bezeichnung 3 DAB1997R

ASK #10848

2. Bezeichnung Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-1760

3. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-1760-hydriertes-rizinusöl

ASK #10849

Chemical Abstract Service Nr. 9003-11-6

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen-co-oxypropylen) (x:y)

ASK #10858

Formelstamm C14-H14-N2 . C2-H4-O2

Molgewicht 270.3263

Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Naphazolinacetat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 2-(1-Naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol-acetat (1:1)

ASK #10859

Chemical Abstract Service Nr. 67-43-6

Formelstamm (C14-H18-N3-O10)⁵⁻ 5H⁺

Molgewicht 393.3465

Bruttoformel C₁₄H₂₃N₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Pentetsäure

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI9

2. Bezeichnung N,N-[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[N-(carboxymethyl)glycin]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure

ASK #10864

Chemical Abstract Service Nr. 9061-82-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12698-90-7; 8015-95-0; 8047-25-4

2. Bezeichnung Natriumcarrageenat

Zitat Bezeichnung 2 FIE96

3. Bezeichnung Carrageen-Natriumsalz

ASK #10865

Chemical Abstract Service Nr. 102-98-7

Molgewicht	338.519
Bruttoformel	$C_6H_7BHgO_3$
2. Bezeichnung	Phenylquecksilber()-dihydrogenborat

ASK #10872

Chemical Abstract Service Nr.	110-19-0
Molgewicht	116.1583
Bruttoformel	$C_6H_{12}O_2$
2. Bezeichnung	(2-Methylpropyl)acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isobutylacetat

ASK #10876

Chemical Abstract Service Nr.	3305-68-8
Molgewicht	849.3829
Bruttoformel	$C_{54}H_{105}O_4P$
2. Bezeichnung	Tris[(Z)-octadec-9-en-1-yl]phosphat

ASK #10877

Chemical Abstract Service Nr.	11138-66-2
2. Bezeichnung	Xanthomonas-campestris-Polysaccharid
3. Bezeichnung	Xanthangummi
Zitat Bezeichnung 3	MAR2012; Ph.Eur.3.1-4,4.0,5.0,6.0+1+3+4,7.0(1998-2011)/1277
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 415

ASK #10883

Chemical Abstract Service Nr.	122-63-4
Molgewicht	164.2011
Bruttoformel	$C_{10}H_{12}O_2$
2. Bezeichnung	Benzylpropionat

ASK #10890

Chemical Abstract Service Nr.	80-26-2
Molgewicht	196.286
Bruttoformel	$C_{12}H_{20}O_2$
2. Bezeichnung	[1-Methyl-1-(4-methylcyclohex-3-en-1-yl)ethyl]acetat
3. Bezeichnung	(<i>p</i> -Menth-1-en-8-yl)acetat

ASK #10892

Chemical Abstract Service Nr.	5655-61-8
Molgewicht	196.286
Bruttoformel	$C_{12}H_{20}O_2$
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]acetat

3. Bezeichnung (1*S*,2*R*,4*S*)-Bornylacetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (-)-Bornylacetat

ASK #10896

Chemical Abstract Service Nr. 127-51-5

Molgewicht 206.3239

Bruttoformel C₁₄H₂₂O

2. Bezeichnung (3*E*)- und/oder (3*Z*)-3-Methyl-4-[(1*R*)- und/oder (4*S*)-2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yl]but-3-en-2-on, Gemisch mit geringeren Mengen isomerer Stoffe wie 1-(2,6,6-Trimethylcyclohex-2-en-1-yl)pent-1-en-3-on [-Methyl- -ionon], 3-Methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)but-3-en-2-on [Isomethyl- -ionon], 4-(2,2-Dimethyl-6-methylidencyclohexyl)but-3-en-2-on [Isomethyl- -ionon]

3. Bezeichnung 3-Methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yl)but-3-en-2-on

ASK #10897

Chemical Abstract Service Nr. 93-92-5

Molgewicht 164.2011

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂

2. Bezeichnung (1-Phenylethyl)acetat

ASK #10906

Chemical Abstract Service Nr. 2052-14-4

Molgewicht 194.2271

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₃

2. Bezeichnung Butyl(2-hydroxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Butylsalicylat

ASK #10907

Chemical Abstract Service Nr. 109-94-4

Molgewicht 74.0785

Bruttoformel C₃H₆O₂

2. Bezeichnung Ethylformiat

Zitat Bezeichnung 2 USM19.3743; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #10941

Chemical Abstract Service Nr. 7782-87-8

Molgewicht 104.0867

Bruttoformel H₂KO₂P

2. Bezeichnung Kaliumphosphinat

ASK #10945

Chemical Abstract Service Nr. 13446-53-2

Molgewicht 292.2047

Bruttoformel Br₂Mg

2. Bezeichnung Magnesiumbromid 6 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #10952

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9002-04-4

Molgewicht 33800

Vorzugsbezeichnung Thrombin vom Rind

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor a vom Rind

ASK #10954

Chemical Abstract Service Nr. 26864-56-2

Molgewicht 523.9651

Bruttoformel C₂₈H₂₇ClF₅NO

Vorzugsbezeichnung Penfluridol

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6879; USAN; MAR27

2. Bezeichnung 1-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-4-[4-chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-4-ol

ASK #10955

Chemical Abstract Service Nr. 23964-58-1

Molgewicht 284.3745

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Articain

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *rac*-Methyl(4-methyl-3-[(2*R*)-2-(propylamino)propanamido]thiophen-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Carticain

ASK #10956

Chemical Abstract Service Nr. 23233-88-7

Molgewicht 463.5714

Bruttoformel C₁₅H₁₀Br₂ClNO₂S

Vorzugsbezeichnung Brotianid

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung [2-Brom-6-(4-bromphenylcarbamothioyl)-4-chlorphenyl]acetat

ASK #10958

Chemical Abstract Service Nr. 14919-77-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14046-64-1

Formelstamm C10-H15-N3-O5 . Cl-H
Molgewicht 293.7041
Bruttoformel C₁₀H₁₆ClN₃O₅
Vorzugsbezeichnung Benserazidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 GI; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1173; Ph.Eur.2002,4.00/1173; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/1173
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-hydroxy-*N*-[(2,3,4-trihydroxyphenyl)methyl]propanhydrazid-hydrochlorid

ASK #10961

Chemical Abstract Service Nr. 63-45-6
Formelstamm C15-H21-N3-O . 2 H3-O4-P
Molgewicht 455.3371
Bruttoformel C₁₅H₂₇N₃O₉P₂
Vorzugsbezeichnung Primaquinbisdihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/635; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/635; Ph.Eur.2005,5.0/635
2. Bezeichnung 4-*N*-(6-Methoxychinolin-8-yl)pentan-1,4-diamin-phosphat (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Primaquinbis(phosphat); (5-Aminopentan-2-yl)(6-methoxy-8-chinoly)azan-phosphat (1:2)

ASK #10964

Chemical Abstract Service Nr. 6424-15-3
Formelstamm 2(C6-H5-O7)3⁻ 3Co2⁺ . 2 H2-O
Molgewicht 591.0296
Bruttoformel C₁₂H₁₀Co₃O₁₄
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Cobalt()-Salz (2:3) 2 H₂O
3. Bezeichnung Cobalt()-citrat 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Cobalt(II)-Salz 2 HO

ASK #10969

Chemical Abstract Service Nr. 6810-05-5
Formelstamm (C6-H10-O12-P2)4⁻ 2Mg2⁺
Molgewicht 384.6939
Bruttoformel C₆H₁₀Mg₂O₁₂P₂
Vorzugsbezeichnung Fosfructose-Dimagnesium
International Nonproprietary Name (INN.L43)
2. Bezeichnung D-Fructose-1,6-bis(dihydrogenphosphat)-Dimagnesiumsalz

ASK #10970

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6055-82-9

Formelstamm	(C6-H10-O12-P2)4 ⁻ 2Ca2 ⁺ . H2-O
Molgewicht	434.2552
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ Ca ₂ O ₁₂ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Fosfructose-Dicalcium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	D-Fructose-1,6-bis(dihydrogenphosphat)-Dicalciumsalz 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #10972	
Chemical Abstract Service Nr.	28860-95-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	27925-91-3; 31823-41-3
Formelstamm	(C10-H13-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	226.2292
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Carbidopa
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	(S)-2-(3,4-Dihydroxybenzyl)-2-hydrazinylpropansäure
ASK #10975	
Chemical Abstract Service Nr.	620-23-5
Molgewicht	120.1485
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O
2. Bezeichnung	3-Methylbenzaldehyd
ASK #10978	
Chemical Abstract Service Nr.	118064-90-7
Molgewicht	46.0684
Bruttoformel	C ₂ H ₆ O
2. Bezeichnung	Ethanol x% ((mit Angaben zur Konzentration))
Zitat Bezeichnung 2	GII(8); Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ROMP8
ASK #10981	
Chemical Abstract Service Nr.	134-20-3
Molgewicht	151.1626
Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₂
2. Bezeichnung	Methyl(2-aminobenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylantranilat
ASK #10986	
Chemical Abstract Service Nr.	23964-57-0

Formelstamm C13-H20-N2-O3-S . Cl-H
Molgewicht 320.8354
Bruttoformel C₁₃H₂₁ClN₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Articaïnhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.01/1688; Ph.Eur.2005,5.0/1688; Ph.Eur.2008,6.0/1688
2. Bezeichnung *rac*-Methyl[4-methyl-3-[(2*R*)-2-(propylamino)propanamido]thiophen-2-carboxylat]-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Carticaïnhydrochlorid

ASK #10987

2. Bezeichnung Allium-sativum-Zwiebel-Pulver
3. Bezeichnung Knoblauchpulver
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1216; Ph.Eur.2002,4.00/1216; Ph.Eur.2005,5.0/1216
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Knoblauchzwiebel-Pulver

ASK #10988

Chemical Abstract Service Nr. 64238-92-2
Formelstamm 2(C21-H27-N-O) . C23-H16-O6
Molgewicht 1007.2599
Bruttoformel C₆₅H₇₀N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Benproperinhemiëbonat
International Nonproprietary Name INN.L12,v.L18
2. Bezeichnung 1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin-[4,4'-methylenebis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)

ASK #10989

Chemical Abstract Service Nr. 1115-84-0
Formelstamm (C6-H14-N-O2-S)+ Cl⁻
Molgewicht 199.6989
Bruttoformel C₆H₁₄ClNO₂S
2. Bezeichnung (*S*)-(3-Amino-3-carboxypropyl)dimethylsulfoniumchlorid
3. Bezeichnung (*S*)-*S*-Methylmethioniniumchlorid

ASK #10995

Chemical Abstract Service Nr. 104-67-6
Molgewicht 184.2753
Bruttoformel C₁₁H₂₀O₂
2. Bezeichnung 5-Heptyloxolan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Heptyltetrahydrofuran-2-on

ASK #10999

Chemical Abstract Service Nr. 4602-84-0
Molgewicht 222.3663
Bruttoformel C₁₅H₂₆O
2. Bezeichnung 3,7,11-Trimethyldodeca-2,6,10-trien-1-ol
3. Bezeichnung Farnesol

ASK #11020

Chemical Abstract Service Nr. 6640-22-8
Formelstamm (C23-H14-O6)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 432.3332
Bruttoformel C₂₃H₁₄Na₂O₆
Vorzugsbezeichnung Dinatriumembonat
International Nonproprietary Name (INNv.L18)
2. Bezeichnung 4,4'-Methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carbonsäure)-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Embonsäure-Dinatriumsalz; 4,4'-Methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoesäure)-Dinatriumsalz; Natriumembonat

ASK #11023

Formelstamm C11-H17-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 247.7185
Bruttoformel C₁₁H₁₈ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Dioxethedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 4-(2-Ethylamino-1-hydroxypropyl)benzol-1,2-diol (duplicated name 11023)

ASK #11026

Chemical Abstract Service Nr. 308062-73-9
2. Bezeichnung Anthocyane
Zitat Bezeichnung 2 E163; ROMP; CAS

ASK #11032

Chemical Abstract Service Nr. 26908-91-8
Formelstamm C21-H31-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 365.9373
Bruttoformel C₂₁H₃₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Bornaprinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung (3-Diethylaminopropyl)(2-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #11033

Chemical Abstract Service Nr. 22232-71-9
Molgewicht 284.7402
Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Mazindol
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR29; GLST; USAN
2. Bezeichnung 5-(4-Chlorphenyl)-2,5-dihydro-3*H*-imidazo[2,1-*a*]isoindol-5-ol

ASK #11034

Chemical Abstract Service Nr. 777-11-7
Molgewicht 361.3909
Bruttoformel C₉H₄Cl₃IO
Vorzugsbezeichnung Haloproglin
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11; USAN; USP23
2. Bezeichnung 1,2,4-Trichlor-5-(3-iodprop-2-in-1-yloxy)benzol

ASK #11037

Chemical Abstract Service Nr. 5586-87-8
Formelstamm C12-H18-Cl-N . Cl-H
Molgewicht 248.192
Bruttoformel C₁₂H₁₉Cl₂N
Vorzugsbezeichnung Mefenorexhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L19)
Zitat Bezeichnung 1 GLST; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 3-Chlor-*N*-(1-phenylpropan-2-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Chlorpropyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #11038

2. Bezeichnung Anogeissus-latifolia-Gummi
3. Bezeichnung Ghatti Gummi

ASK #11041

Chemical Abstract Service Nr. 101-86-0
Molgewicht 216.3187
Bruttoformel C₁₅H₂₀O
2. Bezeichnung 2-Benzylidenoctanal

ASK #11046

Chemical Abstract Service Nr. 5989-27-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1051930-86-9; 7705-13-7; 94765-75-0; 95327-98-3

Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung (4*R*)-1-Methyl-4-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-1-en
3. Bezeichnung (+)-Limonen
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (+)-p-Mentha-1,8-dien; (R)-4-Isopropenyl-1-methylcyclohexen; (R)-1-Methyl-4-(1-methylvinyl)cyclohexen; Limonen ' ; (R)-Limonen; (R)-4-Isopropenyl-1-methylcyclohex-1-en

ASK #11049

Chemical Abstract Service Nr. 5868-05-3
Molgewicht 556.5229
Bruttoformel C₂₉H₂₄N₄O₈
Vorzugsbezeichnung Niceritrol
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM11
2. Bezeichnung Pentaerythritoltetranicotinat

ASK #11050

Molgewicht 465.5381
Bruttoformel C₂₇H₃₁NO₆
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-nicotinat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylnicotinat

ASK #11051

Chemical Abstract Service Nr. 127-71-9
Molgewicht 276.311
Bruttoformel C₁₃H₁₂N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Sulfabenzamid
International Nonproprietary Name INN.L12
2. Bezeichnung *N*-Sulfanilylbenzamid

ASK #11052

Formelstamm (C₄-H₅-N-O₄)²⁻ Mg²⁺ . Cl-H . 3 H₂-O
Molgewicht 245.8986
Bruttoformel C₄H₆ClMgNO₄
Vorzugsbezeichnung Magnesiumaspartat-hydrochlorid-Trihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L41)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Magnesiumsalz-hydrochlorid (1:1:1) 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Magnesiumaspartat-hydrochlorid 3 HO

ASK #11055

Chemical Abstract Service Nr. 552-94-3
Formelstamm (C₁₄-H₉-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 258.2262
Bruttoformel C₁₄H₁₀O₅
Vorzugsbezeichnung Salsalat
International Nonproprietary Name INN.L13
2. Bezeichnung 2-(2-Hydroxybenzoyloxy)benzoesäure

ASK #11061

Chemical Abstract Service Nr. 26183-44-8
Molgewicht 310.45
Bruttoformel C₁₄H₃₀O₅S
2. Bezeichnung -Dodecyl- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-x
3. Bezeichnung -Dodecylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #11062

Chemical Abstract Service Nr. 53746-45-5
Formelstamm 2(C₁₅-H₁₃-O₃)⁻ Ca²⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 558.6324
Bruttoformel C₃₀H₂₆CaO₆
Vorzugsbezeichnung Fenopropfen-Hemicalcium 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L43)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3-Phenoxyphenyl)propansäure-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2-(3-Phenoxyphenyl)propansäure-Calciumsalz (2:1) 2 HO

ASK #11063

Chemical Abstract Service Nr. 1622-79-3
Formelstamm C₁₆-H₂₂-F-N-O . Cl-H
Molgewicht 299.8113
Bruttoformel C₁₆H₂₃ClFNO
Vorzugsbezeichnung Melperonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-(4-methylpiperidino)butan-1-on-hydrochlorid

ASK #11069

2. Bezeichnung Ethylalkanoate(C_x-C_y)

ASK #11071

Chemical Abstract Service Nr. 333-18-6
Formelstamm C₂-H₈-N₂ . 2 Cl-H

Molgewicht 133.0202
Bruttoformel $C_2H_{10}Cl_2N_2$
2. Bezeichnung Ethan-1,2-diamin-dihydrochlorid
3. Bezeichnung Ethylendiamin-Dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ethylenbis(azan)-dihydrochlorid

ASK #11072

Chemical Abstract Service Nr. 90-02-8
Molgewicht 122.1213
Bruttoformel $C_7H_6O_2$
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzaldehyd
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Salicylaldehyd

ASK #11074

Chemical Abstract Service Nr. 109-19-3
Molgewicht 158.238
Bruttoformel $C_9H_{18}O_2$
2. Bezeichnung Butyl(3-methylbutanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Butylisovalerat

ASK #11076

Formelstamm $(C_{30}H_{40}N_4)_2^+ 2(C_3H_5O_3)^-$
Molgewicht 634.8054
Bruttoformel $C_{36}H_{50}N_4O_6$
Vorzugsbezeichnung Dequaliniumdilactat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-ium)(2-hydroxypropanoat) (1:2)

ASK #11079

Chemical Abstract Service Nr. 4070-80-8
Formelstamm $(C_{22}H_{39}O_4)^- Na^+$
Molgewicht 390.5324
Bruttoformel $C_{22}H_{39}NaO_4$
2. Bezeichnung Octadecyl(hydrogenfumarat)-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2 GI
3. Bezeichnung Natriumstearylumarat (Ph.Eur.)

ASK #11080

Chemical Abstract Service Nr. 23930-19-0

Molgewicht	332.477
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Alfaxalon
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-5 -pregnan-11,20-dion
ASK #11081	
Chemical Abstract Service Nr.	23930-37-2
Molgewicht	390.5131
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Alfadolon-21-acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-11,20-dioxo-5 -pregnan-21-ylacetat
ASK #11082	
Chemical Abstract Service Nr.	3930-20-9
Molgewicht	272.3638
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sotalol
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8499; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(4-((1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl)phenyl)methansulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-[(<i>RS</i>)-1-Hydroxy-2-(isopropylamino)ethyl]methansulfonanilid
ASK #11083	
Chemical Abstract Service Nr.	5611-51-8
Molgewicht	532.6407
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₁ FO ₇
Vorzugsbezeichnung	Triamcinolonhexacetonid
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/867; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/867; Ph.Eur.2002,4.00/867
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl(3,3-dimethylbutanoat)
ASK #11084	
Chemical Abstract Service Nr.	3575-80-2
Molgewicht	263.3504
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ FNO
Vorzugsbezeichnung	Melperon
International Nonproprietary Name	INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-(4-methylpiperidino)butan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4'-Fluor-4-(4-methylpiperidino)butyrophenon

ASK #11085

Chemical Abstract Service Nr. 322-35-0
Molgewicht 257.2432
Bruttoformel C₁₀H₁₅N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Benserazid
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-hydroxy-*N*-[(2,3,4-trihydroxyphenyl)methyl]propanhydrazid

ASK #11086

Chemical Abstract Service Nr. 31879-05-7
Formelstamm (C₁₅H₁₃O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 242.2699
Bruttoformel C₁₅H₁₄O₃
Vorzugsbezeichnung Fenoprofen
International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3907; USAN; MAR27
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3-Phenoxyphenyl)propansäure

ASK #11087

Chemical Abstract Service Nr. 15686-61-0
Molgewicht 188.2688
Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂
Vorzugsbezeichnung Fenproporex
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (*RS*)-3-(1-Phenylpropan-2-ylamino)propannitril

ASK #11089

Chemical Abstract Service Nr. 107-97-1
Molgewicht 89.0932
Bruttoformel C₃H₇NO₂
2. Bezeichnung *N*-Methylglycin
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Sarcosin
Zitat Bezeichnung 3 ChemIDplus; ChemSpider; IUPAC; PubChem; CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Sar; (Methylamino)essigsäure

ASK #11092

Chemical Abstract Service Nr. 17560-51-9

Molgewicht 365.8345

Bruttoformel C₁₆H₁₆ClN₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Metolazon

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1757; MAR29; Ph.Eur.2005,5.8/1757; USMI11

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-7-Chlor-2-methyl-3-(2-methylphenyl)-4-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid

ASK #11093

Chemical Abstract Service Nr. 51248-32-9

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glycerolmonododecanoat

ASK #11095

Chemical Abstract Service Nr. 54479-70-8

Vorzugsbezeichnung Heparin-Magnesium ((mit Angaben zur Herkunft))

International Nonproprietary Name (INN.L26)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Glucosamin-N-sulfat-Glucosamin-O-sulfat-Glucuronsäure-O-sulfat-Mucopolysaccharid-Magnesiumsalz

ASK #11096

Chemical Abstract Service Nr. 38821-49-7

Formelstamm (C₁₀H₁₃N₂O₄)⁻ H⁺ · H₂O

Molgewicht 244.2444

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Carbidopa-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0755; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/755; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0755

2. Bezeichnung (S)-2-[(3,4-Dihydroxyphenyl)methyl]-2-hydrazinylpropansäure 1 H₂O

ASK #11097

Chemical Abstract Service Nr. 59130-69-7

Molgewicht 368.6367

Bruttoformel C₂₄H₄₈O₂

2. Bezeichnung Hexadecyl(2-ethylhexanoat)

ASK #11098

Chemical Abstract Service Nr. 59130-70-0

Molgewicht 396.6899

Bruttoformel C₂₆H₅₂O₂

2. Bezeichnung Octadecyl(2-ethylhexanoat)

ASK #11105

Chemical Abstract Service Nr. 95-47-6
Molgewicht 106.165
Bruttoformel C₈H₁₀
2. Bezeichnung 1,2-Dimethylbenzol
3. Bezeichnung o-Xylol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #11106

Chemical Abstract Service Nr. 98-86-2
Molgewicht 120.1485
Bruttoformel C₈H₈O
2. Bezeichnung 1-Phenylethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Acetophenon
Zitat Bezeichnung 3 ARC24

ASK #11109

Chemical Abstract Service Nr. 27321-96-6
Bruttoformel C₇₅H₁₄₂O₂₅
2. Bezeichnung -(Cholest-5-en-3 -yl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-24
3. Bezeichnung Cholesterol-poly(oxyethylen)-24
Zitat Bezeichnung 3 DTOX; GII

ASK #11111

Chemical Abstract Service Nr. 127-18-4
Molgewicht 165.8334
Bruttoformel C₂Cl₄
2. Bezeichnung Perchlorethen
3. Bezeichnung Tetrachlorethylen
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.Bd.IIIR; DAC2004R; DAB1998R

ASK #11112

Chemical Abstract Service Nr. 108-20-3
Molgewicht 102.1748
Bruttoformel C₆H₁₄O
2. Bezeichnung 2-(Propan-2-yloxy)propan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Isopropoxypropan; Diisopropylether

ASK #11115

Chemical Abstract Service Nr. 109-52-4
Formelstamm (C5-H9-O2)⁻ H+

Molgewicht 102.1317
Bruttoformel C₅H₁₀O₂
2. Bezeichnung Pentansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Valeriansäure

ASK #11163

Chemical Abstract Service Nr. 525-52-0
Molgewicht 252.2201
Bruttoformel C₁₂H₁₂O₆
2. Bezeichnung (Benzol-1,2,3-triyl)triacetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pyrogalloltriacetat

ASK #11168

Chemical Abstract Service Nr. 1303-90-8
Molgewicht 303.4095
Bruttoformel B₄CaO₇
2. Bezeichnung Tetraborsäure-Calciumsalz 6 H₂O
3. Bezeichnung Calciumtetraborat 6 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USMI11

ASK #11171

Chemical Abstract Service Nr. 1317-35-7
Molgewicht 228.8117
Bruttoformel Mn₃O₄
2. Bezeichnung Mangan(,)-oxid

ASK #11176

Chemical Abstract Service Nr. 58889-16-0
Formelstamm C18-H18-Cl-N-S . C2-H4-O2
Molgewicht 375.9122
Bruttoformel C₂₀H₂₂ClNO₂S
Vorzugsbezeichnung Chlorprothixenacetat
International Nonproprietary Name (INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin-acetat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]dimethylazan-acetat (1:1)

ASK #11180

Chemical Abstract Service Nr. 9010-88-2

Formelstamm (C5-H8-O2)x . (C5-H8-O2)y
2. Bezeichnung Poly[ethyl(prop-2-enoat)-*co*-methyl(2-methylprop-2-enoat)] (x:y)
3. Bezeichnung Poly(ethylacrylat-*co*-methylmethacrylat) (x:y)

ASK #11212

Chemical Abstract Service Nr. 77-90-7
Molgewicht 402.4792
Bruttoformel C₂₀H₃₄O₈
2. Bezeichnung Tributyl[2-(acetyloxy)propan-1,2,3-tricarboxylat]
3. Bezeichnung Tributylacetylcitrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym O-Acetyltributylcitrat; Tributylacetylcitrat

ASK #11213

Chemical Abstract Service Nr. 17140-01-1
Formelstamm C27-H39-N-O6 . Cl-H
Molgewicht 510.0626
Bruttoformel C₂₇H₄₀ClNO₆
Vorzugsbezeichnung Prednisolamhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl[2-(diethylamino)acetat]-hydrochlorid

ASK #11219

Chemical Abstract Service Nr. 9002-93-1
Formelstamm (C2-H4-O)n-(C14-H22-O)
Vorzugsbezeichnung Octoxinol ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 GII; EUTCT
2. Bezeichnung -Hydro- -[4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenoxy]poly(oxyethylen)-x

ASK #11227

Formelstamm 2(C-H3-O3-S)⁻ Mg²⁺
Molgewicht 214.5004
Bruttoformel C₂H₆MgO₆S₂
2. Bezeichnung Hydroxymethansulfinsäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #11231

2. Bezeichnung (Dodecyl/Tetradecyl/Hexadecyl/Octadecyl)(octanoat/decanoat) [Hinweis: Definition siehe Ph.Eur.]
3. Bezeichnung Cocoylcaprylocaprat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Octansäure- und Decansäure-C-fettalkylester; Cocoylcaprylocaprat

ASK #11236

Chemical Abstract Service Nr. 131-99-7
Formelstamm (C10-H11-N4-O8-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 348.206
Bruttoformel C₁₀H₁₃N₄O₈P
Vorzugsbezeichnung Inosin-5'-phosphat
International Nonproprietary Name (INN.L20)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5'-Inosinsäure

ASK #11245

Chemical Abstract Service Nr. 36351-26-5
Formelstamm (C9-H11-N2-O9-P)2⁻ 2Na⁺ . 4 H₂O
Molgewicht 440.2061
Bruttoformel C₉H₁₁N₂Na₂O₉P
2. Bezeichnung 3'-Uridylsäure-Dinatriumsalz 4 H₂O
3. Bezeichnung Uridin-3'-phosphat-Dinatriumsalz 4 H₂O

ASK #11246

Chemical Abstract Service Nr. 116295-90-0
Formelstamm (C9-H12-N2-O15-P3)3⁻ 3Na⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 586.1171
Bruttoformel C₉H₁₂N₂Na₃O₁₅P₃
2. Bezeichnung Uridin-5'-triphosphat-Trinatriumsalz 2 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 MAR29; USMI11

ASK #11247

Chemical Abstract Service Nr. 33996-33-7
Formelstamm (C7-H10-N-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 173.1665
Bruttoformel C₇H₁₁NO₄
Vorzugsbezeichnung Oxaceprol
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.88
2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-1-Acetyl-4-hydroxypyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #11248

Chemical Abstract Service Nr. 37640-71-4
Molgewicht 322.487
Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂
Vorzugsbezeichnung Aprindin
International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N*-(2,3-Dihydro-1*H*-inden-2-yl)-*N,N*-diethyl-*N*-phenylpropan-1,3-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Diethylaminopropyl)(indan-2-yl)(phenyl)azan

ASK #11249

Chemical Abstract Service Nr. 2022-85-7
Molgewicht 129.0925
Bruttoformel C₄H₄FN₃O
Vorzugsbezeichnung Flucytosin
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 MAR2010-2016; USMI10; ROMP2005-2016; MAR28-36; EAB4.0,5.0,6.07.0,8.0+6(2002-2016)/0766
2. Bezeichnung 4-Amino-5-fluorpyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #11263

2. Bezeichnung Calcium-natrium-fluor-phosphor-aluminiumsilicat (a:b:c:d:e:f:g)

ASK #11264

2. Bezeichnung Actaea-racemosa-Wurzelstock
3. Bezeichnung Cimicifugawurzelstock
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.7.5(2013)/2069
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wanzenkraut; Cimicifuga-Wurzelstock; Nordamerikanische Schlangenzwurzel; Wanzenkrautwurzel; Schwarze Schlangenzwurzel; Zimicifugawurzelstock; Traubensilberkerzen-Wurzelstock; Frauenwurzel; Cimicifuga-racemosa-Wurzelstock

ASK #11267

Chemical Abstract Service Nr. 9004-82-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1245925-52-3; 68891-38-3
Formelstamm (C₁₂-H₂₅-Na-O₄-S)(C₂-H₄-O)_n
2. Bezeichnung Natrium- -(C₁₂,C₁₄-*n*-alkyl)poly(oxyethylen)_x- sulfat, x = 1-4
3. Bezeichnung Dodecylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 3 GII(2)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Natriumlaurylethersulfat; Natriumlaurethsulfat; Natriumpolyoxyethylenlaurylsulfat; Laurylpolyoxyethylensulfat-Natriumsalz; Laurylalkoholpolyglycoethersulfat-Natriumsalz; Laurylethersulfat-Natriumsalz; alpha-Sulfo-omega-(dodecyloxy)poly(oxyethylen)-x-Natriumsalz

ASK #11270

Chemical Abstract Service Nr. 25035-04-5
Formelstamm (C₁₁-H₂₁-N-O)_n
2. Bezeichnung Poly[imino(1-oxoundecan-1,11-diy)]
3. Bezeichnung Poly(iminocarbonyldecamethylen)

ASK #11281

Chemical Abstract Service Nr. 1863-63-4
Formelstamm (C7-H5-O2)⁻ (H4-N)⁺
Molgewicht 139.1519
Bruttoformel C₇H₉NO₂
2. Bezeichnung Benzoessäure-Ammoniumsalz
3. Bezeichnung Ammoniumbenzoat
Zitat Bezeichnung 3 MAR29; USM11

ASK #11282

Chemical Abstract Service Nr. 60649-24-3
2. Bezeichnung Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-54
3. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-54-hydriertes-rizinusöl

ASK #11283

Chemical Abstract Service Nr. 81-88-9
Formelstamm (C28-H31-N2-O3)⁺ Cl⁻
Molgewicht 479.0103
Bruttoformel C₂₈H₃₁ClN₂O₃
2. Bezeichnung 9-(2-Carboxyphenyl)-N,N-diethyl-6-diethylamino-3H-xanthen-3-iminiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Rhodamin B

ASK #11284

Chemical Abstract Service Nr. 21535-47-7
Formelstamm C18-H20-N2 . Cl-H
Molgewicht 300.8257
Bruttoformel C₁₈H₂₁ClN₂
Vorzugsbezeichnung Mianserinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/846; MAR27; USM19.6041; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0846; Ph.Eur.2005,5.0/0846
2. Bezeichnung *rac*-(14*bR*)-2-Methyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydrodibenzo[*c,f*]pyrazino[1,2-*a*]azepin-hydrochlorid

ASK #11285

2. Bezeichnung Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Aluminiumsalz

ASK #11286

Chemical Abstract Service Nr. 39831-55-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37357-52-1
Formelstamm C22-H43-N5-O13 . 2 H2-O4-S
Molgewicht 781.7595
Bruttoformel C₂₂H₄₇N₅O₂₁S₂
Vorzugsbezeichnung Amikacinsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 EAB3.2,4.0,5.0+4,6.0+1+6,7.0+1+5,8.0+2(1999-2017)/1290
2. Bezeichnung 6-*O*-(3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-4-*O*-(6-amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-*N*¹-[(*S*)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Amikacindisulfat; Amikacinbissulfat

ASK #11289

Chemical Abstract Service Nr. 14334-41-9
Formelstamm C₂₁-H₂₇-N . Cl-H
Molgewicht 329.9067
Bruttoformel C₂₁H₂₈ClN
Vorzugsbezeichnung Pramiverinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 4,4-Diphenyl-*N*-(propan-2-yl)cyclohexan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Isopropyl)(4,4-diphenylcyclohexyl)azan-hydrochlorid

ASK #11292

Chemical Abstract Service Nr. 1249-84-9
Formelstamm C₂₅-H₄₄-N₂-O . 2 Cl-H
Molgewicht 461.5515
Bruttoformel C₂₅H₄₆Cl₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Azacosteroldihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 17 -[(3-Dimethylaminopropyl)(methyl)amino]androst-5-en-3 -ol-dihydrochlorid

ASK #11326

Molgewicht 132.9055
Bruttoformel Cs
2. Bezeichnung Cäsium, Spurenelement

ASK #11327

Molgewicht 47.867
Bruttoformel Ti
2. Bezeichnung Titan, Spurenelement

ASK #11350

Chemical Abstract Service Nr. 24219-97-4
Molgewicht 264.3648
Bruttoformel C₁₈H₂₀N₂

Vorzugsbezeichnung	Mianserin
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(14 <i>b</i> <i>F</i>)-2-Methyl-1,2,3,4,10,14 <i>b</i> -hexahydrodibenzo[<i>c,f</i>]pyrazino[1,2- <i>a</i>]azepin
ASK #11351	
Chemical Abstract Service Nr.	517-18-0
Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₁ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	286.3655
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Methallenestril
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5802; MAR27
2. Bezeichnung	3-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)-2,2-dimethylpentansäure
ASK #11366	
Chemical Abstract Service Nr.	108-29-2
Molgewicht	100.1158
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	5-Methyloxolan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Methyltetrahydrofuran-2-on
ASK #11367	
Chemical Abstract Service Nr.	127-17-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1892-67-7
Formelstamm	(C ₃ H ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	88.0621
Bruttoformel	C ₃ H ₄ O ₃
2. Bezeichnung	2-Oxopropansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Brenztraubensäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11
ASK #11377	
Chemical Abstract Service Nr.	101-97-3
Molgewicht	164.2011
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	Ethyl(phenylacetat)
ASK #11379	
Chemical Abstract Service Nr.	5714-73-8

Formelstamm	C6-H12-N4 . C9-H9-N-O3
Molgewicht	319.3589
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Methenamin(benzamidoacetat)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1,3,5,7-Tetraazaadamantan-benzamidoacetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methenaminhippurat
ASK #11380	
Chemical Abstract Service Nr.	1617-90-9
Molgewicht	354.4427
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	Methyl[(4a ¹ S,12S,13aS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-octahydro-1H-indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]
3. Bezeichnung	Vincamin
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.0+4,11.0(2020-2023)/1800; CAS; DAC2004R; MAR27; DAC1999-2004,2005
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Methyl[14-hydroxyvincan-14beta-carboxylat]; Methyl[(12S,13aS,13bS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1H-indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]; Methyl(14beta-hydroxy-14,15-dihydro-3alpha,16alpha-eburnamenin-14-carboxylat)
ASK #11381	
Chemical Abstract Service Nr.	64034-84-0
Formelstamm	C21-H26-N2-O3 . C4-H6-O6
Molgewicht	504.5296
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Vincamin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	Methyl[(4a ¹ S,12S,13aS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-octahydro-1H-indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(12S,13aS,13bS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1H-indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #11387	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11099-07-3; 31566-31-1
Formelstamm	x(C21-H42-O4) . y(C39-H36-O5)
2. Bezeichnung	Glycerol(mono/di/tri)(palmitat/stearat) [für Zulassung ENR 0028671 und 19 gelöschte Zulassungsverfahren. Für Qualitäten, die Typ , oder der Ph.Eur.-Monographie 0495 (Glycerolmonostearat 40-55) entsprechen, gilt die ASK-Nr. 00136-0.]
3. Bezeichnung	Glycerol(mono/di)stearat (x:y)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Stearinsäure(mono,di)glycerid; Glycerolmonostearat-Glyceroldistearat-Gemisch

ASK #11391

Chemical Abstract Service Nr. 22071-15-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 154907-35-4; 172964-50-0; 22161-86-0
Formelstamm (C₁₆-H₁₃-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 254.2806
Bruttoformel C₁₆H₁₄O₃
Vorzugsbezeichnung Ketoprofen
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002)-33(2010); MAR28; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.06/0922; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/0922; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0922
2. Bezeichnung *rac*-(2*RS*)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure

ASK #11393

Chemical Abstract Service Nr. 76157-55-6
Formelstamm C₁₇-H₃₁-N-O . C₁₂-H₂₆-O₄-S
Molgewicht 531.8316
Bruttoformel C₂₉H₅₇NO₅S
Vorzugsbezeichnung Myrtecinaurilsulfat
International Nonproprietary Name INN.L6,v.L24
2. Bezeichnung 2-[2-(6,6-Dimethylbicyclo[3.3.1]hept-2-en-2-yl)ethoxy]-*N,N*-diethylethanamin-dodecylhydrogensulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[2-(6,6-Dimethylbicyclo[3.3.1]hept-2-en-2-yl)ethoxy]ethyl}diethylazan-dodecylhydrogensulfat (1:1)

ASK #11394

2. Bezeichnung Poly[-D-galactopyranosyl-(1 4)- -D-galactopyranosyl-(1 3)]- und/oder Poly[-D-galactopyranosyl-(1 4)-3,6-anhydro- -D-galactopyranosyl-(1 3)]-poly-O-sulfat-Salze, partiell hydrolysiertes Rotalgen-Polysaccharid-Gemisch
3. Bezeichnung Carrageen-Hydrolysat

ASK #11399

Chemical Abstract Service Nr. 19856-23-6
Formelstamm (C₅-H₇-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 138.0971
Bruttoformel C₅H₇NaO₃
2. Bezeichnung 4-Oxopentansäure-Natriumsalz

ASK #11406

Chemical Abstract Service Nr. 69467-96-5
Formelstamm C₈-H₁₀-N₆ . C-H₄-O₃-S
Molgewicht 286.3109
Bruttoformel C₉H₁₄N₆O₃S
Vorzugsbezeichnung Dihydralazinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI11; MAR29; Helv8/97,9/2003

2. Bezeichnung Phthalazin-1,4-diyldihydrazin-methansulfonat (1:1)
 ASK #11407
Chemical Abstract Service Nr. 120-40-1
Molgewicht 287.4381
Bruttoformel C₁₆H₃₃NO₃
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2-hydroxyethyl)dodecanamid
 ASK #11408
Chemical Abstract Service Nr. 111-05-7
Molgewicht 339.5557
Bruttoformel C₂₁H₄₁NO₂
2. Bezeichnung (*Z*)-*N*-(2-Hydroxypropyl)octadec-9-enamid
3. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxypropyl)oleamid
 ASK #11409
Chemical Abstract Service Nr. 101-85-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1082692-84-9
Molgewicht 204.308
Bruttoformel C₁₄H₂₀O
2. Bezeichnung 2-Benzylidenheptan-1-ol
 ASK #11410
Chemical Abstract Service Nr. 90431-25-7
Formelstamm (C₉-H₂₀-x-O₉-x) . x(C₁₈-H₃₅-O)
2. Bezeichnung Triglycerol(mono/di/tri)isostearat - Triglycerol(mono/di/tri)alkanoat
 ASK #11413
Chemical Abstract Service Nr. 71-41-0
Molgewicht 88.1482
Bruttoformel C₅H₁₂O
2. Bezeichnung Pentan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pentanol
 ASK #11414
Chemical Abstract Service Nr. 78-83-1
Molgewicht 74.1216
Bruttoformel C₄H₁₀O
2. Bezeichnung 2-Methylpropan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isobutylalkohol
 ASK #11422
Chemical Abstract Service Nr. 123-94-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11099-07-3; 31566-31-1; 85666-92-8

Molgewicht 358.5558

Bruttoformel $C_{21}H_{42}O_4$

2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl)stearat

3. Bezeichnung Glycerol-1-stearat

ASK #11424

Chemical Abstract Service Nr. 1323-83-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 28474-96-6

Molgewicht 625.0177

Bruttoformel $C_{39}H_{76}O_5$

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)(palmitat/stearat) (8-22 % / 40-60 % / 25-35 %) - Glycerol (0-1 %) mit folgenden Fettsäurezusammensetzungen (P = Palmitinsäure, S = Stearinsäure): S = 40-60 %, P+S = 90-100 % (Typ I); S = 60-80 %, P+S = 90-100 % (Typ II); S = 80-99 %, P+S = 96-100 % (Typ III)

3. Bezeichnung Glyceroldistearat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zur Zusammensetzung gemäß Ph.Eur.))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Glyceroldistearat

ASK #11426

Chemical Abstract Service Nr. 593-29-3

Formelstamm $(C_{18}H_{35}O_2)^- K^+$

Molgewicht 322.5676

Bruttoformel $C_{18}H_{35}KO_2$

2. Bezeichnung Octadecansäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumstearat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Stearinsäure-Kaliumsalz

ASK #11434

Chemical Abstract Service Nr. 1079922-59-0

Formelstamm $(C_{10}H_{11}N_4O_8P)^{2-} 2Na^+ \cdot 2H_2O$

Molgewicht 428.2002

Bruttoformel $C_{10}H_{11}N_4Na_2O_8P$

Vorzugsbezeichnung Dinatrium(inosin-5'-phosphat) 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L20)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Inosin-5'-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 2 HO; 5'-Inosinsäure-Dinatriumsalz 2 HO

ASK #11437

2. Bezeichnung -Alkyl(C_x-C_y)- (sulfooxy)poly(oxyethylen)-x-1-Aminopropan-2-ol-Salz

3. Bezeichnung Alkyl(C_x-C_y)poly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-1-Aminopropan-2-ol-Salz

ASK #11438

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-4-monoalkyl(C₁₂-C₁₄)ether

3. Bezeichnung -Alkyl(C₁₂-C₁₄)- -hydroxypoly(oxyethylen)-4

ASK #11448

Chemical Abstract Service Nr. 16056-36-3

Molgewicht 277.6939

Bruttoformel C₆H₅Hg

2. Bezeichnung Phenylquecksilber

ASK #11449

Chemical Abstract Service Nr. 25086-15-1

Formelstamm (C4-H6-O2)x . (C5-H8-O2)y

2. Bezeichnung Poly[methyl(2-methylprop-2-enoat)-co-2-methylprop-2-ensäure] (x:y)

3. Bezeichnung Poly(methacrylsäure-co-methylmethacrylat) (x:y)

ASK #11453

Chemical Abstract Service Nr. 98-01-1

Molgewicht 96.0841

Bruttoformel C₅H₄O₂

2. Bezeichnung Furan-2-carbaldehyd

3. Bezeichnung Furfural

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #11455

Chemical Abstract Service Nr. 9002-92-0

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-600-monododecylether

3. Bezeichnung -Dodecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-12

ASK #11457

Chemical Abstract Service Nr. 515-69-5

Molgewicht 222.3663

Bruttoformel C₁₅H₂₆O

2. Bezeichnung (±)-6-Methyl-2-(4-methylcyclohex-3-en-1-yl)hept-5-en-2-ol

3. Bezeichnung (±)- -Bisabolol

Zitat Bezeichnung 3 GII; CAS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Bisabola-3,7-dien-10-ol

ASK #11462

Chemical Abstract Service Nr. 28406-15-7

Formelstamm (C11-H17-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 226.2722

Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O₃

2. Bezeichnung (2*S*,3*R*)-2-Ethyl-3-hydroxymethyl-4-(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)butansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pilocarpinsäure

ASK #11465

Chemical Abstract Service Nr. 408-35-5
Formelstamm (C₁₆H₃₁O₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 278.4059
Bruttoformel C₁₆H₃₁NaO₂
2. Bezeichnung Hexadecansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumpalmitat
Zitat Bezeichnung 3 MAR29
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Palmitinsäure-Natriumsalz

ASK #11486

Chemical Abstract Service Nr. 53022-14-3
Molgewicht 238.3657
Bruttoformel C₁₅H₂₆O₂
2. Bezeichnung [(1*R*,2*S*,4*R*)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl](3-methylbutanoat)
3. Bezeichnung [(1*R*,2*S*,4*R*)-Bornyl](3-methylbutanoat)

ASK #11487

Molgewicht 238.3657
Bruttoformel C₁₅H₂₆O₂
2. Bezeichnung (1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)(3-methylbutanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3,3-Dimethyl-8,9-dinor-2-bornyl)(3-methylbutanoat)

ASK #11488

Chemical Abstract Service Nr. 5989-54-8
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung (4*S*)-1-Methyl-4-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-1-en
3. Bezeichnung (-)-Limonen
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym l-Limonen; (S)-(-)-p-Mentha-1,8-dien; (S)-1-Methyl-4-(1-methylvinyl)cyclohexen; (S)-4-Isopropenyl-1-methylcyclohexen

ASK #11489

Chemical Abstract Service Nr. 10482-56-1
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung (S)-2-(4-Methylcyclohex-3-en-1-yl)propan-2-ol

3. Bezeichnung (-)-*p*-Menth-1-en-8-ol

ASK #11494

Chemical Abstract Service Nr. 9005-71-4

Bruttoformel C₁₀₀H₁₉₄O₂₈

Vorzugsbezeichnung Polysorbat 65

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 E436

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-sorbitantristearat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E 436; Polyethylenglycol-sorbitantristearat

ASK #11497

Chemical Abstract Service Nr. 33237-74-0

Formelstamm C22-H30-N2 . Cl-H

Molgewicht 358.9479

Bruttoformel C₂₂H₃₁ClN₂

Vorzugsbezeichnung Aprindinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L12)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *N*-(2,3-Dihydro-1*H*-inden-2-yl)-*N,N*-diethyl-*N*-phenylpropan-1,3-diamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3-Diethylaminopropyl)(indan-2-yl)(phenyl)azan-hydrochlorid

ASK #11498

Molgewicht 371.5561

Bruttoformel C₂₄H₃₇NO₂

2. Bezeichnung (3-Pyridylmethyl)[(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3-Pyridylmethyl)linolat

ASK #11499

Molgewicht 373.572

Bruttoformel C₂₄H₃₉NO₂

2. Bezeichnung (3-Pyridylmethyl)oleat

ASK #11500

Chemical Abstract Service Nr. 5420-17-7

Molgewicht 366.5778

Bruttoformel C₂₃H₄₂O₃

2. Bezeichnung [(Oxolan-2-yl)methyl][(9Z)-octadec-9-enoat]

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(Tetrahydro-2-furylmethyl)oleat; [(Tetrahydrofuran-2-yl)methyl][(9Z)-octadec-9-enoat]
ASK #11501	
Chemical Abstract Service Nr.	25719-60-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	211108-08-6; 37203-45-5; 39475-62-2; 50922-56-0; 51273-99-5; 55963-81-0; 55963-82-1; 59828-47-6; 59828-48-7; 60976-31-0; 70750-58-2; 9081-94-1
Formelstamm	(C10-H16)x
2. Bezeichnung	Poly(6,6-dimethyl-2-methylenbicyclo[3.1.1]heptan), polymerisiert unter Bildung eines aus [Dimethylmethylen(cyclohex-3-en-1,4-diyl)methylen]-Einheiten zusammengesetzten Polymers
Zitat Bezeichnung 2	(ROMP2017:Pinen-Harze)
3. Bezeichnung	Poly- -pinen
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polymerisiertes beta-Pinen
ASK #11503	
Chemical Abstract Service Nr.	4821-04-9
Molgewicht	196.286
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ O ₂
2. Bezeichnung	[4-Methyl-1-(propan-2-yl)cyclohex-3-en-1-yl]acetat
3. Bezeichnung	(<i>p</i> -Menth-1-en-4-yl)acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1-Isopropyl-4-methylcyclohex-3-en-1-yl)acetat
ASK #11513	
Chemical Abstract Service Nr.	22454-86-0
Formelstamm	2(C5-H3-N2-O4) ⁻ Ca2+
Molgewicht	350.2546
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ CaN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Calciumdiorotat
International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Calciumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Orotsäure-Calciumsalz (2:1)
ASK #11515	
Chemical Abstract Service Nr.	20938-38-9
Molgewicht	242.702
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ ClN ₂ O ₂
2. Bezeichnung	6-Chlor-3,5-diethyl-1-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
3. Bezeichnung	1-Allyl-6-chlor-3,5-diethylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #11516	

Chemical Abstract Service Nr.	513-10-0
Formelstamm	(C9-H23-N-O3-P-S)+ I ⁻
Molgewicht	383.2271
Bruttoformel	C ₉ H ₂₃ INO ₃ PS
Vorzugsbezeichnung	Ecothiopatiodid
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	[2-(Diethoxyphosphorylsulfanyl)ethyl]trimethylammoniumiodid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Echothiophatiodid
ASK #11517	
Chemical Abstract Service Nr.	31127-82-9
Formelstamm	(C26-H24-I6-N2-O10)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	1287.9189
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ I ₆ N ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Iodoxaminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	3,3'-(1,16-Dioxo-4,7,10,13-tetraoxahexadecan-1,16-diyl)diamino]bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)
ASK #11518	
Chemical Abstract Service Nr.	32665-36-4
Molgewicht	354.4858
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Eprozinol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.3550
2. Bezeichnung	3-[4-(2-Methoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-1-phenylpropan-1-ol
ASK #11519	
Chemical Abstract Service Nr.	10402-90-1
Molgewicht	380.5231
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Eprazinon
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	3-[4-(2-Ethoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-2-methyl-1-phenylpropan-1-on
ASK #11520	
Chemical Abstract Service Nr.	17230-88-5
Molgewicht	337.4553
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₂

Vorzugsbezeichnung	Danazol
International Nonproprietary Name	INNv.L20
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	[1,2]Oxazolo[4',5':2,3]-17 -pregn-4-en-20-in-17-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17alpha-Pregna-2,4-dien-20-ino[2,3-d][1,2]oxazol-17-ol
ASK #11523	
Chemical Abstract Service Nr.	52205-73-9
Formelstamm	(C23-H30-Cl2-N-O6-P)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	564.3467
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ Cl ₂ NNa ₂ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Dinatrium(estrामustin-17-phosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	{3-[Bis(2-chlorethyl)carbamoyloxy]estra-1,3,5(10)-trien-17 -yl}dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Estramustin-17-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
ASK #11524	
Chemical Abstract Service Nr.	621-82-9
Molgewicht	148.1586
Bruttoformel	C ₉ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	3-Phenylprop-2-ensäure
3. Bezeichnung	Zimtsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-Phenylacrylsäure
ASK #11527	
Chemical Abstract Service Nr.	94349-40-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	147170-41-0; 35860-86-7; 63717-38-4
Formelstamm	x C33-H60-O10 . y I2
Molgewicht	870.6324
Bruttoformel	C ₃₃ H ₆₀ I ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Nonoxinol 9--Iod (x:y) ((mit Angaben zum Nonoxinol-9-Iod-Verhältnis x:y))
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	GII(3)
2. Bezeichnung	-[4-, 2- und 2,4-Bis(<i>verzweigt</i> -C ₉ -Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-9 (ca. 85:10:5) und Iod, Gemisch (x:y)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym alpha-(Nonylphenyl)-omega-hydroxynona(oxy-1,2-ethandiyl)--Iod (x:y); Iod-Nonaethylenglycolmono(nonylphenyl)ether-Komplex (y:x);
26-(4-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15,18,21,24-octaohexacosan-1-ol--Iod (x:y); alpha-(4-verzweigt-Nonylphenyl)-omega-hydroxynona(oxy-1,2-ethandiyl)--Iod (x:y)

ASK #11528

Chemical Abstract Service Nr. 77-71-4
Molgewicht 128.1292
Bruttoformel C₅H₈N₂O₂
2. Bezeichnung 5,5-Dimethylimidazolidin-2,4-dion

ASK #11529

Chemical Abstract Service Nr. 14402-89-2
Molgewicht 261.9176
Bruttoformel C₅FeN₆Na₂O
2. Bezeichnung Dinatrium-pentacyanonitrosylferrat(2-)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Nitroprussidnatrium '

ASK #11531

Chemical Abstract Service Nr. 39472-29-2
Formelstamm (C26-H24-I6-N2-O10)2⁻ · 2(C7-H18-N-O5)+
Molgewicht 1678.346
Bruttoformel C₄₀H₆₀I₆N₄O₂₀
Vorzugsbezeichnung Iodoxamat-Dimeglumin
International Nonproprietary Name INN.L12,L6
2. Bezeichnung 3,3'-[(1,16-Dioxo-4,7,10,13-tetraohexadecan-1,16-diylo)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimegluminiodoxamat

ASK #11537

Chemical Abstract Service Nr. 586-62-9
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung 1-Methyl-4-(propan-2-yliden)cyclohex-1-en
3. Bezeichnung p-Mentha-1,4(8)-dien
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Terpinolen; 4-Isopropyliden-1-methylcyclohexen

ASK #11538

Chemical Abstract Service Nr. 1099-87-2
Formelstamm (C19-H27-O5-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 390.4695
Bruttoformel C₁₉H₂₇NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Natriumprasteronsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung 17-Oxoandrost-5-en-3 -ylhydrogensulfat-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Prasteronhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #11539

Chemical Abstract Service Nr. 14334-40-8
Molgewicht 293.4458
Bruttoformel C₂₁H₂₇N
Vorzugsbezeichnung Pramiverin

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 4,4-Diphenyl-*N*-(propan-2-yl)cyclohexan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Isopropyl)(4,4-diphenylcyclohexyl)azan

ASK #11540

Chemical Abstract Service Nr. 26652-09-5
Molgewicht 287.3535
Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Ritodrin

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-[[2-(4-hydroxyphenyl)ethyl]amino]propyl]phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS,SR)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[2-(4-hydroxyphenyl)ethylamino]propan-1-ol

ASK #11541

Chemical Abstract Service Nr. 1407-05-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1398-02-3
Vorzugsbezeichnung Methocidin

International Nonproprietary Name INN.L16

2. Bezeichnung Hydroxymethylgramicidin

ASK #11542

Chemical Abstract Service Nr. 1622-61-3
Molgewicht 315.7112
Bruttoformel C₁₅H₁₀ClN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Clonazepam

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; USMI10; GLST; BP2001-2010; PHARMEUROPA14.3/0890; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/0890; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/890; Ph.Eur.2008,6.0/0890
2. Bezeichnung	5-(2-Chlorphenyl)-7-nitro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #11543	
Chemical Abstract Service Nr.	3973-04-4
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₆ S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	384.4273
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₂ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ticarcillin
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Carboxy-2-(3-thienyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-Carboxy-2-(3-thienyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #11544	
Chemical Abstract Service Nr.	13755-38-9
Molgewicht	297.9482
Bruttoformel	C ₅ FeN ₆ Na ₂ O
2. Bezeichnung	Dinatrium-pentacyanonitrosylferrat(2-) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Nitroprussidnatrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Nitroprussidnatrium 2 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Nitroprussidnatrium; Natriumpentacyanonitrosylferrat '
ASK #11547	
Chemical Abstract Service Nr.	6132-05-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	144-33-2
Formelstamm	(C ₆ H ₅ O ₇) ³⁻ H ⁺ 2Na ⁺ . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	263.1101
Bruttoformel	C ₆ H ₆ Na ₂ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Dinatriumsalz 1.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Dinatriumhydrogencitrat-Sesquihydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Dinatriumsalz 1.5 HO; Dinatriumhydrogencitrat 1.5 HO; Natriummonohydrogencitrat 1.5 HO
ASK #11548	
Chemical Abstract Service Nr.	3609-96-9
Formelstamm	(C ₆ H ₅ O ₇) ³⁻ H ⁺ 2K ⁺
Molgewicht	268.3042

Bruttoformel C₆H₆K₂O₇
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Dikaliumsalz
3. Bezeichnung Dikaliumhydrogencitrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Dikaliumsalz; Kaliummonohydrogencitrat

ASK #11551

Chemical Abstract Service Nr. 77-91-8
Formelstamm (C5-H14-N-O)⁺ . (C6-H7-O7)⁻
Molgewicht 295.2863
Bruttoformel C₁₁H₂₁NO₈
Vorzugsbezeichnung Cholincitrat (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminium)(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Hydroxyethyl)trimethylammonium(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); (2-Hydroxyethyl)trimethylammoniumdihydrogencitrat

ASK #11552

Chemical Abstract Service Nr. 1055-55-6
Formelstamm C25-H38-N2-O . Cl-H
Molgewicht 419.043
Bruttoformel C₂₅H₃₉ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Bunamidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung *N,N*-Dibutyl-4-hexyloxy-1-naphthimidamid-hydrochlorid

ASK #11557

Chemical Abstract Service Nr. 37517-28-5
Molgewicht 585.6025
Bruttoformel C₂₂H₄₃N₅O₁₃
Vorzugsbezeichnung Amikacin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; PHARMEUROPA9.1,20.2,22.4; Ph.Eur.2005,5.0/1289; USMI12; USAN; BP2001-2011; USP25(2002)-33(2010); Ph.Eur.2002,4.00/1289; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.6/1289
2. Bezeichnung 6-*O*-(3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-4-*O*-(6-amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-*N*'-[(*S*)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy- β -streptamin

ASK #11558

Chemical Abstract Service Nr. 24622-72-8
Molgewicht 261.4024
Bruttoformel C₁₇H₂₇NO
Vorzugsbezeichnung Amixetrin

International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.505
2. Bezeichnung 1-[2-(3-Methylbutoxy)-2-phenylethyl]pyrrolidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(2-Isopentyloxy-2-phenylethyl)pyrrolidin

ASK #11559

Chemical Abstract Service Nr. 2438-72-4
Molgewicht 223.2683
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Bufexamac

International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA7.4; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1179; GII; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1179; Ph.Eur.2002,4.00/1179; DAC97; BP2001-2011
2. Bezeichnung 2-(4-Butoxyphenyl)-*N*-hydroxyacetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(4-Butoxyphenyl)acetohydroxamsäure

ASK #11560

Chemical Abstract Service Nr. 4342-03-4
Molgewicht 182.1832
Bruttoformel C₆H₁₀N₆O
Vorzugsbezeichnung Dacarbazin

International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1691; MAR27; USMI9.2793
2. Bezeichnung 5-(3,3-Dimethyltriaz-1-en-1-yl)-1*H*-imidazol-4-carboxamid

ASK #11564

2. Bezeichnung Phenol-Formaldehyd-Harnstoff-Polykondensat-Natriumsalz, sulfoniert

3. Bezeichnung Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat-Natriumsalz, sulfoniert

ASK #11569

Chemical Abstract Service Nr. 959-24-0
Formelstamm C12-H20-N2-O3-S . Cl-H
Molgewicht 308.8247
Bruttoformel C₁₂H₂₁ClN₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Sotalolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/2004; USMI9.8499; GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/2004; Ph.Eur.2008,6.0/2004
2. Bezeichnung *rac-N*-(4-((1*R*)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl)phenyl)methansulfonamid-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4'-[(RS)-1-Hydroxy-2-(isopropylamino)ethyl]methansulfonanilid-hydrochlorid

ASK #11570

Chemical Abstract Service Nr. 5579-84-0
Formelstamm C8-H12-N2 . 2 Cl-H
Molgewicht 209.1162
Bruttoformel C₈H₁₄Cl₂N₂
Vorzugsbezeichnung Betahistindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.1/1665; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1665; GII; MAR28
2. Bezeichnung N-Methyl-2-(pyridin-2-yl)ethanamin-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Methyl)[2-(2-pyridyl)ethyl]azan-dihydrochlorid

ASK #11574

Chemical Abstract Service Nr. 112-10-7
Molgewicht 326.557
Bruttoformel C₂₁H₄₂O₂
2. Bezeichnung Isopropylstearat
Zitat Bezeichnung 2 FIE96

ASK #11581

Chemical Abstract Service Nr. 1306-06-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12167-74-7; 12440-80-1; 1306-06-5; 1337-78-6; 1344-15-6; 29796-40-5; 7758-87-4
Molgewicht 502.3114
Bruttoformel Ca₅HO₁₃P₃
2. Bezeichnung Pentacalcium-hydroxid-tris(phosphat)
3. Bezeichnung Hydroxylapatit
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8

ASK #11589

Chemical Abstract Service Nr. 62-90-8
Molgewicht 406.5571
Bruttoformel C₂₇H₃₄O₃
Vorzugsbezeichnung Nandrolon(3-phenylpropanoat)
International Nonproprietary Name (INN.L21)
2. Bezeichnung 3-Oxoestr-4-en-17 -yl(3-phenylpropanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Nandrolonphenpropionat

ASK #11593

Chemical Abstract Service Nr. 68439-49-6
2. Bezeichnung -(Hexadecyl/octadecyl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

Zitat Bezeichnung 2 GII
ASK #11598
Chemical Abstract Service Nr. 106-23-0
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung 3,7-Dimethyloct-6-enal
3. Bezeichnung Citronellal
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; ARC658; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #11600
Chemical Abstract Service Nr. 51158-08-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 138860-92-1; 53715-28-9; 83931-39-9; 90803-29-5
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glycerolmonostearat

ASK #11601
Chemical Abstract Service Nr. 6119-43-3
Formelstamm 2(C20-H24-N2-O2) . C3-H9-O6-P . 4 H2-O
Molgewicht 892.9684
Bruttoformel C₄₃H₅₇N₄O₁₀P
2. Bezeichnung (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol - 2,3-Dihydroxypropyldihydrogenphosphat (2:1) 4 H₂O
3. Bezeichnung Chinin-glyceroldihydrogenphosphat (2:1) 4 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol - 2,3-Dihydroxypropyldihydrogenphosphat (2:1) 4 HO

ASK #11602
Chemical Abstract Service Nr. 23327-57-3
Formelstamm C17-H19-N-O . Cl-H
Molgewicht 289.7998
Bruttoformel C₁₇H₂₀ClNO
Vorzugsbezeichnung Nefopamhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27; USMI9.6265
2. Bezeichnung 5-Methyl-1-phenyl-3,4,5,6-tetrahydro-1H-2,5-benzoxazin-hydrochlorid

ASK #11603
Chemical Abstract Service Nr. 56-99-5
Formelstamm (C7-H16-N-O3)+ Cl⁻
Molgewicht 197.6598
Bruttoformel C₇H₁₆ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Carnitinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR29

2. Bezeichnung (3-Carboxy-2-hydroxypropyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #11605

Chemical Abstract Service Nr. 116-29-0

Molgewicht 356.0518

Bruttoformel C₁₂H₆Cl₄O₂S

2. Bezeichnung (4-Chlorphenyl)(2,4,5-trichlorphenyl)sulfon

3. Bezeichnung Tetradifon

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Perkow; DABvR; ISO

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 2,4,4',5-Tetrachlordiphenylsulfon

ASK #11606

3. Bezeichnung Bovines Parainfluenza 3-Virus, Stamm SF-4 Reisinger, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Parainfluenza-Virus 3, Stamm Reisinger, inaktiviert

ASK #11618

Chemical Abstract Service Nr. 38099-82-0

Formelstamm (C₆-H₁₀-O₁₂-P₂)⁴⁻ H⁺ 3Na⁺

Molgewicht 406.0612

Bruttoformel C₆H₁₁Na₃O₁₂P₂

Vorzugsbezeichnung Fosfructose-Trinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L43)

2. Bezeichnung D-Fructose-1,6-bis(dihydrogenphosphat)-Trinatriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #11621

Chemical Abstract Service Nr. 17021-26-0

Molgewicht 316.4776

Bruttoformel C₂₁H₃₂O₂

Vorzugsbezeichnung Calusteron

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-7 ,17-dimethylandro-4-en-3-on

ASK #11622

Chemical Abstract Service Nr. 68-12-2

Molgewicht 73.0938

Bruttoformel C₃H₇NO

2. Bezeichnung N,N-Dimethylformamid

Zitat Bezeichnung 2 MAR27; USMI9.3233
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym DMF [N,N-Dimethylformamid]

ASK #11623

Formelstamm C8-H10-N4-O2 . CI-H . 2 H2-O
Molgewicht 266.6821
Bruttoformel C₈H₁₁ClN₄O₂
2. Bezeichnung 1,3,7-Trimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-hydrochlorid 2 H₂O
3. Bezeichnung Coffeinhydrochlorid 2 H₂O

ASK #11624

2. Bezeichnung Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Kaliumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure-Kaliumsalz; Polystyrolsulfonsäure-Kaliumsalz, Divinylbenzol-vernetzt; Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat-Polysulfonat-Kaliumsalz

ASK #11626

Chemical Abstract Service Nr. 24526-64-5
Molgewicht 238.3275
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂
Vorzugsbezeichnung Nomifensin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-Methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-8-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydro-8-isochinolyazan

ASK #11627

Chemical Abstract Service Nr. 3568-00-1
Molgewicht 381.8986
Bruttoformel C₁₃H₂₀ClN₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Mebutizid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-6-Chlor-[(2*S*,3*S*)-3-methylpentan-2-yl]-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1*H*-2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #11628

Chemical Abstract Service Nr. 10540-29-1
Molgewicht 371.5146
Bruttoformel C₂₆H₂₉NO
Vorzugsbezeichnung Tamoxifen
International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8823; MAR27

2. Bezeichnung 2-{4-[(1*Z*)-1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {(*Z*)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl}dimethylazan; (*Z*)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]-*N,N*-dimethylethanamin

ASK #11629

Chemical Abstract Service Nr. 31112-62-6

Molgewicht 789.096

Bruttoformel C₁₈H₂₂I₃N₃O₈

Vorzugsbezeichnung Metrizamid

International Nonproprietary Name INN.L12

2. Bezeichnung 2-[3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-(*N*-methylacetamido)benzamido]-2-desoxy-*D*-glucose

ASK #11630

Chemical Abstract Service Nr. 51384-51-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37350-58-6; 54163-88-1

Molgewicht 267.3639

Bruttoformel C₁₅H₂₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Metoprolol

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR27; USAN

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[4-(2-Methoxyethyl)phenoxy]-1-(propan-2-ylamino)propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*RS*)-1-Isopropylamino-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #11631

Chemical Abstract Service Nr. 25683-71-0

Molgewicht 302.2854

Bruttoformel C₁₄H₁₄N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Terizidon

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung 4,4'-[1,4-Phenylenbis(methanylylidenazandiyl)]bis(1,2-oxazolidin-3-on)

ASK #11632

Chemical Abstract Service Nr. 17528-28-8

Molgewicht 516.1382

Bruttoformel C₂₈H₃₈ClN₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Perphenazinenantat

International Nonproprietary Name INN.L4,v.L18

2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)heptanoat

ASK #11633

Chemical Abstract Service Nr. 23047-25-8
Molgewicht 418.9584
Bruttoformel C₂₆H₂₇ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Lofepramin
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenyl)-2-[[3-(10,11-dihydro-5H-dibenzo[*b,f*]azepin-5-yl)propyl](methylamino)ethanon

ASK #11634

Chemical Abstract Service Nr. 53179-11-6
Molgewicht 477.0375
Bruttoformel C₂₉H₃₃ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Loperamid
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-*N,N*-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid

ASK #11635

Chemical Abstract Service Nr. 55268-74-1
Molgewicht 312.4061
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Praziquantel
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.03/855; USP25(2002)-34(2011); Eur.Ph.2011,7.0; GI; PHARMEUROPA3.2,13.1,23.3; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0855; Ph.Eur.2008,6.0/0855; MAR28; USAN; BP2001-2011
2. Bezeichnung *rac*-(11*bR*)-2-Cyclohexylcarbonyl-1,6,7,11*b*-hexahydro-2*H*-pyrazino[2,1-*a*]isochinolin-4(3*H*)-on

ASK #11636

Chemical Abstract Service Nr. 32385-11-8
Molgewicht 447.5264
Bruttoformel C₁₉H₃₇N₅O₇
Vorzugsbezeichnung Sisomicin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USAN
2. Bezeichnung 3-Desoxy-4-*C*-methyl-3-methylamino- -*L*-arabinopyranosyl-(1 6)-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- -*D*-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy-*D*-streptamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym O-3-Desoxy-4-*C*-methyl-3-methylamino-beta-*L*-arabinopyranosyl-(1-->4)-O-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy-alpha-*D*-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1-->6)]-2-desoxy-*L*-streptamin

ASK #11637

Chemical Abstract Service Nr. 15307-86-5

Formelstamm (C₁₄-H₁₀-Cl₂-N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 296.1486
Bruttoformel C₁₄H₁₁Cl₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Diclofenac
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3059; MAR27
2. Bezeichnung 2-[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure

ASK #11638

Chemical Abstract Service Nr. 511-13-7
Formelstamm C₁₇-H₂₀-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht 326.2607
Bruttoformel C₁₇H₂₁Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Clofedanolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 1-(2-Chlorphenyl)-3-dimethylamino-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

ASK #11643

Formelstamm C₁₄-H₂₄-N₂-O₇ . H₂-O₄-S . 2 H₂-O
Molgewicht 466.4586
Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₁₁S
Vorzugsbezeichnung Spectinomycinsulfat 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8513; MAR27
2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-4*a*,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on-sulfat (1:1) 2 H₂O

ASK #11644

2. Bezeichnung Glyceroltri(octanoat/decanoat) - Glyceroltri(dodecanoat/hexanoat/tetradecanoat)
3. Bezeichnung Mittelkettige Triglyceride
Zitat Bezeichnung 3 Mittelkettige Triglyceride; EAB4.0+3+7,5.0,6.0+6,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/0868; DAB10

ASK #11654

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7722-84-1
Formelstamm H₂-O₂ . x H₂-O
Molgewicht 34.0147
Bruttoformel H₂O₂
2. Bezeichnung Dioxidan-Lösung in Wasser (x% m/m oder x% m/V), Gehalt abweichend von den Ph.Eur.-Stoffmonographien Wasserstoffperoxid-Lösung 3% und Wasserstoffperoxid-Lösung 30%
3. Bezeichnung Wasserstoffperoxid-Lösung x% ((mit Angabe des Gehalts in % m/m oder % m/V))
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Hydrogenperoxid-Lösung x%

ASK #11655

Chemical Abstract Service Nr. 87-10-5
Molgewicht 449.9201
Bruttoformel C₁₃H₈Br₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Tribromsalan
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 3,4',5-Tribrom-2-hydroxybenzanilid

ASK #11661

Chemical Abstract Service Nr. 29457-07-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 4697-14-7
Formelstamm (C₁₅-H₁₄-N₂-O₆-S₂)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 428.391
Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂Na₂O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Ticarcillin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L43)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/956; Ph.Eur.2002,4.00/956; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/956
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-Carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ticarcillin-Dinatrium

ASK #11667

Molgewicht 1868.4068
Bruttoformel C₈₅H₆₅NO₄₈
Vorzugsbezeichnung Phylephrintannat
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung 3-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenol-tannat

ASK #11668

Chemical Abstract Service Nr. 1405-56-7
Formelstamm C₁₆-H₁₉-Cl-N₂ . tannat
Molgewicht 1975.987
Bruttoformel C₉₂H₇₁ClN₂O₄₆
Vorzugsbezeichnung Chlorphenamintannat ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (*RS*)-3-(4-Chlorphenyl)-3-(pyridin-2-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-tannat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*RS*)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-tannat

ASK #11669

Formelstamm	C17-H23-N3-O . tannat
Molgewicht	1986.5825
Bruttoformel	C ₉₃ H ₇₅ N ₃ O ₄₇
Vorzugsbezeichnung	Mepyrantinnat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Methoxyphenyl)methyl]- <i>N',N'</i> -dimethyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-tannat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Dimethylaminoethyl)(4-methoxybenzyl)(2-pyridyl)azan-tannat
ASK #11673	
Chemical Abstract Service Nr.	65455-68-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	155679-85-9; 27177-01-1; 34166-38-6; 63003-41-8
Formelstamm	C15-H24-O . 6 C2-H4-O
Molgewicht	484.6658
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₈ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Nonoxinol 6
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	BAN; (AAN); GII
2. Bezeichnung	-[4-, 2- und 2,4-Bis(<i>verzweigt</i> -C ₉ -Alkyl)phenyl]- -hydroxypoly(oxyethylen)-6 (ca. 85:10:5)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17-(4-Isononylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; Polyethylenglycol-6-mono(p-nonylphenyl)ether; Nonylphenoxyethoxyethanol (6 EO); 17-(Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; 2-[2-[2-[2-[2-(Nonylphenoxy)ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethanol; 17-(p-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; Nonylphenolpolyglycoether (6 EO); alpha-(4-Nonylphenyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-6; 17-(4-tert-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; 17-(4-Nonylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; 17-(Isononylphenoxy)-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecan-1-ol; Macrogol-6-(nonylphenyl)ether
ASK #11683	
Chemical Abstract Service Nr.	23239-51-2
Formelstamm	C17-H21-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	323.8145
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ritodrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USM11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-Hydroxy-2-[[2-(4-hydroxyphenyl)ethyl]amino]propyl]phenol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS,SR)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[2-(4-hydroxyphenyl)ethylamino]propan-1-ol-hydrochlorid
ASK #11688	

Chemical Abstract Service Nr. 2705-87-5
Molgewicht 196.286
Bruttoformel C₁₂H₂₀O₂
2. Bezeichnung (Prop-2-en-1-yl)(3-cyclohexylpropanoat)
3. Bezeichnung Allyl(3-cyclohexylpropanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Allyl(3-cyclohexylpropionat)

ASK #11690

Chemical Abstract Service Nr. 51919-80-3
Formelstamm C14-H16-N2-O2 . H2-O4-S
Molgewicht 342.3675
Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Etomidatsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung Ethyl[(*R*)-1-(1-phenylethyl)imidazol-5-carboxylat]-sulfat (1:1)

ASK #11694

Chemical Abstract Service Nr. 41747-98-2
Formelstamm (C18-H33-O2)⁻ (H-O)⁻ Mg2+
Molgewicht 322.7658
Bruttoformel C₁₈H₃₄MgO₃
2. Bezeichnung Magnesiumhydroxid-(9*Z*)-octadec-9-enoat
3. Bezeichnung Magnesiumhydroxidoleat

ASK #11696

Chemical Abstract Service Nr. 42116-76-7
Molgewicht 244.2709
Bruttoformel C₈H₁₂N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Carnidazol
International Nonproprietary Name INNv.L32
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung Methyl{[2-(2-methyl-5-nitro-1*H*-imidazol-1-yl)ethyl]carbamoithioat}

ASK #11698

Chemical Abstract Service Nr. 7782-44-7
Molgewicht 31.9988
Bruttoformel O₂
3. Bezeichnung Sauerstoff
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.6/0417; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; E948; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0417; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/417
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 948
ASK #11699
Chemical Abstract Service Nr. 10024-97-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 126386-65-0; 129451-49-6; 130835-71-1; 147527-07-9; 175876-44-5; 794457-85-5; 847968-13-2; 850203-00-8
Molgewicht 44.0128
Bruttoformel N₂O
3. Bezeichnung Distickstoffmonoxid
Zitat Bezeichnung 3 ATC-DE; GESTIS; PubChem; EAB3.1-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0(1998-2014)R; IGS; EAB3.0-4,4.0,5.0+1+7,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0416; HSDB; ROMP2015; LB; MAR2015; GSBL; Pharmavista; ChemSpider; UBA-WGK; EUTCT; E942
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Stickstoffoxid (NO); Stickstoffsboxid; Stickstoffmonoxid [missverständliche Bezeichnung, vgl. ASK-Nr. 16320-9 = Stickstoffmonoxid = NO]; Distickstoffoxid; oxydiertes Stickgas; Stickstoffoxid; Stickoxydul; E 942; Dinitrogenoxid; Oxodiazen-2-ium-1-id; Stickstoffoxydul; Stickoxidul; Hyposalpetrigsäureanhydrid; Lachgas; Distickstoffoxid (NO); Stickstoff(I)-oxid; Stickstoffsboxyd

ASK #11707
Chemical Abstract Service Nr. 4985-25-5
Formelstamm C₁₉-H₂₀-N₂-O₂ . C₄-H₁₀-N₂
Molgewicht 394.5099
Bruttoformel C₂₃H₃₀N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Phenylbutazon-Piperazin
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.7078
2. Bezeichnung 4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion-Piperazinsalz (1:1)

ASK #11712
Chemical Abstract Service Nr. 19704-83-7
Formelstamm 2(C₁₈-H₃₁-O₂)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 598.9531
Bruttoformel C₃₆H₆₂CaO₄
2. Bezeichnung (9Z,12Z)-Octadeca-9,12-diensäure-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Calciumlinolat

ASK #11714
Chemical Abstract Service Nr. 60328-31-6
2. Bezeichnung Polyethylenglycol-x-difettsäure(C_x-C_y)ester
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #11715
Molgewicht 238.8047
Bruttoformel F₆FeNa₃

2. Bezeichnung Trinatrium-hexafluoroferrat()

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natrium-hexafluoroferrat(III)

ASK #11726

Chemical Abstract Service Nr. 912-57-2

Molgewicht 412.6047

Bruttoformel C₂₇H₄₀O₃

Vorzugsbezeichnung Nandrolon(3-cyclohexylpropanoat)

International Nonproprietary Name (INN.L21)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6185

2. Bezeichnung 3-Oxoestr-4-en-17 -yl(3-cyclohexylpropanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nandrolon cyclohexanpropionat

ASK #11727

Chemical Abstract Service Nr. 2577-32-4

Formelstamm (C₁₁-H₁₁-N₄-O₃-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 302.2848

Bruttoformel C₁₁H₁₁N₄NaO₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfamethoxy pyridazin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(6-methoxy pyridazin-3-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #11728

Chemical Abstract Service Nr. 39310-72-0

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-*x*-glycerolmono[(*Z*-*R*)-12-hydroxyoctadec-9-enoat]

ASK #11730

Chemical Abstract Service Nr. 140-67-0

Molgewicht 148.2017

Bruttoformel C₁₀H₁₂O

2. Bezeichnung 1-Methoxy-4-(prop-2-en-1-yl)benzol

3. Bezeichnung Estragol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI11; ROMP9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ARC1131

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 4-Allylanisol; 1-Allyl-4-methoxybenzol

ASK #11736

Chemical Abstract Service Nr. 22537-48-0

Molgewicht 112.411

Bruttoformel Cd

2. Bezeichnung Cadmium-Ion

ASK #11737

Molgewicht 72.64

Bruttoformel Ge

2. Bezeichnung Germanium()-Ion

ASK #11739

Chemical Abstract Service Nr. 6485-40-1

Molgewicht 150.2176

Bruttoformel C₁₀H₁₄O

2. Bezeichnung (5*R*)-2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-on

3. Bezeichnung (-)-Carvon

Zitat Bezeichnung 3 DAB2003R-2005R; Ph.Eur.5.3R,5.4R,5.7R; DAC2004R; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (5*R*)-2-Methyl-5-(1-methylethenyl)cyclohex-2-enon; (-)-p-Mentha-1(6),8-dien-2-on; levo-Carvon; L-Carvon; (R)-5-Isopropenyl-2-methylcyclohex-2-enon; Levocarvon; (R)-5-Isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexen-1-on; (R)-6,8-p-Menthadien-2-on

ASK #11740

Chemical Abstract Service Nr. 80274-67-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 119637-66-0

Formelstamm 2(C₁₅-H₂₅-N-O₃) . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 650.8

Bruttoformel C₃₄H₅₄N₂O₁₀

Vorzugsbezeichnung Metoprololhemifumarat

International Nonproprietary Name (INN.L14)

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[4-(2-Methoxyethyl)phenoxy]-1-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-[(2*E*)-but-2-endoat] (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-Isopropylamino-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol-fumarat (2:1)

ASK #11741

Chemical Abstract Service Nr. 129-81-7

Molgewicht 314.1223

Bruttoformel C₁₁H₁₁IN₂O

2. Bezeichnung 4-Iod-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Iodophenazon

ASK #11744

Chemical Abstract Service Nr. 87-19-4

Molgewicht 194.2271

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₃

2. Bezeichnung (2-Methylpropyl)(2-hydroxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isobutylsalicylat

ASK #11746

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-x-alkylphenoether

ASK #11748

Chemical Abstract Service Nr. 29216-28-2

Molgewicht 322.4671

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₂S

Vorzugsbezeichnung Mequitazin

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 Hager2011; GII; IGS; ATC-DE; ROMP2013

2. Bezeichnung *rac*-10-[[*(3R)*-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]methyl]-10*H*-phenothiazin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 10-[(1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)methyl]-10*H*-phenothiazin; (RS)-10-(1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-ylmethyl)-10*H*-phenothiazin; Mechitazin; (RS)-10-(3-Chinuclidinylmethyl)phenothiazin; 10-(Chinuclidin-3-ylmethyl)-10*H*-phenothiazin

ASK #11772

2. Bezeichnung Faktor-VIII-Bypass-Aktivität

Zitat Bezeichnung 2 ATC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Human-Plasmaproteine mit Faktor VIII-Inhibitor Bypass Aktivität

ASK #11793

Chemical Abstract Service Nr. 866-82-0

Formelstamm (C6-H4-O7)⁴⁻ 2Cu²⁺

Molgewicht 315.1838

Bruttoformel C₆H₄Cu₂O₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Kupfer()-Salz (1:2)

3. Bezeichnung Kupfer()-citrat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2636

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-Kupfer(II)-Salz

ASK #11794

Chemical Abstract Service Nr. 25085-41-0

Formelstamm (C3-H4-O2)_x . (C7-H12-O2)_y . (C4-H6-O2)_z

2. Bezeichnung Poly[butyl(prop-2-enoat)-*co*-ethenylacetat-*co*-prop-2-ensäure] (x:y:z)

3. Bezeichnung Poly(acrylsäure-*co*-butylacrylat-*co*-vinylacetat) (x:y:z)

ASK #11797

Chemical Abstract Service Nr. 815-78-1

Formelstamm $3(C_4H_4O_6)^{2-} 2Al^{3+}$
Molgewicht 498.176
Bruttoformel $C_{12}H_{12}Al_2O_{18}$
2. Bezeichnung (*R,R*)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Aluminiumsalz (3:2)
3. Bezeichnung Aluminium-(*R,R*)-tartrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (*R,R*)-Weinsäure-Aluminiumsalz (3:2)

ASK #11799

Chemical Abstract Service Nr. 59836-85-0
Formelstamm $2(C_3H_5O_3)^- Ni^{2+}$
Molgewicht 236.8334
Bruttoformel $C_6H_{10}NiO_6$
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Hydroxypropansäure-Nickel()-Salz
3. Bezeichnung Nickel()-(*RS*)-lactat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (*RS*)-Milchsäure-Nickel(II)-Salz

ASK #11801

Molgewicht 192.1666
Bruttoformel $C_7H_{12}O_6$
2. Bezeichnung *rac*-1- und -4-[(*2RS*)-2-Hydroxypropyl]hydrogen[(*2R*)-2-hydroxybutandioat]
3. Bezeichnung (2-Hydroxypropyl)hydrogen(2-hydroxybutandioat)

ASK #11803

Chemical Abstract Service Nr. 14259-85-9
Formelstamm $(MoO_4)^{2-}$
Molgewicht 159.9576
Bruttoformel MoO_4
2. Bezeichnung Molybdat()-Ion

ASK #11815

Chemical Abstract Service Nr. 79-20-9
Molgewicht 74.0785
Bruttoformel $C_3H_6O_2$
2. Bezeichnung Methylacetat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; IUPAC2005; USM111; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #11816

Chemical Abstract Service Nr. 57084-15-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 104-50-7
Molgewicht 142.1956

Bruttoformel C₈H₁₄O₂
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-Butyloxolan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-5-Butyltetrahydrofuran-2-on

ASK #11820

Chemical Abstract Service Nr. 77-53-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13567-37-8
Molgewicht 222.3663
Bruttoformel C₁₅H₂₆O
2. Bezeichnung (3*R*,3*aS*,6*R*,7*R*,8*aS*)-3,6,8,8-Tetramethylperhydro-3*a*,7-methanoazulen-6-ol
3. Bezeichnung Cedran-8 -ol

ASK #11823

Chemical Abstract Service Nr. 8007-01-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 868742-17-0
2. Bezeichnung Rosa-Arten-Kronblätteröl, gewonnen aus Rosa alba, Rosa centifolia, Rosa damascena, Rosa gallica oder verwandten Arten und deren Varietäten durch (1) Extraktion mit Alkanen oder anderen geeigneten Lösemitteln, (2) Vakuumverdampfung des Lösemittels, und (3) Extraktion des wachshaltigen, halbfesten Rosen-Konkrets mit Ethanol oder anderen geeigneten Lösemitteln
3. Bezeichnung Extrakt-Rosenöl
Zitat Bezeichnung 3 Hager2013
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Rosenabsolut; Rosenabsolue; Rosen-Absolue; Absolutes Rosenöl; Rosenöl, absolutes; Extraktrosenöl

ASK #11826

Chemical Abstract Service Nr. 102-30-7
Formelstamm (C₂₁-H₃₆-Cl₂-N)⁺ Cl⁻
Molgewicht 408.8762
Bruttoformel C₂₁H₃₆Cl₂N
2. Bezeichnung *N*-[(3,4-Dichlorphenyl)methyl]-*N,N*-dimethyldodecan-1-aminiumchlorid

ASK #11833

Chemical Abstract Service Nr. 101-84-8
Molgewicht 170.2072
Bruttoformel C₁₂H₁₀O
2. Bezeichnung 1,1'-Oxydibenzol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Diphenylether

ASK #11843

Chemical Abstract Service Nr. 54965-24-1
Formelstamm C₂₆-H₂₉-N-O . C₆-H₈-O₇

Molgewicht	563.6381
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Tamoxifencitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1046; Ph.Eur.2008,6.0/1046; USMI9.8823; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1046
2. Bezeichnung	2-[4-[(1 <i>Z</i>)-1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>Z</i>)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); { <i>Z</i> }-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl)dimethylazan-citrat (1:1)
ASK #11844	
Chemical Abstract Service Nr.	34552-83-5
Formelstamm	C29-H33-Cl-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	513.4985
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Loperamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/929; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/929; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/929
2. Bezeichnung	4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]- <i>N,N</i> -dimethyl-2,2-diphenylbutanamid-hydrochlorid
ASK #11845	
Chemical Abstract Service Nr.	26786-32-3
Formelstamm	C26-H27-Cl-N2-O . Cl-H
Molgewicht	455.4193
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lofepraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenyl)-2-[[3-(10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)propyl](methylamino)ethanon-hydrochlorid
ASK #11846	
Chemical Abstract Service Nr.	53179-09-2
Formelstamm	C19-H37-N5-O7 . 2.5 H2-O4-S
Molgewicht	1385.4452
Bruttoformel	C ₃₈ H ₈₄ N ₁₀ O ₃₄ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Sisomicin-2.5-sulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	3-Desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino- - <i>L</i> -arabinopyranosyl-(1 6)-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- - <i>D</i> -glycero-hex-4-enopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy- <i>D</i> -streptamin-sulfat (2:5)
ASK #11847	
Chemical Abstract Service Nr.	22059-60-5

Formelstamm	C21-H29-N3-O . H3-O4-P
Molgewicht	437.4696
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₃ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Disopyramidphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1005; USMI12; Ph.Eur.2002,4.00/1005; Ph.Eur.2008,6.0/1005
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-4-[Bis(propan-2-yl)amino]-2-phenyl-2-(pyridin-2-yl)butanamid-phosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-4-Diisopropylamino-2-phenyl-2-(2-pyridyl)butanamid-phosphat (1:1)
ASK #11848	
Chemical Abstract Service Nr.	32795-47-4
Formelstamm	C16-H18-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht	354.3997
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nomifensinmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-Methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-8-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydro-8-isochinolyazan-maleat (1:1)
ASK #11849	
Chemical Abstract Service Nr.	56392-17-7
Formelstamm	2(C15-H25-N-O3) . C4-H6-O6
Molgewicht	684.8146
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₆ N ₂ O ₁₂
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i>)-1-[4-(2-Methoxyethyl)phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
3. Bezeichnung	Metoprololtartrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Metoprololtartrat; (<i>RS</i>)-1-Isopropylamino-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol-(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat (2:1); Metoprololhemi[(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat]
ASK #11859	
2. Bezeichnung	Polyethylenglycol-x-mono/distearat
3. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-x-mono/distearat ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
ASK #11865	
Chemical Abstract Service Nr.	7640-33-7
Molgewicht	258.4991
Bruttoformel	C ₉ H ₅ BrClNO
2. Bezeichnung	7-Brom-5-chlorchinolin-8-ol

ASK #11866

Chemical Abstract Service Nr. 5329-14-6
Molgewicht 97.0937
Bruttoformel $\text{H}_3\text{NO}_3\text{S}$
2. Bezeichnung Sulfamidsäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Amidoschwefelsäure; Amidosulfonsäure; Sulfaminsäure

ASK #11867

Chemical Abstract Service Nr. 36966-04-8
Formelstamm C12-H13-N . Br-H
Molgewicht 252.1503
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{14}\text{BrN}$
2. Bezeichnung *N*-Ethyl-naphthalin-1-amin-hydrobromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Ethyl)(1-naphthyl)azan-hydrobromid

ASK #11869

Chemical Abstract Service Nr. 62288-83-9
Formelstamm C46-H64-N14-O12-S2 . C2-H4-O2
Molgewicht 1129.2689
Bruttoformel $\text{C}_{48}\text{H}_{68}\text{N}_{14}\text{O}_{14}\text{S}_2$
Vorzugsbezeichnung Desmopressinacetat
International Nonproprietary Name (INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung [1-(3-Sulfanylpropansäure),8-D-arginin]vasopressin-acetat (1:1)

ASK #11874

Chemical Abstract Service Nr. 111-30-8
Molgewicht 100.1158
Bruttoformel $\text{C}_5\text{H}_8\text{O}_2$
Vorzugsbezeichnung Glutaral
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USAN; RPS15
2. Bezeichnung Pentandial
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Glutaraldehyd

ASK #11881

Chemical Abstract Service Nr. 106-32-1

Molgewicht 172.2646
Bruttoformel C₁₀H₂₀O₂
2. Bezeichnung Ethyloctanoat

ASK #11882

Chemical Abstract Service Nr. 110-38-3

Molgewicht 200.3178
Bruttoformel C₁₂H₂₄O₂
2. Bezeichnung Ethyldecanoat

ASK #11886

Chemical Abstract Service Nr. 15630-89-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1161851-82-6; 121525-84-6; 205368-25-8; 701915-52-8; 701915-53-9; 81677-18-1; 82728-90-3; 861998-94-9; 89140-31-8; 90569-69-0

Formelstamm 2(C-Na2-O3) . 3(H2-O2)

Molgewicht 314.0209

Bruttoformel C₂H₆Na₄O₁₂

2. Bezeichnung Natriumcarbonat-Wasserstoffperoxid (2:3)

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2012

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumcarbonatperoxyhydrat; Natriumcarbonatperoxyhydrat; Dinatriumcarbonat, Verbindung mit Wasserstoffperoxid (2:3); Natriumpercarbonat; Wasserstoffperoxid, Verbindung mit Dinatriumcarbonat (3:2); Natriumcarbonat-Peroxyhydrat; Natriumcarbonatperoxid; Dinatriumcarbonat, Verbindung mit Wasserstoffperoxid (2:3); Natriumperoxocarbonat; Natriumcarbonatsesquiperoxid; Natriumcarbonat-Peroxyhydrat; Dinatriumcarbonatsesquiperoxid

ASK #11900

Chemical Abstract Service Nr. 15307-79-6

Formelstamm (C14-H10-Cl2-N-O3)⁻ Na⁺

Molgewicht 318.1305

Bruttoformel C₁₄H₁₀Cl₂NNaO₂

Vorzugsbezeichnung Diclofenac-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L13)

Zitat Bezeichnung 1 DAC89; Ph.Eur.2005,5.0/1002; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/1002; USMI9.3059; Gil; Ph.Eur.2002,4.00/1002

2. Bezeichnung [2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-Natriumsalz

ASK #11901

Chemical Abstract Service Nr. 25122-46-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25122-41-2

Molgewicht 466.97

Bruttoformel C₂₅H₃₂ClFO₅

2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpropanoat

3. Bezeichnung Clobetasolpropionat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Clobetasol-17-propionat; Clobetasolpropionat

ASK #11903

Chemical Abstract Service Nr. 24937-78-8

Formelstamm (C₂-H₄)_x . (C₄-H₆-O₂)_y

2. Bezeichnung Poly(ethylen-co-vinylacetat) (x:y)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethylen-Vinylacetat-Copolymerisat; Poly(ethylen,vinylacetat) (x:y); E/VA; EVA; E/VAC; Essigsäurevinylester-Ethylen-Copolymerisat

ASK #11904

Chemical Abstract Service Nr. 9006-50-2

2. Bezeichnung Albumin aus Hühnereiweiß

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Albumen; Eialbumin; Ovalbumin

ASK #11905

Chemical Abstract Service Nr. 3254-89-5

Formelstamm C₂₁-H₂₇-N-O . Cl-H

Molgewicht 345.9061

Bruttoformel C₂₁H₂₈ClNO

Vorzugsbezeichnung Difenidolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L43)

2. Bezeichnung 1,1-Diphenyl-4-(piperidin-1-yl)butan-1-ol-hydrochlorid

ASK #11906

Chemical Abstract Service Nr. 26363-46-2

Formelstamm 2(C₂₁-H₂₇-N-O) . C₂₃-H₁₆-O₆

Molgewicht 1007.2599

Bruttoformel C₆₅H₇₀N₂O₈

Vorzugsbezeichnung Difenidolhemiembonat

International Nonproprietary Name INN.L43,v.L18

2. Bezeichnung 1,1-Diphenyl-4-(piperidin-1-yl)butan-1-ol-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)

ASK #11910

Chemical Abstract Service Nr. 7299-40-3

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-(Prop-1-en-2-yl)-1-methylcyclohexanol

3. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-*p*-Menth-8-en-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym cis-*p*-Menth-8-en-1-ol

ASK #11917

Chemical Abstract Service Nr. 29589-99-9
Formelstamm (C42-H79-O7)⁻ H⁺
Molgewicht 697.0804
Bruttoformel C₄₂H₈₀O₇
2. Bezeichnung Dioctadecyl(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)
3. Bezeichnung Dioctadecylhydrogencitrat

ASK #11921

Chemical Abstract Service Nr. 25354-61-4
Molgewicht 612.964
Bruttoformel C₃₇H₇₂O₆
2. Bezeichnung Pentaerythritoldipalmitat

ASK #11922

Chemical Abstract Service Nr. 13081-97-5
Molgewicht 669.0703
Bruttoformel C₄₁H₈₀O₆
2. Bezeichnung Pentaerythritoldistearat

ASK #11925

Chemical Abstract Service Nr. 300-92-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 36816-06-5
Formelstamm 2(C18-H35-O2)⁻ (H-O)⁻ Al³⁺ und Homologe
Molgewicht 610.9275
Bruttoformel C₃₆H₇₁AlO₅
2. Bezeichnung Aluminium-hydroxid-dioctadecanoat, Aluminium-dihexadecanoat-hydroxid und kleinere Mengen homologer Fettalkanoate, Gemisch
3. Bezeichnung Aluminium-hydroxid-distearat
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Hydroxidodistearatoaluminium; Hydroxidobis(octadecanoato-kappaO)aluminium; Aluminiumhydroxiddistearat; Aluminiumdistearat; Hydroxyaluminiumdistearat; Hydroxybis(octadecanoato-O)aluminium

ASK #11926

Chemical Abstract Service Nr. 28395-03-1
Formelstamm (C17-H19-N2-O5-S)⁻ H⁺
Molgewicht 364.4161
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Bumetanid
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/1076; Ph.Eur.2008,6.0/1076; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1076; MAR28
2. Bezeichnung 3-Butylamino-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #11927

Chemical Abstract Service Nr. 15307-81-0
Formelstamm (C14-H10-Cl2-N-O2)⁻ K⁺
Molgewicht 334.239
Bruttoformel C₁₄H₁₀Cl₂KNO₂
Vorzugsbezeichnung Diclofenac-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1508; Ph.Eur.2008,6.0/1508; Ph.Eur.2002,4.00/1508
2. Bezeichnung [2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-Kaliumsalz

ASK #11938

Chemical Abstract Service Nr. 106-33-2
Molgewicht 228.3709
Bruttoformel C₁₄H₂₈O₂
2. Bezeichnung Ethyldodecanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethyllaurat

ASK #11939

Chemical Abstract Service Nr. 25549-84-2
Formelstamm (C3-H3-Na-O2)_n
2. Bezeichnung Poly(prop-2-ensäure)-Natriumsalz
3. Bezeichnung Polyacrylsäure-Natriumsalz

ASK #11940

Chemical Abstract Service Nr. 53027-39-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 503621-56-5; 8052-74-2; 8053-24-5; 9004-17-5
2. Bezeichnung Insulin-Zink-Protamin-Suspension zur Injektion, Zink:Insulin = 0,0-1,025, Protamin:Insulin = 0,086-0,173 m/m
3. Bezeichnung Isophan-Insulin-Suspension zur Injektion (Ph.Eur.)

ASK #11948

Chemical Abstract Service Nr. 501-70-2
Formelstamm (C22-H40-N-O)⁺ (H-O)⁻
Molgewicht 351.5664
Bruttoformel C₂₂H₄₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Domiphenhydroxid
International Nonproprietary Name (INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-*N*-(2-phenoxyethyl)dodecan-1-aminiumhydroxid

ASK #11949

Andere Chemical Abstract Service Nr. 116295-91-1; 6757-06-8
Formelstamm (C9-H12-N3-O8-P)₂⁻ 2Na⁺ . H₂O

Molgewicht 385.1755
Bruttoformel C₉H₁₂N₃Na₂O₈P
2. Bezeichnung 5'-Cytidylsäure-Dinatriumsalz 1 H₂O
3. Bezeichnung Cytidin-5'-phosphat-Dinatriumsalz 1 H₂O

ASK #11953

Chemical Abstract Service Nr. 98418-47-4
Formelstamm 2(C15-H25-N-O3) . C4-H6-O4
Molgewicht 652.8158
Bruttoformel C₃₄H₅₆N₂O₁₀
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[4-(2-Methoxyethyl)phenoxy]-1-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-butandioat (2:1)
3. Bezeichnung Metoprololsuccinat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (RS)-1-Isopropylamino-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol-succinat (2:1); Metoprololhemisuccinat

ASK #11962

Formelstamm C21-H27-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 393.9043
Bruttoformel C₂₁H₂₈ClNO₄
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(2-methoxyethyl)(diphenyl)acetat]-hydrochlorid

ASK #11969

Chemical Abstract Service Nr. 3093-35-4
Molgewicht 454.9593
Bruttoformel C₂₄H₃₂ClFO₅
Vorzugsbezeichnung Halcinonid
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung (16 *H*)-21-Chlor-9-fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregn-4-en-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 21-Chlor-9-fluor-11beta-hydroxy-16alpha,17-(isopropylidendioxy)pregn-4-en-3,20-dion

ASK #11970

Chemical Abstract Service Nr. 25212-88-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 100218-76-6; 163546-10-9; 286390-43-0; 356522-89-9; 52932-72-6; 83137-85-3; 87659-25-4; 95032-39-6
Formelstamm (C4-H6-O2)_n . (C5-H8-O2)_n
2. Bezeichnung Poly[ethyl(prop-2-enoat)-*co*-2-methylprop-2-ensäure] (1:1)
3. Bezeichnung Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) (Ph.Eur.) ((mit Angabe des Typs; relative Molmasse: ca. 250000))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1); Eudragit L 100-55; Eudragit L 30 D [wässrige Dispersion]; Poly(ethylacrylat-*co*-methacrylsäure) (1:1)

ASK #11971

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-glycerol(palmitat,stearat)

ASK #11972

Chemical Abstract Service Nr. 3482-74-4
Formelstamm C14-H21-Cl-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 321.2427
Bruttoformel C₁₄H₂₂Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Clofexamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 2-(4-Chlorphenoxy)-N-[2-(diethylamino)ethyl]acetamid-hydrochlorid

ASK #11974

Chemical Abstract Service Nr. 156-57-0
Formelstamm C2-H7-N-S . Cl-H
Molgewicht 113.6096
Bruttoformel C₂H₈ClNS
Vorzugsbezeichnung Mercaptaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004,2005; MAR27
2. Bezeichnung 2-Aminoethanthiol-hydrochlorid

ASK #11976

Chemical Abstract Service Nr. 7246-21-1
Formelstamm (C15-H17-I3-N-O3)⁻ Na⁺
Molgewicht 663.0036
Bruttoformel C₁₅H₁₇I₃NNaO₃
Vorzugsbezeichnung Natriumtyropanoat
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 2-[(3-Butanamido-2,4,6-triiodphenyl)methyl]butansäure-Natriumsalz

ASK #11977

Chemical Abstract Service Nr. 26020-55-3
Molgewicht 319.3969
Bruttoformel C₂₁H₂₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Oxetoron
International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung 3-(6,12-Dihydro[1]benzofuro[3,2-c][1]benzoxepin-6-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(6,12-Dihydro[1]benzofuro[3,2-c][1]benzoxepin-6-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #11978

Chemical Abstract Service Nr. 26839-75-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 131628-37-0; 194288-09-0
Molgewicht 316.4197
Bruttoformel C₁₃H₂₄N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Timolol
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USMI13; MAR33; ROMP2010; CAS; BAN; MeSH; USAN
2. Bezeichnung (2S)-1-(*tert*-Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-ol

ASK #11979

Chemical Abstract Service Nr. 15351-05-0
Formelstamm (C23-H31-N2-O)+ I⁻
Molgewicht 478.4095
Bruttoformel C₂₃H₃₁IN₂O
Vorzugsbezeichnung Buzepidmetiodid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI9.3334
2. Bezeichnung 1-(4-Amino-4-oxo-3,3-diphenylbutyl)-1-methylazepan-1-iumiodid

ASK #11980

Chemical Abstract Service Nr. 51798-72-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 52931-49-4
Molgewicht 5586.3178
Bruttoformel C₂₄₅H₃₆₈N₆₄O₇₄S₆
Vorzugsbezeichnung Insulin defalan (Rind)
International Nonproprietary Name (INNv.L37)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Ala-Ser-Val-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
[B]Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Ala, A6,A11:A7,B6:A20,B18-Tris(disulfid)

ASK #11981

Chemical Abstract Service Nr. 41767-29-7
Molgewicht 446.5515
Bruttoformel C₂₆H₃₅FO₅
Vorzugsbezeichnung Fluocortin-Butyl
International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung Butyl(6 -fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-olat)

ASK #11982

Chemical Abstract Service Nr. 3778-73-2
Molgewicht 261.086
Bruttoformel C₇H₁₅Cl₂N₂O₂P
Vorzugsbezeichnung Ifosfamid
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1529; Ph.Eur.2002,4.00/1529; USMI10; Gil; Ph.Eur.2005,5.0/1529; MAR28
2. Bezeichnung 3-(2-Chlorethyl)-2-[(2-chlorethyl)amino]-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid

ASK #11983

Chemical Abstract Service Nr. 26807-65-8
Molgewicht 365.8345
Bruttoformel C₁₆H₁₆ClN₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Indapamid
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1108; Ph.Eur.2002,4.00/1108; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/1108
2. Bezeichnung *rac*-4-Chlor-*N*-[(2*R*)-2-methyl-2,3-dihydro-1*H*-indol-1-yl]-3-sulfamoylbenzamid

ASK #11984

2. Bezeichnung Röteln-Virus, Stamm Wistar RA 27/3, lebend, attenuiert

ASK #11986

Chemical Abstract Service Nr. 103-82-2
Formelstamm (C₈H₇O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 136.1479
Bruttoformel C₈H₈O₂
2. Bezeichnung Phenylelessigsäure
Zitat Bezeichnung 2 GSBL; UBA-WGK; GESTIS; ETOX; ROMP2014; Pharmavista; LB; IGS; EAB5.2+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0(2005-2014)R; ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym alpha-Tolylsäure; alpha-Toluylsäure; alpha-Tolusäure; Phenylethansäure; Benzolessigsäure

ASK #11988

Chemical Abstract Service Nr. 8031-44-5
2. Bezeichnung Gehärtetes Wollwachs
3. Bezeichnung Hydriertes Wollwachs
Zitat Bezeichnung 3 Gil; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/969; Ph.Eur.2005,5.0/0969; Ph.Eur.2008,6.0/0969

ASK #11990

Chemical Abstract Service Nr. 555-45-3
Molgewicht 723.1607
Bruttoformel C₄₅H₈₆O₆
2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)tritradecanoat
3. Bezeichnung Glyceroltritradecanoat

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #11991

2. Bezeichnung Fettalkohole(C_x-C_y)

ASK #11995

Chemical Abstract Service Nr. 112-05-0

Formelstamm (C9-H17-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 158.238

Bruttoformel C₉H₁₈O₂

2. Bezeichnung Nonansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Pelargonsäure

ASK #11999

Chemical Abstract Service Nr. 112-12-9

Molgewicht 170.2918

Bruttoformel C₁₁H₂₂O

2. Bezeichnung Undecan-2-on

ASK #12003

Chemical Abstract Service Nr. 1337-76-4

Molgewicht 412.691

Bruttoformel AlHMgO₁₁Si₄

2. Bezeichnung Aluminium-magnesium-hydroxy-silicat

Zitat Bezeichnung 2 BPC73

3. Bezeichnung Attapulgit

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; HPP4; GII; ROMP8

ASK #12006

Chemical Abstract Service Nr. 60564-56-9

Formelstamm C12-H16-Cl-N-O3 . C14-H10-O4

Molgewicht 499.9401

Bruttoformel C₂₆H₂₆ClNO₇

Vorzugsbezeichnung Meclofenoxathibenzat

International Nonproprietary Name INN.L6,v.L18

2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(4-chlorphenoxy)acetat]-[2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat] (1:1)

ASK #12007

Chemical Abstract Service Nr. 976-71-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 31030-96-3

Molgewicht 340.4559

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₃
Vorzugsbezeichnung Canrenon
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 ATC-DE; GSBL; Hager2016; IGS; Pharmavista; EAB.VU.Syn; ROMP2018; GII; NIST
2. Bezeichnung 3-Oxo-17 -pregna-4,6-dien-21,17-carbolacton
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(17beta-Hydroxy-3-oxoandrosta-4,6-dien-17alpha-yl)propionsäurelacton; (2'R)-3',4'-Dihydro-5'H-spiro[androsta-4,6-dien-17,2'-furan]-3,5'-dion; 17-Hydroxy-3-oxo-17alpha-pregna-4,6-dien-21-carbonsäure-gamma-lacton; (17R)-3-Oxo-4,6-androstadien-17-spiro-2'-tetrahydrofuran-5'-on; (2'R)-3',4'-Dihydro-5'H-spiro[androst-4,6-dien-17,2'-furan]-3,5'-dion; 17alpha-(2-Carboxyethyl)-17beta-hydroxyandrosta-4,6-dien-3-on-lacton

ASK #12012

Chemical Abstract Service Nr. 9015-73-0
Formelstamm (C6-H10-O5)x . (C6-H14-N)y
Vorzugsbezeichnung Colextran
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung Poly[O-(2-diethylaminoethyl)]dextran
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethylaminoethyl-dextran

ASK #12023

Chemical Abstract Service Nr. 5355-16-8
Molgewicht 260.2917
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Diaveridin
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung 5-[(3,4-Dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-(3,4-Dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylobis(azan)

ASK #12033

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3
Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 2500
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-50
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(oxyethylen)-50-stearat

ASK #12043

Chemical Abstract Service Nr. 7786-81-4
Molgewicht 154.756
Bruttoformel NiO₄S

2. Bezeichnung Nickel()-sulfat

Zitat Bezeichnung 2 USM11

ASK #12049

Chemical Abstract Service Nr. 1333-82-0

Molgewicht 99.9943

Bruttoformel CrO₃

2. Bezeichnung Chromtrioxid

Zitat Bezeichnung 2 MAR28; USM110; BPC68

3. Bezeichnung Chrom()-oxid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #12058

Chemical Abstract Service Nr. 33515-09-2

Molgewicht 1182.2901

Bruttoformel C₅₅H₇₅N₁₇O₁₃

Vorzugsbezeichnung Gonadorelin

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 BP94; Ph.Eur.1997,827

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosylglycyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid

ASK #12059

Chemical Abstract Service Nr. 108582-71-4

Formelstamm (C₄H₄O₄)₂⁻ Fe₂⁺ · 4 H₂O

Molgewicht 243.9783

Bruttoformel C₄H₄FeO₄

2. Bezeichnung Butandisäure-Eisen()-Salz (1:1) 4 H₂O

3. Bezeichnung Eisen()-succinat-Tetrahydrat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Eisen(II)-succinat 4 HO; Bernsteinsäure-Eisen(II)-Salz (1:1) 4 HO

ASK #12060

Chemical Abstract Service Nr. 60672-82-4

Formelstamm (C₁₈H₂₅O₅S)⁻ Na⁺

Molgewicht 376.4429

Bruttoformel C₁₈H₂₅NaO₅S

Vorzugsbezeichnung Natriumnandrolonsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung 3-Oxoestr-4-en-17 -ylhydrogensulfat-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nandrolonhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #12061

Chemical Abstract Service Nr. 25575-91-1
Formelstamm C16-H22-N6-O4 . C2-H4-O2
Molgewicht 422.4356
Bruttoformel C₁₈H₂₆N₆O₆
Vorzugsbezeichnung Protirelinacetat
International Nonproprietary Name (INN.L14)
2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-prolinamid-acetat (1:1)

ASK #12062

Chemical Abstract Service Nr. 91824-88-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 126928-03-8; 871233-43-1
Molgewicht 580.7914
Bruttoformel C₃₀H₆₀O₁₀
2. Bezeichnung Tetraglycerolisostearat

ASK #12065

Chemical Abstract Service Nr. 2105-43-3
Formelstamm C17-H26-N4-O3-S2 . Cl-H
Molgewicht 435.0043
Bruttoformel C₁₇H₂₇ClN₄O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Fursultiaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung N-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-N-(5-hydroxy-3-[(oxolan-2-yl)methyl]disulfanyl)pent-2-en-2-yl]formamid-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-N-(5-hydroxy-3-[(tetrahydrofuran-2-yl)methyl]disulfanyl)pent-2-en-2-yl]formamid-hydrochlorid;
N-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-N-[5-hydroxy-3-(tetrahydro-2-furylmethyl)disulfanyl]pent-2-en-2-yl]formamid-hydrochlorid

ASK #12066

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8029-68-3
2. Bezeichnung Ammoniumsulfobitol
Zitat Bezeichnung 2 DAC2001

ASK #12067

Chemical Abstract Service Nr. 39315-52-1
Formelstamm (C18-H23-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 342.4282
Bruttoformel C₁₈H₂₃NaO₃S
2. Bezeichnung 3,6/7-Di-*tert*-butylnaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #12076

Chemical Abstract Service Nr. 93-58-3
Molgewicht 136.1479
Bruttoformel C₈H₈O₂
2. Bezeichnung Methylbenzoat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.6R,5.7R

ASK #12083

Chemical Abstract Service Nr. 55327-22-5
Formelstamm C18-H17-I4-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 855.4107
Bruttoformel C₁₈H₁₈Cl₄NO₄
Vorzugsbezeichnung Etiloxathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl{(2*R*)-2-amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diidodphenoxy)-3,5-diidodphenyl]-2-methylpropanoat}-hydrochlorid

ASK #12085

Chemical Abstract Service Nr. 34522-46-8
Formelstamm C21-H21-N-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht 435.4691
Bruttoformel C₂₅H₂₅NO₆
Vorzugsbezeichnung Oxetoronfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 3-(6,12-Dihydro[1]benzofuro[3,2-*c*][1]benzoxepin-6-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:1)

ASK #12098

Chemical Abstract Service Nr. 3738-00-9
Molgewicht 236.3929
Bruttoformel C₁₆H₂₈O
2. Bezeichnung 3a,6,6,9a-Tetramethyldodecahydronaphtho[2,1-*b*]furan

ASK #12103

Chemical Abstract Service Nr. 363-24-6
Formelstamm (C20-H31-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 352.4651
Bruttoformel C₂₀H₃₂O₅
Vorzugsbezeichnung Dinoproston
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.3.2-4,4.0,5.0,6.0,7.0(1999-2011)/1311; GII; ROMP2012; MAR2012
2. Bezeichnung (5*Z*,13*E*,15*S*)-11 ,15-Dihydroxy-9-oxoprost-5,13-dien-1-säure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (5Z,13E-15S)-11alpha,15-Dihydroxy-9-oxoprostanoic acid

ASK #12104

Chemical Abstract Service Nr. 29122-68-7

Molgewicht 266.3361

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Atenolol

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USAN; BP2001-2011; USMI10; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/0703; Ph.Eur.2005,5.0/0703; Ph.Eur.2002,4.00/703; GII; PHARMEUROPA19.2; USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung *rac*-2-(4-((2*R*)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-2-[4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]phenyl]acetamid

ASK #12105

Chemical Abstract Service Nr. 7004-98-0

Molgewicht 302.4079

Bruttoformel C₁₉H₂₆O₃

Vorzugsbezeichnung Epimestrol

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI11

2. Bezeichnung 3-Methoxyestra-1,3,5(10)-trien-16,17-diol

ASK #12106

Chemical Abstract Service Nr. 32909-92-5

Formelstamm (C₉H₉N₄O₃S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 286.3307

Bruttoformel C₉H₁₀N₄O₃S₂

Vorzugsbezeichnung Sulfametrol

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(4-methoxy-1,2,5-thiadiazol-3-yl)benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1)-(4-Methoxy-1,2,5-thiadiazol-3-yl)sulfanilamid

ASK #12107

Chemical Abstract Service Nr. 17365-01-4

Molgewicht 818.9498

Bruttoformel C₁₈H₁₇I₄NO₄

Vorzugsbezeichnung Etiloxat

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung *rac*-Ethyl{(2*R*)-2-amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diidodphenoxy)-3,5-diidodphenyl]-2-methylpropanoat}

ASK #12108

Chemical Abstract Service Nr. 26171-23-3

Formelstamm (C₁₅-H₁₄-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 257.2845

Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Tolmetin

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI9.9215; MAR28

2. Bezeichnung [1-Methyl-5-(4-methylbenzoyl)-1*H*-pyrrol-2-yl]essigsäure

ASK #12112

2. Bezeichnung Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-60

3. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-60-hydriertes-rizinusöl

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #12113

Chemical Abstract Service Nr. 26921-17-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 116475-10-6; 131628-38-1; 30166-36-0

Formelstamm C₁₃-H₂₄-N₄-O₃-S . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 432.4918

Bruttoformel C₁₇H₂₈N₄O₇S

Vorzugsbezeichnung Timololmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 EAB4.0,5.0+7,6.0,7.0,8.0(2002-2017)/0572; MAR2011

2. Bezeichnung (2*S*)-1-(*tert*-Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-ol-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

ASK #12114

Chemical Abstract Service Nr. 68439-49-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 102381-15-7; 12656-10-9; 12790-63-5; 306966-46-1; 37337-62-5; 39384-37-7; 39384-38-8; 39404-34-7; 39404-35-8; 51877-40-8; 52732-71-5; 54578-85-7; 55464-98-7; 60328-40-7; 62887-15-4; 62887-17-6; 64296-31-7; 678155-06-1; 8049-57-8; 917245-08-0

2. Bezeichnung -(Hexadecyl/octadecyl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-x - -Alkyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-y

3. Bezeichnung Macrogolcetylstearylether (Ph.Eur.) ((mit Angabe der mittleren Anzahl EO-Einheiten; Ph.Eur.: 2-33 EO-Einheiten))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Polyethylenglycol-n-mono(cetyl,stearyl)ether [Mittelwert n = 2-33 EO-Einheiten]

ASK #12115

Chemical Abstract Service Nr. 89-48-5

Molgewicht 198.3019

Bruttoformel C₁₂H₂₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*,5*R*)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexyl]acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Menthylacetat

ASK #12116

Molgewicht 496.5671
Bruttoformel C₂₉H₃₃FO₆
Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-benzoat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylbenzoat

ASK #12121

Chemical Abstract Service Nr. 85-91-6

Molgewicht 165.1891

Bruttoformel C₉H₁₁NO₂

2. Bezeichnung Methyl[2-(methylamino)benzoat]

ASK #12122

Chemical Abstract Service Nr. 13055-82-8

Formelstamm C18-H23-N5-O5 . Cl-H

Molgewicht 425.8667

Bruttoformel C₁₈H₂₄ClN₅O₅

Vorzugsbezeichnung Reproterolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 7-(3-{{[2-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxyethyl]amino}propyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-hydrochlorid

ASK #12126

Chemical Abstract Service Nr. 2305-05-7

Molgewicht 198.3019

Bruttoformel C₁₂H₂₂O₂

2. Bezeichnung 5-Octyloxolan-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Octyltetrahydrofuran-2-on

ASK #12128

Chemical Abstract Service Nr. 115-99-1

Molgewicht 182.2594

Bruttoformel C₁₁H₁₈O₂

2. Bezeichnung (3,7-Dimethylocta-1,6-dien-3-yl)formiat

ASK #12133

Chemical Abstract Service Nr. 122-03-2

Molgewicht 148.2017

Bruttoformel C₁₀H₁₂O
2. Bezeichnung 4-Isopropylbenzaldehyd

ASK #12138

Chemical Abstract Service Nr. 57-57-8
Molgewicht 72.0627
Bruttoformel C₃H₄O₂
Vorzugsbezeichnung Propiolacton
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung Oxetan-2-on

ASK #12145

Chemical Abstract Service Nr. 106-44-5
Molgewicht 108.1378
Bruttoformel C₇H₈O
2. Bezeichnung 4-Methylphenol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung *p*-Cresol
Zitat Bezeichnung 3 USM110; MAR28; Ph.Eur.2002,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #12154

Chemical Abstract Service Nr. 141-12-8
Molgewicht 196.286
Bruttoformel C₁₂H₂₀O₂
2. Bezeichnung [(2Z)-3,7-Dimethylocta-2,6-dien-1-yl]acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Nerylacetat

ASK #12160

Chemical Abstract Service Nr. 10592-03-7
Formelstamm C21-H26-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht 390.9037
Bruttoformel C₂₁H₂₇ClN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Vincaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung Methyl[(4a¹S,12S,13aS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a¹,5,6,12,13,13a-octahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*de*]pyrido[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl[(12S,13aS,13bS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*de*]pyrido[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-hydrochlorid

ASK #12161

Chemical Abstract Service Nr. 123-76-2

Formelstamm (C5-H7-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 116.1152
Bruttoformel C₅H₈O₃
2. Bezeichnung 4-Oxopentansäure
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; GSBL; IGS; EUTCT; PubChem; ChemIDplus; LB; ROMP2015; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Levulinsäure; 4-Oxopentansäure und Tautomeres: 4-Hydroxypentano-4-lacton (5-Hydroxy-5-methyloxolan-2-on; 5-Hydroxy-5-methyldihydrofuran-2(3H)-on); gamma-Ketovaleriansäure; gamma-Oxovaleriansäure; beta-Acetylpropionsäure; 4-Ketopentansäure; Lävulinsäure; 3-Acetylpropionsäure; 4-Ketovaleriansäure; 4-Pentanonsäure

ASK #12163

Chemical Abstract Service Nr. 498-00-0
Molgewicht 154.1632
Bruttoformel C₈H₁₀O₃
2. Bezeichnung 4-Hydroxymethyl-2-methoxyphenol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Hydroxy-3-methoxybenzylalkohol; (4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)methanol; Vanillylalkohol

ASK #12165

Formelstamm (C10-H18-N-O6)⁻ H⁺
Molgewicht 249.261
Bruttoformel C₁₀H₁₉NO₆
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][hydrogen-(*R,R*)-tartrat]

ASK #12168

Chemical Abstract Service Nr. 12173-47-6
Molgewicht 360.586
Bruttoformel H₂LiMgNaO₁₂Si₄
2. Bezeichnung Lithium-magnesium-silicat
3. Bezeichnung Hectorit
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8; HPP4; FIE96

ASK #12170

Chemical Abstract Service Nr. 124-06-1
Molgewicht 256.4241
Bruttoformel C₁₆H₃₂O₂
2. Bezeichnung Ethyltetradecanoat

ASK #12174

Chemical Abstract Service Nr. 121-44-8
Molgewicht 101.19
Bruttoformel C₆H₁₅N
2. Bezeichnung *N,N*-Diethylethanamin

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Triethylamin; Triethylazan

ASK #12179

Chemical Abstract Service Nr. 71-55-6
Molgewicht 133.4042
Bruttoformel $C_2H_3Cl_3$
2. Bezeichnung 1,1,1-Trichlorethan
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Trichlorethan '

ASK #12180

Chemical Abstract Service Nr. 75-12-7
Molgewicht 45.0406
Bruttoformel CH_3NO
2. Bezeichnung Formamid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1997R-2010R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.3R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB2011R

ASK #12182

Chemical Abstract Service Nr. 10101-52-7
Molgewicht 183.3071
Bruttoformel O_4SiZr
2. Bezeichnung Zirconiumsilicat
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.9847
3. Bezeichnung Zirconium()-silicat

ASK #12185

Andere Chemical Abstract Service Nr. 949014-28-2
Formelstamm $2(C_3H_5O_3)^- Ca^{2+} \cdot 2 H_2O$
Molgewicht 254.2486
Bruttoformel $C_6H_{10}CaO_6$
2. Bezeichnung (S)-2-Hydroxypropansäure-Calciumsalz 2 H_2O
3. Bezeichnung Calcium-(S)-lactat 2 H_2O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (S)-Milchsäure-Calciumsalz 2 H_2O

ASK #12193

Molgewicht 410.7165
Bruttoformel $C_{27}H_{54}O_2$
2. Bezeichnung Octadecylnonanoat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #12194

2. Bezeichnung Alkyl(C₁₂-C₁₄)hydrogensulfat-Ammonium-2,2',2"-Nitrilotriethanol-Salz**3. Bezeichnung** (Dodecyl,tetradecyl)hydrogensulfat-Ammoniumsalz-2,2',2"-Nitrilotriethanol-Salz

ASK #12208

Chemical Abstract Service Nr. 140-88-5**Molgewicht** 100.1158**Bruttoformel** C₅H₈O₂**2. Bezeichnung** Ethyl(prop-2-enoat)**3. Bezeichnung** Ethylacrylat**Zitat Bezeichnung 3** USMI9.3688; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.**Synonym** Ethylpropenoat

ASK #12245

Chemical Abstract Service Nr. 26658-19-5**Molgewicht** 963.5424**Bruttoformel** C₆₀H₁₁₄O₈**Vorzugsbezeichnung** Sorbitantristearat**International Nonproprietary Name** INN.L6**Zitat Bezeichnung 1** MAR27; Janistyn78,I; FIE96; E492**2. Bezeichnung** {[4-Hydroxy-3-(octadecanoyloxy)oxolan-2-yl]ethan-1,2-diyl}bis(octadecanoat)**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** {[4-Hydroxy-3-(stearoyloxy)tetrahydro-2-furyl]ethan-1,2-diyl}distearat; E 492

ASK #12248

Chemical Abstract Service Nr. 3166-62-9**Formelstamm** (C₂₁-H₂₈-N-O₃)⁺ Br⁻**Molgewicht** 422.3559**Bruttoformel** C₂₁H₂₈BrNO₃**Vorzugsbezeichnung** Methylbenactyziumbromid**International Nonproprietary Name** INN.L16**Zitat Bezeichnung 1** USMI11**2. Bezeichnung** *N,N*-Diethyl-2-(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-*N*-methylethanaminiumbromid**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** [2-(Benziloyloxy)ethyl]diethylmethylammoniumbromid

ASK #12252

Chemical Abstract Service Nr. 154-85-8**Formelstamm** (C₅-H₃-N₂-O₄)⁻ Na⁺

Molgewicht 178.0781
Bruttoformel C₅H₃N₂NaO₄
Vorzugsbezeichnung Natriumorotat
International Nonproprietary Name (INNv.L41)
2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #12253

Molgewicht 374.8422
Bruttoformel C₁₆H₁₆ClN₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Indapamid-Hemihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung *rac*-4-Chlor-*N*-[(2*R*)-2-methyl-2,3-dihydro-1*H*-indol-1-yl]-3-sulfamoylbenzamid 0.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Indapamid 0.5 HO

ASK #12264

Chemical Abstract Service Nr. 361-09-1
Formelstamm (C₂₄-H₃₉-O₅)⁻ Na⁺
Molgewicht 430.5532
Bruttoformel C₂₄H₃₉NaO₅
2. Bezeichnung 3,7,12-Trihydroxy-5- β -cholan-24-säure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Cholsäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 3 GI; USMI10

ASK #12269

Chemical Abstract Service Nr. 306-07-0
Formelstamm C₁₁-H₁₃-N . Cl-H
Molgewicht 195.6886
Bruttoformel C₁₁H₁₄ClN
Vorzugsbezeichnung Pargylinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-methylprop-2-in-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Benzy)(methyl)(prop-2-in-1-yl)azan-hydrochlorid

ASK #12270

Chemical Abstract Service Nr. 58902-67-3
Formelstamm C₂₀-H₂₃-N . C-H₄-O₃-S
Molgewicht 373.509
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₃S

Vorzugsbezeichnung Maprotilinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L11,v.L18
2. Bezeichnung 3-(9,10-Ethano-9,10-dihydroanthracen-9-yl)-*N*-methylpropan-1-amin-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl](methyl)azan-methansulfonat (1:1)

ASK #12273

Chemical Abstract Service Nr. 928-95-0
Molgewicht 100.1589
Bruttoformel C₆H₁₂O
2. Bezeichnung (*E*)-Hex-2-en-1-ol

ASK #12274

Chemical Abstract Service Nr. 12304-65-3
Molgewicht 603.9805
Bruttoformel CH₁₆Al₂Mg₆O₁₉
Vorzugsbezeichnung Hydrotalcit
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI13
2. Bezeichnung Dialuminium-hexamagnesium-carbonat-hexadecahydroxid 4 H₂O

ASK #12277

Chemical Abstract Service Nr. 71662-11-8
Formelstamm 2(C13-H16-N4-O6) . C4-H6-O6
Molgewicht 798.6655
Bruttoformel C₃₀H₃₈N₈O₁₈
Vorzugsbezeichnung Furaltadonhemi[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[(Morpholin-4-yl)methyl]-3-[[5-nitrofuran-2-yl)methyliden]amino]-1,3-oxazolidin-2-on-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-Morpholinomethyl-3-[(5-nitro-2-furylmethylen)amino]-1,3-oxazolidin-2-on-(*R,R*)-tartrat (2:1)

ASK #12281

2. Bezeichnung Alkyl(C_x-C_y)alkanoat(C_n-C_m) - Fettsäure-aminomethylpropandiolester

ASK #12282

Chemical Abstract Service Nr. 25637-97-2
Molgewicht 819.1141
Bruttoformel C₄₄H₈₂O₁₃
2. Bezeichnung Sucrosebis(hexadecanoat)
3. Bezeichnung Sucrosedipalmitat
Zitat Bezeichnung 3 GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Saccharosedipalmitat

ASK #12285

Molgewicht 438.5161

Bruttoformel $C_{25}H_{30}N_2O_5$

2. Bezeichnung Methyl(1-acetyl-17-(acetyloxy)yohimban-16-carboxylat)

3. Bezeichnung Methyl(17-acetoxy-1-acetylyohimban-16-carboxylat)

ASK #12288

Chemical Abstract Service Nr. 99-66-1

Formelstamm $(C_8H_{15}O_2)^- H^+$

Molgewicht 144.2114

Bruttoformel $C_8H_{16}O_2$

Vorzugsbezeichnung Valproinsäure

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1378; GII; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1378; Ph.Eur.2002,4.00/1378

2. Bezeichnung 2-Propylpentansäure

ASK #12290

Chemical Abstract Service Nr. 3234-85-3

Molgewicht 424.743

Bruttoformel $C_{28}H_{56}O_2$

2. Bezeichnung Tetracyclotetradecanoat

ASK #12293

Chemical Abstract Service Nr. 22260-51-1

Formelstamm $C_{32}H_{40}BrN_5O_5 \cdot C-H_4O_3-S$

Molgewicht 750.7002

Bruttoformel $C_{33}H_{44}BrN_5O_8S$

Vorzugsbezeichnung Bromocriptinmesilat

International Nonproprietary Name INN.L17,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0596; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.6,5.8/0596; GII; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/596

2. Bezeichnung (5'S)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (5'S)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)

ASK #12294

Chemical Abstract Service Nr. 36637-19-1

Formelstamm $C_{17}H_{28}N_2O \cdot Cl-H$

Molgewicht 312.878

Bruttoformel $C_{17}H_{29}ClN_2O$

Vorzugsbezeichnung	Etidocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-2-[(ethyl)(propyl)amino]butanamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-2-[(Ethyl)(propyl)amino]-2',6'-dimethylbutananilid-hydrochlorid
ASK #12295	
Chemical Abstract Service Nr.	17902-23-7
Molgewicht	200.1671
Bruttoformel	C ₈ H ₉ FN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tegafur
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USAN; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Fluor-1-[(2 <i>R</i>)-oxolan-2-yl]pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>rac</i> -5-Fluor-1-[(2 <i>R</i>)-tetrahydrofuran-2-yl]pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #12296	
Chemical Abstract Service Nr.	23093-74-5
Formelstamm	C14-H20-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	284.7817
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bunitrololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR27
2. Bezeichnung	2-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)benzonnitril-hydrochlorid
ASK #12297	
Chemical Abstract Service Nr.	38194-50-2
Formelstamm	(C20-H16-F-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	356.4106
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ FO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulindac
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/864; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2002,4.00,4.03/864; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/864; MAR28; USAN; BP2001-2010
2. Bezeichnung	{{(Z)-5-Fluor-2-methyl-1-[4-(methylsulfinyl)benzyliden]inden-3-yl}essigsäure
ASK #12298	
Chemical Abstract Service Nr.	64490-92-2
Formelstamm	(C15-H14-N-O3) ⁻ Na ⁺ . 2 H2-O

Molgewicht	315.2969
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Tolmetin-Natrium 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	[1-Methyl-5-(4-methylbenzoyl)-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl]essigsäure-Natriumsalz 2 H ₂ O
ASK #12299	
Chemical Abstract Service Nr.	1812-30-2
Molgewicht	316.1527
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ BrN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Bromazepam
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0,5.6,5.7/0879; Gil; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA17.1; BP2001-2011; DAC91; Ph.Eur.2008,6.0/0879; USAN; GLST; Ph.Eur.2002,4.00/879; USMI9.1384; MAR27
2. Bezeichnung	7-Brom-5-(pyridin-2-yl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-Brom-5-(2-pyridyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #12315	
Chemical Abstract Service Nr.	36637-18-0
Molgewicht	276.417
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Etidocain
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)-2-[(ethyl)(propyl)amino]butanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-[(Ethyl)(propyl)amino]-2',6'-dimethylbutanilid
ASK #12316	
Chemical Abstract Service Nr.	19216-56-9
Molgewicht	383.4011
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Prazosin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7509; MAR27
2. Bezeichnung	[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl](furan-2-yl)methanon
ASK #12317	
Chemical Abstract Service Nr.	5536-17-4

Molgewicht	267.2413
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vidarabin
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	9- <i>-D</i> -Arabinofuranosyl-9 <i>H</i> -purin-6-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	9-beta-D-Arabinofuranosyl-9H-purin-6-ylazan
ASK #12318	
Chemical Abstract Service Nr.	29984-33-6
Formelstamm	(C10-H12-N5-O7-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	347.2212
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₅ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Vidarabin-5'-dihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	9-(5- <i>O</i> -Phosphono- <i>-D</i> -arabinofuranosyl)-9 <i>H</i> -purin-6-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	9-(5- <i>O</i> -Phosphono-beta-D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan
ASK #12319	
Chemical Abstract Service Nr.	23111-34-4
Molgewicht	476.9514
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₅ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Feclobuzon
International Nonproprietary Name	INN.L12
2. Bezeichnung	(4-Butyl-2,5-dioxo-1,2-diphenylpyrazolidin-4-ylmethyl)(4-chlorbenzoat)
ASK #12320	
Chemical Abstract Service Nr.	638-94-8
Molgewicht	416.5073
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Desonid
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII; USMI9
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-11 ,21-Dihydroxy-2',2'-dimethyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	11beta,21-Dihydroxy-16alpha,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #12321	
Chemical Abstract Service Nr.	70-00-8

Molgewicht 296.2
Bruttoformel C₁₀H₁₁F₃N₂O₅
2. Bezeichnung 1-(2-Desoxy-β-D-erythro-pentofuranosyl)-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Trifluridin
Zitat Bezeichnung 3 GII; MAR2013; EAB10.3+7(2021-2022)/2910
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Trifluorthymidin; 2'-Desoxy-5-(trifluormethyl)uridin; 1-beta-D-Ribofuranosyl-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion; 1-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)-5-(trifluormethyl)-2,4(1*H*,3*H*)-pyrimidindion

ASK #12323

Chemical Abstract Service Nr. 520-27-4
Molgewicht 608.5447
Bruttoformel C₂₈H₃₂O₁₅
Vorzugsbezeichnung Diosmin
International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; GlnAS; EAB4.0+4+6,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0(2002-2019)/1611; Phpa11.3,11.4,25.1(1999,2013); MAR2020; BP2002-2020; EP4.0+4+6,5.0,6.0,7.0,8.0+3,9.0,10.0(2002-2020); CAS
2. Bezeichnung 5-Hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-7-(6-O-β-L-rhamnopyranosyl-β-D-glucopyranosyloxy)-4*H*-1-benzopyran-4-on
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-7-(6-O-α-L-rhamnopyranosyl-beta-D-glucopyranosyloxy)-4*H*-chromen-4-on; 7-[[6-O-(6-Desoxy-α-L-mannopyranosyl)-beta-D-glucopyranosyl]oxy]-5-hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-4*H*-1-benzopyran-4-on; 3',5-Dihydroxy-4'-methoxy-7-(6-O-α-L-rhamnopyranosyl-beta-D-glucopyranosyloxy)flavon

ASK #12324

Chemical Abstract Service Nr. 853-34-9
Molgewicht 322.3578
Bruttoformel C₁₉H₁₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Kebuzon
International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 4-(3-Oxobutyl)-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion

ASK #12326

Chemical Abstract Service Nr. 37661-08-8
Formelstamm C21-H27-N3-O7-S . Cl-H
Molgewicht 501.9809
Bruttoformel C₂₁H₂₈ClN₃O₇S
Vorzugsbezeichnung Bacampicillinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L15)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0808; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/0808; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/808

2. Bezeichnung [1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl]{{(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}-hydrochlorid

ASK #12327

Chemical Abstract Service Nr. 53693-96-2

Formelstamm (C21-H36-Cl2-N)+ (C6-H11-O7)⁻

Molgewicht 568.5706

Bruttoformel C₂₇H₄₇Cl₂NO₇

2. Bezeichnung [(3,4-Dichlorbenzyl)dodecyldimethylammonium]-D-gluconat

ASK #12341

Chemical Abstract Service Nr. 1390-65-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1328-60-5; 52011-97-9; 8022-93-3

Molgewicht 1105.88

Bruttoformel C₄₄H₄₀AlCaO₂₆

2. Bezeichnung 7- -D-Glucopyranosyl-3,5,6,8-tetrahydroxy-1-methyl-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure, Aluminium-Calcium-Komplexe

3. Bezeichnung Carmin

Zitat Bezeichnung 3 EINECS; Helv8/97; E120; Ph.Eur.Bd.IR

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 120 [Karmin-Aluminium-Calcium-Lacke]; Karmin; Karmesin [Carmin]; Echtes Karmin; Carminsäure-Aluminium-Calcium-Komplexe; 7-beta-D-Glucopyranosyl-9,10-dihydro-3,5,6,8-tetrahydroxy-1-methyl-9,10-dioxo-2-anthracencarbonsäure-Aluminium-Calcium-Komplexe; Karminsäure-Aluminiumlacke [Calcium(2+)-haltig]

ASK #12371

Molgewicht 172.2646

Bruttoformel C₁₀H₂₀O₂

2. Bezeichnung Pentylpentanoat

ASK #12375

Chemical Abstract Service Nr. 3644-61-9

Formelstamm C16-H23-N-O . Cl-H

Molgewicht 281.8209

Bruttoformel C₁₆H₂₄ClNO

Vorzugsbezeichnung Tolperisonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L13)

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung 2-Methyl-1-(4-methylphenyl)-3-(piperidin-1-yl)propan-1-on-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Piperidinomethyl-1-(p-tolyl)propan-1-on-hydrochlorid

ASK #12380

Vorzugsbezeichnung	Gramicidin J1
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
ASK #12381	
Molgewicht	684.8691
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₆ N ₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Gramicidin J2
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
ASK #12382	
Chemical Abstract Service Nr.	113-73-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1367-99-3; 1403-67-4; 64626-90-0
Molgewicht	1141.4469
Bruttoformel	C ₆₀ H ₉₂ N ₁₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Gramicidin S
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI12
2. Bezeichnung	Cyclo(L-leucyl-D-phenylalanyl-L-prolyl-L-valyl-L-ornithyl-L-leucyl-D-phenylalanyl-L-prolyl-L-valyl-L-ornithyl)
ASK #12383	
Chemical Abstract Service Nr.	34915-68-9
Molgewicht	248.3208
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bunitrolol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	2-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)benzotrifluorid
ASK #12385	
Chemical Abstract Service Nr.	3625-06-7
Molgewicht	429.5491
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Mebeverin
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	(4-((Ethyl)[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino)butyl)(3,4-dimethoxybenzoat)
ASK #12390	
Chemical Abstract Service Nr.	21898-19-1
Formelstamm	C12-H18-Cl2-N2-O . Cl-H
Molgewicht	313.6511
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ Cl ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Clenbuterolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1409; Ph.Eur.2002,4.00/1409; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1409; MAR27

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-(4-Amino-3,5-dichlorphenyl)-2-(*tert*-butylamino)ethanol-hydrochlorid
ASK #12393

Chemical Abstract Service Nr. 357-08-4
Formelstamm C₁₉H₂₁N-O₄ . Cl-H
Molgewicht 363.8353
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Naloxonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-6-on-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5R,9R,13S,14S)-17-Allyl-4,5-epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on-hydrochlorid

ASK #12394
Chemical Abstract Service Nr. 465-65-6
Molgewicht 327.3743
Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₄
Vorzugsbezeichnung Naloxon

International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 RPS15; USMI9.6182
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-6-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5R,9R,13S,14S)-17-Allyl-4,5-epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on; 17-Allyl-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on

ASK #12395
Chemical Abstract Service Nr. 26717-47-5
Molgewicht 327.8032
Bruttoformel C₁₆H₂₂ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Clofibrid

International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung [3-(Dimethylcarbamoyl)propyl][2-(4-chlorphenoxy)-2-methylpropanoat]

ASK #12396
Chemical Abstract Service Nr. 7308-90-9
Molgewicht 696.9112
Bruttoformel C₄₄H₅₆O₇
2. Bezeichnung (3-Oxo-1,3-dihydrospiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-3',6'-diyl)didodecanoat

3. Bezeichnung Fluoresceindidodecanoat
ASK #12397

Chemical Abstract Service Nr. 40666-16-8
Formelstamm (C23-H28-F3-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 458.468
Bruttoformel C₂₃H₂₉F₃O₆
Vorzugsbezeichnung Fluprostenol
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4076
2. Bezeichnung *rac*-(5*Z*)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(1*E*,3*R*)-3-hydroxy-4-[3-(trifluormethyl)phenoxy]but-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5*Z*,13*E*-8*RS*,9*SR*,11*RS*,12*RS*,15*RS*)-9,11,15-Trihydroxy-16-[3-(trifluormethyl)phenoxy]-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-säure

ASK #12398

Chemical Abstract Service Nr. 37091-66-0
Formelstamm (C20-H22-N5-O6-S)⁻ H⁺
Molgewicht 461.4915
Bruttoformel C₂₀H₂₃N₅O₆S
Vorzugsbezeichnung Azlocillin
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[(2*R*)-2-(2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*,6*R*)-2,2-Dimethyl-6-[(*R*)-2-(2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]penam-3-carbonsäure

ASK #12399

Chemical Abstract Service Nr. 3397-23-7
Molgewicht 1042.1916
Bruttoformel C₄₅H₆₃N₁₃O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Ornipressin
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung L-Cysteiny[(1*S* 6*S*)-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminy-L-asparaginy-L-cysteiny](6*S* 1*S*)-L-prolyl-L-ornithylglycinamid

ASK #12401

Chemical Abstract Service Nr. 99-49-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 22327-39-5
Molgewicht 150.2176
Bruttoformel C₁₀H₁₄O

2. Bezeichnung 2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-on
3. Bezeichnung Carvon
Zitat Bezeichnung 3 DAB1996R; USMI10; KARRER557; ROMP8
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym rac-(5R)-2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-on; DL-Carvon; 5-Isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexen-1-on; (RS)-5-Isopropenyl-2-methyl-2-cyclohexen-1-on; (RS)-5-Isopropenyl-2-methylcyclohex-2-enon; (RS)-6,8-p-Menthadien-2-on; 5-Isopropenyl-2-methylcyclohex-2-enon; 6,8-p-Menthadien-2-on; Karvon; (+/-)-Carvon; rac-Carvon

ASK #12403

2. Bezeichnung Poly(*O*-ethyl,2-hydroxyethyl)cellulose

ASK #12406

Chemical Abstract Service Nr. 18067-13-5

Formelstamm (C18-H24-N-O4)+ (C-H3-O4-S)⁻

Molgewicht 429.4846

Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₈S

2. Bezeichnung 6,7-Epoxy-3-[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropanium(methylsulfat)

3. Bezeichnung *N*-Methylscopolaminium(methylsulfat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (1S,3s,5R,6R,7S)-6,7-Epoxy-3-[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan(methylsulfat)

ASK #12407

Chemical Abstract Service Nr. 29868-97-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1613380-80-5

Formelstamm C19-H21-N5-O2 . 2 Cl-H

Molgewicht 424.3242

Bruttoformel C₁₉H₂₃Cl₂N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Pirenzepindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; ROMP2019; EUTCT

2. Bezeichnung 11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on-hydrochlorid (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on-dihydrochlorid

ASK #12408

Chemical Abstract Service Nr. 16773-42-5

Molgewicht 219.6256

Bruttoformel C₇H₁₀ClN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Ornidazol

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; GII

2. Bezeichnung 1-Chlor-3-(2-methyl-5-nitroimidazol-1-yl)propan-2-ol

ASK #12409

Chemical Abstract Service Nr. 26589-39-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 100218-78-8; 37219-87-7

Formelstamm (C₄-H₆-O₂)_x . (C₄-H₆-O₂)_y

2. Bezeichnung Poly[methyl(prop-2-enoat)-co-2-methylprop-2-ensäure] (x:y)

3. Bezeichnung Poly(methacrylsäure-co-methylacrylat) (x:y)

ASK #12410

Chemical Abstract Service Nr. 10049-01-1

Molgewicht 303.9518

Bruttoformel BiO₄P

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Bismut()-Salz (1:1)

3. Bezeichnung Bismut()-phosphat

ASK #12411

Chemical Abstract Service Nr. 10402-53-6

Formelstamm C₂₄-H₃₂-N₂-O₂ . 2 Cl-H

Molgewicht 453.445

Bruttoformel C₂₄H₃₄Cl₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Eprazinondihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 3-[4-(2-Ethoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-2-methyl-1-phenylpropan-1-on-dihydrochlorid

ASK #12412

Chemical Abstract Service Nr. 2459-05-4

Formelstamm (C₆-H₇-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 144.1253

Bruttoformel C₆H₈O₄

2. Bezeichnung Ethylhydrogen[(2E)-but-2-endioat]

3. Bezeichnung Ethylhydrogenfumarat

Zitat Bezeichnung 3 DAC2004,2005; DAC2004R; ROMP2017; Pharmavista; IGS; Hager2015

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (E)-Butendisäuremonoethylester; Ethylhydrogen-(E)-butendioat; (2E)-But-2-endisäuremonoethylester; Monoethylfumarat; Ethylfumarat; Fumarsäureethylester; Fumarsäuremonoethylester; (2E)-4-Ethoxy-4-oxobut-2-ensäure; (2E)-4-Ethoxy-4-oxo-2-butensäure

ASK #12414

Chemical Abstract Service Nr. 2753-45-9

Formelstamm C₂₅-H₃₅-N-O₅ . Cl-H

Molgewicht 466.01

Bruttoformel C₂₅H₃₆ClNO₅

2. Bezeichnung (4-((Ethyl)[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino)butyl)(3,4-dimethoxybenzoat)-hydrochlorid (1:1)

3. Bezeichnung Mebeverinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.8,10.0+8(2019-2022)/2097; GII
ASK #12415

Chemical Abstract Service Nr. 9003-63-8
Formelstamm (C8-H14-O2)n
2. Bezeichnung Poly[butyl(2-methylprop-2-enoat)]
3. Bezeichnung Poly(butylmethacrylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Butylmethacrylat - Homopolymerisat

ASK #12425

Chemical Abstract Service Nr. 51481-65-3
Formelstamm (C21-H24-N5-O8-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 539.5819
Bruttoformel C₂₁H₂₅N₅O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Mezlocillin
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-(3-Methansulfonyl-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-6-[(*R*)-2-(3-Mesyl-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #12427

Chemical Abstract Service Nr. 7685-23-6
Molgewicht 920.989
Bruttoformel C₄₆H₆₄O₁₉
Vorzugsbezeichnung Gitoformat
International Nonproprietary Name INN.L12
2. Bezeichnung 3 -[(2*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-5-[(2*S*,4*S*,5*R*,6*R*)-5-[(2*S*,4*S*,5*R*,6*R*)-4,5-Bis(formyloxy)-6-methyloxan-2-yloxy]-4-formyloxy-6-methyloxan-2-yloxy]-16 -formyloxy-14 -hydroxy-5 -c
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3beta-[3,4-Di-O-formyl-beta-D-digitoxopyranosyl-(1-->4)-3-O-formyl-beta-D-digitoxopyranosyl-(1-->4)-3-O-formyl-beta-D-digitoxopyranosyloxy]-16beta-formyloxy-14beta-hydroxy-5beta-card-20(22)-enol

ASK #12431

Chemical Abstract Service Nr. 20448-86-6
Molgewicht 329.4763
Bruttoformel C₂₁H₃₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Bornaprin
International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung (3-Diethylaminopropyl)(2-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Diethylaminopropyl)(2-phenyl-8,9,10-trinorbornan-2-carboxylat)

ASK #12432

Chemical Abstract Service Nr. 102-22-7
Molgewicht 272.382
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₂
2. Bezeichnung [(E)-3,7-Dimethylocta-2,6-dien-1-yl](phenylacetat)
3. Bezeichnung Geranyl(phenylacetat)

ASK #12434

Chemical Abstract Service Nr. 627-83-8
Molgewicht 594.9918
Bruttoformel C₃₈H₇₄O₄
2. Bezeichnung (Ethan-1,2-diyl)dioctadecanoat
3. Bezeichnung Ethylendistearat
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #12436

Chemical Abstract Service Nr. 36592-77-5
Formelstamm C17-H27-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 345.8615
Bruttoformel C₁₇H₂₈ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Metipranololhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (4-[2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]-2,3,6-trimethylphenyl)acetat-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-2,3,6-trimethylphenyl}acetat-hydrochlorid

ASK #12437

Chemical Abstract Service Nr. 37517-30-9
Molgewicht 336.4259
Bruttoformel C₁₈H₂₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Acebutolol
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; USAN
2. Bezeichnung *rac-N*-(3-Acetyl-4-[(2*R*)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]phenyl)butanamid

ASK #12438

Chemical Abstract Service Nr. 452-35-7
Molgewicht 258.3173
Bruttoformel C₉H₁₀N₂O₃S₂
2. Bezeichnung 6-Ethoxy-1,3-benzothiazol-2-sulfonamid
3. Bezeichnung Ethoxzolamid

ASK #12439

Chemical Abstract Service Nr. 34493-98-6
Molgewicht 451.5151
Bruttoformel C₁₈H₃₇N₅O₈
Vorzugsbezeichnung Dibekacin
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung O-3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 6)-O-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- -D-*erythro*-hexopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy-D-streptamin

ASK #12440

Chemical Abstract Service Nr. 52468-60-7
Molgewicht 404.4949
Bruttoformel C₂₆H₂₆F₂N₂
Vorzugsbezeichnung Flunarizin
International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung 1-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]-4-[(*E*)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[(*E*)-Cinnamyl]-4-(4,4'-difluorbenzhydryl)piperazin

ASK #12441

Chemical Abstract Service Nr. 51481-61-9
Molgewicht 252.3392
Bruttoformel C₁₀H₁₆N₆S
Vorzugsbezeichnung Cimetidin
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 EAB3.0,4.0+6,5.0,6.0+6,7.0,8.0+6,9.0(1997-2018)/0756; ROMP2019; MAR2019
2. Bezeichnung 2-Cyan-1-methyl-3-{2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

ASK #12442

Chemical Abstract Service Nr. 1227-61-8
Molgewicht 280.3627
Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Mefexamid
International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1	USMI9.5623; MAR27
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenoxy)acetamid
ASK #12443	
Chemical Abstract Service Nr.	27220-47-9
Molgewicht	381.6835
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ Cl ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Econazol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR27; EAB4.5,5.0,6.0+8,7.0,8.0,9.0(2003-2018)/2049; USMI9.3472
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[2-(4-Chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol
ASK #12444	
Chemical Abstract Service Nr.	989-96-8
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₃₀ -F-O ₉ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	514.4777
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ FO ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Triamcinolonacetonid-21-dihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat
ASK #12445	
Chemical Abstract Service Nr.	120-91-2
Formelstamm	(C ₅ -H ₉ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	150.1961
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Desmeninol
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-Hydroxy-4-(methylsulfanyl)butansäure
ASK #12446	
Chemical Abstract Service Nr.	23271-74-1
Molgewicht	347.4486
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fedrilat
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	[4-(Morpholin-4-yl)butan-2-yl](4-phenyloxan-4-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Morpholinobutan-2-yl)(4-phenyltetrahydropyran-4-carboxylat)
ASK #12447	

Chemical Abstract Service Nr. 759-05-7
Formelstamm (C5-H7-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 116.1152
Bruttoformel C₅H₈O₃
2. Bezeichnung 3-Methyl-2-oxobutansäure

ASK #12448

Chemical Abstract Service Nr. 39748-49-7
Formelstamm (C6-H9-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 130.1418
Bruttoformel C₆H₁₀O₃
2. Bezeichnung (RS)-3-Methyl-2-oxopentansäure

ASK #12449

Chemical Abstract Service Nr. 816-66-0
Formelstamm (C6-H9-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 130.1418
Bruttoformel C₆H₁₀O₃
2. Bezeichnung 4-Methyl-2-oxopentansäure

ASK #12450

Chemical Abstract Service Nr. 59198-70-8
Molgewicht 478.5686
Bruttoformel C₂₇H₃₆F₂O₅
Vorzugsbezeichnung Diflucortolon-21-valerat
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 6,9-Difluor-11 β -hydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylpentanoat

ASK #12452

Chemical Abstract Service Nr. 486-86-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 28463-18-5
Molgewicht 204.2682
Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂O
2. Bezeichnung (1*R*,5*S*)-1-Methyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-1,5-methano-8*H*-pyrido[1,2-*a*][1,5]diazocin-8-on
3. Bezeichnung *N*-Methylcytisin
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2018; HAB2018R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1*R*,5*S*)-1-Methyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-1,5-methano-8*H*-pyrido(1,2-*a*)(1,5)diazocin-8-on; Caulophyllin

ASK #12453

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm LaSota, lebend

ASK #12454

Chemical Abstract Service Nr.	3635-74-3
Formelstamm	C4-H11-N-O . C9-H9-N-O3
Molgewicht	268.3089
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Deanolacedoben
International Nonproprietary Name	(INNv.L15),v.L42
2. Bezeichnung	2-Dimethylaminoethanol-4-acetamidobenzoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Acetamidobenzoessäure-2-Dimethylaminoethanol-Salz (1:1)
ASK #12455	
Chemical Abstract Service Nr.	7492-31-1
Formelstamm	2(C9-H19-N) . C6-H10-O8
Molgewicht	492.6465
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Isometheptenhemigalactarat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	N,6-Dimethylhept-5-en-2-amin-galactarat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(6-methylhept-5-en-2-yl)azan-galactarat (2:1); Isometheptenhemimucac
ASK #12456	
Chemical Abstract Service Nr.	9003-07-0
Formelstamm	(C3-H6)n
2. Bezeichnung	Poly(1-methylethylen)
3. Bezeichnung	Polypropylen
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.7359; Polypropylen; ROMP7; GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polypropen
ASK #12457	
Chemical Abstract Service Nr.	23713-46-4
Molgewicht	208.9804
Bruttoformel	Bi
2. Bezeichnung	Bismut()-Ion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Wismut(III)-Ion; Bismut(3+)-Ion
ASK #12460	
Chemical Abstract Service Nr.	31065-89-1
Formelstamm	(C18-H24-N-O)+ Br ⁻

Molgewicht 350.2933
Bruttoformel C₁₈H₂₄BrNO
Vorzugsbezeichnung Diphenhydraminmethylbromid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung [2-(Diphenylmethoxy)ethyl]trimethylammoniumbromid

ASK #12463

Chemical Abstract Service Nr. 61790-81-6
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-lanolin
3. Bezeichnung Lanolin-poly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #12464

Chemical Abstract Service Nr. 50-89-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 157049-39-3; 157049-40-6; 35902-13-7
Molgewicht 242.2286
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Doxribtimin
International Nonproprietary Name INN.L87
2. Bezeichnung 1-(2-Desoxy- β -D-*erythro*-pentofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)-5-methyluracil; Thymin-2-desoxyribosid; 1-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)-5-methyl-2,4(1*H*,3*H*)-pyrimidindion; 1-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion; Desoxythymidin; Thymidin

ASK #12467

Chemical Abstract Service Nr. 4618-47-7
Formelstamm C18-H21-N-O3 . C14-H12-O3
Molgewicht 527.6075
Bruttoformel C₃₂H₃₃NO₆
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)benzilal-benzilat (1:1)

ASK #12468

Chemical Abstract Service Nr. 4140-20-9
Molgewicht 433.5393
Bruttoformel C₂₇H₃₁NO₄
Vorzugsbezeichnung Estrapronicat
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung [3-(Propanoyloxy)estra-1,3,5(10)-trien-17 -yl](pyridin-3-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diy-17-nicotinat-3-propionat
ASK #12469	
Chemical Abstract Service Nr.	862-89-5
Molgewicht	442.6737
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nandrolonundecanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	3-Oxoestr-4-en-17 -ylundecanoat
ASK #12470	
Chemical Abstract Service Nr.	4596-16-1
Molgewicht	442.6307
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Hydroxyprogesteronenantat
International Nonproprietary Name	INN.L4,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	3,20-Dioxopregn-4-en-17-ylheptanoat
ASK #12471	
Chemical Abstract Service Nr.	1012-86-8
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₃ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	216.2089
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ NaO ₃
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-3-isopropyl-6-methylbenzoesäure-Natriumsalz
ASK #12502	
Chemical Abstract Service Nr.	19237-84-4
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₁ -N ₅ -O ₄ . Cl-H
Molgewicht	419.8621
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Prazosinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/856; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/856; USMI9.7509; Ph.Eur.2005,5.0/856
2. Bezeichnung	[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl](furan-2-yl)methanon-hydrochlorid
ASK #12504	
Chemical Abstract Service Nr.	35604-67-2
Formelstamm	C ₁₃ -H ₁₉ -N-O ₃ . Cl-H
Molgewicht	273.7558
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Viloxazinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GI; USMI10

2. Bezeichnung 2-[(2-Ethoxyphenoxy)methyl]morpholin-hydrochlorid

ASK #12505

Chemical Abstract Service Nr. 27833-64-3

Formelstamm C18-H18-Cl-N3-O . C4-H6-O4

Molgewicht 445.8961

Bruttoformel C₂₂H₂₄ClN₃O₅

Vorzugsbezeichnung Loxapinsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung 2-Chlor-11-(4-methylpiperazin-1-yl)dibenzo[*b,f*][1,4]oxazepin-butandioat (1:1)

ASK #12506

Chemical Abstract Service Nr. 80495-46-1

Formelstamm (C₂₁-H₂₄-N₅-O₈-S₂)⁻ Na⁺ . H₂O

Molgewicht 579.579

Bruttoformel C₂₁H₂₄N₅NaO₈S₂

Vorzugsbezeichnung Mezlocillin-Natrium-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 1 (IINN.L16); (IINNv.L34)

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-(3-Methansulfonyl-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Mezlocillin-Natrium 1 HO

ASK #12507

Chemical Abstract Service Nr. 22199-08-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 216252-08-3; 38834-97-8; 57484-89-6; 57533-85-4; 61906-15-8

Formelstamm (C₁₀-H₉-N₄-O₂-S)⁻ Ag⁺

Molgewicht 357.1373

Bruttoformel C₁₀H₉AgN₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Sulfadiazin-Silber

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 GI

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(pyrimidin-2-yl)benzolsulfonamid-Silbersalz

ASK #12508

Chemical Abstract Service Nr. 30544-47-9

Molgewicht 369.335

Bruttoformel C₁₈H₁₈F₃NO₄

Vorzugsbezeichnung Etofenamat

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1513; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1513; GII; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1513

2. Bezeichnung [2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl][2-[3-(trifluormethyl)anilino]benzoat}

ASK #12510

Molgewicht 140.1366

Bruttoformel C₇H₈O₃

2. Bezeichnung 2-Ethyl-3-hydroxy-4H-pyran-4-on

ASK #12511

Chemical Abstract Service Nr. 105030-28-2

Formelstamm (C2-H6-Cl-N)n

2. Bezeichnung Poly(azandiylethan-1,2-diyl-hydrochlorid)

3. Bezeichnung Poly(ethylenimin-hydrochlorid)

ASK #12512

Chemical Abstract Service Nr. 5882-48-4

Formelstamm C8-H11-N-O . Cl-H

Molgewicht 173.64

Bruttoformel C₈H₁₂ClNO

2. Bezeichnung 4-(Dimethylamino)phenol-hydrochlorid

ASK #12513

Molgewicht 516.7077

Bruttoformel C₂₈H₅₂O₈

2. Bezeichnung (Isooctadecyl)[3,3'-oxybis(propan-1,2-diol)]butandioat

ASK #12514

Chemical Abstract Service Nr. 66085-00-5

Molgewicht 358.5558

Bruttoformel C₂₁H₄₂O₄

2. Bezeichnung Glycerolmonoisostearat

Zitat Bezeichnung 2 DAC2004,2005

ASK #12515

Chemical Abstract Service Nr. 68958-48-5

Molgewicht 625.0177

Bruttoformel C₃₉H₇₆O₅

2. Bezeichnung Glyceroldiisostearat

ASK #12519

Chemical Abstract Service Nr. 1037-50-9

Formelstamm (C12-H13-N4-O4-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 332.3108

Bruttoformel C₁₂H₁₃N₄NaO₄S

Vorzugsbezeichnung	Sulfadimethoxin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8696
2. Bezeichnung	4-Amino-N-(2,6-dimethoxypyrimidin-4-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(2,6-Dimethoxypyrimidin-4-yl)sulfanilamid-Natriumsalz
ASK #12521	
Chemical Abstract Service Nr.	112-60-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	194.2255
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 200
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; EUTCT; FDA-SRS; EAB10.4(2021)R
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-200
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tetraethylenglycol; 3,6,9-Trioxaundecan-1,11-diol
ASK #12522	
Chemical Abstract Service Nr.	106-42-3
Molgewicht	106.165
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀
2. Bezeichnung	1,4-Dimethylbenzol
3. Bezeichnung	<i>p</i> -Xylol
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; USMI11
ASK #12523	
Formelstamm	C20-H29-N-O4 . C4-H4-O4
Molgewicht	463.5207
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Fedrilatmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	[4-(Morpholin-4-yl)butan-2-yl](4-phenyloxan-4-carboxylat)-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Morpholinobutan-2-yl)(4-phenyltetrahydropyran-4-carboxylat)-maleat (1:1)
ASK #12524	
Chemical Abstract Service Nr.	25126-32-3
Molgewicht	1143.269

Bruttoformel	C ₄₉ H ₆₂ N ₁₀ O ₁₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Sinclid
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	L-Aspartyl-O-sulfo-L-tyrosyl-L-methionylglycyl-L-tryptophyl-L-methionyl-L-aspartyl-L-phenylalaninamid
ASK #12525	
Chemical Abstract Service Nr.	30484-77-6
Formelstamm	C26-H26-F2-N2 . 2 Cl-H
Molgewicht	477.4167
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ F ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Flunarizindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	GII(2); EAB4.7,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2004-2018)/1722
2. Bezeichnung	1-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]-4-[(E)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(E)-Cinnamyl]-4-(4,4'-difluorbenzhydryl)piperazin-dihydrochlorid
ASK #12526	
Chemical Abstract Service Nr.	37091-65-9
Formelstamm	(C20-H22-N5-O6-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	483.4734
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₅ NaO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Azlocillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[(2R)-2-(2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #12527	
Chemical Abstract Service Nr.	24169-02-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68797-31-9
Formelstamm	C18-H15-Cl3-N2-O . H-N-O3
Molgewicht	444.6963
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ Cl ₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Econazolnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.3472; EAB3.0+3,4.0+5,5.0,6.0+8,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0665
2. Bezeichnung	(RS)-1-[2-(4-Chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol-nitrat (1:1)
ASK #12528	
Chemical Abstract Service Nr.	1881-20-5

Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₀ F-O ₉ -P) ²⁻ 2K ⁺
Molgewicht	590.6584
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ FK ₂ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Triamcinolonacetonid-21-dihydrogenphosphat-Dikaliumsalz
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl-dihydrogenphosphat-Dikaliumsalz
ASK #12529	
Chemical Abstract Service Nr.	518-63-8
Formelstamm	C ₁₉ -H ₂₂ -N ₂ -O ₃ -S . Cl-H
Molgewicht	394.9155
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dimethoxanathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3209
2. Bezeichnung	[2-(2-Dimethylaminoethoxy)ethyl]-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-carboxylat)-hydrochlorid
ASK #12530	
Chemical Abstract Service Nr.	60-23-1
Molgewicht	77.1487
Bruttoformel	C ₂ H ₇ NS
Vorzugsbezeichnung	Mercaptamin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	2-Aminoethanthiol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cysteamin
ASK #12533	
Chemical Abstract Service Nr.	34381-68-5
Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₈ -N ₂ -O ₄ . Cl-H
Molgewicht	372.8869
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Acebutololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	DAB10; USMI10; GII; EAB4.6+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2004-2017)R; EAB3.0,4.0+2+6,5.0+4,6.0,7.0,8.0(1997-2017)/0871; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(3-Acetyl-4-((2 <i>R</i>)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)butanamid-hydrochlorid
ASK #12534	
Chemical Abstract Service Nr.	24868-20-0
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₉ -N ₄ -O ₅) ⁻ Na ⁺ . 3.5 H ₂ -O

Molgewicht	399.2883
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ N ₄ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Dantrolen-Natrium-3,5-Hydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	1-({[5-(4-Nitrophenyl)furan-2-yl]methyliden}amino)imidazolidin-2,4-dion-Natriumsalz 3.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dantrolen-Natrium 3.5 HO
ASK #12535	
Chemical Abstract Service Nr.	138-65-8
Molgewicht	169.1778
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	<i>rac</i> -Norepinephrin
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Noradrenalin; (<i>RS</i>)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol
ASK #12536	
Chemical Abstract Service Nr.	54063-54-6
Molgewicht	389.4057
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Reproterol
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	7-(3-{[2-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-hydroxyethyl]amino}propyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #12537	
Chemical Abstract Service Nr.	370-14-9
Molgewicht	165.2322
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Pholedrin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(2 <i>R</i>)-2-(Methylamino)propyl]phenol
ASK #12538	
Chemical Abstract Service Nr.	10034-99-8
Molgewicht	246.4746
Bruttoformel	MgO ₄ S
3. Bezeichnung	Magnesiumsulfat-Heptahydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/44; Ph.Eur.2008,6.0/44; Ph.Eur.2002,4.00/44

ASK #12539

Chemical Abstract Service Nr. 2081-65-4
Formelstamm C13-H19-Cl-N2-O . H3-O4-P
Molgewicht 352.7509
Bruttoformel C₁₃H₂₂ClN₂O₅P
Vorzugsbezeichnung Butanilicainphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 2-Butylamino-*N*-(2-chlor-6-methylphenyl)acetamid-phosphat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Butylamino-2'-chlor-6'-methylacetanilid-phosphat (1:1)

ASK #12540

Molgewicht 334.5914
Bruttoformel AlH₇MgO₁₂Si₃
2. Bezeichnung Aluminium-magnesium-trisilicat

ASK #12541

Molgewicht 296.7962
Bruttoformel AlH₅Mg₂O₁₀Si₂
2. Bezeichnung Aluminium-dimagnesium-dihydrogen-trihydroxid-disilicat

ASK #12542

Chemical Abstract Service Nr. 22664-55-7
Molgewicht 309.4006
Bruttoformel C₁₇H₂₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Metipranolol
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII; BP2001,2002,2003; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (4-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-2,3,6-trimethylphenyl)acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-2,3,6-trimethylphenyl}acetat

ASK #12544

Chemical Abstract Service Nr. 9039-53-6
Molgewicht 31000
Vorzugsbezeichnung Urokinase
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR28; USMI9.9549; Ph.Eur.2002,4.00/695; EC3.4.21.31[alt]; Ph.Eur.2005,5.0/695; GII; BP2001-2010; Ph.Eur.2008,6.0/695

ASK #12545

Chemical Abstract Service Nr. 9005-49-6
Vorzugsbezeichnung Heparin ((mit Angaben zur Herkunft))

International Nonproprietary Name (INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; CAS; USMI2024; EUTCT; MAR2024; GlnAS; BAN; ROMP2024
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N,O-sulfonierte D-Glucosamin-D-Glucuronsäure-L-Iduronsäure-Mucopolysaccharide

ASK #12546

Chemical Abstract Service Nr. 19881-18-6
Molgewicht 272.2792
Bruttoformel C₁₃H₈N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Nitroscanat
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4-(4-Nitrophenoxy)phenylisothiocyanat

ASK #12548

Chemical Abstract Service Nr. 13463-41-7
Formelstamm 2(C5-H4-N-O-S)⁻ Zn²⁺
Molgewicht 317.6927
Bruttoformel C₁₀H₈N₂O₂S₂Zn
Vorzugsbezeichnung Pyrithion-Zink
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GII; USMI9.7775
2. Bezeichnung Bis[1-hydroxypyridin-2(1*H*)-thionato]zink
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pyrithion-Hemizink

ASK #12550

Chemical Abstract Service Nr. 13115-03-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13548-27-1; 41559-38-0; 50515-29-2
Formelstamm C63-H88-(57)Co-N14-O14-P
Molgewicht 1354.3762
Bruttoformel C₆₃H₈₈CoN₁₄O₁₄P
Vorzugsbezeichnung Cyanocobalamin (⁵⁷Co)
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 CAS; RPS15
2. Bezeichnung Vitamin-B₁₂-Cyanokomplex mit Cobalt-57
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(57)Co]Cyanocobalamin-Kapseln

ASK #12551

Chemical Abstract Service Nr. 18195-32-9

Formelstamm C63-H88-(58)Co-N14-O14-P
Molgewicht 1354.3702
Bruttoformel C₆₃H₈₈CoN₁₄O₁₄P
Vorzugsbezeichnung Cyanocobalamin (⁵⁸Co)
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung Vitamin-B₁₂-Cyanokomplex mit Cobalt-58
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(58)Co]Cyanocobalamin-Kapseln

ASK #12552

Chemical Abstract Service Nr. 13422-53-2
Formelstamm C63-H88-(60)Co-N14-O14-P
Molgewicht 1356.3658
Bruttoformel C₆₃H₈₈CoN₁₄O₁₄P
Vorzugsbezeichnung Cyanocobalamin (⁶⁰Co)
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 RPS15
2. Bezeichnung Vitamin-B₁₂-Cyanokomplex mit Cobalt-60
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Radiocyanocobalamin ((60)Co)

ASK #12553

Chemical Abstract Service Nr. 16413-89-1
Formelstamm Cl2-(57)Co
Molgewicht 127.842
Bruttoformel Cl₂Co
2. Bezeichnung (⁵⁷Co)Cobalt()-chlorid

ASK #12556

Formelstamm C12-H12-N4 . 2 H-I
Molgewicht 468.0753
Bruttoformel C₁₂H₁₄I₂N₄
2. Bezeichnung 4-Phenyldiazenylbenzol-1,3-diamin-dihydroiodid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Phenyldiazenyl-1,3-phenylenbis(azan)-dihydroiodid

ASK #12558

Chemical Abstract Service Nr. 93918-97-9
Formelstamm 2(C13-H29-N) . C6-H10-O8
Molgewicht 608.8909
Bruttoformel C₃₂H₆₈N₂O₈

Vorzugsbezeichnung	Octamylaminhemigalactarat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	6-Methyl- <i>N</i> -(3-methylbutyl)heptan-2-amin-galactarat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Octamylaminhemimucac; (Isopentyl)(6-methylheptan-2-yl)azan-galactarat (2:1)
ASK #12559	
Chemical Abstract Service Nr.	2784-55-6
Formelstamm	C17-H22-N2-S . C4-H6-O6
Molgewicht	436.5218
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Thenalidin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[(thiophen-2-yl)methyl]-1-methylpiperidin-4-amin-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1-Methyl-4-piperidyl)(phenyl)(2-thienylmethyl)azan-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #12560	
Chemical Abstract Service Nr.	304903-81-9
Formelstamm	C8-H11-N-O3 . C4-H6-O6 . H2-O
Molgewicht	337.28
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	<i>rac</i> -Norepinephrin[(<i>R,R</i>)-tartrat] 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1) 1 HO
ASK #12561	
Chemical Abstract Service Nr.	147-14-8
Formelstamm	(C32-H16-N8)2 ⁻ Cu2+
Molgewicht	576.069
Bruttoformel	C ₃₂ H ₁₆ CuN ₈
Vorzugsbezeichnung	Ciaftalan-Kupfer
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-1)-[29 <i>H</i> ,31 <i>H</i> -Phthalocyaninato(2-)- <i>N</i> ²⁹ , <i>N</i> ⁶⁰ , <i>N</i> ⁸¹ , <i>N</i> ⁸²]kupfer
ASK #12562	
Chemical Abstract Service Nr.	9002-98-6
Formelstamm	(C2-H5-N)n

2. Bezeichnung Poly(azandiylethan-1,2-diyl)

3. Bezeichnung Polyethylenimin

ASK #12568

Chemical Abstract Service Nr. 14107-37-0

Molgewicht 348.4764

Bruttoformel C₂₁H₃₂O₄

Vorzugsbezeichnung Alfadolon

International Nonproprietary Name INN.L12

2. Bezeichnung 3 ,21-Dihydroxy-5 -pregnan-11,20-dion

ASK #12569

Chemical Abstract Service Nr. 77-27-0

Formelstamm (C12-H17-N2-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht 254.3485

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₂S

2. Bezeichnung 5-(Pentan-2-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)-2-sulfanylidene-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion

3. Bezeichnung Thiamylal

Zitat Bezeichnung 3 USP23; USMI9.9035; MAR28

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 5-Allyl-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure; 5-Allyl-5-(pentan-2-yl)-2-thioxo-2,5-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,3*H*)-dion

ASK #12603

Chemical Abstract Service Nr. 4419-39-0

Molgewicht 408.9157

Bruttoformel C₂₂H₂₉ClO₅

Vorzugsbezeichnung Beclometason

International Nonproprietary Name INN.L10

2. Bezeichnung 9-Chlor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #12604

Chemical Abstract Service Nr. 3836-23-5

Molgewicht 410.5888

Bruttoformel C₂₇H₃₈O₃

Vorzugsbezeichnung Norethisteronenantat

International Nonproprietary Name INNv.L6,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 3-Oxo-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ylheptanoat

ASK #12605

Chemical Abstract Service Nr. 3717-88-2

Formelstamm C₂₄-H₂₅-N-O₄ . Cl-H

Molgewicht 427.9205
Bruttoformel C₂₄H₂₆ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Flavoxathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1692; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung [2-(Piperidin-1-yl)ethyl](3-methyl-4-oxo-2-phenyl-4*H*-chromen-8-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #12606

Molgewicht 436.4093
Bruttoformel C₂₁H₂₂O₉
2. Bezeichnung (10*R*)-10-^{-D}-Glucopyranosyl-1,8-dihydroxy-3-(hydroxymethyl)anthracen-9(10*H*)-on 1 H₂O
3. Bezeichnung Aloin 1 H₂O

ASK #12607

Chemical Abstract Service Nr. 10449-30-6
Molgewicht 237.2949
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₃
2. Bezeichnung *N*-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)-3-methoxypropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)(3-methoxypropyl)azan

ASK #12608

Chemical Abstract Service Nr. 41621-49-2
Formelstamm C12-H17-N-O2 . C2-H7-N-O
Molgewicht 268.352
Bruttoformel C₁₄H₂₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Ciclopirox-Olamin
International Nonproprietary Name INN.L12,v.L22
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1302; Ph.Eur.2005,5.0/1302; Ph.Eur.2002,4.00/1302
2. Bezeichnung 6-Cyclohexyl-1-hydroxy-4-methylpyridin-2(1*H*)-on-2-Aminoethan-1-ol-Salz (1:1)

ASK #12609

Chemical Abstract Service Nr. 56614-95-0
Molgewicht 241.2851
Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₂
2. Bezeichnung [1-(*p*-Tolyl)ethyl]nicotinat

ASK #12610

Chemical Abstract Service Nr. 86-87-3
Formelstamm (C12-H9-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 186.2066
Bruttoformel C₁₂H₁₀O₂

2. Bezeichnung (Naphthalin-1-yl)essigsäure

ASK #12611

2. Bezeichnung Bezeichnung: Newcastle-Disease-Virus, Stamm Hitchner B1, lebend, lentogen

3. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Hitchner B1, lebend

ASK #12614

Chemical Abstract Service Nr. 154-23-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 159761-73-6; 16198-00-8; 321-01-7; 379227-23-3; 4211-28-3; 523994-21-0; 5323-80-8

Molgewicht 290.2681

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₆

Vorzugsbezeichnung Cianidanol

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 KEGG.C06562; JAN; Hager2008; CAS; IGS; MAR2012; DAB2001R; EINECS; MeSH

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3,5,7-triol

Zitat Bezeichnung 2 CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Catechin; (2*R*,3*S*)-Flavan-3,3',4',5,7-pentol; Cianidol; (+)-Catechin

ASK #12615

Chemical Abstract Service Nr. 68890-05-1

Formelstamm (C₂₂-H₁₆-I₆-N₂-O₉)²⁻ · 2(C₇-H₁₈-N-O₅)⁺

Molgewicht 1606.2403

Bruttoformel C₃₆H₅₂I₆N₄O₁₉

Vorzugsbezeichnung Iotroxat-Dimeglumin

International Nonproprietary Name INN.L15,L6

2. Bezeichnung 3,3'-[2,2'-(2,2'-Oxydiethoxy)diacetamido]bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimegluminiotroxat

ASK #12616

Formelstamm (C₂₂-H₁₆-I₆-N₂-O₉)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 1259.7768

Bruttoformel C₂₂H₁₆I₆N₂Na₂O₉

Vorzugsbezeichnung Dinatriumiotroxat

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung 3,3'-[2,2'-(2,2'-Oxydiethoxy)diacetamido]bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Iotroxinsäure-Dinatriumsalz

ASK #12620

Chemical Abstract Service Nr. 7009-43-0

Molgewicht 344.5373
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂S₂
Vorzugsbezeichnung Methiomeprazin
International Nonproprietary Name INNv.L11
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N,N*,2-Trimethyl-3-(2-methylsulfanyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-Dimethyl[2-methyl-3-(2-methylsulfanyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]azan

ASK #12622

Chemical Abstract Service Nr. 17671-49-7
Molgewicht 458.761
Bruttoformel C₂₇H₅₈N₂O₃
2. Bezeichnung 2,2'-[3-[(2-Hydroxyethyl)(octadecyl)amino]propylazandiyl]diethanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,2',2''-(N-Octadecylpropan-1,3-diyldinitrilo)triethanol

ASK #12623

Formelstamm 3(C4-H11-N-O) . C6-H8-O7
Molgewicht 459.5322
Bruttoformel C₁₈H₄₁N₃O₁₀
Vorzugsbezeichnung Deanol-0.33-citrat
International Nonproprietary Name (INNv.L15)
2. Bezeichnung 2-Dimethylaminoethanol-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (3:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Dimethylaminoethanol-citrat (3:1)

ASK #12624

Formelstamm C4-H11-N-O . C4-H6-O4
Molgewicht 207.2243
Bruttoformel C₈H₁₇NO₅
Vorzugsbezeichnung Deanolsuccinat
International Nonproprietary Name (INNv.L15)
2. Bezeichnung 2-Dimethylaminoethanol-butandioat (1:1)

ASK #12625

Chemical Abstract Service Nr. 25717-80-0
Molgewicht 242.2319
Bruttoformel C₉H₁₄N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Molsidomin
International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2008,6.1,6.5/1701
2. Bezeichnung (Ethoxycarbonyl)[3-(morpholin-4-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl]azanid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethyl(3-morpholinosydnonimincarboxylat)

ASK #12626

Chemical Abstract Service Nr. 51-45-6
Molgewicht 111.1451
Bruttoformel C₅H₉N₃
2. Bezeichnung 2-(1*H*-Imidazol-4-yl)ethanamin
3. Bezeichnung Histamin
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.4595
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 2-(Imidazol-4-yl)ethylazan

ASK #12627

Chemical Abstract Service Nr. 551-11-1
Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 354.481
Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅
Vorzugsbezeichnung Dinoprost
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII; MAR27
2. Bezeichnung (5*Z*)-7-((1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentan-1-yl)hept-5-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5*Z*,13*E*-15*S*)-9alpha,11alpha,15-Trihydroxyprosta-5,13-dien-1-säure

ASK #12628

Chemical Abstract Service Nr. 156-06-9
Formelstamm (C₉-H₇-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 164.158
Bruttoformel C₉H₈O₃
2. Bezeichnung 2-Oxo-3-phenylpropansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Phenylbrenztraubensäure

ASK #12629

Chemical Abstract Service Nr. 19794-93-5
Molgewicht 371.8639
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClN₅O
Vorzugsbezeichnung Trazodon

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.9266; MAR28

2. Bezeichnung 2-[3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl][1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyridin-3(2*H*)-on

ASK #12630

Chemical Abstract Service Nr. 42794-76-3

Molgewicht 254.2823

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Midodrin

International Nonproprietary Name INN.L15

2. Bezeichnung *rac*-2-Amino-*N*-[(2*R*)-2-(2,5-dimethoxyphenyl)-2-hydroxyethyl]acetamid

ASK #12631

Chemical Abstract Service Nr. 33605-94-6

Molgewicht 340.3716

Bruttoformel C₁₆H₂₄N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Pirisudanol

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung [2-(Dimethylamino)ethyl][[(5-hydroxy-4-hydroxymethyl-6-methylpyridin-3-yl)methyl]butandioat]

ASK #12632

Chemical Abstract Service Nr. 22316-47-8

Molgewicht 300.7396

Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Clobazam

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1974; GLST; GII; USMI9.2327; BP2001-2010; PHARMEUROPA13.1; USAN; Ph.Eur.2002,4.05/1974; Ph.Eur.2005,5.0/1974; MAR27

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-methyl-5-phenyl-1*H*-1,5-benzodiazepin-2,4(3*H*,5*H*)-dion

ASK #12633

Chemical Abstract Service Nr. 40665-92-7

Formelstamm (C22-H28-Cl-O6)⁻ H⁺

Molgewicht 424.9151

Bruttoformel C₂₂H₂₉ClO₆

Vorzugsbezeichnung Cloprostenol

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung *rac*-(5*Z*)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-2-[(1*E*,3*R*)-4-(3-Chlorphenoxy)-3-hydroxybut-1-en-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentan-1-yl]hept-5-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (+/-)-(5*Z*,13*E*-9*S*,11*R*,15*R*)-16-(3-Chlorphenoxy)-9,11,15-trihydroxy-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-säure

ASK #12635

Chemical Abstract Service Nr. 7718-54-9
Molgewicht 129.5994
Bruttoformel Cl_2Ni
2. Bezeichnung Nickel()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #12637

Chemical Abstract Service Nr. 21215-62-3
Molgewicht 3417.8461
Bruttoformel $\text{C}_{151}\text{H}_{226}\text{N}_{40}\text{O}_{45}\text{S}_3$
Vorzugsbezeichnung Calcitonin vom Menschen
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; Helv8/97,9/2003
2. Bezeichnung Cys(1S 7S)-Gly-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7S 1S)-Met-Leu-Gly-Thr-Tyr-Thr-Gln-Asp-Phe-Asn-Lys-Phe-His-Thr-Phe-Pro-Gln-Thr-Ala-Ile-Gly-Val-Gly-Ala-Pro-NH₂
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Calcitonin, human

ASK #12639

Chemical Abstract Service Nr. 12042-91-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1327-41-9; 183257-07-0
Formelstamm $2\text{Al}^{3+} \cdot \text{Cl}^- \cdot 5(\text{H-O})^-$
Molgewicht 174.4528
Bruttoformel $\text{Al}_2\text{ClH}_5\text{O}_5$
2. Bezeichnung Chlorodi- μ -hydroxotrihydroxodialuminium im Gemisch mit oligomeren und polymeren Kondensationsprodukten, Hydrate
3. Bezeichnung Dialuminiumchloridpentahydroxid ((mit Angaben zum Wassergehalt))
Zitat Bezeichnung 3 UB-WGK; ETOX; EINECS; GSBL; IGS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Aluminiumchlorohydrat; Basisches Aluminiumchlorid; Aluminiumchlorhydrat; Dialuminiummonochloridpentahydroxid; Aluminiumchlorid, basisch; Aluminiumchlorhydroxyd; Aluminiumhydroxychlorid; Aluminiumchloridhydroxid (2:1:5); Chloropentahydroxydialuminium

ASK #12641

Chemical Abstract Service Nr. 74978-16-8
Molgewicht 1115.326
Bruttoformel $\text{Al}_5\text{H}_{31}\text{Mg}_{10}\text{O}_{39}\text{S}_2$
Vorzugsbezeichnung Magaldrat
International Nonproprietary Name INN.L23
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1539; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1539; Ph.Eur.2005,5.0/1539
2. Bezeichnung Pentaaluminium-decamagnesium-hentriacontahydroxid-bis(sulfat) x H₂O

ASK #12642

Chemical Abstract Service Nr. 13477-75-3

Molgewicht 157.9835
Bruttoformel AlO_4P
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Aluminiumsalz 2 H_2O
3. Bezeichnung Aluminiumphosphat 2 H_2O
Zitat Bezeichnung 3 MAR28

ASK #12643

Chemical Abstract Service Nr. 2137-18-0
Molgewicht 316.4345
Bruttoformel $\text{C}_{20}\text{H}_{28}\text{O}_3$
Vorzugsbezeichnung Gestonoron
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung 17-Hydroxy-19-norpregn-4-en-3,20-dion

ASK #12644

Chemical Abstract Service Nr. 33124-50-4
Formelstamm $(\text{C}_{22}\text{H}_{26}\text{F}\text{O}_5)^- \text{H}^+$
Molgewicht 390.4452
Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{27}\text{FO}_5$
Vorzugsbezeichnung Fluocortin
International Nonproprietary Name INN.L14
2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-säure

ASK #12645

Chemical Abstract Service Nr. 18719-09-0
Formelstamm $\text{C}_{17}\text{H}_{21}\text{N} \cdot \text{Cl}\text{H}$
Molgewicht 275.8163
Bruttoformel $\text{C}_{17}\text{H}_{22}\text{ClN}$
Vorzugsbezeichnung Demelverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung *N*-Methyl-2-phenyl-*N*-(2-phenylethyl)ethanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Methyl)diphenethylazan-hydrochlorid

ASK #12646

Chemical Abstract Service Nr. 87-00-3
Molgewicht 275.3428
Bruttoformel $\text{C}_{16}\text{H}_{21}\text{NO}_3$
2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)[(*RS*)-(hydroxy)(phenyl)acetat]
3. Bezeichnung Homatropin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4606; MAR27

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[(1R,3r,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(RS)-(hydroxy)(phenyl)acetat]
ASK #12647	
Chemical Abstract Service Nr.	53-43-0
Molgewicht	288.4244
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Prasteron
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	3 -Hydroxyandrost-5-en-17-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	DHEA; Dehydroepiandrosteron
ASK #12648	
Chemical Abstract Service Nr.	520-85-4
Molgewicht	344.4877
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Medroxyprogesteron
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-6 -methylpregn-4-en-3,20-dion
ASK #12649	
Chemical Abstract Service Nr.	5534-05-4
Molgewicht	504.5876
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ FO ₇
Vorzugsbezeichnung	Betamethasonacibutat
International Nonproprietary Name	INN.L12
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diy-21-acetat-17-(2-methylpropanoat)
ASK #12650	
Vorzugsbezeichnung	Diphenhydramin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethoxy)-N,N-dimethylethanamin-poly(diethenylbenzol-co-styrol)sulfonat [1:x(y:z)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Benzhydroxy)ethyl]dimethylazan-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #12651	
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
3. Bezeichnung	Codein-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
Zitat Bezeichnung 3	YLST; GII
ASK #12652	
Chemical Abstract Service Nr.	36104-80-0

Molgewicht 371.8175
Bruttoformel C₁₉H₁₈ClN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Camazepam
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10; GLST
2. Bezeichnung (7-Chlor-1-methyl-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl)(dimethylcarbamat)

ASK #12658

Chemical Abstract Service Nr. 12441-09-7
Molgewicht 164.1565
Bruttoformel C₆H₁₂O₅
2. Bezeichnung Anhydro-D-glucitol
Zitat Bezeichnung 2 CAS
3. Bezeichnung Sorbitan
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; FDA-SRS; CAS; FIE96; Romp8; MAR28; GlnAS

ASK #12667

Chemical Abstract Service Nr. 3387-36-8
Formelstamm (C9-H11-N2-O9-P)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 368.1449
Bruttoformel C₉H₁₁N₂Na₂O₉P
2. Bezeichnung 5'-Uridylsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Uridin-5'-phosphat-Dinatriumsalz
Zitat Bezeichnung 3 USMI11

ASK #12670

Chemical Abstract Service Nr. 131385-59-6
Molgewicht 1123.6714
Bruttoformel Al₁₀H₂₆Mg₅O₃₉S₂
Vorzugsbezeichnung Almagodrat
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung Decaaluminium-pentamagnesium-hexacosahydroxid-pentoxid-bis(sulfat) x H₂O

ASK #12671

Chemical Abstract Service Nr. 9011-18-1
Molgewicht 468.276
Bruttoformel C₆H₇Na₃O₁₄S₃
Vorzugsbezeichnung Dextran-poly(hydrogensulfat)-Natriumsalz
International Nonproprietary Name (INN.L16)

ASK #12672

Chemical Abstract Service Nr. 138-84-1

Formelstamm (C7-H6-N-O2)⁻ K⁺
Molgewicht 175.2263
Bruttoformel C₇H₆KNO₂
2. Bezeichnung 4-Aminobenzoessäure-Kaliumsalz

ASK #12674

Chemical Abstract Service Nr. 563-63-3

Formelstamm (C2-H3-O2)⁻ Ag⁺
Molgewicht 166.9122
Bruttoformel C₂H₃AgO₂
2. Bezeichnung Essigsäure-Silbersalz
3. Bezeichnung Silberacetat
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10

ASK #12676

Chemical Abstract Service Nr. 624-49-7

Molgewicht 144.1253
Bruttoformel C₆H₈O₄
2. Bezeichnung Dimethyl[(2E)-but-2-endioat]
3. Bezeichnung Dimethylfumarat
Zitat Bezeichnung 3 GII; DAC2004,2005; DAC2004R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Dimethyl fumarat

ASK #12678

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3

Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 1500
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; GII
2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-30
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(oxyethylen)-30-stearat

ASK #12680

Chemical Abstract Service Nr. 1173163-10-4

Formelstamm 3(C27-H31-N2-O7-S2)⁻ Al³⁺
Molgewicht 1706.0043
Bruttoformel C₈₁H₉₃AlN₆O₂₁S₆
2. Bezeichnung 4-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dienyliden]methyl]-6-hydroxy-3-sulfobenzolsulfonat-Aluminiumsalz (3:1)
3. Bezeichnung Patentblau- -Aluminiumsalz
Zitat Bezeichnung 3 E131

ASK #12682

Molgewicht 1097.3104
Bruttoformel $\text{Al}_5\text{H}_{31}\text{Mg}_{10}\text{O}_{39}\text{S}_2$
Vorzugsbezeichnung Magaldrat, wasserfrei
International Nonproprietary Name (INN.L23)
2. Bezeichnung Pentaaluminium-decamagnesium-hentriacontahydroxid-bis(sulfat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Magaldrat, HO-frei

ASK #12686

Chemical Abstract Service Nr. 126-73-8
Molgewicht 266.3141
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{27}\text{O}_4\text{P}$
2. Bezeichnung Tributylphosphat
Zitat Bezeichnung 2 HAB2001R-2010R
3. Bezeichnung Tri-*n*-butylphosphat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Tri-*n*-butylphosphat

ASK #12700

Chemical Abstract Service Nr. 360-63-4
Formelstamm $(\text{C}_{22}\text{H}_{28}\text{F}\text{O}_8\text{P})_2 \cdot 2\text{H}^+$
Molgewicht 472.441
Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{30}\text{FO}_8\text{P}$
Vorzugsbezeichnung Betamethason-21-dihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (9-Fluor-11 β ,17-dihydroxy-16 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Betamethasonphosphat; 9-Fluor-11beta,17,21-trihydroxy-16beta-methyl-1,4-pregnadien-3,20-dion-21-dihydrogenphosphat

ASK #12701

Chemical Abstract Service Nr. 388-51-2
Molgewicht 598.1526
Bruttoformel $\text{C}_{31}\text{H}_{36}\text{ClN}_3\text{O}_5\text{S}$
Vorzugsbezeichnung Metofenazat
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)(3,4,5-trimethoxybenzoat)

ASK #12702

Chemical Abstract Service Nr. 522-23-6

Formelstamm	C31-H36-Cl-N3-O5-S . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	830.297
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₄ ClN ₃ O ₁₃ S
Vorzugsbezeichnung	Metofenazatdifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2-{4-[3-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)(3,4,5-trimethoxybenzoat)-fumarat (1:2)
ASK #12703	
Chemical Abstract Service Nr.	5968-11-6
Molgewicht	124.0037
Bruttoformel	CNa ₂ O ₃
3. Bezeichnung	Natriumcarbonat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; ROMP7; MAR27; USMI9.8340; E500; EAB4.00,5.0+1,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0192
ASK #12704	
Chemical Abstract Service Nr.	6132-02-1
Molgewicht	286.1412
Bruttoformel	CNa ₂ O ₃
3. Bezeichnung	Natriumcarbonat-Decahydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0,5.1/191; MAR27; USMI9.8340; E500; Ph.Eur.2002,4.00/191; Ph.Eur.2008,6.0/191; ROMP7
ASK #12705	
Chemical Abstract Service Nr.	68-04-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1000844-65-4; 183748-56-3; 8055-55-8; 856354-90-0
Formelstamm	(C6-H5-O7) ³⁻ 3Na ⁺
Molgewicht	258.069
Bruttoformel	C ₆ H ₅ Na ₃ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trinatriumsalz
3. Bezeichnung	Natriumcitrat
Zitat Bezeichnung 3	IGS; MAR2011
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Trinatriumsalz
ASK #12706	
Chemical Abstract Service Nr.	6858-44-2
Formelstamm	(C6-H5-O7) ³⁻ 3Na ⁺ . 5.5 H ₂ O
Molgewicht	357.1531
Bruttoformel	C ₆ H ₅ Na ₃ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trinatriumsalz 5.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumcitrat 5.5 H ₂ O

Zitat Bezeichnung 3 E331; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Trinatriumsalz 5.5 HO

ASK #12707

Chemical Abstract Service Nr. 1231-93-2
Molgewicht 300.4351
Bruttoformel $C_{20}H_{28}O_2$
Vorzugsbezeichnung Etyndiol
International Nonproprietary Name INNv.L13
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregn-4-en-20-in-3 ,17-diol

ASK #12708

Chemical Abstract Service Nr. 13472-36-1
Molgewicht 446.0552
Bruttoformel $Na_4O_7P_2$
2. Bezeichnung Diphosphorsäure-Tetranatriumsalz 10 H₂O
3. Bezeichnung Natriumdiphosphat-Decahydrat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln
Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0,11.0(2018-2020)/2552
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Tetranatriumdiphosphat-Decahydrat; Natriumdiphosphat 10 HO

ASK #12709

Chemical Abstract Service Nr. 7681-53-0
Molgewicht 87.9782
Bruttoformel H_2NaO_2P
2. Bezeichnung Phosphinsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumphosphinat

ASK #12710

Chemical Abstract Service Nr. 10039-32-4
Molgewicht 358.1422
Bruttoformel HNa_2O_4P
2. Bezeichnung Dinatriumhydrogenphosphat 12 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 E339
3. Bezeichnung Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat / Dinatrii phosphas dodecahydricus
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dinatriumhydrogenphosphat-Dodecahydrat; Phosphorsäure-Dinatriumsalz 12 HO; E 339 (ii); Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat; Dinatriumphosphat 12 HO; Natriummonohydrogenphosphat 12 HO

ASK #12711

Chemical Abstract Service Nr. 10028-24-7
Molgewicht 177.9894
Bruttoformel $\text{HNa}_2\text{O}_4\text{P}$
2. Bezeichnung Dinatriumhydrogenphosphat 2 H₂O
3. Bezeichnung Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dinatriumhydrogenphosphat-Dihydrat; Natriummonohydrogenphosphat 2 HO; Phosphorsäure-Dinatriumsalz 2 HO; Dibasisches Natriumphosphat-Dihydrat; Natriumphosphat (2:1) 2 HO; Natriumphosphat, dibasisch 2 HO; Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat; Dinatriumphosphat 2 HO; Phosphorsäure-Natriumsalz (1:2) 2 HO; Sekundäres Natriumphosphat 2 HO; E 339 [Natriummonohydrogenphosphat-Dihydrat (Ph.Eur.)]

ASK #12712

Chemical Abstract Service Nr. 7782-85-6
Molgewicht 268.0658
Bruttoformel $\text{HNa}_2\text{O}_4\text{P}$
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Dinatriumsalz 7 H₂O
3. Bezeichnung Dinatriumhydrogenphosphat-Heptahydrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Natriummonohydrogenphosphat 7 HO; Dinatriumhydrogenphosphat 7 HO

ASK #12713

Chemical Abstract Service Nr. 65-86-1
Formelstamm $(\text{C}_5\text{-H}_3\text{-N}_2\text{-O}_4)^- \text{H}^+$
Molgewicht 156.0963
Bruttoformel $\text{C}_5\text{H}_4\text{N}_2\text{O}_4$
Vorzugsbezeichnung Orotsäure
International Nonproprietary Name INNv.L41
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; DAC1999-2004,2005; DAC2004R; ROMP7; USMI10
2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure

ASK #12714

Chemical Abstract Service Nr. 79-57-2
Molgewicht 460.434
Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{24}\text{N}_2\text{O}_9$
Vorzugsbezeichnung Oxytetracyclin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 RPS15; ISO; MAR27; USMI9.6791
2. Bezeichnung (4*S*,4*aR*,5*S*,5*aR*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,5,6,10,12,12*a*-hexahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #12715

Formelstamm $(\text{C}_7\text{-H}_5\text{-O}_4)^- \text{Na}^+ \cdot 5.5 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 275.186

Bruttoformel	C ₇ H ₅ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumgentisat 5.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2,5-Dihydroxybenzoesäure-Natriumsalz 5.5 H ₂ O
ASK #12716	
Chemical Abstract Service Nr.	6106-04-3
Formelstamm	(C ₅ -H ₈ -N-O ₄) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	187.1264
Bruttoformel	C ₅ H ₈ NNaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Natriumhydrogenglutamat-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	E621; DAC2000-2004,2005; GII
2. Bezeichnung	L-Glutaminsäure-Mononatriumsalz 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 621 [Natriumhydrogenglutamat 1 HO]; Natriumhydrogenglutamat 1 HO
ASK #12717	
Chemical Abstract Service Nr.	6106-24-7
Formelstamm	(C ₄ -H ₄ -O ₆) ²⁻ 2Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	230.0811
Bruttoformel	C ₄ H ₄ Na ₂ O ₆
2. Bezeichnung	(<i>R,R</i>)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Dinatriumsalz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natrium-(<i>R,R</i>)-tartrat 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	E335; USMI11; MAR29
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(<i>R,R</i>)-Weinsäure-Dinatriumsalz 2 HO; E 335 [Natrium-(<i>R,R</i>)-tartrat 2 HO]
ASK #12718	
Chemical Abstract Service Nr.	6106-21-4
Formelstamm	(C ₄ -H ₄ -O ₄) ²⁻ 2Na ⁺ . 6 H ₂ O
Molgewicht	270.1434
Bruttoformel	C ₄ H ₄ Na ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Butandisäure-Dinatriumsalz 6 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumsuccinat 6 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natriumbutandioat 6 HO; Bernsteinsäure-Dinatriumsalz 6 HO
ASK #12719	
Chemical Abstract Service Nr.	1330-43-4

Molgewicht 201.2193
Bruttoformel $B_4Na_2O_7$
2. Bezeichnung Tetraborsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Natriumtetraborat
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; E285

ASK #12720

Chemical Abstract Service Nr. 10102-15-5
Molgewicht 252.1497
Bruttoformel Na_2O_3S
2. Bezeichnung Schwefligsäure-Dinatriumsalz 7 H_2O
3. Bezeichnung Natriumsulfit-Heptahydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.3.0,4.0,5.0+6,6.0(1997-2008)/0776; IGS; Hager2008; ROMP2011

ASK #12721

Chemical Abstract Service Nr. 7727-73-3
Molgewicht 322.1949
Bruttoformel Na_2O_4S
2. Bezeichnung Natriumsulfat 10 H_2O
3. Bezeichnung Natriumsulfat-Decahydrat
Zitat Bezeichnung 3 E514; DAC2004R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/100; USMI9.8449; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/100; Ph.Eur.2008,6.0/100
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 514 [Natriumsulfat-Decahydrat]; Glaubersalz

ASK #12722

Chemical Abstract Service Nr. 10101-98-1
Molgewicht 280.863
Bruttoformel NiO_4S
2. Bezeichnung Nickel()-sulfat 7 H_2O
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; DAB1998R

ASK #12723

Chemical Abstract Service Nr. 7791-07-3
Molgewicht 140.4557
Bruttoformel $ClNaO_4$
3. Bezeichnung Natriumperchlorat-Monohydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Natriumperchlorat 1 HO

ASK #12726

Chemical Abstract Service Nr. 7772-98-7

Molgewicht 158.1077
Bruttoformel Na₂O₃S₂
2. Bezeichnung Natriumthiosulfat
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.8468; ROMP7; MAR27

ASK #12727

Chemical Abstract Service Nr. 7558-80-7
Molgewicht 119.977
Bruttoformel H₂NaO₄P
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Mononatriumsalz
3. Bezeichnung Natriumdihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 3 E339

ASK #12728

Chemical Abstract Service Nr. 10049-21-5
Molgewicht 137.9923
Bruttoformel H₂NaO₄P
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Mononatriumsalz 1 H₂O
3. Bezeichnung Natriumdihydrogenphosphat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; E339; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Natriumdihydrogenphosphat 1 HO

ASK #12729

Chemical Abstract Service Nr. 12558-51-9
Formelstamm (C10-H12-N2-O8)⁴⁻ Ca²⁺ 2Na⁺ . 6 H₂O
Molgewicht 482.3601
Bruttoformel C₁₀H₁₂CaN₂Na₂O₈
Vorzugsbezeichnung Natriumcalciumedetat 6 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *N,N*-(Ethan-1,2-diyl)bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Calcium-Dinatrium-Salz 6 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Calcium-Dinatrium-Salz 6 HO; Edetinsäure-Calcium-Dinatrium-Salz 6 HO

ASK #12730

Chemical Abstract Service Nr. 15120-21-5
Molgewicht 99.8143
Bruttoformel BH₂NaO₄
2. Bezeichnung Natriumdihydrogenperoxoborat
Zitat Bezeichnung 2 MAR29; USMI11

ASK #12731

Chemical Abstract Service Nr. 127-09-3

Formelstamm (C₂-H₃-O₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 82.0338

Bruttoformel C₂H₃NaO₂

2. Bezeichnung Essigsäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriumacetat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8309; EAB4.7-11.0(2004-2023)/R; E262; MAR27

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Sodium acetate

ASK #12732

Chemical Abstract Service Nr. 51-40-1

Formelstamm C₈-H₁₁-N-O₃ . C₄-H₆-O₆

Molgewicht 319.2647

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₉

Vorzugsbezeichnung Norepinephrin[(*R,R*)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L23)

Zitat Bezeichnung 1 Norepinephrinhydrogentartrat H(2)O-frei

2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-2-Amino-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol-[(2*R,3R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol-(*R,R*)-tartrat (1:1); Levarterenol-(*R,R*)-hydrogentartrat

ASK #12733

Chemical Abstract Service Nr. 1415-97-0

Molgewicht 684.9074

Bruttoformel C₃₄H₃₁MgN₄Na₃O₆

2. Bezeichnung Chlorophyllin-Natriumsalz

ASK #12734

2. Bezeichnung Chlorophyllin-Kaliumsalz

ASK #12735

Chemical Abstract Service Nr. 60491-10-3

Formelstamm 2(C₂₁-H₂₂-N₂-O₂) . H₂-O₄-S . 5 H₂-O

Molgewicht 856.978

Bruttoformel C₄₂H₄₆N₄O₈S

2. Bezeichnung Strychnidin-10-on-sulfat (2:1) 5 H₂O

3. Bezeichnung Strychninhemisulfat-2,5-Hydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Strychninhemisulfat 2.5 HO

ASK #12736

Chemical Abstract Service Nr. 5743-12-4
Molgewicht 212.2059
Bruttoformel C₈H₁₀N₄O₂
2. Bezeichnung 1,3,7-Trimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion 1 H₂O
3. Bezeichnung Coffein-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1623; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0268; Ph.Eur.2005,5.0/0268; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.06/268

ASK #12737

Chemical Abstract Service Nr. 5626-34-6
Molgewicht 473.6017
Bruttoformel C₂₇H₃₉NO₆
Vorzugsbezeichnung Prednisolamat
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl[2-(diethylamino)acetat]

ASK #12738

Chemical Abstract Service Nr. 522-00-9
Molgewicht 312.4723
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂S
Vorzugsbezeichnung Profenamin
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethyl[1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan

ASK #12739

Chemical Abstract Service Nr. 6254-99-5
Molgewicht 416.5106
Bruttoformel C₂₃H₃₀N₂O₄
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methyl-3-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]morphin-7-en-6 -ol 1 H₂O
3. Bezeichnung Pholcodin-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.1,10.0,11.0(2017-2023)/0522; Pholcodin 1 H(2)O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Pholcodin ' ; 17-Methyl-3-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-7,8-Didehydro-4,5alpha-epoxymorphinan-6alpha-ol-Monohydrat; Pholcodin 1 HO

ASK #12740

Chemical Abstract Service Nr. 82-00-8
Molgewicht 342.4552
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O₂S
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(10*H*-phenothiazin-10-carboxylat)

ASK #12741

Chemical Abstract Service Nr. 114-49-8
Formelstamm C17-H21-N-O4 . Br-H
Molgewicht 384.2649
Bruttoformel C₁₇H₂₂BrNO₄
2. Bezeichnung (6 ,7 -Epoxytropan-3 -yl)[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-hydrobromid
3. Bezeichnung Scopolaminhydrobromid
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.8159; RPS15

ASK #12742

Chemical Abstract Service Nr. 55-16-3
Formelstamm C17-H21-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 339.8139
Bruttoformel C₁₇H₂₂ClNO₄
2. Bezeichnung (6 ,7 -Epoxytropan-3 -yl)[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]-hydrochlorid
3. Bezeichnung Scopolaminhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8158

ASK #12743

Chemical Abstract Service Nr. 299-39-8
Formelstamm C15-H26-N2 . H2-O4-S
Molgewicht 332.4588
Bruttoformel C₁₅H₂₈N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Sparteinsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (7S,7aS,14S,14aR)-Dodecahydro-7,14-methano-2H,6H-dipyrido[1,2-a:1',2'-e][1,5]diazocin-sulfat (1:1)

ASK #12744

Chemical Abstract Service Nr. 21736-83-4
Formelstamm C14-H24-N2-O7 . 2 Cl-H
Molgewicht 405.2714
Bruttoformel C₁₄H₂₆Cl₂N₂O₇
Vorzugsbezeichnung Spectinomycindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (2R,4aR,5aR,6S,7S,8R,9S,9aR,10aS)-4a,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3-b][1,4]benzodioxin-4-on-dihydrochlorid

ASK #12745

Chemical Abstract Service Nr. 1695-77-8
Molgewicht 332.3496
Bruttoformel C₁₄H₂₄N₂O₇
Vorzugsbezeichnung Spectinomycin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.8513

2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-4*a*,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on
ASK #12746

Chemical Abstract Service Nr. 1404-66-6

Formelstamm C14-H24-N2-O7 . H2-O4-S

Molgewicht 430.428

Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₁₁S

Vorzugsbezeichnung Spectinomycinsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-4*a*,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)perhydropyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on-sulfat (1:1)

ASK #12748

Chemical Abstract Service Nr. 1311-10-0

Molgewicht 265.7569

Bruttoformel H₂O₂Sr

2. Bezeichnung Strontiumhydroxid 8 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #12749

Chemical Abstract Service Nr. 6160-35-6

Formelstamm 2(C3-H5-O3)⁻ Sr2+ . 3 H2-O

Molgewicht 319.8058

Bruttoformel C₆H₁₀O₆Sr

2. Bezeichnung (*RS*)-2-Hydroxypropansäure-Strontiumsalz (2:1) 3 H₂O

3. Bezeichnung Strontium-(*RS*)-lactat 3 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USMI11

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (*RS*)-Milchsäure-Strontiumsalz (2:1) 3 HO

ASK #12751

Chemical Abstract Service Nr. 12027-67-7

Molgewicht 1163.9364

Bruttoformel H₂₄Mo₇N₆O₂₄

2. Bezeichnung Ammoniumheptamolybdat()

3. Bezeichnung Ammoniumheptamolybdat

ASK #12752

Chemical Abstract Service Nr. 124-68-5

Molgewicht 89.1362

Bruttoformel C₄H₁₁NO

2. Bezeichnung 2-Amino-2-methylpropan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2 FDA-SRS; GlnAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Amino-2-methyl-1-propanol

ASK #12753

Chemical Abstract Service Nr. 25614-03-3
Molgewicht 654.5945
Bruttoformel C₃₂H₄₀BrN₅O₅
Vorzugsbezeichnung Bromocriptin
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR27
2. Bezeichnung (5'S)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5'S)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion

ASK #12754

Chemical Abstract Service Nr. 66788-41-8
Molgewicht 355.5168
Bruttoformel C₂₀H₂₁NOS₂
Vorzugsbezeichnung Tinofedrin
International Nonproprietary Name INN.L15
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-[[3,3-Bis(thiophen-3-yl)prop-2-en-1-yl]amino]-1-phenylpropan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,2*S*)-2-(3,3-Di-3-thienylallylamino)-1-phenylpropan-1-ol

ASK #12755

Chemical Abstract Service Nr. 42200-33-9
Molgewicht 309.4006
Bruttoformel C₁₇H₂₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Nadolol
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0.7.1/1789; Ph.Eur.2005,5.0/1789; PHARMEUROPA11.4,21.3; MAR28; GII; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0/1789; BP2002-2011; Ph.Eur.2002,4.02/1789
2. Bezeichnung (2*RS*,3*SR*)-5-(3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol

ASK #12756

Chemical Abstract Service Nr. 74-11-3
Formelstamm (C₇H₄ClO₂)⁻ H⁺
Molgewicht 156.5664
Bruttoformel C₇H₅ClO₂

2. Bezeichnung 4-Chlorbenzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #12757

Chemical Abstract Service Nr. 1961-77-9

Molgewicht 362.8903

Bruttoformel $C_{21}H_{27}ClO_3$

Vorzugsbezeichnung Chlormadinon

International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 6-Chlor-17-hydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #12758

Chemical Abstract Service Nr. 17243-57-1

Molgewicht 211.731

Bruttoformel $C_{12}H_{18}ClN$

2. Bezeichnung 3-Chlor-N-(1-phenylpropan-2-yl)propan-1-amin

3. Bezeichnung Mefenorex

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; GlnAS; CAS; USMI10; GLST; MAR28

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (3-Chlorpropyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan

ASK #12759

Chemical Abstract Service Nr. 25122-41-2

Molgewicht 410.9067

Bruttoformel $C_{22}H_{28}ClFO_4$

Vorzugsbezeichnung Clobetasol

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.2332; MAR28

2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-11 β ,17-dihydroxy-16 β -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #12760

Chemical Abstract Service Nr. 2156-27-6

Molgewicht 309.4452

Bruttoformel $C_{21}H_{27}NO$

Vorzugsbezeichnung Benproperin

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.1051

2. Bezeichnung 1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin

ASK #12761

Chemical Abstract Service Nr. 13669-70-0

Molgewicht 253.3389

Bruttoformel C₁₇H₁₉NO
Vorzugsbezeichnung Nefopam
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6265; MAR27
2. Bezeichnung 5-Methyl-1-phenyl-3,4,5,6-tetrahydro-1*H*-2,5-benzoxazocin

ASK #12763

Chemical Abstract Service Nr. 133-36-8
Formelstamm C4-H10-N2 . C4-H6-O6
Molgewicht 236.2224
Bruttoformel C₈H₁₆N₂O₆
2. Bezeichnung Piperazin-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #12764

Formelstamm C4-H10-N2 . 2(C12-H24-O2)
Molgewicht 486.7711
Bruttoformel C₂₈H₅₈N₂O₄
2. Bezeichnung Piperazindidodecanoat

ASK #12765

Chemical Abstract Service Nr. 4310-35-4
Formelstamm (C21-H36-N-O)+ Cl⁻
Molgewicht 353.9696
Bruttoformel C₂₁H₃₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Tridihexethylchlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (3-Cyclohexyl-3-hydroxy-3-phenylpropyl)triethylammoniumchlorid

ASK #12766

Chemical Abstract Service Nr. 469-21-6
Molgewicht 270.3694
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Doxylamin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *rac-N,N*-Dimethyl-2-[(1*R*)-1-phenyl-1-(pyridin-2-yl)ethoxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl{2-[(*RS*)-1-phenyl-1-(2-pyridyl)ethoxy]ethyl}azan

ASK #12767

Chemical Abstract Service Nr. 36199-78-7
Molgewicht 297.3899

Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Guafecainol
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	1-[2-(Diethylamino)ethoxy]-3-(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol
ASK #12768	
Chemical Abstract Service Nr.	99-86-5
Molgewicht	136.234
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆
2. Bezeichnung	1-Methyl-4-(propan-2-yl)cyclohexa-1,3-dien
3. Bezeichnung	-Terpinen
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.8885; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP7
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	p-Mentha-1,3-dien; 1-Isopropyl-4-methylcyclohexa-1,3-dien
ASK #12770	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-61-9
2. Bezeichnung	Poly[N-acetyl- -D-glucosamin-(1 4)- -D-glucuronsäure-(1 3)]
3. Bezeichnung	Hyaluronsäure ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3	USMI11; ROMP8
ASK #12773	
Chemical Abstract Service Nr.	25377-92-8
Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₃ O ₃ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	320.4464
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ O ₃ S
2. Bezeichnung	3,6/7-Di- <i>tert</i> -butylnaphthalin-1-sulfonsäure
ASK #12778	
Chemical Abstract Service Nr.	870-72-4
Formelstamm	(C-H ₃ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	134.0869
Bruttoformel	CH ₃ NaO ₄ S
2. Bezeichnung	Hydroxymethansulfonsäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Formaldehyd-Natriumhydrogensulfid
ASK #12779	
Chemical Abstract Service Nr.	7460-12-0
Formelstamm	2(C ₁₀ -H ₁₅ -N-O) . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	428.5429

Bruttoformel C₂₀H₃₂N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Pseudoephedrinhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (1S,2S)-2-(Methylamino)-1-phenylpropan-1-ol-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pseudoephedrinsulfat (2:1)

ASK #12783
Chemical Abstract Service Nr. 23784-10-3
Formelstamm C21-H31-Cl-N2-O . C7-H6-O3
Molgewicht 501.0574
Bruttoformel C₂₈H₃₇ClN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Viminol(4-hydroxybenzoat)
International Nonproprietary Name (INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM11
2. Bezeichnung 1-{1-[(2-Chlorphenyl)methyl]pyrrol-2-yl}-2-[bis(butan-2-yl)amino]ethanol-(4-hydroxybenzoat) (1:1)

ASK #12784
Chemical Abstract Service Nr. 42540-40-9
Formelstamm (C19-H17-N6-O6-S2)⁻ Na⁺
Molgewicht 512.4947
Bruttoformel C₁₉H₁₇N₆NaO₆S₂
Vorzugsbezeichnung Cefamandolformiat-Natriumsalz
International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 USM11
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz; Cefamandolnafat; Cephamandolformiat(Ester)-Natriumsalz

ASK #12785
Chemical Abstract Service Nr. 22437-79-2
Formelstamm (C4-H4-O4-S)₂⁻ 2Na⁺
Molgewicht 194.1167
Bruttoformel C₄H₄Na₂O₄S
2. Bezeichnung 2-Sulfanylbutandisäure-Dinatriumsalz
Zitat Bezeichnung 2 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Thioäpfelsäure-Dinatriumsalz

ASK #12786

Andere Chemical Abstract Service Nr. 62152-49-2; 71247-25-1
Formelstamm C58-H73-N13-O21-S2 . 3(C4-H11-N) . 3 H2-O
Molgewicht 1625.8611
Bruttoformel C₇₀H₁₀₆N₁₆O₂₁S₂
Vorzugsbezeichnung Ceruletid-Tris(*N*-ethylethanamin) 3 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-glutaminyll-L-aspartyl-*O*-sulfo-L-tyrosyl-L-threonylglycyl-L-tryptophyl-L-methionyl-L-aspartyl-L-phenylalaninamid-*N*-Ethylethanamin-Salz (1:3) 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ceruletid-Tris(diethylazan) 3 HO

ASK #12787

Chemical Abstract Service Nr. 34183-22-7
Formelstamm C21-H27-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 377.9049
Bruttoformel C₂₁H₂₈ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Propafenonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.1/2103; Ph.Eur.2008,6.0/2103; GII
2. Bezeichnung *rac*-1-[2-[(2*R*)-2-Hydroxy-3-(propylamino)propoxy]phenyl]-3-phenylpropan-1-on-hydrochlorid

ASK #12789

Chemical Abstract Service Nr. 33564-30-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 35607-66-0
Formelstamm (C16-H16-N3-O7-S2)⁻ Na⁺
Molgewicht 449.4339
Bruttoformel C₁₆H₁₆N₃NaO₇S₂
Vorzugsbezeichnung Cefoxitin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0990; Ph.Eur2005,5.0/0990; MAR29; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/990
2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*S*)-3-Carbamoyloxymethyl-7-methoxy-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #12792

Chemical Abstract Service Nr. 33876-97-0
Molgewicht 170.1692
Bruttoformel C₆H₁₀N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Linsidomin
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung [3-(Morpholin-4-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl]azanid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-Morpholinosydnonimin
ASK #12800	Chemical Abstract Service Nr.	116-43-8
	Formelstamm	(C13-H12-N3-O5-S2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	355.3894
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₃ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Succinylsulfathiazol
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10
	2. Bezeichnung	4-{4-[(1,3-Thiazol-2-yl)sulfamoyl]anilino}-4-oxobutansäure
ASK #12801	Chemical Abstract Service Nr.	71-27-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	10168-63-5
	Formelstamm	(C14-H30-N2-O4) ₂ + 2Cl ⁻
	Molgewicht	361.305
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₀ Cl ₂ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Suxamethoniumchlorid
	International Nonproprietary Name	INNv.L1
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	2,2'-[(Butandioyl)bis(oxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumchlorid)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N,N'-[2,2'-(Succinyldioxy)diethyl]bis(trimethylammonium)dichlorid
ASK #12802	Chemical Abstract Service Nr.	57-67-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	61116-95-8
	Molgewicht	214.2449
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₄ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Sulfaguanidin ((enthält laut Ph.Eur. bis zu 8,0 % = 1 mol Wasser))
	International Nonproprietary Name	INN.L3
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1476; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/1476; CAS; Ph.Eur.2002,4.00/1476
	2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -carbamimidoylbenzolsulfonamid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Sulfanilylguanidin; N(1)-Carbamimidoylsulfanilamid
ASK #12803	Chemical Abstract Service Nr.	6209-17-2
	Formelstamm	(C8-H9-N2-O3-S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O

Molgewicht 254.2387
Bruttoformel $C_8H_9N_2NaO_3S$
2. Bezeichnung *N*-(4-Aminobenzolsulfonyl)acetamid-Natriumsalz 1 H₂O
3. Bezeichnung Sulfacetamid-Natrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Sulfacetamid-Natrium 1 H(2)O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Sulfacetamid-Natrium'; Sulfacetamid-Natrium 1 HO

ASK #12804

Chemical Abstract Service Nr. 23940-36-5
Formelstamm (C12-H4-O16-S4-Sb)5⁻ 5Na⁺
Molgewicht 769.1194
Bruttoformel $C_{12}H_4Na_5O_{16}S_4Sb$
2. Bezeichnung (*T*-4)-Bis[4,5-di(hydroxy- O)benzol-1,3-disulfonato(4-)]antimonat(5-)-Pentanatriumsalz
3. Bezeichnung Stibophen
Zitat Bezeichnung 3 USM111; MAR29

ASK #12805

Chemical Abstract Service Nr. 6416-04-2
Molgewicht 498.4804
Bruttoformel $C_{22}H_{24}N_2O_8$
Vorzugsbezeichnung Tetracyclin 3 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 USM19.8913; MAR27
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid 3 H₂O

ASK #12806

Chemical Abstract Service Nr. 5967-84-0
Molgewicht 198.1793
Bruttoformel $C_7H_8N_4O_2$
2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion 1 H₂O
3. Bezeichnung Theophyllin-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; RPS15; Ph.Eur.2008,6.0/302; Ph.Eur.2005,5.0/302; USM19.9004; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/302

ASK #12807

Chemical Abstract Service Nr. 7791-20-0
Molgewicht 237.6911
Bruttoformel Cl_2Ni
2. Bezeichnung Nickel()-chlorid 6 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USM111

ASK #12808

Chemical Abstract Service Nr. 5970-56-9
Formelstamm $2(\text{C}_5\text{H}_9\text{O}_2)^- \text{Zn}^{2+} \cdot 2 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 303.6581
Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{O}_4\text{Zn}$
2. Bezeichnung Pentansäure-Zinksalz (2:1)
2 H_2O
3. Bezeichnung Zinkpentanoat 2 H_2O

ASK #12809

Chemical Abstract Service Nr. 57-94-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1406-69-5; 29132-50-1; 303-11-7; 64780-74-1
Formelstamm $(\text{C}_{37}\text{H}_{41}\text{N}_2\text{O}_6)^+ \text{Cl}^- \cdot \text{Cl}\cdot\text{H}$
Molgewicht 681.6452
Bruttoformel $\text{C}_{37}\text{H}_{42}\text{Cl}_2\text{N}_2\text{O}_6$
Vorzugsbezeichnung Tubocurarinchlorid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 7',12'-Dihydroxy-6,6'-dimethoxy-2,2',2'-trimethyltubocuraran-2'-iumchlorid-hydrochlorid

ASK #12810

Chemical Abstract Service Nr. 7733-02-0
Molgewicht 161.4426
Bruttoformel O_4SZn
2. Bezeichnung Zinksulfat
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; MAR29

ASK #12811

Chemical Abstract Service Nr. 7446-19-7
Molgewicht 179.4579
Bruttoformel O_4SZn
3. Bezeichnung Zinksulfat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 GII; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/2159; Ph.Eur.2005,5.4/2159; FIE96
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Zinksulfat 1 HO

ASK #12812

Chemical Abstract Service Nr. 7543-51-3
Formelstamm $3\text{Zn}^{2+} 2(\text{O}_4\text{P})^- \cdot 4 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 458.1438
Bruttoformel $\text{O}_8\text{P}_2\text{Zn}_3$
2. Bezeichnung Zinkphosphat 4 H_2O

Zitat Bezeichnung 2 USM111
ASK #12813
Chemical Abstract Service Nr. 5970-45-6
Formelstamm $2(\text{C}_2\text{-H}_3\text{-O}_2)^- \text{Zn}^{2+} \cdot 2 \text{H}_2\text{-O}$
Molgewicht 219.4986
Bruttoformel $\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_4\text{Zn}$
2. Bezeichnung Essigsäure-Zinksalz (2:1) 2 H₂O
3. Bezeichnung Zinkacetat-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0+6,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1482; DAC99

ASK #12814
Chemical Abstract Service Nr. 29426-92-4
Molgewicht 208.3471
Bruttoformel Cl_2Zn
2. Bezeichnung Zinkchlorid 4 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USM111; MAR29

ASK #12815
Chemical Abstract Service Nr. 666-99-9
Formelstamm $(\text{C}_{22}\text{-H}_{37}\text{-O}_7)^{3-} 3\text{H}^+$
Molgewicht 416.5488
Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{40}\text{O}_7$
2. Bezeichnung 2-Hydroxynonadecan-1,2,3-tricarbonsäure
3. Bezeichnung Agaricinsäure
Zitat Bezeichnung 3 USM110; MAR28

ASK #12816
Andere Chemical Abstract Service Nr. 56-81-5
Formelstamm $\text{C}_3\text{-H}_8\text{-O}_3 \cdot 0.90 \text{H}_2\text{-O}$
Bruttoformel $\text{C}_3\text{H}_8\text{O}_3$
Vorzugsbezeichnung Glycerol 85%
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0497; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; MAR27; EUTCT; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0497; Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.07/497
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 422 [Glycerol 85%]

ASK #12817
Molgewicht 385.4268
Bruttoformel AlCl_3O_9
2. Bezeichnung

Chlorsäure-Aluminiumsalz 6
H₂O

3. Bezeichnung Aluminiumchlorat 6 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #12819

Chemical Abstract Service Nr. 7784-13-6

Molgewicht 241.4322

Bruttoformel AlCl₃

3. Bezeichnung Aluminiumchlorid-Hexahydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/0971; Ph.Eur.2008,6.0/0971; DAC86; Ph.Eur.2002,4.00/971

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Aluminiumchlorid 6 HO

ASK #12820

Chemical Abstract Service Nr. 21645-51-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 106152-09-4; 12040-59-4; 12252-70-9; 128083-27-2; 1302-29-0; 1333-84-2; 13783-16-9; 151393-94-1; 159704-77-5; 16657-47-9; 51330-22-4; 546141-62-2; 546141-68-8; 8012-63-3; 8064-00-4

Molgewicht 78.0036

Bruttoformel AlH₃O₃

2. Bezeichnung Aluminiumtrihydroxid

3. Bezeichnung Aluminiumhydroxid

ASK #12821

Chemical Abstract Service Nr. 60687-54-9

Formelstamm (C₁₈H₂₅O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 354.461

Bruttoformel C₁₈H₂₆O₅S

Vorzugsbezeichnung Nandrolonhydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung 3-Oxoestr-4-en-17 -ylhydrogensulfat

ASK #12823

Chemical Abstract Service Nr. 41859-67-0

Formelstamm (C₁₉H₁₉ClN₄O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 361.8194

Bruttoformel C₁₉H₂₀ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Bezafibrat

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1394; Ph.Eur.2005,5.0/1394; Ph.Eur.2002,4.00/1394; GII

2. Bezeichnung 2-{4-[2-(4-Chlorbenzamido)ethyl]phenoxy}-2-methylpropanensäure

ASK #12824

Chemical Abstract Service Nr. 6843-97-6
Formelstamm (C18-H38-N3-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 329.5212
Bruttoformel C₁₈H₃₉N₃O₂
2. Bezeichnung *N*-(2-[[2-(Dodecylamino)ethyl]amino]ethyl)glycin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,6,9-Triazahenicosansäure; Dodicin

ASK #12825

Chemical Abstract Service Nr. 22632-00-4
Formelstamm C16-H17-Cl-N2-S . Cl-H
Molgewicht 341.2985
Bruttoformel C₁₆H₁₈Cl₂N₂S
2. Bezeichnung 2-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)-*N,N*-dimethylethanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [2-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)ethyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #12826

Chemical Abstract Service Nr. 11000-17-2
Vorzugsbezeichnung Vasopressin
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; USAN;
USP25(2002),26(2003),27(2004); RPS15
2. Bezeichnung [8-*L*-Arginin/8-*L*-Lysin]vasopressin

ASK #12827

Chemical Abstract Service Nr. 14636-12-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 119261-95-9
Molgewicht 1227.3722
Bruttoformel C₅₂H₇₄N₁₆O₁₅S₂
Vorzugsbezeichnung Terlipressin
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 Hager2008; USAN; MAR2012; EUTCT; GlnAs; ATC; BAN; CAS; (JAN); FDA-SRS; ROMP2024; EINECS; USMI2024; MeSH; KEGG.D06672
2. Bezeichnung Glycylglycylglycyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-lysylglycinamid-4,9-disulfid

ASK #12828

Chemical Abstract Service Nr. 298-00-0
Molgewicht 263.2075
Bruttoformel C₉H₁₀NO₅PS
2. Bezeichnung *O,O*-Dimethyl-*O*-(4-nitrophenyl)phosphorothioat
3. Bezeichnung Parathion-Methyl

Zitat Bezeichnung 3 ISO
ASK #12829
Chemical Abstract Service Nr. 50-99-7
Molgewicht 180.1559
Bruttoformel $C_6H_{12}O_6$
2. Bezeichnung D-Glucose
Zitat Bezeichnung 2 GlnAS; FDA-SRS; CAS
3. Bezeichnung Glucose
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4290; DAB9R; DAB7R; DAB1998R; GlnAS; EUTCT; DAB9; EABBd.IIR; BP2017-2018; FDA-SRS; RPS15; CAS; EAB9.0(2017-2018)/0177; EAB3.0-9.0(1997-2018)R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dextrose; Wasserfreie Glucose; Wasserfreie Glucose (Ph.Eur.); Glucose, Wasserfreie; alpha-D-Glucopyranose

ASK #12832
Formelstamm $(C_3H_7O_6P)_2^{2-} Ca^{2+} \cdot 2 H_2O$
Molgewicht 246.1664
Bruttoformel $C_3H_7CaO_6P$
2. Bezeichnung (RS)-(2,3-Dihydroxypropyl)dihydrogenphosphat-Calciumsalz 2 H₂O
3. Bezeichnung Glycerol-1-dihydrogenphosphat-Calciumsalz 2 H₂O

ASK #12833
Chemical Abstract Service Nr. 126-95-4
Formelstamm $(C_3H_7O_6P)_2^{2-} Ca^{2+}$
Molgewicht 210.1358
Bruttoformel $C_3H_7CaO_6P$
2. Bezeichnung (RS)-(2,3-Dihydroxypropyl)dihydrogenphosphat-Calciumsalz
3. Bezeichnung Glycerol-1-dihydrogenphosphat-Calciumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Calciumglycerophosphat (alpha-Form)

ASK #12834
Andere Chemical Abstract Service Nr. 7647-01-0
Formelstamm Cl-H . 3.30 H₂O
Bruttoformel ClH
2. Bezeichnung Chlorwasserstoffsäure 36%
Zitat Bezeichnung 2 ROMP2020
3. Bezeichnung Salzsäure 36%
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; E507; EAB4.0;5.0;6.0;7.0;8.0;9.0(2002-2019)/0002
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Salzsäure R; E 507 [Salzsäure 36%]

ASK #12835

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7647-01-0
Formelstamm Cl-H . 18.21 H2-O
Bruttoformel ClH
2. Bezeichnung Chlorwasserstoffsäure 10%
3. Bezeichnung Salzsäure 10%
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019)/0003; MAR2020; E507

ASK #12836

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7664-38-2
Formelstamm H3-O4-P . 0.60 H2-O
Bruttoformel H₃O₄P
3. Bezeichnung Phosphorsäure 85%
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; MAR27; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; FIE96; EAB4.00,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0004; USMI9; E338
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 338 [Phosphorsäure 85%]

ASK #12839

Chemical Abstract Service Nr. 92829-50-0
Formelstamm 3(C-H-O2)⁻ Al3+ . 3 H2-O
Molgewicht 216.0797
Bruttoformel C₃H₃AlO₆
2. Bezeichnung Ameisensäure-Aluminiumsalz (3:1) 3 H₂O
3. Bezeichnung Aluminiumformiat-Trihydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Aluminiumformiat 3 HO

ASK #12842

Chemical Abstract Service Nr. 1201-56-5
Molgewicht 179.2588
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO
Vorzugsbezeichnung N-Methylracephedrin
International Nonproprietary Name (INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Dimethylamino-1-phenylpropan-1-ol

ASK #12843

Chemical Abstract Service Nr. 15537-71-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 7672-80-2
Molgewicht 191.248
Bruttoformel C₇H₁₃NO₃S
Vorzugsbezeichnung N-Acetylpenicillamin

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (S)-2-Acetamido-3-methyl-3-sulfanylbutansäure

ASK #12844

Chemical Abstract Service Nr. 60991-48-2

Formelstamm C₂₀-H₂₆-N₂-O₂ . C₂-H₆-O

Molgewicht 372.5011

Bruttoformel C₂₂H₃₂N₂O₃

2. Bezeichnung (17*R*,21*R*)-Ajmalan-17,21-diol-Ethanol (1:1)

3. Bezeichnung Ajmalin-Ethanol (1:1)

ASK #12845

Chemical Abstract Service Nr. 60991-47-1

Molgewicht 344.4479

Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₂

2. Bezeichnung (17*R*,21*R*)-Ajmalan-17,21-diol 1 H₂O

3. Bezeichnung Ajmalin 1 H₂O

ASK #12848

Formelstamm (C₂₀-H₁₂-I₆-N₂-O₆)²⁻ 2(C₇-H₁₈-N-O₅)⁺ . 3 H₂-O

Molgewicht 1584.2348

Bruttoformel C₃₄H₄₈I₆N₄O₁₆

Vorzugsbezeichnung Adipidon-Dimeglumin 3 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L3,L6)

2. Bezeichnung 3,3'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2) 3 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3,3'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2) 3 HO

ASK #12849

Chemical Abstract Service Nr. 16679-58-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 55479-19-1; 57393-40-5; 67259-07-8; 70368-29-5; 74341-59-6; 79050-01-4; 81873-22-5; 90242-66-3; 92008-55-4

Molgewicht 1069.217

Bruttoformel C₄₆H₆₄N₁₄O₁₂S₂

Vorzugsbezeichnung Desmopressin

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; PHARMEUROPA7.2; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/0712; USMI10; Eur.Ph.2011,7.0/0712; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0712; BP2001-2010; Ph.Eur.2002,4.00/712

2. Bezeichnung 2-[N-[(4*R*,7*S*,10*S*,13*S*,16*S*)-7-(2-Amino-2-oxoethyl)-10-(3-amino-3-oxopropyl)-13-benzyl-16-[(4-hydroxyphenyl)methyl]-6,9,12,15,18-pentoxo-1,2-dithia-5,8,11,14,17-pentaazacycloicosan-4-yl]-L-prolyl-D-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[(4R,7S,10S,13S,16S)-7-(2-Amino-2-oxoethyl)-10-(3-amino-3-oxopropyl)-13-benzyl-16-[(4-hydroxyphenyl)methyl]-6,9,12,15,18-pentoxo-1,2-dithia-5,8,11,14,17-pentaazacyclodocosan-4-yl]-L-prolyl-D-ASK #12851

Chemical Abstract Service Nr. 51012-33-0
Formelstamm C15-H24-N2-O4-S . Cl-H
Molgewicht 364.888
Bruttoformel C₁₅H₂₅ClN₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Tiapridhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1575; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1575; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1575
2. Bezeichnung N-(2-Diethylaminoethyl)-5-mesyl-2-methoxybenzamid-hydrochlorid

ASK #12853
Chemical Abstract Service Nr. 965-52-6
Molgewicht 275.217
Bruttoformel C₁₂H₉N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Nifuroxazid
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1999; Ph.Eur.2002,4.04,4.08/1999; MAR29; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1999
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-N-(5-nitrofuranyl-methyliden)benzohydrazid

ASK #12857
Chemical Abstract Service Nr. 54120-61-5
Molgewicht 380.5182
Bruttoformel C₂₂H₃₆O₅
Vorzugsbezeichnung Prostalen
International Nonproprietary Name INNv.L34
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GII
2. Bezeichnung *rac*-Methyl(7-((1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-dihydroxy-2-[(1*E*)-3-hydroxy-3-methyloct-1-en-1-yl]cyclopentyl)hepta-4,5-dienoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (+/-)-Methyl[(13*E*-15*R*)-9alpha,11alpha,15-trihydroxy-15-methylprosta-4,5,13-trien-1-oat]

ASK #12858
Chemical Abstract Service Nr. 5949-44-0
Molgewicht 456.7003
Bruttoformel C₃₀H₄₈O₃
Vorzugsbezeichnung Testosteronundecanoat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -ylundecanoat

ASK #12860

Chemical Abstract Service Nr. 25608-33-7
Formelstamm (C8-H14-O2)x . (C5-H8-O2)y
2. Bezeichnung Poly(butylmethacrylat-co-methylmethacrylat) (x:y)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #12862

Chemical Abstract Service Nr. 16830-15-2
Molgewicht 959.1215
Bruttoformel C₄₈H₇₈O₁₉
2. Bezeichnung [α -L-Rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 4)- α -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 6)- α -D-glucopyranosyl](2,3,2,3-trihydroxyurs-12-en-28-olat)
3. Bezeichnung Asiaticosid
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #12864

Chemical Abstract Service Nr. 464-92-6
Formelstamm (C₃₀-H₄₇-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 488.6991
Bruttoformel C₃₀H₄₈O₅
2. Bezeichnung 2,3,2,3-Trihydroxyurs-12-en-28-säure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Asiatsäure

ASK #12865

Chemical Abstract Service Nr. 18449-41-7
Formelstamm (C₃₀-H₄₇-O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 504.6985
Bruttoformel C₃₀H₄₈O₆
2. Bezeichnung 2,3,6,2,3-Tetrahydroxyurs-12-en-28-säure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Madecass-Säure

ASK #12866

Formelstamm (C₃₀-H₄₇-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 488.6991
Bruttoformel C₃₀H₄₈O₅
2. Bezeichnung 2,3,6-Trihydroxyurs-12-en-28-säure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Madasiatsäure

ASK #12873

Chemical Abstract Service Nr. 95-14-7
Molgewicht 119.124

Bruttoformel C₆H₅N₃
2. Bezeichnung 1*H*-Benzotriazol
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.1119

ASK #12874

Chemical Abstract Service Nr. 130066-44-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1384450-22-9; 31906-04-4; 56493-02-8; 80449-98-5
Molgewicht 210.3126
Bruttoformel C₁₃H₂₂O₂
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-3- und/oder 4-(4-Hydroxy-4-methylpentyl)cyclohex-3-en-1-carbaldehyd

ASK #12877

Chemical Abstract Service Nr. 434-16-2
Molgewicht 384.6377
Bruttoformel C₂₇H₄₄O
2. Bezeichnung Cholesta-5,7-dien-3 -ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Provitamin D; 7-Dehydrocholesterol; 5,7-Cholestadien-3beta-ol; 7,8-Didehydrocholesterol; Dehydrocholesterol

ASK #12878

Andere Chemical Abstract Service Nr. 138860-92-1; 51158-08-8; 53715-28-9; 83931-39-9; 90803-29-5
Vorzugsbezeichnung Macrogol-20-glycerolmonostearat
International Nonproprietary Name (INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1 DAC2002; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/2044; Ph.Eur.2008,6.0/2044; Ph.Eur.2002,4.01/2044
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-glycerolmonostearat
Zitat Bezeichnung 2 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Macrogol-1000-glycerolmonostearat

ASK #12881

2. Bezeichnung Alkyl(C₁₂-C₁₈)octanoat

ASK #12882

Chemical Abstract Service Nr. 32222-75-6
Formelstamm 2(C24-H26-Br-N3-O3) . C4-H6-O6
Molgewicht 1118.8579
Bruttoformel C₅₂H₅₈Br₂N₆O₁₂
Vorzugsbezeichnung Nicergolinhemi[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L12)
2. Bezeichnung (10 -Methoxy-1,6-dimethylergolin-8 -ylmethyl)(5-bromnicotinat)-(*R,R*)-tartrat (2:1)

ASK #12883

Chemical Abstract Service Nr. 27848-84-6
Molgewicht 484.3855

Bruttoformel C₂₄H₂₆BrN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Nicergolin
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1998; Ph.Eur.2005,5.0/1998; Ph.Eur.2002,4.05/1998; GII; USMI9.6310
2. Bezeichnung [(10 -Methoxy-1,6-dimethylergolin-8 -yl)methyl](5-brompyridin-3-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(6aR,9R,10aS)-10a-Methoxy-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-ylmethyl](5-bromnicotinat)

ASK #12884

Chemical Abstract Service Nr. 4093-35-0
Molgewicht 344.2474
Bruttoformel C₁₄H₂₂BrN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Bromoprid
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII; USMI10
2. Bezeichnung 4-Amino-5-brom-*N*-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid

ASK #12885

Chemical Abstract Service Nr. 71652-07-8
Formelstamm C14-H22-Br-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht 380.7083
Bruttoformel C₁₄H₂₃BrClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Bromopridhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L12)
2. Bezeichnung 4-Amino-5-brom-*N*-(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid-hydrochlorid

ASK #12886

Chemical Abstract Service Nr. 58580-55-5
Formelstamm C18-H37-N5-O8 . x H2-O4-S
Molgewicht 549.594
Bruttoformel C₁₈H₃₉N₅O₁₂S
Vorzugsbezeichnung Dibekacinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung *O*-3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 6)-*O*-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- β -D-*erythro*-hexopyranosyl-(1 \rightarrow 4)]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:x)

ASK #12887

Chemical Abstract Service Nr. 487-27-4
Molgewicht 155.1943
Bruttoformel C₈H₁₃NO₂
2. Bezeichnung (2*R*,3*aR*,5*S*,6*S*,6*aS*)-4-Methylhexahydro-2,5-methano-2*H*-furo[3,2-*b*]pyrrol-6-ol

3. Bezeichnung 3,6-Epoxytropan-7-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Oscin

ASK #12888

Chemical Abstract Service Nr. 104564-71-8
Formelstamm C18-H23-N-O3 . C12-H22-O12
Molgewicht 659.676
Bruttoformel C₃₀H₄₅NO₁₅
Vorzugsbezeichnung Dobutaminlactobionat
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung (*RS*)-4-{2-[3-(4-Hydroxyphenyl)-1-methylpropylamino]ethyl}benzol-1,2-diol-(4-*O*- β -D-galactopyranosyl-D-gluconat) (1:1)

ASK #12890

Chemical Abstract Service Nr. 49745-95-1
Formelstamm C18-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 337.8411
Bruttoformel C₁₈H₂₄ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Dobutaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1200; Ph.Eur.2008,6.0/1200; Ph.Eur.2002,4.00/1200; USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung (*RS*)-4-{2-[3-(4-Hydroxyphenyl)-1-methylpropylamino]ethyl}benzol-1,2-diol-hydrochlorid

ASK #12892

Chemical Abstract Service Nr. 5868-06-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 129742-90-1; 29315-48-8
Formelstamm (C31-H34-N-O4)+ Br⁻
Molgewicht 564.51
Bruttoformel C₃₁H₃₄BrNO₄
Vorzugsbezeichnung Fentoniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung 8-[2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-2-oxoethyl]-3-[(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropan-8-iumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,3*r*,5*S*)-8-(Biphenyl-4-ylcarbonylmethyl)-3-[(*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

ASK #12895

Chemical Abstract Service Nr. 1887258-71-0
Formelstamm C18-H19-(2)H6-N-O . Br-H (C18-H19-D6-N-O . Br-H, M = 358,3461 g/mol)
Molgewicht 376.3616
Bruttoformel C₁₈H₂₆BrNO

Vorzugsbezeichnung Deudextromethorphanhydrobromid
International Nonproprietary Name (INN.L76)
2. Bezeichnung 3-(²H₃)Methoxy-17-(²H₃)methyl-*ent*-morphinan-hydrobromid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(Trideuteriomethoxy)-17-(trideuteriomethyl)-*ent*-morphinan-hydrobromid; 3-(((2)H)Methoxy)-17-(((2)H)methyl)-*ent*-morphinan-hydrobromid

ASK #12897

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-4-polypropylenglycol-6-monoalkyl(C₁₀-C₁₂)-ether
3. Bezeichnung -Alkyl(C₁₀-C₁₂)- -hydroxypoly(oxyethylen)-4-poly(oxypropylen)-6

Zitat Bezeichnung 3 Gll

ASK #12904

Chemical Abstract Service Nr. 6780-13-8
Molgewicht 78.1136
Bruttoformel C₂H₈N₂
2. Bezeichnung Ethan-1,2-diamin 1 H₂O
3. Bezeichnung Ethylendiamin 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 FIE96; Ph.Eur.Bd.IIIR; DAC79; USMI9
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ethylenbis(azan) 1 HO; Edamin 1 HO

ASK #12905

Chemical Abstract Service Nr. 577-33-3
Molgewicht 226.2274
Bruttoformel C₁₄H₁₀O₃
2. Bezeichnung Anthracen-1,2,10-triol
3. Bezeichnung Anthrarobin
Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #12907

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7631-86-9
Molgewicht 60.0843
Bruttoformel O₂Si
2. Bezeichnung Siliciumdioxid x H₂O
3. Bezeichnung Gefälltes Siliciumdioxid
Zitat Bezeichnung 3 DAB1999-2015; DAB10
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Siliciumdioxid, gefällt; Gefällte Kieselsäure; Hydratisierte Kieselsäure

ASK #12909

Chemical Abstract Service Nr. 464-49-3
Molgewicht 152.2334

Bruttoformel C₁₀H₁₆O
2. Bezeichnung (1*R*,4*R*)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on
Zitat Bezeichnung 2 Hager2008
3. Bezeichnung D-Campher
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; Hager2008; EAB3.3,4.0+1,5.0+3,6.0,7.0,8.0+3(2000-2017)/1400; DAB2002R; USMI9.1734
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Campher

ASK #12910

Chemical Abstract Service Nr. 50-54-4
Formelstamm 2(C₂₀H₂₄N₂O₂) . H₂O₄-S
Molgewicht 746.912
Bruttoformel C₄₀H₅₀N₄O₈S
2. Bezeichnung (S)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung Chinidinhemisulfat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (S)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (2:1)

ASK #12911

Chemical Abstract Service Nr. 6151-51-5
Molgewicht 378.4626
Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₂
2. Bezeichnung (*R*)-[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol 3 H₂O
3. Bezeichnung Chinin 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (*R*)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol 3 HO

ASK #12912

Chemical Abstract Service Nr. 130-89-2
Formelstamm C₂₀H₂₄N₂O₂ . Cl-H
Molgewicht 360.8777
Bruttoformel C₂₀H₂₅ClN₂O₂
2. Bezeichnung (*R*)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-hydrochlorid
3. Bezeichnung Chininhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.7871; MAR27
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (*R*)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-hydrochlorid

ASK #12913

Chemical Abstract Service Nr. 60-93-5
Formelstamm C₂₀H₂₄N₂O₂ . 2 Cl-H

Molgewicht 397.3386
Bruttoformel C₂₀H₂₆Cl₂N₂O₂
2. Bezeichnung (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-dihydrochlorid
3. Bezeichnung Chinindihydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 DAC2003-2005; USMI9.7863; MAR27; DAC2004R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-dihydrochlorid

ASK #12914

Chemical Abstract Service Nr. 804-63-7
Formelstamm 2(C20-H24-N2-O2) . H2-O4-S
Molgewicht 746.912
Bruttoformel C₄₀H₅₀N₄O₈S
2. Bezeichnung (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung Chininhemisulfat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (2:1)

ASK #12915

Chemical Abstract Service Nr. 68-89-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 57904-20-8
Formelstamm (C13-H16-N3-O4-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 333.3386
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₃NaO₄S
Vorzugsbezeichnung Metamizol-Natrium
International Nonproprietary Name INN.Cumul.L7-16(1988-2015)
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2017; ATC-DE
2. Bezeichnung [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1H-pyrazol-4-yl)(methyl)amino]methansulfonsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (EAB.CN2014-)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(2,3-Dihydro-1,5-dimethyl-3-oxo-2-phenyl-4-pyrazoly)methylamino]methansulfonsäure-Natriumsalz; Noramidopyrinmethansulfonat-Natrium, wasserfrei; Noramidopyrinmethansulfonat-Natrium; Metamizol¹; Sulpyrin; Noramidopyriniummethansulfonat-Natrium

ASK #12916

Chemical Abstract Service Nr. 7081-38-1
Molgewicht 342.389
Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Oxyphenbutazon 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/418
2. Bezeichnung 4-Butyl-1-(4-hydroxyphenyl)-2-phenylpyrazolidin-3,5-dion 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Butyl-1-(4-hydroxyphenyl)-2-phenyl-3,5-pyrazolidindion 1 HO; Hydroxyphenylbutazon 1 HO; Oxyphenbutazon (Ph.Eur.)

ASK #12917

Chemical Abstract Service Nr. 7783-85-9
Molgewicht 392.1388
Bruttoformel FeH₈N₂O₈S₂
2. Bezeichnung Ammoniumeisen()-sulfat-Hexahydrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ammoniumeisen(II)-sulfat 6 HO; Mohr'sches Salz

ASK #12918

Chemical Abstract Service Nr. 50972-17-3
Molgewicht 465.52
Bruttoformel C₂₁H₂₇N₃O₇S
Vorzugsbezeichnung Bacampicillin
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung [1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl]{{(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl]{{(3*S*,6*R*)-6-[(*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat}}

ASK #12919

Chemical Abstract Service Nr. 127-65-1
Formelstamm (C₇-H₇-Cl-N-O₂-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 227.6438
Bruttoformel C₇H₇ClNaO₂S
Vorzugsbezeichnung Tosylchloramid-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung *N*-Chlor-4-methylbenzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #12920

Chemical Abstract Service Nr. 17181-54-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 138452-50-3; 15963-79-8
Formelstamm (C₃-H₇-O₆-P)₂⁻ 2H⁺
Molgewicht 172.0737
Bruttoformel C₃H₉O₆P
Vorzugsbezeichnung Glycerol-2-(dihydrogenphosphat)
International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat

ASK #12922

Chemical Abstract Service Nr. 5949-29-1

Formelstamm (C6-H5-O7)3⁻ 3H⁺ . H2-O

Molgewicht 210.1388

Bruttoformel C₆H₈O₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure 1 H₂O

3. Bezeichnung Citronensäure-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.06/456; Ph.Eur.2008,6.0/0456; USMI9.2307; RPS15; Ph.Eur.2005,5.0/0456; MAR27

ASK #12923

Chemical Abstract Service Nr. 52-28-8

Formelstamm C18-H21-N-O3 . H3-O4-P

Molgewicht 397.3594

Bruttoformel C₁₈H₂₄NO₇P

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-phosphat (1:1)

3. Bezeichnung Codeinphosphat

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; YLST; MAR28

ASK #12924

Chemical Abstract Service Nr. 5913-76-8

Formelstamm C18-H21-N-O3 . H3-O4-P . 1.5 H2-O

Molgewicht 424.3823

Bruttoformel C₁₈H₂₄NO₇P

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol-phosphat (1:1) 1.5 H₂O

3. Bezeichnung Codeinphosphat-Sesquihydrat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2426; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/75; Ph.Eur.2008,6.0/0075; YLST; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/0075

ASK #12925

Chemical Abstract Service Nr. 19793-20-5

Molgewicht 276.4137

Bruttoformel C₁₈H₂₈O₂

Vorzugsbezeichnung Bolandiol

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung Estr-4-en-3 ,17 -diol

ASK #12926

Chemical Abstract Service Nr. 4267-81-6

Molgewicht 604.9484

Bruttoformel C₄₀H₆₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Bolazin

International Nonproprietary Name INNv.L21
2. Bezeichnung 3,3'-(Hydrazindiylden)bis(2 -methyl-5 -androstan-17 -ol)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3,3'-(Diazandiylden)bis(2alpha-methyl-5alpha-androstan-17beta-ol); 3,3'-Azinobis(2alpha-methyl-5alpha-androstan-17beta-ol)

ASK #12927

Vorzugsbezeichnung Benzalkoniumsaccharinat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung Alkylbenzyltrimethylammonium(1,1,3-trioxo-2,3-dihydro-1⁶,2-benzothiazol-2-id)

ASK #12928

Chemical Abstract Service Nr. 1229-35-2
Formelstamm C18-H20-N2-S . Cl-H
Molgewicht 332.8907
Bruttoformel C₁₈H₂₁ClN₂S
Vorzugsbezeichnung Methdilazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 10-(1-Methylpyrrolidin-3-ylmethyl)-10*H*-phenothiazin-hydrochlorid

ASK #12929

Chemical Abstract Service Nr. 7758-98-7
Molgewicht 159.6086
Bruttoformel CuO₄S
3. Bezeichnung Kupfer()-sulfat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0(2017-2018)/0893
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreies Kupfer(II)-sulfat; Wasserfreies Kupfer(II)-sulfat (Ph.Eur.)

ASK #12931

Chemical Abstract Service Nr. 16915-78-9
Molgewicht 288.4675
Bruttoformel C₂₀H₃₂O
Vorzugsbezeichnung Bolenol
International Nonproprietary Name INNv.L19
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregn-5-en-17-ol

ASK #12932

Chemical Abstract Service Nr. 6055-19-2
Molgewicht 279.1012
Bruttoformel C₇H₁₅Cl₂N₂O₂P
2. Bezeichnung (*RS*)-2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid 1 H₂O

3. Bezeichnung Cyclophosphamid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Cyclophosphamid 1 H(2)O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cyclophosphamid 1 HO; Cyclophosphamid '
ASK #12934
Chemical Abstract Service Nr. 12569-38-9
Formelstamm (C12-H21-O12)⁻ (C6-H11-O7)⁻ Ca2+ . H2-O
Molgewicht 610.5286
Bruttoformel C₁₈H₃₂CaO₁₉
Vorzugsbezeichnung Calciumglubionat
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung 4-*O*-^{-D}-Galactopyranosyl-^{-D}-gluconsäure-^{-D}-Gluconsäure-Calciumsalz (1:1:1) 1 H₂O

ASK #12935
Chemical Abstract Service Nr. 7720-78-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 139939-63-2; 56172-58-8; 8060-18-2; 8063-79-4
Formelstamm Fe2+ (O4-S)2⁻
Molgewicht 151.9076
Bruttoformel FeO₄S
2. Bezeichnung Eisen()-sulfat
Zitat Bezeichnung 2 ROMP2014; Pharmavista; EUTCT; LB; MAR2014
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Eisen(II)-sulfat, wasserfrei; Eisen(2+)-sulfat; Schwefelsäure-Eisen(II)-Salz; Ferrosulfat

ASK #12936
Chemical Abstract Service Nr. 17375-41-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 14567-68-1
Formelstamm Fe2+ (O4-S)2⁻ . H2-O
Molgewicht 169.9229
Bruttoformel FeO₄S
2. Bezeichnung Eisen(II)-sulfat-Monohydrat [0,9-1,1 H₂O; für anders spezifizierte Hydrate gemäß Pharmakopöen-Monographien ist ASK-Nr. 33825-0 (Getrocknetes Eisen()-sulfat) zu verwenden]
3. Bezeichnung Eisen()-sulfat-Monohydrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Eisen(II)-sulfat-1-Wasser; Eisen(II)-sulfat 1 HO; Szomolnokit; Eisen(2+)-sulfat-Hydrat (1:1:1)

ASK #12938
Chemical Abstract Service Nr. 52080-57-6
Molgewicht 392.8732

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClO ₅
Vorzugsbezeichnung	Chloroprednison
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	6 -Chlor-17,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,11,20-trion
ASK #12939	
Chemical Abstract Service Nr.	9032-43-3
2. Bezeichnung	Cellulosepoly(hydrogensulfat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cellulosesulfat
ASK #12940	
Chemical Abstract Service Nr.	37148-27-9
Molgewicht	277.1901
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Clenbuterol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(4-Amino-3,5-dichlorphenyl)-2-(<i>tert</i> -butylamino)ethanol
ASK #12941	
Chemical Abstract Service Nr.	3006-10-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50641-13-9
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₄₄ -N) ⁺ (C ₂ -H ₅ -O ₄ -S) ⁻
Molgewicht	423.6938
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Mecetroniumetilsulfat
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N,N</i> -dimethylhexadecan-1-aminium(ethylsulfat)
ASK #12942	
Chemical Abstract Service Nr.	2095-24-1
Molgewicht	304.8376
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ ClN ₂ S
2. Bezeichnung	2-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-(2-Chlor-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)ethyl]dimethylazan
ASK #12943	
Chemical Abstract Service Nr.	7705-08-0
Molgewicht	162.204

Bruttoformel Cl₃Fe
2. Bezeichnung Eisen()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2 USM110; MAR28

ASK #12944

Chemical Abstract Service Nr. 54063-33-1
Molgewicht 419.7697
Bruttoformel C₂₀H₂₅Cl₃O₃
Vorzugsbezeichnung Cloxestradiol
International Nonproprietary Name INN.L5

2. Bezeichnung 17 -(2,2,2-Trichlor-1-hydroxyethoxy)estra-1,3,5(10)-trien-3-ol
ASK #12945

Chemical Abstract Service Nr. 56583-43-8
Formelstamm C20-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 347.8789
Bruttoformel C₂₀H₂₆ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Fomocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L19)

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004,2005; DAC2004R
2. Bezeichnung 4-(3-{4-[(Phenoxy)methyl]phenyl}propyl)morpholin-hydrochlorid

ASK #12946

Chemical Abstract Service Nr. 632-99-5
Formelstamm x(C19-H17-N3 . Cl-H) . y(C20-H19-N3 . Cl-H)
Molgewicht 337.846
Bruttoformel C₂₀H₂₀ClN₃
2. Bezeichnung Tris(4-aminophenyl)methylumchlorid-(4-Amino-3-methylphenyl)bis(4-aminophenyl)methylumchlorid-Gemisch
3. Bezeichnung Fuchsin-Parafuchsin-Gemisch
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Fuchsin '

ASK #12947

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7722-84-1
Formelstamm H2-O2 . x H2-O, x = 61 +/- 10
2. Bezeichnung Dioxidan-Lösung in Wasser (25-35 g/kg)
3. Bezeichnung Wasserstoffperoxid-Lösung 3%
Zitat Bezeichnung 3 DAC1998-2004; MAR2012; DAB1998R; Ph.Eur.3.0+4,4.0,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0395;
Ph.Eur.3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(1997-2011)R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Verdünnte Wasserstoffperoxid-Lösung; Oxydol; Hydrogenperoxid-Lösung 3%; Hydrogendioxid-Lösung 3%;
Wasserstoffperoxid-Lösung, verdünnte

ASK #12948

Chemical Abstract Service Nr. 63-42-3
Molgewicht 342.2965
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁
2. Bezeichnung -D-Galactopyranosyl-(1 4)-D-glucose
3. Bezeichnung Lactose
Zitat Bezeichnung 3 EP9.0+3,10.0+3,11.0+1+3(2017-2024); EAB9.0+3,10.0+3(2017-2021)/1061; FDA-SRS; MAR27; BP2017-2024; GlnAs; CAS; USMI2024
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreie Lactose; Wasserfreie Lactose (Ph.Eur.)

ASK #12949

Chemical Abstract Service Nr. 4317-14-0
Molgewicht 293.4027
Bruttoformel C₂₀H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Amitriptylinoxid
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-aminoxid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10,11-Dihydro-5H-dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazanoxid

ASK #12951

Chemical Abstract Service Nr. 54-92-2
Molgewicht 179.219
Bruttoformel C₉H₁₃N₃O
Vorzugsbezeichnung Iproniazid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung N-(Propan-2-yl)pyridin-4-carbohydrazid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N'-Isopropylisonicotinohydrazid

ASK #12952

Formelstamm C20-H24-N2-O2 . C10-H16-O4-S
Molgewicht 556.7134
Bruttoformel C₃₀H₄₀N₂O₆S
2. Bezeichnung (R)-(6-Methoxychinolin-4-yl)[(2S,4S,5R)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-(1S,4R)-4,7,7-trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonat (1:1)
3. Bezeichnung Chinin-(1S,4R)-campher-3-sulfonat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-(1S,4R)-4,7,7-trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonat (1:1)

ASK #12953

Chemical Abstract Service Nr. 27555-34-6

2. Bezeichnung Chinidinpolygalacturonat ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 2 MAR29

ASK #12954

Formelstamm C20-H24-N2-O2 . H-N-O2

Molgewicht 371.4302

Bruttoformel C₂₀H₂₅N₃O₄

2. Bezeichnung (S)-[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol-nitrit (1:1)

3. Bezeichnung Chinidinnitrit

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (S)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-nitrit (1:1)

ASK #12958

Formelstamm (C10-H12-Cl-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 264.7258

Bruttoformel C₁₀H₁₃ClO₄S

2. Bezeichnung 5-Chlor-2-hydroxy-6-methyl-3-(propan-2-yl)benzolsulfonsäure

ASK #12959

Chemical Abstract Service Nr. 29342-05-0

Molgewicht 207.2689

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₂

Vorzugsbezeichnung Ciclopirox

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1407; Ph.Eur.2002,4.00/1407; Eur.Ph.2011,7.0; USAN; USP27(2004); BP2001-2011; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1407

2. Bezeichnung 6-Cyclohexyl-1-hydroxy-4-methylpyridin-2(1*H*)-on

ASK #12962

Chemical Abstract Service Nr. 5949-17-7

Formelstamm 2(C19-H22-N2-O) . H2-O4-S . 2 H2-O

Molgewicht 722.8906

Bruttoformel C₃₈H₄₆N₄O₆S

2. Bezeichnung (S)-(Chinolin-4-yl)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-sulfat (2:1) 2 H₂O

3. Bezeichnung Cinchoninhemisulfat 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (S)-(4-Chinoly)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-sulfat (2:1) 2 HO

ASK #12964

Chemical Abstract Service Nr. 55-38-9

Molgewicht 278.3281

Bruttoformel C₁₀H₁₅O₃PS₂

2. Bezeichnung	<i>O,O'</i> -Dimethyl- <i>O'</i> -[3-methyl-4-(methylsulfanyl)phenyl]phosphorothioat
3. Bezeichnung	Fenthion
Zitat Bezeichnung 3	BPV2001,2002,2003; USMI9.3919; BUECHEL; MAR27; ISO
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	<i>O,O'</i> -Dimethyl- <i>O''</i> -[3-methyl-4-(methylsulfanyl)phenyl]thiophosphat
ASK #12967	
Chemical Abstract Service Nr.	37526-80-0
Molgewicht	456.3317
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ AsN ₆ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Melarsonyl
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-[4-(4,6-Diamino-1,3,5-triazin-2-ylamino)phenyl]-1,3,2-dithiarsolan-4,5-dicarbonensäure
ASK #12968	
Chemical Abstract Service Nr.	13355-00-5
Molgewicht	532.5124
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ AsK ₂ N ₆ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Melarsonyl-Kalium
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	2-{4-[(4,6-Diamino-1,3,5-triazin-2-yl)amino]phenyl}-1,3,2-dithiarsolan-4,5-carbonsäure-Kaliumsalz (1:2)
ASK #12969	
Chemical Abstract Service Nr.	494-79-1
Molgewicht	398.3387
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ AsN ₆ OS ₂
Vorzugsbezeichnung	Melarsoprol
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	{2-[4-(4,6-Diamino-1,3,5-triazin-2-ylamino)phenyl]-1,3,2-dithiarsolan-4-yl}methanol
ASK #12970	
Chemical Abstract Service Nr.	100-95-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53988-34-4
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₄₁ -N ₂ -O) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	397.0374
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₁ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Metalkoniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-2-dodecylamino-2-oxo- <i>N,N</i> -dimethylethanaminiumchlorid
ASK #12971	
Chemical Abstract Service Nr.	71872-91-8

Formelstamm	(C19-H9-Hg-I2-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	836.7424
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₀ HgI ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Meralein
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-(5-Hydroxomercurio-6-hydroxy-2,7-diiod-3-oxo-3 <i>H</i> -xanthen-9-yl)benzolsulfonsäure
ASK #12972	
Chemical Abstract Service Nr.	4386-35-0
Formelstamm	(C19-H9-Hg-I2-O7-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	858.7243
Bruttoformel	C ₁₉ H ₉ HgI ₂ NaO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Meralein-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L5
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	2-(5-Hydroxomercurio-6-hydroxy-2,7-diiod-3-oxo-3 <i>H</i> -xanthen-9-yl)benzolsulfonsäure-Natriumsalz
ASK #12974	
Chemical Abstract Service Nr.	8069-64-5
Formelstamm	(C9-H15-Hg-N2-O6) ⁻ H ⁺ . (C7-H8-N4-O2) ca.
Molgewicht	650.97
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ HgN ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Merallurid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	4-({[3-(Hydroxomercurio)-2-methoxypropyl]carbonyl}amino)-4-oxobutansäure - 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion (ca. 1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[3-(3-Hydroxomercurio-2-methoxypropyl)ureido]-4-oxobuttersäure - Theophyllin
ASK #12975	
Chemical Abstract Service Nr.	20223-84-1
Formelstamm	(C16-H25-Hg-N-O6-S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	562.0437
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ HgNO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Mercaptomerin (Disäure)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	3-({3-[(Carboxymethyl)sulfanylmercurio]-2-methoxypropyl}carbonyl)-1,2,2-trimethylcyclopentan-1-carbonsäure
ASK #12976	
Chemical Abstract Service Nr.	8018-15-3
Formelstamm	(C14-H13-Hg-O6) ⁻ Na ⁺ . C7-H8-N4-O2

Molgewicht	680.9932
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ HgN ₄ NaO ₈
Vorzugsbezeichnung	Mercumatilin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	8-(3-Hydroxomercurio-2-methoxypropyl)-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-carbonsäure-Natriumsalz - 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mercumallylsäure-Natriumsalz - Theophyllin (1:1)
ASK #12978	
Chemical Abstract Service Nr.	498-73-7
Molgewicht	385.2526
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ ClHgO
Vorzugsbezeichnung	Mercurobotol
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	4- <i>tert</i> -Butyl-2-(chloromercurio)phenol
ASK #12979	
Chemical Abstract Service Nr.	8012-34-8
Formelstamm	C7-H8-N4-O2 . C14-H24-Hg-N-Na-O5
Molgewicht	690.09
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ HgN ₅ NaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Mercurophyllin
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	3-[[3-(Hydroxomercurio)-2-methoxypropyl]carbamoyl]-1,2,2-trimethylcyclopentan-1-carbonsäure-Natriumsalz - 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #12980	
Chemical Abstract Service Nr.	95-48-7
Molgewicht	108.1378
Bruttoformel	C ₇ H ₈ O
2. Bezeichnung	2-Methylphenol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	<i>o</i> -Cresol
Zitat Bezeichnung 3	USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR28; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #12981	
Chemical Abstract Service Nr.	10028-23-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11118-54-0; 14567-67-0
Formelstamm	2(O4-P)3 ⁻ 3Fe2 ⁺ . 8 H2-O
Molgewicht	501.6
Bruttoformel	Fe ₃ O ₈ P ₂

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Eisen()-Salz (2:3) 8 H₂O
3. Bezeichnung Eisen()-phosphat 8 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Vivianit; Ferrophosphat⁺; Blaueisenerz; Eisen-Phyllit; Mullicit; Mullinit; Eisenblau; Blaueisenerde; Glaukosiderit; Natürliches Berlinblau

ASK #12982

Chemical Abstract Service Nr. 1982-37-2
Molgewicht 296.4298
Bruttoformel C₁₈H₂₀N₂S
Vorzugsbezeichnung Methdilazin
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung *rac*-10-[[*(3R)*-1-Methylpyrrolidin-3-yl]methyl]-10*H*-phenothiazin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 10-(1-Methylpyrrolidin-3-ylmethyl)-10*H*-phenothiazin

ASK #12985

Chemical Abstract Service Nr. 129-99-7
Formelstamm (C₉-H₁₅-Hg-N₂-O₆)⁻ Na⁺ . (C₇-H₈-N₄-O₂) ca.
Molgewicht 650.97
Bruttoformel C₁₆H₂₃HgN₆NaO₈
Vorzugsbezeichnung Merallurid-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 4-([3-(Hydroxomercurio)-2-methoxypropyl]carbonyl)amino-4-oxobutansäure-Natriumsalz - 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion (ca. 1:1)

ASK #12986

Chemical Abstract Service Nr. 113-42-8
Molgewicht 339.4314
Bruttoformel C₂₀H₂₅N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Methylergometrin
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-Hydroxybutan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #12987

Chemical Abstract Service Nr. 21259-76-7
Formelstamm (C₁₆-H₂₅-Hg-N-O₆-S)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 606.0073
Bruttoformel C₁₆H₂₅HgN₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Mercaptomerin
International Nonproprietary Name INN.L1
2. Bezeichnung 3-([3-[(Carboxymethyl)sulfanylmercurio]-2-methoxypropyl]carbonyl)-1,2,2-trimethylcyclopentan-1-carbonsäure-Dinatriumsalz

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Mercaptomerin-Natrium
ASK #12988		
	Chemical Abstract Service Nr.	14008-44-7
	Molgewicht	445.5981
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₃ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Metopimazin
	International Nonproprietary Name	INN.L7
	2. Bezeichnung	1-[3-(2-Methansulfonyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propyl]piperidin-4-carboxamid
ASK #12990		
	Chemical Abstract Service Nr.	46817-91-8
	Molgewicht	237.2949
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Viloxazin
	International Nonproprietary Name	INN.L14
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	2-[(2-Ethoxyphenoxy)methyl]morpholin
ASK #12993		
	Formelstamm	C20-H27-N . Cl-H
	Molgewicht	317.896
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Alverinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-3-phenyl- <i>N</i> -(3-phenylpropyl)propan-1-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Ethyl)bis(3-phenylpropyl)azan-hydrochlorid
ASK #12994		
	Molgewicht	181.2316
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	(+)-Etilefrin
	International Nonproprietary Name	(INN.L8)
	2. Bezeichnung	(+)-3-[(<i>RS</i>)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(+)-2-Ethylamino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #12995		
	Chemical Abstract Service Nr.	913957-87-6
	Formelstamm	C3-H8-O3 . x C2-H2-O . y C(2n)-H(4n-2z)-O; x = 0-3; y = 0-3; n = ca. 5-10; z = ca. 1-4

2. Bezeichnung	Partiell acetylierte Glycerol-Speisefettsäure-Mono- und Diester [mögliche Nebenbestandteile: Essigsäure, Fettsäuren, Glycerol]
3. Bezeichnung	Essigsäureester von Mono- und Diglyceriden von Speisefettsäuren
Zitat Bezeichnung 3	E472a; GSBL
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Acetylierte Monoacylglycerole und Diacylglycerole der Speisefettsäuren; Essigsäureester von Mono- und Diglyceriden von Fettsäuren; E 472a; Acetofette; Essigsäureester von Monoacylglycerolen und Diacylglycerolen von Speisefettsäuren
ASK #12996	
Formelstamm	C ₂₄ -H ₃₄ -N ₂ -O ₂ . 2 Cl-H . H ₂ -O
Molgewicht	473.4761
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Euprocindihydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][6-(3-methylbutoxy)chinolin-4-yl]methanol-dihydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][6-(3-methylbutyl)chinolin-4-yl]methanol-dihydrochlorid 1 HO; (<i>R</i>)-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Ethylchinuclidin-2-yl][6-isopentyloxy-4-chinoly]methanol-dihydrochlorid 1 HO
ASK #12997	
Chemical Abstract Service Nr.	15301-69-6
Molgewicht	391.4596
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Flavoxat
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	[2-(Piperidin-1-yl)ethyl](3-methyl-4-oxo-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-8-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Piperidinoethyl)(3-methylflavon-8-carboxylat)
ASK #12998	
Chemical Abstract Service Nr.	3064-61-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	133-94-8
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₆ -O ₁₂ -S ₆ -Sb ₂) ⁶⁻ 6 Na ⁺
Molgewicht	916.0175
Bruttoformel	C ₁₂ H ₆ Na ₆ O ₁₂ S ₆ Sb ₂
Vorzugsbezeichnung	Natriumstibocaptat
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2,2'-[1,2-Dicarboxyethan-1,2-diylbis(sulfandiyl)]bis(1,3,2-dithiastibolan-4,5-dicarbonsäure)-Hexanatriumsalz
ASK #12999	
Chemical Abstract Service Nr.	16037-91-5

Formelstamm	(C12-H17-O17-Sb2)3 ⁻ 3Na ⁺ . 9 H2-O
Molgewicht	907.88
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ Na ₃ O ₁₇ Sb ₂
Vorzugsbezeichnung	Natriumstibogluconat 9 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2,2'-Oxybis((4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1,2-dihydroxyethyl]-5-hydroxy-2-oxo-1,3,2 ⁵ -dioxastibinan-4-carbonsäure)-Trinatriumsalz 9 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Antimon(V)-D-gluconsäure-Trinatriumsalz 9 HO
ASK #13000	
Chemical Abstract Service Nr.	73-78-9
Formelstamm	C14-H22-N2-O . Cl-H
Molgewicht	270.7982
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lidocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	RÖMP2024; RPS15; MAR2021
2. Bezeichnung	2-(Diethylamino)- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenyl)acetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(diethylamino)-2',6'-acetoxylidide monohydrochloride; Lidocain-Hydrochlorid
ASK #13001	
Chemical Abstract Service Nr.	6147-37-1
Formelstamm	(C11-H9-O5-S) ⁻ Na ⁺ . 3 H2-O
Molgewicht	330.2868
Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Menadion-Natriumbisulfit 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	2-Methyl-1,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-sulfonsäure-Natriumsalz 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,2,3,4-Tetrahydro-2-methyl-1,4-dioxo-2-naphthalinsulfonsäure-Natriumsalz 3 HO
ASK #13002	
Chemical Abstract Service Nr.	133-10-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8031-28-5; 857363-33-8
Formelstamm	(C7-H6-N-O3) ⁻ Na ⁺

Molgewicht 175.1172
Bruttoformel C₇H₆NNaO₃
2. Bezeichnung 4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natrium-p-aminosalicylat; 4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1), wasserfrei; Natrium-4-aminosalicylat; PASNa; 4-Aminosalicylsäure-Natriumsalz; Natriumaminosalicylat; 2-Hydroxy-4-aminobenzoessäure-Natriumsalz; Na-PAS; Natrium-4-amino-2-hydroxybenzoat

ASK #13003

Chemical Abstract Service Nr. 133-15-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53741-47-2
Formelstamm 2(C₇-H₆-N-O₃)⁻ Ca₂⁺
Molgewicht 344.3329
Bruttoformel C₁₄H₁₂CaN₂O₆
2. Bezeichnung 4-Amino-2-hydroxybenzoesäure-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym PAS-Ca; PAS-Calcium; Calcium-4-amino-2-hydroxybenzoat; Aminosalicylat-Calcium; Calciumaminosalicylat; Ca-PAS; 4-Aminosalicylsäure-Calciumsalz; Calciumbis(4-aminosalicylat); Calcium-p-aminosalicylat

ASK #13006

Chemical Abstract Service Nr. 10043-01-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 10124-29-5
Molgewicht 342.1509
Bruttoformel Al₂O₁₂S₃
2. Bezeichnung Aluminiumsulfat
Zitat Bezeichnung 2 MAR29; E520; USMI11; ROMP9

ASK #13007

Chemical Abstract Service Nr. 7784-31-8
Molgewicht 666.4259
Bruttoformel Al₂O₁₂S₃
2. Bezeichnung Aluminiumsulfat 18 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; E520; MAR29; ROMP9

ASK #13008

Chemical Abstract Service Nr. 7778-18-9
Molgewicht 136.1406
Bruttoformel CaO₄S
2. Bezeichnung Calciumsulfat
Zitat Bezeichnung 2 E516; RPS15; USMI9.1709

ASK #13009

Chemical Abstract Service Nr. 10101-41-4

Molgewicht 172.1712
Bruttoformel CaO₄S
3. Bezeichnung Calciumsulfat-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0+4,7.0,8.0(2002-2014)/0982
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Calciumsulfat 2 HO; Gips

ASK #13010

Chemical Abstract Service Nr. 23325-78-2
Formelstamm (C₁₆-H₁₆-N₃-O₄-S)⁻ H⁺ . H₂O
Molgewicht 365.4042
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Cefalexin-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INNv.L18)
Zitat Bezeichnung 1 EAB4.3,5.0,6.0+1,7.0,8.0(2003-2017)/0708
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephalixin 1 HO; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure 1 HO

ASK #13011

Chemical Abstract Service Nr. 7177-48-2
Formelstamm (C₁₆-H₁₈-N₃-O₄-S)⁻ H⁺ . 3 H₂O
Molgewicht 403.4506
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Ampicillin-Trihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 RPS15; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/0168; Ph.Eur.2008,6.0/0168; Ph.Eur.2002,4.00/168; USMI10
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure 3 H₂O

ASK #13012

Chemical Abstract Service Nr. 41372-20-7
Formelstamm C₁₇-H₁₇-N-O₂ . Cl-H . 0.5 H₂O
Molgewicht 312.791
Bruttoformel C₁₇H₁₈ClNO₂
2. Bezeichnung (6*aR*)-6-Methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4*H*-dibenzo[*de,g*]chinolin-10,11-diol-hydrochlorid (1:1) 0.5 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Apomorphinhydrochlorid-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.5,8.0,9.0,10.0(2012-2020)/0136
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (6aR)-6-Methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4H-dibenzo[de,g]chinolin-10,11-diol-hydrochlorid-Hemihydrat; Apomorphinhydrochlorid (Ph.Eur.); Apomorphinhydrochlorid ; Apomorphinhydrochlorid 0.5 HO

ASK #13014

Formelstamm C17-H17-N-O2 . Cl-H . 0.75 H2-O

Molgewicht 317.2948

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClNO₂

2. Bezeichnung (6aR)-6-Methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4H-dibenzo[de,g]chinolin-10,11-diol-hydrochlorid 0.75 H₂O

3. Bezeichnung Apomorphinhydrochlorid 0.75 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 DAB6

ASK #13015

Chemical Abstract Service Nr. 13754-56-8

Molgewicht 316.4179

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂O₂S

2. Bezeichnung 10-(2-Dimethylaminopropyl)-10H-phenothiazin-5,5-dioxid

ASK #13016

Chemical Abstract Service Nr. 1157-87-5

Molgewicht 283.4079

Bruttoformel C₁₉H₂₅NO

Vorzugsbezeichnung Etoloxamin

International Nonproprietary Name INN.L13

2. Bezeichnung 2-(2-Benzylphenoxy)-N,N-diethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2-(2-Benzylphenoxy)ethyl]diethylazan

ASK #13017

Chemical Abstract Service Nr. 41372-02-5

Formelstamm 2(C16-H17-N2-O4-S)⁻ 2H⁺ . C16-H20-N2 . 4 H2-O

Molgewicht 981.1848

Bruttoformel C₄₈H₅₆N₆O₈S₂

2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-N,N-Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1) 4 H₂O [BP, Ph.Eur., 5,0-8,0 % H₂O, x = 2,65-4,38. Ein geeignetes Dispergier- oder Suspendiermittel wie Lecithin und Polysorbat 80 kann zugesetzt werden.]

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Benzylpenicillin-Benzathin-Tetrahydrat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Dispergier- oder Suspendiermittel))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Benzylpenicillin-Benzathin 4 HO; Benzathin-Benzylpenicillin 4 HO; Benzylpenicillin-Benzathin ; [N(1),N(2)-Dibenzylethan-1,2-diamin]bis[(2S,5R,6R)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]-Tetrahydrat; Benzylpenicillin-Benzathin-Tetrahydrat

ASK #13018

Chemical Abstract Service Nr. 522-24-7
Molgewicht 270.3925
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂S
Vorzugsbezeichnung Fenethazin
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-(10*H*-phenothiazin-10-yl)ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[2-(10*H*-phenothiazin-10-yl)ethyl]azan

ASK #13019

Chemical Abstract Service Nr. 114-85-2
Formelstamm 2(C10-H15-N3) . H2-O4-S
Molgewicht 452.5709
Bruttoformel C₂₀H₃₂N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung Betanidinhemisulfat
International Nonproprietary Name (INNv.L13)
2. Bezeichnung 1-Benzyl-2,3-dimethylguanidin-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Betanidinsulfat (Ph.Eur.)

ASK #13020

Chemical Abstract Service Nr. 57-15-8
Molgewicht 177.4568
Bruttoformel C₄H₇Cl₃O
2. Bezeichnung 1,1,1-Trichlor-2-methylpropan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
3. Bezeichnung Chlorobutanol
Zitat Bezeichnung 3 NF15-37(1980-2019); DAB1998R; USMI2024; CAS; EAB9.0+6,10.0,11.0(2018-2023)/0382; EUTCT; FDA-SRS; BP2017-2024; EP9.0+6,10.0,11.0(2017-2023); USAN; GlnAs; EAB3.0-9.0(1997-2018)R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreies Chlorobutanol; Wasserfreies Chlorobutanol (Ph.Eur.)

ASK #13021

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12557-04-9
Formelstamm 2(C9-H6-N-O)⁻ 2H⁺ . H2-O4-S . K2-O4-S . H2-O
Molgewicht 580.6689
Bruttoformel C₁₈H₁₆K₂N₂O₁₀S₂
2. Bezeichnung Chinolin-8-ol-sulfat (2:1) 1 H₂O-Kaliumsulfat-Feststoffgemisch (1:1)
3. Bezeichnung Chinolinolsulfat-Kaliumsulfat (DAB)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hydroxychinolin-Kalium-Sulfat; Chinolin-8-ol-hemisulfat-0,5-Wasser-Kaliumsulfat (2:1); Chinolin-8-ol-sulfat (2:1)-1-Wasser-Kaliumsulfat (1:1); 8-Chinolinolsulfat-Monohydrat-Kaliumsulfat-Gemisch (1:1); Bis(8-hydroxychinolin-1-ium)sulfat 1 HO-Kaliumsulfat (1:1); Chinolin-8-ol-sulfat (2:1)-Monohydrat und Kaliumsulfat (äquimolares Gemisch); Kaliumhydroxychinolinsulfat; 8-Chinolinolsulfat 1 HO-Kaliumsulfat (1:1); Oxychinolinkaliumsulfat; Chinolin-8-ol-hemisulfat 0,5 HO-Kaliumsulfat (2:1); 8-Chinolinol-hemisulfat-0,5-Wasser-Kaliumsulfat (2:1); Chinolinolsulfat-Kaliumsulfat

ASK #13022

Chemical Abstract Service Nr. 51-65-0

Molgewicht 183.1796

Bruttoformel C₉H₁₀FNO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-(4-fluorphenyl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Fluor-DL-phenylalanin

ASK #13023

Chemical Abstract Service Nr. 16498-21-8

Molgewicht 507.6114

Bruttoformel C₂₆H₃₂F₃N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Oxaflumazin

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 10-(3-{4-[2-(1,3-Dioxan-2-yl)ethyl]piperazin-1-yl}propyl)-2-trifluormethyl-10*H*-phenothiazin

ASK #13024

Chemical Abstract Service Nr. 651-48-9

Formelstamm (C₁₉H₂₇O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4876

Bruttoformel C₁₉H₂₈O₅S

Vorzugsbezeichnung Prasteronhydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung 17-Oxoandrost-5-en-3 -ylhydrogensulfat

ASK #13025

Chemical Abstract Service Nr. 554-18-7

Formelstamm (C₂₄H₃₄N₂O₁₈S₃)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 780.7039

Bruttoformel C₂₄H₃₄N₂Na₂O₁₈S₃

Vorzugsbezeichnung Glucosulfon

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung 1,1'-(4,4'-Sulfonyldianilino)bis(1-desoxy-1-sulfo-D-glucitol)-Dinatriumsalz

ASK #13026

Chemical Abstract Service Nr. 10043-52-4

Molgewicht 110.984

Bruttoformel CaCl₂
2. Bezeichnung Calciumchlorid
Zitat Bezeichnung 2 E509; MAR29
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Kalziumchlorid

ASK #13027

Chemical Abstract Service Nr. 7774-34-7
Molgewicht 219.0757
Bruttoformel CaCl₂
3. Bezeichnung Calciumchlorid-Hexahydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0707; Ph.Eur.2005,5.0/0707; Ph.Eur.2002,4.00/707
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Calciumchlorid 6 HO

ASK #13028

Chemical Abstract Service Nr. 107-73-3
Formelstamm (C₅-H₁₅-N-O₄-P)⁺ Cl⁻
Molgewicht 219.6037
Bruttoformel C₅H₁₅ClNO₄P
Vorzugsbezeichnung Cholinchlorid-phosphat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (2-Phosphonooxyethyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #13030

Chemical Abstract Service Nr. 10035-02-6
Formelstamm Ca²⁺ (S₂-O₃)₂⁻ · 6 H₂O
Molgewicht 260.2979
Bruttoformel CaO₃S₂
2. Bezeichnung Calciumthiosulfat 6 H₂O

ASK #13031

Chemical Abstract Service Nr. 3538-57-6
Molgewicht 411.3482
Bruttoformel C₂₁H₂₈BrFO₂
Vorzugsbezeichnung Haloprogesteron
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 17-Brom-6 -fluorpregn-4-en-3,20-dion

ASK #13033

Chemical Abstract Service Nr. 76-22-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 21368-68-3

Molgewicht 152.2334
Bruttoformel C₁₀H₁₆O
2. Bezeichnung (1*RS*,4*RS*)-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on
3. Bezeichnung Racemischer Campher
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/655; Ph.Eur.2005,5.0/0655; Ph.Eur.2008,6.0/0655
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (1*RS*,4*RS*)-Bornan-2-on; Synthetischer Campher

ASK #13034

Chemical Abstract Service Nr. 80-49-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 42522-67-8; 55198-66-8; 58725-74-9
Formelstamm (C₁₇-H₂₄-N-O₃)⁺ Br⁻
Molgewicht 370.2814
Bruttoformel C₁₇H₂₄BrNO₃
Vorzugsbezeichnung Homatropinmethylbromid
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 RPS15; Ph.Eur.2005,5.0/0720; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00,4.07,4.08/720; Ph.Eur.2008,6.0/0720
2. Bezeichnung 3 -[(2*RS*)-2-Hydroxy-2-phenylacetyloxy]-8-methyltropaniumbromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,3*r*,5*S*)-3-[(2*RS*)-2-Hydroxy-2-phenylacetyloxy]-8,8-dimethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-iumbromid; 3alpha-[(*RS*)-(Hydroxy)(phenyl)acetoxy]-8-methyltropaniumbromid; Methylhomatropiniumbromid

ASK #13035

Formelstamm (C₁₀-H₁₅-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 232.2966
Bruttoformel C₁₀H₁₆O₄S
2. Bezeichnung (1*S*,4*R*)-4,7,7-Trimethyl-3-oxobicyclo[2.2.1]heptan-2-sulfonsäure
3. Bezeichnung (+)-Campher-3-sulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1*R*,4*S*)-2-Oxobornan-3-sulfonsäure

ASK #13036

Chemical Abstract Service Nr. 3144-16-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1300-83-0; 26637-28-5; 27457-20-1; 36408-79-4; 46471-65-2; 51018-95-2; 57564-99-5; 61380-66-3
Formelstamm (C₁₀-H₁₅-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 232.2966
Bruttoformel C₁₀H₁₆O₄S
2. Bezeichnung [(1*S*,4*R*)-7,7-Dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]methansulfonsäure
3. Bezeichnung (+)-Campher-10-sulfonsäure

Zitat Bezeichnung 3	USMI9.1736
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1S,4R)-2-Oxobornan-10-sulfonsäure

ASK #13037

Chemical Abstract Service Nr.	76-47-1
Molgewicht	475.6175
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Hydrocortamat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl(2-diethylaminoacetat)

ASK #13039

Chemical Abstract Service Nr.	16469-74-2
Molgewicht	364.9062
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Hydromadinon
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	6 -Chlor-17-hydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #13040

Chemical Abstract Service Nr.	80-96-6
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₅ -O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	432.5497
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Hydroxydionhydrogensuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	3,20-Dioxo-5 -pregnan-21-ylhydrogensuccinat

ASK #13041

Chemical Abstract Service Nr.	53-10-1
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₅ -O ₆) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	454.5316
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ NaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Hydroxydion-Natriumsuccinat
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	3,20-Dioxo-5 -pregnan-21-ylhydrogensuccinat-Natriumsalz

ASK #13042

Chemical Abstract Service Nr.	14987-04-3
Molgewicht	260.8617
Bruttoformel	Mg ₂ O ₈ Si ₃

2. Bezeichnung Siliciumsäure(H₄Si₃O₈)-Magnesiumsalz (1:2)

3. Bezeichnung Magnesiumtrisilicat

Zitat Bezeichnung 3 E553a; MAR27; USMI9.5514

ASK #13043

Chemical Abstract Service Nr. 33125-90-5

Molgewicht 406.9428

Bruttoformel C₂₃H₃₁ClO₄

Vorzugsbezeichnung Hydromadinonacetat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 6 -Chlor-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #13044

Chemical Abstract Service Nr. 3598-37-6

Formelstamm C19-H22-N2-O-S . C4-H4-O4

Molgewicht 442.5279

Bruttoformel C₂₃H₂₆N₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Acepromazinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.23; MAR28

2. Bezeichnung 1-[10-(3-Dimethylaminopropyl)-10*H*-phenothiazin-2-yl]ethanon-maleat (1:1)

ASK #13046

Chemical Abstract Service Nr. 595-91-5

Formelstamm (C₂₀-H₁₅-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 288.3398

Bruttoformel C₂₀H₁₆O₂

2. Bezeichnung Triphenylelessigsäure

Zitat Bezeichnung 2 LB; EINECS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Triphenylmethan-alpha-carbonsäure; Hydrogentrifonat; Trifensäure; alpha, alpha-Diphenylbenzoesigsäure; Hydrogentrifonat; Trifenatsäure

ASK #13047

Chemical Abstract Service Nr. 22150-76-1

Molgewicht 237.2153

Bruttoformel C₉H₁₁N₅O₃

2. Bezeichnung 2-Amino-6-[(1*R*,2*S*)-1,2-dihydroxypropyl]pteridin-4(1*H*)-on

3. Bezeichnung Biopterin

Zitat Bezeichnung 3 HPP4,III; USMI9.1241

ASK #13048

Chemical Abstract Service Nr. 303-01-5

Molgewicht	332.477
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Hydroxydion
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	21-Hydroxy-5 -pregnan-3,20-dion

ASK #13049

Chemical Abstract Service Nr.	25827-76-3
Formelstamm	(C12-H12-I3-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	613.9566
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ I ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	lomeglaminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L12
2. Bezeichnung	5-[(3-Amino-2,4,6-triiodophenyl)(methyl)amino]-5-oxopentansäure

ASK #13050

Chemical Abstract Service Nr.	50906-05-3
Molgewicht	174.2398
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ NO
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol 0.5 H ₂ O
3. Bezeichnung	Ephedrin-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/0489; Ph.Eur.2002,4.00/489; USMI9.3534; RPS15; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/0489

ASK #13051

Molgewicht	355.4706
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ NO ₃
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)[3-(4-methoxyphenyl)-2-phenylpropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Anisohydrocinnamol

ASK #13052

Chemical Abstract Service Nr.	3820-14-2
Formelstamm	C22-H29-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	391.9315
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ ClNO ₃
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)[3-(4-methoxyphenyl)-2-phenylpropanoat]-hydrochlorid

ASK #13053

Formelstamm	C22-H29-N-O3 . C18-H34-O2
Molgewicht	637.9319
Bruttoformel	C ₄₀ H ₆₃ NO ₅
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)[3-(4-methoxyphenyl)-2-phenylpropanoat]-oleat (1:1)

ASK #13054

Chemical Abstract Service Nr. 2321-07-5

Formelstamm (C₂₀-H₁₀-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 332.3063

Bruttoformel C₂₀H₁₂O₅

2. Bezeichnung 2-(6-Hydroxy-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure

3. Bezeichnung Fluorescein

Zitat Bezeichnung 3 USP20/S1-42(1980-2019); EAB6.0,7.0+5,8.0,9.0(2008-2018)/2348; USAN; Phpa18.1(2006); DAB1998R; EP6.0,7.0+5,8.0,9.0(2008-2018); BP2009-2020; EAB4.0-9.0(2002-2018)R; BAN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 3',6'-Dihydroxy-3*H*-spiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-3-on; 3',6'-Dihydroxy-1,3-dihydrospiro[2-benzofuran-1,9'-[9*H*]xanthen]-3-on

ASK #13055

Molgewicht 196.1999

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₄

2. Bezeichnung (2-Hydroxypropyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #13056

Chemical Abstract Service Nr. 554-72-3

Formelstamm (C₈-H₁₀-As-N₂-O₄)⁻ Na⁺

Molgewicht 296.0874

Bruttoformel C₈H₁₀AsN₂NaO₄

Vorzugsbezeichnung Tryparsamid

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung 4-[(2-Amino-2-oxoethyl)amino]phenylarsonsäure-Mononatriumsalz

ASK #13057

Chemical Abstract Service Nr. 57432-61-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7054-07-1

Formelstamm C₂₀-H₂₅-N₃-O₂ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 455.5036

Bruttoformel C₂₄H₂₉N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Methylergometrinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1788

2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-Hydroxybutan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #13058

Chemical Abstract Service Nr. 24643-94-5

Molgewicht 350.4077

Bruttoformel C₂₂H₂₂O₄

2. Bezeichnung {2-[4-(Acetyloxy)phenyl]-3-ethyl-1-methyl-1*H*-inden-6-yl}acetat

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Indenestroidiacetat
ASK #13059	
Chemical Abstract Service Nr.	130-87-0
Molgewicht	424.6187
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(R)-[(2S,4S,5R)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][6-(6-methylheptyloxy)chinolin-4-yl]methanol
3. Bezeichnung	Isooctyldihydrocuprein
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(8S,9R)-6'-(6-Methylheptyloxy)-10,11-dihydrocinchonan-9-ol; (R)-[(2S,4S,5R)-5-Ethylchinuclidin-2-yl][6-(6-methylheptyloxy)-4-chinoly]methanol
ASK #13060	
Chemical Abstract Service Nr.	14149-43-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	124-86-7; 7009-82-7
Formelstamm	(C17-H36-N2)2+ 2(C-H3-O4-S) ⁻
Molgewicht	490.6754
Bruttoformel	C ₁₉ H ₄₂ N ₂ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Trimethidiniummethosulfat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	1,3,8,8-Tetramethyl-3-[3-(trimethylazaniumyl)propyl]-3-azabicyclo[3.2.1]octan-3-ium-methylsulfat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[3-(1,3,8,8-Tetramethyl-3-azoniabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)propyl]-N,N,N-trimethylammoniumbis(methylsulfat)
ASK #13062	
Chemical Abstract Service Nr.	84-08-2
Molgewicht	296.4298
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Parathiazin
International Nonproprietary Name	INNv.L1
2. Bezeichnung	10-[2-(Pyrrolidin-1-yl)ethyl]-10H-phenothiazin
ASK #13064	
Chemical Abstract Service Nr.	5634-39-9
Molgewicht	258.0542
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ IO ₃
2. Bezeichnung	[2-(1-Iodethyl)-1,3-dioxolan-4-yl]methanol
ASK #13065	
Chemical Abstract Service Nr.	7450-97-7
Formelstamm	(C26-H32-F3-N3-O2-S) . 2(C4-H6-O4)

Molgewicht 743.7875
Bruttoformel C₃₄H₄₄F₃N₃O₁₀S
Vorzugsbezeichnung Oxaflumazindisuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung 10-(3-{4-[2-(1,3-Dioxan-2-yl)ethyl]piperazin-1-yl}propyl)-2-trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-butandioat (1:2)

ASK #13066

Chemical Abstract Service Nr. 15421-84-8
Molgewicht 205.2596
Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅
Vorzugsbezeichnung Trapidil
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1576; PHARMEUROPA11.1; Ph.Eur.2008,6.0/1576; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1576; BP20010; USMI10
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-5-methyl[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethyl(5-methyl[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-yl)azan

ASK #13067

Chemical Abstract Service Nr. 19855-40-4
Molgewicht 927.0797
Bruttoformel C₄₇H₇₄O₁₈
2. Bezeichnung 3 -[-*D*-Glucopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -*D*-*ribo*-hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -*D*-*ribo*-hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -*D*-*ribo*-hexopyranosyloxy]-14-hydroxy-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung Purpureaglycosid A

ASK #13068

Chemical Abstract Service Nr. 19855-39-1
Molgewicht 943.0791
Bruttoformel C₄₇H₇₄O₁₉
2. Bezeichnung 3 -[-*D*-Glucopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -*D*-*ribo*-hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -*D*-*ribo*-hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -*D*-*ribo*-hexopyranosyloxy]-14,16 -dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung Purpureaglycosid B

ASK #13069

Vorzugsbezeichnung Tosactid-Natrium-Alginat
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung H-Ser-Tyr-Ser-Met-Glu-His-Phe-Arg-Trp-Gly-Lys-Pro-Val-Gly-Lys-Lys-Arg-Arg-Pro-Val-Lys-Val-Tyr-Pro-Asp-Ala-Gly-Glu-OH-Poly[-*D*-mannopyranuronsäure-(1 4), -*L*-gulopyranuronsäure-(1 4)]-(1:1)-Natriumsalz

ASK #13070

Chemical Abstract Service Nr.	541-20-8
Formelstamm	(C11-H28-N2)2+ 2Br ⁻
Molgewicht	348.1614
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₈ Br ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Pentamethoniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USM11
2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N,N</i> -Hexamethylpentan-1,5-diaminiumdibromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N'</i> -(Pentan-1,5-diyl)bis(trimethylammoniumbromid)

ASK #13071

Chemical Abstract Service Nr.	100-33-4
Molgewicht	340.4195
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pentamidin
International Nonproprietary Name	INN.L1
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	4,4'-[Pentan-1,5-diylbis(oxy)]bis(benzimidamid)

ASK #13072

Chemical Abstract Service Nr.	52-62-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	56614-93-8
Formelstamm	(C15-H32-N2)2+ 2H+ 2(C4-H4-O6)2 ⁻
Molgewicht	538.5858
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ N ₂ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Pentoloniumtartrat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	1,1'-(Pentan-1,5-diyl)bis(1-methylpyrrolidin-1-ium)-[hydrogen-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:2)

ASK #13073

Chemical Abstract Service Nr.	13093-88-4
Molgewicht	384.5349
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Perimetazin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM10
2. Bezeichnung	1-[3-(2-Methoxy-10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)-2-methylpropyl]piperidin-4-ol

ASK #13074

Chemical Abstract Service Nr.	3137-73-3
--------------------------------------	-----------

Molgewicht	372.5408
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Anagestonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	6 -Methyl-20-oxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #13075

Chemical Abstract Service Nr.	63-98-9
Molgewicht	178.1879
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenacemid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamoyl-2-phenylacetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Phenylacetyl)harnstoff

ASK #13076

Chemical Abstract Service Nr.	728-88-1
Molgewicht	245.3599
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Tolperison
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	2-Methyl-1-(4-methylphenyl)-3-(piperidin-1-yl)propan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Methyl-3-piperidino-1-(p-tolyl)propan-1-on; 2-Piperidinomethyl-1-(p-tolyl)propan-1-on

ASK #13077

Chemical Abstract Service Nr.	55-52-7
Molgewicht	150.2209
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Pheniprazin
International Nonproprietary Name	INNv.L11
2. Bezeichnung	(1-Phenylpropan-2-yl)hydrazin

ASK #13078

Chemical Abstract Service Nr.	66-05-7
Formelstamm	C9-H14-N2 . Cl-H
Molgewicht	186.6818
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ ClN ₂

Vorzugsbezeichnung Pheniprazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L11)
2. Bezeichnung (1-Phenylpropan-2-yl)hydrazin-hydrochlorid
ASK #13079
Chemical Abstract Service Nr. 5634-42-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1400-24-4; 28634-90-4; 4383-28-2
Formelstamm C19-H26-O4 . C4-H11-N-O2
Molgewicht 423.543
Bruttoformel C₂₃H₃₇NO₆
Vorzugsbezeichnung Tocamphyl
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (1*S*,3*R*)-2,2,3-Trimethyl-3-[1-(4-methylphenyl)ethoxycarbonyl]cyclopentan-1-carbonsäure-2,2'-Azandiyldiethanol-Salz (1:1)

ASK #13080

Formelstamm (C4-H5-N-O4)²⁻ H⁺ Li⁺ . H2-O
Molgewicht 157.051
Bruttoformel C₄H₆LiNO₄
2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Monolithiumsalz 1 H₂O
3. Bezeichnung Lithiumhydrogen-DL-aspartat 1 H₂O

ASK #13081

2. Bezeichnung Aluminium-bismut-carbonat-hydroxid

ASK #13082

Chemical Abstract Service Nr. 357-67-5
Formelstamm (C14-H15-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 260.2884
Bruttoformel C₁₄H₁₆N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Phetharbital
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung 5,5-Diethyl-1-phenylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5,5-Diethyl-1-phenylbarbitursäure

ASK #13083

Chemical Abstract Service Nr. 444-27-9
Formelstamm (C4-H6-N-O2-S)⁻ H⁺
Molgewicht 133.1689
Bruttoformel C₄H₇NO₂S
Vorzugsbezeichnung Timonacic

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung 1,3-Thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #13084

Chemical Abstract Service Nr. 485-24-5

Formelstamm (C17-H13-N4-O5-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 418.4469

Bruttoformel C₁₇H₁₄N₄O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Phthalylsulfamethizol

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung 2-({4-[(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfamoyl]phenyl}carbamoyl)benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[4-(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)sulfamoylphenyl]phthalamidsäure

ASK #13085

Chemical Abstract Service Nr. 578-89-2

Molgewicht 270.3263

Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Pimetremid

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-*N*-methyl-2-phenyl-*N*-[(pyridin-3-yl)methyl]propanamid

ASK #13086

Chemical Abstract Service Nr. 84-04-8

Molgewicht 401.9528

Bruttoformel C₂₁H₂₄ClN₃OS

Vorzugsbezeichnung Pipamazin

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung 1-[3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperidin-4-carboxamid

ASK #13087

Chemical Abstract Service Nr. 59-39-2

Molgewicht 233.3062

Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₂

Vorzugsbezeichnung Piperoxan

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 1-[(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methyl]piperidin

ASK #13088

Chemical Abstract Service Nr. 51012-32-9

Molgewicht	328.4271
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tiaprid
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diethylamino)ethyl]-5-methansulfonyl-2-methoxybenzamid

ASK #13089

Chemical Abstract Service Nr.	5266-20-6
Formelstamm	(C5-H3-N2-O4) ⁻ Li ⁺ · H2-O
Molgewicht	180.0446
Bruttoformel	C ₅ H ₃ LiN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lithiumorotat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
2. Bezeichnung	2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Lithiumsalz 1 H ₂ O

ASK #13090

Chemical Abstract Service Nr.	110-85-0
Molgewicht	86.1356
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ N ₂
2. Bezeichnung	Piperazin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005; USMI9.7254

ASK #13091

Chemical Abstract Service Nr.	50-35-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14088-68-7; 731-40-8
Molgewicht	258.2295
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Thalidomid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	2-(2,6-Dioxopiperidin-3-yl)isoindol-1,3(2 <i>H</i>)-dion

ASK #13092

Chemical Abstract Service Nr.	9002-71-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11006-84-1; 9015-90-1
Molgewicht	23700
Vorzugsbezeichnung	Thyrotrophin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; MAR28
2. Bezeichnung	Thyrotropes Hormon

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Thyrotropin
ASK #13093		
	Chemical Abstract Service Nr.	51022-74-3
	Formelstamm	(C ₂₂ H ₁₆ I ₆ N ₂ O ₉) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	1215.8131
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₆ I ₆ N ₂ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Iotroxinsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L15
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	3,3'-[2,2'-(2,2'-Oxydiethoxy)diacetamido]bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)
ASK #13094		
	Formelstamm	C ₅ -H ₉ -N ₃ . C ₆ -H ₅ -N-O ₂
	Molgewicht	234.2545
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Histaminnicotinat
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	2-(1 <i>H</i> -Imidazol-4-yl)ethanamin-(pyridin-3-carboxylat) (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(Imidazol-4-yl)ethylazan-nicotinat (1:1)
ASK #13095		
	Chemical Abstract Service Nr.	145-54-0
	Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₃ -N ₂ -O-S) ⁺ Br ⁻
	Molgewicht	419.3784
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ BrN ₂ OS
	Vorzugsbezeichnung	Propyromazinbromid
	International Nonproprietary Name	INN.L5
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	1-Methyl-1-[1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)-1-oxopropan-2-yl]pyrrolidin-1-iumbromid
ASK #13096		
	Chemical Abstract Service Nr.	10098-82-5
	Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₀ -I ₃ -N ₂ -O ₄) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	649.922
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ I ₃ N ₂ NaO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Iodamid-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28

2. Bezeichnung 3-Acetamido-5-acetamidomethyl-2,4,6-triiodbenzoesäure-Natriumsalz

ASK #13097

Chemical Abstract Service Nr. 5714-75-0

Formelstamm C25-H32-O8 . C21-H26-Cl-N3-O-S

Molgewicht 864.4854

Bruttoformel C₄₆H₅₈ClN₃O₉S

Vorzugsbezeichnung Prednazat

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung 4-(11 β ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yloxy)-4-oxobutansäure - 2-{4-[3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Prednisolon-21-hydrogensuccinat-Perphenazin (1:1)

ASK #13098

Chemical Abstract Service Nr. 58288-50-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 78091-12-0

Formelstamm C62-H89-Co-N13-O15-P . Cl-H

Molgewicht 1382.8161

Bruttoformel C₆₂H₉₀ClCoN₁₃O₁₅P

Vorzugsbezeichnung Hydroxocobalaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 EAB3.0,4.0,5.0+6.6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0914; MAR1982-2016; Pharmavista; GSBL

2. Bezeichnung (OC-6-26-C)-{[1,3-Didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1*H*-benzimidazol-1-yl)-*N*⁶]-*D*-ribofuranos-3-yl}[(2*R*)-1-{3-[(1*R*,2*R*,3*R*,7*S*,12*S*,13*S*,17*S*,18*S*,19*R*)-2,13,18-tris(2-amino-2-oxoethyl)-7,12,17-tris(3-amino-3-oxoethyl)-1*H*-1,2,4-triazol-5-yl)propyl]amino}ethyl]amino]ethanol (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Coalpha-[alpha-(5,6-Dimethylbenzimidazolyl)]-Cobeta-hydroxocobamidchlorid; Aquacobalaminchlorid; Vitamin B-hydrochlorid; alpha-(5,6-Dimethylbenzimidazolyl)hydroxocobamid-hydrochlorid; Hydroxocobalaminhydrochlorid

ASK #13099

Chemical Abstract Service Nr. 14433-82-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7681-85-8

Formelstamm (C11-H10-As-N-O5-S2)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 421.2319

Bruttoformel C₁₁H₁₀AsNNa₂O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Thiacetarsamid-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung [(4-Carbamoylphenyl)arsandiyldisulfanyl]diessigsäure-Dinatriumsalz

ASK #13102

Chemical Abstract Service Nr. 56238-63-2

Formelstamm	(C16-H15-N4-O8-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	446.3671
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₄ NaO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Cefuroxim-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0992; GII; Ph.Eur.2008,6.0/0992; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.06/992
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-3-Carbamoyloxymethyl-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #13104	
Chemical Abstract Service Nr.	76898-59-4
Formelstamm	(C13-H11-I3-N3-O5) ⁻ . (C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	866.1785
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ I ₃ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	loglicat-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L15,L6
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-[[methylcarbamoyl)methyl]carbamoyl]benzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-(methylcarbamoylmethyl)isophthalamidsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1); Megluminoglicat
ASK #13105	
Formelstamm	(C13-H11-I3-N3-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	692.9467
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ I ₃ N ₃ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Natriumoglicat
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-[[methylcarbamoyl)methyl]carbamoyl]benzoesäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-(methylcarbamoylmethyl)isophthalamidsäure-Natriumsalz; loglicinsäure-Natriumsalz
ASK #13107	
Chemical Abstract Service Nr.	70280-88-5
Formelstamm	C20-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	363.8783
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Difemerinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.3120
2. Bezeichnung	(2-Dimethylamino-2-methylpropyl)(2-hydroxy-2,2-diphenylacetat)-hydrochlorid

ASK #13109

Chemical Abstract Service Nr. 30418-38-3
Molgewicht 345.3896
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₅
Vorzugsbezeichnung Tretoquinol
International Nonproprietary Name INNv.L21
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (1S)-1-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6,7-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-1-(3,4,5-Trimethoxybenzyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6,7-diol

ASK #13110

Chemical Abstract Service Nr. 49562-28-9
Molgewicht 360.8313
Bruttoformel C₂₀H₂₁ClO₄
Vorzugsbezeichnung Fenofibrat
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1322; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1322; Ph.Eur.2002,4.00/1322
2. Bezeichnung (Propan-2-yl){2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isopropyl{2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat}

ASK #13112

Chemical Abstract Service Nr. 18559-59-6
Formelstamm C19-H23-N-O5 . Cl-H
Molgewicht 381.8506
Bruttoformel C₁₉H₂₄ClNO₅
Vorzugsbezeichnung Tretoquinolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L21)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (1S)-1-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6,7-diol-hydrochlorid

ASK #13113

Chemical Abstract Service Nr. 33396-37-1
Molgewicht 544.6763
Bruttoformel C₃₁H₄₄O₈
Vorzugsbezeichnung Meproscillarin
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung 14 -Hydroxy-3 -(4-O-methyl- -L-rhamnopyranosyloxy)bufa-4,20,22-trienolid

ASK #13115

Formelstamm x C47-H74-O18 . y C47-H74-O19
2. Bezeichnung 3 -[-D-Glucopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D-ribo-hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D-ribo-hexopyranosyl-(1 4)-2,6-didesoxy- -D-ribo-hexopyranosyloxy]-14-hydroxy- und -14,16 -dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung Purpureaglycoside A und B
Zitat Bezeichnung Hager2008
3

ASK #13116

Chemical Abstract Service Nr. 32780-64-6
Formelstamm C19-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht 364.8664
Bruttoformel C₁₉H₂₅ClN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Labetalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0923; Ph.Eur.2008,6.0/0923; Ph.Eur.2002,4.00/923; GII
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[1-hydroxy-2-(1-methyl-3-phenylpropylamino)ethyl]benzamid-hydrochlorid

ASK #13119

Chemical Abstract Service Nr. 528-94-9
Formelstamm (C7-H5-O3)⁻ (H4-N)⁺
Molgewicht 155.1513
Bruttoformel C₇H₉NO₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Ammoniumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ammonium(2-hydroxybenzoat)

ASK #13120

Chemical Abstract Service Nr. 28657-80-9
Formelstamm (C12-H9-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 262.2182
Bruttoformel C₁₂H₁₀N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Cinoxacin
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR27
2. Bezeichnung 1-Ethyl-4-oxo-1,4-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-g]cinnolin-3-carbonsäure

ASK #13135

Chemical Abstract Service Nr. 13010-47-4
Molgewicht 233.6952
Bruttoformel C₉H₁₆ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Lomustin
International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/928; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/928; Ph.Eur.2005,5.0/928
2. Bezeichnung	1-(2-Chlorethyl)-3-cyclohexyl-1-nitrosoharnstoff
ASK #13136	
Chemical Abstract Service Nr.	154-93-8
Molgewicht	214.0499
Bruttoformel	C ₅ H ₉ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Carmustin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1187; Ph.Eur.2008,6.0/1187; USMI9.1845; Ph.Eur.2005,5.0/1187; GII; MAR27
2. Bezeichnung	1,3-Bis(2-chlorethyl)-1-nitrosoharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	BCNU
ASK #13137	
Chemical Abstract Service Nr.	35607-36-4
Formelstamm	C ₂₈ -H ₂₈ -N ₂ -O ₂ . Cl-H
Molgewicht	460.9951
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Difenoxinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; YLST
2. Bezeichnung	1-(3-Cyan-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #13138	
Chemical Abstract Service Nr.	41733-55-5
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₀ -Cl-N ₂ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	352.726
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ ClN ₂ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Furosemid-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	4-Chlor-2-[[[(furan-2-yl)methyl]amino]-5-sulfamoylbenzoesäure-Natriumsalz
ASK #13141	
Chemical Abstract Service Nr.	53797-35-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52050-24-5
Formelstamm	C ₁₇ -H ₃₄ -N ₄ -O ₁₀ . x H ₂ -O ₄ -S, x = 1.4-1.7 ca.
Molgewicht	1203.1808
Bruttoformel	C ₃₄ H ₇₄ N ₈ O ₃₂ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Ribostamycinsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L12)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8000; MAR27

2. Bezeichnung O-2,6-Diamino-2,6-didesoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-O- β -D-ribofuranosyl-(1 \rightarrow 5)]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:1.4-1.7)

ASK #13142

Chemical Abstract Service Nr. 73816-42-9

Formelstamm C22-H21-Cl-N2-O8 . C7-H6-O6-S

Molgewicht 695.0477

Bruttoformel C₂₉H₂₇ClN₂O₁₄S

Vorzugsbezeichnung Meclocyclin(5-sulfo-2-hydroxybenzoat)

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (4S,4aR,5S,5aR,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,5,10,12,12a-pentahydroxy-6-methylen-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-5-sulfo-2-hydroxybenzoat (1:1)

ASK #13143

Chemical Abstract Service Nr. 37296-80-3

Vorzugsbezeichnung Colestipolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L10)

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR29

ASK #13144

Chemical Abstract Service Nr. 19562-30-2

Formelstamm (C14-H15-N4-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 288.3018

Bruttoformel C₁₄H₁₆N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Piromidsäure

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 MAR30; USMI11

2. Bezeichnung 8-Ethyl-5-oxo-2-(pyrrolidin-1-yl)-5,8-dihydropyrido[2,3-d]pyrimidin-6-carbonsäure

ASK #13147

Chemical Abstract Service Nr. 72571-82-5

Formelstamm (C14-H16-N5-O3)⁻ H⁺ . 3 H₂O

Molgewicht 357.3623

Bruttoformel C₁₄H₁₇N₅O₃

2. Bezeichnung 8-Ethyl-5-oxo-2-(piperazin-1-yl)-5,8-dihydropyrido[2,3-d]pyrimidin-6-carbonsäure 3 H₂O

3. Bezeichnung Pipemidsäure-Trihydrat

Zitat Bezeichnung 3 Pipemidsaeure 3 H(2)O; EAB4.1.5.0.6.0(2002-2008)/1743

ASK #13149

Chemical Abstract Service Nr. 103-43-5

Molgewicht 298.3331

Bruttoformel C₁₈H₁₈O₄

2. Bezeichnung Dibenzylbutandioat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dibenzylsuccinat

ASK #13150

Chemical Abstract Service Nr. 17693-51-5
Formelstamm C17-H20-N2-S . C7-H7-Cl-N4-O2
Molgewicht 499.0282
Bruttoformel C₂₄H₂₇ClN₆O₂S
Vorzugsbezeichnung Promethazinteoclat
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (*RS*)-*N,N*-Dimethyl-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-amin-8-Chlor-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-Salz (1:1)

ASK #13151

2. Bezeichnung wässrige Lösung eines hydrierten, partiellen Hydrolysats von Stärke
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Sorbitol-Lösung 70% (kristallisierend) (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Hexitole - Wasser (70:30); Sorbitol-Lösung 70% (kristallisierend)

ASK #13152

Chemical Abstract Service Nr. 362-29-8
Molgewicht 340.4824
Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂OS
Vorzugsbezeichnung Propiomazin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-{10-[2-(Dimethylamino)propyl]-10*H*-phenothiazin-2-yl}propan-1-on

ASK #13154

Chemical Abstract Service Nr. 302-25-0
Formelstamm (C₂₁-H₂₇-O₈-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 440.4239
Bruttoformel C₂₁H₂₉O₈P
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-dihydrogenphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 11,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat

ASK #13155

Formelstamm 2(C₆-H₇-O₆)⁻ Mn²⁺
Molgewicht 405.1704

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ MnO ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Mangan()-diascorbat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-5-[(1 <i>S</i>)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5 <i>H</i>)-on-Mangan()-Salz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ascorbinsäure-Mangan(II)-Salz (2:1)
ASK #13156	
Chemical Abstract Service Nr.	5060-55-9
Molgewicht	684.9421
Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Prednisolonsteaglat
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(octadecanoyloxyacetat)
ASK #13158	
Chemical Abstract Service Nr.	34427-79-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8072-06-8
Formelstamm	C22-H29-N-O2 . C19-H20-N2-O2
Molgewicht	647.8455
Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₉ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Proxifezon
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propionat-4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion-Salz (1:1)
ASK #13160	
Chemical Abstract Service Nr.	57460-41-0
Molgewicht	363.4943
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Talinolol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-{4-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl}-3-cyclohexylharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(<i>RS</i>)-4-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]-3-cyclohexylharnstoff
ASK #13161	
Chemical Abstract Service Nr.	1018-71-9
Molgewicht	257.0728

Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pyrrrolnitrin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI9.7806; MAR27
2. Bezeichnung	3-Chlor-4-(3-chlor-2-nitrophenyl)-1 <i>H</i> -pyrrol

ASK #13163

Chemical Abstract Service Nr.	16188-61-7
Molgewicht	307.3895
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Talastin
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8816
2. Bezeichnung	4-Benzyl-2-[2-(dimethylamino)ethyl]phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on

ASK #13164

Chemical Abstract Service Nr.	16188-76-4
Formelstamm	C19-H21-N3-O . Cl-H
Molgewicht	343.8505
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Talastinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8816
2. Bezeichnung	4-Benzyl-2-(2-dimethylaminoethyl)phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid

ASK #13165

Chemical Abstract Service Nr.	15766-94-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51248-62-5; 58784-28-4
Formelstamm	C7-H8-N4-O2 . C10-H15-N-O
Molgewicht	345.3962
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Theophyllin-Ephedrin
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion - (1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol (1:1)

ASK #13166

Chemical Abstract Service Nr.	1169-79-5
Molgewicht	356.4984
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Quinestradol
International Nonproprietary Name	INN.L6

Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	3-(Cyclopentyloxy)estra-1,3,5(10)-trien-16 ,17 -diol
ASK #13167	
Formelstamm	C15-H24-N2-O2 . H-N-O3
Molgewicht	327.3761
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tetracainnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	[2-(Dimethylamino)ethyl][4-(butylamino)benzoat]-nitrat (1:1)
ASK #13169	
Chemical Abstract Service Nr.	1155-49-3
Formelstamm	C17-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	311.8468
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Propipocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	3-(Piperidin-1-yl)-1-(4-propoxyphenyl)propan-1-on-hydrochlorid
ASK #13170	
Chemical Abstract Service Nr.	5579-08-8
Molgewicht	640.9787
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ I ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Propylidocetrizolat
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7637
2. Bezeichnung	Propyl[3-(<i>N</i> -acetylacetamido)-2,4,6-triiodbenzoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Propyl(3-diacetylamino-2,4,6-triiodbenzoat)
ASK #13171	
Chemical Abstract Service Nr.	3670-68-6
Molgewicht	275.3859
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Propipocain
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	3-(Piperidin-1-yl)-1-(4-propoxyphenyl)propan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Piperidino-4'-propoxypropiofenon
ASK #13172	

Chemical Abstract Service Nr.	457-60-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11083-73-1
Formelstamm	(C13-H13-As2-N2-O4-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	466.1513
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ As ₂ N ₂ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Neoarsphenamin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USMI9.6269
2. Bezeichnung	2-Amino-2'-[[hydroxysulfonyloxy)methyl]amino]-4,4'-diarsendiylbis(phenol)-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{[5-(3-Amino-4-hydroxyphenyldiarsenyl)-2-hydroxyanilino]methyl)sulfoxylat-Natriumsalz; [5-(3-Amino-4-hydroxyphenyldiarsenyl)-2-hydroxyanilino]methansulfinsäure-Natriumsalz
ASK #13173	
Chemical Abstract Service Nr.	6693-90-9
Formelstamm	C21-H29-O8-P . C13-H18-N2-O
Molgewicht	658.7187
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₇ N ₂ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Prednazolin
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat - 2-[[2-(Propan-2-yl)phenoxy]methyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol (1:1)
ASK #13174	
Chemical Abstract Service Nr.	461-06-3
Molgewicht	161.1989
Bruttoformel	C ₇ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Carnitin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.1849; MAR27
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-4-(trimethylazaniumyl)butanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Hydroxy-4-(trimethylammonio)butanoat
ASK #13177	
Chemical Abstract Service Nr.	1187-56-0
Formelstamm	(C5-H10-N-O2-(75)Se) ⁻ H ⁺
Molgewicht	192.0689
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₂ Se
Vorzugsbezeichnung	Selenomethionin (⁷⁵ Se)
International Nonproprietary Name	INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-4-(methyl(⁷⁵Se)selanyl)butansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Radioselenomethionin ((⁷⁵Se)

ASK #13180

Chemical Abstract Service Nr. 13754-57-9
Formelstamm C17-H20-N2-O2-S . Cl-H
Molgewicht 352.8788
Bruttoformel C₁₇H₂₁ClN₂O₂S
2. Bezeichnung 10-(2-Dimethylaminopropyl)-10*H*-phenothiazin-5,5-dioxid-hydrochlorid

ASK #13181

Formelstamm 4(C6-H11-O7)⁻ Co3+ Na+
Molgewicht 862.5123
Bruttoformel C₂₄H₄₄CoNaO₂₈
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Cobalt()-Natrium-Salz
3. Bezeichnung Cobalt()-natrium-D-gluconat

ASK #13183

Chemical Abstract Service Nr. 49755-67-1
Formelstamm (C13-H11-I3-N3-O5)⁻ H+
Molgewicht 670.9649
Bruttoformel C₁₃H₁₂I₃N₃O₅
Vorzugsbezeichnung loglicinsäure
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 3-Acetamido-2,4,6-triiod-5-[[methylcarbamoyl)methyl]carbamoyl]benzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Acetamido-2,4,6-triiod-N-(methylcarbamoylmethyl)isophthalamidsäure

ASK #13184

Chemical Abstract Service Nr. 485-41-6
Formelstamm (C13-H12-N5-O4-S)⁻ H+
Molgewicht 335.3384
Bruttoformel C₁₃H₁₃N₅O₄S
Vorzugsbezeichnung Sulfachrysoidin
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung 3,5-Diamino-2-(4-sulfamoylphenyldiazenyl)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.2944

ASK #13185

Chemical Abstract Service Nr. 3772-76-7
Molgewicht 294.3296
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Sulfametomidin
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8708
2. Bezeichnung N¹-(6-Methoxy-2-methylpyrimidin-4-yl)sulfanilamid

ASK #13186

Chemical Abstract Service Nr. 16893-85-9
Molgewicht 188.0555
Bruttoformel F₆Na₂Si
2. Bezeichnung Hexafluorokieselsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Dinatrium-hexafluorosilicat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Natrium-hexafluorosilicat

ASK #13187

Chemical Abstract Service Nr. 55268-75-2
Formelstamm (C₁₆H₁₅N₄O₈S)⁻ H⁺
Molgewicht 424.3852
Bruttoformel C₁₆H₁₆N₄O₈S
Vorzugsbezeichnung Cefuroxim
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-[(2*Z*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-3-Carbamoyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #13188

Chemical Abstract Service Nr. 618-82-6
Formelstamm (C₁₄H₁₄As₂N₂O₈S₂)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 598.2223
Bruttoformel C₁₄H₁₄As₂N₂Na₂O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Sulfarsphenamin
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 1,1'-[(Diarsendiy)bis(6-hydroxy-3,1-phenylenazandiyl)]bis(methansulfonsäure)-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [5,5'-[(Diarsendiy)bis(2-hydroxyanilino)]bis(methansulfonsäure)-Dinatriumsalz

ASK #13189

Chemical Abstract Service Nr. 632-00-8
Molgewicht 269.3432
Bruttoformel C₁₀H₁₁N₃O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Sulfasomizol
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8737
2. Bezeichnung N¹-(3-Methyl-1,2-thiazol-5-yl)sulfanilamid
 ASK #13191
Chemical Abstract Service Nr. 52365-63-6
Molgewicht 351.4373
Bruttoformel C₁₉H₂₉NO₅
Vorzugsbezeichnung Dipivefrin
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung *rac*-{4-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}bis(2,2-dimethylpropanoat)
 ASK #13193
Chemical Abstract Service Nr. 57821-32-6
Formelstamm (C₂-H₄-O)_n . C₁₆-H₂₄-O ca.
Vorzugsbezeichnung Menfegol
International Nonproprietary Name INN.L17
2. Bezeichnung -Hydro- -[4-(*p*-menthyl)phenoxy]poly(oxyethylen)
 ASK #13198
Chemical Abstract Service Nr. 3590-16-7
Molgewicht 358.6037
Bruttoformel C₂₄H₄₂N₂
Vorzugsbezeichnung Feclemin
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung 2-[(Cyclohexyl)(phenyl)methyl]-*N,N,N,N*-tetraethylpropan-1,3-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[(Cyclohexyl)(phenyl)methyl]propan-1,3-diyl}bis(diethylazan)
 ASK #13199
Chemical Abstract Service Nr. 53188-82-2
Molgewicht 189.2536
Bruttoformel C₁₂H₁₅NO
2. Bezeichnung *N*-Ethyl-*N*-phenylbut-2-enamid
 ASK #13200
Formelstamm (C₂₁-H₂₂-N₄-O₈-S₃)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 556.6323

Bruttoformel C₂₁H₂₄N₄O₈S₃

2. Bezeichnung 1-[4-(2,6-Dimethylpyrimidin-4-ylsulfamoyl)anilino]-3-phenylpropan-1,3-disulfonsäure

ASK #13201

Chemical Abstract Service Nr. 82-98-4
Molgewicht 323.4287
Bruttoformel C₂₁H₂₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Piperidolat
International Nonproprietary Name INN.L3
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (1-Ethylpiperidin-3-yl)(2,2-diphenylacetat)

ASK #13202

Chemical Abstract Service Nr. 135-87-5
Formelstamm C14-H19-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 269.7671
Bruttoformel C₁₄H₂₀ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Piperoxanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)piperidin-hydrochlorid

ASK #13205

Chemical Abstract Service Nr. 3688-62-8
Formelstamm 2(C19-H25-N3-S) . C4-H4-O4
Molgewicht 771.046
Bruttoformel C₄₂H₅₄N₆O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Aminopromazinhemifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung *N,N,N,N*-Tetramethyl-3-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-1,2-diamin-[(2*E*)-but-2-endoat] (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(10*H*-Phenothiazin-10-yl)propan-1,2-diyl]bis(dimethylazan)-fumarat (2:1)

ASK #13206

Chemical Abstract Service Nr. 24622-52-4
Formelstamm C17-H27-N-O . Cl-H
Molgewicht 297.8633
Bruttoformel C₁₇H₂₈ClNO
Vorzugsbezeichnung Amixetrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.505
2. Bezeichnung 1-[2-(3-Methylbutoxy)-2-phenylethyl]pyrrolidin-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-(2-Isopentyloxy-2-phenylethyl)pyrrolidin-hydrochlorid
ASK #13207	Chemical Abstract Service Nr.	6398-98-7
	Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₂ -Cl-N ₃ -O . 2 Cl-H . 2 H ₂ -O
	Molgewicht	464.8136
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ Cl ₃ N ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Amodiaquindihydrochlorid 2 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
	2. Bezeichnung	4-[(7-Chlorchinolin-4-yl)amino]-2-(diethylaminomethyl)phenol-dihydrochlorid 2 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Amodiaquinhydrochlorid 2 HO
ASK #13208	Chemical Abstract Service Nr.	9014-72-6
	Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₄ -O ₅ . x H ₃ -O ₄ -P)y
	2. Bezeichnung	Poly[3-(4-hydroxyphenyl)-1-(2,4,6-trihydroxyphenyl)propan-1-on-phosphat]
	3. Bezeichnung	Polyphloretinphosphat
ASK #13209	Chemical Abstract Service Nr.	61336-70-7
	Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₈ -N ₃ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺ . 3 H ₂ -O
	Molgewicht	419.45
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Amoxicillin-Trihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L12)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI9; RPS15; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.07/260; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0260; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0/0260
	2. Bezeichnung	(2S,5R,6R)-6-[(R)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure 3 H ₂ O
ASK #13210	Chemical Abstract Service Nr.	9002-62-4
	Molgewicht	22900
	2. Bezeichnung	Mammotropin
	3. Bezeichnung	Prolactin
	Zitat Bezeichnung 3	USMI11; RPS15; MAR29
ASK #13212	Chemical Abstract Service Nr.	478-73-9
	Molgewicht	303.3529

Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₄
2. Bezeichnung Methyl[3 -(benzoyloxy)tropan-2 -carboxylat]
3. Bezeichnung *α*-Cocain
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Methyl[(1*R*,2*S*,3*S*,5*S*)-3-benzoyloxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]

ASK #13213

Chemical Abstract Service Nr. 1176-03-0
Formelstamm C17-H21-N-O4 . C4-H6-O6
Molgewicht 453.4398
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₁₀
2. Bezeichnung Methyl[3 -(benzoyloxy)tropan-2 -carboxylat]-(*R,R*)-tartrat (1:1)
3. Bezeichnung *α*-Cocain[(*R,R*)-tartrat]

ASK #13214

Formelstamm (C11-H7-I3-N-O4)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺
Molgewicht 794.1125
Bruttoformel C₁₈H₂₅I₃N₂O₉
Vorzugsbezeichnung 3-(*N*-Acetylacetamido)-2,4,6-triiodbenzoesäure-Megluminsalz (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 3-(*N*-Acetylacetamido)-2,4,6-triiodbenzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-*D*-glucitol-Salz (1:1)

ASK #13216

Chemical Abstract Service Nr. 36894-69-6
Molgewicht 328.4055
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Labetalol
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-{1-hydroxy-2-[(4-phenylbutan-2-yl)amino]ethyl}benzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Hydroxy-5-[1-hydroxy-2-(1-methyl-3-phenylpropylamino)ethyl]benzamid

ASK #13217

Chemical Abstract Service Nr. 52730-36-6
Formelstamm (C42-H36-O20)²⁻ Ca²⁺
Molgewicht 900.8012
Bruttoformel C₄₂H₃₆CaO₂₀
2. Bezeichnung *rel*-(9*R*,9'*R*)-5,5'-Bis(-*D*-glucopyranosyloxy)-4,4'-dihydroxy-10,10'-dioxo-9,9',10,10'-tetrahydro[9,9'-bianthracen]-2,2'-dicarbonsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Sennosid-A-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; RPS15

ASK #13218

Chemical Abstract Service Nr. 52730-37-7

Formelstamm (C42-H36-O20)2⁻ Ca2+

Molgewicht 900.8012

Bruttoformel C₄₂H₃₆CaO₂₀

2. Bezeichnung (9*R*,9'*S*)-5,5'-Bis(-*D*-glucopyranosyloxy)-4,4'-dihydroxy-10,10'-dioxo-9,9',10,10'-tetrahydro[9,9'-bianthracen]-2,2'-dicarbonsäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung Sennosid-B-Calciumsalz

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; RPS15

ASK #13219

Chemical Abstract Service Nr. 68060-64-0

Formelstamm C27-H33-N3-O8 . Cl-H

Molgewicht 564.0272

Bruttoformel C₂₇H₃₄ClN₃O₈

Vorzugsbezeichnung Rolitetracyclinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-*N*-(pyrrolidin-1-ylmethyl)-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #13220

Chemical Abstract Service Nr. 50-67-9

Molgewicht 176.2151

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O

2. Bezeichnung 3-(2-Aminoethyl)-1*H*-indol-5-ol

3. Bezeichnung Serotonin

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10

ASK #13221

Chemical Abstract Service Nr. 1997-15-5

Formelstamm (C24-H30-F-O9-P)2⁻ 2Na+

Molgewicht 558.4413

Bruttoformel C₂₄H₃₀FNa₂O₉P

Vorzugsbezeichnung Dinatrium(triamcinolonacetamid-21-phosphat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (16 *H*)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Triamcinolonacetamid-21-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #13223

Chemical Abstract Service Nr. 12284-76-3

Molgewicht 771.8428

Bruttoformel	Al ₆ Bi ₂ O ₁₂
2. Bezeichnung	Bismut()-tetraoxodialuminat
ASK #13224	
Chemical Abstract Service Nr.	1315-04-4
Molgewicht	403.845
Bruttoformel	S ₅ Sb ₂
2. Bezeichnung	Antimon()-sulfid
ASK #13226	
Chemical Abstract Service Nr.	967-80-6
Formelstamm	(C14-H11-N4-O2-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	322.3175
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ N ₄ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfaquinoxalin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8734
2. Bezeichnung	4-Amino-N-(chinoxalin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(1)-(Chinoxalin-2-yl)sulfanilamid-Natriumsalz
ASK #13227	
Chemical Abstract Service Nr.	28782-42-5
Formelstamm	(C28-H27-N2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	424.5341
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Difenoxin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; YLST; USAN
2. Bezeichnung	1-(3-Cyan-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Difenoxilinsäure
ASK #13229	
Chemical Abstract Service Nr.	81-24-3
Formelstamm	(C26-H44-N-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	515.703
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₅ NO ₇ S
2. Bezeichnung	2-[(3,7,12-Trihydroxy-24-oxo-5 α -cholan-24-yl)amino]ethansulfonsäure
3. Bezeichnung	Taurocholsäure
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.8851; RPS15

ASK #13230

Chemical Abstract Service Nr. 145-42-6
Formelstamm (C₂₆H₄₄N-O₇-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 537.6848
Bruttoformel C₂₆H₄₄NNaO₇S
2. Bezeichnung 2-(3,7,12-Trihydroxy-24-oxo-5 α -cholan-24-ylamino)ethansulfonsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Taurocholsäure-Natriumsalz

ASK #13232

Chemical Abstract Service Nr. 472-11-7
Molgewicht 430.62
Bruttoformel C₂₇H₄₂O₄
2. Bezeichnung (25*R*)-Spirost-5-en-1 α ,3 β -diol
3. Bezeichnung Ruscogenin
Zitat Bezeichnung 3 MAR29

ASK #13235

Chemical Abstract Service Nr. 25546-65-0
Molgewicht 454.4727
Bruttoformel C₁₇H₃₄N₄O₁₀
Vorzugsbezeichnung Ribostamycin
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.800; MAR27
2. Bezeichnung O-2,6-Diamino-2,6-dideoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-O-[β -D-ribofuranosyl-(1 \rightarrow 5)]-2-desoxy-D-streptamin

ASK #13236

Chemical Abstract Service Nr. 50925-79-6
Vorzugsbezeichnung Colestipol
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung Poly[N-(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamin-co-(chlormethyl)oxiran], quervernetzt
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(N,N':N,N''-diethylen-tris(azan)-co-chlormethyloxiran), quervernetzt

ASK #13237

Chemical Abstract Service Nr. 34428-50-7
Formelstamm 2(C₇H₇N₄O₂)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 398.3902
Bruttoformel C₁₄H₁₄CaN₈O₄
2. Bezeichnung 3,7-Dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Theobromin-Calciumsalz (2:1)

ASK #13240

Chemical Abstract Service Nr. 300-30-1

Formelstamm (C₁₅H₁₀I₄N₄O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 776.87

Bruttoformel C₁₅H₁₁I₄NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diidophenoxy)-3,5-diidophenyl]propansäure

3. Bezeichnung DL-Thyroxin

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.9155

ASK #13243

Chemical Abstract Service Nr. 95-95-4

Molgewicht 197.4464

Bruttoformel C₆H₃Cl₃O

2. Bezeichnung 2,4,5-Trichlorphenol

ASK #13244

Chemical Abstract Service Nr. 51940-44-4

Formelstamm (C₁₄H₁₆N₅O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 303.3165

Bruttoformel C₁₄H₁₇N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Pipemidinsäure

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 (Ph.Eur.2008,6.0/1743); (Ph.Eur.2002,4.01/1743); (Ph.Eur.2005,5.0/1743)

2. Bezeichnung 8-Ethyl-5-oxo-2-(piperazin-1-yl)-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-6-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pipemidsäure

ASK #13247

Chemical Abstract Service Nr. 28797-61-7

Molgewicht 351.4023

Bruttoformel C₁₉H₂₁N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Pirenzepin

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; ATC-DE; MeSH; ChemSpider; PubChem; Pharmavista; CAS; Hager2017; ROMP2019

2. Bezeichnung 11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on

Zitat Bezeichnung 2 (EAB.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5,11-Dihydro-11-[(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on; 5,11-Dihydro-11-[(4-methyl-1-piperaziny)acetyl]-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on; 11-[(4-Methyl-1-piperaziny)acetyl]-5,11-dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on

ASK #13249

Chemical Abstract Service Nr.	1977-10-2
Molgewicht	327.808
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Loxapin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR2020
2. Bezeichnung	2-Chlor-11-(4-methylpiperazin-1-yl)dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]oxazepin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #13261

Chemical Abstract Service Nr.	23779-99-9
Molgewicht	406.3552
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ F ₃ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Floctafenin
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	USM111; MAR29
2. Bezeichnung	(2,3-Dihydroxypropyl)(2-[[8-(trifluormethyl)chinolin-4-yl]amino]benzoat)

ASK #13262

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-12-glycerolmonoisostearat

ASK #13265

Chemical Abstract Service Nr.	61990-51-0
Formelstamm	C5-H13-N-O . C9-H9-N-O3
Molgewicht	282.3355
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dimepranolacedoben
International Nonproprietary Name	INN.L40,v.L42
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(Dimethylamino)propan-2-ol-4-acetamidobenzoat (1:1)

ASK #13268

Chemical Abstract Service Nr.	9067-32-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1319723-90-4; 1430231-35-8; 34448-35-6
Formelstamm	(C14-H20-N-Na-O11) <i>n</i>
3. Bezeichnung	Natriumhyaluronat ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3	EAB3.3+4,4.0,5.0,6.0+2+3,7.0,8.0(2000-2016)/1472
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Hyaluronsäure-Natriumsalz

ASK #13269

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-*x*-glycerolmonooleat

Zitat Bezeichnung 2 DAC83

ASK #13270

Chemical Abstract Service Nr. 36149-00-5
Molgewicht 400.6371
Bruttoformel $C_{27}H_{44}O_2$
2. Bezeichnung (5*E*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3,25-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5,6-trans-25-Hydroxycholecalciferol

ASK #13271

Chemical Abstract Service Nr. 18016-80-3
Molgewicht 338.4466
Bruttoformel $C_{20}H_{26}N_4O$
Vorzugsbezeichnung Lisurid
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung 1,1-Diethyl-3-(6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-yl)harnstoff
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,1-Diethyl-3-[(6*aR*,9*S*)-7-methyl-4,6,6*a*,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-yl]harnstoff

ASK #13272

Chemical Abstract Service Nr. 19875-60-6
Formelstamm $C_{20}H_{26}N_4O \cdot C_4H_4O_4$
Molgewicht 454.5188
Bruttoformel $C_{24}H_{30}N_4O_5$
Vorzugsbezeichnung Lisuridmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 1,1-Diethyl-3-(6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-yl)harnstoff-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:1)

ASK #13273

Formelstamm $C_{52}H_{74}N_{16}O_{15}S_2 \cdot C_2H_4O_2 \cdot 5 H_2O$
Molgewicht 1377.5005
Bruttoformel $C_{54}H_{78}N_{16}O_{17}S_2$
Vorzugsbezeichnung Terlipressinmonoacetat 5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung Glycylglycylglycyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminyll-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-lysylglycinamid-4,9-disulfid-acetat (1:1) 5 H₂O

ASK #13281

Chemical Abstract Service Nr. 1222-05-5
Molgewicht 258.3984
Bruttoformel $C_{18}H_{26}O$
2. Bezeichnung 4,6,6,7,8,8-Hexamethyl-1,3,4,6,7,8-hexahydrocyclopenta[*g*]isochromen

ASK #13285

Chemical Abstract Service Nr. 506-30-9

Formelstamm (C₂₀-H₃₉-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 312.5304

Bruttoformel C₂₀H₄₀O₂

2. Bezeichnung Icosansäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Arachinsäure

ASK #13286

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-25-glyceroltrioleat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #13292

Chemical Abstract Service Nr. 105-57-7

Molgewicht 118.1742

Bruttoformel C₆H₁₄O₂

2. Bezeichnung 1,1-Diethoxyethan

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Acetaldehyddiethylacetal

ASK #13302

2. Bezeichnung Oenothera-biennis- und/oder Oenothera-glazioviana-Samenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Nachtkerzenöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.1,5.5/2104; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/2104; DAC2001-2004,2005

ASK #13305

Chemical Abstract Service Nr. 21649-57-0

Formelstamm (C₂₃-H₂₁-N₂-O₆-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 476.4774

Bruttoformel C₂₃H₂₁N₂NaO₆S

Vorzugsbezeichnung Carfecillin-Natrium

International Nonproprietary Name (INNv.L30)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxy-carbonyl-2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #13306

Chemical Abstract Service Nr. 39698-78-7

Formelstamm C₄₂-H₆₅-N₁₃-O₁₀ . x(C₂-H₃-O₂)⁻ xH⁺ . y H₂O

Molgewicht 898

Vorzugsbezeichnung Saralasinacetat (1:x) y H₂O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII; USMI10

2. Bezeichnung *N*-Methylglycyl-L-arginyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-valyl-L-histidyl-L-prolyl-L-alanin-acetat (1:x) y H₂O

ASK #13321

Chemical Abstract Service Nr. 29806-73-3

Molgewicht 368.6367

Bruttoformel C₂₄H₄₈O₂

2. Bezeichnung (2-Ethylhexyl)palmitat

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #13322

Chemical Abstract Service Nr. 1323-03-1

Molgewicht 286.4501

Bruttoformel C₁₇H₃₄O₃

2. Bezeichnung Tetradecyl(2-hydroxypropanoat)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Tetradecyllactat

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC; GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Myristyllactat

ASK #13325

Chemical Abstract Service Nr. 629-96-9

Molgewicht 298.5469

Bruttoformel C₂₀H₄₂O

2. Bezeichnung Icosan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Icosanylalkohol; Arachidylalkohol

ASK #13326

Chemical Abstract Service Nr. 34368-04-2

Molgewicht 301.3801

Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃

Vorzugsbezeichnung Dobutamin

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *rac*-4-(2-[[*(2R)*-4-(4-Hydroxyphenyl)butan-2-yl]amino]ethyl)benzol-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-4-{2-[3-(4-Hydroxyphenyl)-1-methylpropylamino]ethyl}benzol-1,2-diol

ASK #13327

Chemical Abstract Service Nr. 9005-02-1

2. Bezeichnung -Dodecanoyl- -dodecanoyloxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Polyethylenglycol-x-didodecanoat

ASK #13328

Chemical Abstract Service Nr. 27470-51-5

Formelstamm (C₂₄H₂₅N₂O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 438.473

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Suxibuzon

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; Ph.Eur.2008,6.0/1574; Ph.Eur.2002,4.00/1574; Ph.Eur.2005,5.0/1574

2. Bezeichnung 4-[(4-Butyl-3,5-dioxo-1,2-diphenylpyrazolidin-4-yl)methoxy]-4-oxobutansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-Butyl-3,5-dioxo-1,2-diphenylpyrazolidin-4-ylmethyl)hydrogensuccinat

ASK #13333

Chemical Abstract Service Nr. 562-74-3

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung 4-Methyl-1-(propan-2-yl)cyclohex-3-en-1-ol

3. Bezeichnung *p*-Menth-1-en-4-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 1-*p*-Menthen-4-ol; 1-Isopropyl-4-methylcyclohex-3-enol; Terpinen-4-ol

ASK #13335

Chemical Abstract Service Nr. 112-14-1

Molgewicht 172.2646

Bruttoformel C₁₀H₂₀O₂

2. Bezeichnung Octylacetat

ASK #13343

Chemical Abstract Service Nr. 17830-05-6

Molgewicht 156.3982

Bruttoformel MgO₄S

2. Bezeichnung Magnesiumsulfat-Dihydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Magnesiumsulfat 2 HO

ASK #13345

Molgewicht 511.4743

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₁₁
2. Bezeichnung (R)-(6-O- -D-Glucopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)(phenyl)acetonitril 3 H₂O
3. Bezeichnung Amygdalin 3 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 DAB2000R; KARRER2339; USMI10

ASK #13346

Chemical Abstract Service Nr. 9007-20-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 54182-57-9

Formelstamm (C3-H4-O2)m[C12-H10-O11(C3-H4)x]n[C5-H12-O4(C3-H4)y]p, x = 2-8, y = 2-4, (n+p):m < 1:100, M = ca. 1-4 t/mol

Vorzugsbezeichnung Carbomer ((ohne Angaben zum Typ))

International Nonproprietary Name INN.L9

Zitat Bezeichnung 1 Hager2013; SGK; INCI; BP1975-1995; EAB4.0-10.7(2002-2022)R; Pharmavista; CAS; BAN; AAN; Ph.Int.2014; DAB1998R; Phpa8.2(1996); Pharm.Excip.2014

2. Bezeichnung Poly[prop-2-ensäure-co-oligo-O-(prop-2-en-1-yl)sucrose *und/oder* -oligo-O-(prop-2-en-1-yl)pentaerythritol], Rückstandsgehalte gemäß Ph.Eur. und USP/NF: Acrylsäure-Monomer max. 0,25 % (m/m), Benzol max. 2 ppm, Cyclohexan max. 3000 ppm, Ethylacetat max. 5000 ppm

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Carbomere; Poly(acrylsäure-co-allylsaccharose/allylpentaerythritol); Poly(acrylsäure-co-allylsucrose/allylpentaerythritol); Polymere mit großer relativer Molekülmasse von Acrylsäure, quervernetzt mit Polyalkenylethern von Zuckern oder Polyalkoholen; Poly(acrylsäure,allylsucrose/allylpentaerythritol); Polymere Acrylsäure vernetzt mit Allyl-Saccharose

ASK #13350

Chemical Abstract Service Nr. 29883-15-6

Molgewicht 457.4285

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₁₁

2. Bezeichnung (R)-(6-O- -D-Glucopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)(phenyl)acetonitril

3. Bezeichnung Amygdalin

Zitat Bezeichnung 3 ROMP8; USMI10; RPS15; MAR28; KARRER2339

ASK #13351

Chemical Abstract Service Nr. 619-60-3

Molgewicht 137.179

Bruttoformel C₈H₁₁NO

2. Bezeichnung 4-(Dimethylamino)phenol

ASK #13355

Chemical Abstract Service Nr. 34273-10-4

Molgewicht 912.0466

Bruttoformel C₄₂H₆₅N₁₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Saralasin

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung N-Methylglycyl-L-arginyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-valyl-L-histidyl-L-prolyl-L-alanin

ASK #13356

Chemical Abstract Service Nr. 27025-49-6
Formelstamm (C23-H21-N2-O6-S)⁻ H⁺
Molgewicht 454.4956
Bruttoformel C₂₃H₂₂N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Carfecillin
International Nonproprietary Name INNv.L30
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxy-carbonyl-2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Carbenicillinphenyl; (3*S*,6*R*,7*R*)-2,2-Dimethyl-6-(2-phenoxy-carbonyl-2-phenylacetamido)penam-3-carbonsäure

ASK #13357

Chemical Abstract Service Nr. 1145-36-4
Formelstamm (C13-H17-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 238.2796
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₄
2. Bezeichnung 4-[2-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)ethoxy]-4-oxobutansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)ethyl](hydrogensuccinat); [1-(8,9,10-Trinorborn-5-en-2-yl)ethyl](hydrogensuccinat)

ASK #13358

Chemical Abstract Service Nr. 2087-37-8
Formelstamm C19-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht 319.8688
Bruttoformel C₁₉H₂₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Etoloxaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung 2-(2-Benzylphenoxy)-*N,N*-diethylethanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(2-Benzylphenoxy)ethyl]diethylazan-hydrochlorid

ASK #13359

Chemical Abstract Service Nr. 115-77-5
Molgewicht 136.1464
Bruttoformel C₅H₁₂O₄
2. Bezeichnung 2,2-Bis(hydroxymethyl)propan-1,3-diol
3. Bezeichnung Pentaerythritol
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Pentaerythrit

ASK #13361

Chemical Abstract Service Nr. 7771-03-1
Molgewicht 258.1118
Bruttoformel C₁₀H₁₂BrNO₂
2. Bezeichnung 5-Brom-2-hydroxy-*N*-(propan-2-yl)benzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Brom-2-hydroxy-*N*-isopropylbenzamid

ASK #13363

Chemical Abstract Service Nr. 77035-55-3
Formelstamm C11-H9-I3-N2-O4 . C6-H14-N2-O2
Molgewicht 760.1011
Bruttoformel C₁₇H₂₃I₃N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Amidotrizoesäure-Lysin-Salz
International Nonproprietary Name (INN.L3),L28
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-L-Lysin-Salz

ASK #13364

Chemical Abstract Service Nr. 21363-18-8
Molgewicht 362.9366
Bruttoformel C₂₁H₃₁ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Viminol
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 1-{1-[(2-Chlorphenyl)methyl]pyrrol-2-yl}-2-[bis(butan-2-yl)amino]ethanol

ASK #13365

Chemical Abstract Service Nr. 29767-20-2
Molgewicht 656.6537
Bruttoformel C₃₂H₃₂O₁₃S
Vorzugsbezeichnung Teniposid
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-5-(4-Hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-9-[4,6-*O*-[(*R*)-(thiophen-2-yl)methylen]-*D*-glucopyranosyloxy]-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on

ASK #13366

Chemical Abstract Service Nr. 56087-11-7
2. Bezeichnung Poly[*D*-glucopyranose-(1 6)]-2,3-dihydroxypropylether, Poly[*D*-glucopyranose-(1 6)]-2-hydroxypropan-1,3-diyldiether

3. Bezeichnung	Dextranomer
Zitat Bezeichnung 3	BP2011-2012; CAS; FDA-SRS; GII; EUTCT; GInAS; Ph.Eur.2008,6.0/2238; PHARMEUROPA17.4
ASK #13367	
Chemical Abstract Service Nr.	57268-80-1
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ N ₆ O ₆ S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	490.5128
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₆ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefamandolformiat
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	USM11
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure; Cephmandolformiat(Ester)
ASK #13368	
Chemical Abstract Service Nr.	35607-66-0
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₆ N ₃ O ₇ S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	427.4521
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefoxitin
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USM11; USAN; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>S</i>)-3-Carbamoyloxymethyl-7-methoxy-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #13369	
Chemical Abstract Service Nr.	54063-53-5
Molgewicht	341.444
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Propafenon
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-{2-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-(propylamino)propoxy]phenyl}-3-phenylpropan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2'-[2-Hydroxy-3-(propylamino)propoxy]-3-phenylpropiofenon
ASK #13371	
Chemical Abstract Service Nr.	17650-98-5
Molgewicht	1352.4047

Bruttoformel C₅₈H₇₃N₁₃O₂₁S₂
Vorzugsbezeichnung Ceruletid
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-glutamyl-L-aspartyl-O-sulfo-L-tyrosyl-L-threonylglycyl-L-tryptophyl-L-methionyl-L-aspartyl-L-phenylalaninamid
ASK #13372

Chemical Abstract Service Nr. 52406-01-6
Molgewicht 500.5288
Bruttoformel C₁₉H₂₅N₄O₆PS₂
Vorzugsbezeichnung Uredofos
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Diethyl{N-[[2-[(4-methylbenzolsulfonamido)carbonylamino]phenyl]carbamothioyl]phosphoramidat}
ASK #13373

Chemical Abstract Service Nr. 138-32-9
Formelstamm (C19-H42-N)⁺ (C7-H7-O3-S)⁻
Molgewicht 455.7372
Bruttoformel C₂₆H₄₉NO₃S
Vorzugsbezeichnung Cetrimoniumtosilat
International Nonproprietary Name INN.L1,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung N,N,N-Trimethylhexadecan-1-aminium(4-methylbenzolsulfonat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hexadecyltrimethylammonium(4-methylbenzolsulfonat)
ASK #13374

Chemical Abstract Service Nr. 128-44-9
Formelstamm (C7-H4-N-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 205.1663
Bruttoformel C₇H₄NNaO₃S
2. Bezeichnung 1,6,2-Benzothiazol-1,1,3(2H)-trion-Natriumsalz X H₂O (1:X)
3. Bezeichnung Saccharin-Natrium (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Saccharin-Natrium
ASK #13375

Chemical Abstract Service Nr. 34444-01-4
Formelstamm (C18-H17-N6-O5-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 462.5027

Bruttoformel C₁₈H₁₈N₆O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefamandol
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Hydroxy-2-phenylacetamido]-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephamandol; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Hydroxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #13376

Chemical Abstract Service Nr. 7757-93-9
Molgewicht 136.0573
Bruttoformel CaHO₄P
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Calciumsalz (1:1)
3. Bezeichnung Calciumhydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 3 IUPAC; GII; FIE96; ROMP2010; EAB9.0(2017)/0981
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreies Calciumhydrogenphosphat

ASK #13377

Chemical Abstract Service Nr. 2404-18-4
Formelstamm C20-H30-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht 403.3863
Bruttoformel C₂₀H₃₂Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Dipiproverindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (2-Piperidinoethyl)[(phenyl)(piperidino)acetat]-dihydrochlorid

ASK #13378

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101544-95-0; 112099-03-3; 117742-89-9; 117742-90-2; 160936-32-3; 252035-82-8; 383907-52-6; 475662-36-3; 477242-97-0; 55128-59-1; 8002-43-5; 8030-76-0; 8035-17-4; 8038-96-8; 8052-43-5; 8057-53-2; 93685-90-6; 97281-44-2; 97281-46-4; 97281-49-7
2. Bezeichnung [(2*R*)-2,3-Bis(fettacyloxy)propyl][2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat
3. Bezeichnung (3-*sn*-Phosphatidyl)cholin ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3 GII; Hager2012
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 1,2-Diacyl-*sn*-glycero-3-phosphocholin; Phosphatidylcholin; Colfoscerilfettsäureester; Lecithine; Lecithin; E 322 [Phosphatidylcholine]

ASK #13379

Chemical Abstract Service Nr. 14885-29-1
Molgewicht 169.1811
Bruttoformel C₇H₁₁N₃O₂

Vorzugsbezeichnung	lpronidazol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI9.4933; MAR28
2. Bezeichnung	1-Methyl-5-nitro-2-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Isopropyl-1-methyl-5-nitroimidazol
ASK #13381	
Chemical Abstract Service Nr.	6020-87-7
Formelstamm	(C4-H8-N3-O2) ⁻ H ⁺ . H2-O
Molgewicht	149.1484
Bruttoformel	C ₄ H ₉ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Methylcarbamimidamido)essigsäure 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Creatin 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USMI10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1-Methylguanidino)essigsäure 1 HO
ASK #13382	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7009-49-6
Formelstamm	(C9-H15-O3) ⁻ Na ⁺ . H2-O
Molgewicht	212.2187
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumhexacyclonat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	[1-(Hydroxymethyl)cyclohexan-1-yl]essigsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #13383	
Chemical Abstract Service Nr.	7491-42-1
Formelstamm	(C9-H15-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	172.2215
Bruttoformel	C ₉ H ₁₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Hexacyclonsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	2-[1-(Hydroxymethyl)cyclohexan-1-yl]essigsäure
ASK #13386	
Chemical Abstract Service Nr.	56-25-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1351357-43-1
Molgewicht	196.1999
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₄

Vorzugsbezeichnung Cantharidin
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; HAB2001R-2011R; BPC49; CAS; HAB1R; HAB2012R-2013R; USMI10; HAB2014R-2015R; HAB2016R; MAR28; USAN
2. Bezeichnung (3a*R*,4*S*,7*R*,7a*S*)-3a,7a-Dimethylhexahydro-4,7-epoxy-2-benzofuran-1,3-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3a*R*,4*S*,7*R*,7a*S*)-3a,7a-Dimethylperhydro-4,7-epoxy-2-benzofuran-1,3-dion; (3a*R*,4*S*,7*R*,7a*S*)-3a,7a-Dimethyl-4,7-epoxyperhydroisobenzofuran-1,3-dion

ASK #13387

Chemical Abstract Service Nr. 20816-12-0
Molgewicht 254.2276
Bruttoformel O₄Os
2. Bezeichnung Osmium()-oxid
Zitat Bezeichnung 2 MAR28; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #13388

Chemical Abstract Service Nr. 24558-01-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 634-08-2
Molgewicht 233.3062
Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Levofacetoperan
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung {(*R*)-(Phenyl)[(2*R*)-piperidin-2-yl]methyl}acetat

ASK #13390

Chemical Abstract Service Nr. 37933-66-7
Molgewicht 872.9462
Bruttoformel C₄₂H₆₄O₁₉
2. Bezeichnung 3 -(*O*- -*D*-Glucopyranosyl-(1 6)-*O*-*D*-glucopyranosyl-(1 4)-6-desoxy-3-*O*-methyl- -*L*-glucopyranosyloxy)-14 -hydroxy-19-oxo-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung Thevetin A
Zitat Bezeichnung 3 KARRER3807; USMI9.9015

ASK #13392

Chemical Abstract Service Nr. 122-06-5
Molgewicht 264.325
Bruttoformel C₁₆H₁₆N₄
Vorzugsbezeichnung Stilbamidin
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 4,4'-(Ethen-1,2-diyl)dibenzimidamid

ASK #13393

Chemical Abstract Service Nr.	140-59-0
Formelstamm	C16-H16-N4 . 2(C2-H6-O4-S)
Molgewicht	516.5883
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₄ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Stilbamidinisetionat
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	4,4'-(Ethen-1,2-diyl)dibenzimidamid-2-hydroxyethansulfonat (1:1)

ASK #13394

Formelstamm	2(C21-H27-N3-O7-S) . C23-H16-O6
Molgewicht	1319.4095
Bruttoformel	C ₆₅ H ₇₀ N ₆ O ₂₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Bacampicillinhemionat
International Nonproprietary Name	INN.L15,v.L18
2. Bezeichnung	[1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl][(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)

ASK #13395

Chemical Abstract Service Nr.	29936-79-6
Molgewicht	278.3037
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Mofoxim
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	2-{4-[1-(Hydroxyimino)ethyl]phenoxy}-1-(morpholin-4-yl)ethanon

ASK #13396

Chemical Abstract Service Nr.	55028-72-3
Formelstamm	(C22-H28-Cl-O6) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	446.8969
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClNaO ₆
Vorzugsbezeichnung	Cloprostenol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-4-(3-Chlorphenoxy)-3-hydroxybut-1-en-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentan-1-yl]hept-5-ensäure-Natrium

ASK #13397

Chemical Abstract Service Nr.	25086-89-9
Formelstamm	(C4-H6-O2) _x . (C6-H9-N-O) _y
2. Bezeichnung	Poly(vinylacetat-co-1-vinyl-2-pyrrolidon) (x:y)

ASK #13398

Chemical Abstract Service Nr.	34866-47-2
--------------------------------------	------------

Molgewicht	267.3241
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carbuterol
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-[5-[2-(<i>tert</i> -Butylamino)-1-hydroxyethyl]-2-hydroxyphenyl]harnstoff
ASK #13399	
Chemical Abstract Service Nr.	34866-46-1
Formelstamm	C13-H21-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	303.7851
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carbuterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; GII
2. Bezeichnung	1-[5-[2-(<i>tert</i> -Butylamino)-1-hydroxyethyl]-2-hydroxyphenyl]harnstoff-hydrochlorid
ASK #13400	
Chemical Abstract Service Nr.	27523-40-6
Molgewicht	416.1286
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Isoconazol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2005,5.0/1018; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1018; Ph.Eur.2008,6.0/1018
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,6-dichlorphenyl)methoxy]ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-[2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol
ASK #13401	
Chemical Abstract Service Nr.	40036-10-0
Formelstamm	C18-H14-Cl4-N2-O . H-N-O3
Molgewicht	479.1414
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ Cl ₄ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Isoconazonitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1017; Ph.Eur.2005,5.0/1017; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/1017; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,6-dichlorphenyl)methoxy]ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol-nitrat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-1-[2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol-nitrat (1:1)
ASK #13402	

Chemical Abstract Service Nr.	57775-29-8
Molgewicht	298.3795
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Carazolol
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-(9 <i>H</i> -Carbazol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(9 <i>H</i> -Carbazol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #13403

Chemical Abstract Service Nr.	31430-15-6
Molgewicht	313.2832
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Flubendazol
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	GII; EAB4.3,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2003-2018)/1721
2. Bezeichnung	Methyl{[5-(4-fluorbenzoyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]carbamat}

ASK #13404

Chemical Abstract Service Nr.	9016-01-7
Molgewicht	31100
Vorzugsbezeichnung	Orgotein
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN; USMI9.6706; MAR28
2. Bezeichnung	Superoxid-Dismutase vom Rind
Zitat Bezeichnung 2	EC1.15.1.1

ASK #13405

Chemical Abstract Service Nr.	53716-50-0
Molgewicht	315.347
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Oxfendazol
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Methyl{[5-(benzolsulfinyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]carbamat}
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Oxfendazol für Tiere; Methyl[5-(phenylsulfinyl)benzimidazol-2-ylcarbamat]

ASK #13406

Molgewicht	127.1842
-------------------	----------

Bruttoformel C₇H₁₃NO

2. Bezeichnung 2,3-Dimethylpent-4-enamid

ASK #13408

Chemical Abstract Service Nr. 51-31-0
Molgewicht 211.2576
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Levisoprenalin
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 4-((1*R*)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl)benzol-1,2-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-4-[1-Hydroxy-2-(isopropylamino)ethyl]benzol-1,2-diol

ASK #13409

Chemical Abstract Service Nr. 54750-10-6
Formelstamm C11-H17-N-O3 . C4-H6-O6
Molgewicht 361.3444
Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₉
Vorzugsbezeichnung Levisoprenalin[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 4-((1*R*)-1-Hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl)benzol-1,2-diol-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-4-[1-Hydroxy-2-(isopropylamino)ethyl]benzol-1,2-diol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #13411

Chemical Abstract Service Nr. 99-79-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1320-11-2
Molgewicht 416.3368
Bruttoformel C₁₉H₂₉I₂O₂
Vorzugsbezeichnung lofendylat
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung Ethyl[10-(4-iodphenyl)undecanoat]

ASK #13412

Chemical Abstract Service Nr. 9000-07-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 773852-40-7; 78005-48-8; 8040-42-4; 9000-13-9; 9000-27-5
2. Bezeichnung Poly[-D-galactopyranosyl-(1 4)- -D-galactopyranosyl-(1 3)]- und/oder Poly[-D-galactopyranosyl-(1 4)-3,6-anhydro- -D-galactopyranosyl-(1 3)]-poly-O-sulfat-Natrium-, Kalium-, Magnesium- und/oder Calcium-Salze [Polysaccharid-Derivat-Gemisch (hauptsächlich -, - und/oder -Carrageen) aus *Chondrus crispus* (Linné) Stockhouse und *Gigartina mamillosa* (Goodenough et

Woodward) J.Argardh und/oder anderen geeigneten Rotalgen]

3. Bezeichnung Carrageen (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Carrageen '

ASK #13413

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6046-93-1
Molgewicht 199.649
Bruttoformel $C_4H_6CuO_4$
2. Bezeichnung Essigsäure-Kupfer(II)-Salz 1 H₂O
3. Bezeichnung Cuprum aceticum für homöopathische Zubereitungen (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cuprum aceticum für homöopathische Zubereitungen; Kupferacetat-Monohydrat für homöopathische Zubereitungen

ASK #13414

Chemical Abstract Service Nr. 129-06-6
Formelstamm (C₁₉H₁₅O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 330.3098
Bruttoformel C₁₉H₁₅NaO₄
Vorzugsbezeichnung Warfarin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0698; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/698; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0698; DAC88
2. Bezeichnung *rac*-4-Hydroxy-3-[(1*R*)-3-oxo-1-phenylbutyl]-2*H*-chromen-2-on-Natriumsalz

ASK #13418

Chemical Abstract Service Nr. 63804-15-9
Formelstamm (C₂₀H₁₆F-O₃-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 378.3924
Bruttoformel C₂₀H₁₆FNaO₃S
Vorzugsbezeichnung Sulindac-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung [(1*Z*)-5-Fluor-2-methyl-1-[[4-(methansulfinyl)phenyl]methyliden]-1*H*-inden-3-yl]essigsäure-Natriumsalz

ASK #13419

Chemical Abstract Service Nr. 67430-45-9
Formelstamm (C₁₉H₁₅O₄)⁻ Na⁺ . 0.5 C₃H₈O
Molgewicht 360.3573
Bruttoformel C₁₉H₁₅NaO₄
Vorzugsbezeichnung Warfarin-Natrium - Propan-2-ol (2:1)
International Nonproprietary Name (INN.L14)
2. Bezeichnung *rac*-4-Hydroxy-3-[(1*R*)-3-oxo-1-phenylbutyl]-2*H*-chromen-2-on-Natriumsalz - Propan-2-ol (2:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Warfarin-Natrium-Clathrat
ASK #13421		
	Chemical Abstract Service Nr.	14113-05-4
	Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₇ -O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	186.2481
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ O ₃
	2. Bezeichnung	(2E)-10-Hydroxydec-2-ensäure
ASK #13422		
	Chemical Abstract Service Nr.	9029-44-1
	2. Bezeichnung	L-Ascorbat:Oxygen-Oxidoreductase
	3. Bezeichnung	L-Ascorbat-Oxidase
	Zitat Bezeichnung 3	EC1.10.3.3
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Ascorbase
ASK #13423		
	Chemical Abstract Service Nr.	795-13-1
	Molgewicht	306.3403
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₄ O ₃ S
	2. Bezeichnung	N-{4-[(2,6-Dimethylpyrimidin-4-yl)sulfamoyl]phenyl}formamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	4'-(2,6-Dimethylpyrimidin-4-ylsulfamoyl)formanilid
ASK #13425		
	Chemical Abstract Service Nr.	55297-95-5
	Molgewicht	493.7421
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₇ NO ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Tiamulin
	International Nonproprietary Name	INN.L16
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	[(3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9a <i>R</i> ,10 <i>R</i>)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl][2-[2-(diethylamino)ethylsulfanyl]acetat]
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tiamulin für Tiere; [(3a <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,9a <i>R</i> ,10 <i>R</i>)-5-Hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-6-vinylperhydro-3a,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl][(2-diethylaminoethylsulfanyl)acetat]
ASK #13426		
	Chemical Abstract Service Nr.	55297-96-6
	Formelstamm	C ₂₈ -H ₄₇ -N-O ₄ -S . C ₄ -H ₄ -O ₄

Molgewicht	609.8142
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₁ NO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Tiamulinhydrogenfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	[(3aS,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl][2-[2-(diethylamino)ethylsulfanyl]acetat]-[(2E)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3aS,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-5-Hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-6-vinylperhydro-3a,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl][(2-diethylaminoethylsulfanyl)acetat]-fumarat (1:1); Tiamulinhydrogenfumarat für Tiere

ASK #13427

Chemical Abstract Service Nr.	70059-30-2
Formelstamm	C10-H16-N6-S . Cl-H
Molgewicht	288.8002
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ ClN ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Cimetidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1500; USMI12; Ph.Eur.2005,5.0/1500; Ph.Eur.2002,4.00/1500
2. Bezeichnung	2-Cyan-1-methyl-3-{2-[(5-methyl-1H-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin-hydrochlorid

ASK #13432

Chemical Abstract Service Nr.	57982-77-1
Molgewicht	1239.4242
Bruttoformel	C ₆₀ H ₈₆ N ₁₆ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Buserelin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; PHARMEUROPA6.3,21.4; Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1077; Ph.Eur.2002,4.00/1077; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1077
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-O-tert-butyl-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid

ASK #13433

Chemical Abstract Service Nr.	156150-40-2
Formelstamm	(C6-H5-O) ⁻ Na ⁺ . 3 H2-O
Molgewicht	170.1389
Bruttoformel	C ₆ H ₅ NaO
2. Bezeichnung	Phenol-Natriumsalz 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumphenolat 3 H ₂ O

ASK #13434

Formelstamm	3(C5-H12-N) ⁺ (C6-H5-O7) ³⁻
Molgewicht	447.5661

Bruttoformel C₂₁H₄₁N₃O₇

2. Bezeichnung (N,N,N-Trimethylethenaminium)(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (3:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Neurincitrat; Tris[trimethyl(vinyl)ammonium]citrat

ASK #13435

Chemical Abstract Service Nr. 18683-91-5

Molgewicht 378.1028

Bruttoformel C₁₃H₁₈Br₂N₂O

Vorzugsbezeichnung Ambroxol

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-[[2-Amino-3,5-dibromphenyl)methyl]amino)cyclohexan-1-ol

ASK #13436

Chemical Abstract Service Nr. 23828-92-4

Formelstamm C13-H18-Br2-N2-O . Cl-H

Molgewicht 414.5638

Bruttoformel C₁₃H₁₉Br₂ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Ambroxolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L15)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; DAC92; DAB2000R; DAB2000; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1489; GII

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-[[2-Amino-3,5-dibromphenyl)methyl]amino)cyclohexan-1-ol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym trans-4-[(2-Amino-3,5-dibrombenzyl)amino]cyclohexanol-hydrochlorid; 4-[(2-Amino-3,5-dibromphenyl)methylamino]cyclohexan-1-ol-hydrochlorid

ASK #13437

Chemical Abstract Service Nr. 51876-99-4

Formelstamm (C15-H15-I3-N3-O7)⁻ H⁺

Molgewicht 731.0169

Bruttoformel C₁₅H₁₆I₃N₃O₇

Vorzugsbezeichnung loserinsäure

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 3-[(1-Hydroxy-3-methylamino-3-oxopropan-2-yl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[2-Hydroxy-1-(methylcarbamoyl)ethyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)isophthalamidsäure

ASK #13438

Chemical Abstract Service Nr. 73792-69-5

Formelstamm (C15-H15-I3-N3-O7)⁻ . (C7-H18-N-O5)⁺

Molgewicht	926.2304
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ I ₃ N ₄ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Ioserat-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L15,L6
2. Bezeichnung	3-[(3-Hydroxy-1-(methylamino)-1-oxopropan-2-yl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)benzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
ASK #13439	
Chemical Abstract Service Nr.	22950-29-4
Molgewicht	227.257
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Dimetofrin
International Nonproprietary Name	INN.L12
2. Bezeichnung	4-[1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]-2,6-dimethoxyphenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol
ASK #13440	
Chemical Abstract Service Nr.	22775-12-8
Formelstamm	C11-H17-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	263.7179
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Dimetofrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-(4-Hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol-hydrochlorid
ASK #13441	
Chemical Abstract Service Nr.	51481-60-8
Formelstamm	C19-H21-N-O4 . Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht	399.8658
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Naloxonhydrochlorid-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0729; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0729; Ph.Eur.2002,4.00/729
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-6-on-hydrochlorid 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5R,9R,13S,14S)-17-(Allyl)-4,5-epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on-hydrochlorid 2 HO
ASK #13442	
Chemical Abstract Service Nr.	52279-57-9
Molgewicht	506.7159

Bruttoformel C₃₃H₄₆O₄
Vorzugsbezeichnung Nandrolon-3-(4-hexyloxyphenyl)propanoat
International Nonproprietary Name (INN.L21)
2. Bezeichnung 3-Oxoestr-4-en-17 -yl{3-[4-(hexyloxy)phenyl]propanoat}

ASK #13446

Chemical Abstract Service Nr. 50370-12-2
Formelstamm (C₁₆-H₁₆-N₃-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 363.3883
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Cefadroxil
International Nonproprietary Name INNv.L33
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (6*R*,7*R*)-7-[[[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; Cephadroxil; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure; (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #13447

Chemical Abstract Service Nr. 66592-87-8
Formelstamm (C₁₆-H₁₆-N₃-O₅-S)⁻ H⁺ . H₂O
Molgewicht 381.4036
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Cefadroxil-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INNv.L33)
Zitat Bezeichnung 1 EAB4.2+4,5.0+3,6.0+1+5,7.0,8.0,9.0(2002-2017)/0813
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cefadroxil 1 HO; Cephadroxil 1 HO; Cefadroxil ; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure 1 HO

ASK #13449

Formelstamm C₁₄-H₁₉-N₃-S . C₁₄-H₁₀-O₄
Molgewicht 503.6126
Bruttoformel C₂₈H₂₉N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Methapyrilenhibenzat
International Nonproprietary Name INN.L1,v.L18
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-*N*-(pyridin-2-yl)-*N*-[(thiophen-2-yl)methyl]ethan-1,2-diamin-[2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)(2-thienylmethyl)azan-[2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat] (1:1)
ASK #13460
Chemical Abstract Service Nr. 923-32-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 6020-39-9
Molgewicht 240.3005
Bruttoformel $C_6H_{12}N_2O_4S_2$
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,2'*R*)- und *meso*-(2*R*,2'*S*)-3,3'-Disulfandiylbis(2-aminopropansäure) (ca. 1:1)
3. Bezeichnung *DL*/*meso*-Cystin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (+/-)-Cystin; 3,3'-Dithiobis(2-aminopropionsäure)

ASK #13475
Chemical Abstract Service Nr. 11097-59-9
Molgewicht 531.9194
Bruttoformel $CH_{16}Al_2Mg_6O_{19}$
2. Bezeichnung Dialuminium-hexamagnesium-carbonat-hexadecahydroxid

ASK #13535
Formelstamm $(H-COO)^- H^+ \cdot x H_2O$
Bruttoformel CH_2O_2
2. Bezeichnung Ameisensäure x%
Zitat Bezeichnung 2 MAR27; USMI9.4098

ASK #13541
Chemical Abstract Service Nr. 7440-02-0
Molgewicht 58.6934
Bruttoformel Ni
2. Bezeichnung Nickel
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.6312; EUTCT; ROMP7
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Nickel, elementar

ASK #13542
Molgewicht 112.411
Bruttoformel Cd
2. Bezeichnung Cadmium, Spurenelement

ASK #13543
Chemical Abstract Service Nr. 9000-32-2
Formelstamm (C5-H8)_n
2. Bezeichnung Poly[(*E*)-1-methylbut-1-enylen]
3. Bezeichnung Guttapercha
Zitat Bezeichnung 3 ROMP9

ASK #13546

Chemical Abstract Service Nr. 7782-91-4
Molgewicht 161.9735
Bruttoformel H_2MoO_4
2. Bezeichnung Molybdän()-säure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Molybdän(VI)-oxid-monohydrat

ASK #13581

Chemical Abstract Service Nr. 108-73-6
Molgewicht 126.11
Bruttoformel $C_6H_6O_3$
2. Bezeichnung Benzol-1,3,5-triol
Zitat Bezeichnung 2 ROMP2011
3. Bezeichnung Phloroglucin (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Phloroglucin; Wasserfreies Phloroglucin

ASK #13621

Chemical Abstract Service Nr. 557-07-3
Formelstamm $2(C_{18}H_{33}O_2)^- Zn^{2+}$
Molgewicht 628.2868
Bruttoformel $C_{36}H_{66}O_4Zn$
2. Bezeichnung (9Z)-Octadec-9-ensäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung Zinkoleat
Zitat Bezeichnung 3 MAR29; USMI11
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ölsäure-Zinksalz (2:1)

ASK #13622

Chemical Abstract Service Nr. 19192-71-3
Formelstamm $2(C_{18}H_{33}O_2)^- Co^{2+}$
Molgewicht 621.84
Bruttoformel $C_{36}H_{66}CoO_4$
2. Bezeichnung (9Z)-Octadec-9-ensäure-Cobalt()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung Cobalt()-oleat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ölsäure-Cobalt(II)-Salz; (Z)-9-Octadecensäure-Cobalt(II)-Salz

ASK #13623

Formelstamm 2(C18-H33-O2)⁻ Mn2+

Molgewicht 617.8449

Bruttoformel C₃₆H₆₆MnO₄

2. Bezeichnung (Z)-Octadec-9-ensäure-Mangan()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Mangan()-oleat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ölsäure-Mangan(II)-Salz (2:1)

ASK #13624

Chemical Abstract Service Nr. 23335-74-2

Formelstamm 2(C18-H33-O2)⁻ Fe2+

Molgewicht 618.7518

Bruttoformel C₃₆H₆₆FeO₄

2. Bezeichnung (Z)-Octadec-9-ensäure-Eisen()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Eisen()-oleat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ölsäure-Eisen(II)-Salz (2:1)

ASK #13628

Chemical Abstract Service Nr. 77326-96-6

Molgewicht 443.5054

Bruttoformel C₂₄H₃₁FO₆

Vorzugsbezeichnung Flunisolid-Hemihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (16*H*)-6-Fluor-11β,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6alpha-Fluor-11beta,21-dihydroxy-16alpha,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion 0.5 HO; Flunisolid 0.5 HO

ASK #13637

Chemical Abstract Service Nr. 300-76-5

Molgewicht 380.7837

Bruttoformel C₄H₇Br₂Cl₂O₄P

2. Bezeichnung (1,2-Dibrom-2,2-dichlorethyl)dimethylphosphat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Naled

ASK #13638

Chemical Abstract Service Nr. 126-15-8

Molgewicht 204.2649

Bruttoformel C₁₃H₁₆O₂

2. Bezeichnung 1,4,4a,5a,6,9,9a,9b-Octahydrodibenzofuran-4a-carbaldehyd

ASK #13639

Chemical Abstract Service Nr. 121-75-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11130-60-2; 12737-19-8; 12767-62-3; 75513-83-6

Molgewicht 330.358

Bruttoformel C₁₀H₁₉O₆PS₂

Vorzugsbezeichnung Malathion

International Nonproprietary Name dINNv.L47

Zitat Bezeichnung 1 USAN; Ph.Eur.2002,4.00/1343; ISO; MAR27; BUECHEL; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/1343; BP2001-2010; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0/1343; nPh.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.5528; ROMP7

2. Bezeichnung Diethyl[2-(dimethoxyphosphorothioylsulfanyl)butandioat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym S-[1,2-Bis(ethoxycarbonyl)ethyl]-O,O'-dimethyldithiophosphat

ASK #13640

Chemical Abstract Service Nr. 63-25-2

Molgewicht 201.2212

Bruttoformel C₁₂H₁₁NO₂

Vorzugsbezeichnung Carbaril

International Nonproprietary Name INNv.L23

2. Bezeichnung (Naphthalin-1-yl)(methylcarbammat)

ASK #13642

Formelstamm C17-H21-N-O . PSS-DVB

Vorzugsbezeichnung Phenyltoloxamin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 2-(2-Benzylphenoxy)-N,N-dimethylethanamin-poly(diethenylbenzol-co-styrol)sulfonat [1:x(y:z)]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2-(2-Benzylphenoxy)ethyl]dimethylazan-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #13643

Andere Chemical Abstract Service Nr. 87925-08-4

Formelstamm C35-H41-N5-O5 . C4-H4-O4

Molgewicht 727.8027

Bruttoformel C₃₉H₄₅N₅O₉

2. Bezeichnung (5'S,10R)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-[(R,R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

3. Bezeichnung Dihydroergocristin[(R,R)-tartrat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (5'S,10R)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-(R,R)-tartrat (1:1)

ASK #13645

Chemical Abstract Service Nr. 27588-43-8
Formelstamm C22-H30-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht 427.4077
Bruttoformel C₂₂H₃₂Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Eprozinoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3550; MAR27
2. Bezeichnung 3-[4-(2-Methoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-1-phenylpropan-1-ol-dihydrochlorid

ASK #13651

Chemical Abstract Service Nr. 1314-23-4
Molgewicht 123.2228
Bruttoformel O₂Zr
2. Bezeichnung Zirconiumdioxid
Zitat Bezeichnung 2 MAR27
3. Bezeichnung Zirconium()-oxid
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #13652

Chemical Abstract Service Nr. 6606-65-1
Molgewicht 153.1784
Bruttoformel C₈H₁₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Enbucrilat
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung Butyl(2-cyanprop-2-enoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Butyl(2-cyanacrylat)

ASK #13659

Chemical Abstract Service Nr. 68608-35-5
2. Bezeichnung Ätherisches Öl aus *Mentha canadensis* L. (Synonyme: *Mentha arvensis* var. *glabrata*, *Mentha arvensis* var. *piperascens*), gewonnen durch Wasserdampfdestillation der kurz vorher gesammelten, frischen, blühenden oberirdischen Pflanzenteile und teilweise Abtrennung von Menthol durch anschließende Kristallisation, Gehalt: Limonen 1,5-7,0 %, Cineol 0,0-1,5 %, Menthon 17,0-35,0 %, Isomenthon 5,0-13,0 %, Menthylacetat 1,5-7,0 %, Isopulegol 1,0-3,0 %, Menthol 30,0-50,0 %, Pulegon 0,0-2,5 %, Carvon 0,0-2,0 % [Definition nach Ph.Eur. 5.2-8.0 (2005-2014)]
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Minzöl
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.1,5.0+2,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1838
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Mentha-canadensis- und Mentha-arvensis-var.-piperascens-Krautöl, teilweise dementholisiert

ASK #13662

Chemical Abstract Service Nr. 55534-97-9

Formelstamm $2(\text{C}_9\text{-H}_6\text{-N-O})^- 2\text{H}^+ \cdot (\text{F}_6\text{-Si})_2^- 2\text{H}^+$

Molgewicht 434.4078

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{16}\text{F}_6\text{N}_2\text{O}_2\text{Si}$

2. Bezeichnung Hexafluorokieselsäure-Chinolin-8-ol-Salz (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

3. Bezeichnung Chinolin-8-ol-hexafluorosilicat (2:1)

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym bis(8-hydroxychinolin-1-ium)-(OC-6)-hexafluorosilicat(2-); 8-Chinolinol-hexafluorosilicat

ASK #13663

Molgewicht 402.409

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{16}\text{F}_6\text{N}_2\text{Si}$

2. Bezeichnung Hexafluorkieselsäure-Dichinolinsalz

3. Bezeichnung Chinolin-hexafluorosilicat (2:1)

ASK #13685

Chemical Abstract Service Nr. 7772-99-8

Molgewicht 189.616

Bruttoformel Cl_2Sn

2. Bezeichnung Zinn()-chlorid

Zitat Bezeichnung 2 ROMP7; E512

ASK #13721

Chemical Abstract Service Nr. 140-64-7

Formelstamm $\text{C}_{19}\text{-H}_{24}\text{-N}_4\text{-O}_2 \cdot 2(\text{C}_2\text{-H}_6\text{-O}_4\text{-S})$

Molgewicht 592.6827

Bruttoformel $\text{C}_{23}\text{H}_{36}\text{N}_4\text{O}_{10}\text{S}_2$

Vorzugsbezeichnung Pentamidindiisetonat

International Nonproprietary Name INN.L1,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1137; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/1137; Ph.Eur.2008,6.0/1137

2. Bezeichnung 4,4'-(Pentan-1,5-diyldioxy)dibenzimidamid-2-hydroxyethansulfonat (1:2)

ASK #13726

Chemical Abstract Service Nr. 32450-62-7

Formelstamm $(\text{C}_{11}\text{-H}_{11}\text{-N}_2\text{-O}_2)^- \text{Na}^+$

Molgewicht 226.207

Bruttoformel $\text{C}_{11}\text{H}_{11}\text{N}_2\text{NaO}_2$

Vorzugsbezeichnung Tryptophan-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-(1*H*-indol-3-yl)propansäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tryptophan-Natriumsalz; (S)-2-Amino-3-(indol-3-yl)propansäure-Natriumsalz; (S)-2-Amino-3-(2-indolyl)propionsäure-Natriumsalz; L-Tryptophan-Natriumsalz

ASK #13728

Chemical Abstract Service Nr. 3385-03-3

Molgewicht 434.4977

Bruttoformel C₂₄H₃₁FO₆

Vorzugsbezeichnung Flunisolid

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (16*H*)-6-Fluor-11β,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6α-Fluor-11β,21-dihydroxy-16α,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #13730

2. Bezeichnung Glycerolester ungesättigter Fettsäuren(C_x-C_y)

3. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)alkenoat(C_x-C_y) ((mit Angaben zur Kettenlänge und zu Zahl und Lage der Doppelbindungen))

ASK #13732

Chemical Abstract Service Nr. 10450-59-6

Formelstamm 2Ce3+ 3(O4-S)2⁻ · 8 H2-O

Molgewicht 712.542

Bruttoformel Ce₂O₁₂S₃

2. Bezeichnung Cer()-sulfat 8 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.1958

ASK #13734

2. Bezeichnung Polysaccharidhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #13736

Chemical Abstract Service Nr. 13640-62-5

Molgewicht 365.9481

Bruttoformel CaI₂

2. Bezeichnung Calciumiodid-Tetrahydrat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Calciumiodid-Tetrahydrat für homöopathische Zubereitungen; Calciumiodid 4 HO

ASK #13739

Formelstamm C27-H40-N2-O2 · 2 Cl-H

Molgewicht 497.5406

Bruttoformel C₂₇H₄₂Cl₂N₂O₂

2. Bezeichnung (*R*)-[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][6-(6-methylheptyloxy)chinolin-4-yl]methanol-dihydrochlorid

3. Bezeichnung Isooctyldihydrocuprein-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (R)-[(2S,4S,5R)-5-Ethylchinuclidin-2-yl][6-(6-methylheptyloxy)-4-chinoly]methanol-dihydrochlorid

ASK #13740

Chemical Abstract Service Nr. 90-15-3

Molgewicht 144.1699

Bruttoformel C₁₀H₈O

2. Bezeichnung Naphthalin-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Naphthol; alpha-Naphthol

ASK #13741

Formelstamm 2(C₄-H₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺ Ca²⁺

Molgewicht 304.2675

Bruttoformel C₈H₁₂CaN₂O₈

Vorzugsbezeichnung Calciumbis(hydrogenaspartat)

International Nonproprietary Name (INN.L41)

2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Calciumsalz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Calcium-bis(L-hydrogenaspartat)

ASK #13742

Formelstamm 2(C₄-H₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺ Ca²⁺

Molgewicht 304.2675

Bruttoformel C₈H₁₂CaN₂O₈

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Calciumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Calcium-bis(DL-hydrogenaspartat)

ASK #13743

Formelstamm 3(C₄-H₅-N-O₄)²⁻ 3H⁺ Cr³⁺

Molgewicht 448.2803

Bruttoformel C₁₂H₁₈CrN₃O₁₂

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Chrom()-Salz (3:1)

3. Bezeichnung Chrom()-hydrogen-DL-aspartat

ASK #13744

Formelstamm (C₄-H₅-N-O₄)²⁻ H⁺ Na⁺ . 0.5 H₂O

Molgewicht 164.0922

Bruttoformel C₄H₆NNaO₄

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Mononatriumsalz 0.5 H₂O

3. Bezeichnung Natriumhydrogen-DL-aspartat 0.5 H₂O

ASK #13745

Chemical Abstract Service Nr. 6922-18-5

Formelstamm (C₂-H₆-N-O₄-P)²⁻ H⁺ Na⁺
Molgewicht 163.0448
Bruttoformel C₂H₇NNaO₄P
2. Bezeichnung (2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz

ASK #13746

Chemical Abstract Service Nr. 9046-40-6
2. Bezeichnung Poly-D-galacturonsäure
3. Bezeichnung Pektinsäure
Zitat Bezeichnung 3 ROMP7

ASK #13860

Chemical Abstract Service Nr. 123-41-1
Formelstamm (C₅-H₁₄-N-O)⁺ (H-O)⁻
Molgewicht 121.1781
Bruttoformel C₅H₁₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Cholinhydroxid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminiumhydroxid

ASK #13861

Chemical Abstract Service Nr. 5968-84-3
Formelstamm 3(C₂-H₆-As-O₂)⁻ Fe³⁺
Molgewicht 466.8133
Bruttoformel C₆H₁₈As₃FeO₆
2. Bezeichnung Dimethylarsinsäure-Eisen()-Salz (3:1)
3. Bezeichnung Eisen()-dimethylarsinat

ASK #13867

Chemical Abstract Service Nr. 6119-41-1
Formelstamm C₂₀-H₂₄-N₂-O₂ . 2 Br-H . 3 H₂-O
Molgewicht 540.2865
Bruttoformel C₂₀H₂₆Br₂N₂O₂
2. Bezeichnung (*R*)-[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl][(6-methoxychinolin-4-yl)methanol-dihydrobromid 3 H₂O
3. Bezeichnung Chinindihydrobromid 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.7862
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (*R*)-(6-Methoxy-4-chinolyl)[(2*S*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-dihydrobromid 3 HO

ASK #13879

Chemical Abstract Service Nr. 17083-53-3
Formelstamm (C₁₄-H₉-B-O₉)²⁻ Zn²⁺

Molgewicht 397.4069
Bruttoformel $C_{14}H_9BO_9Zn$
2. Bezeichnung 2,2'-(Hydroxyborandiyldioxy)dibenzoessäure-Zinksalz (1:1)

ASK #13888

Chemical Abstract Service Nr. 5256-76-8
Formelstamm $2(C_6H_{14}N_4O_2) \cdot C_5H_6O_5$
Molgewicht 494.5001
Bruttoformel $C_{17}H_{34}N_8O_9$
Vorzugsbezeichnung Argininhemioxoglurat
International Nonproprietary Name INN.L6,v.L22
2. Bezeichnung 2-Oxopentandisäure-L-Arginin-Salz (1:2)

ASK #13889

Formelstamm $(C_{27}H_{32}N_2O_8S_2)^{2-} H^+ Na^+$
Molgewicht 600.6793
Bruttoformel $C_{27}H_{33}N_2NaO_8S_2$
2. Bezeichnung 4-[Bis(4-diethylaminophenyl)(hydroxy)methyl]-6-hydroxybenzol-1,3-disulfonsäure-Mononatriumsalz

ASK #13891

Chemical Abstract Service Nr. 53611-15-7
Formelstamm $3(C_6H_{11}O_7)^- Ce^{3+}$
Molgewicht 725.558
Bruttoformel $C_{18}H_{33}CeO_{21}$
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Cer()-Salz
3. Bezeichnung Cer()-D-gluconat

ASK #13892

Molgewicht 346.8067
Bruttoformel $FeH_6O_{12}P_3$
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Eisen()-Salz (3:1)
3. Bezeichnung Eisen()-dihydrogenphosphat

ASK #13894

Chemical Abstract Service Nr. 13092-66-5
Molgewicht 218.2795
Bruttoformel $H_4MgO_8P_2$
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Magnesiumdihydrogenphosphat

ASK #13943

2. Bezeichnung Phospholipide ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #13949

Formelstamm $2(C_5H_8N_2O_4)^- Mg^{2+} \cdot 4 H_2O$

Molgewicht 388.6088

Bruttoformel $C_{10}H_{16}MgN_2O_8$

2. Bezeichnung L-Glutaminsäure-Magnesiumsalz 4 H₂O

3. Bezeichnung Magnesiumbis(hydrogen-L-glutamat)-Tetrahydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Magnesiumbis(hydrogen-L-glutamat) 4 HO

ASK #13950

Chemical Abstract Service Nr. 58306-30-2

Molgewicht 446.4769

Bruttoformel $C_{20}H_{22}N_4O_6S$

Vorzugsbezeichnung Febantel

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN; BP2011; MAR28

2. Bezeichnung Dimethyl[[2-(2-methoxyacetamido)-4-(phenylsulfanyl)phenyliminomethylen]dicarbamat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Febantel für Tiere

ASK #13951

Chemical Abstract Service Nr. 55837-25-7

Molgewicht 307.3847

Bruttoformel $C_{17}H_{25}NO_4$

Vorzugsbezeichnung Bufloxedil

International Nonproprietary Name INN.L15

2. Bezeichnung 4-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(2,4,6-trimethoxyphenyl)butan-1-on

ASK #13952

Chemical Abstract Service Nr. 6011-12-7

Molgewicht 255.3001

Bruttoformel $C_8H_{11}N_7S$

Vorzugsbezeichnung Ambazon 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.382

2. Bezeichnung {4-[(Carbamimidoyl)hydrazinyliden]cyclohexa-2,5-dien-1-yliden}hydrazincarbothioamid 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-[(Carbamimidoyl)hydrazono]cyclohexa-2,5-dienonhiosemicarbazon 1 HO

ASK #13953

Formelstamm $C_{13}H_{29}N \cdot H_3N \cdot O_3S$

Molgewicht	296.4698
Bruttoformel	C ₁₃ H ₃₂ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Octamylamin(amidosulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	6-Methyl- <i>N</i> -(3-methylbutyl)heptan-2-amin-amidosulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Isopentyl)(6-methylheptan-2-yl)azan-amidosulfat (1:1)
ASK #13954	
Chemical Abstract Service Nr.	2508-79-4
Formelstamm	C12-H17-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	275.7286
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ ClNO ₄
2. Bezeichnung	Methyl[(<i>S</i>)-2-amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-2-methylpropanoat]-hydrochlorid
ASK #13955	
Formelstamm	C18-H23-N-O . C4-H4-O4
Molgewicht	385.4535
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Dextrofeminfumarat
International Nonproprietary Name	(INNv.L16)
2. Bezeichnung	(+)-1-Phenoxy- <i>N</i> -(1-phenylpropan-2-yl)propan-2-amin-[(<i>2E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-(1-Phenoxypropan-2-yl)(1-phenylpropan-2-yl)azan-fumarat (1:1)
ASK #13956	
Chemical Abstract Service Nr.	6105-94-8
Formelstamm	C33-H40-N2-O9 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	663.1549
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ ClN ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Reserpinhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	Methyl[11,17 -dimethoxy-18 -(3,4,5-trimethoxybenzoyloxy)-3 ,20 -yohimban-16 -carboxylat]-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #13957	
Chemical Abstract Service Nr.	3413-64-7
Formelstamm	C15-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	316.8236
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mefexamidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.5623

2. Bezeichnung *N*-(2-Diethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenoxy)acetamid-hydrochlorid

ASK #13958

Formelstamm C18-H25-N-O . PSS-DVB

Vorzugsbezeichnung Dextromethorphan-poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INNv.L1)

2. Bezeichnung (9*S*,13*S*,14*S*)-3-Methoxy-17-methylmorphinan-poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #13959

Formelstamm C16-H19-Cl-N2-O . PSS-DVB

Vorzugsbezeichnung Carbinoxamin-poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 2-[(4-Chlorphenyl)(pyridin-2-yl)methoxy]-*N,N*-dimethylethanamin-poly(diethenylbenzol-*co*-styrol)sulfonat [1:x(y:z)]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[(4-Chlorphenyl)(2-pyridyl)methoxy]ethyl}dimethylazan-poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #13960

Formelstamm C9-H13-N-O . PSS-DVB ca.

Vorzugsbezeichnung Phenylpropanolamin-poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #13961

Formelstamm (C3-H5-O3)⁻ Rb⁺

Molgewicht 174.5378

Bruttoformel C₃H₅O₃Rb

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropansäure-Rubidiumsals

3. Bezeichnung Rubidiumlactat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Milchsäure-Rubidiumsals

ASK #13965

Chemical Abstract Service Nr. 6591-54-4

Molgewicht 512.2194

Bruttoformel C₆H₉BiO₆

2. Bezeichnung (*RS*)-2-Hydroxypropansäure-Bismut()-Sals 7 H₂O

3. Bezeichnung Bismut()-(*RS*)-lactat 7 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (RS)-Milchsäure-Bismut(III)-Sals 7 HO

ASK #13972

Chemical Abstract Service Nr. 6035-47-8

Vorzugsbezeichnung	Piperidolathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(1-Ethyl-3-piperidyl)(diphenylacetat)-hydrochlorid
ASK #13977	
Formelstamm	C10-H15-N . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung	Phentermin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	2-Benzylpropan-2-amin-poly(diethenylbenzol-co-styrol)sulfonat [1:x(y:z)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benzylpropan-2-ylazan-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #13978	
Chemical Abstract Service Nr.	2574-78-9
Formelstamm	C4-H6-N4-O . (C5-H3-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	282.2129
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Orazamid
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.6703
2. Bezeichnung	5-Amino-1 <i>H</i> -imidazol-4-carboxamid-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat (1:1)
ASK #13982	
Chemical Abstract Service Nr.	625-15-0
Molgewicht	130.1882
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂ O
2. Bezeichnung	(2-Methylbutan-2-yl)harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	tert-Pentylharnstoff
ASK #13983	
Chemical Abstract Service Nr.	1314-62-1
Molgewicht	181.88
Bruttoformel	O ₅ V ₂
2. Bezeichnung	Vanadiumpentoxid
Zitat Bezeichnung 2	USMI10
3. Bezeichnung	Vanadium()-oxid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
ASK #13987	
Formelstamm	C19-H30-N2-O7 . Cl-H

Molgewicht 434.9116

Bruttoformel C₁₉H₃₁ClN₂O₇

Vorzugsbezeichnung Procain-*N*-glucosid-hydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][4-(*-D*-glucopyranosyl)amino]benzoat]-hydrochlorid

ASK #13988

2. Bezeichnung Eiweißhydrolysat-Fettsäure-Kondensat

ASK #13989

Chemical Abstract Service Nr. 68444-58-6

2. Bezeichnung Cellulosepoly(dihydrogenphosphat)-Natrium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Cellulosepoly(dihydrogenphosphat)-Natriumsalz

ASK #13990

Chemical Abstract Service Nr. 10025-69-1

Molgewicht 225.6466

Bruttoformel Cl₂Sn

3. Bezeichnung Zinn()-chlorid-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1266; Ph.Eur.2008,6.0/1266; Ph.Eur.2002,4.00/1266

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 512 [Zinn(II)-chlorid-Dihydrat]

ASK #13991

Formelstamm C10-H15-N-O . C8-H8-O3

Molgewicht 317.3795

Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₄

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-[(2*RS*)-2-hydroxy-2-phenylacetat] (1:1)

3. Bezeichnung Ephedrin-(2-hydroxy-2-phenylacetat)

ASK #13992

Formelstamm (C18-H22-O6-S2)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 400.5096

Bruttoformel C₁₈H₂₄O₆S₂

2. Bezeichnung 2,6-Di-*tert*-butyl-naphthalin-1,7-disulfonsäure

ASK #13993

Formelstamm C9-H13-N-O . PSS-DVB ca.

Vorzugsbezeichnung Cathin-poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INNv.L44)

Zitat Bezeichnung 1 GLST

2. Bezeichnung (1*S*,2*S*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #13995

Formelstamm	C18-H23-N-O3 . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung	Dihydrocodein-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 -ol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #13996	
Formelstamm	C22-H23-N-O7 . PSS-DVB ca.
Vorzugsbezeichnung	Noscapin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-6,7-Dimethoxy-3-[(5 <i>R</i>)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5- <i>g</i>]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on-poly(diethenylbenzol-co-ethenylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i>)-6,7-Dimethoxy-3-[(5 <i>R</i>)-4-methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5- <i>g</i>]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #14007	
Chemical Abstract Service Nr.	118-44-5
Molgewicht	171.2383
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-naphthalin-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(Ethyl)(1-naphthyl)azan
ASK #14010	
Chemical Abstract Service Nr.	19230-81-0
Formelstamm	C4-H7-N3-O . Cl-H
Molgewicht	149.5788
Bruttoformel	C ₄ H ₈ ClN ₃ O
2. Bezeichnung	2-Imino-1-methylimidazolidin-4-on-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Creatininhydrochlorid
ASK #14011	
Chemical Abstract Service Nr.	33671-46-4
Molgewicht	318.8211
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ ClN ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Clotiazepam
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	GLI; GLST
2. Bezeichnung	5-(2-Chlorphenyl)-7-ethyl-1-methyl-1 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>e</i>][1,4]diazepin-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #14012	
Formelstamm	C27-H31-Cl-N2-O . 2 Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht 543.9533
Bruttoformel C₂₇H₃₃Cl₃N₂O
Vorzugsbezeichnung Chlorbenzoxamindihydrochlorid 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USM19.2048
2. Bezeichnung 1-[2-(2-Chlorbenzhydroxy)ethyl]-4-(2-methylbenzyl)piperazin-dihydrochlorid 2 H₂O

ASK #14013

Chemical Abstract Service Nr. 13825-74-6
Molgewicht 159.929
Bruttoformel O₅STi
2. Bezeichnung Oxo[sulfato(2-)-O,O']titan
3. Bezeichnung Titan()-oxid-sulfat
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8

ASK #14016

Chemical Abstract Service Nr. 71-50-1
Formelstamm (C2-H3-O2)⁻
Molgewicht 59.044
Bruttoformel C₂H₃O₂
2. Bezeichnung Acetat-Anion
3. Bezeichnung Acetat

ASK #14017

Chemical Abstract Service Nr. 113-21-3
Formelstamm (C3-H5-O3)⁻
Molgewicht 89.07
Bruttoformel C₃H₅O₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropanoat-anion
3. Bezeichnung 2-Hydroxypropanoat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Lactat; Milchsäure-Anion

ASK #14024

Chemical Abstract Service Nr. 74332-44-8
Formelstamm C9-H19-N . C14-H10-O4
Molgewicht 383.4807
Bruttoformel C₂₃H₂₉NO₄
Vorzugsbezeichnung Cyclopentaminhibenzat
International Nonproprietary Name INN.L1,v.L18
2. Bezeichnung 1-Cyclopentyl-N-methylpropan-2-amin-[2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat] (1:1)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(1-Cyclopentylpropan-2-yl)(methyl)azan-2-(4-hydroxybenzoyl)benzoat (1:1)

ASK #14025

Formelstamm 2(C20-H22-Cl-N) . C10-H8-O6-S2**Molgewicht** 911.9937**Bruttoformel** C₅₀H₅₂Cl₂N₂O₆S₂**2. Bezeichnung** 1-[4-(4-Chlorphenyl)-3-phenylbut-2-en-1-yl]pyrrolidin-naphthalin-1,5-disulfonat (2:1)**Zitat Bezeichnung 2** Gll

ASK #14027

3. Bezeichnung Clostridium botulinum, Typ C, Toxoid

ASK #14028

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ B, beta Toxoid

ASK #14030

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ C, beta Toxoid

ASK #14031

2. Bezeichnung Clostridium novyi, Toxoid

ASK #14032

2. Bezeichnung Clostridium haemolyticum, Toxoid

ASK #14044

Chemical Abstract Service Nr. 12439-96-2**Molgewicht** 253.0799**Bruttoformel** O₅SV**2. Bezeichnung** Oxo[sulfato(2-)-O]vanadium 5 H₂O**3. Bezeichnung** Vanadium()-oxid-sulfat 5 H₂O

ASK #14045

Chemical Abstract Service Nr. 323194-76-9**Formelstamm** (C4-H5-N-O4)²⁻ H⁺ Na⁺ . H2-O**Molgewicht** 173.0998**Bruttoformel** C₄H₆NNaO₄**Vorzugsbezeichnung** Natriumhydrogenaspartat 1 H₂O**International Nonproprietary Name** (INN.L41)**2. Bezeichnung** L-Asparaginsäure-Mononatriumsalz 1 H₂O

ASK #14046

Chemical Abstract Service Nr. 537-55-3**Formelstamm** (C11-H12-N-O4)⁻ H⁺**Molgewicht** 223.2252**Bruttoformel** C₁₁H₁₃NO₄**2. Bezeichnung** (2S)-2-Acetamido-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure**3. Bezeichnung** N-Acetyltyrosin (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym N-Acetyl-L-tyrosin; N-Acetyltyrosin

ASK #14047

Chemical Abstract Service Nr. 1953-02-2
Formelstamm (C₅-H₈-N-O₃-S)⁻ H⁺
Molgewicht 163.1949
Bruttoformel C₅H₉NO₃S
Vorzugsbezeichnung Tiopronin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung (2-Sulfanylpropanamido)essigsäure

ASK #14048

Chemical Abstract Service Nr. 128-13-2
Formelstamm (C₂₄-H₃₉-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 392.572
Bruttoformel C₂₄H₄₀O₄
2. Bezeichnung 3,7-Dihydroxy-5- α -cholan-24-säure
3. Bezeichnung Ursodesoxycholsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.7/1275; MAR27; DAC92; GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/1275; USMI9.9551; Ph.Eur.2002,4.00/1275
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Ursodeoxycholsäure

ASK #14049

Chemical Abstract Service Nr. 84-88-8
Formelstamm (C₉-H₆-N-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 225.2212
Bruttoformel C₉H₇NO₄S
2. Bezeichnung 8-Hydroxychinolin-5-sulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.4764

ASK #14055

Chemical Abstract Service Nr. 13445-63-1
Formelstamm C₂-H₆-N₂-O₃ . C₇-H₈-O₃-S
Molgewicht 278.2823
Bruttoformel C₉H₁₄N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung ltramintosilat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-Aminoethylnitrat-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #14059

Chemical Abstract Service Nr. 4450-94-6

Formelstamm (C6-H5-O7)³⁻ 2H⁺ (H4-N)⁺

Molgewicht 209.154

Bruttoformel C₆H₁₁NO₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Monoammoniumsalz

3. Bezeichnung Ammoniumdihydrogencitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-Monoammoniumsalz

ASK #14061

Chemical Abstract Service Nr. 18305-29-8

Formelstamm C₁₂-H₁₆-N₂ . Cl-H

Molgewicht 224.7298

Bruttoformel C₁₂H₁₇ClN₂

Vorzugsbezeichnung Fenproporexhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L7)

Zitat Bezeichnung 1 GLST

2. Bezeichnung (*RS*)-3-(1-Phenylpropan-2-ylamino)propannitril-hydrochlorid

ASK #14062

Chemical Abstract Service Nr. 49791-86-8

Formelstamm C₇-H₁₁-N₃-O₂ . Cl-H

Molgewicht 205.6421

Bruttoformel C₇H₁₂ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Ipronidazolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L9)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4933

2. Bezeichnung 1-Methyl-5-nitro-2-(propan-2-yl)-1*H*-imidazol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Isopropyl-1-methyl-5-nitroimidazol-hydrochlorid

ASK #14068

Chemical Abstract Service Nr. 15687-33-9

Molgewicht 393.5185

Bruttoformel C₂₅H₃₁NO₃

Vorzugsbezeichnung Metindizat

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung [2-(1-Methyloctahydro-1*H*-indol-3-yl)ethyl](2-hydroxy-2,2-diphenylacetat)

ASK #14069

Chemical Abstract Service Nr. 574-64-1

Formelstamm (C32-H19-N6-O15-S5)5⁻ 5Na⁺
Molgewicht 1002.7983
Bruttoformel C₃₂H₁₉N₆Na₅O₁₅S₅
2. Bezeichnung 4,4'-[(3-Sulfo[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis(diazendiyl)]bis(3-aminonaphthalin-2,7-disulfonsäure)-Pentanatriumsalz
3. Bezeichnung Trypanrot
Zitat Bezeichnung 3 USMI10

ASK #14070

Chemical Abstract Service Nr. 3380-34-5
Molgewicht 289.5418
Bruttoformel C₁₂H₇Cl₃O₂
Vorzugsbezeichnung Triclosan
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GII; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung 5-Chlor-2-(2,4-dichlorphenoxy)phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cloxifenol

ASK #14071

Chemical Abstract Service Nr. 58-90-2
Molgewicht 231.8915
Bruttoformel C₆H₂Cl₄O
2. Bezeichnung 2,3,4,6-Tetrachlorphenol

ASK #14074

Chemical Abstract Service Nr. 34758-84-4
Formelstamm C23-H32-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht 457.4337
Bruttoformel C₂₃H₃₄Cl₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Zipeproldihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII; USMI10; GLST
2. Bezeichnung 1-Methoxy-3-[4-(2-methoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-1-phenylpropan-2-ol-dihydrochlorid

ASK #14075

Chemical Abstract Service Nr. 34758-83-3
Molgewicht 384.5118
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Zipeprol
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; GLST

2. Bezeichnung 1-Methoxy-3-[4-(2-methoxy-2-phenylethyl)piperazin-1-yl]-1-phenylpropan-2-ol
ASK #14076

Chemical Abstract Service Nr. 5581-45-3

Formelstamm C₁₄H₂₂ClN₃O₂ · 2 Cl-H · H₂O

Molgewicht 390.7335

Bruttoformel C₁₄H₂₄Cl₃N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Metoclopramidhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-hydrochlorid (1:2) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Metoclopramidhydrochlorid-Monohydrat; Metoclopramid-Dihydrochlorid-Monohydrat; 4-amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamiddihydrochloridhydrat; Metoclopramidhydrochlorid "; 4-Amino-5-chlor-N-(2-diethylaminoethyl)-o-anisamid-dihydrochlorid 1 HO; Metoclopramidhydrochlorid-1-Wasser

ASK #14082

Formelstamm 2(C₂₆H₄₂N₂O₆)⁻ Mg²⁺

Molgewicht 953.5346

Bruttoformel C₅₂H₈₄MgN₂O₁₂

2. Bezeichnung N-(3,7,12-Trihydroxy-24-oxo-5- α -cholan-24-yl)glycin-Magnesiumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Glycocholsäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #14084

Chemical Abstract Service Nr. 3943-74-6

Molgewicht 182.1733

Bruttoformel C₉H₁₀O₄

2. Bezeichnung Methyl(4-hydroxy-3-methoxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methylvanillat

ASK #14085

Formelstamm (C₁₀H₁₃AsO₄)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 296.1271

Bruttoformel C₁₀H₁₄AsNaO₄

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-5-isopropyl-2-methylphenylarsonsäure-Mononatriumsalz

ASK #14086

Chemical Abstract Service Nr. 131-52-2

Formelstamm (C₆Cl₅O)⁻ Na⁺

Molgewicht 288.3184

Bruttoformel C₆Cl₅NaO

2. Bezeichnung Pentachlorphenol-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.6901; MAR28

ASK #14089

Formelstamm 2(C₁₉H₁₉N₁O₄) . Ce-Cl₃

Molgewicht 819.1876

Bruttoformel C₃₈H₃₈CeCl₃NO₄

2. Bezeichnung 7-Hydroxy-8-[[[(2-hydroxyethyl)(methyl)amino]methyl]-2-phenyl-4*H*-chromen-4-on - Cer()-chlorid (2:1)

ASK #14090

Chemical Abstract Service Nr. 31641-88-0

Formelstamm (C₇H₉N₁O₅)²⁻ Ca²⁺

Molgewicht 227.2281

Bruttoformel C₇H₉CaNO₅

2. Bezeichnung Calcium-(*N*-acetyl-L-glutamat)

3. Bezeichnung *N*-Acetyl-L-glutaminsäure-Calciumsalz

ASK #14093

Molgewicht 344.2377

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₆O₈

Vorzugsbezeichnung Diprophyllindinitrat(Diester)

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 3-(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-yl)propan-1,2-diyldinitrat

ASK #14097

Molgewicht 843.2216

Bruttoformel C₂₅H₄₆O₆

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di)acetatmonostearat

ASK #14105

Chemical Abstract Service Nr. 13986-24-8

Formelstamm Zn²⁺ (O₄-S)⁻ . 6 H₂O

Molgewicht 269.5343

Bruttoformel O₄SZn

3. Bezeichnung Zinksulfat-Hexahydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.03/1683; Ph.Eur.2005,5.0/1683; Ph.Eur.2008,6.0/1683

ASK #14179

Chemical Abstract Service Nr. 95912-87-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 540-10-3

Molgewicht 480.8494

Bruttoformel C₃₂H₆₄O₂

2. Bezeichnung Alkyl(C₁₄-C₁₈)(dodecanoat/tetradecanoat/palmitat/stearat)

3. Bezeichnung Cetylpalmitat (Ph.Eur.)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

Cetylpalmitat

ASK #14222

Chemical Abstract Service Nr. 14426-20-1
Formelstamm C6-H15-N-O . Cl-H
Molgewicht 153.6503
Bruttoformel C₆H₁₆ClNO
2. Bezeichnung 2-(Diethylamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #14237

Chemical Abstract Service Nr. 12135-76-1
Molgewicht 68.1419
Bruttoformel H₈N₂S
2. Bezeichnung Ammoniumsulfid
Zitat Bezeichnung 2 ARC117; USMI9.587; GII

ASK #14261

Chemical Abstract Service Nr. 39365-88-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 124633-45-0
Formelstamm (a+b+c+d)2K+ a(S)2⁻ b[(S)x]2⁻ c(O3-S2)2⁻ d(O4-S)2⁻
Molgewicht 300.586
Bruttoformel K₄O₃S₃
2. Bezeichnung Dikaliumsulfid-Dikaliumpolysulfide-Dikaliumthiosulfat-Dikaliumsulfat-Gemisch mit weiteren Nebenprodukten, hergestellt durch Schmelzen von Schwefel mit Kaliumcarbonat (1:2 m/m) bei ca. 250 °C unter Luftausschluss
3. Bezeichnung Schwefelleber
Zitat Bezeichnung 3 MAR2013; DAB6; Hager2012
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Geschwefelte Pottasche; Schweflige Pottasche; Pottasche-Schwefelleber; Schwefel-Leber; Kalischwefelleber

ASK #14262

Chemical Abstract Service Nr. 25038-54-4
Formelstamm (C6-H11-N-O)n
2. Bezeichnung Poly[imino(1-oxohexamethylen)]
3. Bezeichnung Poly(-caprolactam)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Perlon 6; Polyamid-6; Nylon 6

ASK #14265

Formelstamm C10-H15-N-O . C12-H14-N2-O3
Molgewicht 399.4834
Bruttoformel C₂₂H₂₉N₃O₄

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol - [5-(Cyclopent-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion] (1:1)

3. Bezeichnung Ephedrin - [5-(Cyclopent-2-en-1-yl)-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Cyclopentobarbital(-)-Ephedrin (1:1); (-)-Ephedrin-[5-allyl-5-(cyclopent-2-enyl)barbiturat]

ASK #14279

Chemical Abstract Service Nr. 1045-21-2

Formelstamm C₂₀-H₃₁-N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 369.926

Bruttoformel C₂₀H₃₂ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Pentoxyverinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung [2-(2-Diethylaminoethoxy)ethyl](1-phenylcyclopentancarboxylat)-hydrochlorid

ASK #14283

Chemical Abstract Service Nr. 1314-41-6

Molgewicht 685.5976

Bruttoformel O₄Pb₃

2. Bezeichnung Blei()-orthoplumbat()

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Mennige

ASK #14284

Chemical Abstract Service Nr. 7440-31-5

Molgewicht 118.71

Bruttoformel Sn

2. Bezeichnung Zinn

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; ROMP7; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; HAB34; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Zinn, elementar

ASK #14285

Chemical Abstract Service Nr. 7440-66-6

Molgewicht 65.38

Bruttoformel Zn

2. Bezeichnung Zink

Zitat Bezeichnung 2 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; Ph.Eur.2014; ROMP8; DAB1998R; USMI10; HAB34

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Zink, elementar

ASK #14286

Chemical Abstract Service Nr. 138-91-0

Molgewicht 165.2322
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO
2. Bezeichnung (E)-[4-(Prop-1-en-2-yl)cyclohex-1-en-1-yl]methylidenhydroxylamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Perillaldehydoxim

ASK #14300

Chemical Abstract Service Nr. 18962-61-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2068-80-6
Formelstamm 2(C₄-H₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺ Mg²⁺
Molgewicht 288.4945
Bruttoformel C₈H₁₂MgN₂O₈
Vorzugsbezeichnung Magnesiumbis(hydrogenaspartat)
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #14301

Chemical Abstract Service Nr. 34580-13-7
Molgewicht 309.4253
Bruttoformel C₁₉H₁₉NOS
Vorzugsbezeichnung Ketotifen
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung 4-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-4*H*-benzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-10(9*H*)-on

ASK #14311

Chemical Abstract Service Nr. 9005-22-5
2. Bezeichnung Cellulosepoly(hydrogensulfat)-Natriumsalz
3. Bezeichnung Cellulosepoly(hydrogensulfat)-Natrium

ASK #14312

Molgewicht 203.1974
Bruttoformel C₁₀H₉N₃O₂
2. Bezeichnung 2-Isonicotinoyl-5-methyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on

ASK #14316

Formelstamm C₉-H₁₉-N . H₃-N-O₃-S
Molgewicht 238.3476
Bruttoformel C₉H₂₂N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Isomethepten(amidosulfat)
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung *N*,6-Dimethylhept-5-en-2-amin-amidosulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	(Methyl)(6-methylhept-5-en-2-yl)azan-amidosulfat (1:1)
ASK #14317		
	Chemical Abstract Service Nr.	9011-14-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	115165-76-9; 1182269-95-9; 131463-02-0; 1354782-14-1; 141911-57-1; 155197-46-9; 176366-03-3; 203665-52-5; 281223-34-5; 303190-69-4; 41354-83-0; 487021-47-6; 53637-32-4; 57455-95-5; 69071-17-6; 78590-85-9; 88813-80-3; 890935-37-2; 9011-73-8; 98825-30-0
	Formelstamm	(C5-H8-O2)n
	2. Bezeichnung	Poly[methyl(2-methylprop-2-enoat)]
	3. Bezeichnung	Poly(methylmethacrylat)
	Zitat Bezeichnung 3	GII; ROMP7; Janistyn78,I
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Polymethylmethacrylat Homopolymer; PMMA; Polymethacrylsäuremethylester; Poly[1-(methoxycarbonyl)-1-methylethylen]; Polymethylmethacrylat; Methylmethacrylat-Homopolymer
ASK #14319		
	Chemical Abstract Service Nr.	80-62-6
	Molgewicht	100.1158
	Bruttoformel	C ₅ H ₈ O ₂
	2. Bezeichnung	Methyl(2-methylprop-2-enoat)
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	3. Bezeichnung	Methylmethacrylat
	Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0-9.8(2002-2019)R; ChemSpider; DAB1998R
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Methyl(2-methylpropenoat)
ASK #14320		
	Chemical Abstract Service Nr.	97-88-1
	Molgewicht	142.1956
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ O ₂
	2. Bezeichnung	Butyl(2-methylprop-2-enoat)
	3. Bezeichnung	Butylmethacrylat
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1997R-2003R
ASK #14339		
	Formelstamm	C19-H23-N-O . PSS-DVB ca.
	Vorzugsbezeichnung	Diphenylpyralin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	4-Diphenylmethoxy-1-methylpiperidin-poly(diethenylbenzol-co-ethenylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Benzhydroxy-1-methylpiperidin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #14341		
	Chemical Abstract Service Nr.	10163-15-2

Molgewicht 143.9499
Bruttoformel $\text{FNa}_2\text{O}_3\text{P}$
2. Bezeichnung Dinatriumfluorophosphat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natriumfluorophosphat

ASK #14387

Chemical Abstract Service Nr. 508-36-1
Formelstamm $(\text{C}_{10}\text{-H}_{14}\text{-O}_4)_2^- 2\text{Na}^+$
Molgewicht 244.1953
Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{Na}_2\text{O}_4$
2. Bezeichnung (*RS,SR*)-1,2,2-Trimethylcyclopentan-1,3-dicarbonsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Dinatriumcamphorat

ASK #14417

Chemical Abstract Service Nr. 1319-46-6
Molgewicht 775.6325
Bruttoformel $\text{C}_2\text{H}_2\text{O}_8\text{Pb}_3$
2. Bezeichnung Triblei()-dicarbonat-dihydroxid
3. Bezeichnung Basisches Bleicarbonat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Bleicarbonat, basisch

ASK #14423

Chemical Abstract Service Nr. 55049-48-4
Formelstamm $5(\text{C}_6\text{-H}_5\text{-O}_7)_3^- 3\text{H}^+ 6\text{K}^+ 6\text{Na}^+$
Molgewicht 1321.0507
Bruttoformel $\text{C}_{30}\text{H}_{28}\text{K}_6\text{Na}_6\text{O}_{35}$
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Kalium-Natrium-Salz (5:6:6)
3. Bezeichnung Kalium-natrium-hydrogen-citrat (6:6:3:5)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Hexokalium-hexanatrium-trihydrogenpentacitrat

ASK #14439

Chemical Abstract Service Nr. 14007-23-9
Formelstamm $2(\text{C}_7\text{-H}_8\text{-N}_4\text{-O}_2) \cdot \text{C}_8\text{-H}_{10}\text{-N}_6$
Molgewicht 550.5332
Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{26}\text{N}_{14}\text{O}_4$
Vorzugsbezeichnung Theophyllin - Dihydralazin (2:1)
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion - Phthalazin-1,4-diylidihydrazin (2:1)

ASK #14440

2. Bezeichnung Vaccinium-myrtillus-Anthocyane aus den Früchten

3. Bezeichnung Anthocyane aus Heidelbeeren

Zitat Bezeichnung 3 E163

ASK #14444

Chemical Abstract Service Nr. 34973-08-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 66036-44-0

Formelstamm C55-H75-N17-O13 . x C2-H4-O2

Vorzugsbezeichnung Gonadorelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosylglycyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-acetat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Gonadorelinacetat (Ph.Eur.); Gonadorelinacetat

ASK #14449

Chemical Abstract Service Nr. 3448-14-4

Formelstamm C19-H18-O7 . C4-H9-N-O

Molgewicht 445.4624

Bruttoformel C₂₃H₂₇NO₈

Vorzugsbezeichnung Benfurodilhemisuccinat-Morpholin

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung *rac*-{(1*R*)-1-[3-Methyl-5-(5-oxo-2,5-dihydrofuran-3-yl)-1-benzofuran-2-yl]ethyl}hydrogenbutandioat-Morpholinsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {1-[3-Methyl-5-(5-oxo-2,5-dihydro-3-furyl)-1-benzofuran-2-yl]ethyl}hydrogensuccinat-Morpholinsalz (1:1)

ASK #14486

Chemical Abstract Service Nr. 1344-08-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12439-17-7; 37301-04-5; 9071-94-7

Formelstamm 2Na⁺ [(S)_x]²⁻, x = 1, 2, 3, 4, 5, 6, ...

Molgewicht 57.071

Bruttoformel H₂NaS

2. Bezeichnung Dinatriumsulfid, Dinatriumdisulfid, Dinatriumtrisulfid, Dinatriumtetrasulfid, Dinatriumpentasulfid, Dinatriumhexasulfid und höhere Dinatriumpolysulfide, Gemisch

3. Bezeichnung Natriumpolysulfide

Zitat Bezeichnung 3 IGS; GESTIS; EINECS; ROMP2013

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Natriumsulfid (Na(S)); Natriumpolysulfid

ASK #14493

Chemical Abstract Service Nr. 97-90-5

Molgewicht 198.2158

Bruttoformel C₁₀H₁₄O₄
2. Bezeichnung (Ethan-1,2-diyl)bis(2-methylpropenoat)
3. Bezeichnung Ethylendimethacrylat

ASK #14494

Chemical Abstract Service Nr. 123-31-9

Molgewicht 110.1106

Bruttoformel C₆H₆O₂

2. Bezeichnung Benzol-1,4-diol

3. Bezeichnung Hydrochinon

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAC2004,2005; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.4705; DAC2004R; MAR28

ASK #14495

Formelstamm 2(C₆-H₅-O₂-S)⁻ Ca²⁺

Molgewicht 322.4134

Bruttoformel C₁₂H₁₀CaO₄S₂

2. Bezeichnung Benzolsulfinsäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calciumbenzolsulfinat

ASK #14496

Chemical Abstract Service Nr. 79-41-4

Formelstamm (C₄-H₅-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 86.0892

Bruttoformel C₄H₆O₂

2. Bezeichnung 2-Methylprop-2-ensäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Methacrylsäure

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2020; EAB3.0-10.0(1997-2020)R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym alpha-Methylacrylsäure; MAA; 2-Methylpropensäure

ASK #14507

Chemical Abstract Service Nr. 123-42-2

Molgewicht 116.1583

Bruttoformel C₆H₁₂O₂

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-4-methylpentan-2-on

ASK #14509

Chemical Abstract Service Nr. 35727-72-1

Formelstamm (C₁₃-H₁₁-Cl-N-O₂-S)⁻ H⁺

Molgewicht 281.7579

Bruttoformel C₁₃H₁₂ClNO₂S

Vorzugsbezeichnung Ontianil
International Nonproprietary Name INN.L14
2. Bezeichnung *N*-(4-Chlorphenyl)-2,6-dioxocyclohexan-1-carbothioamid
ASK #14526
Chemical Abstract Service Nr. 15191-80-7
Molgewicht 301.0353
Bruttoformel Cu₂O₇P₂
2. Bezeichnung Diphosphorsäure-Kupfer()-Salz (1:2)
3. Bezeichnung Kupfer()-diphosphat
Zitat Bezeichnung 3 E450

ASK #14527
Chemical Abstract Service Nr. 40180-04-9
Formelstamm (C13-H7-Cl2-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 331.1712
Bruttoformel C₁₃H₈Cl₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Tienilsäure
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII
2. Bezeichnung [2,3-Dichlor-4-(thiophen-2-carbonyl)phenoxy]essigsäure

ASK #14532
2. Bezeichnung Sanguisorba-officinalis-Wurzel
3. Bezeichnung Große Wiesenknopfwurzel
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.1/2385

ASK #14559
Chemical Abstract Service Nr. 68425-44-5
2. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxyethyl)cocofettsäureamid-poly(oxyethylen)-x

ASK #14576
Chemical Abstract Service Nr. 125-46-2
Formelstamm (C18-H15-O7)⁻ H⁺
Molgewicht 344.3154
Bruttoformel C₁₈H₁₆O₇
2. Bezeichnung 2,6-Diacetyl-7,9-dihydroxy-8,9b-dimethyldibenzofuran-1,3(2*H*,9*bH*)-dion
3. Bezeichnung Usninsäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; MAR28; KARRER1802

ASK #14623
Chemical Abstract Service Nr. 51703-64-1
Molgewicht 498.6509
Bruttoformel C₃₀H₄₂O₆

Vorzugsbezeichnung Methylprednisolon-21-cipionat

International Nonproprietary Name INN.L4,v.L18

2. Bezeichnung 11 β ,17-Dihydroxy-6 α -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(3-cyclopentylpropanoat)

ASK #14633

Chemical Abstract Service Nr. 629-82-3

Molgewicht 242.4406

Bruttoformel C₁₆H₃₄O

2. Bezeichnung 1,1'-Oxydioctan

3. Bezeichnung Dioctylether

ASK #14644

Formelstamm 2(C8-H17-N-O2-S) . C4-H4-O4

Molgewicht 498.6543

Bruttoformel C₂₀H₃₈N₂O₈S₂

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)-DL-methioninat-fumarat (2:1)

ASK #14645

Chemical Abstract Service Nr. 10022-66-9

Molgewicht 368.4548

Bruttoformel K₂O₄Os

2. Bezeichnung Osmium()-säure-Dikaliumsalz 2 H₂O

3. Bezeichnung Kaliumosmat() 2 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USM19.7436

ASK #14758

2. Bezeichnung Bos-taurus-Serum

3. Bezeichnung Rinderserum

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.4/2262; Ph.Eur.2008,6.0/2262

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Serum vom Rind

ASK #14871

Chemical Abstract Service Nr. 1313-27-5

Molgewicht 143.9582

Bruttoformel MoO₃

2. Bezeichnung Molybdäntrioxid

Zitat Bezeichnung 2 USM19.6072

3. Bezeichnung Molybdän()-oxid

Zitat Bezeichnung 3 ROMP8

ASK #14976

Formelstamm C19-H21-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 363.8353

Bruttoformel C₁₉H₂₂ClNO₄

2. Bezeichnung (S)-1,10-Dimethoxy-6-methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4*H*-dibenzo[*de,g*]chinolin-2,9-diol-hydrochlorid

3. Bezeichnung Boldinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1339

ASK #14979

Chemical Abstract Service Nr. 12046-04-7

Formelstamm [B5-H4-O10]⁻ (H4-N)⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 272.1498

Bruttoformel B₅H₈NO₁₀

2. Bezeichnung Ammoniumpentaborat 2 H₂O

ASK #15002

Chemical Abstract Service Nr. 7440-36-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 117011-47-9; 73063-67-9

Molgewicht 121.76

Bruttoformel Sb

2. Bezeichnung Antimon

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; ROMP9

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Antimon, elementar

ASK #15047

Chemical Abstract Service Nr. 77-58-7

Formelstamm [(C4-H9)2Sn]2+ 2(C12-H23-O2)⁻

Molgewicht 631.5582

Bruttoformel C₃₂H₆₄O₄Sn

2. Bezeichnung Dibutylzinn()-didodecanoat

ASK #15096

Chemical Abstract Service Nr. 9027-65-0

2. Bezeichnung Acyl-CoA:(Acceptor)-2,3-Oxidoreductase

3. Bezeichnung Acyl-CoA-Dehydrogenase

Zitat Bezeichnung 3 EC1.3.99.3

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Acyldehydrogenase

ASK #15103

Chemical Abstract Service Nr. 328-50-7

Formelstamm (C5-H4-O5)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 146.0981

Bruttoformel C₅H₆O₅

2. Bezeichnung 2-Oxopentandisäure
Zitat Bezeichnung 2 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Oxoglutarsäure

ASK #15133

Chemical Abstract Service Nr. 72144-90-2
Formelstamm (C16-H20-N2-O5)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 322.3563
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₅
2. Bezeichnung [(Acetyl)(2,6-diethylphenyl)hydrazin-1,1-diy]diessigsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [2-Acetyl-2-(2,6-diethylphenyl)diazan-1,1-diy]diessigsäure; [(Acetyl)(2,6-diethylphenyl)hydrazono]diessigsäure

ASK #15134

Chemical Abstract Service Nr. 304-55-2
Formelstamm (C4-H4-O4-S2)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 182.218
Bruttoformel C₄H₆O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Succimer
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USAN
2. Bezeichnung (2*R*,3*S*)-2,3-Bis(sulfanyl)butandisäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R,S)-2,3-Bis(sulfanyl)bernsteinsäure

ASK #15135

Chemical Abstract Service Nr. 7783-47-3
Molgewicht 156.7068
Bruttoformel F₂Sn
2. Bezeichnung Zinn()-fluorid
Zitat Bezeichnung 2 ROMP7

ASK #15136

Chemical Abstract Service Nr. 1984-15-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 63347-66-0
Formelstamm (C-H2-O6-P2)4⁻ 4H⁺
Molgewicht 176.0023
Bruttoformel CH₆O₆P₂
Vorzugsbezeichnung Medronsäure
International Nonproprietary Name INNv.L39

Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Methylenbis(phosphonsäure)
ASK #15149	
Chemical Abstract Service Nr.	534-26-9
Molgewicht	84.1197
Bruttoformel	C ₄ H ₈ N ₂
2. Bezeichnung	2-Methyl-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Methyl-2-imidazolin; 4,5-Dihydro-2-methylimidazol; 2-Methyl-1-imidazolin; Lysidin; 2-Methyl-4,5-dihydroimidazol
ASK #15153	
Chemical Abstract Service Nr.	36330-85-5
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	254.2806
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fenbufen
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USAN; Phpa.7.3(1995); EP3.1.4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1998-2018); EAB3.1.4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1998-2018)/1209; MAR28; BP1995-2020; GII
2. Bezeichnung	4-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-4-oxobutansäure
ASK #15154	
Chemical Abstract Service Nr.	36531-26-7
Molgewicht	216.2789
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Oxantel
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	3-[(<i>E</i>)-2-(1-Methyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)ethenyl]phenol
ASK #15155	
Chemical Abstract Service Nr.	68813-55-8
Formelstamm	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O . C ₂₃ H ₁₆ O ₆
Molgewicht	604.6485
Bruttoformel	C ₃₆ H ₃₂ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Oxantelemonat
International Nonproprietary Name	INN.L14,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-3-[2-(1-Methyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)ethenyl]phenol-[4,4'-methylenebis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)
ASK #15156	
Chemical Abstract Service Nr.	9001-66-5
2. Bezeichnung	Amin:Oxygen-Oxidoreductase (desaminierend) (Flavin enthaltend)

3. Bezeichnung Amin-Oxidase (Flavin enthaltend)
Zitat Bezeichnung 3 EC1.4.3.4
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Adrenalin-Oxidase; Tyramin-Oxidase; Monoaminoxidase

ASK #15157

Chemical Abstract Service Nr. 9002-10-2
Molgewicht 58400
2. Bezeichnung Monophenol,L-Dopa:Oxygen-Oxidoreductase
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.9492
3. Bezeichnung Monophenol-Monooxygenase
Zitat Bezeichnung 3 EC1.14.18.1
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Phenolase; Tyrosinase; Cresolase; Monophenol-Oxidase

ASK #15158

2. Bezeichnung Thiol:Oxygen-Oxidoreductase
3. Bezeichnung Thiol-Oxidase
Zitat Bezeichnung 3 EC1.8.3.2

ASK #15159

Chemical Abstract Service Nr. 9000-81-1
Molgewicht 129000
2. Bezeichnung Acetylcholin-Acetylhydrolase
3. Bezeichnung Acetylcholinesterase
Zitat Bezeichnung 3 EC3.1.1.7

ASK #15160

Chemical Abstract Service Nr. 9012-39-9
2. Bezeichnung ATP:Sulfat-Adenyltransferase
3. Bezeichnung Sulfat-Adenyltransferase
Zitat Bezeichnung 3 EC2.7.7.4
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym ATP-sulphurylase; Sulfurylase

ASK #15161

2. Bezeichnung 3'-Phosphoadenylylsulfat:Chondroitin-4'-Sulfotransferase
3. Bezeichnung Chondroitin-4-Sulfotransferase
Zitat Bezeichnung 3 EC2.8.2.5

ASK #15179

Chemical Abstract Service Nr. 1069-55-2
Molgewicht 153.1784
Bruttoformel C₈H₁₁NO₂

Vorzugsbezeichnung Bucrilat
International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung (2-Methylpropyl)(2-cyanprop-2-enoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isobutyl(2-cyanacrylat)

ASK #15180
Chemical Abstract Service Nr. 9002-84-0
Formelstamm (C2-F4)n
2. Bezeichnung Poly(tetrafluorethylen)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Polytef; Polytetrafluorethylen; PFPE; Poly(difluormethylen); Perfluorpolyethylen; PTFE

ASK #15256
Chemical Abstract Service Nr. 22760-18-5
Molgewicht 278.3483
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₂O
Vorzugsbezeichnung Proquazon
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 Gil
2. Bezeichnung 7-Methyl-4-phenyl-1-(propan-2-yl)chinazolin-2(1*H*)-on

ASK #15257
Chemical Abstract Service Nr. 53808-87-0
Molgewicht 334.3703
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Tetroxoprim
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 Gil; MAR28; USAN
2. Bezeichnung 5-[[3,5-Dimethoxy-4-(2-methoxyethoxy)phenyl]methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-[3,5-Dimethoxy-4-(2-methoxyethoxy)benzyl]pyrimidin-2,4-diylobis(azan)

ASK #15258
Chemical Abstract Service Nr. 83-79-4
Molgewicht 394.4172
Bruttoformel C₂₃H₂₂O₆
2. Bezeichnung (2*R*,6*aS*,12*aS*)-8,9-Dimethoxy-2-(prop-1-en-2-yl)-1,2,12,12a-tetrahydrochromeno[3,4-*b*]furo[2,3-*h*]chromen-6(6*aH*)-on
3. Bezeichnung Rotenon
Zitat Bezeichnung 3 MAR27; USMI9.8031

ASK #15259

Chemical Abstract Service Nr. 23560-59-0
Molgewicht 250.6159
Bruttoformel C₉H₁₂ClO₄P
2. Bezeichnung (7-Chlorbicyclo[3.2.0]hepta-2,6-dien-6-yl)dimethylphosphat
3. Bezeichnung Heptenophos
Zitat Bezeichnung 3 ISO; MAR28; USMI10; GII

ASK #15260

Chemical Abstract Service Nr. 13411-16-0
Molgewicht 246.2188
Bruttoformel C₁₂H₁₀N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Nifurpirinol
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI9.6361
2. Bezeichnung {6-[2-(5-Nitrofuranyl)ethenyl]pyridin-2-yl}methanol

ASK #15263

Chemical Abstract Service Nr. 52357-17-2
Molgewicht 244.7179
Bruttoformel C₁₁H₁₇ClN₂O₂
2. Bezeichnung 6-Chlor-3,5-diethyl-1-propylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #15264

Chemical Abstract Service Nr. 64019-93-8
Formelstamm C19-H29-N-O5 . Cl-H
Molgewicht 387.8982
Bruttoformel C₁₉H₃₀ClNO₅
Vorzugsbezeichnung Dipivefrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 EAB5.0+5,6.0,7.0,8.0,9.0(2005-2018)/1719
2. Bezeichnung *rac*-{4-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}bis(2,2-dimethylpropanoat)-hydrochlorid

ASK #15280

Chemical Abstract Service Nr. 91-17-8
Molgewicht 138.2499
Bruttoformel C₁₀H₁₈
2. Bezeichnung Decahydronaphthalin
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Decalin; Perhydronaphthalin; Dekalin

ASK #15281

Chemical Abstract Service Nr. 7718-98-1
Molgewicht 157.3005
Bruttoformel Cl_3V
2. Bezeichnung Vanadium()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2 Romp8

ASK #15286

Chemical Abstract Service Nr. 10294-41-4
Molgewicht 434.2224
Bruttoformel CeN_3O_9
2. Bezeichnung Cer()-nitrat 6 H_2O
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI9.1956

ASK #15287

Chemical Abstract Service Nr. 10108-73-3
Molgewicht 326.1307
Bruttoformel CeN_3O_9
2. Bezeichnung Cer()-nitrat
Zitat Bezeichnung 2 MAR29; USMI11

ASK #15290

Chemical Abstract Service Nr. 18917-89-0
Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)^- \text{Mg}^{2+}$
Molgewicht 298.5306
Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{MgO}_6$
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #15291

Chemical Abstract Service Nr. 551-37-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 18917-95-8
Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)^- \text{Mg}^{2+} \cdot 4 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 370.5917
Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{MgO}_6$
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-Magnesiumsalz (2:1) 4 H_2O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Magnesiumbis(2-hydroxybenzoat) 4 HO

ASK #15295

Chemical Abstract Service Nr. 17316-67-5
Formelstamm $(\text{C}_7\text{H}_{17}\text{N}\text{O}_2\text{P})^- \text{H}^+$
Molgewicht 179.1971
Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_{18}\text{NO}_2\text{P}$

Vorzugsbezeichnung Butafosfan

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung [2-(Butylamino)propan-2-yl]phosphinsäure

ASK #15303

Chemical Abstract Service Nr. 7788-99-0

Molgewicht 499.403

Bruttoformel CrKO_8S_2

2. Bezeichnung Chrom()-kaliumsulfat 12 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Chromalaun

ASK #15304

Chemical Abstract Service Nr. 6004-24-6

Formelstamm (C21-H38-N)+ Cl⁻ · H₂O

Molgewicht 358.0014

Bruttoformel C₂₁H₃₈ClN

2. Bezeichnung 1-Hexadecylpyridin-1-iumchlorid 1 H₂O

3. Bezeichnung Cetylpyridiniumchlorid (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 Cetylpyridiniumchlorid 1 H(2)O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Cetylpyridiniumchlorid ' ; Cetylpyridiniumchlorid 1 HO

ASK #15306

Chemical Abstract Service Nr. 1330-47-8

Formelstamm (C7-H6-Cl-O)⁻ Na⁺

Molgewicht 164.5647

Bruttoformel C₇H₆ClNaO

Vorzugsbezeichnung Chlorocresol-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 4-Chlor-3-methylphenol-Natriumsalz

ASK #15323

Chemical Abstract Service Nr. 135-14-8

Formelstamm (C21-H20-N4-O)2+ 2(C-H3-O4-S)⁻

Molgewicht 566.6039

Bruttoformel C₂₃H₂₆N₄O₉S₂

2. Bezeichnung 6,6'-Carbonylbis(azandiyl)bis[1-methylchinolinium(methylsulfat)]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Chinuridinmethylsulfat; 6,6'-Ureylebis[1-methylchinolinium(methylsulfat)]

ASK #15324

Chemical Abstract Service Nr. 6018-31-1

Formelstamm (C₂-H₂-As-O₅)³⁻ H⁺ 2Na⁺ . H₂-O

Molgewicht 245.9586

Bruttoformel C₂H₃AsNa₂O₅

2. Bezeichnung Dinatriumarsonoacetat 1 H₂O

3. Bezeichnung Arsonoessigsäure-Dinatriumsalz 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.839

ASK #15325

Chemical Abstract Service Nr. 3568-24-9

Molgewicht 340.4824

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂OS

2. Bezeichnung 1-[10-[3-(Dimethylamino)propyl]-10*H*-phenothiazin-2-yl]propan-1-on

ASK #15326

Chemical Abstract Service Nr. 14796-43-1

Formelstamm C₂₀-H₂₄-N₂-O-S . H₃-O₄-P

Molgewicht 438.4775

Bruttoformel C₂₀H₂₇N₂O₅PS

2. Bezeichnung 1-[10-(3-Dimethylaminopropyl)-10*H*-phenothiazin-2-yl]propan-1-on-phosphat (1:1)

ASK #15327

Chemical Abstract Service Nr. 90-01-7

Molgewicht 124.1372

Bruttoformel C₇H₈O₂

2. Bezeichnung 2-(Hydroxymethyl)phenol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Hydroxybenzylalkohol; Salicylalkohol

ASK #15328

Formelstamm C₄-H₁₀-N₂ . C₇-H₁₂-O₆

Molgewicht 278.3022

Bruttoformel C₁₁H₂₂N₂O₆

2. Bezeichnung (1*R*,3*R*,4*S*,5*R*)-1,3,4,5-Tetrahydrocyclohexan-1-carbonsäure-Piperazinsalz (1:1)

3. Bezeichnung Piperazinchinat

ASK #15329

Formelstamm C₄-H₈-N₂ . C₄-H₆-O₆

Molgewicht 234.2066

Bruttoformel C₈H₁₄N₂O₆

2. Bezeichnung 2-Methyl-4,5-dihydroimidazol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #15331

Chemical Abstract Service Nr.

630-55-7

Formelstamm 2(C6-H12-N4) . C10-H16-O4
Molgewicht 480.6042
Bruttoformel C₂₂H₄₀N₈O₄
Vorzugsbezeichnung Methenaminhemi[(+)-camphorat]
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 1,3,5,7-Tetraazaadamantan-(1*R*,3*S*)-1,2,2-trimethylcyclopentan-1,3-dicarboxylat (2:1)

ASK #15332

Formelstamm C10-H15-N-O . C5-H8-O3
Molgewicht 281.3474
Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₄
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-4-oxopentanoat (1:1)
3. Bezeichnung Ephedrin(4-oxopentanoat)

ASK #15339

Chemical Abstract Service Nr. 14932-42-4
Molgewicht 132.9059
Bruttoformel Xe
Vorzugsbezeichnung Xenon (¹³³Xe)
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung (¹³³Xe)Xenon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Xenon-133

ASK #15340

Chemical Abstract Service Nr. 7790-26-3
Formelstamm (131)I-Na
Molgewicht 153.8959
Bruttoformel INa
Vorzugsbezeichnung Natriumiodid (¹³¹I)
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung Natrium(¹³¹I)iodid
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natriumradioiodid ((131)I)

ASK #15341

Chemical Abstract Service Nr. 881-17-4
Formelstamm (C9-H7-(131)I-N-O3)⁻ Na⁺

Molgewicht	331.0527
Bruttoformel	C ₉ H ₇ INNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumiodohippurat (¹³¹ I)
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2-(¹³¹ I)Iodbenzamido)essigsäure-Natriumsalz
ASK #15342	
Vorzugsbezeichnung	Seroalbumin, human, iodiert (¹³¹ I)
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	Iodiertes (¹³¹ I) Humanserumalbumin
Zitat Bezeichnung 2	MAR28
ASK #15349	
Formelstamm	C6-H7-N-O . C5-H4-N2-O4
Molgewicht	265.2221
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Orotsäure-3-Pyridylmethanol-Salz
International Nonproprietary Name	(INNv.L41)
2. Bezeichnung	3-Pyridylmethanol-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat (1:1)
ASK #15388	
Formelstamm	(C4-H5-N-O4) ²⁻ Mg ²⁺ . Br-H . 3 H2-O
Molgewicht	290.3496
Bruttoformel	C ₄ H ₆ BrMgNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumaspartat-hydrobromid 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Magnesiumsalz-hydrobromid (1:1:1) 3 H ₂ O
ASK #15401	
Chemical Abstract Service Nr.	300-85-6
Formelstamm	(C4-H7-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	104.1045
Bruttoformel	C ₄ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	3-Hydroxybutansäure
ASK #15405	
2. Bezeichnung	Alkensäuren, linear, geradzahlig, ab C ₆ , einfach und/oder mehrfach ungesättigt
3. Bezeichnung	Ungesättigte Fettsäuren
Zitat Bezeichnung 3	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Fettsäuren, ungesättigt
ASK #15413	

Chemical Abstract Service Nr. 548-04-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1372719-41-9; 345224-62-6; 693273-27-7; 935869-37-7
Molgewicht 504.4432
Bruttoformel C₃₀H₁₆O₈
2. Bezeichnung *rac*-(3a*M*,10a*M*)-1,3,4,6,8,13-Hexahydroxy-10,11-dimethylphenanthro[1,10,9,8-*opqra*]perylene-7,14-dion
3. Bezeichnung Hypericin
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; ChemSpider; PubChem; GlnAS; FDA-SRS; EAB4.06-9.4(2002-2018)R; ChemIDplus; CAS; USMI14
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Hypericum-Rot

ASK #15420

Chemical Abstract Service Nr. 281-23-2
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung Tricyclo[3.3.1.1^{3,7}]decan
3. Bezeichnung Adamantan
Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005; ROMP8; USMI9.140

ASK #15426

Chemical Abstract Service Nr. 10060-13-6
Molgewicht 277.4655
Bruttoformel Cl₄CuH₈N₂
2. Bezeichnung Ammonium-tetrachlorodiaquacuprat()
3. Bezeichnung Ammonium-tetrachlorocuprat(2-) 2 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.76

ASK #15427

Chemical Abstract Service Nr. 10378-47-9
Formelstamm 4(H4-N)+ Ce4+ 4(O4-S)2⁻ . 2 H₂O
Molgewicht 632.5508
Bruttoformel CeH₁₆N₄O₁₆S₄
2. Bezeichnung Tetraammonium-cer()-sulfat 2 H₂O
3. Bezeichnung Ammonium-tetrasulfatocerat(4-) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ammoniumcer(IV)-sulfat 2 HO

ASK #15439

Chemical Abstract Service Nr. 84-55-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 34211-14-8; 36742-38-8; 36965-88-5
Molgewicht 324.4168
Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung (3*R*,4*R*)-Viquidil
International Nonproprietary Name (INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.9656
2. Bezeichnung 3-[(3*R*,4*R*)-3-Ethenylpiperidin-4-yl]-1-(6-methoxychinolin-4-yl)propan-1-on

ASK #15440

Chemical Abstract Service Nr. 52211-63-9
Formelstamm C20-H24-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 360.8777
Bruttoformel C₂₀H₂₅ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung (3*R*,4*R*)-Viquidilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.9656
2. Bezeichnung 3-[(3*R*,4*R*)-3-Ethenylpiperidin-4-yl]-1-(6-methoxychinolin-4-yl)propan-1-on-hydrochlorid

ASK #15468

Chemical Abstract Service Nr. 9005-36-1
Formelstamm [(C6-H7-O6)⁻ K⁺]_n(H2-O)
2. Bezeichnung Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)]-Kaliumsalz
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista
3. Bezeichnung Kaliumalginat
Zitat Bezeichnung 3 IGS; ROMP2014; E402; Pharmavista; GSBL
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 402; Poly[beta-D-mannuronsäure-(1-->4),alpha-L-guluronsäure-(1-->4)]-Kaliumsalz; Algensäure-Kaliumsalz; Polymannuronsäure-Kaliumsalz; Alginsäure-Kaliumsalz

ASK #15470

Chemical Abstract Service Nr. 7440-21-3
Molgewicht 28.0855
Bruttoformel Si
2. Bezeichnung Silicium
Zitat Bezeichnung 2 ROMP8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Silicium, elementar

ASK #15471

Chemical Abstract Service Nr. 7440-47-3
Molgewicht 51.9961
Bruttoformel Cr
2. Bezeichnung Chrom
Zitat Bezeichnung 2 ROMP8; USMI9.2229
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Chrom, elementar

ASK #15472

Chemical Abstract Service Nr. 7439-98-7

Molgewicht 95.96

Bruttoformel Mo

2. Bezeichnung Molybdän

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.6068; ROMP8

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Molybdän, elementar

ASK #15473

Chemical Abstract Service Nr. 7440-62-2

Molgewicht 50.9415

Bruttoformel V

2. Bezeichnung Vanadium

Zitat Bezeichnung 2 ROMP8; USMI10; EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Vanadium, elementar

ASK #15518

Chemical Abstract Service Nr. 80-05-7

Molgewicht 228.2863

Bruttoformel C₁₅H₁₆O₂

2. Bezeichnung 4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenol

3. Bezeichnung Bisphenol A

Zitat Bezeichnung 3 CAS; EUTCT; USMI9.1324

ASK #15521

Chemical Abstract Service Nr. 6153-19-1

Formelstamm C18-H22-N2-O2 . Cl-H . H2-O

Molgewicht 352.8557

Bruttoformel C₁₈H₂₃ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Phenacainhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INNv.L4)

2. Bezeichnung N,N-Bis(4-ethoxyphenyl)ethanimidamid-hydrochlorid 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N'-Bis(4-ethoxyphenyl)acetamidin-hydrochlorid 1 HO; N,N'-Bis(4-ethoxyphenyl)acetimidamid-hydrochlorid 1 HO

ASK #15524

Chemical Abstract Service Nr. 10196-18-6

Molgewicht 297.4815

Bruttoformel N₂O₆Zn
2. Bezeichnung Zinknitrat 6 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.9806; ROMP7
ASK #15526
Chemical Abstract Service Nr. 9004-36-8
2. Bezeichnung Celluloseacetatbutanoat
3. Bezeichnung Celluloseacetatbutyrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.3.3+4,4.0,5.0,6.0,7.0(2000-2011)/1406
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Poly(O-acetyl,O-butyryl)cellulose; Cellaburat

ASK #15527
Chemical Abstract Service Nr. 16919-19-0
Molgewicht 178.1528
Bruttoformel F₆H₈N₂Si
2. Bezeichnung Ammoniumhexafluorosilicat
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.549

ASK #15548
Chemical Abstract Service Nr. 55028-71-2
Formelstamm (C23-H28-F3-O6)⁻ Na⁺
Molgewicht 480.4498
Bruttoformel C₂₃H₂₈F₃NaO₆
Vorzugsbezeichnung Fluprostenol-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung *rac*-(5*Z*)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(1*E*,3*R*)-3-hydroxy-4-[3-(trifluormethyl)phenoxy]but-1-en-1-yl]cyclopentan-1-yl]hept-5-ensäure-Natriumsalz

ASK #15554
Chemical Abstract Service Nr. 7789-39-1
Molgewicht 165.3718
Bruttoformel BrRb
2. Bezeichnung Rubidiumbromid
Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #15562
Formelstamm 3(C7-H16-N-O2)⁺ (C6-H5-O7)³⁻
Molgewicht 627.722
Bruttoformel C₂₇H₅₃N₃O₁₃
Vorzugsbezeichnung Acetylcholinictrat (3:1)
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (2-Acetyloxy-N,N,N-trimethylethanaminium)(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (3:1)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tris[(2-acetoxyethyl)trimethylammonium]citrat; Tris{[2-(acetyloxy)ethyl]trimethylammonium}citrat
ASK #15579	
Chemical Abstract Service Nr.	15663-27-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	936542-99-3; 96081-74-2
Molgewicht	300.051
Bruttoformel	Cl ₂ H ₆ N ₂ Pt
Vorzugsbezeichnung	Cisplatin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.0,4.0,5.0,6.0+3,7.0,8.0,9.0(1997-2018)/0599; USAN; GII; USP16/S7-41(1988-2018); Phpa0.0,17.1,18.1,29.4(1987-2017); BP1993-2018; USMI10; EP2.13,3.0,4.0,5.0,6.0+3,7.0,8.0,9.0(1989-2018)
2. Bezeichnung	<i>cis</i> -Diammindichloroplatin()
ASK #15581	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	118064-90-7; 64-17-5
Formelstamm	C2-H6-O . 3.47 H2-O
Bruttoformel	C ₂ H ₆ O
3. Bezeichnung	Ethanol 50% (V/V)
Zitat Bezeichnung 3	DAB1999-2020
ASK #15583	
Chemical Abstract Service Nr.	1302-78-9
Molgewicht	360.3138
Bruttoformel	Al ₂ O ₁₁ Si ₄
2. Bezeichnung	Aluminiumsilicat [Al ₂ O ₃ . 4 SiO ₂ . H ₂ O]
3. Bezeichnung	Bentonit
Zitat Bezeichnung 3	MAR27; EABD.III; Janistyn78,I; USMI9; E558; DAB9; FIE96; EAB3.0,4.0,5.0,6.0+3+4,7.0,8.0(1997-2017)/0467
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	E 558
ASK #15584	
Chemical Abstract Service Nr.	8044-71-1
Formelstamm	(C17-H38-N)+ Br ⁻ . (C15-H34-N)+ Br ⁻ . (C19-H42-N)+ Br ⁻
Vorzugsbezeichnung	Cetrimid
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0/0378; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/378; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2008,6.0/0378
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyltetradecan-1-aminiumbromid - <i>N,N,N</i> -Trimethyldodecan-1-aminiumbromid - <i>N,N,N</i> -Trimethylhexadecan-1-aminiumbromid (1:x:y)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Dodecyl,hexadecyl,tetradecyl)trimethylammoniumbromid; Tetradoniumbromid - <i>N,N,N</i> -Trimethyldodecan-1-aminiumbromid - Cetrimoniumbromid (1:x:y)

ASK #15596

Chemical Abstract Service Nr.	101-93-9
Molgewicht	298.3795
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Phenacain
International Nonproprietary Name	INNv.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(4-ethoxyphenyl)ethanimidamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N'</i> -Bis(4-ethoxyphenyl)acetimidamid

ASK #15598

Andere Chemical Abstract Service Nr.	212132-26-8; 557-04-0
Molgewicht	591.2436
Bruttoformel	C ₃₆ H ₇₀ MgO ₄
2. Bezeichnung	(Octadecansäure/Hexadecansäure/andere Fettsäuren 40-100/0-60/0-10 % m/m)-Magnesiumsalze (4,0-5,0 % Mg)
3. Bezeichnung	Magnesiumstearat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Magnesiumstearat'; Magnesiumpalmitostearat; Hexadecansäure-Magnesiumsalz, Octadecansäure-Magnesiumsalz und andere Fettsäuren-Magnesiumsalze; Magnesium(stearat,palmitat,oleat); Magnesiumstearat-Magnesiumpalmitat-Gemisch (4.0-5.0% Mg); Magnesiumsalze von Speisefettsäuren; Magnesium(stearat/palmitat)

ASK #15601

Chemical Abstract Service Nr.	5026-65-3
Molgewicht	394.5448
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₈ O ₅
2. Bezeichnung	Hexadecyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)

ASK #15602

Chemical Abstract Service Nr.	41183-64-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52260-70-5
Formelstamm	(C ₆ -H ₅ -O ₇) ³⁻ (67)Ga ³⁺
Molgewicht	256.0282
Bruttoformel	C ₆ H ₅ GaO ₇
Vorzugsbezeichnung	(⁶⁷ Ga)Galliumcitrat
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	RPS15; MAR28
2. Bezeichnung	(⁶⁷ Ga)Gallium()-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	((67)Ga)Gallium(III)-citrat; ((67)Ga)Galliumcitrat-Injektionslösung

ASK #15603

Chemical Abstract Service Nr. 7785-84-4

Molgewicht 305.8852

Bruttoformel $\text{Na}_3\text{O}_9\text{P}_3$

2. Bezeichnung Trimetaphosphorsäure-Trinatriumsalz

3. Bezeichnung Natrium-*cyclo*-triphosphat

Zitat Bezeichnung 3 E451

ASK #15604

Chemical Abstract Service Nr. 55172-29-7

Formelstamm $(201)\text{TI}^+ \text{Cl}^-$

Molgewicht 236.4238

Bruttoformel ClTI

3. Bezeichnung (^{201}TI) Thallium()-chlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym $[(201)\text{TI}]$ Thallium(I)chlorid; $[(201)\text{TI}]$ Thalliumchlorid-Injektionslösung; $(201)\text{TI}$ Thalliumchlorid; Thallium(I)-chlorid-TI 201

ASK #15605

Chemical Abstract Service Nr. 31138-65-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 13007-85-7; 39336-81-7; 482376-50-1

Formelstamm $(\text{C}_7\text{-H}_{13}\text{-O}_8)^- \text{Na}^+$

Molgewicht 248.1631

Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_{13}\text{NaO}_8$

Vorzugsbezeichnung Natriumgluceptat

International Nonproprietary Name (INNv.L18)

2. Bezeichnung Natrium-(2)-*D*-gluco-heptonat

ASK #15606

Chemical Abstract Service Nr. 25681-89-4

Formelstamm $(\text{C-H}_2\text{-O}_6\text{-P}_2)_4^- 2\text{H}^+ 2\text{Na}^+$

Molgewicht 219.9659

Bruttoformel $\text{CH}_4\text{Na}_2\text{O}_6\text{P}_2$

Vorzugsbezeichnung Dinatriummedronat

International Nonproprietary Name (INNv.L39)

2. Bezeichnung Methylenbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Medronsäure-Dinatriumsalz

ASK #15611

Chemical Abstract Service Nr. 66292-52-2

Formelstamm $(\text{C}_{16}\text{-H}_{20}\text{-N}_2\text{-O}_5)_2^- 2\text{H}^+$

Molgewicht 322.3563

Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Butilfenin
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung *N*-[2-(4-Butylanilino)-2-oxoethyl]-*N*-(carboxymethyl)glycin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (4-Butylphenylcarbamoylmethylimino)diessigsäure

ASK #15612

Chemical Abstract Service Nr. 7439-97-6
Molgewicht 200.59
Bruttoformel Hg
2. Bezeichnung Quecksilber
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; HAB34; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Quecksilber, elementar

ASK #15613

Chemical Abstract Service Nr. 24381-60-0
Formelstamm Cr-O4-(32)P
Molgewicht 147.9676
Bruttoformel CrO₄P
2. Bezeichnung (³²P)Phosphorsäure-Chrom()-Salz
3. Bezeichnung Chrom()-(³²P)phosphat
Zitat Bezeichnung 3 MAR27

ASK #15616

Chemical Abstract Service Nr. 531-29-3
Molgewicht 342.3411
Bruttoformel C₁₆H₂₂O₈
2. Bezeichnung 3-(4-*D*-Glucopyranosyloxy-3-methoxyphenyl)prop-2-en-1-ol
3. Bezeichnung Coniferin
Zitat Bezeichnung 3 USM110; KARRER269; ROMP8

ASK #15624

Chemical Abstract Service Nr. 78-10-4
Molgewicht 208.3275
Bruttoformel C₈H₂₀O₄Si
2. Bezeichnung Tetraethylorthosilicat
Zitat Bezeichnung 2 USM111

ASK #15626

Chemical Abstract Service Nr. 8000-73-5

2. Bezeichnung Ammoniumcarbonat

Zitat Bezeichnung 2 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; ARC113; HAB34; E503

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 503

ASK #15627

Formelstamm $2(\text{C}_5\text{H}_9\text{O}_2)^- \text{Sr}^{2+}$

Molgewicht 289.8675

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{O}_4\text{Sr}$

2. Bezeichnung 3-Methylbutansäure-Strontiumsalz (2:1)

ASK #15639

Chemical Abstract Service Nr. 9003-56-9

Formelstamm $(\text{C}_3\text{H}_3\text{N})_x \cdot (\text{C}_4\text{H}_6)_y \cdot (\text{C}_8\text{H}_8)_z$

2. Bezeichnung Poly(acrylnitril-co-butadien-co-styrol) (x:y:z)

ASK #15641

Chemical Abstract Service Nr. 9003-53-6

Formelstamm $(\text{C}_8\text{H}_8)_n$ n=ca.1600-10000

2. Bezeichnung Poly(1-phenylethylen)

3. Bezeichnung Polystyrol

Zitat Bezeichnung 3 HPP4; ROMP7; Janistyn78,I

ASK #15642

Chemical Abstract Service Nr. 67952-42-5

Formelstamm $2(\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6)^{2-} 2\text{H}^+ \text{Mn}^{2+}$

Molgewicht 353.0959

Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_{10}\text{MnO}_{12}$

2. Bezeichnung (*R,R*)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Mangan()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Mangan()-hydrogen-(*R,R*)-tartrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (*R,R*)-Weinsäure-Mangan(II)-Salz (2:1)

ASK #15646

Chemical Abstract Service Nr. 7492-41-3

Molgewicht 182.2594

Bruttoformel $\text{C}_{11}\text{H}_{18}\text{O}_2$

2. Bezeichnung (*endo*-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)formiat

3. Bezeichnung Bornylformiat

ASK #15650

Chemical Abstract Service Nr. 10039-53-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12001-23-9

Formelstamm (51)Cr-Na2-O4
Molgewicht 160.9219
Bruttoformel CrNa₂O₄
Vorzugsbezeichnung Natriumchromat (⁵¹Cr)
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR33
2. Bezeichnung Natrium[tetraoxo(⁵¹Cr)chromat()]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Sterile Natrium[(51)Cr]chromat-Lösung; Natriumradiochromat ((51)Cr)

ASK #15652

Chemical Abstract Service Nr. 24359-64-6
Formelstamm (125)I-Na
Molgewicht 147.8944
Bruttoformel INa
Vorzugsbezeichnung Natriumiodid (¹²⁵I)
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR33
2. Bezeichnung Natrium(¹²⁵I)iodid

ASK #15655

Chemical Abstract Service Nr. 8027-28-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 54277-48-4; 67591-45-1
Formelstamm H2-Na-(32)P-O4 . H-Na2-(32)P-O4
Molgewicht 120.9772
Bruttoformel H₂NaO₄P
Vorzugsbezeichnung Natriumphosphat(³²P)
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung (³²P)Phosphorsäure-Mono/dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natrium[(32)P]phosphat-Injektionslösung

ASK #15656

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50-56-6
Molgewicht 1010
Bruttoformel C₄₃H₆₆N₁₂O₁₂S₂
3. Bezeichnung Konzentrierte Oxytocin-Lösung
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/0779; Ph.Eur.2005,5.8/0779; Ph.Eur.1997,1998,1999/0779
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Oxytocin-Lösung als Bulk

ASK #15657

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7631-86-9

Molgewicht 60.0843

Bruttoformel O₂Si

3. Bezeichnung Hochdisperses Siliciumdioxid

Zitat Bezeichnung 3 E551; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2019)/0434; HAB2010

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 551 [Hochdisperses Siliciumdioxid]

ASK #15658

Andere Chemical Abstract Service Nr. 218625-72-0; 37355-84-3; 66554-50-5; 7722-84-1; 8007-30-5; 97929-73-2

Formelstamm H₂O₂ · x H₂O, x = 4,41 +/- 0,21

2. Bezeichnung Dioxidan-Lösung in Wasser (290-310 g/kg)

3. Bezeichnung Wasserstoffperoxid-Lösung 30%

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.4.0,5.0,6.0,7.0(2002-2011)/396; Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(2002-2011)R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; MAR2012

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hydrogenperoxid-Konzentrat; Wasserstoffperoxid-Lösung 30 Prozent; Hydrogenperoxid-Lösung 30%; Hydrogendioxid-Lösung 30%; Wasserstoffperoxid-Lösung 30%, phosphatfreie

ASK #15669

2. Bezeichnung Hydroxydimethylpolysiloxan

ASK #15670

Chemical Abstract Service Nr. 134-11-2

Formelstamm (C₉H₉O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 166.1739

Bruttoformel C₉H₁₀O₃

2. Bezeichnung 2-Ethoxybenzoesäure

ASK #15671

Molgewicht 148.2017

Bruttoformel C₁₀H₁₂O

2. Bezeichnung 2-Methyl-4-(prop-2-en-1-yl)phenol

3. Bezeichnung 4-Allyl-2-methylphenol

ASK #15672

Chemical Abstract Service Nr. 9003-42-3

Formelstamm (C₆H₁₀O₂)_n

2. Bezeichnung Poly[1-(ethoxycarbonyl)-1-methylethylen]

3. Bezeichnung Poly(ethylmethacrylat)

ASK #15673

Chemical Abstract Service Nr. 301-10-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2417629-16-2; 75831-41-3

Formelstamm $2(\text{C}_8\text{-H}_{15}\text{-O}_2)^- \text{Sn}^{2+}$
Molgewicht 405.117
Bruttoformel $\text{C}_{16}\text{H}_{30}\text{O}_4\text{Sn}$
2. Bezeichnung (RS)-Heptan-3-carbonsäure-Zinn()-Salz
3. Bezeichnung (RS)-2-Ethylhexansäure-Zinn()-Salz

ASK #15674

Chemical Abstract Service Nr. 99-97-8
Molgewicht 135.2062
Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{13}\text{N}$
2. Bezeichnung N,N,4-Trimethylanilin
Zitat Bezeichnung 2 GI
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-(Dimethylamino)toluol; N,N-Dimethyl-p-toluidin; N,N,4-Trimethylbenzolamin; Dimethyl(p-tolyl)azan

ASK #15677

Chemical Abstract Service Nr. 131-56-6
Molgewicht 214.2167
Bruttoformel $\text{C}_{13}\text{H}_{10}\text{O}_3$
2. Bezeichnung (2,4-Dihydroxyphenyl)(phenyl)methanon

ASK #15678

Chemical Abstract Service Nr. 7789-74-4
Molgewicht 138.0484
Bruttoformel CaFO_3P
2. Bezeichnung Fluorphosphorsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Calciumfluorophosphat
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1664

ASK #15699

Chemical Abstract Service Nr. 10043-67-1
Molgewicht 258.205
Bruttoformel AlKO_8S_2
2. Bezeichnung Aluminium-kalium-bis(sulfat)

ASK #15700

Chemical Abstract Service Nr. 5798-47-0
Formelstamm $(\text{C}_5\text{-H}_9\text{-O}_2)^- (\text{BiO})^+$
Molgewicht 326.1036
Bruttoformel $\text{C}_5\text{H}_9\text{BiO}_3$
2. Bezeichnung Pentansäure-Bismut()-oxid-Salz
3. Bezeichnung Bismut()-oxid-pentanoat

ASK #15714

Formelstamm C10-H15-N-O . C10-H10-O3

Molgewicht 343.4168

Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₄

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-[3-(4-methoxyphenyl)prop-2-enoat] (1:1)

3. Bezeichnung Ephedrin-3-(4-methoxyphenyl)acrylat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-3-(4-methoxyphenyl)acrylat (1:1)

ASK #15715

Formelstamm C10-H15-N-O . C7-H6-O2

Molgewicht 287.3535

Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₃

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol-benzoat (1:1)

3. Bezeichnung Ephedrinbenzoat

ASK #15717

Chemical Abstract Service Nr. 13446-18-9

Formelstamm Mg²⁺ 2(N-O3)⁻ . 6 H₂O

Molgewicht 256.4065

Bruttoformel MgN₂O₆

2. Bezeichnung Magnesiumnitrat 6 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI9.5497

ASK #15718

Molgewicht 244.2427

Bruttoformel C₁₄H₁₂O₄

2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #15750

Formelstamm (C9-H5-I-N-O4-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 373.0995

Bruttoformel C₉H₅INNaO₄S

2. Bezeichnung 8-Hydroxy-7-iodchinolin-5-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #15751

Chemical Abstract Service Nr. 94-96-2

Molgewicht 146.2273

Bruttoformel C₈H₁₈O₂

2. Bezeichnung 2-Ethylhexan-1,3-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethylhexandiol

ASK #15753

Chemical Abstract Service Nr. 6106-07-6

Formelstamm (C₁₅-H₁₀-I₄-N-O₄)⁻ Na⁺ · 5 H₂O
Molgewicht 888.9283
Bruttoformel C₁₅H₁₀I₄NNaO₄
Vorzugsbezeichnung Levothyroxin-Natrium 5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8394; MAR27
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diiodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]propansäure-Natriumsalz 5 H₂O

ASK #15754

Chemical Abstract Service Nr. 7220-79-3
Formelstamm (C₁₆-H₁₈-N₃-S)⁺ Cl⁻ · 3 H₂O
Molgewicht 373.8981
Bruttoformel C₁₆H₁₈ClN₃S
Vorzugsbezeichnung Methylthioniniumchlorid-Trihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 3,7-Bis(dimethylamino)-5⁻phenothiazin-5-ylumchlorid 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methylthioniniumchlorid 3 HO

ASK #15766

Chemical Abstract Service Nr. 1622-62-4
Molgewicht 313.2832
Bruttoformel C₁₆H₁₂FN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Flunitrazepam
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0/0717; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; GLST; USMI9.4028; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.08R; Ph.Eur.2008,6.0/0717; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.08/717; USAN; PHARMEUROPA13.1; MAR27
2. Bezeichnung 5-(2-Fluorphenyl)-1-methyl-7-nitro-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #15875

Formelstamm 2(C₂₄-H₃₉-O₅)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 855.2049
Bruttoformel C₄₈H₇₈CaO₁₀
2. Bezeichnung 3⁻,7⁻,12⁻-Trihydroxy-5⁻-cholan-24-säure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Cholsäure-Calciumsalz

ASK #15877

Chemical Abstract Service Nr. 12027-06-4
Molgewicht 144.9429
Bruttoformel H₄IN

2. Bezeichnung Ammoniumiodid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.553; MAR27

ASK #15878

Formelstamm C11-H17-N5-O2 . C10-H16-O4-S

Molgewicht 483.5816

Bruttoformel C₂₁H₃₃N₅O₆S

2. Bezeichnung 7-[2-(Diethylamino)ethyl]-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion-[(1*S*,4*R*)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]methansulfonat (1:1)

ASK #15885

Formelstamm 3(C4-H10-N2) . 2(C6-H8-O7) . 4 H2-O

Molgewicht 714.715

Bruttoformel C₂₄H₄₆N₆O₁₄

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Piperazinsalz (2:3) 4 H₂O

3. Bezeichnung Piperazincitrat (3:2) 4 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI9.7257

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-Piperazinsalz (2:3) 4 HO

ASK #15901

Chemical Abstract Service Nr. 5106-98-9

Formelstamm (C7-H4-Cl-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 172.5658

Bruttoformel C₇H₅ClO₃

2. Bezeichnung 4-Chlor-2-hydroxybenzoesäure

ASK #15958

Chemical Abstract Service Nr. 74-86-2

Molgewicht 26.0373

Bruttoformel C₂H₂

2. Bezeichnung Ethin

3. Bezeichnung Acetylen

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; IUPAC2005

ASK #15959

Chemical Abstract Service Nr. 7440-37-1

Molgewicht 39.948

Bruttoformel Ar

3. Bezeichnung Argon

Zitat Bezeichnung 3 BP2011; ROMP8; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.8/2407; PHARMEUROPA20.3; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10; DAB1998R; E938; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 938

ASK #15960

Chemical Abstract Service Nr. 7440-59-7

Molgewicht 4.0026

Bruttoformel He

3. Bezeichnung Helium

Zitat Bezeichnung 3 E939; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA17.3; USMI11; Ph.Eur.2005,5.7/2155; BP88; Ph.Eur.2008,6.0/2155; USAN; MAR29; BP2011; USP25(2002),26(2003),27(2004)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 939

ASK #15964

Formelstamm C_n-H_{2n+2}

2. Bezeichnung Kohlenwasserstoffe, aliphatisch-gesättigt (C_x-C_y)

3. Bezeichnung Paraffine(C_x-C_y) ((mit Angaben zur Kettenlänge oder zum Schmelzpunkt (Fp.)))

ASK #16077

Chemical Abstract Service Nr. 27167-30-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 30412-23-8

Molgewicht 328.7928

Bruttoformel C₁₈H₁₇ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung *trans*-Oxazolam

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 GLST; USMI9.6753

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,11*bS*)-10-Chlor-2-methyl-11*b*-phenyl-2,3,7,11*b*-tetrahydro[1,3]oxazolo[3,2-*d*][1,4]benzodiazepin-6(5*H*)-on

ASK #16097

2. Bezeichnung Butansäure-, Dodecansäure-, Hexadecansäure-, Hexansäure-, (Z,Z)-Octadeca-9,12-diensäure-, Octadecansäure-, (Z,Z,Z)-Octadeca-9,12,15-triensäure-, (Z)-Octadec-9-ensäure-, Octansäure-, Tetradecansäureglyceride

3. Bezeichnung Milchfett ((mit Angaben zur Herkunft))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Buttersäure-, Dodecansäure-, Hexansäure-, (Z,Z)-Octadeca-9,12-diensäure-, (Z,Z,Z)-Octadeca-9,12,15-triensäure-, Octansäure-, Ölsäure-, Palmitinsäure-, Stearinsäure-, Tetradecansäureglyceride

ASK #16119

Chemical Abstract Service Nr. 4722-98-9

Molgewicht 327.4822

Bruttoformel C₁₄H₃₃NO₅S

2. Bezeichnung Alkyl(C₁₂-C₁₄)hydrogensulfat-2-Aminoethanol-Salz

ASK #16129

Chemical Abstract Service Nr. 270083-97-1

Formelstamm 2(C₅-H₃-N₂-O₄)⁻ Zn²⁺ · 2 H₂O

Molgewicht 411.5872

Bruttoformel C₁₀H₆N₄O₈Zn

Vorzugsbezeichnung Zinkorotat-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; DAC1999-2004,2005; (INNv.L41)
2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Zinksalz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Orotsäure-Zinksalz (2:1) 2 HO; Zinkorotat 2 HO

ASK #16147

Chemical Abstract Service Nr. 7664-41-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1026405-88-8; 208990-07-2; 214478-05-4; 558443-52-0; 8007-57-6
Molgewicht 17.0305
Bruttoformel H₃N
2. Bezeichnung Azan
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Ammoniak
Zitat Bezeichnung 3 MAR29; USMI11

ASK #16282

Chemical Abstract Service Nr. 8002-03-7
2. Bezeichnung Arachis-hypogaea-Samenöl, raffiniert
3. Bezeichnung Raffiniertes Erdnussöl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.6/0263; Ph.Eur.2002,4.00/263; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/0263

ASK #16287

Chemical Abstract Service Nr. 149-57-5
Formelstamm (C₈-H₁₅-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 144.2114
Bruttoformel C₈H₁₆O₂
2. Bezeichnung 2-Ethylhexansäure
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #16319

Chemical Abstract Service Nr. 630-08-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 153929-54-5; 155399-52-3; 162342-48-5; 167416-30-0; 18421-60-8; 192819-80-0; 724693-69-0; 740776-49-2; 807306-74-7; 82063-46-5
Molgewicht 28.0101
Bruttoformel CO
2. Bezeichnung Kohlenstoffmonoxid
3. Bezeichnung Kohlenmonoxid
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.0,8.0(2011-2014)/2408; DAB1998R; ROMP8; EAB4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0(2002-2014)R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Carbonmonoxid

ASK #16320

Chemical Abstract Service Nr. 10102-43-9

Molgewicht 30.0061

Bruttoformel NO

3. Bezeichnung Stickstoffmonoxid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; MAR29; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.4/1550; Ph.Eur.2002,4.00/1550; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0/1550; USMI11

ASK #16321

Chemical Abstract Service Nr. 10102-44-0

Molgewicht 46.0055

Bruttoformel NO₂

2. Bezeichnung Nitrogendioxid

3. Bezeichnung Stickstoffdioxid

Zitat Bezeichnung 3 MAR29; USMI11

ASK #16322

Chemical Abstract Service Nr. 7782-50-5

Molgewicht 70.906

Bruttoformel Cl₂

2. Bezeichnung Chlor

Zitat Bezeichnung 2 MAR29; USMI11

ASK #16330

Chemical Abstract Service Nr. 9001-62-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9001-70-1; 9004-01-7; 9014-49-7

Vorzugsbezeichnung Rizolipase

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; CAS; GII; EUTCT; GlnAS

2. Bezeichnung Lipase von *Rhizopus arrhizus* var. *Delemar*

ASK #16339

Bruttoformel C₃₃₈₉H₅₂₀₆N₉₃₄O₁₀₂₁S₅₀

2. Bezeichnung MRLAVGALLV CAVLGLCLAV PDKTVRWC(28S 67S)AV SEHEATKC(38S 58S)QS FRDHMKSVIP SDGPSVAC(58S 38S)VK KASYLDC(67S 28S)IRA IAANEADAVT LDAGLVYDAY LAPNNLKPVV AEFYGSKEDP QTFYYAVAVV KKD SGFQMNQ LRGKKSC(137S 213S)HTG LGRSAGWNIP IGLLYC(156S 350S)DLPE PRKPLEKAVA NFFSGSC(177S 193S)APC(180S 196S) ADGTDFFQLC(190S 198S)QLC(193S 177S)PGC(196S 180S)GC(198S 190S)ST LNQYFGYSGA FK(213S 137S)LKDGAGD VAFVKHSTIF ENLANKADRD QYELLC(246S 260S)LDNT RKPVDEYKDC(260S 246S)HLAQVPSHTV VARSMGGKED LIWELLNQAQ EHF GKDKSKE FQLFSSPHGK DLLFKDSA HG FLKVP PRMDA KMYLGYEYVT AIRNLREGTC(350S 156S) PEAPTDEC(358S 615S)KP VKWC(364S 396S)ALSHHE RLKC(374S 387S)DEWSVN SVGKIEC(387S 374S)VSA ETTEDC(396S 364S)IAKI MNGEADAMSL DGGFVYIAGK C(421S 693S)GLVPVLAEN YNKSDNC(437S 656S)EDT PEAGYFAVAV VKKSASDLTW DNLKGKKSC(469S 542S)H TAVGRTAGWN IPMGLLYNKI NHC(493S 684S)RFDEFFS EGC(503S 517S)APGSKKD SSLC(514S 525S)KLC(517S 503S)MGS GLNLC(525S 514S)EPNNK EGYGYGTGAF RC(542S 469S)LVEKGDVA FVKHQTPQN TGGKNPDPWA KNLNEKDYEL LC(582S 596S)LDGTRKPV EEYANC(596S 582S)HLAR APNHAVVTRK DKEAC(615S 358S)VHKIL RQQHLFGSN VTDC(634S 639S)SGNFC(639S 634S)L FRSETKDLLF RDDTVC(656S 437S)LAKL HDRNTYEKYL GEEYVKAVGN LRKC(684S 493S)STSSLL EAC(693S 421S)TFRRP (glycosyliert an S 51, N 432, N 630)

3. Bezeichnung Transferrin vom Menschen

ASK #16340

Chemical Abstract Service Nr. 19599-22-5

Formelstamm C3-H7-Br-(197)Hg-O
Bruttoformel C₃H₇BrHgO
2. Bezeichnung Bromo(2-hydroxypropyl)(¹⁹⁷Hg)quecksilber
3. Bezeichnung 1-(Bromo(¹⁹⁷Hg)mercurio)propan-2-ol

ASK #16341

Chemical Abstract Service Nr. 64461-80-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 10375-56-1; 15071-62-2; 55992-64-8; 77679-28-8; 91159-30-7
Formelstamm C5-H11-Cl-(197)Hg-N2-O2
Molgewicht 363.5734
Bruttoformel C₅H₁₁ClHgN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Chlormerodrin (¹⁹⁷Hg)
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; EUTCT
2. Bezeichnung (3-Chloro(¹⁹⁷Hg)mercurio-2-methoxypropyl)harnstoff

ASK #16342

Formelstamm (C-H2-O6-P2)4⁻ 2H⁺ Sn2⁺
Molgewicht 292.6964
Bruttoformel CH₄O₆P₂Sn
Vorzugsbezeichnung Monozinn(II)-medronat
International Nonproprietary Name (INNv.L39)
2. Bezeichnung Methylenbis(phosphonsäure)-Zinn()-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Medronsäure-Zinn(II)-Salz

ASK #16344

Chemical Abstract Service Nr. 1203-90-3
Formelstamm (C9-H7-(131)I-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 309.0708
Bruttoformel C₉H₈INO₃
Vorzugsbezeichnung o-(¹³¹I)Iodhippursäure
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung (2-(¹³¹I)Iodbenzamido)essigsäure

ASK #16345

Chemical Abstract Service Nr. 58861-30-6
Formelstamm (C9-H7-(125)I-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 303.0693
Bruttoformel C₉H₈INO₃
Vorzugsbezeichnung o-(¹²⁵I)Iodhippursäure

International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung (2-(¹²⁵I)Iodbenzamido)essigsäure
ASK #16348
Chemical Abstract Service Nr. 54063-42-2
Molgewicht 248.0346
Bruttoformel C₆H₅FeO₇
Vorzugsbezeichnung (⁵⁹Fe)Eisen()-citrat-Injektionslösung
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-(⁵⁹Fe)Eisen()-Salz, Injektionslösung
ASK #16356
Chemical Abstract Service Nr. 54856-23-4
Formelstamm C8-H12-N2 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht 328.4056
Bruttoformel C₁₀H₂₀N₂O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Betahistindimesilat
International Nonproprietary Name INN.L5,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1071; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1071; GI; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1071
2. Bezeichnung *N*-Methyl-2-(pyridin-2-yl)ethanamin-methansulfonat (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Methyl)[2-(2-pyridyl)ethyl]azan-methansulfonat (1:2)
ASK #16357
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9001-31-4
Vorzugsbezeichnung Fibrin vom Rind
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
ASK #16368
Formelstamm (C4-H2-F-N2-O2)⁻ Na⁺
Molgewicht 152.0591
Bruttoformel C₄H₂FN₂NaO₂
Vorzugsbezeichnung Fluorouracil-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 5-Fluorpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion-Natriumsalz
ASK #16373
Chemical Abstract Service Nr. 7173-51-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 126851-24-9; 154765-32-9; 446279-85-2
Formelstamm (C22-H48-N)⁺ Cl⁻

Molgewicht 362.0762
Bruttoformel C₂₂H₄₈ClN
2. Bezeichnung N-Decyl-N,N-dimethyldecan-1-aminiumchlorid

ASK #16375

Chemical Abstract Service Nr. 60259-81-6
Formelstamm C5-H12-N2-O2 . C2-H4-O2
Molgewicht 192.2129
Bruttoformel C₇H₁₆N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Ornithinacetat
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung (S)-2,5-Diaminopentansäure-acetat (1:1)

ASK #16402

Molgewicht 173.0111
Bruttoformel CoO₄S
2. Bezeichnung Cobalt()-sulfat 1
H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USMI12

ASK #16405

Chemical Abstract Service Nr. 16284-59-6
Formelstamm Cl3-(51)Cr
Molgewicht 157.304
Bruttoformel Cl₃Cr
2. Bezeichnung (⁵¹Cr)Chrom()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2 MAR27

ASK #16406

Chemical Abstract Service Nr. 22194-09-8
Formelstamm (47)Ca-Cl2
Molgewicht 117.861
Bruttoformel CaCl₂
2. Bezeichnung (⁴⁷Ca)Calciumchlorid
Zitat Bezeichnung 2 MAR27

ASK #16407

Chemical Abstract Service Nr. 24359-76-0
Formelstamm Cl-(42)K
Molgewicht 77.415
Bruttoformel ClK
2. Bezeichnung (⁴²K)Kaliumchlorid
Zitat Bezeichnung 2 MAR28

ASK #16408

Vorzugsbezeichnung Seroalbumin, human, iodiert (¹²⁵I)
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung Iodiertes [¹²⁵I] Humanserumalbumin
Zitat Bezeichnung 2 MAR28

ASK #16409

Molgewicht 191000
Vorzugsbezeichnung Fibrinogen (¹²⁵I)
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 MAR1982-2015
2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor vom Menschen, (¹²⁵I)iodiert
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Fibrinogen[(¹²⁵I)] vom Menschen; Fibrinogen[(¹²⁵I)] vom Menschen (gefriergetrocknet); Fibrinogen, human, iodiert [(¹²⁵I)]; Iod-125-markiertes Fibrinogen; Blutgerinnungsfaktor I-[(¹²⁵I)]Iod; Faktor I-[(¹²⁵I)]Iod

ASK #16410

2. Bezeichnung Bleomycin - Indium-111
Zitat Bezeichnung 2 MAR28

ASK #16413

Chemical Abstract Service Nr. 67254-73-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37208-03-0
2. Bezeichnung Mischung von Mono-, Di- und Triestern des Glycerins von Speisefettsäuren (mindestens 70 % Mono- und Diester)
Zitat Bezeichnung 2 E471
3. Bezeichnung Glycerol(mono/di)speisefettsäureester
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Glycerolmono/difettsäureester; E 471; Glycerolmono/dispeisefettsäureester; Speisefettsäuremono/diglyceride; Speisefettsäuren-Mono- und Diglyceride; Mono- und Diglyceride von Speisefettsäuren

ASK #16425

Chemical Abstract Service Nr. 7440-74-6
Molgewicht 114.818
Bruttoformel In
2. Bezeichnung Indium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Indium, elementar

ASK #16426

Chemical Abstract Service Nr. 13463-98-4
Formelstamm 2(C₂₀-H₂₉-O₂)⁻ Ca₂⁺
Molgewicht 642.9641

Bruttoformel C₄₀H₅₈CaO₄
2. Bezeichnung (1*R*,4*aR*,4*bR*,10*aR*)-1,4a-Dimethyl-7-(propan-2-yl)-1,2,3,4,4a,4b,5,6,10,10a-decahydrophenanthren-1-carbonsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Abietinsäure-Calciumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1*R*,4*aR*,4*bR*,10*aR*)-7-Isopropyl-1,4a-dimethyl-1,2,3,4,4a,4b,5,6,10,10a-decahydrophenanthren-1-carbonsäure-Calciumsalz

ASK #16431

Chemical Abstract Service Nr. 6223-35-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 133414-61-6; 36905-16-5
Formelstamm (C₁₅H₁₇O₃S)⁻ Na⁺
Molgewicht 300.3485
Bruttoformel C₁₅H₁₇NaO₃S
Vorzugsbezeichnung Natriumgualenat
International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung 3,8-Dimethyl-5-(propan-2-yl)azulen-1-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Isopropyl-3,8-dimethylazulen-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #16433

Chemical Abstract Service Nr. 88-06-2
Molgewicht 197.4464
Bruttoformel C₆H₃Cl₃O
2. Bezeichnung 2,4,6-Trichlorphenol
Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #16434

Chemical Abstract Service Nr. 143-24-8
Molgewicht 222.2787
Bruttoformel C₁₀H₂₂O₅
2. Bezeichnung 2,5,8,11,14-Pentaoxapentadecan

ASK #16451

Chemical Abstract Service Nr. 14816-18-3
Molgewicht 298.2979
Bruttoformel C₁₂H₁₅N₂O₃PS
Vorzugsbezeichnung Phoxim
International Nonproprietary Name INNv.L20
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27; ISO
2. Bezeichnung O-[[Cyan(phenyl)methyliden]amino}(diethyl)phosphat

ASK #16453

Chemical Abstract Service Nr. 30007-47-7

Molgewicht 211.9987
Bruttoformel C₄H₆BrNO₄
2. Bezeichnung 5-Brom-5-nitro-1,3-dioxan

ASK #16454

Chemical Abstract Service Nr. 108-30-5
Molgewicht 100.0728
Bruttoformel C₄H₄O₃
2. Bezeichnung Oxolan-2,5-dion
3. Bezeichnung Bernsteinsäureanhydrid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Succinanhydrid; Tetrahydrofuran-2,5-dion

ASK #16455

Chemical Abstract Service Nr. 86-54-4
Molgewicht 160.1759
Bruttoformel C₈H₈N₄
Vorzugsbezeichnung Hydralazin
International Nonproprietary Name INN.L1
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4645; MAR28
2. Bezeichnung (Phthalazin-1-yl)hydrazin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Phthalazin-1(2H)-onhydrazon; Phthalazin-1-ylidiazan

ASK #16456

Chemical Abstract Service Nr. 18609-21-7
Formelstamm C18-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht 307.8581
Bruttoformel C₁₈H₂₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Dextromethorphanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L1)
2. Bezeichnung (9S,13S,14S)-3-Methoxy-17-methylmorphinan-hydrochlorid

ASK #16457

Chemical Abstract Service Nr. 2174-16-5
Formelstamm C7-H6-O3 . C6-H15-N-O3
Molgewicht 287.3089
Bruttoformel C₁₃H₂₁NO₆
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoesäure-2,2',2"-Nitrilotriethanol-Salz

ASK #16460

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7782-49-2

Molgewicht 78.96
Bruttoformel Se
2. Bezeichnung Selen, Spurenelement

ASK #16498

Formelstamm C9-H9-N-O4 . C4-H11-N
Molgewicht 268.3089
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₄
2. Bezeichnung (2-Carbamoylphenoxy)essigsäure-*N*-Ethylethanamin-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2-Carbamoylphenoxy)essigsäure-Diethylazan-Salz

ASK #16507

Chemical Abstract Service Nr. 409-21-2
Molgewicht 40.0962
Bruttoformel CSi
2. Bezeichnung Siliciumcarbid
Zitat Bezeichnung 2 USM11

ASK #16511

Chemical Abstract Service Nr. 6823-79-6
Formelstamm C19-H24-N4-O2 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht 532.6308
Bruttoformel C₂₁H₃₂N₄O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Pentamidindimesilat
International Nonproprietary Name INN.L1,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 4,4'-(Pentan-1,5-diyldioxy)dibenzimidamid-methansulfonat (1:2)

ASK #16528

Chemical Abstract Service Nr. 28911-01-5
Molgewicht 343.21
Bruttoformel C₁₇H₁₂Cl₂N₄
Vorzugsbezeichnung Triazolam
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; GLST; USM10; MAR28; GII
2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-chlorphenyl)-1-methyl-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #16535

2. Bezeichnung Carthamus-tinctorius-Blüten
3. Bezeichnung Färberdistelblüten
Zitat Bezeichnung 3 EAB6.0+4,7.0,8.0+2(2008-2017)/2386

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Saflorblüten
ASK #16537	
Formelstamm	(C17-H19-N4-O9-P) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	494.4059
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ CaN ₄ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Calcium(riboflavin-5'-phosphat)
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[<i>g</i>]pteridin-10-yl)-2,3,4-trihydroxypentyl]dihydrogenphosphat-Calciumsalz
ASK #16541	
Chemical Abstract Service Nr.	13325-31-0
Formelstamm	C6-H12-N4 . H3-O4-P
Molgewicht	238.1815
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ N ₄ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Methenaminphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	1,3,5,7-Tetrazaadamantan-phosphat (1:1)
ASK #16542	
Chemical Abstract Service Nr.	4076-02-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37260-06-3; 85549-76-4
Formelstamm	(C3-H7-O3-S3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	210.2707
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NaO ₃ S ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2,3-Bis(sulfanyl)propan-1-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	DMPS-Na
ASK #16543	
Chemical Abstract Service Nr.	125833-02-5
Formelstamm	(C14-H18-N3-O10) ⁵⁻ 3Na ⁺ Zn ²⁺
Molgewicht	522.6561
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₃ Na ₃ O ₁₀ Zn
Vorzugsbezeichnung	Trinatrium-zink-pentetat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Trinatrium-Zink-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Trinatrium-Zink-Salz; Pentetsäure-Trinatrium-Zink-Salz
ASK #16555	

Chemical Abstract Service Nr. 207233-91-8

Formelstamm (C3-H7-O3-S3)⁻ Na⁺ · H2-O

Molgewicht 228.2859

Bruttoformel C₃H₇NaO₃S₃

2. Bezeichnung (RS)-2,3-Bis(sulfanyl)propan-1-sulfonsäure-Natriumsalz-Monohydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2,3-Bis(sulfanyl)propan-1-sulfonsäure-Natriumsalz 1 HO

ASK #16558

Chemical Abstract Service Nr. 25122-57-0

Molgewicht 478.9807

Bruttoformel C₂₆H₃₂ClFO₅

Vorzugsbezeichnung Clobetasonbutyrat

International Nonproprietary Name (INN.L12)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1090; Ph.Eur.2005,5.0/1090; Ph.Eur.2002.4.00/1090

2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-ylbutanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Clobetasonbutanoat

ASK #16559

Chemical Abstract Service Nr. 54063-32-0

Molgewicht 408.8908

Bruttoformel C₂₂H₂₆ClFO₄

Vorzugsbezeichnung Clobetason

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2333

2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-17-hydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,11,20-trion

ASK #16564

Chemical Abstract Service Nr. 7440-57-5

Molgewicht 196.9666

Bruttoformel Au

2. Bezeichnung Gold

Zitat Bezeichnung 2 HAB34; ROMP7; E175; EUTCT; USMI9.4354

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Gold, elementar; E 175

ASK #16567

Chemical Abstract Service Nr. 53164-05-9

Formelstamm (C21-H17-Cl-N-O6)⁻ H⁺

Molgewicht 415.8237

Bruttoformel C₂₁H₁₈ClNO₆
Vorzugsbezeichnung Acemetacin
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 EP6.1+3,7.0.8.0,9.0(2008-2017)/1686; EAB6.1+3,7.0.8.0(2008-2017)/1686; BP2009-2018; GII; MAR28; USMI10; Phpa17.2,18.3(2005,2006)
2. Bezeichnung 2-{2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1*H*-indol-3-yl]acetyloxy}essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1*H*-indol-3-yl]acetyloxy}essigsäure

ASK #16571

Chemical Abstract Service Nr. 17034-35-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1393-25-5; 26048-84-0; 27506-32-7; 9002-77-1
Molgewicht 3055.408
Bruttoformel C₁₃₀H₂₂₀N₄₄O₄₁
Vorzugsbezeichnung Secretin ((mit Angaben zur Herkunft))
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 JP13/S2-15:del(2000-2006); MAR28; ATC; MeSH; KEGG.D02021; USMI13; Hager2011; CAS; USAN; BAN; KEGG.C13523; IGS; RPS15; JAN; EINECS; UniProtKB; USMI10
2. Bezeichnung H-His-Ser-Asp-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ser-Arg-Leu-Arg-Asp-Ser-Ala-Arg-Leu-Gln-Arg-Leu-Leu-Gln-Gly-Leu-Val-NH₂
Zitat Bezeichnung 2 KEGG.D02021; Hager2011; JP.SF; KEGG.C13523
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym HSDGFTTSEL SRLRDSARLQ RLLQGLV(NH); Peptidhormon aus S-Zellen (Sekretin-Zellen) der Duodenalschleimhaut des Schweins mit Pankreassekretion aktivierender, Magensäuresekretion hemmender und Blutzucker senkender Wirkung; Sekretin; Secretin (Meerschweinchen, Rind, Schaf, Schwein); [15-L-Asparaginsäure-16-L-serin]secretin (human)

ASK #16577

Chemical Abstract Service Nr. 16043-45-1
Molgewicht 47.867
Bruttoformel Ti
2. Bezeichnung Titan()-Ion

ASK #16578

Molgewicht 69.723
Bruttoformel Ga
2. Bezeichnung Gallium()-Ion

ASK #16579

Chemical Abstract Service Nr. 22537-31-1
Molgewicht 50.9415
Bruttoformel V
2. Bezeichnung Vanadium()-Ion

ASK #16580

Chemical Abstract Service Nr. 15593-90-5

Molgewicht	76.0837
Bruttoformel	O ₃ Si
2. Bezeichnung	Metasilicat(2-)-Ion
ASK #16581	
Chemical Abstract Service Nr.	14213-97-9
Molgewicht	58.8092
Bruttoformel	BO ₃
2. Bezeichnung	Trioxidoborat(3-)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005inorg.
3. Bezeichnung	Borat
Zitat Bezeichnung 3	IUPAC2005inorg.
ASK #16599	
Chemical Abstract Service Nr.	5990-33-0
Formelstamm	2(C3-H5-O3) ⁻ Zn ²⁺ · 3 H ₂ O
Molgewicht	297.5658
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₆ Zn
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropansäure-Zinksalz (2:1) 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Zinklactat 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	USM110
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Milchsäure-Zinksalz (2:1) 3 HO
ASK #16601	
Chemical Abstract Service Nr.	25034-86-0
Formelstamm	(C5-H8-O2) _x · (C8-H8) _y
2. Bezeichnung	Poly(methylmethacrylat-co-styrol) (x:y)
ASK #16603	
Chemical Abstract Service Nr.	1584155-62-3
Formelstamm	(C15-H12-F-O2) ⁻ Na ⁺ · 2 H ₂ O
Molgewicht	302.2733
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ FNaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Flurbiprofen-Natrium-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)propansäure-Natriumsalz 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-(2-Fluorbiphenyl-4-yl)propansäure-Natriumsalz 2 HO; Flurbiprofen-Natrium 2 HO
ASK #16604	
Chemical Abstract Service Nr.	5104-49-4

Formelstamm	(C15-H12-F-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	244.2609
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ FO ₂
Vorzugsbezeichnung	Flurbiprofen
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1519; Ph.Eur.2005,5.0/1519; USMI10; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; BP2001-2011; PHARMEUROPA10.4; Ph.Eur.2002,4.00/1519; GII; MAR29
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-(2-Fluorbiphenyl-4-yl)propansäure
ASK #16606	
Chemical Abstract Service Nr.	1405-76-1
Vorzugsbezeichnung	Gitalin, amorph
International Nonproprietary Name	INNv.L4
2. Bezeichnung	Digitalis-purpurea-Glycosidgemisch (Digitoxin, Gitoxin, Gitaloxin und kleinere Mengen weiterer Glycoside und anderer Stoffe)
ASK #16607	
Chemical Abstract Service Nr.	54182-58-0
Formelstamm	(C12-H14-O35-S8) ⁸⁻ . 8 (Al-H2-O2) ⁺ . (8+x) Al-H3-O3 . y H2-O
Molgewicht	1558.727
Bruttoformel	C ₁₂ H ₅₄ Al ₁₆ O ₇₅ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Sucralfat
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2011; GII; EINECS; EAB7.0,8.0(2011-2014)/1796; ATC2011-DE; IGS
2. Bezeichnung	(Tetra- <i>O</i> -sulfo- <i>-D</i> -fructofuranosyl)- <i>-D</i> -glucopyranosid-tetrakis(hydrogensulfat)-Octakis[trihydroxodi- <i>-μ</i> -hydroxodialuminium(1+)]-Salz x Al(OH) ₃ y H ₂ O (x = 0-2, y = 22-31)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sucrose-octakis(hydrogensulfat)-Aluminiumsalz-Hydrat, basisch; Saccharose-octakis(hydrogensulfat)-Octakis[trihydroxodi- <i>O</i> -hydroxodialuminium(1+)]-Salz x Al(OH) y HO (x = 0-2, y = 22-31)
ASK #16704	
Chemical Abstract Service Nr.	19982-08-2
Molgewicht	179.3018
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Memantin
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	3,5-Dimethyladamantan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,5-Dimethyladamantan-1-yl)azan
ASK #16705	

Chemical Abstract Service Nr. 41100-52-1
Formelstamm C12-H21-N . Cl-H
Molgewicht 215.7628
Bruttoformel C₁₂H₂₂ClN
Vorzugsbezeichnung Memantinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 3,5-Dimethyladamantan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3,5-Dimethyladamantan-1-yl)azan-hydrochlorid

ASK #16712

Chemical Abstract Service Nr. 69357-12-6
Formelstamm C15-H23-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 285.8096
Bruttoformel C₁₅H₂₄ClNO₂
2. Bezeichnung Heptyl[(amino)(phenyl)acetat]-hydrochlorid

ASK #16713

Formelstamm C12-H12-N2-O3 . C4-H11-N
Molgewicht 305.3721
Bruttoformel C₁₆H₂₃N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Phenobarbital-*N*-Ethylethanamin
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-*N*-Ethylethanamin-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Ethyl-5-phenylbarbitursäure-Diethylazan-Salz (1:1)

ASK #16718

Chemical Abstract Service Nr. 39856-71-8
Molgewicht 313.3511
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₃
2. Bezeichnung [2-(Dimethylamino)ethyl][4-(pyridin-3-carboxamido)benzoat]

ASK #16725

Chemical Abstract Service Nr. 33510-78-0
Formelstamm C16-H24-N2-O6 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht 572.5159
Bruttoformel C₂₄H₃₂N₂O₁₄
Vorzugsbezeichnung Pirisudanoldimaleat
International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung [2-(Dimethylamino)ethyl][[(5-hydroxy-4-hydroxymethyl-6-methylpyridin-3-yl)methyl]butandioat]-[(2Z)-but-2-endioat] (1:2)
ASK #16756

Formelstamm (C7-H8-N3-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 237.2115

Bruttoformel C₇H₈N₃NaO₃S

Vorzugsbezeichnung Sulfacarbamid-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-carbamoylbenzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #16762

Chemical Abstract Service Nr. 60388-02-5

Formelstamm 2(C5-H3-N2-O4)⁻ Zn²⁺

Molgewicht 375.5566

Bruttoformel C₁₀H₆N₄O₈Zn

Vorzugsbezeichnung Zinkorotat

International Nonproprietary Name (INNv.L41)

2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Zinksalz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Orotsäure-Zinksalz (2:1)

ASK #16780

Chemical Abstract Service Nr. 18154-32-0

Formelstamm (C10-H12-N2-O8)⁴⁻ Fe³⁺ Na⁺ . 3 H₂O

Molgewicht 421.0915

Bruttoformel C₁₀H₁₂FeN₂NaO₈

Vorzugsbezeichnung Natriumferedetat 3 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung *N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Eisen()-Natrium-Salz (1:1:1) 3 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Eisen(III)-Natrium-Salz (1:1:1) 3 HO; Edetinsäure-Eisen(III)-Natrium-Salz 3 HO

ASK #16793

Chemical Abstract Service Nr. 7440-06-4

Molgewicht 195.084

Bruttoformel Pt

2. Bezeichnung Platin

Zitat Bezeichnung 2 HAB34; ROMP7

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Platin, elementar

ASK #16794

Chemical Abstract Service Nr. 113-24-6

Formelstamm (C₃-H₃-O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 110.0439

Bruttoformel C₃H₃NaO₃

2. Bezeichnung 2-Oxopropansäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natriumpyruvat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Brenztraubensäure-Natriumsalz

ASK #16795

Chemical Abstract Service Nr. 28994-41-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 534-83-8

Molgewicht 184.2338

Bruttoformel C₁₃H₁₂O

2. Bezeichnung 2-Benzylphenol

ASK #16810

Chemical Abstract Service Nr. 111-76-2

Molgewicht 118.1742

Bruttoformel C₆H₁₄O₂

2. Bezeichnung 2-Butoxyethanol

ASK #16813

2. Bezeichnung Harnstoff-Phenol-Cresol-Polykondensat-Natriumsalz, sulfoniert

ASK #16815

Chemical Abstract Service Nr. 16978-57-7

Formelstamm (C₂₉-H₃₂-F-O₉-S)⁻ H⁺

Molgewicht 576.6303

Bruttoformel C₂₉H₃₃FO₉S

Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-(3-sulfobenzoat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 3-[(9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)oxycarbonyl]benzolsulfonsäure

ASK #16830

Chemical Abstract Service Nr. 818-08-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 144377-64-0;
695165-22-1

Molgewicht 248.9379

Bruttoformel C₈H₁₈OSn

2. Bezeichnung Dibutylstannanon

ASK #16871

Chemical Abstract Service Nr. 39219-28-8

Molgewicht 328.4883
Bruttoformel C₂₂H₃₂O₂
Vorzugsbezeichnung Promestrien
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 17 -Methoxy-3-propoxyestra-1,3,5(10)-trien

ASK #16873

Chemical Abstract Service Nr. 142-17-6
Formelstamm 2(C₁₈H₃₃O₂)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 602.9848
Bruttoformel C₃₆H₆₆CaO₄
2. Bezeichnung (Z)-Octadec-9-ensäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung Calciumoleat
Zitat Bezeichnung 3 USM11
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ölsäure-Calciumsalz

ASK #16874

2. Bezeichnung Oligosaccharide aus Maisstärke durch enzymatische Hydrolyse

ASK #16875

Chemical Abstract Service Nr. 37280-56-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37353-69-8
Vorzugsbezeichnung Kitasamycin[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 GII

ASK #16876

Chemical Abstract Service Nr. 23239-88-5
Formelstamm C₉H₁₁N-O₂ . Cl-H
Molgewicht 201.6501
Bruttoformel C₉H₁₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Benzocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L20)
2. Bezeichnung Ethyl(4-aminobenzoat)-hydrochlorid

ASK #16879

Formelstamm (C₇H₅O₃)⁻ (H₄N)⁺
Molgewicht 155.1513
Bruttoformel C₇H₉NO₃
2. Bezeichnung 4-Hydroxybenzoesäure-Ammoniumsalz

3. Bezeichnung Ammonium-4-hydroxybenzoat

ASK #16884

Chemical Abstract Service Nr. 3321-65-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 20235-14-7

Molgewicht 238.3657

Bruttoformel C₁₅H₂₆O₂

2. Bezeichnung (1*S*,2*S*,3*R*,5*R*,6*R*,8*R*)-1,5,9,9-Tetramethyl-10-oxatricyclo[6.2.2.0^{2,6}]dodecan-3-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Kessylalkohol

ASK #16885

Chemical Abstract Service Nr. 3925-77-7

Molgewicht 280.4024

Bruttoformel C₁₇H₂₈O₃

2. Bezeichnung [(1*S*,2*S*,3*R*,5*R*,6*R*,8*R*)-1,5,9,9-Tetramethyl-10-oxatricyclo[6.2.2.0^{2,6}]dodecan-3-yl]acetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Kessylacetat

ASK #16886

Chemical Abstract Service Nr. 69651-95-2

Molgewicht 196.286

Bruttoformel C₁₂H₂₀O₂

2. Bezeichnung [(1*S*,2*S*,4*R*)-1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]acetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Fenchylacetat

ASK #16894

Andere Chemical Abstract Service Nr. 26468-80-4

Formelstamm (C2-H4-O)_x-(C16-H28-Na2-O7-S)

2. Bezeichnung -Dodecyl- -hydrogensulfosuccinyloxypoly(oxyethylen)-x-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Dodecylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfosuccinat-Dinatriumsalz

ASK #16898

Molgewicht 74.9216

Bruttoformel As

2. Bezeichnung Arsen, Spurenelement

ASK #16899

Chemical Abstract Service Nr. 67-47-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 76330-16-0

Molgewicht 126.11

Bruttoformel C₆H₆O₃

2. Bezeichnung 5-(Hydroxymethyl)furan-2-carbaldehyd

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Hydroxymethylfurfurol; 5-Hydroxymethyl-2-furancarbaldehyd; 5-(Hydroxymethyl)-2-furancarbal; 5-(Hydroxymethyl)furfural; Hydroxymethylfurfural;
5-Hydroxymethylfurfural

ASK #16916

Formelstamm 2(C5-H8-N-O4)⁻ Mg2+

Molgewicht 316.5476

Bruttoformel C₁₀H₁₆MgN₂O₈

2. Bezeichnung DL-Glutaminsäure-Magnesiumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Magnesiumbis(hydrogen-DL-glutamat)

ASK #16921

2. Bezeichnung Weißdornblätter mit Blüten, TE mit Wasser

3. Bezeichnung Weißdornblätter-mit-Blüten-Trockenextrakt

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.4,6.6/1865; Ph.Eur.2005,5.0/1865; Ph.Eur.2002,4.03/1865

ASK #16922

2. Bezeichnung Weißdornblätter mit Blüten, TE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)

3. Bezeichnung Weißdornblätter-mit-Blüten-Trockenextrakt '

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1865; Ph.Eur.2008,6.0,6.4,6.6/1865; Ph.Eur.2002,4.03/1865

ASK #16953

Chemical Abstract Service Nr. 78-92-2

Molgewicht 74.1216

Bruttoformel C₄H₁₀O

2. Bezeichnung Butan-2-ol

Zitat Bezeichnung 2 ChemIDplus

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Butanol

ASK #16968

Chemical Abstract Service Nr. 7563-62-4

Formelstamm C43-H66-N12-O12-S2 . C6-H8-O7

Molgewicht 1199.3109

Bruttoformel C₄₉H₇₄N₁₂O₁₉S₂

Vorzugsbezeichnung Oxytocinrat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6793; MAR27

2. Bezeichnung Cys(1S 6S)-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys(6S 1S)-Pro-Leu-Gly-NH₂-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cys(1S->6S)-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys(6S->1S)-Pro-Leu-Gly-NH-citrat (1:1)

ASK #17023

Formelstamm $2(C_6H_5O_7)^{3-} Ca^{2+} 2Fe^{2+}$

Molgewicht 529.9674

Bruttoformel $C_{12}H_{10}CaFe_2O_{14}$

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Calcium-Dieisen()-Salz

3. Bezeichnung Calcium-dieisen()-bis(citrat)

ASK #17025

Formelstamm C13-H10-N2 . H-N-O3

Molgewicht 257.2447

Bruttoformel $C_{13}H_{11}N_3O_3$

Vorzugsbezeichnung Aminoacridinnitrat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung Acridin-9-amin-nitrat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Acridin-9-ylazan-nitrat (1:1)

ASK #17112

Chemical Abstract Service Nr. 53994-73-3

Formelstamm $(C_{15}H_{13}ClN_3O_4S)^- H^+$

Molgewicht 367.8074

Bruttoformel $C_{15}H_{14}ClN_3O_4S$

Vorzugsbezeichnung Cefaclor

International Nonproprietary Name INNv.L36

Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure; Cephacolor

ASK #17113

Chemical Abstract Service Nr. 56187-47-4

Formelstamm $(C_{18}H_{14}Cl_2N_5O_5S_3)^- H^+$

Molgewicht 548.4432

Bruttoformel $C_{18}H_{15}Cl_2N_5O_5S_3$

Vorzugsbezeichnung Cefazedon

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[2-(3,5-Dichlor-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)acetamido]-3-[(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[2-(3,5-Dichlor-4-oxo-1,4-dihydro-1-pyridyl)acetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure; Cephazedon

ASK #17114

Chemical Abstract Service Nr. 57808-66-9

Molgewicht	425.9113
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClN ₅ O ₂
2. Bezeichnung	5-Chlor-1-[1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)propyl]piperidin-4-yl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-2(3 <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	Domperidon
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; Domperidon; Ph.Eur.2005,5.0/1009; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/1009; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1009
ASK #17128	
Chemical Abstract Service Nr.	500-92-5
Molgewicht	253.7312
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClN ₅
Vorzugsbezeichnung	Proguanil
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	N ¹ -(4-Chlorphenyl)-N ⁵ -(propan-2-yl)imidodicarbonimidsäurediamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(4-Chlorphenyl)-N'-(1-methylethyl)imidodicarbonimiddiamid; 1-(4-Chlorphenyl)-5-isopropylbiguanid; N-(4-Chlorphenyl)-N'-(propan-2-yl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid; Chlorguanid
ASK #17129	
Chemical Abstract Service Nr.	637-32-1
Formelstamm	C11-H16-Cl-N5 . Cl-H
Molgewicht	290.1922
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ Cl ₂ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Proguanilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.4.5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2003-2017)/2002
2. Bezeichnung	N ¹ -(4-Chlorphenyl)-N ⁵ -(propan-2-yl)imidodicarbonimidsäurediamid-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Chlorguanidhydrochlorid; 1-(4-Chlorphenyl)-5-isopropylbiguanid-hydrochlorid; N-(4-Chlorphenyl)-N'-(propan-2-yl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid-hydrochlorid
ASK #17155	
Chemical Abstract Service Nr.	129-49-7
Formelstamm	C21-H27-N3-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht	469.5301
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Methysergidmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	RPS15
2. Bezeichnung	N-[(<i>S</i>)-1-Hydroxybutan-2-yl]-1,6-dimethyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid-maleat (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(6aR,9R,10aR)-N-[(S)-1-Hydroxybutan-2-yl]-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxamid-maleat (1:1)
ASK #17156		
	Formelstamm	C17-H23-N3-O . C4-H6-O5
	Molgewicht	419.4715
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ N ₃ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Piperylon-DL-malat
	International Nonproprietary Name	(INNv.L11)
	2. Bezeichnung	4-Ethyl-2-(1-methylpiperidin-4-yl)-5-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3(2 <i>H</i>)-on-[<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Piperylon(hydroxysuccinat); Piperylonmalat
ASK #17159		
	Chemical Abstract Service Nr.	31828-71-4
	Molgewicht	179.2588
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ NO
	Vorzugsbezeichnung	Mexiletin
	International Nonproprietary Name	INN.L13
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR27
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-1-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-ylazan
ASK #17160		
	Chemical Abstract Service Nr.	5370-01-4
	Formelstamm	C11-H17-N-O . Cl-H
	Molgewicht	215.7197
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ ClNO
	Vorzugsbezeichnung	Mexiletinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L13)
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1029; GII; USMI10; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00,4.02,4.08/1029; Ph.Eur.2005,5.0/1029
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-1-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-ylazan-hydrochlorid
ASK #17176		
	Chemical Abstract Service Nr.	7696-12-0
	Molgewicht	331.4061
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ NO ₄

Vorzugsbezeichnung	Tetramethrin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	ISO; MAR27; DTOX
2. Bezeichnung	(1,3-Dioxo-2,3,4,5,6,7-hexahydro-1 <i>H</i> -isoindol-2-yl)[2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropancarboxylat]
ASK #17177	
Chemical Abstract Service Nr.	71116-83-1
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₇ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₁₁ -N-O ₃
Molgewicht	517.6328
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₉ NO ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Tiaprost-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L20,L5
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(1 <i>E</i>)-3-hydroxy-4-(thiophen-3-yloxy)but-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #17179	
Chemical Abstract Service Nr.	5459-98-3
Molgewicht	226.355
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ O ₂
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(undec-10-enoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isopropyl(undec-10-enoat)
ASK #17180	
Chemical Abstract Service Nr.	25332-09-6
Formelstamm	C ₁₆ -H ₂₀ -N ₂ . Cl-H
Molgewicht	276.8043
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Pheniraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Dimethyl[3-phenyl-3-(2-pyridyl)propyl]azan-hydrochlorid
ASK #17182	
Chemical Abstract Service Nr.	18718-07-5
Molgewicht	248.9125
Bruttoformel	H ₄ MnO ₈ P ₂
2. Bezeichnung	Phosphorsäure-Mangan()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung	Mangan()-dihydrogenphosphat
ASK #17183	
Molgewicht	257.5205

Bruttoformel $\text{CuH}_4\text{O}_8\text{P}_2$

2. Bezeichnung Kupfer()-phosphat (1:2)

3. Bezeichnung Kupfer()-dihydrogenphosphat

ASK #17184

Chemical Abstract Service Nr. 13598-37-3

Molgewicht 259.3545

Bruttoformel $\text{H}_4\text{O}_8\text{P}_2\text{Zn}$

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Zinksalz (2:1)

3. Bezeichnung Zinkbis(dihydrogenphosphat)

ASK #17196

Chemical Abstract Service Nr. 10124-37-5

Molgewicht 164.0878

Bruttoformel CaN_2O_6

2. Bezeichnung Calciumnitrat

Zitat Bezeichnung 2 USM11

ASK #17197

Chemical Abstract Service Nr. 7793-27-3

Formelstamm $(\text{C}_{22}\text{H}_{28}\text{F}\text{O}_8\text{S})^- \text{H}^+$

Molgewicht 472.5243

Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{29}\text{FO}_8\text{S}$

Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-hydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogensulfat

ASK #17200

Chemical Abstract Service Nr. 553-71-9

Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)^- \text{Ni}^{2+}$

Molgewicht 300.9202

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{NiO}_4$

2. Bezeichnung Benzoesäure-Nickel()-Salz

3. Bezeichnung Nickel()-benzoat

ASK #17201

Chemical Abstract Service Nr. 932-69-4

Molgewicht 301.16

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{CoO}_4$

2. Bezeichnung Benzoesäure-Cobalt()-Salz

3. Bezeichnung Cobalt()-benzoat

ASK #17202

Chemical Abstract Service Nr. 636-13-5

Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)^- \text{Mn}^{2+}$
Molgewicht 297.1648
Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{MnO}_4$
2. Bezeichnung Benzoessäure-Mangan()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung Mangan()-benzoat
Zitat Bezeichnung 3 MAR28

ASK #17203

Chemical Abstract Service Nr. 553-72-0
Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)^- \text{Zn}^{2+}$
Molgewicht 307.6068
Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{O}_4\text{Zn}$
2. Bezeichnung Benzoessäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung Zinkbenzoat
Zitat Bezeichnung 3 USM110

ASK #17204

Chemical Abstract Service Nr. 533-01-7
Formelstamm $2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)^- \text{Cu}^{2+}$
Molgewicht 305.7728
Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{CuO}_4$
2. Bezeichnung Benzoessäure-Kupfer()-Salz
3. Bezeichnung Kupfer()-benzoat

ASK #17205

Chemical Abstract Service Nr. 553-70-8
Formelstamm $2(\text{C}_6\text{H}_5\text{COO})^- \text{Mg}^{2+}$
Molgewicht 266.5318
Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{10}\text{MgO}_4$
2. Bezeichnung Benzoessäure-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Magnesiumbenzoat

ASK #17206

Chemical Abstract Service Nr. 5892-09-1
Formelstamm $(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)^- (\text{BiO})^+$
Molgewicht 346.0932
Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_5\text{BiO}_3$
2. Bezeichnung Bismut()-benzoat-oxid

ASK #17207

Chemical Abstract Service Nr. 7786-30-3
Molgewicht 95.211

Bruttoformel Cl₂Mg

3. Bezeichnung Magnesiumchlorid

Zitat Bezeichnung 3 MAR27; E511; USMI9.5485

ASK #17208

Formelstamm (C10-H13-O7-S)⁻ H⁺

Molgewicht 278.279

Bruttoformel C₁₀H₁₄O₇S

2. Bezeichnung 3/4-(2,3-Dihydroxypropoxy)-4/3-methoxybenzolsulfonsäure

ASK #17224

Chemical Abstract Service Nr. 12125-01-8

Molgewicht 37.0369

Bruttoformel FH₄N

2. Bezeichnung Ammoniumfluorid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.545

ASK #17229

Andere Chemical Abstract Service Nr. 36647-02-6

Formelstamm C12-H15-N-O4 . Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht 309.7433

Bruttoformel C₁₂H₁₆ClNO₄

2. Bezeichnung 4-Methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isochinolin-5-ol-hydrochlorid 2 H₂O

3. Bezeichnung Cotarninhydrochlorid 2 H₂O

ASK #17241

Chemical Abstract Service Nr. 7488-55-3

Molgewicht 214.7726

Bruttoformel O₄SSn

2. Bezeichnung Zinn()-sulfat

Zitat Bezeichnung 2 ROMP7

ASK #17258

Formelstamm C13-H17-N3-O . C7-H6-O4

Molgewicht 385.4137

Bruttoformel C₂₀H₂₃N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Aminophenazon(2,6-dihydroxybenzoat)

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 4-Dimethylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on-2,6-dihydroxybenzoat (1:1)

ASK #17294

Chemical Abstract Service Nr. 585-09-1

Formelstamm (C4-H4-O5)²⁻ 2K⁺

Molgewicht 210.2682

Bruttoformel C₄H₄K₂O₅
2. Bezeichnung (2S)-2-Hydroxybutandisäure-Dikaliumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (S)-Hydroxybernsteinsäure-Dikaliumsalz; Kalium-L-malat

ASK #17295

Formelstamm 2(C₅H₃N₂O₄)⁻ Cu₂⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 509.8277
Bruttoformel C₁₀H₁₄CuN₆O₁₂
Vorzugsbezeichnung Kupfer()-orotat 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INNv.L41)
2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Kupfer()-Salz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Orotsäure-Kupfer(II)-Salz (2:1) 2 HO

ASK #17296

Chemical Abstract Service Nr. 34089-81-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 33135-40-9
Formelstamm [2 Fe³⁺ · x Na⁺ · 1 (C₆H₁₁O₇)⁻ · y (H-O)⁻ · z O₂⁻ · 5 C₁₂H₂₂O₁₁]_n
Molgewicht 2089.308
Bruttoformel C₆₆H₁₂₁Fe₂NaO₆₅
2. Bezeichnung Eisen()-natrium-D-gluconat-hydroxid-oxid-Sucrose-Komplex (ca. 2:1:1:x:y:5), M = ca. 350 kg/mol, x + 2y = ca. 6
3. Bezeichnung Eisen()-natrium-D-gluconat-sucrose-Komplex (w:x:y:z) ((M = ca. 350000 g/mol))
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Eisen(III)-natrium-D-gluconat-sucrose-Komplex (2:1:1:5)

ASK #17297

Chemical Abstract Service Nr. 103-50-4
Molgewicht 198.2604
Bruttoformel C₁₄H₁₄O
2. Bezeichnung 1,1'-[Oxybis(methylen)]dibenzol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Benzylether

ASK #17302

2. Bezeichnung Fagopyrum-esculentum-Kraut
Zitat Bezeichnung 2 Hager2008
3. Bezeichnung Buchweizenkraut
Zitat Bezeichnung 3 DAC2003-2005; EAB5.2+4+8,6.0,7.0+8,8.0(2005-2014)/2184; Hager2008

ASK #17308

Chemical Abstract Service Nr. 143-18-0
Formelstamm (C18-H33-O2)⁻ K⁺
Molgewicht 320.5517
Bruttoformel C₁₈H₃₃KO₂
2. Bezeichnung (Z)-Octadec-9-ensäure-Kaliumsalz
3. Bezeichnung Kaliumoleat
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.7435
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ölsäure-Kaliumsalz

ASK #17309

Chemical Abstract Service Nr. 544-60-5
Formelstamm (C18-H33-O2)⁻ (H4-N)⁺
Molgewicht 299.4919
Bruttoformel C₁₈H₃₇NO₂
2. Bezeichnung (Z)-Octadec-9-ensäure-Ammoniumsalz
3. Bezeichnung Ammoniumoleat
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.565
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ölsäure-Ammoniumsalz

ASK #17310

Chemical Abstract Service Nr. 26184-62-3
Molgewicht 88.1482
Bruttoformel C₅H₁₂O
2. Bezeichnung (2S)-Pentan-2-ol

ASK #17311

Chemical Abstract Service Nr. 68553-81-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 84696-37-7; 90106-37-9
2. Bezeichnung Oryza-sativa-Kleieöl [gewonnen aus der Reiskleie, die aus Fruchtwand, Samenschale, Aleuronschicht und dem ölhaltigen Embryo (Keim) des Reiskorns besteht, raffiniert mit Deaktivierung der hochaktiven Reis-Lipasen]
3. Bezeichnung Reisöl
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2012
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Reiskeimöl; Öle, Reiskleien-; Reiskleieöl

ASK #17356

Chemical Abstract Service Nr. 8001-69-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 68153-03-7
2. Bezeichnung Gadus-morhua- und/oder andere Gadidae-Spezies-Leberöle (Typ A: Anisidinzahl maximal 30,0)

3. Bezeichnung	Lebertran (Typ A) ((Anisidinzahl maximal 30,0))
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.3.1-4,4.0+4+8,5.0,6.0+3,7.0(1998-2011)/1192
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Gadus-morrhua-Leberöl (Typ A)
ASK #17374	
Chemical Abstract Service Nr.	8001-69-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68153-03-7
2. Bezeichnung	Gadus-morhuae- und/oder andere Gadidae-Spezies-Leberöle (Typ B: ohne Anisidinzahl-Prüfung)
3. Bezeichnung	Lebertran (Typ B) ((ohne Prüfung der Anisidinzahl))
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.3.1-4,4.0+4+8,5.0,6.0+3,7.0(1998-2011)/1193
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Gadus-morrhua-Leberöl (Typ B)
ASK #17378	
Chemical Abstract Service Nr.	2749-70-4
Molgewicht	228.2863
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	Bis(benzyloxy)methan
ASK #17379	
Chemical Abstract Service Nr.	77-52-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	209545-05-1
Formelstamm	(C ₃₀ H ₄₇ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	456.7003
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₈ O ₃
2. Bezeichnung	3 -Hydroxyurs-12-en-28-säure
3. Bezeichnung	Ursolsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.02R,4.04R,4.07R
ASK #17380	
Chemical Abstract Service Nr.	107-45-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	38724-98-0; 77658-17-4; 89961-29-5
Molgewicht	129.2432
Bruttoformel	C ₈ H ₁₉ N
2. Bezeichnung	2,4,4-Trimethylpentan-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Amino-2,4,4-trimethylpentan; 2,4,4-Trimethyl-2-pentylamin; tert-Octylamin; (2,4,4-Trimethylpentan-2-yl)amin; 1,1,3,3-Tetramethylbutylamin; (2,4,4-Trimethylpentan-2-yl)azan
ASK #17424	
Chemical Abstract Service Nr.	1314-56-3

Molgewicht 141.9445
Bruttoformel O₅P₂
2. Bezeichnung Phosphor()-oxid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #17436

Chemical Abstract Service Nr. 14383-50-7

Molgewicht 112.1282
Bruttoformel O₃S₂
2. Bezeichnung Trioxidosulfidosulfat(2-)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005inorg.
3. Bezeichnung Thiosulfat
Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005inorg.

ASK #17470

Formelstamm C16-H19-Cl-N2 . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung Chlorphenamin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (RS)-3-(4-Chlorphenyl)-N,N-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-poly(diethenylbenzol-co-styrol)sulfonat [1:x(y:z)]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #17471

Formelstamm C10-H15-N-O2 . PSS-DVB ca.
Vorzugsbezeichnung Etilefrin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung 3-[(RS)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenol-poly(ethenylbenzol-co-diethenylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-(3-Hydroxyphenyl)-2-ethylaminoethanol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #17489

Chemical Abstract Service Nr. 7664-39-3

Formelstamm F-H
Molgewicht 20.0063
Bruttoformel FH
2. Bezeichnung Fluoran
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Flusssäure ((mit Angaben zur Konzentration))
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Fluorwasserstoffsäure

ASK #17505

Chemical Abstract Service Nr. 7790-87-6

Formelstamm Ce³⁺ 3I⁻

Molgewicht 520.8294

Bruttoformel CeI₃

2. Bezeichnung Cer()-iodid

ASK #17517

Chemical Abstract Service Nr. 20908-72-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 55713-37-6; 64476-46-6

Formelstamm Fe²⁺ (O₄-S)²⁻ · 4 H₂O

Molgewicht 223.9687

Bruttoformel FeO₄S

2. Bezeichnung Eisen()-sulfat 4 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Rozenit; Siderotil [acc. to Lit. usually FeSO (.) HO]; Siderotil (Fe(SO) (.) 4HO); Eisen(II)-sulfat-Tetrahydrat

ASK #17523

2. Bezeichnung Aloe-ferox- und/oder andere Aloe-Arten-Blätterleitbündel-Latexsaft-Trockensubstanz, hergestellt durch Ablaufenlassen des Saftes aus den schräg aufgestellten abgeschnittenen Blättern und anschließendes Eintrocknen des Saftes

3. Bezeichnung Kap-Aloe

Zitat Bezeichnung
3 EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/0258

ASK #17527

Chemical Abstract Service Nr. 68952-43-2

2. Bezeichnung Illicium-verum-Fruchtöl, gewonnenes ätherisches Öl durch Wasserdampfdestillation der trockenen, reifen Früchte

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Sternanisöl

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.8,5.0,6.0,7.0,8.0(2004-2017)/2108; Hager2008

ASK #17555

Chemical Abstract Service Nr. 4719-04-4

Molgewicht 219.2813

Bruttoformel C₉H₂₁N₃O₃

2. Bezeichnung 2,2',2''-(1,3,5-Triazinan-1,3,5-triyl)triethanol

ASK #17560

Chemical Abstract Service Nr. 1257-78-9

Formelstamm C₂₀-H₂₄-Cl-N₃-S . C₂-H₆-O₆-S₂

Molgewicht 564.1381

Bruttoformel C₂₂H₃₀ClN₃O₆S₃

Vorzugsbezeichnung Prochlorperazinedisilat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 RPS15; MAR28
2. Bezeichnung 2-Chlor-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10*H*-phenothiazin-ethan-1,2-disulfonat (1:1)

ASK #17561

Chemical Abstract Service Nr. 54063-56-8
Molgewicht 337.563
Bruttoformel C₂₀H₃₅NOS
Vorzugsbezeichnung Suloctidil

International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USAN; GII
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-(Octylamino)-1-[4-(propan-2-ylsulfanyl)phenyl]propan-1-ol

ASK #17562

Chemical Abstract Service Nr. 7440-32-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 182260-48-6; 195161-81-0; 53549-90-9; 54319-51-6; 57854-37-2; 62650-70-8; 67796-94-5
Molgewicht 47.867
Bruttoformel Ti
2. Bezeichnung Titan
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Titan, elementar

ASK #17563

Chemical Abstract Service Nr. 1111-67-7
Molgewicht 121.6284
Bruttoformel CCuNS
2. Bezeichnung Thiocyan säure-Kupfer()-Salz
3. Bezeichnung Kupfer()-thiocyanat

ASK #17576

2. Bezeichnung Salvia-fruticosa-Blätter, ganz oder geschnitten, getrocknet
Zitat Bezeichnung 2 (EPPO); (Zander15,16(1994,2000)); (EoL); (SysTax); (Mansfeld); (Hager2008-2014:syn); EAB.Def; (GBIF); (USDA-NRCS); (PlantList); (CoL)
3. Bezeichnung Dreilappiger Salbei
Zitat Bezeichnung 3 EAB3.4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+2(2001-2014)/1561; DAB2000; Hager2008-2014
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Kreuzsalbeiblätter; Salbei, Dreilappiger; Griechischer-Salbei-Blätter; Salvia-triloba-Blätter, ganz oder geschnitten, getrocknet; Dreilappiges Salbeiblatt; Kreuz-Salbei-Blätter; Griechische Salbeiblätter

ASK #17577

Chemical Abstract Service Nr. 8001-79-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8013-56-7; 8015-57-4; 8021-37-2; 8041-22-3; 89958-32-7
2. Bezeichnung Ricinus-communis-Samenöl

3. Bezeichnung	Natives Rizinusöl
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0/0051; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.04,4.07/51; Ph.Eur.2005,5.0/0051

ASK #17600

Chemical Abstract Service Nr.	7789-00-6
Molgewicht	194.1903
Bruttoformel	CrK ₂ O ₄
2. Bezeichnung	Kaliumchromat
Zitat Bezeichnung 2	DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #17601

Chemical Abstract Service Nr.	94-14-4
Molgewicht	193.2423
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Isobutamben
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2-Methylpropyl)(4-aminobenzoat)

ASK #17602

Chemical Abstract Service Nr.	134-95-2
Formelstamm	2(C ₈ -H ₇ -O ₃) ⁻ Ca ₂ ⁺
Molgewicht	342.3568
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ CaO ₆
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(Hydroxy)(phenyl)essigsäure-Calciumsalz

ASK #17628

Chemical Abstract Service Nr.	7681-15-4
Molgewicht	165.1891
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₂
2. Bezeichnung	Propyl(pyridin-3-carboxylat)
3. Bezeichnung	Propylnicotinat

ASK #17631

Chemical Abstract Service Nr.	2922-28-3
Formelstamm	C5-H5-N5 . Cl-H
Molgewicht	171.5876
Bruttoformel	C ₅ H ₆ ClN ₅
2. Bezeichnung	Purin-6-amin-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Adeninhydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Purin-6-ylazan-hydrochlorid

ASK #17642

2. Bezeichnung Poly(methyl,vinyl)siloxan (x:y)

ASK #17643

Formelstamm (C₄₁-H₇₉-N₆-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 705.1123

Bruttoformel C₄₁H₈₀N₆O₃

2. Bezeichnung 3,5-Bis({2-[2-(dodecylamino)ethylamino]ethylamino)methyl)-4-hydroxybenzoesäure

ASK #17644

Formelstamm C₁₆-H₃₇-N₃ . Cl-H

Molgewicht 307.946

Bruttoformel C₁₆H₃₈ClN₃

2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-*N*'-dodecylethan-1,2-diamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-(2-Aminoethyl)-*N*'-dodecylethylenbis(azan)-hydrochlorid

ASK #17656

Chemical Abstract Service Nr. 565-61-7

Molgewicht 100.1589

Bruttoformel C₆H₁₂O

2. Bezeichnung 3-Methylpentan-2-on

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.02R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #17659

Chemical Abstract Service Nr. 27856-11-7

Formelstamm (C₇-H₇-O₅-P)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 204.1171

Bruttoformel C₇H₉O₅P

2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)dihydrogenphosphat

ASK #17660

Formelstamm C₇-H₉-O₅-P . C₂-H₈-N₂

Molgewicht 264.2154

Bruttoformel C₉H₁₇N₂O₅P

2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)dihydrogenphosphat-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:1)

3. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)dihydrogenphosphat-Ethyldiamin-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (2-Methoxyphenyl)dihydrogenphosphat-Ethylenbis(azan)-Salz

ASK #17661

Chemical Abstract Service Nr. 6151-66-2

Formelstamm 2(C₂₀-H₂₄-N₂-O₂) . C₆-H₈-O₇ . 7 H₂-O

Molgewicht 967.064

Bruttoformel C₄₆H₅₆N₄O₁₁
2. Bezeichnung (R)-[(2S,4S,5R)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (2:1) 7 H₂O
3. Bezeichnung Chininhemicitrat 3.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (R)-[(2S,4S,5R)-5-Ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol-citrat (2:1) 7 HO; (R)-(6-Methoxy-4-chinoly)[(2S,4S,5R)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-citrat (2:1) 7 HO

ASK #17664

Chemical Abstract Service Nr. 616-68-2
Molgewicht 248.3639
Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Trimecain
International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.9368
2. Bezeichnung 2-Diethylamino-N-(2,4,6-trimethylphenyl)acetamid

ASK #17665

Chemical Abstract Service Nr. 73972-50-6
Formelstamm C22-H28-N4-O5 . 2 Cl-H
Molgewicht 501.4034
Bruttoformel C₂₂H₃₀Cl₂N₄O₅
2. Bezeichnung 1-Diethylamino-3-[(2,3-dimethoxy-6-nitroacridin-9-yl)amino]propan-2-ol-dihydrochlorid

ASK #17666

Chemical Abstract Service Nr. 6035-39-8
Molgewicht 428.4815
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₄O₅
2. Bezeichnung 1-Diethylamino-3-[(2,3-dimethoxy-6-nitroacridin-9-yl)amino]propan-2-ol

ASK #17668

Chemical Abstract Service Nr. 146-17-8
Formelstamm (C17-H19-N4-O9-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 456.3438
Bruttoformel C₁₇H₂₁N₄O₉P
Vorzugsbezeichnung Riboflavin-5'-phosphat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 E106; MAR28; E101
2. Bezeichnung [(2R,3S,4S)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[g]pteridin-10-yl)-2,3,4-trihydroxypentyl]dihydrogenphosphat

ASK #17679

Chemical Abstract Service Nr. 89-55-4
Formelstamm (C7-H4-Br-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 217.0168

Bruttoformel C₇H₅BrO₃
2. Bezeichnung 5-Brom-2-hydroxybenzoesäure

ASK #17685

Chemical Abstract Service Nr. 9005-46-3

2. Bezeichnung Casein-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 USM111; MAR27

3. Bezeichnung Casein-Natrium

ASK #17720

Chemical Abstract Service Nr. 108-10-1

Molgewicht 100.1589

Bruttoformel C₆H₁₂O

2. Bezeichnung 4-Methylpentan-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isobutylmethylketon

ASK #17761

Chemical Abstract Service Nr. 3092-17-9

Formelstamm C₁₂-H₁₈-N₂-O₄ . Cl-H

Molgewicht 290.7433

Bruttoformel C₁₂H₁₉ClN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Midodrinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung *rac*-2-Amino-*N*-[(2*R*)-2-(2,5-dimethoxyphenyl)-2-hydroxyethyl]acetamid-hydrochlorid

ASK #17763

Formelstamm (C₁₂-H₁₄-N₃-O₇)⁻ Na⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 371.2758

Bruttoformel C₁₂H₁₄N₃NaO₇

2. Bezeichnung 1-Desoxy-1-[2-(pyridin-4-ylcarbonyl)hydrazinyl]-*-D*-glucopyranuronsäure-Natriumsalz 2 H₂O

3. Bezeichnung 1-Desoxy-1-(2-isonicotinoylhydrazinyl)-*-D*-glucopyranuronsäure-Natriumsalz 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 1-Desoxy-1-(2-isonicotinoyldiazanyl)-*-beta*-D-glucopyranuronsäure-Natriumsalz 2 HO

ASK #17769

Chemical Abstract Service Nr. 111-17-1

Formelstamm (C₆-H₈-O₄-S)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 178.2062

Bruttoformel C₆H₁₀O₄S

2. Bezeichnung 3,3'-Sulfandiyldipropansäure

ASK #17771

Chemical Abstract Service Nr. 23558-08-9

Formelstamm C6-H14-x-Nax-O12-P2
Molgewicht 363.1055
Bruttoformel C₆H₁₄NaO₁₂P₂
Vorzugsbezeichnung Fosfructose-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L43)
2. Bezeichnung D-Fruktofuranose-1,6-bis(dihydrogenphosphat)-Natriumsalz

ASK #17772

Chemical Abstract Service Nr. 71937-66-1
Formelstamm (C10-H12-N5-O13-P3)4⁻ 2H⁺ Ca2⁺
Molgewicht 545.2432
Bruttoformel C₁₀H₁₄CaN₅O₁₃P₃
2. Bezeichnung Adenosin-5'-triphosphat-Monocalciumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Adenosin-5'-(tetrahydrogentriphosphat)-Monocalciumsalz

ASK #17783

Chemical Abstract Service Nr. 1666-28-0
Formelstamm (C7-H4-Br-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 217.0168
Bruttoformel C₇H₅BrO₃
2. Bezeichnung 4-Brom-2-hydroxybenzoesäure

ASK #17791

Chemical Abstract Service Nr. 9031-11-2
Vorzugsbezeichnung Tilactase ((mit Angaben zur Herkunft))
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung -D-Galactosidase
Zitat Bezeichnung 2 MAR29; EC3.2.1.23
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym beta-D-Galactosid-Galactohydrolase; beta-Galactosidase

ASK #17799

Chemical Abstract Service Nr. 4013-94-9
Molgewicht 144.2578
Bruttoformel C₈H₂₀N₂
2. Bezeichnung N¹,N²-Di(propan-2-yl)ethan-1,2-diamin
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N,N'-Bis(1-methylethyl)ethan-1,2-diamin; N,N'-Bis(1-methylethyl)-1,2-ethandiamin; N,N'-Diisopropyl-1,2-ethandiamin; Ethylenbis(isopropylazan); (Ethan-1,2-diy)bis(isopropylazan); N,N'-Diisopropyl(ethan-1,2-diy)bis(azan); N,N'-Diisopropylethan-1,2-diamin; N,N'-Diisopropylethylendiamin

ASK #17816

Chemical Abstract Service Nr. 52302-51-9
Formelstamm C6-H12-N4 . x C-H-N-S
Molgewicht 198.269
Bruttoformel C₇H₁₂N₅S
Vorzugsbezeichnung Methenaminthiocyanat (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 1,3,5,7-Tetraazaadamantan-thiocyanat (1:x)

ASK #17826

Chemical Abstract Service Nr. 71555-10-7
Formelstamm C6-H14-N2-O2 . C4-H6-O5
Molgewicht 280.275
Bruttoformel C₁₀H₂₀N₂O₇
Vorzugsbezeichnung 2-Hydroxybutandisäure-Lysin-Salz (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L28)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hydroxybernsteinsäure-Lysin-Salz; Lysinmalat

ASK #17827

Chemical Abstract Service Nr. 19045-00-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 14269-55-7
Formelstamm (C4-H5-N-O4)²⁻ Zn²⁺
Molgewicht 196.4668
Bruttoformel C₄H₅NO₄Zn
Vorzugsbezeichnung Zinkaspartat
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Zinksalz

ASK #17829

Chemical Abstract Service Nr. 25213-88-1
Formelstamm (C3-H3-N)x . (C5-H8-O2)y . (C8-H8)z
Molgewicht 67700
2. Bezeichnung Poly(acrylnitril-co-methylmethacrylat-co-styrol) (x:y:z)

ASK #17932

Chemical Abstract Service Nr. 13586-84-0
Formelstamm 2(C18-H35-O2)⁻ Co²⁺
Molgewicht 625.8718
Bruttoformel C₃₆H₇₀CoO₄
2. Bezeichnung Octadecansäure-Cobalt()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Cobalt()-stearat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Stearinsäure-Cobalt(II)-Salz

ASK #17933

Chemical Abstract Service Nr. 660-60-6
Formelstamm $2(\text{C}_{18}\text{H}_{35}\text{O}_2)^- \text{Cu}^{2+}$
Molgewicht 630.4846
Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{70}\text{CuO}_4$
2. Bezeichnung Octadecansäure-Kupfer()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung Kupfer()-stearat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Stearinsäure-Kupfer(II)-Salz

ASK #17950

Formelstamm $\text{Fe}^{2+} (\text{O}_4\text{S})^{2-} \cdot 1.5 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 178.9305
Bruttoformel FeO_4S
2. Bezeichnung Eisen()-sulfat-Sesquihydrat
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; Ph.Helv.7-11.0(1989-2012)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Eisen(II)-sulfat-1,5-Wasser; Eisen(II)-sulfat 1.5 HO

ASK #17972

Chemical Abstract Service Nr. 2778-96-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 133976-56-4; 69899-62-3; 8039-01-8
Molgewicht 536.9557
Bruttoformel $\text{C}_{36}\text{H}_{72}\text{O}_2$
2. Bezeichnung Octadecylstearat

ASK #17975

Chemical Abstract Service Nr. 473-41-6
Formelstamm $(\text{C}_{12}\text{H}_{17}\text{N}_2\text{O}_3\text{S})^- \text{Na}^+$
Molgewicht 292.3298
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{17}\text{N}_2\text{NaO}_3\text{S}$
Vorzugsbezeichnung Tolbutamid-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung *N*-(Butylcarbamoyl)-4-methylbenzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #17978

Chemical Abstract Service Nr. 17332-39-7
Formelstamm $\text{C}_{24}\text{H}_{29}\text{N}\text{O}_4 \cdot \text{H}_3\text{N}\text{O}_3\text{S}$

Molgewicht 492.5851
Bruttoformel C₂₄H₃₂N₂O₇S
Vorzugsbezeichnung Ethaverin(amidosulfat)
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 1-(3,4-Diethoxybenzyl)-6,7-diethoxyisochinolin-amidosulfat (1:1)

ASK #17993

Chemical Abstract Service Nr. 103-19-5
Molgewicht 246.391
Bruttoformel C₁₄H₁₄S₂
2. Bezeichnung 1,1'-Disulfandiylobis(4-methylbenzol)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Di-p-tolyldisulfid; 4,4'-Disulfandiylditoluol

ASK #18002

2. Bezeichnung -Alkyl- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-x-Magnesiumsalz
3. Bezeichnung Alkylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Magnesiumsalz

ASK #18014

Chemical Abstract Service Nr. 126-44-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 142469-10-1; 147100-21-8; 20230-95-9; 20230-96-0
Formelstamm (C₆-H₅-O₇)³⁻
Molgewicht 189.0997
Bruttoformel C₆H₅O₇
Vorzugsbezeichnung Citrat
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Citrat-trianion

ASK #18015

2. Bezeichnung Astragalus-mongholicus-var.-mongholicus- und/oder -var.-dahuricus-Wurzel, ganz, von Nebenwurzeln und Wurzelkopf befreit, getrocknet, mindestens 0,040 % Astragalosid enthaltend
3. Bezeichnung Chinesischer-Tragant-Wurzel
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.0,8.0(2011-2014)/2435
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Astragalus-membranaceus-var. mongholicus-Wurzel

ASK #18017

Chemical Abstract Service Nr. 465-29-2
Molgewicht 166.217
Bruttoformel C₁₀H₁₄O₂

2. Bezeichnung 1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2,3-dion
3. Bezeichnung Bornan-2,3-dion
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Campherchinon

ASK #18024

Chemical Abstract Service Nr. 3253-39-2
Molgewicht 364.4343
Bruttoformel C₂₃H₂₄O₄
2. Bezeichnung [4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenyl]bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung [4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenyl]dimethacrylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Bisphenol-A-dimethacrylat

ASK #18025

Chemical Abstract Service Nr. 1565-94-2
Molgewicht 512.5913
Bruttoformel C₂₉H₃₆O₈
2. Bezeichnung {3,3'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]bis(2-hydroxypropyl)}bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung {3,3'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]bis(2-hydroxypropyl)}dimethacrylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Bisphenol-A-bis(2-hydroxypropylmethacrylat)

ASK #18026

Chemical Abstract Service Nr. 109-16-0
Molgewicht 286.3209
Bruttoformel C₁₄H₂₂O₆
2. Bezeichnung (3,6-Dioxaoctan-1,8-diyl)bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung (3,6-Dioxaoctan-1,8-diyl)dimethacrylat

ASK #18028

Chemical Abstract Service Nr. 115-88-8
Molgewicht 362.3997
Bruttoformel C₂₀H₂₇O₄P
2. Bezeichnung Octyl(diphenyl)phosphat

ASK #18029

2. Bezeichnung Poly(hexan-1,6-diyl-diisocyanat-co-4,4'-(propan-2,2-diyl)diphenol-co-methyloxiran)-, -dimethacrylat (x:y:z)

ASK #18039

Chemical Abstract Service Nr. 38363-40-5
Molgewicht 291.4284
Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₂

Vorzugsbezeichnung	Penbutolol
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(2S)-1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2-cyclopentylphenoxy)propan-2-ol
ASK #18040	
Chemical Abstract Service Nr.	38363-32-5
Formelstamm	2(C18-H29-N-O2) . H2-O4-S
Molgewicht	680.9352
Bruttoformel	C ₃₆ H ₆₀ N ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Penbutololsulfat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(2S)-1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2-cyclopentylphenoxy)propan-2-ol-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Penbutololhemisulfat
ASK #18041	
Chemical Abstract Service Nr.	59729-31-6
Molgewicht	370.9156
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lorcaïn
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorphenyl)- <i>N</i> -[1-(propan-2-yl)piperidin-4-yl]-2-phenylacetamid
ASK #18042	
Chemical Abstract Service Nr.	58934-46-6
Formelstamm	C22-H27-Cl-N2-O . Cl-H
Molgewicht	407.3765
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lorcaïnhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorphenyl)- <i>N</i> -[1-(propan-2-yl)piperidin-4-yl]-2-phenylacetamid-hydrochlorid
ASK #18043	
Chemical Abstract Service Nr.	32886-97-8
Molgewicht	439.5688
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pivmecillinam
International Nonproprietary Name	INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung [(2,2-Dimethylpropanoyloxy)methyl][(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[[[(azepan-1-yl)methyliden]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Amdinocillinpivoxil; (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)[(3*S*,6*R*)-6-(azepan-1-ylmethylenamino)-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat]

ASK #18044

Chemical Abstract Service Nr. 31314-38-2
Molgewicht 279.4192
Bruttoformel C₂₀H₂₅N
Vorzugsbezeichnung Prodipin
International Nonproprietary Name INN.L13
2. Bezeichnung 4,4-Diphenyl-1-(propan-2-yl)piperidin

ASK #18059

Chemical Abstract Service Nr. 5949-12-2
Formelstamm C₁₉H₂₂N₂O . Cl·H . 2 H₂O
Molgewicht 366.8823
Bruttoformel C₁₉H₂₃ClN₂O
2. Bezeichnung (S)-(Chinolin-4-yl)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-ethenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-hydrochlorid 2 H₂O
3. Bezeichnung Cinchoninhydrochlorid 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (S)-(4-Chinolyl)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinylchinuclidin-2-yl]methanol-hydrochlorid 2 HO; (S)-(Chinolin-4-yl)[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-vinyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]methanol-hydrochlorid 2 HO

ASK #18061

Chemical Abstract Service Nr. 7783-84-8
Molgewicht 250.8103
Bruttoformel FeH₆O₆P₃
2. Bezeichnung Phosphinsäure-Eisen()-Salz (3:1)
3. Bezeichnung Eisen()-phosphinat

ASK #18062

Chemical Abstract Service Nr. 70536-17-3
Vorzugsbezeichnung Macrosalb
International Nonproprietary Name (INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1 (ATC-DE); (Hager2016); Pharmavista; (MAR2018); (ATC); (EUTCT)
2. Bezeichnung Humanserumalbumin-Aggregat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Albumin (human)-Makroaggregat; Makroaggregiertes Humanserumalbumin; makroaggregiertes Humanserumalbumin; Makrosalb; Macrisalb; Serumalbumin (human)-Makroaggregat; Makroaggregate aus Humanalbumin; MAA ' ; Humanalbumin, makroaggregiert

ASK #18075

Chemical Abstract Service Nr. 91524-16-2

Molgewicht	325.4273
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₄ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Timolol 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
2. Bezeichnung	(2S)-1-(<i>tert</i> -Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-ol 0.5 H ₂ O
ASK #18114	
Chemical Abstract Service Nr.	41473-08-9
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₇ -I ₃ -N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	673.0205
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ I ₃ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Iopronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[[2-(3-Acetamido-2,4,6-triiodphenoxy)ethoxy]methyl]butansäure
ASK #18116	
Vorzugsbezeichnung	Protaminphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	Basische Polypeptide aus Spermien oder Eizellen von Fischen (Clupein, Cyprinin, Esocin, Iridin, Salmin, Scombrin, Sturin und andere) oder anderen Wirbeltieren, Phosphate
ASK #18170	
Chemical Abstract Service Nr.	27035-30-9
Molgewicht	372.8023
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxametacin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	DTOX; GII
2. Bezeichnung	2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]- <i>N</i> -hydroxyacetamid
ASK #18245	
Chemical Abstract Service Nr.	9007-34-5
2. Bezeichnung	Kollagen ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 2	GII(5); ROMP9
ASK #18246	
Chemical Abstract Service Nr.	34642-77-8
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₈ -N ₃ -O ₅ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	387.386
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₃ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Amoxicillin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L12)

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0577; GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/577; Ph.Eur.2005,5.0/0577
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #18247	
Chemical Abstract Service Nr.	534-33-8
Formelstamm	C8-H10-As-N-O5 . C4-H11-N
Molgewicht	348.2271
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ AsN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Acetarsol- <i>N</i> -Ethylethanamin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-Acetamido-4-hydroxyphenylarsonsäure- <i>N</i> -Ethylethanamin-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Acetamido-4-hydroxyphenylarsonsäure-Diethylazan-Salz; Acetarsol-Diethylazan
ASK #18248	
Chemical Abstract Service Nr.	35619-65-9
Molgewicht	297.37
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tritiozin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28
2. Bezeichnung	(Morpholin-4-yl)(3,4,5-trimethoxyphenyl)methanthion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sulmetozin
ASK #18251	
Chemical Abstract Service Nr.	18497-13-7
Molgewicht	517.9096
Bruttoformel	Cl ₆ H ₂ Pt
2. Bezeichnung	Hydrogenhexachloridlatinat() 6 H ₂ O
3. Bezeichnung	Hexachloroplatin()-säure 6 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Chlorplatinssäure 6 HO
ASK #18254	
Chemical Abstract Service Nr.	7787-56-6
Molgewicht	177.1359
Bruttoformel	BeO ₄ S
2. Bezeichnung	Berylliumsulfat 4 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.1205
ASK #18256	

Chemical Abstract Service Nr.	59338-93-1
Molgewicht	315.3702
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alizaprid
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	6-Methoxy- <i>N</i> -[[1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-2-yl]methyl]-1 <i>H</i> -benzotriazol-5-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(1-Allylpyrrolidin-2-ylmethyl)-6-methoxy-1 <i>H</i> -benzotriazol-5-carboxamid
ASK #18257	
Formelstamm	C16-H21-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	351.8312
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alizapridhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI10
2. Bezeichnung	6-Methoxy- <i>N</i> -[[1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-2-yl]methyl]-1 <i>H</i> -benzotriazol-5-carboxamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(1-Allylpyrrolidin-2-ylmethyl)-6-methoxy-1 <i>H</i> -benzotriazol-5-carboxamid-hydrochlorid
ASK #18258	
Chemical Abstract Service Nr.	1045-69-8
Molgewicht	330.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Testosteronacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.8890; MAR27
2. Bezeichnung	3-Oxoandrost-4-en-17 -ylacetat
ASK #18275	
Chemical Abstract Service Nr.	13665-88-8
Molgewicht	421.4939
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₁ N ₇ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Mopidamol
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	2,2',2'',2'''-[[4-(Piperidin-1-yl)pyrimido[5,4- <i>d</i>]pyrimidin-2,6-diyl]dinitrilo]tetraethanol
ASK #18279	
Chemical Abstract Service Nr.	33005-95-7
Formelstamm	(C14-H11-O3-S) ⁻ H ⁺

Molgewicht 260.3083
Bruttoformel C₁₄H₁₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Tiapropensäure
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1157; Ph.Eur.2002,4.00/1157; Ph.Eur.2008,6.0/1157; GII
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(5-Benzoylthiophen-2-yl)propansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2-(5-Benzoyl-2-thienyl)propansäure

ASK #18283

Chemical Abstract Service Nr. 1332-65-6
Molgewicht 213.567
Bruttoformel ClCu₂H₃O₃
2. Bezeichnung Basisches Kupfer()-chlorid
3. Bezeichnung Dikupfer()-chlorid-trihydroxid

ASK #18284

Chemical Abstract Service Nr. 12062-24-7
Molgewicht 205.6219
Bruttoformel CuF₆Si
2. Bezeichnung Hexafluorkieselsäure-Kupfer()-Salz
3. Bezeichnung Kupfer()-hexafluorosilicat
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2643

ASK #18285

Chemical Abstract Service Nr. 20427-59-2
Molgewicht 97.5607
Bruttoformel CuH₂O₂
2. Bezeichnung Kupfer()-hydroxid
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.2644

ASK #18296

Chemical Abstract Service Nr. 9013-56-3
Molgewicht 313000
3. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Blutgerinnungsfaktor XIII vom Menschen; Fibrinstabilisierender Faktor

ASK #18302

Chemical Abstract Service Nr. 47747-56-8
Molgewicht 481.5209
Bruttoformel C₂₄H₂₃N₃O₆S

Vorzugsbezeichnung Talampicillin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl){(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Oxo-1,3-dihydroisobenzofuran-1-yl){(3*S*,6*R*)-6-[(*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat};
(3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl){(3*S*,6*R*)-6-[(*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat};
(3-Oxo-1,3-dihydroisobenzofuran-1-yl){(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}

ASK #18355

Chemical Abstract Service Nr. 1212-72-2
Formelstamm 2(C11-H17-N) . H2-O4-S
Molgewicht 424.5972
Bruttoformel C₂₂H₃₆N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Mephenterminhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung *N*,2-Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Benzylpropan-2-yl)(methyl)azan-sulfat (2:1)

ASK #18356

Chemical Abstract Service Nr. 6190-60-9
Formelstamm 2(C11-H17-N) . H2-O4-S . 2 H2-O
Molgewicht 460.6278
Bruttoformel C₂₂H₃₆N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Mephenterminhemisulfat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung *N*,2-Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin-sulfat (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Benzylpropan-2-yl)(methyl)azan-sulfat (2:1) 2 HO

ASK #18358

Chemical Abstract Service Nr. 10257-54-2
Molgewicht 177.6239
Bruttoformel CuO₄S
2. Bezeichnung Kupfer()-sulfat-Monohydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Kupfer(II)-sulfat 1 HO

ASK #18359

Chemical Abstract Service Nr. 10034-96-5

Molgewicht 169.0159
Bruttoformel MnO₄S
2. Bezeichnung Mangan()-sulfat 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 GII; DAB1998R; USMI9.5570; MAR28
3. Bezeichnung Mangansulfat-Monohydrat (Ph.Eur.)

ASK #18360

Chemical Abstract Service Nr. 7785-87-7
Molgewicht 151.0007
Bruttoformel MnO₄S
2. Bezeichnung Mangan()-sulfat
Zitat Bezeichnung 2 MAR28; USMI9.5570

ASK #18369

Chemical Abstract Service Nr. 23089-26-1
Molgewicht 222.3663
Bruttoformel C₁₅H₂₆O
Vorzugsbezeichnung Levomenol
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.05R,4.07R; DAB1997R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB2001R-2003R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung (2S)-6-Methyl-2-[(1S)-4-methylcyclohex-3-en-1-yl]hept-5-en-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1S,10S)-Bisabola-3,7-dien-10-ol; (-)-alpha-Bisabolol

ASK #18378

Chemical Abstract Service Nr. 21245-01-2
Molgewicht 235.322
Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Padimat
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (2-Methylbutyl/3-methylbutyl/pentyl)(4-dimethylaminobenzoat)

ASK #18380

Chemical Abstract Service Nr. 12168-80-8
Molgewicht 278.3315
Bruttoformel AlKO₃Si₃
2. Bezeichnung Kalium[octaoxotrisilicat-aluminat(1-)]
3. Bezeichnung Kalifeldspat

ASK #18381

Formelstamm C19-H20-Cl-N3 . tannat

Vorzugsbezeichnung	Clemizoltannat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol-tannat
ASK #18382	
Chemical Abstract Service Nr.	17162-20-8
Formelstamm	C19-H20-Cl-N3 . H2-O4-S
Molgewicht	423.9137
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Clemizolsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorbenzyl)-2-(pyrrolidin-1-ylmethyl)benzimidazol-sulfat (1:1)
ASK #18383	
Chemical Abstract Service Nr.	67110-79-6
Formelstamm	(C21-H28-Cl-O6-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	444.9694
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ ClO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Luprostiol
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>Z</i>)-7-((1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-((2 <i>R</i>)-3-(3-Chlorphenoxy)-2-hydroxypropylsulfanyl)-3,5-dihydroxycyclopentyl)hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> -8 <i>RS</i> ,9 <i>RS</i> ,11 <i>SR</i> ,12 <i>SR</i> ,15 <i>RS</i>)-16-(3-Chlorphenoxy)-9,11,15-trihydroxy-17,18,19,20-tetranor-13-thiaprost-5-en-1-säure
ASK #18384	
Chemical Abstract Service Nr.	63527-52-6
Formelstamm	(C16-H16-N5-O7-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	455.4655
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₅ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefotaxim
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-[(Acetyloxy)methyl]-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; (7 <i>R</i>)-3-Acetoxyethyl-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #18385	
Chemical Abstract Service Nr.	64485-93-4
Formelstamm	(C16-H16-N5-O7-S2) ⁻ Na ⁺

Molgewicht 477.4473
Bruttoformel C₁₆H₁₆N₅NaO₇S₂
Vorzugsbezeichnung Cefotaxim-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0989; Ph.Eur.2002,4.00/989; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/0989
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[(Acetyloxy)methyl]-7-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz;
(6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #18388

Chemical Abstract Service Nr. 1318-27-0
Molgewicht 277.854
Bruttoformel Cl₃KMg
2. Bezeichnung Kalium-trichloromagnesat(1-) 6 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Carnallit

ASK #18391

Chemical Abstract Service Nr. 1314-22-3
Molgewicht 97.3788
Bruttoformel O₂Zn
2. Bezeichnung Zinkperoxid
Zitat Bezeichnung 2 USM110
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Zinkdioxid

ASK #18442

Molgewicht 165.1891
Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
2. Bezeichnung Propyl(pyridin-4-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Propylisonicotinat

ASK #18460

Chemical Abstract Service Nr. 7783-48-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 75013-57-9
Formelstamm Sr²⁺ 2F⁻
Molgewicht 125.6168
Bruttoformel F₂Sr
2. Bezeichnung Strontiumfluorid

ASK #18494

Molgewicht 670.5695
Bruttoformel $C_{29}H_{34}O_{18}$
Vorzugsbezeichnung Bis(*O*-hydroxymethyl)rutosid

International Nonproprietary Name (INN.L1)

ASK #18524

Chemical Abstract Service Nr. 9063-38-1
2. Bezeichnung Poly(*O*-carboxymethyl)stärke-Natriumsalz (2.0-3.4% Na)
3. Bezeichnung Carboxymethylstärke-Natrium (Typ B) (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Carboxymethylstärke-Natrium (Typ B)

ASK #18568

Chemical Abstract Service Nr. 2955-88-6
Molgewicht 115.1735
Bruttoformel $C_6H_{13}NO$
2. Bezeichnung 2-(Pyrrolidin-1-yl)ethan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Epolamin

ASK #18569

Formelstamm $3(C_6H_6N-O_3S)^- Ce_3^+$
Molgewicht 656.6612
Bruttoformel $C_{18}H_{18}CeN_3O_9S_3$
2. Bezeichnung 4-Aminobenzolsulfonsäure-Cer()-salz (3:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Sulfanilsäure-Cer(III)-Salz; Cer(III)-sulfanilat

ASK #18581

Chemical Abstract Service Nr. 103-72-0
Molgewicht 135.1863
Bruttoformel C_7H_5NS
2. Bezeichnung Isothiocyanatobenzol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Phenylisothiocyanat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Phenylsenföl

ASK #18583

Formelstamm $C_{17}H_{19}N_3O_3 \cdot Cl \cdot H$
Molgewicht 349.812

Bruttoformel C₁₇H₂₀ClN₃O₃

2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)(4-nicotinamidobenzoat)-hydrochlorid

ASK #18586

2. Bezeichnung Pisum-sativum-Samenstärke

3. Bezeichnung Erbsenstärke

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.3/2403

ASK #18588

Chemical Abstract Service Nr. 114-03-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 4298-20-8; 56-69-9; 72572-97-5; 72572-98-6

Formelstamm (C₁₁-H₁₁-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 220.2246

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-(5-hydroxy-1*H*-indol-3-yl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Hydroxy-DL-tryptophan

ASK #18589

Chemical Abstract Service Nr. 4350-09-8

Formelstamm (C₁₁-H₁₁-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 220.2246

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Oxitriptan

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(5-hydroxy-1*H*-indol-3-yl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Hydroxy-L-tryptophan

ASK #18598

Chemical Abstract Service Nr. 996-97-4

Molgewicht 199.333

Bruttoformel C₁₂H₂₅NO

2. Bezeichnung *N,N*-Diethyloctanamid

ASK #18599

Chemical Abstract Service Nr. 27503-81-7

Formelstamm (C₁₃-H₉-N₂-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 274.2951

Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Ensulizol

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung 2-Phenyl-1*H*-benzimidazol-5-sulfonsäure

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #18615

2. Bezeichnung Fettalkohol(C₁₂-C₁₈)sulfate-Kalium-Natrium-Salze

3. Bezeichnung Alkyl(C₁₂-C₁₈)hydrogensulfate-Kalium-Natrium-Salze

ASK #18617

Formelstamm x(C₆-H₅-O₇)³⁻ . y(O₄-P)³⁻ . nFe³⁺ . mK⁺ ca.

2. Bezeichnung Eisen()-kalium-citrat-phosphat-Komplex

ASK #18619

2. Bezeichnung -Dodecyl- -methoxypoly(oxyethylen)-22

ASK #18620

Chemical Abstract Service Nr. 54797-50-1

Molgewicht 356.3692

Bruttoformel C₂₀H₂₀O₆

2. Bezeichnung Phenyl{2-[2-hydroxy-3-(2-methylprop-2-enoyloxy)propoxy]benzoat}

3. Bezeichnung [2-Hydroxy-3-(2-phenoxy-carbonylphenoxy)propyl]methacrylat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Phenyl{2-[2-hydroxy-3-(methacryloyloxy)propoxy]benzoat}

ASK #18621

Chemical Abstract Service Nr. 3077-12-1

Molgewicht 195.2582

Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₂

2. Bezeichnung 2,2'-[(4-Methylphenyl)azandiyl]diethanol

ASK #18622

Chemical Abstract Service Nr. 2440-22-4

Molgewicht 225.2459

Bruttoformel C₁₃H₁₁N₃O

Vorzugsbezeichnung Drometrisol

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung 2-(2*H*-Benzotriazol-2-yl)-4-methylphenol

ASK #18623

Chemical Abstract Service Nr. 603-36-1

Molgewicht 353.0717

Bruttoformel C₁₈H₁₅Sb

2. Bezeichnung Triphenylstiban

ASK #18624

Formelstamm (C₁₀-H₁₀-O₃)_n

2. Bezeichnung Poly[3-(2-hydroxybenzoyloxy)propylen]

ASK #18626

Chemical Abstract Service Nr. 26914-52-3

Molgewicht 199.27

Bruttoformel C₉H₁₃NO₂S

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-2/4-methylbenzolsulfonamid

ASK #18634

Chemical Abstract Service Nr. 13425-39-3

Molgewicht 329.3107

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₅O₄

Vorzugsbezeichnung Etofillinnicotinat

International Nonproprietary Name INN.L6,L3

2. Bezeichnung [2-(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1*H*-purin-7-yl)ethyl]nicotinat

ASK #18641

Formelstamm (C₆-H₅-O₇)³⁻ (169)Er³⁺

Molgewicht 358.0343

Bruttoformel C₆H₅ErO₇

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-(¹⁶⁹Er)Erbiumsalm

3. Bezeichnung (¹⁶⁹Er)Erbiumcitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-((169)Er)Erbiumsalm

ASK #18642

Chemical Abstract Service Nr. 50800-85-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10025-82-8

Formelstamm Cl₃-(111)In

Molgewicht 217.2639

Bruttoformel Cl₃In

2. Bezeichnung (¹¹¹In)Indium()-chlorid

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.MISC-16

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(111)In]Indium(III)-chlorid-Lösung

ASK #18643

Vorzugsbezeichnung Fibrinogen (¹³¹I)

International Nonproprietary Name (INN.L19)

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor vom Menschen, (¹³¹I)iodiert

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Fibrinogen, human, iodiert [(131)I]; Blutgerinnungsfaktor I (human), [(131)I]Iod

ASK #18644

Formelstamm C₂₇-H₄₅-(131)I-O

Bruttoformel C₂₇H₄₅IO

2. Bezeichnung 19-(¹³¹I)Iodcholest-5-en-3 -ol

3. Bezeichnung 19-(¹³¹I)Iodcholesterol

ASK #18645

Chemical Abstract Service Nr. 7440-52-0

Molgewicht 167.259

Bruttoformel Er

2. Bezeichnung Erbium

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.3556

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Erbium, elementar

ASK #18646

Chemical Abstract Service Nr. 7440-15-5

Molgewicht 186.207

Bruttoformel Re

2. Bezeichnung Rhenium

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Rhenium, elementar

ASK #18647

Chemical Abstract Service Nr. 7440-65-5

Molgewicht 88.9059

Bruttoformel Y

2. Bezeichnung Yttrium

Zitat Bezeichnung 2 ROMP7; USMI10

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Yttrium, elementar

ASK #18648

Chemical Abstract Service Nr. 10466-65-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 31018-22-1

Molgewicht 289.3029

Bruttoformel KO₄Re

2. Bezeichnung Perrheniumsäure-Kaliumsalz

3. Bezeichnung (T-4)-Kaliumperrhenat

ASK #18649

Chemical Abstract Service Nr. 59160-29-1

Formelstamm (C14-H16-N2-O5)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 294.3031
Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Lidofenin
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; DE-SRS; GlnAS; CAS; MAR28; USAN
2. Bezeichnung *N*-Carboxymethyl-*N*-[2-(2,6-dimethylanilino)-2-oxoethyl]glycin

ASK #18652

Chemical Abstract Service Nr. 17024-94-1
Formelstamm C24-H51-O4-(32)P
Molgewicht 435.6332
Bruttoformel C₂₄H₅₁O₄P
2. Bezeichnung Trioctyl(³²P)phosphat

ASK #18653

Chemical Abstract Service Nr. 67023-60-3
Formelstamm (C6-H5-O7)3⁻ (90)Y3+
Molgewicht 279.0069
Bruttoformel C₆H₅O₇Y
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-(⁹⁰Y)Yttriumsalz
3. Bezeichnung (⁹⁰Y)Yttriumcitrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-((90)Y)Yttriumsalz

ASK #18656

2. Bezeichnung Glycerol(butandioat,decanoat,octanoat) (x:y:z) ((mit Angaben zum Mengenverhältnis der Komponenten))
Zitat Bezeichnung 2 SGK
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Glycerol(decanoat,octanoat,succinat) (x:y:z)

ASK #18661

Formelstamm C16-H34-O und Fettalkohol-Homologe
Molgewicht 242.4412
Bruttoformel C₁₆H₃₄O
2. Bezeichnung Hexadecan-1-ol, Gemisch mit anderen Fettalkoholen, Reinheit mindestens 0,95:0,05 m/m
3. Bezeichnung Cetylalkohol (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cetylalkohol

ASK #18664

Chemical Abstract Service Nr. 59017-64-0
Formelstamm (C24-H20-I6-N5-O8)⁻ H+

Molgewicht 1268.8791
Bruttoformel C₂₄H₂₁I₆N₅O₈
Vorzugsbezeichnung Ioxaglinsäure
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; MAR2000-2016; GII; EAB4.1,5.0,6.0,7.0,8.0+1+6(2002-2016)/2009
2. Bezeichnung 3-[(2-Hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-[2-[2,4,6-triiod-3-(*N*-methylacetamido)-5-(methylcarbamoyl)benzamido]acetamido]benzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-(2-Hydroxyethyl)-2,4,6-triiod-5-[2-[2,4,6-triiod-3-(*N*-methylacetamido)-5-(methylcarbamoyl)benzamido]acetamido]isophthalamidsäure

ASK #18665

Chemical Abstract Service Nr. 67992-58-9
Formelstamm (C₂₄H₂₀I₆N₅O₈)⁻ Na⁺
Molgewicht 1290.8609
Bruttoformel C₂₄H₂₀I₆N₅NaO₈
Vorzugsbezeichnung Natriumioxaglat
International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung 3-[(2-Hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-[2-[2,4,6-triiod-3-(*N*-methylacetamido)-5-(methylcarbamoyl)benzamido]acetamido]benzoesäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ioxaglinsäure-Natriumsalz

ASK #18666

Chemical Abstract Service Nr. 59018-13-2
Formelstamm (C₂₄H₂₀I₆N₅O₈)⁻ (C₇H₁₈N₂O₅)⁺
Molgewicht 1464.0926
Bruttoformel C₃₁H₃₈I₆N₆O₁₃
Vorzugsbezeichnung Ioxaglat-Meglumin
International Nonproprietary Name INN.L17,L6
2. Bezeichnung 3-[(2-Hydroxyethyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-[2-[2,4,6-triiod-3-(*N*-methylacetamido)-5-(methylcarbamoyl)benzamido]acetamido]benzoesäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-(2-Hydroxyethyl)-2,4,6-triiod-5-[2-[2,4,6-triiod-3-(*N*-methylacetamido)-5-(methylcarbamoyl)benzamido]acetamido]isophthalamidsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1); Megluminioxaglat

ASK #18667

Chemical Abstract Service Nr. 51333-22-3
Molgewicht 430.5339
Bruttoformel C₂₅H₃₄O₆
Vorzugsbezeichnung Budesonid
INN.L17

International Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1075; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1075; Ph.Eur.2005,5.0/1075; GII
2. Bezeichnung (2'*RS*,16 *H*)-11 ,21-Dihydroxy-2'-propyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 16alpha,17-[(*RS*)-Butan-1,1-diylbis(oxy)]-11beta,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion; 16alpha,17-[(*RS*)-Butylidendioxy]-11beta,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion; 16alpha,17-[(*RS*)-Butylidendioxy]-11beta,21-dihydroxy-1,4-pregnadien-3,20-dion

ASK #18668

Chemical Abstract Service Nr. 39236-46-9
Molgewicht 388.2935
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₈O₈
2. Bezeichnung 1,1'-Methylenbis[3-(3-hydroxymethyl-2,5-dioxoimidazolidin-4-yl)]harnstoff]

ASK #18669

Chemical Abstract Service Nr. 51234-28-7
Formelstamm (C16-H11-Cl-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 301.7244
Bruttoformel C₁₆H₁₂ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Benoxaprofen

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[2-(4-Chlorphenyl)-1,3-benzoxazol-5-yl]propansäure

ASK #18670

Chemical Abstract Service Nr. 54504-70-0
Molgewicht 420.8468
Bruttoformel C₁₉H₂₁ClN₄O₅
Vorzugsbezeichnung Etofyllinclofibrat

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung [2-(1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7*H*-purin-7-yl)ethyl][2-(4-chlorphenoxy)-2-methylpropanoat]

ASK #18671

Formelstamm C6-H15-N-O3 . C-H-N-S
Molgewicht 208.2785
Bruttoformel C₇H₁₆N₂O₃S
2. Bezeichnung 2,2',2''-Nitrilotriethanol-thiocyanat (1:1)

ASK #18672

Chemical Abstract Service Nr. 7601-53-8
Formelstamm C6-H15-N-O3 . H-I
Molgewicht 277.1006

Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ INO ₃
2. Bezeichnung	2,2',2''-Nitrilotriethanol-hydroiodid
ASK #18674	
Formelstamm	(C14-H18-N3-O10)5 ⁻ 2H ⁺ (111)In3 ⁺
Molgewicht	501.2278
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ InN ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	(¹¹¹ In)Indiumdihydrogenpentetat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diy]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-(¹¹¹ In)Indiumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-(111)In)Indiumsalz
ASK #18675	
Chemical Abstract Service Nr.	2809-21-4
Formelstamm	(C2-H4-O7-P2)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	206.0282
Bruttoformel	C ₂ H ₈ O ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Etidronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	1-Hydroxyethan-1,1-diy]bis(phosphonsäure)
ASK #18676	
Chemical Abstract Service Nr.	7414-83-7
Formelstamm	(C2-H4-O7-P2)4 ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺
Molgewicht	249.9919
Bruttoformel	C ₂ H ₆ Na ₂ O ₇ P ₂
2. Bezeichnung	1-Hydroxyethan-1,1-diy]bis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Etidronat-Dinatrium (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Etidronat-Dinatrium; Dinatriumetidronat; Etidronsäure-Dinatriumsalz
ASK #18677	
Chemical Abstract Service Nr.	25332-39-2
Formelstamm	C19-H22-Cl-N5-O . Cl-H
Molgewicht	408.3248
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ Cl ₂ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Trazodonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI9.9266
2. Bezeichnung	2-{3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl}[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyridin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid

ASK #18678

Chemical Abstract Service Nr. 55142-85-3
Molgewicht 263.7857
Bruttoformel C₁₄H₁₄CINS
Vorzugsbezeichnung Ticlopidin
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 5-[(2-Chlorphenyl)methyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-(2-Chlorbenzyl)-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin

ASK #18679

Chemical Abstract Service Nr. 53885-35-1
Formelstamm C14-H14-Cl-N-S . Cl-H
Molgewicht 300.2466
Bruttoformel C₁₄H₁₅Cl₂NS
Vorzugsbezeichnung Ticlopidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI10; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/1050; Ph.Eur.2002,4.00/1050; Ph.Eur.2005,5.0/1050
2. Bezeichnung 5-[(2-Chlorphenyl)methyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-(2-Chlorbenzyl)-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-hydrochlorid

ASK #18680

Chemical Abstract Service Nr. 32672-69-8
Formelstamm C21-H26-N2-O-S2 . C6-H6-O3-S
Molgewicht 544.749
Bruttoformel C₂₇H₃₂N₂O₄S₃
Vorzugsbezeichnung Mesoridazinbesilat
International Nonproprietary Name INN.L7,v.L22
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5757
2. Bezeichnung 10-[2-(1-Methylpiperidin-2-yl)ethyl]-2-(methylsulfinyl)-10*H*-phenothiazin-benzolsulfonat (1:1)

ASK #18681

Chemical Abstract Service Nr. 32222-06-3
Molgewicht 416.6365
Bruttoformel C₂₇H₄₄O₃
Vorzugsbezeichnung Calcitriol
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.0/0883; Ph.Eur.2005,5.0/0883; BP2001-2010; PHARMEUROPA7.2,10.4; Ph.Eur.2002,4.00/883; USMI11; USAN

2. Bezeichnung (1*S*,3*R*,5*Z*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,25-triol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5*Z*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1alpha,3beta,25-triol; 1alpha,25-Dihydroxycholecalciferol

ASK #18682

Chemical Abstract Service Nr. 34645-84-6
Formelstamm (C₁₄H₉Cl₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 297.1334
Bruttoformel C₁₄H₁₀Cl₂O₃
Vorzugsbezeichnung Fenclofenac
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII; MAR28
2. Bezeichnung 2-[2-(2,4-Dichlorphenoxy)phenyl]essigsäure

ASK #18690

2. Bezeichnung Alkyl(dichlorbenzyl)dimethylammoniumchlorid

ASK #18703

Formelstamm (C₁₃H₂₂O₄)_n
2. Bezeichnung Poly[(propan-1,2-diyl)decandioat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Poly(propylensebacat)

ASK #18711

Chemical Abstract Service Nr. 97-86-9
Molgewicht 142.1956
Bruttoformel C₈H₁₄O₂
2. Bezeichnung (2-Methylpropyl)(2-methylprop-2-enoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isobutylmethacrylat

ASK #18715

Chemical Abstract Service Nr. 53956-04-0

Formelstamm (C₄₂H₅₉O₁₆)₃⁻ 2H⁺ (H₄-N)⁺

Molgewicht 839.9626

Bruttoformel C₄₂H₆₅NO₁₆

2. Bezeichnung 3-(2-O-^{-D}-Glucopyranuronosyl-^{-D}-glucopyranuronosyloxy)-11-oxo-18-olean-12-en-30-säure-Monoammoniumsalz (Oleanen:18 -Oleanen = 90:10 bis 100:0)

Zitat

Bezeichnung 2 Config:CHNCA8(1989)v25.4,p426-430; Config:Hager2008; Config:KEGG.C02284; Config:POPRDK(1998)v73,p5-19; Config:ACSMC8(1994)v547,p308-321; Config:CPBTAL(1993)v41.8,p1337-1345; Config:PA

Ammoniumglycyrrhizat (Ph.Eur.)

3.

Bezeichnung

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

Monoammoniumglycyrrhizat; Glycyrrhizasäure-Monoammoniumsalz; Ammoniumglycyrrhizat;
(20beta-Carboxy-11-oxo-30-norolean-12-en-3beta-yl)(2-O-beta-D-glucopyranuronosyl-beta-D-glucopyranosiduronsäure)-(20beta-Carboxy-11-oxo-30-nor-18alpha-olean-12-en-3beta-yl)(2-O-beta-D-glucopyranuronosyl-beta-D-glucopyranosiduronsäure)-[2-O-(beta-D-glucopyranosyluronyl)-beta-D-glucopyranosyluronyl]-11-oxo-18xi-olean-12-en-29-säure-Ammoniumsalz (1:1), 18beta:18alpha = 90:10 bis 100:0; Glycyrrhizin- und alpha-Ammoniumdihydrogenglycyrrhizat

ASK #18717

Chemical Abstract Service Nr. 10124-43-3

Molgewicht 154.9958

Bruttoformel CoO₄S

2. Bezeichnung Schwefelsäure-Cobalt()-Salz

3. Bezeichnung Cobalt()-sulfat

Zitat Bezeichnung 3 Romp8; USM11

ASK #18733

Molgewicht 406.3088

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₈O₈

2. Bezeichnung 1,1'-Methylenbis[3-(3-hydroxymethyl-2,5-dioximidazolidin-4-yl)harnstoff] 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 Gill

ASK #18746

Chemical Abstract Service Nr. 10380-28-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1135443-76-3; 132-71-8; 29713-19-7; 37220-44-3; 37233-52-6; 47110-30-5

Formelstamm 2(C₉H₆N₂O)⁻ Cu²⁺

Molgewicht 351.8461

Bruttoformel C₁₈H₁₂CuN₂O₂

2. Bezeichnung (*SP*-4-1)-Bis(chinolin-8-olato- *N*, *O*)kupfer

3. Bezeichnung Chinolin-8-ol-Kupfer()-Salz

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Kupfer(2+)di(8-chinolinolat); Bis(chinolin-8-olato-N(1),O(8))kupfer; Bis(8-chinolinolato)kupfer; Kupfer-8-hydroxychinolin; Kupfer-8-hydroxychinolin (CHCuNO); Chinolin-8-ol-Kupfer(2+)-Salz (2:1); Kupfer(2+)dichinolin-8-olat; Bis(8-oxychinolin)kupfer; Kupferbis(8-chinolyloxid); Oxin-Kupfer; Oxinkupfer; Kupferbis(8-oxychinolin); Kupfer-8-hydroxychinolat; 8-Hydroxychinolin-Kupfer(II)-Salz

ASK #18752

Chemical Abstract Service Nr. 6591-59-9

Formelstamm C₂₀H₂₁N₄O₄ . C₈H₈O₃

Molgewicht 491.5324

Bruttoformel C₂₈H₂₉NO₇

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxyisochinolin-[(*RS*)-(hydroxy)(phenyl)acetat] (1:1)

3. Bezeichnung Papaverin-[(*RS*)-(hydroxy)(phenyl)acetat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Papaverinmandelat

ASK #18754

Chemical Abstract Service Nr. 3563-14-2

Formelstamm (C₁₀H₁₁-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 272.2777

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Sulfasuccinamid

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung 4-Oxo-4-(4-sulfamoylanilino)butansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(4-Sulfamoylphenylcarbamoyl)propansäure

ASK #18755

Formelstamm (C₁₀H₁₁-N₂-O₅-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 294.2595

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₂NaO₅S

Vorzugsbezeichnung Sulfasuccinamid-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L19)

2. Bezeichnung 4-Oxo-4-(4-sulfamoylanilino)butansäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(4-Sulfamoylphenylcarbamoyl)propansäure-Natriumsalz

ASK #18767

Chemical Abstract Service Nr. 2174-64-3

Molgewicht 140.1366

Bruttoformel C₇H₈O₃

Vorzugsbezeichnung Flamenol

International Nonproprietary Name INNv.L24

2. Bezeichnung 5-Methoxybenzol-1,3-diol

ASK #18782

Chemical Abstract Service Nr. 7786-80-3

Molgewicht 275.3859

Bruttoformel C₁₇H₂₅NO₂

2. Bezeichnung 4-Octyl-4-azatricyclo[5.2.1.0^{2,6}]dec-8-en-3,5-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Octyl-3a,4,7,7a-tetrahydro-4,7-methano-1H-isoindol-1,3(2H)-dion; N-Octylbicyclo[2.2.1]hept-5-en-2,3-dicarboximid; N-Octyl-8,9,10-trinorborn-5-en-2,3-dicarboximid

ASK #18783

Chemical Abstract Service Nr. 2921-88-2
Molgewicht 350.5863
Bruttoformel $C_9H_{11}Cl_3NO_3PS$
2. Bezeichnung *O,O*-Diethyl-*O*-(3,5,6-trichlorpyridin-2-yl)phosphorothioat
3. Bezeichnung Chlorpyrifos
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2179; MAR27; ISO
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Chlorpyriphos; Dursban

ASK #18787

Chemical Abstract Service Nr. 1312-73-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37248-34-3
Formelstamm $(S)2^- 2K^+$
Molgewicht 110.2616
Bruttoformel K_2S
2. Bezeichnung Dikaliumsulfid
Zitat Bezeichnung 2 EINECS; GSBL; IGS; UBA-WGK; LB
3. Bezeichnung Kaliumsulfid
Zitat Bezeichnung 3 EINECS; GESTIS; GSBL; IGS; ROMP2013; Hager2012; UBA-WGK
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Kaliumsulfid, wasserfrei; einfaches Schwefelkalium; Kaliummonosulfid; Dikaliummonosulfid (KS); Kaliummonosulfuret; Dikaliummonosulfid; Kaliumsulfid (KS); Schwefelkalium

ASK #18803

Chemical Abstract Service Nr. 111-21-7
Molgewicht 234.2463
Bruttoformel $C_{10}H_{18}O_6$
2. Bezeichnung (3,6-Dioxaoctan-1,8-diyl)diacetat

ASK #18812

Chemical Abstract Service Nr. 13320-34-8
Molgewicht 538.675
Bruttoformel $C_{31}H_{42}N_2O_6$
2. Bezeichnung {2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]diethyl}bis[2-(aziridin-1-yl)butanoat]

ASK #18813

Chemical Abstract Service Nr. 65581-12-6
Molgewicht 696.4671
Bruttoformel $C_{31}H_{40}Br_2N_2O_6$
2. Bezeichnung {2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)bis(3-bromphenoxy)]diethyl}bis[2-(aziridin-1-yl)butanoat]

ASK #18814

Formelstamm $(C_{25}H_{51}O_2S)^+ (C_7H_7O_3S)^-$

Molgewicht 586.9299

Bruttoformel $C_{32}H_{58}O_5S_2$

2. Bezeichnung (Dodecyl)(ethyl){3-[(2-ethylhexyl)oxycarbonyl]propyl}sulfonium(4-methylbenzolsulfonat)

ASK #18818

Formelstamm (C25-H51-O2-S)+ (BF4)⁻

Molgewicht 502.5409

Bruttoformel $C_{25}H_{51}BF_4O_2S$

2. Bezeichnung (Dodecyl)(ethyl){3-[(2-ethylhexyl)oxycarbonyl]propyl}sulfonium(tetrafluoroborat)

ASK #18819

Chemical Abstract Service Nr. 102-82-9

Molgewicht 185.3495

Bruttoformel $C_{12}H_{27}N$

2. Bezeichnung *N,N*-Dibutylbutan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tributylazan; Tributylamin

ASK #18821

Chemical Abstract Service Nr. 2031-67-6

Molgewicht 178.3015

Bruttoformel $C_7H_{18}O_3Si$

2. Bezeichnung Triethoxymethylsilan

ASK #18822

Chemical Abstract Service Nr. 78-62-6

Molgewicht 148.2755

Bruttoformel $C_6H_{16}O_2Si$

2. Bezeichnung Diethoxydimethylsilan

ASK #18823

Chemical Abstract Service Nr. 5593-70-4

Molgewicht 340.3216

Bruttoformel $C_{16}H_{36}O_4Ti$

2. Bezeichnung Butan-1-ol-Titan()-Salz

ASK #18824

Chemical Abstract Service Nr. 24650-42-8

Molgewicht 256.2964

Bruttoformel $C_{16}H_{16}O_3$

2. Bezeichnung 2,2-Dimethoxy-1,2-diphenylethanon

ASK #18825

Molgewicht 438.6233

Bruttoformel $C_{26}H_{47}O_3P$

2. Bezeichnung Didecyl(phenylphosphonat)

ASK #18853

Chemical Abstract Service Nr.	23155-02-4
Formelstamm	(C3-H5-O4-P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	138.059
Bruttoformel	C ₃ H ₇ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Fosfomycin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USAN; MAR29
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-(3-Methyloxiran-2-yl)phosphonsäure

ASK #18854

Chemical Abstract Service Nr.	26016-99-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50636-58-3
Formelstamm	(C3-H5-O4-P) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	182.0227
Bruttoformel	C ₃ H ₅ Na ₂ O ₄ P
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-Methyloxiran-2-ylphosphonsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Fosfomycin-Natrium (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Fosfomycin-Dinatrium; Fosfomycin-Natrium

ASK #18859

Chemical Abstract Service Nr.	94233-34-8
Formelstamm	(C3-H6-Ag-O4-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	301.0653
Bruttoformel	C ₃ H ₆ AgNaO ₄ S ₂
2. Bezeichnung	3-Argentiosulfanyl-2-hydroxypropan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #18863

Chemical Abstract Service Nr.	466-11-5
Formelstamm	(C22-H28-F-O8-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	494.5061
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ FNaO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Natrium(dexamethason-21-sulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)hydrogensulfat-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dexamethason-21-hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #18864

Chemical Abstract Service Nr. 303-42-4

Molgewicht 414.6206

Bruttoformel C₂₇H₄₂O₃

Vorzugsbezeichnung Metenolonenantat

International Nonproprietary Name INN.L5,v.L18

2. Bezeichnung 1-Methyl-3-oxo-5 -androst-1-en-17 -ylheptanoat

ASK #18865

Chemical Abstract Service Nr. 69164-69-8

Molgewicht 458.587

Bruttoformel C₂₇H₃₈O₆

Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-hexanoat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylhexanoat

ASK #18871

2. Bezeichnung Schisandra-chinensis-Früchte

Zitat Bezeichnung 2 ABChinMed2009; Hager2008

3. Bezeichnung Schisandrafrüchte (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.3/2428

ASK #18877

Chemical Abstract Service Nr. 23297-93-0

Formelstamm C₅-H₉-N₃ . 2 H₃-O₄-P . H₂-O

Molgewicht 325.1507

Bruttoformel C₅H₁₅N₃O₈P₂

2. Bezeichnung 2-(1*H*-Imidazol-4-yl)ethanamin-phosphat (1:2) 1 H₂O

3. Bezeichnung Histaminphosphat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 2-(Imidazol-4-yl)ethylazan-phosphat (1:2) 1 HO; Histaminphosphat 1 HO; Histaminbis(phosphat) 1 HO; Histaminphosphat '

ASK #18878

Chemical Abstract Service Nr. 2618-18-0

Formelstamm (C₂₀-H₁₂-I₆-N₂-O₆)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 1183.7254

Bruttoformel C₂₀H₁₂I₆N₂Na₂O₆

Vorzugsbezeichnung Adipiodon-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3,3'-(Hexandiamido)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3,3'-(Adipoyldiamino)bis(2,4,6-triiodbenzoesäure)-Dinatriumsalz
ASK #18880

Chemical Abstract Service Nr. 63245-28-3
Formelstamm (C₁₆-H₂₀-N₂-O₅)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 322.3563
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Etifenin
International Nonproprietary Name INNv.L43
Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN
2. Bezeichnung *N*-Carboxymethyl-*N*-[2-(2,6-diethylanilino)-2-oxoethyl]glycin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(2,6-Diethylphenylcarbamoylmethyl)imino]diessigsäure

ASK #18881

2. Bezeichnung Alkyl(C₁₄-C₁₈)(tetradecanoat/palmitat/stearat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Synthetischer Walrat

ASK #18882

Chemical Abstract Service Nr. 848-75-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 113679-52-0
Molgewicht 335.1847
Bruttoformel C₁₆H₁₂Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Lormetazepam
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 Hager2014; EUTCT; BP1993-2016; BAN; MeSH; PubChem; CAS; UBA-WGK; IGS; GLST; EUCTR; ATC; EINECS; Pharmavista; JAN; MAR2015; ChemID; ChemSpider; NIST; USDEA:2774; USEPA-ACToR; UNODC; RTECS; KEGG; USNCT; NCI; ICTRP; ROMP2015; AAN; USMI14; USAN; GSBL
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1-methyl-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
(*RS*)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on; 7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on; *N*-Methylorazepam; (+/-)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on; (*RS*)-Lormetazepam;
Synonym (*RS*)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-2,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2-on; 7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on; 7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1-methyl-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on; (+/-)-Lormetazepam; Methyl-Lorazepam; (*RS*)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1-methyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-2-on; Methylorazepam

ASK #18883

Chemical Abstract Service Nr. 52-78-8
Molgewicht 302.451
Bruttoformel C₂₀H₃₀O₂

Vorzugsbezeichnung Norethandrolon
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung 17-Hydroxy-19-nor-17⁻pregn-4-en-3-on
ASK #18884
Chemical Abstract Service Nr. 24311-19-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 32271-76-4
Formelstamm C₁₅-H₁₅-N₃-O . Cl-H
Molgewicht 289.76
Bruttoformel C₁₅H₁₆ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Ethacridinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 7-Ethoxyacridin-3,9-diamin-hydrochlorid (1:1)

ASK #18890
Chemical Abstract Service Nr. 33089-61-1
Molgewicht 293.406
Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃
Vorzugsbezeichnung Amitraz
International Nonproprietary Name INNv.L47
Zitat Bezeichnung 1 BPV2001,2002,2003; GII; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; ISO
2. Bezeichnung N²-(2,4-Dimethylphenyl)-N¹-[(2,4-dimethylphenylimino)methyl]-N¹-methylformimidamid

ASK #18893

Chemical Abstract Service Nr. 53643-48-4
Molgewicht 753.9261
Bruttoformel C₄₃H₅₅N₅O₇
Vorzugsbezeichnung Vindesin
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 3-Carbamoyl-*O*⁴-desacetyl-3-des(methoxycarbonyl)vincalokoblastin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl{[(3R,5S,7R,9S)-9-[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-5-carbamoyl-3a-ethyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,4,5,5a,6,11,12,13a-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-5-ethyl-5-hydroxy-1,2,3,4-tetrahydro-1H-indolizino[4,5-b]pyridin-2-yl]methyl}carbamate
Methyl{[(3R,5S,7R,9S)-9-[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-5-carbamoyl-3a-ethyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,3a(1),4,5,5a,6,11,12-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-5-ethyl-5-hydroxy-1,2,3,4-tetrahydro-1H-indolizino[4,5-b]pyridin-2-yl]methyl}carbamate

ASK #18894

Chemical Abstract Service Nr. 59917-39-4
Formelstamm C₄₃-H₅₅-N₅-O₇ . H₂-O₄-S
Molgewicht 852.0046

Bruttoformel C₄₃H₅₇N₅O₁₁S
Vorzugsbezeichnung Vindesinsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1276; Ph.Eur.2002,4.00/1276; USMI10; MAR28; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1276
2. Bezeichnung 3-Carbamoyl-*O*⁴-desacetyl-3-des(methoxycarbonyl)vincal leukoblastin-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl{(3R,5S,7R,9S)-9-[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-5-carbamoyl-3a-ethyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,3a(1),4,5,5a,6,11,12-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-5-ethyl-5-hydroxy-1, (1:1);
Methyl{(3R,5S,7R,9S)-9-[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-5-carbamoyl-3a-ethyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,4,5,5a,6,11,12,13a-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-5-ethyl-5-hydroxy-1, (1:1)

ASK #18895

Chemical Abstract Service Nr. 37321-09-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37304-82-8; 41194-16-5
Molgewicht 539.5771
Bruttoformel C₂₁H₄₁N₅O₁₁
Vorzugsbezeichnung Apramycin
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 MAR2019; USAN; BAN; USMI9-14; CAS
2. Bezeichnung 4-Amino-4-desoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 8)-(8*R*)-2-amino-2,3,7-tridesoxy-7-(methylamino)-D-*glycero*- β -D-*allo*-octodialdo-1,5:8,4-dipyranosyl-(1 \rightarrow 4)-2-desoxy-D-streptamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Streptomyces-tenebrarius-Antibiotikum '
4-O-[3alpha-Amino-6alpha-[(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)oxyl]-2,3,4,4abeta,6,7,8,8alpha-octahydro-8beta-hydroxy-7beta-(methylamino)pyrano[3,2-b]pyran-2alpha-yl]-2-desoxy-D-strepta
4-O-[(2S,3R,4aS,6R,7S,8R,8aR)-3-Amino-6-(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyloxy)-8-hydroxy-7-methylamino-2,3,4,4a,6,7,8,8a-octahydropyrano[3,2-b]pyran-2-yl]-2-desoxy-D-streptamin

ASK #18896

Chemical Abstract Service Nr. 40507-78-6
Molgewicht 201.2676
Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃
Vorzugsbezeichnung Indanazolin
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 4,5-Dihydro-*N*-(2,3-dihydro-1*H*-inden-4-yl)-1*H*-imidazol-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(indan-4-yl)azan

ASK #18897

Chemical Abstract Service Nr.	40507-80-0
Formelstamm	C12-H15-N3 . Cl-H
Molgewicht	237.7285
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Indanazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4,5-Dihydro- <i>N</i> -(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-4-yl)-1 <i>H</i> -imidazol-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(indan-4-yl)azan-hydrochlorid
ASK #18898	
Chemical Abstract Service Nr.	36322-90-4
Molgewicht	331.3464
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Piroxicam
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/0944; USP25(2002)-33(2010); Ph.Eur.2002,4.00/0944; BP2001-2011; CAS; GII; USAN; Ph.Eur.2008,6.0/0944; Eur.Ph.2011,7.0; MAR27; PHARMEUROPA9,3,22.4
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-2-methyl- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)-2 <i>H</i> -1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid
ASK #18899	
Chemical Abstract Service Nr.	30748-29-9
Molgewicht	320.385
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Feprazon
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	4-(3-Methylbut-2-en-1-yl)-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion
ASK #18902	
Chemical Abstract Service Nr.	1239-04-9
Formelstamm	C22-H27-N-O . Br-H
Molgewicht	402.3678
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ BrNO
Vorzugsbezeichnung	Phenazocinhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	6,11-Dimethyl-3-phenethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-hydrobromid
ASK #18903	
Chemical Abstract Service Nr.	545-80-2
Formelstamm	(C21-H26-N-O3) ⁺ (C-H3-O4-S) ⁻

Molgewicht 451.5332
Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₇S
Vorzugsbezeichnung Poldinmetilsulfat
International Nonproprietary Name INNv.L13
2. Bezeichnung {2-[(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetoxy)methyl]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium}(methylsulfat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Benziloyloxymethyl-1,1-dimethylpyrrolidinium(methylsulfat)

ASK #18904

Chemical Abstract Service Nr. 18840-47-6
Molgewicht 151.2056
Bruttoformel C₉H₁₃NO
Vorzugsbezeichnung Gepefrin
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 3-[(2S)-2-Aminopropyl]phenol

ASK #18905

Formelstamm C9-H13-N-O . C4-H6-O6
Molgewicht 301.2925
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₇
Vorzugsbezeichnung Gepefrin[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (S)-3-(2-Aminopropyl)phenol-(R,R)-tartrat (1:1)

ASK #18906

Chemical Abstract Service Nr. 94-35-9
Molgewicht 181.1885
Bruttoformel C₉H₁₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Styramat
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (2-Hydroxy-2-phenylethyl)carbamat

ASK #18907

Chemical Abstract Service Nr. 123-54-6
Molgewicht 100.1158
Bruttoformel C₅H₈O₂
2. Bezeichnung Pentan-2,4-dion
3. Bezeichnung Acetylaceton

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.73; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ARC29

ASK #18909

2. Bezeichnung (9Z)-Octadec-9-ensäure - (¹²⁵I)Iod

3. Bezeichnung Ölsäure - Iod-125

ASK #18910

Formelstamm C57-H104-O6 . x (131)I

2. Bezeichnung Glyceroltrioleat - Iod-131

ASK #18911

Chemical Abstract Service Nr. 6138-56-3

Formelstamm C16-H21-N3 . C6-H8-O7

Molgewicht 447.4816

Bruttoformel C₂₂H₂₉N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Tripelennamincitrat

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N,N*-dimethyl-*N*-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Benzyl)(2-dimethylaminoethyl)(2-pyridyl)azan-citrat (1:1)

ASK #18914

Chemical Abstract Service Nr. 533-22-2

Formelstamm C16-H16-N4-O . 2(C2-H6-O4-S)

Molgewicht 532.5877

Bruttoformel C₂₀H₂₈N₄O₉S₂

Vorzugsbezeichnung Hydroxystilbamidindiisetionat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4765

2. Bezeichnung 4,4'-(Ethen-1,2-diyl)-3-hydroxydibenzimidamid-2-hydroxyethansulfonat (1:2)

ASK #18937

Chemical Abstract Service Nr. 5251-34-3

Molgewicht 392.8732

Bruttoformel C₂₁H₂₅ClO₅

Vorzugsbezeichnung Cloprednol

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GI; USAN

2. Bezeichnung 6-Chlor-11 β ,17,21-trihydroxypregna-1,4,6-trien-3,20-dion

ASK #18938

Chemical Abstract Service Nr. 41294-56-8

Molgewicht 400.6371

Bruttoformel C₂₇H₄₄O₂

Vorzugsbezeichnung	Alfacalcidol
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1286; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1286; Ph.Eur.2008,6.0/1286; BP2001-2011; GII; MAR29; Eur.Ph.2011,7.0,7.2; PHARMEUROPA6.4,22.4
2. Bezeichnung	(5Z,7E)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 -diol
ASK #18939	
Chemical Abstract Service Nr.	29110-47-2
Molgewicht	246.0933
Bruttoformel	C ₉ H ₉ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Guanfacin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	N-Carbamimidoyl-2-(2,6-dichlorphenyl)acetamid
ASK #18940	
Chemical Abstract Service Nr.	29110-48-3
Formelstamm	C9-H9-Cl2-N3-O . Cl-H
Molgewicht	282.5542
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ Cl ₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Guanfacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	N-Carbamimidoyl-2-(2,6-dichlorphenyl)acetamid-hydrochlorid
ASK #18950	
Chemical Abstract Service Nr.	63521-15-3
Formelstamm	(C18-H14-Cl2-N5-O5-S3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	570.425
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₂ N ₅ NaO ₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefazedon-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(6R,7R)-7-[2-(3,5-Dichlor-4-oxo-1,4-dihydropyridin-1-yl)acetamido]-3-[(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephazedon-Natrium; (7R)-7-[2-(3,5-Dichlor-4-oxo-1,4-dihydro-1-pyridyl)acetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumalz
ASK #18951	
Chemical Abstract Service Nr.	34580-14-8
Formelstamm	C19-H19-N-O-S . C4-H4-O4
Molgewicht	425.4974
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ NO ₅ S

Vorzugsbezeichnung	Ketotifenfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-4 <i>H</i> -benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-10(9 <i>H</i>)-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-4,9-dihydro-10 <i>H</i> -benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-10-on-fumarat (1:1); Ketotifenhydrogenfumarat (Ph.Eur.); Ketotifenhydrogenfumarat
ASK #18952	
Chemical Abstract Service Nr.	3978-86-7
Formelstamm	C20-H22-N2 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	522.5464
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₀ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Azatadindimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	11-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endoat] (1:2)
ASK #18962	
Chemical Abstract Service Nr.	54266-35-2
Formelstamm	(C13-H11-Cl-N-O2-S) ⁻ K ⁺ . H2-O
Molgewicht	337.8635
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ ClKNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ontianil-Kalium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorphenyl)-2,6-dioxocyclohexan-1-carbothioamid-Kaliumsalz 1 H ₂ O
ASK #18963	
Chemical Abstract Service Nr.	68630-75-1
Formelstamm	C60-H86-N16-O13 . x C2-H4-O2
Molgewicht	1299.4762
Bruttoformel	C ₆₂ H ₉₀ N ₁₆ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Buserelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>O</i> - <i>tert</i> -butyl-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl- <i>N</i> -ethyl-L-prolinamid-acetat (1:x)
ASK #18964	
Chemical Abstract Service Nr.	57680-55-4
Formelstamm	x Fe-H-O2 . n C6-H10-O5 . C7-H14-O8 . y H2-O
Vorzugsbezeichnung	Gleptoferron ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR2011; KEGG.D04321; BAN; ATCvet2011; CAS; MeSH

2. Bezeichnung Eisen()-hydroxid-oxid-Dextran- 1 7-(2)-D-*gluco*-heptonat-Hydrat-Komplexe

ASK #18966

Chemical Abstract Service Nr. 60649-25-4

Bruttoformel C₁₀₇H₂₁₀O₃₄

2. Bezeichnung Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-25

3. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-25-hydriertes-rizinusöl

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #18968

Chemical Abstract Service Nr. 8013-07-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11114-05-9; 1182717-32-3; 121853-93-8; 12768-71-7; 193425-83-1; 220857-52-3; 37260-65-4; 37307-47-4; 37311-19-6; 39378-88-6; 39390-63-1; 51059-88-2; 52440-01-4; 53569-11-2; 55070-15-0; 56090-94-9; 61788-96-3; 667916-55-4; 9036-74-2

Molgewicht 975.3808

Bruttoformel C₅₇H₉₈O₁₂

2. Bezeichnung Glycine-max-Samenöl, epoxidiert

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

3. Bezeichnung Epoxidiertes Sojabohnenöl

Zitat Bezeichnung 3 GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Kunststoffadditiv 04; Sojabohnenöl, epoxiert; Sojaöl, epoxidiert; Epoxysojabohnenöl; Epoxidiertes Sojaöl; Sojaölepoxyd; Sojabohnenöl, epoxidiert

ASK #18971

Chemical Abstract Service Nr. 56396-94-2

Formelstamm 2(C15-H22-N2-O2) . H2-O4-S

Molgewicht 622.7732

Bruttoformel C₃₀H₄₆N₄O₈S

Vorzugsbezeichnung Mepindololhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(2-Methyl-1*H*-indol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-sulfat (2:1)

ASK #18979

Chemical Abstract Service Nr. 814-80-2

Formelstamm 2(C3-H5-O3)⁻ Ca²⁺

Molgewicht 218.218

Bruttoformel C₆H₁₀CaO₆

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropansäure-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calciumlactat

Zitat Bezeichnung 3 E327; EAB9.0(2017-2018)/2118
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 327; Wasserfreies Calciumlactat; Milchsäure-Calciumsalz

ASK #18982

Chemical Abstract Service Nr. 1185-53-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 150551-82-9; 35087-75-3
Formelstamm C4-H11-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 157.596
Bruttoformel C₄H₁₂ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Trometamolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-hydrochlorid

ASK #18983

Chemical Abstract Service Nr. 64092-49-5
Formelstamm (C15-H13-Cl-N-O3)⁻ Na⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 349.742
Bruttoformel C₁₅H₁₃ClNaO₃
Vorzugsbezeichnung Zomepirac-Natrium 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung [5-(4-Chlorbenzoyl)-1,4-dimethyl-1*H*-pyrrol-2-yl]essigsäure-Natriumsalz 2 H₂O

ASK #18984

Chemical Abstract Service Nr. 64366-24-1
2. Bezeichnung Kaliumcarrageenat
Zitat Bezeichnung 2 FIE96
3. Bezeichnung Carrageen-Kaliumsalz

ASK #18985

Formelstamm C22-H24-Cl-N5-O2 . x C2-H4-O2
Vorzugsbezeichnung Domperidonacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung 5-Chlor-1-{1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-benzimidazol-1-yl)propyl]piperidin-4-yl}-1*H*-benzimidazol-2(3*H*)-on-acetat (1:x)

ASK #18988

2. Bezeichnung Hordeum-vulgare-Samenmehl
3. Bezeichnung Gerstenmehl
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #18989

Chemical Abstract Service Nr. 823-77-8
Formelstamm 2(C6-H4-N-O2)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 284.2809

Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ CaN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Calciumnicotinat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	Pyridin-3-carbonsäure-Calciumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nicotinsäure-Calciumsalz
ASK #18990	
Chemical Abstract Service Nr.	25135-39-1
Formelstamm	(C3-H4-O2)x . (C5-H8-O2)y . (C5-H8-O2)z
2. Bezeichnung	Poly[ethyl(prop-2-enoat)- <i>co</i> -methyl(2-methylprop-2-enoat)- <i>co</i> -prop-2-ensäure] (x:y:z)
3. Bezeichnung	Poly(acrylsäure- <i>co</i> -ethylacrylat- <i>co</i> -methylmethacrylat) (x:y:z)
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #18991	
Chemical Abstract Service Nr.	25085-35-2
Formelstamm	(C3-H4-O2)x . (C5-H8-O2)y
2. Bezeichnung	Poly[ethyl(prop-2-enoat)- <i>co</i> -prop-2-ensäure] (x:y)
3. Bezeichnung	Poly(acrylsäure- <i>co</i> -ethylacrylat) (x:y)
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #18993	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-99-3
Vorzugsbezeichnung	Macrogolstearat 4700
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-94
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-94-stearat
ASK #18994	
Chemical Abstract Service Nr.	65899-73-2
Molgewicht	387.7112
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ Cl ₃ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Tioconazol
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/2074; Ph.Eur.2008,6.0/2074; USMI10; MAR28; GII; Ph.Eur.2002,4.07/2074
2. Bezeichnung	1-[2-[(2-Chlorthiophen-3-yl)methoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #18996	
Chemical Abstract Service Nr.	31314-39-3
Formelstamm	C20-H25-N . Cl-H
Molgewicht	315.8801

Bruttoformel C₂₀H₂₆ClN
Vorzugsbezeichnung Prodipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 4,4-Diphenyl-1-(propan-2-yl)piperidin-hydrochlorid

ASK #18997

Chemical Abstract Service Nr. 75-56-9
Molgewicht 58.0791
Bruttoformel C₃H₆O
2. Bezeichnung Methyloxiran
Zitat Bezeichnung 2 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Propylenoxid

ASK #18998

Chemical Abstract Service Nr. 36702-84-8
Formelstamm C20-H21-N-O-S2 . Cl-H
Molgewicht 391.9778
Bruttoformel C₂₀H₂₂ClNOS₂
Vorzugsbezeichnung Tinofedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-[[3,3-Bis(thiophen-3-yl)prop-2-en-1-yl]amino]-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,2*S*)-2-(3,3-Di-3-thienylallylamino)-1-phenylpropan-1-ol-hydrochlorid

ASK #18999

Chemical Abstract Service Nr. 23277-43-2
Formelstamm C21-H27-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 393.9043
Bruttoformel C₂₁H₂₈ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Nalbuphinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 17-Cyclobutylmethyl-4,5 -epoxymorphinan-3,6 ,14-triol-hydrochlorid

ASK #19016

2. Bezeichnung Polypeptide aus Kollagen

ASK #19032

Chemical Abstract Service Nr. 14552-35-3

Molgewicht 217.7573
Bruttoformel C₄H₁₈CuN₄O₂
2. Bezeichnung (SP-4-1)-Bis[ethan-1,2-diamin- *N, N*]kupfer()-dihydroxid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (SP-4-1)-Bis[ethylenbis(azan)-kappaN,kappaN']kupfer(II)-dihydroxid

ASK #19033

Chemical Abstract Service Nr. 117091-64-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 122332-48-3; 138067-47-7; 149027-99-6

Molgewicht 668.5365

Bruttoformel C₂₉H₃₃O₁₆P

Vorzugsbezeichnung Etoposidphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L16)

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2011; GII

2. Bezeichnung [4-((5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-{4,6-*O*-[(1*R*)-Ethan-1,1-diy]l-*-D*-glucopyranosyloxy}-6-oxo-5,5*a*,6,8,8*a*,9-hexahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-5-yl)-2,6-dimethoxyphenyl]dihydrogenphosphat

ASK #19046

Chemical Abstract Service Nr. 85056-47-9

Formelstamm C15-H13-N3-O4-S . C2-H7-N-O

Molgewicht 392.4295

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Piroxicam-Olamin

International Nonproprietary Name INN.L15,v.L22

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-*N*-(pyridin-2-yl)-2*H*-1⁶,2-benzothiazin-3-carboxamid-2-Aminoethan-1-ol-Salz (1:1)

ASK #19048

Chemical Abstract Service Nr. 7790-47-8

Molgewicht 626.3279

Bruttoformel I₄Sn

2. Bezeichnung Zinn()-iodid

ASK #19054

Chemical Abstract Service Nr. 36861-47-9

Molgewicht 254.3667

Bruttoformel C₁₈H₂₂O

Vorzugsbezeichnung Enzacamen

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,3 <i>E</i> ,4 <i>S</i>)-1,7,7-Trimethyl-3-[(4-methylphenyl)methyliden]bicyclo[2.2.1]heptan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i> -1 <i>RS</i> ,4 <i>SR</i>)-1,7,7-Trimethyl-3-(4-methylbenzyliden)bicyclo[2.2.1]heptan-2-on; 3-(4-Methylbenzyliden)bornan-2-on
ASK #19074	
Chemical Abstract Service Nr.	20548-54-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1345-11-5; 1447825-12-8; 71685-50-2
Formelstamm	Ca ²⁺ S ²⁻
Molgewicht	72.143
Bruttoformel	CaS
2. Bezeichnung	Calciumsulfid
Zitat Bezeichnung 2	LB; GSBL; ROMP2013; GESTIS; EINECS; IGS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Calciumsulfid (CaS); C.I. 77245
ASK #19075	
Chemical Abstract Service Nr.	1313-84-4
Molgewicht	240.1821
Bruttoformel	Na ₂ S
2. Bezeichnung	Dinatriumsulfid 9 H ₂ O
ASK #19078	
Chemical Abstract Service Nr.	2944-68-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12335-50-1
Formelstamm	3(C ₄ -H ₄ -O ₆) ⁻ 2Fe
Molgewicht	555.9029
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ Fe ₂ O ₁₈
2. Bezeichnung	Eisen()-(<i>R,R</i>)-tartrat
ASK #19085	
Formelstamm	C ₃ -H ₉ -N-O . Cl-H
Molgewicht	111.5706
Bruttoformel	C ₃ H ₁₀ ClNO
2. Bezeichnung	2-(Methylamino)ethanol-hydrochlorid
ASK #19086	
Chemical Abstract Service Nr.	2498-25-1
Formelstamm	C ₄ -H ₁₁ -N-O . Cl-H
Molgewicht	125.5972
Bruttoformel	C ₄ H ₁₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Deanolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L15)

2. Bezeichnung 2-Dimethylaminoethanol-hydrochlorid
 ASK #19112
Chemical Abstract Service Nr. 3772-42-7
Molgewicht 292.4164
Bruttoformel C₁₇H₂₈N₂O₂
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][4-(butylamino)benzoat]

ASK #19113
Chemical Abstract Service Nr. 16488-48-5
Formelstamm C17-H28-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 328.8774
Bruttoformel C₁₇H₂₉ClN₂O₂
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][4-(butylamino)benzoat]-hydrochlorid

ASK #19115
Chemical Abstract Service Nr. 557-21-1
Formelstamm 2(C2-N2)⁻ Zn²⁺
Molgewicht 117.4148
Bruttoformel C₂N₂Zn
2. Bezeichnung Blausäure-Zinksalz
3. Bezeichnung Zinkcyanid
Zitat Bezeichnung 3 HAB34; USM110

ASK #19117
Molgewicht 318.3658
Bruttoformel C₂₁H₁₈O₃
2. Bezeichnung Benzylbenzilat

ASK #19118
Chemical Abstract Service Nr. 54024-22-5
Molgewicht 310.473
Bruttoformel C₂₂H₃₀O
Vorzugsbezeichnung Desogestrel
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 BP2001-2011; USAN; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1717; Ph.Eur.2005,5.4,5.5/1717; PHARMEUROPA16.2/1717
2. Bezeichnung 13-Ethyl-11-methyliden-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ol

ASK #19119
Chemical Abstract Service Nr. 29975-16-4
Molgewicht 294.7383
Bruttoformel C₁₆H₁₁ClN₄
Vorzugsbezeichnung Estazolam
International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USAN; GII; USMI10; GLST

2. Bezeichnung 8-Chlor-6-phenyl-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #19120

Chemical Abstract Service Nr. 908-54-3

Formelstamm C₁₄-H₁₅-N₇ . 2(C₄-H₇-N-O₃)

Molgewicht 515.5224

Bruttoformel C₂₂H₂₉N₉O₆

Vorzugsbezeichnung Diminazendiaceturat

International Nonproprietary Name INN.L7,v.L22

2. Bezeichnung 4,4'-(Triazen-1,3-diyl)dibenzimidamid-*N*-Acetylglycin-Salz (1:2)

ASK #19121

Chemical Abstract Service Nr. 33419-42-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 121471-01-0; 136598-18-0; 201594-04-9; 35317-32-9; 51854-34-3; 76576-58-4

Molgewicht 588.5566

Bruttoformel C₂₉H₃₂O₁₃

Vorzugsbezeichnung Etoposid

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; EAB3.0+2+3+4.4.0+2+3,5.0.6.0.7.0+1,8.0(1997-2014)/0823; MAR2010; ROMP2011; GII

2. Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-{4,6-*O*-[(1*R*)-Ethan-1,1-diyl]-*D*-glucopyranosyloxy}-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on

ASK #19122

Chemical Abstract Service Nr. 27223-35-4

Molgewicht 368.8136

Bruttoformel C₂₀H₁₇ClN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Ketazolam

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; USAN; GII; MAR28; GLST

2. Bezeichnung 11-Chlor-2,8-dimethyl-12*b*-phenyl-12*bH*-[1,3]oxazino[3,2-*d*][1,4]benzodiazepin-4,7(6*H*,8*H*)-dion

ASK #19123

Chemical Abstract Service Nr. 61477-96-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 129043-43-2

Formelstamm (C₂₃-H₂₆-N₅-O₇-S)⁻ H⁺

Molgewicht 517.5548

Bruttoformel C₂₃H₂₇N₅O₇S

Vorzugsbezeichnung Piperacillin

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; MAR28; USMI10; USP25(2002),26(2003),27(2004); Piperacillin
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*,6*R*)-6-[(*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #19124

Chemical Abstract Service Nr. 59703-84-3
Formelstamm (C₂₃-H₂₆-N₅-O₇-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 539.5366
Bruttoformel C₂₃H₂₆N₅NaO₇S
Vorzugsbezeichnung Piperacillin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1168; Ph.Eur.2002,4.00/1168; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1168
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #19126

Chemical Abstract Service Nr. 56391-56-1
Molgewicht 475.5795
Bruttoformel C₂₁H₄₁N₅O₇
Vorzugsbezeichnung Netilmicin
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung [2,6-Diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- *-D-glycero*-hex-4-enopyranosyl-(1 4)]-[3-desoxy-4-*C*-methyl-3-methylamino- *-L*-arabinopyranosyl-(1 6)]-2-desoxy-*N*¹-ethyl-*D*-streptamin

ASK #19127

Chemical Abstract Service Nr. 56391-57-2
Formelstamm C₂₁-H₄₁-N₅-O₇ . 2.5 H₂-O₄-S
Molgewicht 1441.5515
Bruttoformel C₄₂H₉₂N₁₀O₃₄S₅
2. Bezeichnung [2,6-Diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- *-D-glycero*-hex-4-enopyranosyl-(1 4)]-[3-desoxy-4-*C*-methyl-3-methylamino- *-L*-arabinopyranosyl-(1 6)]-2-desoxy-*N*¹-ethyl-*D*-streptamin-sulfat (2:5)
3. Bezeichnung Netilmicinsulfat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Netilmicinsulfat; Netilmicinsulfat (1:2.5)

ASK #19128

2. Bezeichnung 2-Alkyl-1-alkylamido-1-ethylimidazolium(ethylsulfat)

ASK #19129

Chemical Abstract Service Nr. 1483-07-4
Molgewicht 147.1326
Bruttoformel C₄H₉N₃O₃
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(carbamoylamino)propansäure

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3-Ureido-L-alanin; (S)-2-Amino-3-ureidopropansäure
ASK #19130	
Chemical Abstract Service Nr.	53449-58-4
Molgewicht	247.3327
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ciclonicat
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	[<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,3,5-Trimethylcyclohexyl](pyridin-3-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>trans</i> -3,3,5-Trimethylcyclohexyl)nicotinat
ASK #19131	
Chemical Abstract Service Nr.	38916-34-6
Molgewicht	1637.8782
Bruttoformel	C ₇₆ H ₁₀₄ N ₁₈ O ₁₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Somatostatin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; EP4.0,5.0+8,6.0,7.0,8.0+1(2002-2017)/0949; BP2001-2017; USMI9.8490; EAB4.0,5.0+8,6.0,7.0,8.0+1(2002-2017)/0949; Phpa4.1,25.3(1992,2013); GII
2. Bezeichnung	L-Alanylglycyl-L-cysteinyl(3 <i>S</i> 14 <i>S</i>)-L-lysyl-L-asparaginyll-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyll-phenylalanyl-L-threonyll-L-seryl-L-cystein(14 <i>S</i> 3 <i>S</i>)
ASK #19132	
Formelstamm	C76-H104-N18-O19-S2 . C2-H4-O2
Molgewicht	1697.9301
Bruttoformel	C ₇₈ H ₁₀₈ N ₁₈ O ₂₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Somatostatinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	L-Alanylglycyl-L-cysteinyl(3 <i>S</i> 14 <i>S</i>)-L-lysyl-L-asparaginyll-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyll-phenylalanyl-L-threonyll-L-seryl-L-cystein(14 <i>S</i> 3 <i>S</i>)-acetat (1:1)
ASK #19133	
Formelstamm	w(C6-H5-O7)3 ⁻ x(Bi-O)+ y(K+) z(H4-N)+ ca.
2. Bezeichnung	Bismut()-citrat-hydroxid-Komplex-Ammonium-Kalium-Salz
Zitat Bezeichnung 2	GII; SGK
ASK #19162	
Molgewicht	200.403
Bruttoformel	CaS ₅
2. Bezeichnung	Calciumpolysulfide
Zitat Bezeichnung 2	EINECS; GESTIS; IGS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Calciumsulfid (Ca(S)); Calciumpolysulfid

ASK #19164

Formelstamm C16-H25-N-O2 . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung Butetamat-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(2-phenylbutanoat)-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #19183

Chemical Abstract Service Nr. 66258-76-2
Formelstamm (C23-H26-N5-O7-S)⁻ H⁺ . H2-O
Molgewicht 535.5701
Bruttoformel C₂₃H₂₇N₅O₇S
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure 1 H₂O
3. Bezeichnung Piperacillin-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 Piperacillin 1 H(2)O; EAB10.4(2021)/1169
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Piperacillin 1 HO

ASK #19193

Chemical Abstract Service Nr. 2235-54-3
Formelstamm (C12-H25-O4-S)⁻ (H4-N)⁺
Molgewicht 283.428
Bruttoformel C₁₂H₂₉NO₄S
2. Bezeichnung Dodecylhydrogensulfat-Ammoniumsalz
3. Bezeichnung Ammoniumdodecylsulfat
Zitat Bezeichnung 3 GII(2)

ASK #19200

Molgewicht 394.4769
Bruttoformel C₂₂H₂₉FO₄
Vorzugsbezeichnung Fluocortolon 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion 1 H₂O

ASK #19201

Chemical Abstract Service Nr. 1318-94-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12001-26-2
Molgewicht 398.3081
Bruttoformel Al₃H₂KO₁₂Si₃
2. Bezeichnung Muscovit
Zitat Bezeichnung 2 Romp9; GII

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 555

ASK #19202

Chemical Abstract Service Nr. 180200-65-1
Formelstamm (C11-H8-I3-N2-O4)⁻ Na⁺ . 4 H₂O
Molgewicht 707.9565
Bruttoformel C₁₁H₈I₃N₂NaO₄
Vorzugsbezeichnung Natriumamidotrizoat 4 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure-Natriumsalz 4 H₂O

ASK #19204

Chemical Abstract Service Nr. 150399-99-8
Formelstamm (C6-H11-O9-P)²⁻ 2Na⁺ . 4 H₂O
Molgewicht 376.1606
Bruttoformel C₆H₁₁Na₂O₉P
2. Bezeichnung D-Glucose-1-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 4 H₂O
3. Bezeichnung D-Glucose-1-phosphat-Dinatriumsalz 4 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym alpha-D-Glucopyranose-1-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 4 HO; D-Glucose-1-(dinatriumphosphat) 4 HO

ASK #19210

Chemical Abstract Service Nr. 394208-50-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 7259-25-8
Formelstamm (C4-H5-N-O4)²⁻ H⁺ K⁺ . 0.5 H₂O
Molgewicht 180.2007
Bruttoformel C₄H₆KNO₄
2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Monokaliumsalz 0.5 H₂O
3. Bezeichnung Kaliumhydrogen-DL-aspartat-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Racemisches Kaliumhydrogenaspartat-Hemihydrat (DAB); Kaliumhydrogen-DL-aspartat 0.5 HO

ASK #19213

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9005-08-7
2. Bezeichnung -Stearoyl- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Polyethylenglycol-x-distearat

ASK #19214

Chemical Abstract Service Nr. 84-69-5
Molgewicht 278.3435
Bruttoformel C₁₆H₂₂O₄
2. Bezeichnung [Bis(2-methylpropyl)](benzol-1,2-dicarboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diisobutylphthalat

ASK #19225

Chemical Abstract Service Nr. 25038-59-9
Formelstamm (C10-H8-O4)_n n=20-100
Vorzugsbezeichnung Pegoterat ((MW: 3000-7000))
International Nonproprietary Name INN.L14
2. Bezeichnung Poly(oxyterephthaloyloxyethylen) (duplicated name 19225)

ASK #19226

Chemical Abstract Service Nr. 52293-23-9
Formelstamm C16-H18-N4-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht 394.4454
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Piribedilmesilat
International Nonproprietary Name INN.L10,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII
2. Bezeichnung 2-{4-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]piperazin-1-yl}pyrimidin-methansulfonat (1:1)

ASK #19229

Chemical Abstract Service Nr. 30653-83-9
Molgewicht 246.3049
Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Parsalimid
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung 5-Amino-N-butyl-2-(prop-2-in-1-yloxy)benzamid

ASK #19233

2. Bezeichnung Poly(styrolsulfonsäure)-Eisen()-Salz
3. Bezeichnung Eisen()-poly(styrolsulfonat)

ASK #19239

Chemical Abstract Service Nr. 304-20-1
Formelstamm C8-H8-N4 . Cl-H
Molgewicht 196.6369
Bruttoformel C₈H₉ClN₄

Vorzugsbezeichnung	Hydralazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/0829; Ph.Eur.2005,5.0/0829; Ph.Eur.2002,4.00/829; USMI9.4645
2. Bezeichnung	(Phthalazin-1-yl)hydrazin-hydrochlorid

ASK #19241

Chemical Abstract Service Nr.	26264-06-2
Formelstamm	$2(\text{C}_{18}\text{-H}_{29}\text{-O}_3\text{-S})^- \text{Ca}^{2+}$
Molgewicht	691.0501
Bruttoformel	$\text{C}_{36}\text{H}_{58}\text{CaO}_6\text{S}_2$
2. Bezeichnung	Calciumdodecylbenzolsulfonat
3. Bezeichnung	Dodecylbenzolsulfonsäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 3	GII

ASK #19242

Molgewicht	1401.7061
Bruttoformel	$\text{C}_{69}\text{H}_{124}\text{O}_{28}$
2. Bezeichnung	4-[1-(<i>p</i> -Tolyl)ethyl]phenoxy-poly(oxyethylen)-27
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #19243

Molgewicht	961.1805
Bruttoformel	$\text{C}_{49}\text{H}_{84}\text{O}_{18}$
2. Bezeichnung	4-[1-(<i>p</i> -Tolyl)ethyl]phenoxy-poly(oxyethylen)-17
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #19244

Chemical Abstract Service Nr.	18679-06-6
Molgewicht	400.5925
Bruttoformel	$\text{C}_{23}\text{H}_{44}\text{O}_5$
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2-Acetyloxy-3-hydroxypropyl)stearat
3. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2-Acetoxy-3-hydroxypropyl)stearat

ASK #19245

Chemical Abstract Service Nr.	113270-29-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	92842-85-8
Molgewicht	372.5393
Bruttoformel	$\text{C}_{21}\text{H}_{40}\text{O}_5$
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2-Acetyloxy-3-hydroxypropyl)palmitat
3. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2-Acetoxy-3-hydroxypropyl)palmitat

ASK #19249

Chemical Abstract Service Nr.	55300-29-3
--------------------------------------	------------

Molgewicht 588.5435
Bruttoformel C₃₀H₂₆F₆N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Antrafenin
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (2-{4-[3-(Trifluormethyl)phenyl]piperazin-1-yl}ethyl)(2-[[7-(trifluormethyl)chinolin-4-yl]amino]benzoat)

ASK #19296

Chemical Abstract Service Nr. 9005-25-8

2. Bezeichnung Lens-culinaris-Stärke

3. Bezeichnung Linsenstärke

Zitat Bezeichnung 3 HPP4,V

ASK #19330

Chemical Abstract Service Nr. 78964-85-9

Formelstamm (C3-H5-O4-P)2⁻ 2H⁺ . C4-H11-N-O3

Molgewicht 259.1941

Bruttoformel C₇H₁₈NO₇P

Vorzugsbezeichnung Fosfomycin-Trometamol

International Nonproprietary Name INN.L19,L5

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1425; Ph.Eur.2008,6.0/1425; Ph.Eur.2002,4.00/1425

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*)-3-Methyloxiran-2-yl]phosphonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #19332

Chemical Abstract Service Nr. 814-71-1

Formelstamm 2(C2-H3-O2-S)⁻ Ca²⁺

Molgewicht 222.296

Bruttoformel C₄H₆CaO₄S₂

2. Bezeichnung Sulfanylessigsäure-Calciumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Calciumthioglycolat

ASK #19333

Chemical Abstract Service Nr. 5421-46-5

Formelstamm (C2-H3-O2-S)⁻ (H4-N)⁺

Molgewicht 109.1475

Bruttoformel C₂H₇NO₂S

2. Bezeichnung Sulfanylessigsäure-Ammoniumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ammoniumthioglycolat

ASK #19346

Formelstamm (C30-H40-N4)2+ . 2(C-N-S)⁻
Molgewicht 572.8302
Bruttoformel C₃₂H₄₀N₆S₂
Vorzugsbezeichnung Dequaliniumthiocyanat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-iumthiocyanat)

ASK #19390

Chemical Abstract Service Nr. 6100-03-4
Formelstamm (C2-O4)2⁻ H+ K+ . H2-O
Molgewicht 146.1405
Bruttoformel C₂HKO₄
2. Bezeichnung Oxalsäure-Monokaliumsalz 1 H₂O
3. Bezeichnung Kaliumhydrogenoxalat 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 MAR28

ASK #19446

Chemical Abstract Service Nr. 27761-19-9
Formelstamm C2-H7-N-S . C4-H6-O6
Molgewicht 227.2355
Bruttoformel C₆H₁₃NO₆S
Vorzugsbezeichnung Mercaptamin[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 2-Aminoethanthiol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #19500

Chemical Abstract Service Nr. 62587-73-9
Formelstamm (C22-H19-N4-O8-S2)⁻ H+
Molgewicht 532.5462
Bruttoformel C₂₂H₂₀N₄O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Cefsulodin
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[(4-Carbamoylpyridin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-7-[(2*R*)-2-phenyl-2-sulfoacetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-3-(4-Carbamoylpyridiniomethyl)-7-[(*R*)-2-phenyl-2-sulfoacetamido]-3-cephem-4-carboxylat

ASK #19501

Chemical Abstract Service Nr. 52152-93-9
Formelstamm (C22-H19-N4-O8-S2)⁻ Na+
Molgewicht 554.528
Bruttoformel C₂₂H₁₉N₄NaO₈S₂

Vorzugsbezeichnung Cefsulodin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[(4-Carbamoylpyridin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-7-[(2*F*)-2-phenyl-2-sulfoacetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-3-(4-Carbamoylpyridiniumethyl)-7-[(*R*)-2-phenyl-2-sulfoacetamido]-3-cephem-4-carboxylat-Natriumsalz

ASK #19504

Chemical Abstract Service Nr. 65-30-5
Formelstamm 2(C10-H14-N2) . H2-O4-S
Molgewicht 422.5416
Bruttoformel C₂₀H₃₀N₄O₄S
2. Bezeichnung 3-[(2*S*)-1-Methylpyrrolidin-2-yl]pyridin-sulfat (2:1)
3. Bezeichnung Nicotinhemisulfat

ASK #19505

Chemical Abstract Service Nr. 7784-46-5
Molgewicht 129.9102
Bruttoformel AsNaO₂
2. Bezeichnung *meta*-Arsenigsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumarsenit
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.7R; USMI12; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #19510

Chemical Abstract Service Nr. 121807-05-4
Formelstamm C22-H24-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 384.8991
Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Acrivastinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung (2*E*)-3-[6-[(1*E*)-1-(4-Methylphenyl)-3-(pyrrolidin-1-yl)prop-1-en-1-yl]pyridin-2-yl]prop-2-ensäure-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-3-[6-[(E)-3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(p-tolyl)prop-1-en-1-yl]-2-pyridyl]acrylsäure-hydrochlorid

ASK #19519

2. Bezeichnung Alkyldimethylazaniumylacetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Alkyldimethylammonioacetat

ASK #19520

Chemical Abstract Service Nr. 7219-57-0
Formelstamm 2Cu²⁺ 2(C2-H3-O2)⁻ O²⁻ . 6 H2-O

Molgewicht 369.2711
Bruttoformel $C_4H_6Cu_2O_5$
2. Bezeichnung Bis(acetato- O)- μ -oxodikupfer() 6 H₂O

ASK #19521

Chemical Abstract Service Nr. 110-61-2

Molgewicht 80.088
Bruttoformel $C_4H_4N_2$
2. Bezeichnung Butandinitril
3. Bezeichnung Succinonitril
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.8672

ASK #19522

Chemical Abstract Service Nr. 84712-85-6

Formelstamm $(C_{11}H_{14}N-O_5-S)^- Na^+$
Molgewicht 295.2873
Bruttoformel $C_{11}H_{14}NNaO_5S$
Vorzugsbezeichnung Tosulur-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung (2-Methoxyethyl)[(4-methylbenzolsulfonyl)carbamat]-Natriumsalz

ASK #19523

Chemical Abstract Service Nr. 9003-06-9

Formelstamm $(C_3H_5N-O)x \cdot (C_3H_3Na-O_2)y$ ca.
2. Bezeichnung Poly(prop-2-enamid-co-prop-2-ensäure)-(x:y)-Natriumsalz
3. Bezeichnung Poly(acrylamid-co-acrylsäure)-(x:y)-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #19524

Chemical Abstract Service Nr. 9035-55-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9013-99-4; 9056-37-5; 9066-55-1

2. Bezeichnung Lipotropes Hormon
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.5351
3. Bezeichnung Lipotropin

ASK #19525

Chemical Abstract Service Nr. 66644-81-3

Molgewicht 383.4625
Bruttoformel $C_{17}H_{25}N_3O_5S$
Vorzugsbezeichnung Veraliprid
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI10; MAR29

2. Bezeichnung 2,3-Dimethoxy-*N*-[[1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-2-yl]methyl]-5-sulfamoylbenzamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-(1-Allylpyrrolidin-2-ylmethyl)-2,3-dimethoxy-5-sulfamoylbenzamid

ASK #19526

Chemical Abstract Service Nr. 23110-15-8

Formelstamm (C₂₆H₃₃O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 458.544

Bruttoformel C₂₆H₃₄O₇

Vorzugsbezeichnung Fumagillin

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4136

2. Bezeichnung {(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*)-5-Methoxy-4-[(2*R*,3*R*)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl}hydrogen-(2*E*,4*E*,6*E*,8*E*)-deca-2,4,6,8-tetraendioat

ASK #19527

Chemical Abstract Service Nr. 41567-78-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 30418-36-1; 33955-14-5

Formelstamm (C₂₆H₃₃O₇)⁻ H⁺ . C₁₂H₂₃N

Molgewicht 639.8617

Bruttoformel C₃₈H₅₇NO₇

Vorzugsbezeichnung Fumagillin-Dicyclohexylamin

International Nonproprietary Name (INN.L1, Ph.Eur.R)

2. Bezeichnung {(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*)-5-Methoxy-4-[(2*R*,3*R*)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl}hydrogen-(2*E*,4*E*,6*E*,8*E*)-deca-2,4,6,8-tetraendioat-*N*-Cyclohexylcyclohexanamin-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (all-*E*)-2,4,6,8-Decatetraendisäure-mono{(3*R*)-4alpha-[(1*R*,2*R*)-1,2-epoxy-1,5-dimethyl-4-hexenyl]-5beta-methoxy-1-oxaspiro[2.5]oct-6beta-yl}ester-*N*-Cyclohexylcyclohexanamin-Salz; Fumagillin-Dicyclohexylaminsalz; {(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*)-5-Methoxy-4-[(2*R*,3*R*)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiranyl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl}hydrogen-(all-*E*)-deca-2,4,6,8-tetraendioat-Dicyclohexylamin-Salz (1:1); Fumagillin-Dicyclohexylammoniumsalz; Bicyclohexylammoniumfumagillin

ASK #19528

Chemical Abstract Service Nr. 59429-50-4

Molgewicht 226.3384

Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O_S

Vorzugsbezeichnung Tamitinol

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung 4-[(Ethylamino)methyl]-2-methyl-5-[(methylsulfanyl)methyl]pyridin-3-ol

ASK #19529

Formelstamm C₁₁H₁₈N₂O_S . 2 Cl-H

Molgewicht	299.2603
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Tamitinoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-[(Ethylamino)methyl]-2-methyl-5-[(methylsulfanyl)methyl]pyridin-3-ol-dihydrochlorid
ASK #19530	
Chemical Abstract Service Nr.	60325-46-4
Molgewicht	465.5597
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Sulproston
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-phenoxybut-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]- <i>N</i> -(methansulfonyl)hept-5-enamid
ASK #19531	
Molgewicht	475.9558
Bruttoformel	Na ₅ O ₁₀ P ₃
2. Bezeichnung	Triphosphorsäure-Pentatrium Salz 6 H ₂ O
3. Bezeichnung	Natriumtriphosphat 6 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	E451
ASK #19534	
Chemical Abstract Service Nr.	10099-74-8
Molgewicht	331.2098
Bruttoformel	N ₂ O ₆ Pb
2. Bezeichnung	Blei()-nitrat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.5268; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R
ASK #19535	
Chemical Abstract Service Nr.	121-19-7
Molgewicht	263.0365
Bruttoformel	C ₆ H ₆ AsNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Roxarson
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-nitrophenylarsonsäure
ASK #19536	
Vorzugsbezeichnung	Roxarson-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3-nitrophenylarsonsäure-Natrium Salz

ASK #19537

Chemical Abstract Service Nr. 29018-43-7
Formelstamm (C₇-H₄-I-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 285.9991
Bruttoformel C₇H₄INaO₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-iodbenzoesäure-Natriumsalz

ASK #19538

Chemical Abstract Service Nr. 7681-78-9
Formelstamm (C₁₉-H₄₀-N₂)₂+ 2I⁻
Molgewicht 550.3432
Bruttoformel C₁₉H₄₀I₂N₂
Vorzugsbezeichnung Mebezoniumiodid
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.5595
2. Bezeichnung *N,N*-[Methylenbis(cyclohexan-4,1-diyl)]bis(trimethylammoniumiodid)

ASK #19539

Chemical Abstract Service Nr. 15687-14-6
Molgewicht 293.4012
Bruttoformel C₁₇H₂₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Embutramid
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3505
2. Bezeichnung *N*-[2-Ethyl-2-(3-methoxyphenyl)butyl]-4-hydroxybutanamid

ASK #19542

Chemical Abstract Service Nr. 561-25-1
Molgewicht 313.3908
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,6-dimethoxy-17-methylmorphin-6-en
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dihydrothebain

ASK #19544

Chemical Abstract Service Nr. 41714-53-8
Molgewicht 315.4067
Bruttoformel C₁₉H₂₅NO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,6 -dimethoxy-17-methylmorphinan
3. Bezeichnung Tetrahydrothebain
Zitat Bezeichnung 3 CAS

ASK #19545

Chemical Abstract Service Nr.	62571-86-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	138452-88-7; 225661-74-5; 70903-77-4
Formelstamm	(C9-H14-N-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	217.2853
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Captopril
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28; EP4.0,5.0+2,6.0,7.0+4,8.0(2002-2016)/1079; Phpa6.3,8.4,15.4,20.2(1994-2008); BP2001-2016; USP25-39(2002-2016); GII; EAB4.0,5.0+2,6.0,7.0+4,8.0(2002-2016)/1079
2. Bezeichnung	1-[(2S)-2-Methyl-3-sulfanylpropanoyl]-L-prolin
ASK #19546	
Chemical Abstract Service Nr.	64038-56-8
Formelstamm	C6-H10-N6-O . C6-H8-O7
Molgewicht	374.3067
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Dacarbazincitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
2. Bezeichnung	5-(3,3-Dimethyltriaz-1-en-1-yl)imidazol-4-carboxamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(3,3-Dimethyltriaz-1-enyl)imidazol-4-carboxamid-citrat (1:1)
ASK #19547	
Chemical Abstract Service Nr.	943-45-3
Formelstamm	(C10-H11-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	180.2005
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	2-Methyl-2-phenoxypropansäure
ASK #19548	
Chemical Abstract Service Nr.	39617-08-8
Formelstamm	(C10-H11-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	202.1823
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ NaO ₃
2. Bezeichnung	2-Methyl-2-phenoxypropansäure-Natriumsalz
ASK #19549	
Formelstamm	C21-H20-N6-O . 2 Cl-H . 3.5 H2-O
Molgewicht	508.3985
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ Cl ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Aminoquinuriddihydrochlorid 3.5 H ₂ O

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung 1,3-Bis(4-amino-2-methyl-6-chinoly)harnstoff-dihydrochlorid 3.5 H₂O

ASK #19563

Chemical Abstract Service Nr. 25038-59-9

Formelstamm (C₁₀-H₈-O₄)_n

2. Bezeichnung Poly(oxyterephthaloyloxyethylen)

3. Bezeichnung Poly(ethylenterephthalat)

Zitat Bezeichnung 3 Romp7; USM11

ASK #19573

Chemical Abstract Service Nr. 3147-55-5

Formelstamm (C₇-H₃-Br₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 295.9129

Bruttoformel C₇H₄Br₂O₃

2. Bezeichnung 3,5-Dibrom-2-hydroxybenzoesäure

ASK #19580

Chemical Abstract Service Nr. 1696-17-9

Molgewicht 177.2429

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO

2. Bezeichnung *N,N*-Diethylbenzamid

ASK #19600

Formelstamm (C₁₄-H₁₈-N₃-O₁₀)⁵⁻ Ca²⁺ (111)In³⁺

Bruttoformel C₁₄H₁₈CaInN₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Calcium-(¹¹¹In)indium-pentetat

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung *N,N*-[[Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diy]]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Calcium-(¹¹¹In)Indium-Salz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Calcium-((111)In)Indium-Salz

ASK #19601

Chemical Abstract Service Nr. 92815-93-5

Formelstamm (C₆-H₉-N-O)_n . x (125)I₂

Vorzugsbezeichnung Povidon - Iod-125

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on) - (¹²⁵I)Iod

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(1-vinyl-2-pyrrolidon) - Iod-125; Polyvidon - [[(125)I]]Iod - Komplex

ASK #19602

Formelstamm (C₆-H₉-N-O)_n . x (131)I₂

Vorzugsbezeichnung Povidon - Iod-131

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on) - (¹³¹I)Iod
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Polyvidon - [(131)I]Iod - Komplex; Poly(1-vinyl-2-pyrrolidon) - Iod-131

ASK #19603

Chemical Abstract Service Nr. 35121-64-3

Formelstamm Cl₂-(64)Cu
Molgewicht 134.8356
Bruttoformel Cl₂Cu
2. Bezeichnung (⁶⁴Cu)Kupfer()-chlorid

ASK #19604

Vorzugsbezeichnung Seroalbumin, human - Indium-113m

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung Humanseroalbumin-[^{113m}In]Indium

ASK #19605

Chemical Abstract Service Nr. 17112-21-9

Formelstamm Cl-(22)Na
Molgewicht 57.447
Bruttoformel ClNa
2. Bezeichnung (²²Na)Natriumchlorid

ASK #19606

Chemical Abstract Service Nr. 14784-90-8

Molgewicht 59.444
Bruttoformel ClNa
2. Bezeichnung (²⁴Na)Natriumchlorid
Zitat Bezeichnung 2 MAR28

ASK #19607

Chemical Abstract Service Nr. 17692-74-9

Formelstamm (C₁₁-H₈-(¹²⁵I)-I₂-N₂-O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 629.8959
Bruttoformel C₁₁H₈I₃N₂NaO₄
Vorzugsbezeichnung Natriumiotalamat (¹²⁵I)

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 3-Acetamido-*ar,ar*-diiod-*ar*-(¹²⁵I)iod-5-(methylcarbomyl)benzoesäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natriumiotalamat[(125)I]; Iotalaminsäure-(125)I-Natriumsalz; 5-Acetamido-*ar,ar*-diiod-*ar*-((125)I)iod-N-methylisophthalamidsäure-Natriumsalz; Natriumradioiotalamat ((125)I)

ASK #19608

Chemical Abstract Service Nr. 21031-72-1

Formelstamm Cl-(86)Rb

Molgewicht 121.364

Bruttoformel ClRb

2. Bezeichnung (⁸⁶Rb)Rubidiumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 MAR28

ASK #19610

Chemical Abstract Service Nr. 14262-80-7

Formelstamm Na2-O4-(35)S

Molgewicht 144.9462

Bruttoformel Na₂O₄S

2. Bezeichnung Natrium(³⁵S)sulfat

Zitat Bezeichnung 2 MAR28

ASK #19611

Chemical Abstract Service Nr. 7230-65-1

Formelstamm (C9-H7-(125)I-N-O3)⁻ Na⁺

Molgewicht 325.0512

Bruttoformel C₉H₇INNaO₃

Vorzugsbezeichnung Natriumiodohippurat (¹²⁵I)

International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung *N*-(2-(¹²⁵I)iodbenzoyl)glycin-Natriumsalz

ASK #19612

Chemical Abstract Service Nr. 10045-97-3

Molgewicht 136.9071

Bruttoformel Cs

2. Bezeichnung (¹³⁷Cs)Cäsium

3. Bezeichnung Cäsium-137

ASK #19613

Chemical Abstract Service Nr. 14694-69-0

Formelstamm (192)Ir

Molgewicht 191.9626

Bruttoformel Ir

2. Bezeichnung (¹⁹²Ir)Iridium

3. Bezeichnung Iridium-192

ASK #19614

Chemical Abstract Service Nr. 2042-50-4

Formelstamm	C5-H11-Cl-(203)Hg-N2-O2
Molgewicht	369.579
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ ClHgN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Chlormerodrin (²⁰³ Hg)
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	(3-Chloro(²⁰³ Hg)mercurio-2-methoxypropyl)harnstoff
ASK #19615	
Chemical Abstract Service Nr.	10098-97-2
Molgewicht	89.9077
Bruttoformel	Sr
2. Bezeichnung	(⁹⁰ Sr)Strontium
3. Bezeichnung	Strontium-90
ASK #19616	
Chemical Abstract Service Nr.	150-69-6
Molgewicht	180.2038
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(4-Ethoxyphenyl)harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Phenetolcarbamid
ASK #19617	
Formelstamm	O9-Si3-(90)Y2
Bruttoformel	O ₉ Si ₃ Y ₂
2. Bezeichnung	(⁹⁰ Y)Yttriummetasilicat
ASK #19618	
Chemical Abstract Service Nr.	13981-17-4
Molgewicht	252.0816
Bruttoformel	Cf
2. Bezeichnung	(²⁵² Cf)Californium
3. Bezeichnung	Californium-252
ASK #19619	
Chemical Abstract Service Nr.	10198-40-0
Molgewicht	59.9338
Bruttoformel	Co
2. Bezeichnung	(⁶⁰ Co)Cobalt
3. Bezeichnung	Cobalt-60
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; GlnAS; CAS; FDA-SRS
ASK #19620	

Chemical Abstract Service Nr. 13982-63-3

Molgewicht 226.0254

Bruttoformel Ra

2. Bezeichnung (²²⁶Ra)Radium

3. Bezeichnung Radium-226

ASK #19621

Formelstamm Cl₂-(224)Ra

Bruttoformel Cl₂Ra

2. Bezeichnung (²²⁴Ra)Radiumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 MAR28; USMI10

ASK #19622

Chemical Abstract Service Nr. 72521-77-8

Formelstamm C₂₈-H₄₈-O-(75)Se

Molgewicht 475.6026

Bruttoformel C₂₈H₄₈OSe

2. Bezeichnung 6-Methyl(⁷⁵Se)selanylmethyl-19-norcholest-5(10)-en-3 -ol

ASK #19623

Chemical Abstract Service Nr. 24359-46-4

Formelstamm Cl₂-(85)Sr

Molgewicht 155.819

Bruttoformel Cl₂Sr

2. Bezeichnung (⁸⁵Sr)Strontiumchlorid

ASK #19624

Formelstamm (132)I-Na

Bruttoformel INa

Vorzugsbezeichnung Natriumiodid (¹³²I)

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung Natrium(¹³²I)iodid

ASK #19625

Chemical Abstract Service Nr. 38270-90-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 60471-51-4

Formelstamm Cl₂-(89)Sr

Molgewicht 159.813

Bruttoformel Cl₂Sr

2. Bezeichnung (⁸⁹Sr)Strontiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(89)Sr]Strontiumchloridlösung; Strontiumchlorid-(89)Sr; Strontium[(89)Sr]chlorid; [(89)Sr]Strontiumchlorid; [(89)Sr]Strontiumchlorid-Injektionslösung

ASK #19626

Formelstamm (C14-H18-N3-O10)5⁻ 2H⁺ (113m)In3⁺
Bruttoformel C₁₄H₂₀InN₃O₁₀
Vorzugsbezeichnung (^{113m}In)Indiumdihydrogenpentetat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung *N,N*-[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diy]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-(^{113m}In)Indiumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-((113m)In)Indiumsalz

ASK #19627

Formelstamm (C14-H18-N3-O10)5⁻ Ca2⁺ (169)Yb3⁺
Bruttoformel C₁₄H₁₈CaN₃O₁₀Yb
Vorzugsbezeichnung Calcium-(¹⁶⁹Yb)ytterbium-pentetat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung *N,N*-[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diy]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Calcium-(¹⁶⁹Yb)Ytterbium-Salz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Calcium-((169)Yb)Ytterbium-Salz

ASK #19628

Formelstamm O3-(90)Y2
Bruttoformel O₃Y₂
2. Bezeichnung (⁹⁰Y)Yttrium(3+)-oxid
3. Bezeichnung (⁹⁰Y)Yttrium(III)-oxid

ASK #19629

Chemical Abstract Service Nr. 106-46-7
Molgewicht 147.002
Bruttoformel C₆H₄Cl₂
2. Bezeichnung 1,4-Dichlorbenzol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym p-Dichlorbenzol

ASK #19630

Formelstamm (82)Br-Na
Bruttoformel BrNa
2. Bezeichnung Natrium(⁸²Br)bromid

ASK #19631

Chemical Abstract Service Nr. 14336-71-1
Formelstamm (45)Ca-Cl2
Molgewicht 115.862
Bruttoformel CaCl₂
2. Bezeichnung (⁴⁵Ca)Calciumchlorid

ASK #19632

Formelstamm $2(C_6H_7O_6)^-(59)Fe^{2+}$
Bruttoformel $C_{12}H_{14}FeO_{12}$
Vorzugsbezeichnung Ascorbinsäure-(⁵⁹Fe)Eisen()-Salz (2:1)
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (5*R*)-5-[(1*S*)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5*H*)-on-(⁵⁹Fe)Eisen()-Salz (2:1)

ASK #19633

Chemical Abstract Service Nr. 18497-67-1
Formelstamm $Cl_3(59)Fe$
Molgewicht 165.294
Bruttoformel Cl_3Fe
2. Bezeichnung (⁵⁹Fe)Eisen()-chlorid

ASK #19635

Vorzugsbezeichnung Seroalbumin, human - Chrom-51
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung Humanserumalbumin-[⁵¹Cr]Chrom

ASK #19638

Chemical Abstract Service Nr. 10031-32-0
Molgewicht 407.8986
Bruttoformel CaI_2O_6
2. Bezeichnung Calciumiodat 1
 H_2O
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.1673

ASK #19639

Chemical Abstract Service Nr. 100-21-0
Formelstamm $(C_8H_4O_4)^{2-} 2H^+$
Molgewicht 166.1308
Bruttoformel $C_8H_6O_4$
2. Bezeichnung Benzol-1,4-dicarbonensäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Terephthalsäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI11

ASK #19643

Chemical Abstract Service Nr. 108-90-7
Molgewicht 112.5569
Bruttoformel C_6H_5Cl
2. Bezeichnung Chlorbenzol
Zitat Bezeichnung 2 ROMP8; FIE96; USMI9.2095

ASK #19645

Chemical Abstract Service Nr. 591-64-0
Formelstamm $2(C_5H_7O_3)^- Ca^{2+}$
Molgewicht 270.2926
Bruttoformel $C_{10}H_{14}CaO_6$
2. Bezeichnung 4-Oxopentansäure-Calciumsalz

ASK #19649

Chemical Abstract Service Nr. 28905-44-4
Molgewicht 528.7614
Bruttoformel $C_{30}H_{56}O_7$
2. Bezeichnung Sorbitandidodecanoat

ASK #19655

Chemical Abstract Service Nr. 10534-87-9
Molgewicht 202.5741
Bruttoformel $Cl_2CuH_{12}N_4$
2. Bezeichnung Tetraamminkupfer(2+)-chlorid

ASK #19658

Chemical Abstract Service Nr. 87-86-5
Formelstamm $(C_6Cl_5O)^- H^+$
Molgewicht 266.3365
Bruttoformel C_6HCl_5O
2. Bezeichnung Pentachlorphenol
Zitat Bezeichnung 2 Janistyn78,I; USMI9.6981;
MAR28

ASK #19660

Chemical Abstract Service Nr. 92-62-6
Molgewicht 209.2465
Bruttoformel $C_{13}H_{11}N_3$
Vorzugsbezeichnung Proflavin
International Nonproprietary Name INNv.L1
2. Bezeichnung Acridin-3,6-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Acridin-3,6-diylbis(azan)

ASK #19681

Chemical Abstract Service Nr. 13874-09-4
Molgewicht 227.7307
Bruttoformel $CuH_{12}N_4O_4S$
2. Bezeichnung Kupfer()-tetramminsulfat

ASK #19682

Formelstamm C6-H15-N-O3 . C4-H6-O6

Molgewicht 299.275

Bruttoformel C₁₀H₂₁NO₉

2. Bezeichnung 2,2',2''-Nitrilotriethanol-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #19701

Chemical Abstract Service Nr. 7722-76-1

Molgewicht 115.0257

Bruttoformel H₆NO₄P

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Monoammoniumsalz

3. Bezeichnung Ammoniumdihydrogenphosphat

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.573; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; GII

ASK #19702

Chemical Abstract Service Nr. 10034-85-2

Molgewicht 127.9124

Bruttoformel HI

2. Bezeichnung Hydrogeniodid

3. Bezeichnung Iodwasserstoffsäure x%

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.Misc; GII; MAR27

ASK #19703

Chemical Abstract Service Nr. 68334-28-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 105697-82-3; 68417-85-6

2. Bezeichnung Hydriertes Pflanzenöl

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #19704

Chemical Abstract Service Nr. 14536-17-5

Formelstamm 2(C6-H7-O6)⁻ Fe2+

Molgewicht 406.0774

Bruttoformel C₁₂H₁₄FeO₁₂

Vorzugsbezeichnung Eisen()-diascorbat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (5*R*)-5-[(1*S*)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5*H*)-on-Eisen()-Salz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ascorbinsäure-Eisen(II)-Salz (2:1)

ASK #19708

Chemical Abstract Service Nr. 66872-75-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 66393-67-7

Formelstamm 2(C6-H9-O3)⁻ Ca2+
Molgewicht 298.3457
Bruttoformel C₁₂H₁₈CaO₆
2. Bezeichnung (RS)-3-Methyl-2-oxopentansäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #19709

Chemical Abstract Service Nr. 51828-95-6
Formelstamm 2(C6-H9-O3)⁻ Ca2+
Molgewicht 298.3457
Bruttoformel C₁₂H₁₈CaO₆
2. Bezeichnung 4-Methyl-2-oxopentansäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #19710

Chemical Abstract Service Nr. 4857-44-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 922-50-9
Formelstamm 2(C5-H9-O3-S)⁻ Ca2+
Molgewicht 338.4543
Bruttoformel C₁₀H₁₈CaO₆S₂
Vorzugsbezeichnung Desmeninol-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L34)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Hydroxy-4-(methylsulfanyl)butansäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #19711

Chemical Abstract Service Nr. 51828-93-4
Formelstamm 2(C9-H7-O3)⁻ Ca2+
Molgewicht 366.3782
Bruttoformel C₁₈H₁₄CaO₆
2. Bezeichnung 2-Oxo-3-phenylpropansäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #19712

Chemical Abstract Service Nr. 51828-94-5
Formelstamm 2(C5-H7-O3)⁻ Ca2+
Molgewicht 270.2926
Bruttoformel C₁₀H₁₄CaO₆
2. Bezeichnung 3-Methyl-2-oxobutansäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #19713

Chemical Abstract Service Nr. 16260-27-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8047-58-3

Formelstamm $2(\text{C}_{14}\text{-H}_{27}\text{-O}_2)^- \text{Zn}^{2+}$

Molgewicht 520.106

Bruttoformel $\text{C}_{28}\text{H}_{54}\text{O}_4\text{Zn}$

2. Bezeichnung Tetradecansäure-Zinksalz (2:1)

ASK #19714

Chemical Abstract Service Nr. 2452-01-9

Formelstamm $2(\text{C}_{12}\text{-H}_{23}\text{-O}_2)^- \text{Zn}^{2+}$

Molgewicht 463.9996

Bruttoformel $\text{C}_{24}\text{H}_{46}\text{O}_4\text{Zn}$

2. Bezeichnung Dodecansäure-Zinksalz (2:1)

ASK #19715

Formelstamm $2(\text{C}_6\text{-H}_{11}\text{-O}_2)^- \text{Zn}^{2+}$

Molgewicht 295.6807

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_4\text{Zn}$

2. Bezeichnung Hexansäure-Zinksalz (2:1)

3. Bezeichnung Zinkhexanoat

ASK #19716

Chemical Abstract Service Nr. 17086-28-1

Molgewicht 462.4498

Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{24}\text{N}_2\text{O}_8$

Vorzugsbezeichnung Doxycyclin-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0820; Ph.Eur.2005,5.0/0820; Ph.Eur.2002,4.04/820

2. Bezeichnung (4*S*,4*aR*,5*S*,5*aR*,6*R*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid 1 H₂O

ASK #19720

Chemical Abstract Service Nr. 66985-17-9

Formelstamm $(\text{C}_{20}\text{-H}_{30}\text{-N-O}_3)^+ \text{Br}^- \cdot \text{H}_2\text{-O}$

Molgewicht 430.3764

Bruttoformel $\text{C}_{20}\text{H}_{30}\text{BrNO}_3$

2. Bezeichnung (8*r*)-3 -[(2*RS*)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-(propan-2-yl)tropan-8-iumbromid 1 H₂O

3. Bezeichnung Ipratropiumbromid (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 Ipratropiumbromid 1 H(2)O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (1*R*,3*r*,5*S*,8*r*)-3-[(*RS*)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid 1 HO; Ipratropiumbromid ' ; Ipratropiumbromid 1 HO; (8*r*)-3*alpha*-[(*RS*)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyltropaniumbromid 1 HO

ASK #19721

Chemical Abstract Service Nr. 3563-76-6
Formelstamm C21-H27-N-O . H3-O4-P
Molgewicht 407.4404
Bruttoformel C₂₁H₃₀NO₅P
Vorzugsbezeichnung Benproperinphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L12)
2. Bezeichnung 1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin-phosphat (1:1)

ASK #19723

Chemical Abstract Service Nr. 26159-34-2
Formelstamm (C14-H13-O3)⁻ Na⁺
Molgewicht 252.241
Bruttoformel C₁₄H₁₃NaO₃
Vorzugsbezeichnung Naproxen-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.6245; Ph.Eur.2008,6.0.6.1/1702; Ph.Eur.2005,5.6/1702
2. Bezeichnung (2S)-2-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)propansäure-Natriumsalz

ASK #19730

Chemical Abstract Service Nr. 301-02-0
Molgewicht 281.4766
Bruttoformel C₁₈H₃₅NO
2. Bezeichnung (9Z)-Octadec-9-enamid
3. Bezeichnung Oleamid
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #19731

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-glycerolfettsäureester
Zitat Bezeichnung 2 SGK

ASK #19733

Chemical Abstract Service Nr. 1314-95-0
Molgewicht 150.775
Bruttoformel SSn
2. Bezeichnung Zinn()-sulfid

ASK #19734

Formelstamm (C16-H20-N2-O5)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 366.3199
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂Na₂O₅
Vorzugsbezeichnung Etifenin-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INNv.L43)

2. Bezeichnung *N*-Carboxymethyl-*N*-[2-(2,6-diethylanilino)-2-oxoethyl]glycin-Dinatriumsalz

ASK #19741

Chemical Abstract Service Nr. 616-45-5
Molgewicht 85.1045
Bruttoformel C₄H₇NO
2. Bezeichnung Pyrrolidin-2-on
3. Bezeichnung Pyrrolidon
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.5/2180; Ph.Eur.2005,5.6,5.7/2180
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym gamma-Butyrolactam; 2-Pyrrolidon

ASK #19742

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12001-35-3; 12678-06-7; 1418308-48-1; 63530-05-2; 8047-67-4
Formelstamm n [Fe³⁺ . (3-x) (H-O)⁻ . 0.5x O₂⁻] . m C₁₂-H₁₀-O₁₀ . y H₂-O, M = 30-60 kg/mol
Molgewicht 43200
2. Bezeichnung Eisen(III)-hydroxid-oxid-β-D-Fructofuranosyl-β-D-glucopyranosid-Hydrat-Komplexe, polymer (M = 30-60 kg/mol), in kolloidaler wässriger Lösung, stabilisiert durch Zusatz von Natriumhydroxid-Lösung und/oder Natriumchlorid
3. Bezeichnung Eisen(III)-hydroxid-Saccharose-Wasser-Komplex ((mit Angaben zur Zusammensetzung und mittleren Molmasse))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Eisen(III)-Saccharat-Komplex [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-oxid-saccharat [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-Saccharose-Komplex [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-oxid-Sucrose-Komplex [in wässriger Lösung]; Eisensaccharat [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-hydroxid-Saccharose-Komplexe [in wässriger Lösung]; Ferrisaccharat-Komplex [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-oxid-Saccharose-Komplex [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-saccharat [in wässriger Lösung]; Eisenzucker [in wässriger Lösung]; Eisen(III)-hydroxid-Sucrose-Wasser-Komplex

ASK #19748

Chemical Abstract Service Nr. 16351-26-1
Molgewicht 329.4333
Bruttoformel C₂₀H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Amitriptylinoxid-Dihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-aminoxid 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Amitriptylinoxid 2 HO; [3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazanoxid 2 HO

ASK #19749

2. Bezeichnung Gelatinehydrolysat
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #19772

Formelstamm C₁₂-H₁₇-N-O₃ . Cl-H
Molgewicht 259.7292
Bruttoformel C₁₂H₁₈ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Etamivanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-4-hydroxy-3-methoxybenzamid-hydrochlorid

ASK #19775

Chemical Abstract Service Nr. 21041-93-0

Molgewicht 92.9479

Bruttoformel $C_{10}H_{13}NO_2$

2. Bezeichnung Cobalt()-hydroxid

Zitat Bezeichnung 2 USM110

ASK #19816

Chemical Abstract Service Nr. 56744-60-6

Molgewicht 540.6445

Bruttoformel $C_{31}H_{40}O_8$

2. Bezeichnung (2,2'-(2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]diethoxy)diethyl)bis(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (2,2'-(2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]diethoxy)diethyl)dimethacrylat

ASK #19831

Chemical Abstract Service Nr. 25212-88-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 100218-76-6; 163546-10-9; 286390-43-0; 356522-89-9; 52932-72-6; 83137-85-3; 87659-25-4; 95032-39-6

2. Bezeichnung Poly[ethyl(prop-2-enoat)-*co*-2-methylprop-2-ensäure] (1:1)-Dispersion 30%

3. Bezeichnung Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer-(1:1)-Dispersion 30% (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer-(1:1)-Dispersion 30%; Poly(ethylacrylat-*co*-methacrylsäure) (1:1)-Dispersion 30%

ASK #19850

Chemical Abstract Service Nr. 107-95-9

Formelstamm $(C_3H_6NO_2)^- H^+$

Molgewicht 89.0932

Bruttoformel $C_3H_7NO_2$

2. Bezeichnung 3-Aminopropansäure

3. Bezeichnung -Alanin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USM19.194; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym betaAla

ASK #19851

Formelstamm $(C_{10}H_{12}N_2O_8)_4^- Cu^{2+} 2K^+$

Molgewicht 429.9535

Bruttoformel $C_{10}H_{12}CuK_2N_2O_8$

Vorzugsbezeichnung Edetinsäure-Dikalium-Kupfer()-Salz

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Dikalium-Kupfer()-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Dikalium-Kupfer(II)-Salz
ASK #20162	
Chemical Abstract Service Nr.	5053-06-5
Molgewicht	260.3315
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Fenspirid
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	8-(2-Phenylethyl)-1-oxa-3,8-diazaspiro[4.5]decan-2-on
ASK #20163	
Chemical Abstract Service Nr.	5053-08-7
Formelstamm	C15-H20-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	296.7924
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Fenspiridhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	8-(2-Phenylethyl)-1-oxa-3,8-diazaspiro[4.5]decan-2-on-hydrochlorid
ASK #20164	
Chemical Abstract Service Nr.	38304-91-5
Molgewicht	209.2483
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Minoxidil
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.2011,7.0; BP2001-2011; MAR28; GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/0937; PHARMEUROPA4.2,22.1; USAN; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/937; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/0937; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	2,6-Diamino-4-(piperidin-1-yl)pyrimidin-1-oxid
ASK #20165	
Chemical Abstract Service Nr.	24356-66-9
Molgewicht	285.2566
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vidarabin 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	9- <i>D</i> -Arabinofuranosyl-9 <i>H</i> -purin-6-amin 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 9-beta-D-Arabinofuranosyl-9H-purin-6-ylazan 1 HO
ASK #20166

Chemical Abstract Service Nr. 23288-49-5
Molgewicht 516.8416
Bruttoformel C₃₁H₄₈O₂S₂
Vorzugsbezeichnung ProbucoI
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI10; USAN; MAR28
2. Bezeichnung 4,4'-[Propan-2,2-diyIbis(sulfanyl)]bis(2,6-di-*tert*-butylphenol)

ASK #20168

Chemical Abstract Service Nr. 39133-31-8
Molgewicht 387.4694
Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₅
Vorzugsbezeichnung Trimebutin
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-Dimethylamino-2-phenylbutyl](3,4,5-trimethoxybenzoat)

ASK #20169

Chemical Abstract Service Nr. 34140-59-5
Formelstamm C22-H29-N-O5 . C4-H4-O4
Molgewicht 503.5415
Bruttoformel C₂₆H₃₃NO₉
Vorzugsbezeichnung Trimebutinmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1 EAB7.0.8.0(2011-2014)/2182
2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-(Dimethylamino)-2-phenylbutyl](3,4,5-trimethoxybenzoat)-[(*Z*)-butendioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(2*RS*)-2-(Dimethylamino)-2-phenylbutyl](3,4,5-trimethoxybenzoat)-(*Z*)-butendioat (1:1); Trimebutinhydrogenmaleat; (2-Dimethylamino-2-phenylbutyl)(3,4,5-trimethoxybenzoat)-maleat (1:1); beta-Dimethylamino-beta-ethylphenethyl(3,4,5-trimethoxybenzoat)-hydrogenmaleat

ASK #20170

Chemical Abstract Service Nr. 56030-54-7
Molgewicht 386.5508
Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂O₂S
2. Bezeichnung *N*-{4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-yl}-*N*-phenylpropanamid
3. Bezeichnung Sufentanil

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; CAS; YLST; Ph.Eur.2008,6.0/1569; Ph.Eur.2005,5.0/1569; MAR28; USAN; Ph.Eur.2002,4.00/1569; USMI10; BP2001-2010; PHARMEUROPA11.1; Sufentanil

ASK #20171

Chemical Abstract Service Nr. 31721-17-2

Molgewicht 304.4287

Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂

Vorzugsbezeichnung Quinupramin

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 5-(1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-(Chinuclidin-3-yl)-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin

ASK #20172

Chemical Abstract Service Nr. 1088-11-5

Molgewicht 270.7136

Bruttoformel C₁₅H₁₁ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Nordazepam

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; GII; GLST; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-phenyl-1H-1,4-benzodiazepin-2(3H)-on

ASK #20173

Chemical Abstract Service Nr. 22494-42-4

Formelstamm (C₁₃H₇F₂O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 250.1976

Bruttoformel C₁₃H₈F₂O₃

Vorzugsbezeichnung Diflunisal

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0818; Ph.Eur.2002,4.00/818; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/0818; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2011,7.0; USAN; BP2001-2011; USMI9.A4

2. Bezeichnung 2',4'-Difluor-4-hydroxy[1,1'-biphenyl]-3-carbonsäure

ASK #20174

Chemical Abstract Service Nr. 33564-31-7

Molgewicht 494.5249

Bruttoformel C₂₆H₃₂F₂O₇

Vorzugsbezeichnung Diflorason-17,21-diacetat

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 6',9'-Difluor-11'-hydroxy-16'-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyldiacetat

ASK #20175

Chemical Abstract Service Nr. 31002-79-6

Molgewicht 623.7083

Bruttoformel C₃₅H₄₂FNO₈

Vorzugsbezeichnung Triamcinolonbenetonid

International Nonproprietary Name INN.L17

2. Bezeichnung [(16*H*)-9-Fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl](3-benzamido-2-methylpropanoat)

ASK #20177

2. Bezeichnung 2,2'-[(3-Methoxypropyl)azandiyl]diethanol-(2-methylprop-2-enoat) (1:1)/(1:2)

3. Bezeichnung 2,2'-[(3-Methoxypropyl)azandiyl]diethanol-methacrylat (1:1)/(1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 2,2'-(3-Methoxypropyl)nitrioldiethanol-methacrylat (1:1)/(1:2)

ASK #20178

Chemical Abstract Service Nr. 51022-69-6

Molgewicht 502.5717

Bruttoformel C₂₈H₃₅FO₇

Vorzugsbezeichnung Amcinonid

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 16 ,17-[Cyclopentan-1,1-diylobis(oxy)]-9-fluor-11 -hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 16alpha,17-(Cyclopentan-1,1-diyldioxy)-9-fluor-11beta-hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat;
16alpha,17-Cyclopentylidendioxy-9-fluor-11beta,21-dihydroxy-1,4-pregnadien-3,20-dion-21-acetat

ASK #20179

Chemical Abstract Service Nr. 14028-44-5

Molgewicht 313.7814

Bruttoformel C₁₇H₁₆ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Amoxapin

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27

2. Bezeichnung 2-Chlor-11-(piperazin-1-yl)dibenzo[*b,f*][1,4]oxazepin

ASK #20180

Chemical Abstract Service Nr. 52485-79-7

Molgewicht 467.6401

Bruttoformel C₂₉H₄₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Buprenorphin

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GLST; USMI10; EAB3.1+4,4.0,5.0,6.0+5+6,7.0,8.0(1998-2017)/1180

2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-7 -[(2S)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17-Cyclopropylmethyl-4,5alpha-epoxy-7alpha-[(S)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6-methoxy-18,19-dihydro-6,14-ethenomorphinan-3-ol
ASK #20181	
Chemical Abstract Service Nr.	53152-21-9
Formelstamm	C29-H41-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	504.1011
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Buprenorphinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/1181; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1181; GLST; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1181
2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-7 -[(2S)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-3-ol-hydrochlorid
ASK #20182	
Chemical Abstract Service Nr.	42408-82-2
Molgewicht	327.4605
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Butorphanol
International Nonproprietary Name	INN.L15:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; NCI.Thesaurus; PubChem; (JAN); KEGG; MeSH; ATC; BAN; IGS; ATCvet; USMI10-14; USAN; (AAN); USEPA-ACToR; CAS; MAR1977-2015; EINECS; ChemIDplus; ChemSpider; Pharmavista; RTECS; USDoJ-DEA:CS9720; GSBL
2. Bezeichnung	17-(Cyclobutylmethyl)morphinan-3,14-diol
Zitat Bezeichnung 2	USMI14; PubChem; USAN.CN1; MeSH; USEPA-ACToR; CAS; ChemSpider; RTECS; INN.dCN; GSBL
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Cyclobutylmethyl-3,14-dihydroxymorphinan; (-)-17-Cyclobutylmethyl-3,14-morphinandiol; (-)-17-(Cyclobutylmethyl)morphinan-3,14-diol; (-)-N-Cyclobutylmethyl-3,14-dihydroxymorphinan; (9R,13S,14S)-17-Cyclobutylmethylmorphinan-3,14-diol; (-)-17-(Cyclobutylmethyl)-3,14beta-dihydroxymorphinan; (-)-Butorphanol; Butorfanol; l-3,14-Dihydroxy-N-(cyclobutylmethyl)morphinan; l-N-Cyclobutylmethyl-3,14-dihydroxymorphinan
ASK #20183	
Chemical Abstract Service Nr.	58786-99-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	54244-71-2; 54965-23-0; 61005-22-9
Formelstamm	C21-H29-N-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht	477.5473
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Butorphanol[(S,S)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L15:Corr.CN)
2. Bezeichnung	17-(Cyclobutylmethyl)morphinan-3,14-diol-[(2S,3S)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	17-(Cyclobutylmethyl)morphinan-3,14-diol-(S,S)-tartrat (1:1); (-)-17-Cyclobutylmethyl-3,14-morphinandioldiol-(S,S)-hydrogentartrat; (-)-17-(Cyclobutylmethyl)morphinan-3,14-diol-[(2S,3S)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)	
ASK #20184		
Chemical Abstract Service Nr.	11121-32-7	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12795-77-6	
Vorzugsbezeichnung	Mepartricin	
International Nonproprietary Name	INN.L16	
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; USAN	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Streptomyces-aureofaciens-Antibiotikum	
ASK #20198		
Chemical Abstract Service Nr.	49564-56-9	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	34167-73-2	
Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₄ -N ₆) ²⁺ 2Br ⁻	
Molgewicht	604.3384	
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₄ Br ₂ N ₆	
Vorzugsbezeichnung	Fazadiniumbromid	
International Nonproprietary Name	INN.L15	
2. Bezeichnung	1,1'-Diazendiylbis(3-methyl-2-phenyl-1 <i>H</i> -4 ⁵ -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-4-yl)iumbromid)	
ASK #20199		
Chemical Abstract Service Nr.	672-87-7	
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₂ -N-O ₃) ⁻ H ⁺	
Molgewicht	195.2151	
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₃	
Vorzugsbezeichnung	Metirosin	
International Nonproprietary Name	INN.L16	
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)-2-methylpropansäure	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	alpha-Methyl-L-tyrosin	
ASK #20204		
Chemical Abstract Service Nr.	3244-88-0	
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₇ -N ₃ -O ₉ -S ₃) ²⁻ 2Na ⁺	
Molgewicht	585.5382	
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ N ₃ Na ₂ O ₉ S ₃	
2. Bezeichnung	2-Amino-5-[(4-amino-3-sulfophenyl)(4-imino-3-sulfocyclohexa-2,5-dien-1-yliden)methyl]-3-methylbenzolsulfonsäure-Dinatriumsalz	
3. Bezeichnung	Säurefuchsin	

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2021
ASK #20213
Chemical Abstract Service Nr. 98-95-3
Molgewicht 123.1094
Bruttoformel C₆H₅NO₂
2. Bezeichnung Nitrobenzol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI12; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R

ASK #20265
Chemical Abstract Service Nr. 1632-73-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 10378-33-3; 2217-01-8
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung 1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol
3. Bezeichnung Fenchol

ASK #20285
Chemical Abstract Service Nr. 2197-63-9
Formelstamm (C₃₂-H₆₆-O₄-P)⁻ H⁺
Molgewicht 546.8457
Bruttoformel C₃₂H₆₇O₄P
2. Bezeichnung Dihexadecylhydrogenphosphat

ASK #20538
Chemical Abstract Service Nr. 124-76-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 24393-70-2
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung *exo*-1,7,7-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol
3. Bezeichnung Isoborneol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym *exo*-Borneol

ASK #20550
Chemical Abstract Service Nr. 2485-62-3
Molgewicht 135.1848
Bruttoformel C₄H₉NO₂S
Vorzugsbezeichnung Mecystein
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung Methyl(L-cysteinat)

ASK #20551
Chemical Abstract Service Nr. 5714-80-7

Formelstamm	C4-H9-N-O2-S . Cl-H
Molgewicht	171.6457
Bruttoformel	C ₄ H ₁₀ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Mecysteinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	Methyl(L-cysteinat)-hydrochlorid

ASK #20552

Chemical Abstract Service Nr.	3691-21-2
Molgewicht	336.4705
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Buzepid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	4-(Azepan-1-yl)-2,2-diphenylbutanamid

ASK #20563

Chemical Abstract Service Nr.	59753-20-7
Molgewicht	380.8581
Bruttoformel	C ₁₀ H ₅ Br ₃ O
2. Bezeichnung	1,3,6-Tribromnaphthalin-2-ol

ASK #20566

Chemical Abstract Service Nr.	814-91-5
Formelstamm	(C2-O4) ²⁻ Cu ²⁺
Molgewicht	151.565
Bruttoformel	C ₂ CuO ₄
2. Bezeichnung	Oxalsäure-Kupfer()-Salz
3. Bezeichnung	Kupfer()-oxalat

ASK #20573

Chemical Abstract Service Nr.	56795-54-1
Formelstamm	2(C19-H24-N2) . (C6-H8-O7)
Molgewicht	752.938
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₆ N ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Bamipinhemicitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -phenyl-1-methylpiperidin-4-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Benzyl)(1-methyl-4-piperidyl)(phenyl)azan-citrat (2:1)

ASK #20575

Chemical Abstract Service Nr.	6168-86-1
--------------------------------------	-----------

Formelstamm	C9-H19-N . Cl-H
Molgewicht	177.7148
Bruttoformel	C ₉ H ₂₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Isometheptenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI9.5040
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,6-Dimethylhept-5-en-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(6-methylhept-5-en-2-yl)azan-hydrochlorid
ASK #20578	
Chemical Abstract Service Nr.	42399-41-7
Molgewicht	414.5178
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Diltiazem
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR27
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-5-(2-Dimethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat
ASK #20579	
Chemical Abstract Service Nr.	2201-15-2
Molgewicht	203.3232
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Eticyclidin
International Nonproprietary Name	INNv.L44
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-1-phenylcyclohexan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethyl)(1-phenylcyclohexyl)azan; PCE
ASK #20580	
Chemical Abstract Service Nr.	2201-39-0
Molgewicht	229.3605
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ N
Vorzugsbezeichnung	Rolicyclidin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	1-(1-Phenylcyclohexan-1-yl)pyrrolidin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PHP; PCPY

ASK #20581

Chemical Abstract Service Nr. 21500-98-1
Molgewicht 249.4148
Bruttoformel C₁₅H₂₃NS
Vorzugsbezeichnung Tenocyclidin
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 1-[1-(Thiophen-2-yl)cyclohexan-1-yl]piperidin

ASK #20582

Chemical Abstract Service Nr. 340-57-8
Molgewicht 270.7136
Bruttoformel C₁₅H₁₁ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Mecloqualon
International Nonproprietary Name INN.L5
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GLST; USMI9.5605
2. Bezeichnung 3-(2-Chlorphenyl)-2-methylchinazolin-4(3*H*)-on

ASK #20583

Molgewicht 250.2903
Bruttoformel C₁₄H₁₈O₄
2. Bezeichnung Methyl[2-(2-ethylbutanoyloxy)benzoat]

ASK #20584

Chemical Abstract Service Nr. 1300-52-3
Formelstamm (C₆H₅O₄S)⁻ Na⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 232.1868
Bruttoformel C₆H₅NaO₄S
2. Bezeichnung 4-Hydroxybenzolsulfonsäure-Natriumsalz 2 H₂O

ASK #20586

Chemical Abstract Service Nr. 2373-84-4
Formelstamm (C₉H₁₁O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 196.2032
Bruttoformel C₉H₁₂N₂O₃
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
3. Bezeichnung 5-Allyl-5-ethylbarbitursäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-Allyl-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #20587

Chemical Abstract Service Nr. 66941-68-2
Formelstamm (C₉H₁₁N₂O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 218.185
Bruttoformel C₉H₁₁N₂NaO₃
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(prop-2-en-1-yl)pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz
3. Bezeichnung 5-Allyl-5-ethylbarbitursäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-Allyl-5-ethylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion-Natriumsalz

ASK #20591

Chemical Abstract Service Nr. 33369-31-2
Formelstamm (C15-H13-Cl-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 291.7296
Bruttoformel C₁₅H₁₄ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Zomepirac
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung [5-(4-Chlorbenzoyl)-1,4-dimethyl-1*H*-pyrrol-2-yl]essigsäure

ASK #20592

Chemical Abstract Service Nr. 7440-43-9
Molgewicht 112.411
Bruttoformel Cd
2. Bezeichnung Cadmium
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.3R,6.4R,6.7R; EUTCT; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Cadmium, elementar

ASK #20594

Chemical Abstract Service Nr. 55501-05-8
Molgewicht 555.214
Bruttoformel C₃₂H₄₃ClN₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Clopenthixoldecanoat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)decanoat

ASK #20595

Chemical Abstract Service Nr. 13710-19-5
Formelstamm (C14-H11-Cl-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 261.7036
Bruttoformel C₁₄H₁₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Tolfenaminsäure
International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/2039; Ph.Eur.2002,4.01/2039; Ph.Eur.2008,6.0/2039

2. Bezeichnung 2-(3-Chlor-2-methylanilino)benzoesäure

ASK #20596

2. Bezeichnung Bordetella-bronchiseptica-Bakterien, abgetötet

3. Bezeichnung Bordetella bronchiseptica, inaktiviert

ASK #20597

Chemical Abstract Service Nr. 645-05-6

Molgewicht 210.2794

Bruttoformel C₉H₁₈N₆

Vorzugsbezeichnung Altretamin

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 Gil

2. Bezeichnung N,N,N',N',N'-Hexamethyl-1,3,5-triazin-2,4,6-triamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N',N''-(1,3,5-Triazin-2,4,6-triyl)tris(dimethylazan)

ASK #20598

Chemical Abstract Service Nr. 5711-40-0

Formelstamm (C₁₁H₈BrO₄)⁻ H⁺

Molgewicht 285.0908

Bruttoformel C₁₁H₉BrO₄

Vorzugsbezeichnung Bromebrinsäure

International Nonproprietary Name INN.L11

2. Bezeichnung (2E)-3-Brom-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxobut-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-3-Brom-3-(4-methoxybenzoyl)acrylsäure

ASK #20599

Chemical Abstract Service Nr. 21739-91-3

Formelstamm (C₁₁H₈BrO₄)⁻ Na⁺

Molgewicht 307.0726

Bruttoformel C₁₁H₈BrNaO₄

Vorzugsbezeichnung Natriumbromebrat

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung (2E)-3-Brom-4-(4-methoxyphenyl)-4-oxobut-2-ensäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bromebrinsäure-Natriumsalz; (E)-3-Brom-3-(4-methoxybenzoyl)acrylsäure-Natriumsalz

ASK #20637

Andere Chemical Abstract Service Nr. 465-31-6

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung (1*S*,2*R*,4*R*)-2,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol

ASK #20674

Molgewicht 266.3361

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃

2. Bezeichnung 1-[(2,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #20681

Chemical Abstract Service Nr. 71989-96-3

Molgewicht 198.2158

Bruttoformel C₁₀H₁₄O₄

2. Bezeichnung (2,3,4-Trimethoxyphenyl)methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,3,4-Trimethoxybenzylalkohol

ASK #20750

Chemical Abstract Service Nr. 7365-45-9

Formelstamm (C₈-H₁₇-N₂-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 238.3045

Bruttoformel C₈H₁₈N₂O₄S

2. Bezeichnung 2-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]ethansulfonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-(2-Hydroxyethyl)-1-piperazinethansulfonsäure; 2-[4-(2-Hydroxyethyl)-1-piperazinyl]ethansulfonsäure; HEPES

ASK #20761

Chemical Abstract Service Nr. 2103-57-3

Molgewicht 196.1999

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₄

2. Bezeichnung 2,3,4-Trimethoxybenzaldehyd

ASK #20790

Chemical Abstract Service Nr. 1257-19-8

Molgewicht 446.5366

Bruttoformel C₂₄H₃₄N₂O₆

2. Bezeichnung 1,4-Bis[(2,3,4-trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #20800

Chemical Abstract Service Nr. 33286-22-5

Formelstamm C₂₂-H₂₆-N₂-O₄-S . Cl-H

Molgewicht 450.9788

Bruttoformel C₂₂H₂₇ClN₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Diltiazemhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1004; Ph.Eur.2002,4.00/1004; Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.8/1004; USMI10; GII; MAR27

2. Bezeichnung [(2S,3S)-5-(2-Dimethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat-hydrochlorid

ASK #20801

Chemical Abstract Service Nr. 3693-39-8

Molgewicht 487.3885

Bruttoformel C₂₄H₂₉Cl₂FO₅

Vorzugsbezeichnung Fluclorolonacetamid

International Nonproprietary Name INN.L10

2. Bezeichnung (16 *H*)-9,11 -Dichlor-6 -fluor-21-hydroxy-2',2'-dimethyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #20802

Chemical Abstract Service Nr. 50679-08-8

Molgewicht 471.6734

Bruttoformel C₃₂H₄₁NO₂

Vorzugsbezeichnung Terfenadin

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/955; Ph.Eur.2002,4.00,4.01/955; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/955

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidino}butan-1-ol

ASK #20807

Chemical Abstract Service Nr. 52645-53-1

Molgewicht 391.2877

Bruttoformel C₂₁H₂₀Cl₂O₃

Vorzugsbezeichnung Permethrin ((mit Angaben zum cis:trans-Verhältnis [*rac*-(1*R*,3*R*):*rac*-(1*R*,3*S*)-Verhältnis]))

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; GII; MAR29; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USAN; Perkow

2. Bezeichnung [(3-Phenoxyphenyl)methyl][3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(3-Phenoxyphenyl)methyl][*cis*- und *trans*-3-(2,2-dichlorvinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]; (3-Phenoxybenzyl)[3-(2,2-dichlorvinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]; *rac*-[(3-Phenoxyphenyl)methyl][(1*R*,3*R*/1*R*,3*S*)-3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]; (3-Phenoxybenzyl)[(1*RS*,3*RS*/1*RS*,3*SR*)-3-(2,2-dichlorvinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]

ASK #20808

Chemical Abstract Service Nr. 3102-00-9

Molgewicht 224.2961

Bruttoformel C₁₃H₂₀O₃

Vorzugsbezeichnung	Febuprol
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Butoxy-3-phenoxypropan-2-ol
ASK #20809	
Chemical Abstract Service Nr.	20326-12-9
Molgewicht	304.8177
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ ClN ₄
Vorzugsbezeichnung	Mepiprazol
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	1-(3-Chlorphenyl)-4-[2-(5-methylpyrazol-3-yl)ethyl]piperazin
ASK #20810	
Chemical Abstract Service Nr.	26629-87-8
Molgewicht	273.294
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ F ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Oxaflozan
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	4-(Propan-2-yl)-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]morpholin
ASK #20811	
Chemical Abstract Service Nr.	16006-74-9
Molgewicht	502.5583
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₀ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Phenylbutazonmegallat
International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L33
2. Bezeichnung	(4-Butyl-5-oxo-1,2-diphenyl-2,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)(3,4,5-trimethoxybenzoat)
ASK #20812	
Chemical Abstract Service Nr.	53251-94-8
Formelstamm	(C ₂₆ H ₄₁ -Br-N-O ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	591.416
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₁ Br ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Pinaveriumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; DTOX; GII
2. Bezeichnung	4-[(2-Brom-4,5-dimethoxyphenyl)methyl]-4-{2-[2-(6,6-dimethylbicyclo[3.1.1]heptan-2-yl)ethoxy]ethyl}morpholin-4-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2-Brom-4,5-dimethoxybenzyl)-4-{2-[2-(10-norpinan-2-yl)ethoxy]ethyl}morpholiniumbromid
ASK #20813	

Chemical Abstract Service Nr. 29069-24-7
Molgewicht 646.6409
Bruttoformel C₃₅H₄₅Cl₂NO₆
Vorzugsbezeichnung Prednimustin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX; MAR27
2. Bezeichnung 11,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(4-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butanoat)

ASK #20814

Chemical Abstract Service Nr. 21416-87-5
Molgewicht 268.2691
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Razoxan
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GII; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-4,4'-[(2*R*)-Propan-1,2-diyl]bis(piperazin-2,6-dion)

ASK #20815

Chemical Abstract Service Nr. 22733-60-4
Molgewicht 342.4718
Bruttoformel C₂₂H₃₀O₃
Vorzugsbezeichnung Siccanin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8226
2. Bezeichnung (4a*S*,6a*S*,6a¹*S*,11b*R*,13a*S*)-4,4,6a,9-Tetramethyl-1,2,3,4,4a,5,6,6a,6a¹,11b-decahydro-13*H*-benzo[*a*]furo[2,3,4-*mn*]xanthen-11-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (13a*S*)-4,4,6abeta,9-Tetramethyl-1,2,3,4,4abeta,5,6,6a,11bbeta,13bbeta-decahydro-13*H*-benzo[*a*]furo[2,3,4-*mn*]xanthen-11-ol

ASK #20816

Chemical Abstract Service Nr. 14929-11-4
Molgewicht 469.3549
Bruttoformel C₂₃H₂₆Cl₂O₆
Vorzugsbezeichnung Simfibrat
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.8286; MAR27
2. Bezeichnung (Propan-1,3-diyl)bis[2-(4-chlorphenoxy)-2-methylpropanoat]

ASK #20817

Chemical Abstract Service Nr. 846-50-4
Molgewicht 300.7396
Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung	Temazepam
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	BP2001-2011; USMI10; GII; USAN; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/954; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0954; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0954; PHARMEUROPA14.3; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2011,7.0; GLST
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-7-Chlor-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #20818	
Chemical Abstract Service Nr.	29218-27-7
Molgewicht	207.2258
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Toloxaton
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	5-Hydroxymethyl-3-(3-methylphenyl)-1,3-oxazolidin-2-on
ASK #20819	
Chemical Abstract Service Nr.	7280-37-7
Formelstamm	C18-H22-O5-S . C4-H10-N2
Molgewicht	436.5649
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Estron-3-hydrogensulfat-Piperazinsalz
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	17-Oxoestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat-Piperazinsalz (1:1)
ASK #20820	
Chemical Abstract Service Nr.	25627-37-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	113-53-1
Molgewicht	295.4417
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NS
Vorzugsbezeichnung	Dosulepin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	(3 <i>E</i>)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>E</i>)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yliden)propyl]dimethylazan; Dothiepin
ASK #20821	
Chemical Abstract Service Nr.	25627-36-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	897-15-4
Formelstamm	C19-H21-N-S . Cl-H
Molgewicht	331.9027
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClNS
Vorzugsbezeichnung	Dosulepinhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1314; Ph.Eur.2008,6.0/1314; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1314
2. Bezeichnung	(3 <i>E</i>)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yliden)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>E</i>)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]thiepin-11-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid
ASK #20822	
Chemical Abstract Service Nr.	23465-76-1
Molgewicht	365.4687
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Caroverin
International Nonproprietary Name	INNv.L28
2. Bezeichnung	1-(2-Diethylaminoethyl)-3-(4-methoxybenzyl)chinoxalin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #20823	
Chemical Abstract Service Nr.	5310-55-4
Molgewicht	300.8257
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Clomacran
International Nonproprietary Name	INN.L8
2. Bezeichnung	3-(2-Chlor-9,10-dihydroacridin-9-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2-Chlor-9,10-dihydroacridin-9-yl)propyl]dimethylazan
ASK #20824	
Chemical Abstract Service Nr.	21626-89-1
Molgewicht	264.2787
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Difalton
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	Phthalazino[2,3- <i>b</i>]phthalazin-5,12(7 <i>H</i> ,14 <i>H</i>)-dion
ASK #20825	
Chemical Abstract Service Nr.	36637-22-6
Molgewicht	438.5295
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₅ FO ₆
Vorzugsbezeichnung	Drocinonid
International Nonproprietary Name	INN.L13
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-2',2'-dimethyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]-5 -pregnan-3,20-dion
ASK #20826	
Chemical Abstract Service Nr.	36518-02-2

Molgewicht	234.2512
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Diproqualon
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	3-(2,3-Dihydroxypropyl)-2-methylchinazolin-4(3 <i>H</i>)-on
ASK #20827	
Chemical Abstract Service Nr.	95-33-0
Molgewicht	264.4095
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ S ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Cyclohexyl- <i>S</i> -(1,3-benzothiazol-2-yl)thiohydroxylamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Benzothiazolsulfensäurecyclohexylamid; 2-(Cyclohexylaminosulfanyl)-1,3-benzothiazol; <i>N</i> -Cyclohexyl-2-benzothiazolsulfenamid; <i>N</i> -Cyclohexyl-1,3-benzothiazol-2-sulfenamid; 2-(Cyclohexylaminothio)benzothiazol
ASK #20828	
Chemical Abstract Service Nr.	101-87-1
Molgewicht	266.3807
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Cyclohexyl- <i>N</i> -phenylbenzol-1,4-diamin
ASK #20829	
Chemical Abstract Service Nr.	119-47-1
Molgewicht	340.499
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ O ₂
2. Bezeichnung	2,2'-Methylenbis(6- <i>tert</i> -butyl-4-methylphenol)
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #20830	
Chemical Abstract Service Nr.	2720-65-2
Molgewicht	238.3723
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ S ₂
2. Bezeichnung	2-(Diethylaminosulfanyl)-1,3-benzothiazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N,N</i> -Diethyl-1,3-benzothiazol-2-sulfenamid
ASK #20831	
Chemical Abstract Service Nr.	102-06-7
Molgewicht	211.2624
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₃
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diphenylguanidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,3-Diphenylguanidin

ASK #20832

Chemical Abstract Service Nr. 77091-02-2

Formelstamm (C₂₄-H₄₁-N-O₉-S)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 565.6282

Bruttoformel C₂₄H₄₁NNa₂O₉S

2. Bezeichnung {2-[(Z-R)-12-Hydroxyoctadec-9-enamido]ethyl}hydrogensulfosuccinat-Dinatriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #20833

Chemical Abstract Service Nr. 68915-31-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10361-03-2

2. Bezeichnung Natriumpolyphosphat

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; E452

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 452 [Natriumpolyphosphat]; Grahamsches Salz; Polyphosphorsäure-Natriumsalz (n = 30-90)

ASK #20835

Chemical Abstract Service Nr. 106-50-3

Molgewicht 108.1411

Bruttoformel C₆H₈N₂

2. Bezeichnung Benzol-1,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Phenylendiamin; 1,4-Phenylenbis(azan)

ASK #20836

Chemical Abstract Service Nr. 55-55-0

Formelstamm 2(C₇-H₉-N-O) . H₂-O₄-S

Molgewicht 344.3834

Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₆S

2. Bezeichnung 4-(Methylamino)phenol-sulfat (2:1)

ASK #20837

Chemical Abstract Service Nr. 107-35-7

Formelstamm (C₂-H₆-N-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 125.1469

Bruttoformel C₂H₇NO₃S

Vorzugsbezeichnung Taurin

International Nonproprietary Name INN.L28

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 2-Aminoethansulfonsäure

ASK #20838

Chemical Abstract Service Nr. 1043-21-6
Formelstamm (C₁₆H₇N₂O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 308.2451
Bruttoformel C₁₆H₈N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Pirenoxin
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung 1-Hydroxy-5-oxo-5*H*-pyrido[3,2-*a*]phenoxazin-3-carbonsäure

ASK #20839

Chemical Abstract Service Nr. 822-06-0
Molgewicht 168.1931
Bruttoformel C₈H₁₂N₂O₂
2. Bezeichnung Hexan-1,6-diyl-diisocyanat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Hexamethylendiisocyanat

ASK #20840

Chemical Abstract Service Nr. 29952-87-2
Formelstamm C₁₀-H₁₁-Cl-O₃ . C₈-H₁₁-N-O₃
Molgewicht 383.8234
Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO₆
Vorzugsbezeichnung Clofibrat-Pyridoxin
International Nonproprietary Name INN.L9,L1
2. Bezeichnung 2-(4-Chlorphenoxy)-2-methylpropansäure-4,5-Bis(hydroxymethyl)-2-methylpyridin-3-ol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Clofibrinsäure-Pyridoxin-Salz (1:1)

ASK #20841

Chemical Abstract Service Nr. 1561-49-5
Molgewicht 286.3209
Bruttoformel C₁₄H₂₂O₆
2. Bezeichnung Dicyclohexylperoxydicarbonat

ASK #20842

Chemical Abstract Service Nr. 6175-45-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 64131-70-0; 85568-36-1
Molgewicht 208.2536
Bruttoformel C₁₂H₁₆O₃
2. Bezeichnung 2,2-Diethoxy-1-phenylethan-1-on
3. Bezeichnung 2,2-Diethoxyacetophenon

ASK #20843

Chemical Abstract Service Nr. 10476-86-5

Formelstamm Sr²⁺ 2I⁻

Molgewicht 341.4289

Bruttoformel I₂Sr

2. Bezeichnung Strontiumiodid

ASK #20844

Chemical Abstract Service Nr. 2761-09-3

Molgewicht 144.1684

Bruttoformel C₇H₁₂O₃

2. Bezeichnung (3-Hydroxypropyl)(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (3-Hydroxypropyl)methacrylat

ASK #20845

Chemical Abstract Service Nr. 2188-25-2

Formelstamm 2(C₇H₅O₂)⁻ Sr²⁺

Molgewicht 329.8468

Bruttoformel C₁₄H₁₀O₄Sr

2. Bezeichnung Benzoesäure-Strontiumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Strontiumbenzoat

ASK #20846

Chemical Abstract Service Nr. 3026-22-0

Formelstamm 2(C₇H₆O₂)⁻ Cd²⁺

Molgewicht 356.6537

Bruttoformel C₁₄H₁₂CdO₄

2. Bezeichnung Benzoesäure-Cadmiumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Cadmiumbenzoat

ASK #20847

Chemical Abstract Service Nr. 10102-18-8

Molgewicht 172.9377

Bruttoformel Na₂O₃Se

2. Bezeichnung Selenigsäure-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Natriumselenit

Zitat Bezeichnung 3 USMI10; EAB8.6,9.0,10.0,11.0(2016-2023)/2740

ASK #20849

Chemical Abstract Service Nr. 2358-84-1

Molgewicht 242.2683

Bruttoformel C₁₂H₁₈O₅

2. Bezeichnung (2,2'-Oxydiethyl)bis(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (2,2'-Oxydiethyl)bis(methacrylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Diethylenglycoldimethacrylat

ASK #20866

Chemical Abstract Service Nr. 144604-00-2
Formelstamm C22-H26-N2-O4-S . C4-H6-O5
Molgewicht 548.6053
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₉S
Vorzugsbezeichnung Diltiazem-L-malat
International Nonproprietary Name (INN.L14)
2. Bezeichnung [(2S,3S)-5-[2-(Dimethylamino)ethyl]-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat-(2S)-2-hydroxybutandioat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diltiazem[(S)-hydroxysuccinat]

ASK #20875

Chemical Abstract Service Nr. 52146-35-7
Molgewicht 266.3361
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃
2. Bezeichnung 1-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #20896

Chemical Abstract Service Nr. 18282-10-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1317-45-9; 1394228-66-0; 1446491-57-1; 61026-51-5
Molgewicht 150.7088
Bruttoformel O₂Sn
2. Bezeichnung Zinn()-oxid
Zitat Bezeichnung 2 GSBL; GESTIS; USEPA-ACToR; ROMP2016; LB; IGS; Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dioxostannan; Zinnblüten; Zinndioxid; Cassiterit; Zinnasche; Zinnoxid (OSn); Zinnsäureanhydrid; Kassiterit; Zinnoxid; weißes Zinnoxid; Zinnerz

ASK #20905

Chemical Abstract Service Nr. 9063-38-1
2. Bezeichnung Poly(O-carboxymethyl)stärke-Natriumsalz (2.8-4.2% Na)
3. Bezeichnung Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A)

ASK #20932

Chemical Abstract Service Nr. 77-55-4
Formelstamm (C12-H13-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 190.2384

Bruttoformel C₁₂H₁₄O₂
2. Bezeichnung 1-Phenylcyclopentancarbonsäure

ASK #20941

Chemical Abstract Service Nr. 57495-14-4
Formelstamm (C₁₆H₁₃O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 276.2624
Bruttoformel C₁₆H₁₃NaO₃
Vorzugsbezeichnung Ketoprofen-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure-Natriumsalz

ASK #20944

Chemical Abstract Service Nr. 68908-68-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 50936-15-7
Formelstamm (C₂H₄O)_n-(C₁₈H₃₆O₂-C₁₂H₂₄O₂)_n ca.9
Vorzugsbezeichnung Macrogol- γ -fettsäureester(C₁₂-C₁₈) ((mit Angaben zur mittleren Molmasse des EO-Anteils))
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung -Acyl(C₁₂-C₁₈)- -hydroxypoly(oxyethylen)-x

ASK #20945

Chemical Abstract Service Nr. 64887-14-5
Formelstamm C₂₀H₂₉N₅O₃ . Cl-H
Molgewicht 423.9369
Bruttoformel C₂₀H₃₀ClN₅O₃
Vorzugsbezeichnung Urapidilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung 6-{3-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propylamino}-1,3-dimethylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion-hydrochlorid

ASK #20946

2. Bezeichnung [Fettsäure(C₈-C₁₈)amidopropyl]dimethylazaniumylacetat
3. Bezeichnung {3-[Acyl(C₈-C₁₈)amino]propyl}dimethylazaniumylacetat
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym {3-[Acyl(C-C)amino]propyl}dimethylammonioacetat

ASK #20947

Chemical Abstract Service Nr. 109-69-3
Molgewicht 92.5673
Bruttoformel C₄H₉Cl

2. Bezeichnung 1-Chlorbutan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Butylchlorid

ASK #20948

Chemical Abstract Service Nr. 608-92-4
Molgewicht 211.473
Bruttoformel C₇H₅Cl₃O
2. Bezeichnung 3,4,5-Trichlor-2-methylphenol

ASK #20949

Chemical Abstract Service Nr. 555-28-2
Formelstamm C15-H21-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 283.7937
Bruttoformel C₁₅H₂₂ClNO₂
2. Bezeichnung (2,2,6-Trimethylpiperidin-4-yl)benzoat-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym beta-Eucainhydrochlorid

ASK #21005

Chemical Abstract Service Nr. 73-63-2
Molgewicht 217.3068
Bruttoformel C₁₄H₁₉NO
2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-piperidinopropan-1-on

ASK #21014

2. Bezeichnung Propylenglycol(oleat, stearat)

ASK #21062

Chemical Abstract Service Nr. 537-01-9
Formelstamm 3(C-O3)⁻ 2Ce3⁺
Molgewicht 460.2587
Bruttoformel C₃Ce₂O₉
2. Bezeichnung Cer()-carbonat

ASK #21064

Chemical Abstract Service Nr. 16087-97-1
Formelstamm 3(C4-H6-N-O4)⁻ Ce3⁺
Molgewicht 536.4002
Bruttoformel C₁₂H₁₈CeN₃O₁₂
2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Cer()-Salz (3:1)
3. Bezeichnung Cer()-DL-aspartat

ASK #21084

Chemical Abstract Service Nr. 5406-76-8

Formelstamm (C₈-H₁₇-N₄)⁺ I⁻
Molgewicht 296.1519
Bruttoformel C₈H₁₇IN₄
Vorzugsbezeichnung Methenamin-Ethyljodid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 1-Ethyl-3,5,7-triaza-1-azoniaadamantaniiodid

ASK #21146

Chemical Abstract Service Nr. 62008-22-4
Formelstamm 2(C₆-H₇-O₄)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 326.3128
Bruttoformel C₁₂H₁₄CaO₈
2. Bezeichnung Ethylhydrogen[(2*E*)-but-2-endioat]-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Ethylhydrogenfumarat-Calciumsalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 3 GI

ASK #21147

Chemical Abstract Service Nr. 62008-24-6
Formelstamm 2(C₆-H₇-O₄)⁻ Cu²⁺
Molgewicht 349.7808
Bruttoformel C₁₂H₁₄CuO₈
2. Bezeichnung Ethylhydrogenfumarat-Kupfer()-Salz

ASK #21214

Chemical Abstract Service Nr. 1098-87-9
Formelstamm (C₁₆-H₁₇-N₂-O₅-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 372.3714
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₂NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Phenoxymethylpenicillin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenoxyacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #21227

Chemical Abstract Service Nr. 12251-19-3
Molgewicht 375.4563
Bruttoformel Al₂BaO₈Si₂
2. Bezeichnung Kieselsäure(H₄SiO₄)-Aluminium-Barium-Salz (2:2:1)
3. Bezeichnung Dialuminiumbariumsulfat

ASK #21252

2. Bezeichnung *Saccharomyces cerevisiae*-Var. *ellipsoideus*-Hefe
3. Bezeichnung Weinhefe

ASK #21283

Formelstamm $2(\text{C}_5\text{H}_3\text{N}_2\text{O}_4)^- \text{Fe}^{2+} \cdot 3 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 420.0675
Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_6\text{FeN}_4\text{O}_8$
Vorzugsbezeichnung Eisen()-orotat 3 H₂O
International Nonproprietary Name (INNv.L41)
2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Eisen()-Salz (2:1) 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Orotsäure-Eisen(II)-Salz 3 HO

ASK #21285

Chemical Abstract Service Nr. 7440-38-2
Molgewicht 74.9216
Bruttoformel As
2. Bezeichnung Arsen
Zitat Bezeichnung 2 USM19.820
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Arsen, elementar

ASK #21287

Chemical Abstract Service Nr. 6381-79-9
Molgewicht 165.2284
Bruttoformel K_2O_3
2. Bezeichnung Kaliumcarbonat 1.5 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 E501; DAB8R

ASK #21288

Chemical Abstract Service Nr. 5995-86-8
Formelstamm $(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_5)^- \text{H}^+ \cdot \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 188.1348
Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_6\text{O}_5$
2. Bezeichnung 3,4,5-Trihydroxybenzoesäure 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Gallussäure 1 HO

ASK #21289

Chemical Abstract Service Nr. 5470-11-1
Formelstamm $\text{H}_3\text{N}^+\text{O}^- \cdot \text{Cl}^-$
Molgewicht 69.4909
Bruttoformel ClH_4NO
2. Bezeichnung Hydroxylaminhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R

ASK #21290

Chemical Abstract Service Nr. 897-06-3
Molgewicht 284.3927
Bruttoformel $C_{19}H_{24}O_2$
2. Bezeichnung Androsta-1,4-dien-3,17-dion

ASK #21292

Chemical Abstract Service Nr. 605-65-2
Molgewicht 269.7472
Bruttoformel $C_{12}H_{12}ClNO_2S$
2. Bezeichnung 5-(Dimethylamino)naphthalin-1-sulfonylchlorid
3. Bezeichnung Dansylchlorid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #21294

Formelstamm $Fe^{2+} S^{2-}$
Molgewicht 87.91
Bruttoformel FeS
2. Bezeichnung Eisen()-sulfid

ASK #21295

Formelstamm $(C_2H_2O_4)^- Fe^{2+} \cdot 2 H_2O$
Molgewicht 181.9104
Bruttoformel $C_2H_2FeO_4$
2. Bezeichnung Eisen()-oxalat 2 H₂O

ASK #21297

Chemical Abstract Service Nr. 27072-45-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 25168-13-2; 28325-37-3; 64937-10-6
Molgewicht 389.3807
Bruttoformel $C_{21}H_{11}NO_5S$
2. Bezeichnung (3',6'-Dihydroxy-3-oxo-1,3-dihydrospiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-5/6-yl)isothiocyanat
3. Bezeichnung Fluoresceinisothiocyanat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3',6'-Dihydroxy-3-oxo-1,3-dihydrospiro[isobenzofuran-1,9'-xanthen]-5/6-ylisothiocyanat

ASK #21299

Chemical Abstract Service Nr. 83-49-8
Formelstamm $(C_{24}H_{39}O_4)^- H^+$
Molgewicht 392.572
Bruttoformel $C_{24}H_{40}O_4$
2. Bezeichnung 3,6-Dihydroxy-5-cholan-24-säure
3. Bezeichnung Hyodesoxycholsäure

ASK #21327

Chemical Abstract Service Nr. 7790-44-5
Molgewicht 502.4734
Bruttoformel I₃Sb
2. Bezeichnung Antimon()-iodid
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.748

ASK #21329

Andere Chemical Abstract Service Nr. 24267-48-9; 25243-76-9; 7440-69-9
Molgewicht 208.9804
Bruttoformel Bi
2. Bezeichnung Bismut, kolloidal

ASK #21331

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7439-89-6
Molgewicht 55.845
Bruttoformel Fe
2. Bezeichnung Eisen, kolloidal

ASK #21333

Formelstamm C₁₅-H₂₂-N₂-O . Cl-H . 2 H₂-O
Molgewicht 318.8395
Bruttoformel C₁₅H₂₃ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Mepivacainhydrochlorid 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid-hydrochlorid 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1,2',6'-Trimethylpiperidin-2-carboxanilid-hydrochlorid 2 HO

ASK #21334

Chemical Abstract Service Nr. 126-45-4
Formelstamm (C₆-H₅-O₇)³⁻ 3Ag⁺
Molgewicht 512.7043
Bruttoformel C₆H₅Ag₃O₇
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Silbersalz (1:3)
3. Bezeichnung Silbercitrat
Zitat Bezeichnung 3 USMI10
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Silbersalz (1:3)

ASK #21335

Chemical Abstract Service Nr. 1309-60-0
Molgewicht 239.1988

Bruttoformel O₂Pb

2. Bezeichnung Bleidioxid

3. Bezeichnung Blei()-oxid

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #21336

Chemical Abstract Service Nr. 1072-35-1

Formelstamm 2(C₁₈H₃₅O₂)⁻ Pb²⁺

Molgewicht 774.1386

Bruttoformel C₃₆H₇₀O₄Pb

2. Bezeichnung Octadecansäure-Blei()-Salz (2:1)

3. Bezeichnung Blei()-stearat

Zitat Bezeichnung 3 USMI11

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Stearinsäure-Blei(II)-Salz (2:1)

ASK #21337

Chemical Abstract Service Nr. 1314-98-3

Molgewicht 97.445

Bruttoformel SZn

2. Bezeichnung Zinksulfid

Zitat Bezeichnung 2 USMI11; FIE96; MAR29

ASK #21340

Chemical Abstract Service Nr. 109-87-5

Molgewicht 76.0944

Bruttoformel C₃H₈O₂

2. Bezeichnung Dimethoxymethan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Formaldehyddimethylacetal

ASK #21350

Chemical Abstract Service Nr. 109-43-3

Molgewicht 314.4602

Bruttoformel C₁₈H₃₄O₄

2. Bezeichnung Dibutyldecandioat

Zitat Bezeichnung 2 GI1

ASK #21352

Molgewicht 148.1894

Bruttoformel C₄H₈O₄Si

2. Bezeichnung Trihydroxy(2-methylprop-2-enoyl)silan

3. Bezeichnung Trihydroxy(methacryloyl)silan

ASK #21353

Chemical Abstract Service Nr. 24448-20-2

Molgewicht 452.5394

Bruttoformel C₂₇H₃₂O₆

2. Bezeichnung {2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]diethyl}bis(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung {2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)diphenoxy]diethyl}bis(methacrylat)

ASK #21354

Chemical Abstract Service Nr. 3290-92-4

Molgewicht 338.3954

Bruttoformel C₁₈H₂₆O₆

2. Bezeichnung [2-Ethyl-2-(2-methylprop-2-enoyloxymethyl)propan-1,3-diyl]bis(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung [2-Ethyl-2-(methacryloyloxymethyl)propan-1,3-diyl]bis(methacrylat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [2-Ethyl-2-(methacryloyloxymethyl)propan-1,3-diyl]dimethacrylat

ASK #21355

Formelstamm C20-H8-Br4-Na2-O10-S2 . (131)I2

Bruttoformel C₂₀H₈Br₄Na₂O₁₀S₂

2. Bezeichnung 5,5'-(4,5,6,7-Tetrabrom-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1,1-diyl)bis(2-hydroxybenzolsulfonsäure)-Dinatriumsalz - Iod-131

3. Bezeichnung Sulfobromphthalein-Dinatrium - Iod-131

ASK #21356

Molgewicht 176.2367

Bruttoformel C₆H₁₂N₂O₂S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-*N*-formyl-4-(methylsulfanyl)butanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methioninformylamid

ASK #21357

Chemical Abstract Service Nr. 109-86-4

Molgewicht 76.0944

Bruttoformel C₃H₈O₂

2. Bezeichnung 2-Methoxyethanol

Zitat Bezeichnung 2 MAR29

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Glycolmonomethylether; Ethylenglycolmonomethylether

ASK #21358

Chemical Abstract Service Nr. 7085-85-0

Molgewicht 125.1253

Bruttoformel C₆H₇NO₂

2. Bezeichnung Ethyl(2-cyanprop-2-enoat)

3. Bezeichnung Ethyl(2-cyanacrylat)

ASK #21359

Chemical Abstract Service Nr. 19941-28-7

Molgewicht 320.5093

Bruttoformel $C_{21}H_{36}O_2$

2. Bezeichnung Methyl[1,4a-dimethyl-7-(propan-2-yl)tetradecahydrophenanthren-1-carboxylat]

3. Bezeichnung Methyl(abietan-18-oat)

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #21360

Chemical Abstract Service Nr. 1330-78-5

Molgewicht 368.3628

Bruttoformel $C_{21}H_{21}O_4P$

2. Bezeichnung Tritolylphosphat

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.9426

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tricresylphosphat

ASK #21361

Chemical Abstract Service Nr. 25948-33-8

Formelstamm $(C_3-H_4-O_2)_x \cdot (C_5-H_6-O_4)_y$

2. Bezeichnung Poly(methylenbutandisäure-co-prop-2-ensäure) (x:y)

3. Bezeichnung Poly(acrylsäure-co-methylenbernsteinsäure) (x:y)

ASK #21362

Chemical Abstract Service Nr. 15096-52-3

Molgewicht 209.9413

Bruttoformel AlF_6Na_3

2. Bezeichnung Kryolith

3. Bezeichnung Trinatrium-hexafluoroaluminat()

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Natrium-hexafluoroaluminat(3-)

ASK #21363

Chemical Abstract Service Nr. 103-23-1

Molgewicht 370.5665

Bruttoformel $C_{22}H_{42}O_4$

2. Bezeichnung Bis(2-ethylhexyl)hexandioat

3. Bezeichnung Bis(2-ethylhexyl)adipat

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #21364

Chemical Abstract Service Nr. 2985-59-3
Molgewicht 382.5357
Bruttoformel C₂₅H₃₄O₃
2. Bezeichnung (4-Dodecyloxy-2-hydroxyphenyl)(phenyl)methanon

ASK #21365

Chemical Abstract Service Nr. 868-77-9
Molgewicht 130.1418
Bruttoformel C₆H₁₀O₃
2. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl)(2-methylpropenoat)
3. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl)methacrylat

ASK #21366

Chemical Abstract Service Nr. 38684-65-0
Molgewicht 226.2689
Bruttoformel C₁₂H₁₈O₄
2. Bezeichnung (Butan-1,4-diyl)bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung (Butan-1,4-diyl)bis(methacrylat)

ASK #21367

Chemical Abstract Service Nr. 4913-13-7
Molgewicht 149.2328
Bruttoformel C₁₀H₁₅N
2. Bezeichnung *N,N*,3,5-Tetramethylanilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3,5-Dimethylphenyl)dimethylazan

ASK #21368

Chemical Abstract Service Nr. 25685-29-4
Formelstamm (C₆-H₁₀-O₂)_x . (C₅-H₈-O₂)_y
2. Bezeichnung Poly(ethylmethacrylat-co-methylmethacrylat) (x:y)

ASK #21369

Chemical Abstract Service Nr. 23694-81-7
Molgewicht 262.3474
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Mepindolol
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(2-Methyl-1*H*-indol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #21371

Chemical Abstract Service Nr. 101-43-9
Molgewicht 168.2328

Bruttoformel C₁₀H₁₆O₂
2. Bezeichnung Cyclohexyl(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung Cyclohexylmethacrylat

ASK #21372

Chemical Abstract Service Nr. 85-68-7
Molgewicht 312.3597
Bruttoformel C₁₉H₂₀O₄
2. Bezeichnung (Benzyl)(butyl)benzol-1,2-dicarboxylat
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung (Benzyl)(butyl)phthalat
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8

ASK #21376

Chemical Abstract Service Nr. 31842-01-0
Formelstamm (C₁₇-H₁₄-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 281.3059
Bruttoformel C₁₇H₁₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Indoprofen
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII; USMI9
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[4-(1-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-2-yl)phenyl]propansäure

ASK #21377

Chemical Abstract Service Nr. 23873-85-0
Molgewicht 386.5244
Bruttoformel C₂₄H₃₄O₄
Vorzugsbezeichnung Proligeston
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 14,17-[Propan-1,1-diylbis(oxy)]pregn-4-en-3,20-dion

ASK #21378

Chemical Abstract Service Nr. 22839-47-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 172964-81-7; 53906-69-7; 7421-84-3
Formelstamm (C₁₄-H₁₇-N₂-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 294.3031
Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Aspartam
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; E951; GII; Ph.Eur.2008,6.0/0973; Ph.Eur.2002,4.00/973; Ph.Eur.2005,5.0/0973

2. Bezeichnung (3S)-3-Amino-4-[[[(2S)-1-methoxy-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 951

ASK #21379

Chemical Abstract Service Nr. 21715-46-8
Molgewicht 300.7827
Bruttoformel C₁₇H₁₇ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Etifoxin
International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; RTECS; IGS; GSBL; Pharmavista; ChemIDplus; MeSH; ChemSpider; ATC-DE; CAS

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-6-Chlor-*N*-ethyl-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-Chlor-*N*-ethyl-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin-2-amin; Etafenoxin; (6-Chlor-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin-2-yl)(ethyl)azan;
6-Chlor-2-ethylamino-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin; 2-Äthylamino-6-chlor-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin

ASK #21380

Chemical Abstract Service Nr. 3366-95-8
Molgewicht 185.1805
Bruttoformel C₇H₁₁N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Secnidazol

International Nonproprietary Name INN.L14

2. Bezeichnung 1-(2-Methyl-5-nitroimidazol-1-yl)propan-2-ol

ASK #21381

Chemical Abstract Service Nr. 62893-19-0
Formelstamm (C₂₅H₂₆N₉O₈S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 645.6674
Bruttoformel C₂₅H₂₇N₉O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Cefoperazon

International Nonproprietary Name INN.L20

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #21383

Chemical Abstract Service Nr. 57526-81-5

Molgewicht 225.2842
Bruttoformel C₁₂H₁₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Prenalterol
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung 4-((2S)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenol

ASK #21384

Chemical Abstract Service Nr. 61260-05-7
Formelstamm C12-H19-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 261.7451
Bruttoformel C₁₂H₂₀ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Prenalterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung 4-((2S)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenol-hydrochlorid

ASK #21386

Chemical Abstract Service Nr. 64953-12-4
Formelstamm (C20-H18-N6-O9-S)2⁻ 2Na⁺
Molgewicht 564.4363
Bruttoformel C₂₀H₁₈N₆Na₂O₉S
Vorzugsbezeichnung Latamoxef-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[2-Carboxy-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-oxa-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #21387

Chemical Abstract Service Nr. 2530-85-0
Molgewicht 248.3483
Bruttoformel C₁₀H₂₀O₅Si
2. Bezeichnung [3-(2-Methylprop-2-enyloxy)propyl]trimethoxysilan
3. Bezeichnung (3-Trimethoxysilylpropyl)methacrylat
Zitat Bezeichnung 3 DTOX
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (3-Methacryloyloxypropyl)trimethoxysilan

ASK #21388

Chemical Abstract Service Nr. 7585-39-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1187028-35-8; 1269982-56-0; 37331-89-8; 449728-55-6; 47918-72-9
Molgewicht 1134.9842
Bruttoformel C₄₂H₇₀O₃₅

Vorzugsbezeichnung	Betadex
International Nonproprietary Name	INN.L38
Zitat Bezeichnung 1	NF18/S7-36(1997-2018); BP1997-2018; USAN; Hager2008; EP3.2+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+5,9.0(1999-2018)/1070; EAB3.2+4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+5(1999-2017)/1070; BAN
2. Bezeichnung	Cyclomaltoheptaose
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC.2-Carb-37.4
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	cyclo-Hepta(1-->4)-alpha-D-glucopyranosid; Cycloheptakis-(1-->4)-alpha-D-glucopyranosyl; beta-Cyclodextrin zur chiralen Trennung, modifiziertes; beta-Cyclodextrin
ASK #21389	
Chemical Abstract Service Nr.	72869-86-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1188908-55-5; 122367-37-7; 220896-20-8; 221391-32-8; 258818-60-9; 41137-60-4; 58608-10-9; 89592-24-5; 934705-15-4; 947726-90-1
Molgewicht	470.5564
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₈ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(9 <i>R</i>)-7,7,9- und/oder (7 <i>R</i>)-7,9,9-Trimethyl-4,13-dioxo-3,14-dioxa-5,12-diazahexadecan-1,16-diyl]bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	(7,7,9- und/oder 7,9,9-Trimethyl-4,13-dioxo-3,14-dioxa-5,12-diazahexadecan-1,16-diyl)dimethacrylat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	UDMA; Urethandimethacrylat; Diurethandimethacrylat
ASK #21390	
Molgewicht	254.236
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ O ₆
2. Bezeichnung	Diethyl(2,6-dihydroxyterephthalat)
ASK #21391	
Chemical Abstract Service Nr.	84-61-7
Molgewicht	330.418
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ O ₄
2. Bezeichnung	Dicyclohexylphthalat
ASK #21392	
Chemical Abstract Service Nr.	27589-33-9
Formelstamm	(C12-H10-Cl-N6-O2-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	370.8377
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ ClN ₆ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Azosemid
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110; GII
2. Bezeichnung	2-Chlor-5-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4-[[{(thiophen-2-yl)methyl]amino}benzolsulfonamid
ASK #21393	
Formelstamm	(C12-H10-Cl-N6-O2-S2) ⁻ (C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	566.0513

Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ ClN ₇ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Azosemid-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L16,L6
2. Bezeichnung	2-Chlor-5-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4-[[<i>(</i> thiophen-2-yl)methyl]amino}benzolsulfonamid-1-Desoxy-1-methylamino- <i>D</i> -glucitol-Salz (1:1)
ASK #21394	
Chemical Abstract Service Nr.	54965-21-8
Molgewicht	265.3314
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Albendazol
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1386; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1386; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1386
2. Bezeichnung	Methyl[[5-(propylsulfanyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]carbamat]
ASK #21395	
Chemical Abstract Service Nr.	53808-88-1
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₂ ClN ₂ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	312.7503
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lonazolac
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	[3-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl]essigsäure
ASK #21396	
Chemical Abstract Service Nr.	299-75-2
Molgewicht	278.3006
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Treosulfan
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	L-Threitol-1,4-bis(methansulfonat)
ASK #21397	
Chemical Abstract Service Nr.	105-74-8
Molgewicht	398.6196
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₆ O ₄
2. Bezeichnung	Dodecansäureperoxyanhydrid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dodecanoylperoxid
ASK #21398	
Chemical Abstract Service Nr.	554-57-4

Molgewicht	236.272
Bruttoformel	C ₅ H ₈ N ₄ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Methazolamid
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Methyl-5-sulfamoyl-1,3,4-thiadiazol-2(3 <i>H</i>)-yliden)acetamid
ASK #21400	
Chemical Abstract Service Nr.	20559-55-1
Molgewicht	249.2658
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxibendazol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Methyl[(5-propoxy-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)carbamat]
ASK #21401	
Chemical Abstract Service Nr.	574-09-4
Molgewicht	240.297
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ O ₂
2. Bezeichnung	2-Ethoxy-1,2-diphenylethanon
ASK #21402	
Chemical Abstract Service Nr.	21730-16-5
Molgewicht	238.3275
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Metopramin
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,5-Dimethyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(5-methyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-yl)azan
ASK #21403	
Formelstamm	C16-H18-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht	354.3997
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Metopraminfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	<i>N</i> ,5-Dimethyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-amin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(5-methyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-yl)azan-fumarat (1:1)

ASK #21404

Chemical Abstract Service Nr. 114-21-6
Formelstamm (C₈H₇O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 174.1292
Bruttoformel C₈H₇NaO₃
2. Bezeichnung (*RS*)-(Hydroxy)(phenyl)essigsäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.5545

ASK #21405

Chemical Abstract Service Nr. 64552-17-6
Molgewicht 311.3916
Bruttoformel C₁₇H₂₆FNO₃
Vorzugsbezeichnung Butofilolol
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung *rac*-1-{2-[(2*R*)-3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy]-5-fluorphenyl}butan-1-on

ASK #21406

Chemical Abstract Service Nr. 6701-13-9
Molgewicht 310.4284
Bruttoformel C₁₈H₃₀O₄
2. Bezeichnung (Decan-1,10-diyl)bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung (Decan-1,10-diyl)bis(methacrylat)

ASK #21407

Chemical Abstract Service Nr. 71567-10-7
Formelstamm C₁₃₀H₂₂₀N₄₄O₄₁ · x Cl-H
Vorzugsbezeichnung Secretinhydrochlorid (1:x) ((mit Angaben zum Chlorwasserstoff-Gehalt und zur Herkunft))
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 Hager2011; GII
2. Bezeichnung His-Ser-Asp-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ser-Arg-Leu-Arg-Asp-Ser-Ala-Arg-Leu-Gln-Arg-Leu-Leu-Gln-Gly-Leu-Val-NH₂-hydrochlorid (1:x)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Sekretinhydrochlorid (1:x); Secretin (Meerschweinchen, Rind, Schaf, Schwein), Hydrochlorid (1:x); HSDGTFSEL SRLRDSARLQ RLLQGLV(NH) (HCl)

ASK #21409

Chemical Abstract Service Nr. 146-68-9
Formelstamm (C₁₉H₁₃I-N₅O₂)⁺ Cl⁻
Molgewicht 505.6963
Bruttoformel C₁₉H₁₃ClIN₅O₂
2. Bezeichnung 3-(4-Iodphenyl)-2-(4-nitrophenyl)-5-phenyl-2*H*-tetrazoliumchlorid

ASK #21410

Chemical Abstract Service Nr. 298-83-9
Formelstamm (C₄₀H₃₀N₁₀O₆)₂⁺ 2Cl⁻

Molgewicht 817.6356
Bruttoformel C₄₀H₃₀Cl₂N₁₀O₆
2. Bezeichnung 2,2'-(3,3'-Dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis[3-(4-nitrophenyl)-5-phenyl-3*H*-tetrazol-2-iumchlorid]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Nitrotetrazolblau; Nitrotetrazoliumchloridblau

ASK #21411

Chemical Abstract Service Nr. 1184-43-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 106413-49-4; 42798-98-1; 56862-97-6
Formelstamm (C40-H28-N12-O10)₂+ 2Cl⁻
Molgewicht 907.6307
Bruttoformel C₄₀H₂₈Cl₂N₁₂O₁₀
2. Bezeichnung 3,3'-(3,3'-Dimethoxy[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis[2,5-bis(4-nitrophenyl)-3*H*-tetrazol-2-iumchlorid]

ASK #21412

Chemical Abstract Service Nr. 30578-37-1
Formelstamm (C11-H12-N3-O)⁺ (C-H3-O4-S)⁻
Molgewicht 313.3296
Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Ameziniummetilsulfat
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 Gil
2. Bezeichnung 4-Amino-6-methoxy-1-phenylpyridazin-1-ium(methylsulfat)

ASK #21414

Chemical Abstract Service Nr. 24166-13-0
Molgewicht 349.2113
Bruttoformel C₁₇H₁₄Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Cloxazolam
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GLST; Gil; USMI9.2373
2. Bezeichnung 10-Chlor-11b-(2-chlorphenyl)-2,3,7,11b-tetrahydro[1,3]oxazolo[3,2-*d*][1,4]benzodiazepin-6(5*H*)-on

ASK #21415

Formelstamm C49-H61-N9-O13 . C4-H11-N-O3
Molgewicht 1105.1962
Bruttoformel C₅₃H₇₂N₁₀O₁₆
Vorzugsbezeichnung Desglugastrin-Trometamol
International Nonproprietary Name INN.L20,L5
2. Bezeichnung *N*-(4-Carboxybutanoyl)-*L*-alanyl-*L*-tyrosylglycyl-*L*-tryptophyl-*L*-leucyl-*L*-aspartyl-*L*-phenylalaninamid-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #21416

Chemical Abstract Service Nr. 500-34-5
Molgewicht 247.3327
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₂
2. Bezeichnung (2,2,6-Trimethylpiperidin-4-yl)benzoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym beta-Eucain

ASK #21417

Chemical Abstract Service Nr. 64706-54-3
Molgewicht 366.5396
Bruttoformel C₂₄H₃₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Bepridil
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-[3-(2-methylpropoxy)-2-(pyrrolidin-1-yl)propyl]anilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Benzyl)[3-isobutoxy-2-(pyrrolidin-1-yl)propyl](phenyl)azan

ASK #21418

Chemical Abstract Service Nr. 74764-40-2
Formelstamm C₂₄-H₃₄-N₂-O . Cl-H . H₂-O
Molgewicht 421.0158
Bruttoformel C₂₄H₃₅ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Bepridilhydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GII
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N*-[3-(2-methylpropoxy)-2-(pyrrolidin-1-yl)propyl]anilin-hydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Benzyl)[3-isobutoxy-2-(pyrrolidin-1-yl)propyl](phenyl)azan-hydrochlorid 1 HO

ASK #21419

Chemical Abstract Service Nr. 37681-00-8
Molgewicht 228.2896
Bruttoformel C₁₄H₁₆N₂O
Vorzugsbezeichnung Coumazolin
International Nonproprietary Name INN.L12
2. Bezeichnung 2-[(2-Ethyl-1-benzofuran-3-yl)methyl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol

ASK #21420

Formelstamm C₁₄-H₁₆-N₂-O . Cl-H
Molgewicht 264.7506

Bruttoformel C₁₄H₁₇ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Coumazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 2-[(2-Ethyl-1-benzofuran-3-yl)methyl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-hydrochlorid

ASK #21421

Chemical Abstract Service Nr. 24701-51-7
Molgewicht 278.3483
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₂O
Vorzugsbezeichnung Demexiptilin
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung 2-[(5*H*-Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)aminoxy]-*N*-methylethanamin

ASK #21422

Chemical Abstract Service Nr. 18059-99-9
Formelstamm C₁₈-H₁₈-N₂-O . Cl-H
Molgewicht 314.8093
Bruttoformel C₁₈H₁₉ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Demexiptilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L20)
2. Bezeichnung 2-[(5*H*-Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)aminoxy]-*N*-methylethanamin-hydrochlorid

ASK #21423

Chemical Abstract Service Nr. 51987-65-6
Molgewicht 984.0611
Bruttoformel C₄₉H₆₁N₉O₁₃
Vorzugsbezeichnung Desglugastrin
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *N*-(4-Carboxybutanoyl)-L-alanyl-L-tyrosylglycyl-L-tryptophyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-phenylalaninamid

ASK #21424

Chemical Abstract Service Nr. 60607-34-3
Molgewicht 426.5533
Bruttoformel C₂₇H₃₀N₄O
Vorzugsbezeichnung Oxatomid
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 1-{3-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]propyl}-1*H*-benzimidazol-2(3*H*)-on

ASK #21425

Chemical Abstract Service Nr.	3473-64-1
Formelstamm	C17-H20-N2-S . C10-H12-O5
Molgewicht	496.6184
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Promethazinmegallat
International Nonproprietary Name	INN.L1,v.L33
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N,N</i> -Dimethyl-1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-amin-(3,4,5-trimethoxybenzoat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Dimethyl[1-(10 <i>H</i> -phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan-(3,4,5-trimethoxybenzoat) (1:1)
ASK #21426	
Chemical Abstract Service Nr.	40828-46-4
Formelstamm	(C14-H11-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	260.3083
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Suprofen
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	2-[4-(Thiophen-2-ylcarbonyl)phenyl]propansäure
ASK #21427	
Chemical Abstract Service Nr.	74050-97-8
Molgewicht	530.1135
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₁ ClFNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Haloperidoldecanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1431; Ph.Eur.2002,4.00/1431; DTOX; Ph.Eur.2008,6.0/1431; GII
2. Bezeichnung	{4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}decanoat
ASK #21428	
Chemical Abstract Service Nr.	61622-34-2
Formelstamm	(C18-H22-N9-O4-S3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	525.6281
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₉ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefotiam
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-((1-[2-(dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #21429

Chemical Abstract Service Nr.	66309-69-1
Formelstamm	C18-H23-N9-O4-S3 . 2 Cl-H
Molgewicht	598.55
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ Cl ₂ N ₉ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefotiamdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-({1-[2-(dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl}-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cefotiamhydrochlorid; (7 <i>R</i>)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-3-cephem-4-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #21435

Chemical Abstract Service Nr.	584-79-2
Molgewicht	302.4079
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ O ₃
2. Bezeichnung	[2-Methyl-4-oxo-3-(prop-2-en-1-yl)cyclopent-2-en-1-yl][2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanocarboxylat]
3. Bezeichnung	Allethrin
Zitat Bezeichnung 3	USMI9.242; RPS15; GII; DTOX
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(3-Allyl-2-methyl-4-oxocyclopent-2-enyl)[2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanocarboxylat]

ASK #21436

Chemical Abstract Service Nr.	30286-75-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2019-63-8
Formelstamm	(C19-H26-N-O4)+ Br ⁻
Molgewicht	412.318
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ BrNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxitropiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L68:Corr
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI13; MAR2011; ROMP2010; Ph.Eur.2005,5.6/2170; UBA-WGK; GII; IGS; Ph.Eur.2008,6.0/2170; EINECS; GESTIS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,7 <i>s</i> ,9 <i>s</i>)-9-Ethyl-7-[(2 <i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyl]oxy]-9-methyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0 ^{2,4}]nonanbromid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>s</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>s</i>)-6,7-Epoxy-8-ethyl-3-[(<i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid; Oxitropium bromid

ASK #21437

2. Bezeichnung	Hydrierte Palmkernfettsäuren(C ₁₀ -C ₁₈)
-----------------------	--

Zitat Bezeichnung 2 GII
ASK #21438
Chemical Abstract Service Nr. 63250-25-9
Molgewicht 266.3343
Bruttoformel C₁₈H₁₈O₂
2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-[4-(propan-2-yl)phenyl]propan-1,3-dion

ASK #21439

Chemical Abstract Service Nr. 62893-20-3
Formelstamm (C₂₅H₂₆N₉O₈S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 667.6492
Bruttoformel C₂₅H₂₆N₉NaO₈S₂

Vorzugsbezeichnung Cefoperazon-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L20)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/1404; Ph.Eur.2002,4.00/1404; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0/1404

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natrium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #21440

Molgewicht 226000

Vorzugsbezeichnung Von Willebrand-Faktor

Zitat Bezeichnung 1 ATC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Blutgerinnungsfaktor VIIIa; van Willebrand-Faktor; Von-Willebrand-Faktor vom Menschen

ASK #21444

2. Bezeichnung Human-Erythrozyten

ASK #21445

2. Bezeichnung Human-Thrombozyten

ASK #21451

Chemical Abstract Service Nr. 517-28-2
Molgewicht 302.2788
Bruttoformel C₁₆H₁₄O₆
2. Bezeichnung *cis*-6,6a,7,11b-Tetrahydroindeno[2,1-*c*]chromen-3,4,6a,9,10-pentol
3. Bezeichnung Hämatoxylin

ASK #21453

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14133-76-7; 378784-45-3
Molgewicht 98.9063

Bruttoformel Tc
2. Bezeichnung (^{99m}Tc)Technetium
3. Bezeichnung Technetium-99m
Zitat Bezeichnung 3 CAS; Technetium[99mTc]; EUTCT

ASK #21454

Chemical Abstract Service Nr. 121-57-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 856062-06-1
Formelstamm (C₆H₆N-O₃S)⁻ H⁺
Molgewicht 173.1897
Bruttoformel C₆H₇NO₃S
2. Bezeichnung 4-Aminobenzolsulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Sulfanilsäure

ASK #21455

Chemical Abstract Service Nr. 134-32-7
Molgewicht 143.1852
Bruttoformel C₁₀H₉N
2. Bezeichnung Naphthalin-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Naphthylamin; 1-Naphthylazan

ASK #21458

Chemical Abstract Service Nr. 531-55-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2150-35-8; 31754-60-6
Formelstamm (C₁₅H₁₆N₃S)⁺ Cl⁻
Molgewicht 305.8256
Bruttoformel C₁₅H₁₆ClN₃S
2. Bezeichnung 3-Dimethylamino-7-(methylamino)-5⁴-phenothiazin-5-ylumchlorid

ASK #21461

Chemical Abstract Service Nr. 100-10-7
Molgewicht 149.1897
Bruttoformel C₉H₁₁NO
2. Bezeichnung 4-(Dimethylamino)benzaldehyd

ASK #21482

Chemical Abstract Service Nr. 10043-92-2
Molgewicht 222
Bruttoformel Rn
2. Bezeichnung (²²²Rn)Radon

3. Bezeichnung Radon-222

ASK #21483

Chemical Abstract Service Nr. 18923-27-8

Molgewicht 173.054

Bruttoformel Yb

2. Bezeichnung Ytterbium()-Ion

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #21484

Bruttoformel Y

2. Bezeichnung Yttrium()-Ion

Zitat Bezeichnung 2 USMI10

ASK #21486

Chemical Abstract Service Nr. 110-91-8

Molgewicht 87.1204

Bruttoformel C₄H₉NO

2. Bezeichnung Tetrahydro-2*H*-1,4-oxazin

3. Bezeichnung Morpholin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; IUPAC2005

ASK #21488

Formelstamm C20-H27-N . C4-H6-O6

Molgewicht 431.5219

Bruttoformel C₂₄H₃₃NO₆

Vorzugsbezeichnung Alverin[(*R,R*)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-3-phenyl-*N*-(3-phenylpropyl)propan-1-amin-[(*R,R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethyl)bis(3-phenylpropyl)azan-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #21490

Chemical Abstract Service Nr. 2944-65-2

Formelstamm (C4-H4-O6)²⁻ Fe²⁺

Molgewicht 203.916

Bruttoformel C₄H₄FeO₆

2. Bezeichnung (*R,R*)-2,3-Dihydroxybutandisäure-Eisen()-Salz (1:1)

3. Bezeichnung Eisen()-(*R,R*)-tartrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (*R,R*)-Weinsäure-Eisen(II)-Salz (1:1)

ASK #21492

Chemical Abstract Service Nr. 71-43-2
Molgewicht 78.1118
Bruttoformel C₆H₆
2. Bezeichnung Benzol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; IUPAC2005

ASK #21495

Chemical Abstract Service Nr. 51429-74-4
Molgewicht 1843.27
Bruttoformel H₃Mo₁₂O₄₀P
2. Bezeichnung Phosphormolybdänsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Molybdatophosphorsäure

ASK #21500

Chemical Abstract Service Nr. 6487-48-5
Formelstamm (C2-O4)²⁻ 2K⁺ · H₂O
Molgewicht 184.2309
Bruttoformel C₂K₂O₄
2. Bezeichnung Kaliumoxalat 1 H₂O

ASK #21501

Chemical Abstract Service Nr. 3618-43-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 116999-27-0; 430434-38-1
Formelstamm (C31-H28-N2-O13-S)⁴⁻ 4Na⁺
Molgewicht 760.5837
Bruttoformel C₃₁H₂₈N₂Na₄O₁₃S
2. Bezeichnung *N,N*-{(1,1-Dioxo-3*H*-2,1⁶-benzoxathiol-3,3-diyl)bis[(6-hydroxy-5-methyl-3,1-phenylen)methylen]}bis(*N*-carboxymethylglycin)-Tetranatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Xylenolorange '

ASK #21503

Chemical Abstract Service Nr. 2303-01-7
Molgewicht 382.4296
Bruttoformel C₂₁H₁₈O₅S
2. Bezeichnung 3,3-Bis(4-hydroxy-2-methylphenyl)-3*H*-2,1⁶-benzoxathiol-1,1-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4,4'-(1,1-Dioxo-3*H*-2,1λ(6)-benzoxathiol-3,3-diyl)bis(3-methylphenol); 4,4'-(3*H*-2,1-Benzoxathiol-3,3-diyl)bis(3-methylphenol)-S,S-dioxid; m-Cresolpurpur; 3,3-Bis(4-hydroxy-2-methylphenyl)-3*H*-2,1-benzoxathiol-1,1-dioxid

ASK #21505

Chemical Abstract Service Nr. 10213-10-2

Molgewicht 329.8477
Bruttoformel Na₂O₄W
2. Bezeichnung Dinatrium-tetraoxowolframat(2-) 2 H₂O
3. Bezeichnung Natriumwolframat 2 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Wolframsäure-Dinatriumsalz 2 HO

ASK #21513

Chemical Abstract Service Nr. 3012-65-5
Formelstamm (C6-H5-O7)³⁻ H⁺ 2(H4-N)⁺
Molgewicht 226.1846
Bruttoformel C₆H₁₄N₂O₇
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Diammoniumsalz
3. Bezeichnung Diammoniumhydrogencitrat
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Citronensäure-Diammoniumsalz; Ammoniummonohydrogencitrat

ASK #21514

2. Bezeichnung Antihämophilie-Faktor A, isoagglutininfrei
3. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor , isoagglutininfrei

ASK #21515

Chemical Abstract Service Nr. 12211-28-8
Vorzugsbezeichnung Sutilain
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung Bacillus-subtilis-Enzyme (proteolytisch)

ASK #21518

Chemical Abstract Service Nr. 60166-93-0
Molgewicht 777.0853
Bruttoformel C₁₇H₂₂I₃N₃O₈
Vorzugsbezeichnung Iopamidol
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.2/1115; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2008,6.0/1115; PHARMEUROPA10.4,13.3; BP2001-2011; USAN; Ph.Eur.2002,4.00/1115; GII
2. Bezeichnung N,N-Bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-2,4,6-triod-5-[(2S)-2-hydroxypropanamido]benzol-1,3-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Iopamidol

ASK #21519

Chemical Abstract Service Nr. 15678-91-8

Formelstamm (81m)Kr
Molgewicht 80.9166
Bruttoformel Kr
2. Bezeichnung (^{81m}Kr)Krypton
3. Bezeichnung Krypton-81m

ASK #21520

Chemical Abstract Service Nr. 6385-02-0
Formelstamm (C14-H10-Cl2-N-O2)⁻ Na⁺
Molgewicht 318.1305
Bruttoformel C₁₄H₁₀Cl₂NNaO₂
Vorzugsbezeichnung Natriummeclofenamat
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung 2-(2,6-Dichlor-3-methylanilino)benzoesäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Meclofenaminsäure-Natriumsalz

ASK #21521

Chemical Abstract Service Nr. 142-54-1
Molgewicht 257.4121
Bruttoformel C₁₅H₃₁NO₂
2. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxypropyl)dodecanamid

ASK #21522

Chemical Abstract Service Nr. 7681-54-1
Formelstamm (C19-H15-Cl-N-O4)⁻ Na⁺
Molgewicht 379.7695
Bruttoformel C₁₉H₁₅ClNaO₄
Vorzugsbezeichnung Indometacin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung [1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1*H*-indol-3-yl]essigsäure-Natriumsalz

ASK #21530

Chemical Abstract Service Nr. 493-52-7
Formelstamm (C15-H14-N3-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 269.2985
Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₂
2. Bezeichnung 2-[[4-(Dimethylamino)phenyl]diazanyl]benzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylrot

ASK #21532

Chemical Abstract Service Nr. 547-58-0
Formelstamm (C₁₄-H₁₄-N₃-O₃-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 327.334
Bruttoformel C₁₄H₁₄N₃NaO₃S
2. Bezeichnung 4-[[4-(Dimethylamino)phenyl]diazanyl]benzolsulfonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylorange

ASK #21533

Chemical Abstract Service Nr. 7114-03-6
Molgewicht 458.4663
Bruttoformel C₂₆H₃₃Cl₂N₃
2. Bezeichnung 4-[[4-(Dimethylamino)phenyl][4-(dimethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]-N,N,N-trimethylaniliniumdichlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylgrün; {4-[(4-Dimethylaminophenyl)(4-trimethylammoniofenyl)methylen]cyclohexa-2,5-dien-1-yliden}dimethylammoniumdichlorid

ASK #21539

Chemical Abstract Service Nr. 9005-64-5
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-sorbitanmonododecanoat ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #21541

Chemical Abstract Service Nr. 1132-61-2
Formelstamm (C₇-H₁₄-N-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 209.2633
Bruttoformel C₇H₁₅NO₄S
2. Bezeichnung 3-(Morpholin-4-yl)propan-1-sulfonsäure

ASK #21548

Vorzugsbezeichnung Macrosalb (¹³¹I)
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung Humanserumalbumin - Aggregat - Iod-131

ASK #21549

Molgewicht 66500
Vorzugsbezeichnung Macrosalb (^{99m}Tc)
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (^{99m}Tc)Technetium-markierte Humanserumalbumin-Makroaggregate
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	[(99m)Tc]Macrosalb; [(99m)Tc]Technetium Macrosalb; Technetium[(99m)Tc]-Macrosalb-Injektion; [(99m)Tc]Technetium-Macrosalb-Injektionslösung; makroaggregiertes Humanserumalbumin, mit Technetium [(99m)Tc] markiert
ASK #21552	
Formelstamm	(C16-H20-N2-O5)2 ⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	344.3381
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ N ₂ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Etifenin-Mononatrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L43)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carboxymethyl- <i>N</i> -[2-(2,6-diethylanilino)-2-oxoethyl]glycin-Mononatriumsalz
ASK #21559	
Chemical Abstract Service Nr.	3097-08-3
Formelstamm	2(C12-H25-O4-S) ⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	555.084
Bruttoformel	C ₂₄ H ₅₀ MgO ₈ S ₂
2. Bezeichnung	Dodecylhydrogensulfat-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Magnesiumbis(dodecylsulfat)
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #21564	
Formelstamm	C10-H14-N2 . [schwach saurer Kationenaustauscher o.w.A.] x:y m/m
2. Bezeichnung	Nicotin-Salz mit einem schwach sauren Kationenaustauscher o.w.A. [Salze mit Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure) siehe unter der genauen Bezeichnung Nicotin-Polacrilin, ASK-Nr. 27248-2]
3. Bezeichnung	Nicotinresinat ((mit Angaben zur Zusammensetzung des Salzes und des Harzes und ggf. zum Glycerol-Gehalt))
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.4.4,5.0,6.0+3+6,7.0(2002-2011)/1792
ASK #21565	
Chemical Abstract Service Nr.	1420-46-8
Formelstamm	(C14-H18-N3-O10)5 ⁻ 3H ⁺ 2Na ⁺
Molgewicht	437.3102
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N ₃ Na ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtrihydrogenpentetat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diy]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriumtrihydrogenpentetat; Pentetsäure-Dinatriumsalz
ASK #21568	
Chemical Abstract Service Nr.	60525-15-7
Formelstamm	C16-H17-Br-N2 . 2 Cl-H
Molgewicht	390.1455
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ BrCl ₂ N ₂

Vorzugsbezeichnung Zimeldindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L23)
2. Bezeichnung (Z)-3-(4-Bromphenyl)-N,N-dimethyl-3-(pyridin-3-yl)prop-2-en-1-amin-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Zimelidinhydrochlorid; [(Z)-3-(4-Bromphenyl)-3-(3-pyridyl)allyl]dimethylazan-dihydrochlorid

ASK #21583

Chemical Abstract Service Nr. 71715-81-6
Formelstamm (C9-H9-N4-O3-S2)⁻ Na⁺
Molgewicht 308.3125
Bruttoformel C₉H₉N₄NaO₃S₂
Vorzugsbezeichnung Sulfametrol-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L14)

2. Bezeichnung 4-Amino-N-(4-methoxy-1,2,5-thiadiazol-3-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz

ASK #21600

Chemical Abstract Service Nr. 25601-36-9
Molgewicht 188.264
Bruttoformel C₁₀H₂₀O₃
2. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl)(2-ethylhexanoat)

ASK #21601

Chemical Abstract Service Nr. 65277-42-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 72093-26-6
Molgewicht 531.4309
Bruttoformel C₂₆H₂₈Cl₂N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Ketoconazol
International Nonproprietary Name INN.L22:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1 EAB3.0-4,4.0+4,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/0921; Pharmavista; ROMP2014; GESTIS; Hager2013; RTECS; MAR2014
2. Bezeichnung *rac*-1-[4-[4-(((2*R*,4*S*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-((1*H*-imidazol-1-yl)methyl)-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]piperazin-1-yl]ethanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (+/-)-1-(4-{4-[cis-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1-imidazolylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl}-1-piperazinyl)ethanon;
(+/-)-1-Acetyl-4-{4-[2alpha-(2,4-dichlorphenyl)-2beta-(1-imidazolylmethyl)-1,3-dioxolan-4beta-ylmethoxy]phenyl}piperazin;
1-(4-{4-[(*RS*,*SR*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl}piperazin-1-yl)ethanon;
1-Acetyl-4-[4-[[[(2*RS*,4*SR*)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(1*H*-imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy]phenyl]piperazin;
1-[4-[4-[[[(2*SR*,4*RS*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy]phenyl]piperazin-1-yl]ethanon;
(+/-)-1-Acetyl-4-[4-[[[cis-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(1-imidazolylmethyl)-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy]phenyl]piperazin;
1-[4-(4-[[[(2*SR*,4*RS*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy]phenyl]piperazin-1-yl]ethanon; (+/-)-(2*RS*,4*SR*)-Ketoconazol

ASK #21603

Chemical Abstract Service Nr. 71116-82-0

Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₆ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	396.4977
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Tiaprost
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(<i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(<i>E</i>)-3-hydroxy-4-(thiophen-3-yloxy)but-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+/-)-(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -8 <i>RS</i> ,9 <i>SR</i> ,11 <i>RS</i> ,12 <i>RS</i>)-9,11,15-Trihydroxy-16-(3-thienyloxy)-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-säure; <i>rac</i> -(15 <i>RS</i>)-16-(3-Thienyloxy)-17,18,19,20-tetranorprostaglandin F

ASK #21604

Chemical Abstract Service Nr.	6146-88-9
Formelstamm	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ S . Cl-H . H ₂ O
Molgewicht	364.9326
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pecazinhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L8)
Zitat Bezeichnung 1	DAC79
2. Bezeichnung	10-(1-Methyl-3-piperidylmethyl)-10 <i>H</i> -phenothiazin-hydrochlorid 1 H ₂ O

ASK #21605

Chemical Abstract Service Nr.	75821-71-5
Formelstamm	2(C ₁₇ H ₁₂ Cl-N ₂ O ₂) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	663.5628
Bruttoformel	C ₃₄ H ₂₄ CaCl ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lonazolac-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[3-(4-Chlorphenyl)-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl]essigsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #21606

Chemical Abstract Service Nr.	36363-44-7
Formelstamm	C ₃ H ₇ Br-(203)Hg-O
Bruttoformel	C ₃ H ₇ BrHgO
2. Bezeichnung	Bromo(2-hydroxypropyl) ^{(203)Hg} quecksilber
3. Bezeichnung	1-(Bromo ^{(203)Hg} mercurio)propan-2-ol

ASK #21607

Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₄ -(203)Hg-N-O ₆) ⁻ Na ⁺
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ HgNNaO ₆

Vorzugsbezeichnung	Mercuderamid (²⁰³ Hg)-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(2-[[2-Hydroxy-3-(hydroxo(²⁰³ Hg)mercurio)propyl]carbamoyle]phenoxy)essigsäure-Natriumsalz
ASK #21608	
Chemical Abstract Service Nr.	9011-97-6
Molgewicht	10990.0538
Bruttoformel	C ₄₆₀ H ₇₃₄ N ₁₅₀ O ₁₅₂ S ₆
2. Bezeichnung	QPVPADPAG SGLQRAEEAP RRQLRVSQRT DGESRAHLGA LLARYIQQAR KAPSGRMSIV KNLQNLDP SH RISDRDY(SO ₃ H)MGW MDFGRRSAEE Y(SO ₃ H)EY(SO ₃ H)PS
3. Bezeichnung	Cholecystokinin
Zitat Bezeichnung 3	USMI13
ASK #21609	
Chemical Abstract Service Nr.	19774-82-4
Formelstamm	C25-H29-I2-N-O3 . CI-H
Molgewicht	681.7725
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ ClI ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Amiodaronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.501; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0803; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/803; MAR27; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0803
2. Bezeichnung	(2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)[4-(2-diethylaminoethoxy)-3,5-diiodphenyl]methanon-hydrochlorid
ASK #21610	
Chemical Abstract Service Nr.	31036-80-3
Molgewicht	259.1318
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lofexidin
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-Dichlorphenoxy)ethyl]-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #21611	
Chemical Abstract Service Nr.	21498-08-8
Formelstamm	C11-H12-Cl2-N2-O . CI-H
Molgewicht	295.5927
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ Cl ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Lofexidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI10; GII
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-2-[1-(2,6-Dichlorphenoxy)ethyl]-4,5-dihydroimidazol-hydrochlorid
ASK #21612	

Chemical Abstract Service Nr. 55837-27-9
Formelstamm (C₁₇-H₁₇-N₂-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 362.4002
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Piretanid
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1556; Ph.Eur.2005,5.0/1556; Ph.Eur.2008,6.0/1556; GII
2. Bezeichnung 4-Phenoxy-3-(pyrrolidin-1-yl)-5-sulfamoylbenzoesäure
 ASK #21613
Chemical Abstract Service Nr. 63238-43-7
Formelstamm C₁₅₁-H₂₂₆-N₄₀-O₄₅-S₃ . x Cl-H
Vorzugsbezeichnung Calcitonin-vom-Menschen-hydrochlorid (1:x) ((mit Angaben zum Chlorwasserstoff-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L14)
2. Bezeichnung Cys(1S 7S)-Gly-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7S 1S)-Met-Leu-Gly-Thr-Tyr-Thr-Glu-Asp-Phe-Asn-Lys-Phe-His-Thr-Phe-Pro-Gln-Thr-Ala-Ile-Gly-Val-Gly-Ala-Pro-NH₂ x HCl
 ASK #21614
Chemical Abstract Service Nr. 84-65-1
Molgewicht 208.2121
Bruttoformel C₁₄H₈O₂
2. Bezeichnung Anthracen-9,10-dion
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Anthrachinon
 ASK #21615
Chemical Abstract Service Nr. 3736-81-0
Molgewicht 328.1474
Bruttoformel C₁₄H₁₁Cl₂NO₄
Vorzugsbezeichnung Diloxanid(furan-2-carboxylat)
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung [4-(2,2-Dichlor-N-methylacetamido)phenyl](furan-2-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diloxanid(2-furoat)
 ASK #21616
Chemical Abstract Service Nr. 136-96-9
Formelstamm C₁₅-H₂₃-N₃-O-S . 2 Cl-H
Molgewicht 366.3495
Bruttoformel C₁₅H₂₅Cl₂N₃OS
Vorzugsbezeichnung Dimazoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L4)

2. Bezeichnung 6-(2-Diethylaminoethoxy)-*N,N*-dimethyl-1,3-benzothiazol-2-amin-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [6-(2-Diethylaminoethoxy)-1,3-benzothiazol-2-yl]dimethylazan-dihydrochlorid

ASK #21617

2. Bezeichnung (*Z*)-Octadec-9-ensäureamidpoly(oxyethylen)-x

3. Bezeichnung Ölsäureamidpoly(oxyethylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #21618

Chemical Abstract Service Nr. 64952-97-2

Formelstamm (C₂₀H₁₈N₆O₉S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 520.4726

Bruttoformel C₂₀H₂₀N₆O₉S

Vorzugsbezeichnung Latamoxef

International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[2-Carboxy-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-7-methoxy-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-oxa-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #21619

Chemical Abstract Service Nr. 40034-42-2

Formelstamm (C₁₇H₁₃N₂O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 294.3047

Bruttoformel C₁₇H₁₄N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Rosoxacin

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII

2. Bezeichnung 1-Ethyl-4-oxo-7-(pyridin-4-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #21620

Chemical Abstract Service Nr. 50838-36-3

Molgewicht 323.4518

Bruttoformel C₂₀H₂₁NOS

Vorzugsbezeichnung Tolciclat

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *O*-(1,2,3,4-Tetrahydro-1,4-methanonaphthalin-6-yl)[(methyl)(3-methylphenyl)carbamothioat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *O*-(1,2,3,4-Tetrahydro-1,4-methano-6-naphthyl)[(methyl)(*m*-tolyl)thiocarbamat]

ASK #21625

Chemical Abstract Service Nr. 15826-37-6

Formelstamm (C₂₃H₁₄O₁₁)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 512.3302

Bruttoformel C₂₃H₁₄Na₂O₁₁
2. Bezeichnung 5,5'-[(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(oxy)]bis(4-oxo-4*H*-chromen-2-carbonsäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Natriumcromoglicat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cromoglicinsäure-Dinatriumsalz; Dinatriumcromoglicat; Natriumcromoglicat

ASK #21626

Chemical Abstract Service Nr. 7048-04-6
Formelstamm C3-H7-N-O2-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht 175.6344
Bruttoformel C₃H₈ClNO₂S
Vorzugsbezeichnung Cysteinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/0895; Ph.Eur.2005,5.0/0895; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/895
2. Bezeichnung (2*R*)-2-Amino-3-sulfanylpropansäure-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #21628

Chemical Abstract Service Nr. 65710-07-8
Formelstamm C21-H41-N5-O11 . x H2-O4-S
Molgewicht 637.6576
Bruttoformel C₂₁H₄₃N₅O₁₅S
Vorzugsbezeichnung Apramycinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 GII(2); CAS
2. Bezeichnung 4-Amino-4-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 8)-(8*R*)-2-amino-2,3,7-tridesoxy-7-(methylamino)-D-*glycero*- -D-*allo*-octodialdo-1,5:8,4-dipyranosyl-(1 4)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:x)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-O-[3alpha-Amino-6alpha-[(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)oxy]]-2,3,4,4abeta,6,7,8,8alpha-octahydro-8beta-hydroxy-7beta-(methylamino)pyrano[3,2-b]pyran-2alpha-yl]-2-desoxy-D-streptamin (1:x); 4-O-[(2*S*)-3alpha-Amino-6alpha-(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyloxy)-8beta-hydroxy-7beta-methylamino-2,3,4,4abeta,6,7,8,8alpha-octahydro-pyrano[3,2-b]pyran-2alpha-yl]-2-desoxy-D-streptamin (1:x); 4-O-[(2*S*,3*R*,4*aS*,6*R*,7*S*,8*R*,8*aR*)-3-Amino-6-(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyloxy)-8-hydroxy-7-methylamino-2,3,4,4a,6,7,8,8a-octahydro-pyrano[3,2-b]pyran-2-yl]-2-desoxy-D-streptamin

ASK #21630

Chemical Abstract Service Nr. 475-31-0
Formelstamm (C26-H42-N-O6)⁻ H⁺
Molgewicht 465.6227
Bruttoformel C₂₆H₄₃NO₆
2. Bezeichnung *N*-(3 ,7 ,12 -Trihydroxy-24-oxo-5 -cholan-24-yl)glycin
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Glycocholsäure

Zitat Bezeichnung 3 GII; USMI9.4330

ASK #21631

2. Bezeichnung Kollagenhydrochlorid ((mit Angaben zur Herkunft))

ASK #21632

Formelstamm (C₁₈-H₃₂-O₆-S₂)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 454.5526

Bruttoformel C₁₈H₃₂Na₂O₆S₂

2. Bezeichnung 9,10-Epithio-12-(sulfooxy)octadecansäure-Dinatriumsalz

ASK #21635

Chemical Abstract Service Nr. 53-39-4

Molgewicht 306.4397

Bruttoformel C₁₉H₃₀O₃

Vorzugsbezeichnung Oxandrolon

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-17-methyl-2-oxa-5 -androstan-3-on

ASK #21636

Chemical Abstract Service Nr. 35457-80-8

Molgewicht 813.9684

Bruttoformel C₄₁H₆₇NO₁₅

Vorzugsbezeichnung Midecamycin

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27

2. Bezeichnung {6-[3,6-Didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-propionyl- -*L*-ribo-hexopyranosyl)-3-dimethylamino- -*D*-glucopyranosyloxy]-7-formylmethyl-10-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxooxacyclohexa

ASK #21637

Chemical Abstract Service Nr. 13647-35-3

Molgewicht 329.4333

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₃

Vorzugsbezeichnung Trilostan

International Nonproprietary Name INNv.L35

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; GII; MAR29

2. Bezeichnung 4 ,5-Epoxy-3,17 -dihydroxy-5 -androst-2-en-2-carbonitril

ASK #21638

Formelstamm C₂₉-H₃₆-O₈ . C₈-H₁₂-N₂-O₂

2. Bezeichnung (Hexan-1,6-diyl)diisocyanat - (Propan-2,2-diyl)bis[2/3-hydroxy-3/2-(4-phenoxy)propyl(2-methylprop-2-enoat)] - Addukt (1:1)

3. Bezeichnung Hexamethylendiisocyanat - Isopropylidenbis[2/3-hydroxy-3/2-(4-phenoxy)propylmethacrylat] - Addukt (1:1)

Zitat Bezeichnung 3 Gll

ASK #21639

2. Bezeichnung Barium-aluminiumborsilicat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Barium-alumoborosilicat

ASK #21640

Chemical Abstract Service Nr. 3524-62-7

Molgewicht 226.2705

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₂

2. Bezeichnung 2-Methoxy-1,2-diphenylethanon

Zitat Bezeichnung 2 Gll

ASK #21641

Formelstamm (C₂₀-H₃₄-O₄)_n

2. Bezeichnung Poly(dodecan-1,2-diylidimethacrylat)

Zitat Bezeichnung 2 Gll

ASK #21642

Chemical Abstract Service Nr. 67362-76-9

Molgewicht 265.348

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₃

2. Bezeichnung (2-Butoxyethyl)(4-dimethylaminobenzoat)

Zitat Bezeichnung 2 Gll

ASK #21643

Chemical Abstract Service Nr. 72901-26-9

Formelstamm (C₁₅-H₁₈-N₂-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 308.3297

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂O₅

2. Bezeichnung *N*-(Carboxymethyl)-*N*-[2-oxo-2-(2,4,5-trimethylanilino)ethyl]glycin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {[2-Oxo-2-(2,4,5-trimethylanilino)ethyl]azandiyl}diessigsäure; [(2,4,5-Trimethylphenylcarbamoylmethyl)imino]diessigsäure

ASK #21644

Formelstamm (C₁₅-H₁₈-N₂-O₅)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 330.3115

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₂NaO₅

2. Bezeichnung *N*-Carboxymethyl-*N*-[2-oxo-2-(2,4,5-trimethylanilino)ethyl]glycin-Mononatriumsalz

ASK #21645

Chemical Abstract Service Nr. 35554-44-0

Molgewicht 297.1798

Bruttoformel C₁₄H₁₄Cl₂N₂O

Vorzugsbezeichnung Enilconazol
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *rac*-1-[(2*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethyl]-1*H*-imidazol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-[2-Allyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol; Enilconazol für Tiere; Enilconazol für Tiere (Ph.Eur.)

ASK #21646

Chemical Abstract Service Nr. 15443-06-8
Formelstamm 2(C₁₁H₁₁O₂)⁻ Cu₂⁺
Molgewicht 413.9537
Bruttoformel C₂₂H₂₂CuO₄
2. Bezeichnung Kupfer()-procetonat
3. Bezeichnung Bis(1-phenylpentan-1,3-dionato)kupfer()

ASK #21649

Chemical Abstract Service Nr. 6700-34-1
Formelstamm C₁₈H₂₅N-O . Br-H . H₂O
Molgewicht 370.3244
Bruttoformel C₁₈H₂₆BrNO
2. Bezeichnung (9*S*,13*S*,14*S*)-3-Methoxy-17-methylmorphinan-hydrobromid 1 H₂O
3. Bezeichnung Dextromethorphanhydrobromid (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Dextromethorphanhydrobromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dextromethorphanhydrobromid ' ; Dextromethorphanhydrobromid 1 HO

ASK #21675

Chemical Abstract Service Nr. 10457-90-6
Molgewicht 420.3152
Bruttoformel C₂₁H₂₃BrFNO₂
Vorzugsbezeichnung Bromperidol
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1178; Ph.Eur.2008,6.0/1178; USAN; PHARMEUROPA7.4; GII; BP2001-2010; MAR27; Ph.Eur.2002,4.00/1178
2. Bezeichnung 4-[4-(4-Bromphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #21676

Formelstamm C₂₁H₂₃-Br-F-N-O₂ . C₃-H₆-O₃
Molgewicht 510.3932
Bruttoformel C₂₄H₂₉BrFNO₅
Vorzugsbezeichnung Bromperidollactat
International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Bromphenyl)-4-hydroxypiperidino]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on-lactat (1:1)
ASK #21677

Chemical Abstract Service Nr. 25231-21-4

Bruttoformel C₆₃H₁₂₈O₁₆

2. Bezeichnung -Hydro- -(octadecyloxy)poly(oxypropylen)-15

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Polypropylenglycol-15-monooctadecylether; Poly(oxypropylen)-15-monooctadecylether; Polypropylenglycol-15-stearylether; alpha-Octadecyl-omega-hydroxypoly(oxypropylen)-15

ASK #21678

2. Bezeichnung Calcium-3-alkyl(C₉-C₁₃)benzolsulfonat

3. Bezeichnung 3-Alkyl(C₉-C₁₃)benzolsulfonsäure-Calciumsalz

ASK #21679

Bruttoformel C₁₈H₃₀

2. Bezeichnung Alkyl(C₁₁-C₁₃)benzol

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #21680

Chemical Abstract Service Nr. 56775-88-3

Molgewicht 317.2236

Bruttoformel C₁₆H₁₇BrN₂

Vorzugsbezeichnung Zimeldin

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung (2Z)-3-(4-Bromphenyl)-N,N-dimethyl-3-(pyridin-3-yl)prop-2-en-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(Z)-3-(4-Bromphenyl)-3-(3-pyridyl)allyl]dimethylazan; Zimelidin

ASK #21681

Chemical Abstract Service Nr. 61129-30-4

Formelstamm C16-H17-Br-N2 . 2 Cl-H . H2-O

Molgewicht 408.1607

Bruttoformel C₁₆H₁₉BrCl₂N₂

Vorzugsbezeichnung Zimeldindihydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L23)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (Z)-3-(4-Bromphenyl)-N,N-dimethyl-3-(pyridin-3-yl)prop-2-en-1-amin-dihydrochlorid 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(Z)-3-(4-Bromphenyl)-3-(3-pyridyl)allyl]dimethylazan-dihydrochlorid 1 HO; Zimelidindihydrochlorid 1 HO

ASK #21682

Andere Chemical Abstract Service Nr. 51410-30-1

Formelstamm (C16-H7-N2-O5)⁻ Na⁺ . H2-O

Molgewicht	348.2422
Bruttoformel	C ₁₆ H ₇ N ₂ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Pirenoxin-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-Hydroxy-5-oxo-5 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>a</i>]phenoxazin-3-carbonsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #21683	
Chemical Abstract Service Nr.	41708-72-9
Molgewicht	192.2575
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Tocainid
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	2-Amino- <i>N</i> -(2,6-dimethylphenyl)propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Amino-2',6'-dimethylpropananilid
ASK #21684	
Chemical Abstract Service Nr.	35891-93-1
Formelstamm	C11-H16-N2-O . Cl-H
Molgewicht	228.7185
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Tocainidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-Amino-2',6'-dimethylpropananilid-hydrochlorid
ASK #21685	
Chemical Abstract Service Nr.	39878-70-1
Formelstamm	C24-H23-N3-O6-S . Cl-H
Molgewicht	517.9819
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ ClN ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Talampicillinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl){(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}-hydrochlorid
ASK #21686	
Chemical Abstract Service Nr.	71953-01-0
Formelstamm	C24-H23-N3-O6-S . C10-H8-O3-S
Molgewicht	689.7546

Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₁ N ₃ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Talampicillinapsilat
International Nonproprietary Name	INN.L14,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl){(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat}-naphthalin-2-sulfonat (1:1)
ASK #21689	
Chemical Abstract Service Nr.	21738-42-1
Molgewicht	279.3348
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxamniquin
International Nonproprietary Name	INN.L13
2. Bezeichnung	(7-Nitro-2-[(propan-2-yl)amino]methyl)-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-6-yl)methanol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Isopropylamino)methyl-7-nitro-1,2,3,4-tetrahydro-6-chinoly]methanol; 1,2,3,4-Tetrahydro-2-isopropylaminomethyl-7-nitro-6-chinolinmethanol
ASK #21691	
Chemical Abstract Service Nr.	6192-97-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	42870-71-3; 50453-50-4; 53690-40-7
Molgewicht	155.2804
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Levopropylhexedrin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-1-Cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>S</i>)-1-Cyclohexylpropan-2-yl](methyl)azan
ASK #21692	
Chemical Abstract Service Nr.	9000-94-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9041-91-2
Molgewicht	49000
Vorzugsbezeichnung	Antithrombin
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; EUTCT; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; CAS; FDA-SRS; GlnAS; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
2. Bezeichnung	Plasmaprotein-Fraktion mit Antithrombin vom Menschen
ASK #21693	
Chemical Abstract Service Nr.	8001-31-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8038-07-1; 8038-08-2; 84961-48-8
2. Bezeichnung	Cocos-nucifera-Nussöl (fraktioniert)

3. Bezeichnung Raffiniertes Kokosfett
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1410; Ph.Eur.2005,5.0/1410; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.6/1410
ASK #21696
Chemical Abstract Service Nr. 12646-13-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12704-82-4; 65099-19-6
Molgewicht 126.006
Bruttoformel AlLiO_4Si
2. Bezeichnung Kieselsäure-Aluminium-Lithium-Salz
3. Bezeichnung Lithiumaluminiumsilicat

ASK #21698
Formelstamm $4(\text{C6-H11-O7})^- 6(\text{C3-H5-O3})^- 5\text{Ca}^{2+} \cdot x \text{H}_2\text{O}$
Bruttoformel $\text{C}_{42}\text{H}_{74}\text{Ca}_5\text{O}_{46}$
2. Bezeichnung Calciumdi-D-gluconat-Calciumbis[*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat] (2:3) x H₂O
3. Bezeichnung Calcium-D-gluconat-Calciumlactat (2:3) x H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Calciumlactogluconat (3:2) x HO; Calciumgluconolactat (2:3) x HO

ASK #21701
Chemical Abstract Service Nr. 7783-83-7
Molgewicht 482.192
Bruttoformel $\text{FeH}_4\text{NO}_8\text{S}_2$
2. Bezeichnung Ammoniumeisen()-sulfat 12 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R
3. Bezeichnung Ammoniumeisen()-bis(sulfat) 12 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.540; Ph.Eur.Bd.IR

ASK #21702
Chemical Abstract Service Nr. 6009-70-7
Formelstamm $(\text{C2-O4})^{2-} 2(\text{H4-N})^+ \cdot \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 142.1112
Bruttoformel $\text{C}_2\text{H}_8\text{N}_2\text{O}_4$
2. Bezeichnung Ammoniumoxalat 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI9.567

ASK #21703
Chemical Abstract Service Nr. 7727-54-0
Molgewicht 228.2021
Bruttoformel $\text{H}_8\text{N}_2\text{O}_8\text{S}_2$
2. Bezeichnung Ammoniumperoxydisulfat

ASK #21704
Chemical Abstract Service Nr. 62-53-3

Molgewicht 93.1265
Bruttoformel C₆H₇N
2. Bezeichnung Anilin
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; ARC240; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.692
ASK #21705
Chemical Abstract Service Nr. 10022-31-8
Molgewicht 261.3368
Bruttoformel BaN₂O₆
2. Bezeichnung Bariumnitrat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.6R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.988
ASK #21706
Chemical Abstract Service Nr. 7726-95-6
Molgewicht 159.808
Bruttoformel Br₂
2. Bezeichnung Brom
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; MAR27; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; HAB34; USMI9.1392
ASK #21707
Chemical Abstract Service Nr. 76-60-8
Molgewicht 698.0139
Bruttoformel C₂₁H₁₄Br₄O₅S
2. Bezeichnung 3,3-Bis(3,5-dibrom-4-hydroxy-2-methylphenyl)-3*H*-2,1⁶-benzoxathiol-1,1-dion
3. Bezeichnung Bromcresolgrün
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1997R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #21708
Chemical Abstract Service Nr. 90-11-9
Molgewicht 207.0666
Bruttoformel C₁₀H₇Br
2. Bezeichnung 1-Bromnaphthalin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.Bd.IR; USMI9.1426
ASK #21709
Chemical Abstract Service Nr. 115-39-9
Molgewicht 669.9607
Bruttoformel C₁₉H₁₀Br₄O₅S
2. Bezeichnung 3,3-Bis(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)-3*H*-2,1⁶-benzoxathiol-1,1-dion
3. Bezeichnung Bromphenolblau
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9
ASK #21712
Chemical Abstract Service Nr. 76-59-5

Molgewicht 624.3812
Bruttoformel C₂₇H₂₈Br₂O₅S
2. Bezeichnung 3,3-Bis[3-brom-4-hydroxy-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl]-3*H*-2,1⁶-benzoxathiol-1,1-dion
3. Bezeichnung Bromthymolblau
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.6R,5.7R; USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #21713

Chemical Abstract Service Nr. 7790-84-3
Formelstamm (Cd²⁺ (O₄-S)²⁻)₃ · 8 H₂O
Molgewicht 769.543
Bruttoformel Cd₃O₁₂S₃
2. Bezeichnung Cadmiumsulfat 2.67 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.1616
3. Bezeichnung Cadmiumsulfat-Hydrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cadmiumsulfat-Hydrat für homöopathische Zubereitungen

ASK #21717

Chemical Abstract Service Nr. 719-59-5
Molgewicht 231.6776
Bruttoformel C₁₃H₁₀ClNO
2. Bezeichnung (2-Amino-5-chlorphenyl)(phenyl)methanon

ASK #21718

Chemical Abstract Service Nr. 116-63-2
Formelstamm (C₁₀-H₈-N-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 239.2478
Bruttoformel C₁₀H₉NO₄S
2. Bezeichnung 4-Amino-3-hydroxynaphthalin-1-sulfonsäure

ASK #21719

Chemical Abstract Service Nr. 455303-00-1
Formelstamm (C₁₉-H₁₃-N-O₈)²⁻ 2H⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 421.3549
Bruttoformel C₁₉H₁₅NO₈
2. Bezeichnung *N*-(Carboxymethyl)-*N*-[(3,4-dihydroxy-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-yl)methyl]glycin 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-(3,4-Dihydroxyanthrachinon-2-ylmethyl)iminodiessigsäure 2 HO

ASK #21720

Chemical Abstract Service Nr. 5108-96-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 149765-68-4; 31097-06-0; 33497-70-0; 50732-69-9; 74776-29-7

Formelstamm (C5-H8-N-S2)⁻ (H4-N)⁺
Molgewicht 164.2922
Bruttoformel C₅H₁₂N₂S₂
2. Bezeichnung Pyrrolidin-1-carbodithiosäure-Ammoniumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ammoniumpyrrolidincarbodithioat

ASK #21721

Chemical Abstract Service Nr. 13573-17-6
Molgewicht 354.4405
Bruttoformel C₄H₁₀CrN₇S₄
2. Bezeichnung Ammonium-(OC-6-11)-diammintetrakis(thiocyanato- M)chromat(1-) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Reineckesalz 1 HO

ASK #21722

Chemical Abstract Service Nr. 87-72-9
Molgewicht 150.1299
Bruttoformel C₅H₁₀O₅
2. Bezeichnung -L-Arabinopyranose
3. Bezeichnung L-Arabinose
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.789
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Arabinose

ASK #21723

Chemical Abstract Service Nr. 119-53-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 579-44-2
Molgewicht 212.2439
Bruttoformel C₁₄H₁₂O₂
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-1,2-diphenylethanon
3. Bezeichnung Benzoin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9; DAB1998R; CAS; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #21724

Chemical Abstract Service Nr. 75-65-0
Molgewicht 74.1216
Bruttoformel C₄H₁₀O
2. Bezeichnung 2-Methylpropan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2014
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym tert-Butylalkohol; Trimethylcarbinol; 2-Methyl-2-propanol; tert-Butanol
ASK #21725

Chemical Abstract Service Nr. 109-73-9

Molgewicht 73.1368

Bruttoformel C₄H₁₁N

2. Bezeichnung Butan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Butylazan; Butylamin

ASK #21726

Chemical Abstract Service Nr. 331-39-5

Formelstamm (C₉H₇O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 180.1574

Bruttoformel C₉H₈O₄

2. Bezeichnung (2E)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)prop-2-ensäure

3. Bezeichnung Kaffeesäure

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1622; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (E)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)acrylsäure

ASK #21727

Formelstamm (C₂₁H₁₂N₂O₇S)₂⁻ 2H⁺ · 3 H₂O

Molgewicht 492.4559

Bruttoformel C₂₁H₁₄N₂O₇S

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-(2-hydroxy-4-sulfonaphthalin-1-yl diazenyl)naphthalin-2-carbonsäure 3 H₂O

3. Bezeichnung Calconcarbonsäure 3 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 3-Hydroxy-4-(2-hydroxy-4-sulfo-1-naphthylazo)-2-naphthoesäure 3 HO; 3-Hydroxy-4-(2-hydroxy-4-sulfo-1-naphthyl diazenyl)-2-naphthoesäure 3 HO

ASK #21728

Chemical Abstract Service Nr. 539-03-7

Molgewicht 169.6082

Bruttoformel C₈H₈ClNO

2. Bezeichnung N-(4-Chlorphenyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Chloracetanilid; 4'-Chloracetanilid

ASK #21729

Chemical Abstract Service Nr. 7790-94-5

Molgewicht 116.5241

Bruttoformel ClHO₃S
2. Bezeichnung Chlorsulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.2152; DAB1998R; Ph.Eur.Bd.IIIR

ASK #21730

Chemical Abstract Service Nr. 5808-22-0
Formelstamm (C10-H6-O8-S2)²⁻ 2Na⁺ . 2 H2-O
Molgewicht 400.2899
Bruttoformel C₁₀H₆Na₂O₈S₂
2. Bezeichnung 4,5-Dihydroxynaphthalin-2,7-disulfonsäure-Dinatriumsalz 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natriumchromotropat 2 HO; Chromotropsäure-Dinatriumsalz 2 HO

ASK #21731

Chemical Abstract Service Nr. 548-80-1
Formelstamm (C16-H9-N3-O10-S2)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 513.3663
Bruttoformel C₁₆H₉N₃Na₂O₁₀S₂
2. Bezeichnung 4,5-Dihydroxy-3-(4-nitrophenyldiazanyl)naphthalin-2,7-disulfonsäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Chromotrop 2B

ASK #21732

Chemical Abstract Service Nr. 573-58-0
Formelstamm (C32-H22-N6-O6-S2)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 696.6632
Bruttoformel C₃₂H₂₂N₆Na₂O₆S₂
2. Bezeichnung 3,3'-[[1,1'-Biphenyl]-4,4'-diylbis(diazendiyl)]bis(4-aminonaphthalin-1-sulfonsäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Kongorot
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2467; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3,3'-(4,4'-Biphenyldiylbisazo)bis(4-amino-1-naphthalinsulfonsäure)-Dinatriumsalz

ASK #21733

Chemical Abstract Service Nr. 119-90-4
Molgewicht 244.289
Bruttoformel C₁₄H₁₆N₂O₂
2. Bezeichnung 3,3'-Dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,3'-Dimethoxybenzidin; 3,3'-Dimethoxybiphenyl-4,4'-diylbis(azan)

ASK #21734

Chemical Abstract Service Nr. 95-50-1
Molgewicht 147.002
Bruttoformel C₆H₄Cl₂
2. Bezeichnung 1,2-Dichlorbenzol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym o-Dichlorbenzol

ASK #21735

Chemical Abstract Service Nr. 76-54-0
Formelstamm (C₂₀-H₈-Cl₂-O₅)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 401.1964
Bruttoformel C₂₀H₁₀Cl₂O₅
2. Bezeichnung 2-(2,7-Dichlor-6-hydroxy-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dichlorfluorescein

ASK #21736

Chemical Abstract Service Nr. 101-38-2
Molgewicht 210.4452
Bruttoformel C₆H₂Cl₃NO
2. Bezeichnung 2,6-Dichlor-4-(chlorimino)cyclohexa-2,5-dien-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N,2,6-Trichlor-1,4-benzochinon-4-imin; Dichlorchinonchlorimid

ASK #21737

Chemical Abstract Service Nr. 3320-90-9
Molgewicht 160.2108
Bruttoformel C₈H₁₆O₃
2. Bezeichnung 2,5-Diethoxyoxolan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,5-Diethoxytetrahydrofuran

ASK #21738

Chemical Abstract Service Nr. 6283-63-2
Formelstamm C₁₀-H₁₆-N₂ . H₂-O₄-S
Molgewicht 262.3259
Bruttoformel C₁₀H₁₈N₂O₄S
2. Bezeichnung *N,N*-Diethylbenzol-1,4-diamin-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (4-Aminophenyl)diethylazan-sulfat (1:1); Diethylphenylendiaminsulfat

ASK #21739

Chemical Abstract Service Nr. 132-86-5
Molgewicht 160.1693
Bruttoformel C₁₀H₈O₂
2. Bezeichnung Naphthalin-1,3-diol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dihydroxynaphthalin; Naphthoresorcin

ASK #21740

Chemical Abstract Service Nr. 60-11-7
Molgewicht 225.289
Bruttoformel C₁₄H₁₅N₃
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-4-(phenyldiazenyl)anilin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N,N*-Dimethyl-4-phenylazoanilin; Dimethylgelb

ASK #21741

Chemical Abstract Service Nr. 121-69-7
Molgewicht 121.1796
Bruttoformel C₈H₁₁N
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethylanilin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dimethyl(phenyl)azan

ASK #21742

Chemical Abstract Service Nr. 87-62-7
Molgewicht 121.1796
Bruttoformel C₈H₁₁N
2. Bezeichnung 2,6-Dimethylanilin
Zitat Bezeichnung 2 EAB4.0-10.0(2002-2020)R; EAB.VU; DAB1998R

ASK #21743

Chemical Abstract Service Nr. 95-45-4
Molgewicht 116.1185
Bruttoformel C₄H₈N₂O₂
2. Bezeichnung Butan-2,3-diylidenbis(hydroxylamin)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Dimethylglyoxim
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Butan-2,3-diondioxim

ASK #21744

Chemical Abstract Service Nr. 518-67-2
Molgewicht 380.281
Bruttoformel $C_{20}H_{18}BrN_3$
2. Bezeichnung 3,8-Diamino-5-methyl-6-phenylphenanthridin-5-iumbromid
3. Bezeichnung Dimidiumbromid
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.3257

ASK #21745

Chemical Abstract Service Nr. 99-65-0
Molgewicht 168.107
Bruttoformel $C_6H_4N_2O_4$
2. Bezeichnung 1,3-Dinitrobenzol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dinitrobenzol; m-Dinitrobenzol

ASK #21746

Chemical Abstract Service Nr. 99-34-3
Molgewicht 212.1165
Bruttoformel $C_7H_4N_2O_6$
2. Bezeichnung 3,5-Dinitrobenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.3272
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dinitrobenzoesäure

ASK #21747

Chemical Abstract Service Nr. 119-26-6
Molgewicht 198.1362
Bruttoformel $C_6H_6N_4O_4$
2. Bezeichnung (2,4-Dinitrophenyl)hydrazin
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.3280
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dinitrophenylhydrazin

ASK #21748

Chemical Abstract Service Nr. 123-91-1
Molgewicht 88.1051
Bruttoformel $C_4H_8O_2$
2. Bezeichnung 1,4-Dioxan
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Dioxan

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.3300; DAB1998R; EABDd.I; GII; EAB3.0-9.4(1097-2019)/R

ASK #21749

Chemical Abstract Service Nr. 531-91-9

Molgewicht 336.429

Bruttoformel $C_{24}H_{20}N_2$

2. Bezeichnung *N,N'*-([1,1'-Biphenyl]-4,4'-diyl)dianilin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Diphenylbenzidin; *N,N'*-Diphenylbenzidin; *N,N'*-Diphenyl[1,1'-biphenyl]-4,4'-diamin

ASK #21750

Chemical Abstract Service Nr. 140-22-7

Molgewicht 242.2765

Bruttoformel $C_{13}H_{14}N_4O$

2. Bezeichnung *N*,2-Diphenylhydazincarbohydrazid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

3. Bezeichnung Diphenylcarbазid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.3329

ASK #21751

Chemical Abstract Service Nr. 538-62-5

Molgewicht 240.2606

Bruttoformel $C_{13}H_{12}N_4O$

2. Bezeichnung *N*,2-Diphenyldiazencarbohydrazid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

3. Bezeichnung Diphenylcarbazon

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.3330; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #21752

Chemical Abstract Service Nr. 60-10-6

Molgewicht 256.3262

Bruttoformel $C_{13}H_{12}N_4S$

2. Bezeichnung *N*,2-Diphenyldiazencarbothiohydrazid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

3. Bezeichnung Dithizon

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #21753

Chemical Abstract Service Nr. 92-71-7

Molgewicht 221.2539

Bruttoformel $C_{15}H_{11}NO$

2. Bezeichnung 2,5-Diphenyl-1,3-oxazol

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diphenyloxazol
ASK #21754	
Chemical Abstract Service Nr.	518-82-1
Molgewicht	270.2369
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ O ₅
2. Bezeichnung	1,3,8-Trihydroxy-6-methylantracen-9,10-dion
3. Bezeichnung	Emodin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.3512; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI13
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	1,3,8-Trihydroxy-6-methylanthrachinon
ASK #21755	
Chemical Abstract Service Nr.	14768-11-7
Molgewicht	468.2904
Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₆ FeN ₆
2. Bezeichnung	Dicyanobis(1,10-phenanthrolin)eisen()
3. Bezeichnung	Ferrocypen
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #21756	
Chemical Abstract Service Nr.	1149-16-2
Molgewicht	240.2573
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2,2'-[Ethan-1,2-diylidenbis(azandiyl)]diphenol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Glyoxalbishydroxyanil; 2,2'-(Ethandiylidendiamino)diphenol
ASK #21757	
Chemical Abstract Service Nr.	10034-93-2
Formelstamm	H4-N2 . H2-O4-S
Molgewicht	130.1236
Bruttoformel	H ₆ N ₂ O ₄ S
2. Bezeichnung	Hydrazinsulfat
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI9.4657; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #21758	
Chemical Abstract Service Nr.	494-19-9
Molgewicht	195.2597
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N
2. Bezeichnung	10,11-Dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Iminobibenzyl
ASK #21760	
Chemical Abstract Service Nr.	12029-98-0
Molgewicht	333.8059
Bruttoformel	I ₂ O ₅
2. Bezeichnung	Diiodpentoxid
3. Bezeichnung	Iod()-oxid
ASK #21761	
Chemical Abstract Service Nr.	91-56-5
Molgewicht	147.1308
Bruttoformel	C ₈ H ₅ NO ₂
2. Bezeichnung	1 <i>H</i> -Indol-2,3-dion
3. Bezeichnung	Isatin
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; USMI13; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.4952; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #21762	
Chemical Abstract Service Nr.	3458-28-4
Molgewicht	180.1559
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	-D-Mannopyranose
3. Bezeichnung	D-Mannose
Zitat Bezeichnung 3	FDA-SRS; GlnAS; CAS; IUPAC2005; EUTCT
ASK #21763	
Chemical Abstract Service Nr.	587-98-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1071616-31-3; 53988-78-6; 68417-63-0; 84842-92-2
Formelstamm	(C18-H14-N3-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	375.3768
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ N ₃ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	3-[(4-Anilinophenyl)diazenyl]benzolsulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Metanilgelb
ASK #21764	
Chemical Abstract Service Nr.	7021-09-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1701-77-5
Formelstamm	(C9-H9-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	166.1739
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O ₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Methoxy-2-phenylessigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methoxyphenylessigsäure

ASK #21765

Chemical Abstract Service Nr. 110-42-9
Molgewicht 186.2912
Bruttoformel C₁₁H₂₂O₂
2. Bezeichnung Methyldecanoat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylcaprat

ASK #21766

Chemical Abstract Service Nr. 3073-87-8
Molgewicht 392.4492
Bruttoformel C₂₆H₂₀N₂O₂
2. Bezeichnung 2,2'-(1,4-Phenylen)bis(4-methyl-5-phenyl-1,3-oxazol)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylphenyloxazolylbenzol

ASK #21767

Chemical Abstract Service Nr. 1787-61-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 162163-68-0; 37371-16-7
Formelstamm (C₂₀H₁₂N₃O₇S)⁻ Na⁺
Molgewicht 461.38
Bruttoformel C₂₀H₁₂N₃NaO₇S
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-(1-hydroxynaphthalin-2-yl diazenyl)-7-nitronaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Eriochromschwarz T
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.3590; DAB1997R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #21768

Chemical Abstract Service Nr. 3688-92-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 132-33-2
Formelstamm (C₁₆H₁₁AsN₂O₁₀S₂)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 576.2971
Bruttoformel C₁₆H₁₁AsN₂Na₂O₁₀S₂
2. Bezeichnung 4-[(2-Arsonophenyl)diazanyl]-3-hydroxynaphthalin-2,7-disulfonsäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Naphtharson; Thorin

ASK #21769

Chemical Abstract Service Nr. 887-79-6

Formelstamm (C₁₀H₅N₂O₅)⁻ Na⁺

Molgewicht 256.1469

Bruttoformel C₁₀H₅N₂NaO₅

2. Bezeichnung 2,4-Dinitronaphthalin-1-ol-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Naphtholgelb

ASK #21770

Chemical Abstract Service Nr. 145-50-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 162535-05-9

Molgewicht 374.4306

Bruttoformel C₂₇H₁₈O₂

2. Bezeichnung 4-[(4-Hydroxynaphthalin-1-yl)(phenyl)methylen]naphthalin-1(4*H*)-on

3. Bezeichnung Naphtholbenzein

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #21771

Chemical Abstract Service Nr. 1465-25-4

Formelstamm C₁₂H₁₄N₂ · 2 Cl-H

Molgewicht 259.1748

Bruttoformel C₁₂H₁₆Cl₂N₂

2. Bezeichnung *N*-(Naphthalin-1-yl)ethan-1,2-diamin-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2-Aminoethyl)(1-naphthyl)azan-dihydrochlorid; Naphthylethylendiamindihydrochlorid

ASK #21772

Chemical Abstract Service Nr. 485-47-2

Molgewicht 178.1415

Bruttoformel C₉H₆O₄

2. Bezeichnung 2,2-Dihydroxyindan-1,3-dion

3. Bezeichnung Ninhydrin

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.6373; EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R

ASK #21773

Chemical Abstract Service Nr. 100-01-6

Molgewicht 138.124

Bruttoformel C₆H₆N₂O₂

2. Bezeichnung 4-Nitroanilin

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.6405

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Nitranilin
ASK #21774

Chemical Abstract Service Nr. 552-89-6

Molgewicht 151.1195

Bruttoformel C₇H₅NO₃

2. Bezeichnung 2-Nitrobenzaldehyd

ASK #21775

Chemical Abstract Service Nr. 122-04-3

Molgewicht 185.5646

Bruttoformel C₇H₄ClNO₃

2. Bezeichnung 4-Nitrobenzoylchlorid

ASK #21776

Chemical Abstract Service Nr. 100-14-1

Molgewicht 171.581

Bruttoformel C₇H₆ClNO₂

2. Bezeichnung 1-Chlormethyl-4-nitrobenzol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Nitrobenzylchlorid; Chlor(4-nitrophenyl)methan; Nitrobenzylchlorid

ASK #21777

Chemical Abstract Service Nr. 138-89-6

Molgewicht 150.1778

Bruttoformel C₈H₁₀N₂O

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-4-nitrosoanilin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Nitrosodimethylanilin; Dimethyl(4-nitrosophenyl)azan

ASK #21778

Formelstamm (C32-H28-N2-O12)4⁻ 4H⁺ . x H2-O

Bruttoformel C₃₂H₃₂N₂O₁₂

2. Bezeichnung *N,N*-{(3-Oxo-2-benzofuran-1,1(3*H*)-diyl)bis[(6-hydroxy-5-methyl-3,1-phenylen)methylen]}bis[*N*-(carboxymethyl)glycin] x H₂O

3. Bezeichnung Phthaleinpurpur x H₂O

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7R,7.0(1997-2011)R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym o-Cresolphthalexon x HO; [3,3'-Phthalidylidenbis(6-hydroxy-5-methylbenzyl)nitrido]tetraessigsäure x HO; Metallphthalein x HO; 3',3"-Bis[[bis(carboxymethyl)amino]methyl]-5',5"-dimethylphenolphthalein x HO

ASK #21781

Chemical Abstract Service Nr. 85-85-8

Molgewicht 249.2673

Bruttoformel C₁₅H₁₁N₃O

2. Bezeichnung 1-[(Pyridin-2-yl)diazenyl]naphthalin-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pyridylazonaphthol

ASK #21782

Chemical Abstract Service Nr. 6014-42-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 118456-56-7; 31512-03-5; 50857-83-5; 82443-61-6; 84107-91-5

Molgewicht 164.1565

Bruttoformel C₈H₁₂O₅

2. Bezeichnung 6-Desoxy- -L-mannopyranose

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung -L-Rhamnopyranose

Zitat Bezeichnung 3 PubChem; CAS; GlnAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Rhamnose; alpha-L-Rhamnose; alpha-L-Rha; L-(+)-Rhamnose; L-Rhamnose

ASK #21783

Chemical Abstract Service Nr. 13600-98-1

Molgewicht 403.9355

Bruttoformel CoN₆Na₃O₁₂

2. Bezeichnung Trinatrium-hexanitrocobaltat()

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumhexanitrocobaltat(III)

ASK #21784

Chemical Abstract Service Nr. 521-24-4

Formelstamm (C₁₀H₅O₅S)⁻ Na⁺

Molgewicht 260.1985

Bruttoformel C₁₀H₅NaO₅S

2. Bezeichnung 3,4-Dioxo-3,4-dihydronaphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumnaphthochinonsulfonat

ASK #21785

Chemical Abstract Service Nr. 7790-28-5

Molgewicht 213.8918

Bruttoformel INaO₄

2. Bezeichnung Natriummetaperiodat

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.8398

3. Bezeichnung Natriumperiodat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #21786

Chemical Abstract Service Nr.	17211-15-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2923-08-2
Formelstamm	(C6-H6-O24-P6)12 ⁻ 12Na ⁺
Molgewicht	923.8172
Bruttoformel	C ₆ H ₆ Na ₁₂ O ₂₄ P ₆
Vorzugsbezeichnung	Dodecanatriumfytat
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>myo</i> -Inositolhexakis(dihydrogenphosphat)-Dodecanatriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dodecanatrium-cyclohexan-1alpha,2alpha,3alpha,4beta,5alpha,6beta-hexaylhexakisphosphat; Fytinsäure-Dodecanatriumsalz; Pernatriumphytat; Phytat-Dodecanatrium; Phytat-Pernatrium; Phytinsäure-Dodecanatriumsalz; Dodecanatrium-(1R,2S,3s,4R,5S,6s)-1,2,3,4,5,6-cyclohexanhexaylhexakis(phosphat) [Korrektur: 3r --> 3s]; Dodecanatriumfytat; Dodecanatrium- <i>myo</i> -inositol-hexakisphosphat; Natriumphytat (12:1)

ASK #21787

Chemical Abstract Service Nr.	85-86-9
Molgewicht	352.3886
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₆ N ₄ O
2. Bezeichnung	1-[4-(Phenyldiazenyl)phenyldiazenyl]naphthalin-2-ol
3. Bezeichnung	Sudan
Zitat Bezeichnung 3	DAB2011R; USMI9.8683; Ph.Eur.Bd.IR; DAB1998R-2010R

ASK #21788

Chemical Abstract Service Nr.	79-34-5
Molgewicht	167.8493
Bruttoformel	C ₂ H ₂ Cl ₄
2. Bezeichnung	1,1,2,2-Tetrachlorethan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetrachlorethan

ASK #21789

Chemical Abstract Service Nr.	109-99-9
Molgewicht	72.1057
Bruttoformel	C ₄ H ₈ O
2. Bezeichnung	Oxolan
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetrahydrofuran

ASK #21790

Chemical Abstract Service Nr. 101-61-1
Molgewicht 254.37
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂
2. Bezeichnung 4,4'-Methylenbis(*N,N*-dimethylanilin)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetramethyldiaminodiphenylmethan; Methylenbisdimethylanilin

ASK #21791

Chemical Abstract Service Nr. 1871-22-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 101329-54-8; 106395-82-8; 1184-30-1; 146671-23-0; 3633-57-6; 412909-24-1; 42988-44-3; 562102-26-5; 679787-06-5
Formelstamm (C₄₀H₃₂N₈O₂)₂+ 2Cl⁻
Molgewicht 727.6405
Bruttoformel C₄₀H₃₂Cl₂N₈O₂
2. Bezeichnung 2,2'-{(3,3'-Dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis(3,5-diphenyltetrazol-2-iumchlorid)}
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,3'-(3,3'-Dimethoxy-4,4'-biphenyldiyl)bis(2,5-diphenyltetrazolium)dichlorid; Tetrazolblau

ASK #21792

Chemical Abstract Service Nr. 76-61-9
Molgewicht 466.5891
Bruttoformel C₂₇H₃₀O₅S
2. Bezeichnung 3,3-Bis[4-hydroxy-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl]-3*H*-2,1⁶-benzoxathiol-1,1-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Thymolblau

ASK #21793

Chemical Abstract Service Nr. 104-15-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 100901-72-2; 114213-96-6; 126033-27-0; 128739-80-0; 144647-92-7; 156627-46-2; 185568-48-3; 210357-81-6; 227313-49-7; 25231-46-3; 369371-25-5; 402-47-1; 51506-29-7; 613262-31-0; 633305-48-3
Formelstamm (C₇H₇O₃S)⁻ H⁺
Molgewicht 172.2016
Bruttoformel C₇H₈O₃S
2. Bezeichnung 4-Methylbenzolsulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2 IGS; UBA-WGK; ROMP2011
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Toluolsulfonsäure; Toluol-4-sulfonsäure; p-Toluolsulfonsäure

ASK #21794

Chemical Abstract Service Nr. 1784-03-8
Formelstamm C₁₄H₂₂N₄O₄S . Cl-H
Molgewicht 378.8748

Bruttoformel C₁₄H₂₃ClN₄O₄S
2. Bezeichnung Methyl[(2*S*)-5-carbamimidamido-2-(4-methylbenzolsulfonamido)pentanoat]-hydrochlorid
3. Bezeichnung Methyl[*N*^ε-(4-methylbenzolsulfonyl)-L-argininat]-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Methyl[(*S*)-5-guanidino-2-(tosylamino)pentanoat]-hydrochlorid; Tosylargininmethylesterhydrochlorid

ASK #21795

Chemical Abstract Service Nr. 329-30-6
Molgewicht 351.8477
Bruttoformel C₁₇H₁₈ClNO₃S
2. Bezeichnung *N*-(4-Chlor-3-oxo-1-phenylbutan-2-yl)-4-methylbenzolsulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tosylphenylalanylchlormethan

ASK #21796

Chemical Abstract Service Nr. 298-96-4
Formelstamm (C₁₉H₁₅N₄)⁺ Cl⁻
Molgewicht 334.8022
Bruttoformel C₁₉H₁₅ClN₄
2. Bezeichnung 2,3,5-Triphenyltetrazol-2-iumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Triphenyltetrazoliumchlorid

ASK #21798

Chemical Abstract Service Nr. 90-46-0
Molgewicht 198.2173
Bruttoformel C₁₃H₁₀O₂
2. Bezeichnung 9*H*-Xanthen-9-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Xanthidrol

ASK #21799

Chemical Abstract Service Nr. 108-24-7
Molgewicht 102.0886
Bruttoformel C₄H₆O₃
2. Bezeichnung Essigsäureanhydrid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Acetanhydrid

ASK #21801

Chemical Abstract Service Nr. 55242-55-2
Molgewicht 306.3602

Bruttoformel C₁₅H₂₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Propentofyllin
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 GII(2)
2. Bezeichnung 3-Methyl-1-(5-oxohexyl)-7-propyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #21803

Chemical Abstract Service Nr. 119-61-9
Molgewicht 182.2179
Bruttoformel C₁₃H₁₀O
2. Bezeichnung Diphenylmethanon
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Benzophenon
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #21804

Chemical Abstract Service Nr. 11091-62-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 123625-86-5; 92353-77-0
Molgewicht 5630.3704
Bruttoformel C₂₄₇H₃₇₂N₆₄O₇₅S₆
Vorzugsbezeichnung Insulin defalan (Schwein)
International Nonproprietary Name (INNv.L37)
2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
[B]Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Ala, A6,A11:A7,B6:A20,B18-Tris(disulfid)

ASK #21809

Chemical Abstract Service Nr. 53188-20-8
Formelstamm C14-H16-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 280.75
Bruttoformel C₁₄H₁₇ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Etomidathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GII
2. Bezeichnung Ethyl[(*R*)-1-(1-phenylethyl)imidazol-5-carboxylat]-hydrochlorid

ASK #21810

Chemical Abstract Service Nr. 19356-17-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 25631-40-7
Molgewicht 400.6371

Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Calcifediol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR27; GII
2. Bezeichnung	(3S,5Z,7E)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3,25-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5Z,7E)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3beta,25-diol; Calcidiol; 25-Hydroxycholecalciferol

ASK #21815

Chemical Abstract Service Nr.	87-32-1
Formelstamm	(C13-H13-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	246.2619
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Acetamido-3-(1 <i>H</i> -indol-3-yl)propansäure
3. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyltryptophan (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	<i>N</i> -acetyltryptophan; <i>N</i> (2)-Acetyl-DL-tryptophan

ASK #21817

Chemical Abstract Service Nr.	9004-35-7
3. Bezeichnung	Celluloseacetat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/0887; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/0887; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/887

ASK #21818

Chemical Abstract Service Nr.	82186-75-2
Formelstamm	2(C16-H22-N4-O4) . C23-H16-O6
Molgewicht	1057.1101
Bruttoformel	C ₅₅ H ₆₀ N ₈ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Tetroxoprimhemiembonat
International Nonproprietary Name	INN.L15,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-[3,5-Dimethoxy-4-(2-methoxyethoxy)benzyl]pyrimidin-2,4-diamin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[3,5-Dimethoxy-4-(2-methoxyethoxy)benzyl]pyrimidin-2,4-diylbis(azan)-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (2:1)

ASK #21819

Chemical Abstract Service Nr.	27280-85-9
Formelstamm	C8-H11-N-O3 . C5-H6-O5
Molgewicht	315.276
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Pyridoxinoxoglutrat

International Nonproprietary Name INN.L1,v.L22
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27
2. Bezeichnung [4,5-Bis(hydroxymethyl)-2-methylpyridin-3-ol]-2-oxopentandioat (1:1)

ASK #21820

Formelstamm (C3-H6-O)b(C2-H4-O)a+c-H2-O . x l

Vorzugsbezeichnung Poloxamer-Iod

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung -Hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)poly(oxypropan-1,2-diyl)poly(oxyethylen)-Iod-Komplex

ASK #21821

Chemical Abstract Service Nr. 18181-80-1

Molgewicht 428.1151

Bruttoformel C₁₇H₁₆Br₂O₃

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[2,2-bis(4-bromphenyl)-2-hydroxyacetat]

3. Bezeichnung Bromopropylat

Zitat Bezeichnung 3 ISO; MAR27; GII; BUECHEL

ASK #21822

Chemical Abstract Service Nr. 70288-86-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1014990-52-3; 118710-50-2; 74564-75-3

Formelstamm C48-H74-O14 + C47-H72-O14 (x:y)

Vorzugsbezeichnung Ivermectin

International Nonproprietary Name INN.L20

Zitat Bezeichnung 1 ATC; USAN; USP27/S2-37(2004-2014); BAN; USPF23.6,25.5,26.3+6,27.1,28.4,29.5,30.1+3,31.6,33.5(1997-2007); EAB/EP3.2-4,4.0+2,5.0,6.0,7.0+6,8.0(1999-2014)/1336; Phpa9.1(1997); USMI14; BP

2. Bezeichnung Ivermectin B_{1a} und Ivermectin B_{1b}, Gemisch (mindestens 9,00:1,00)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

{(2aE,2a(1)S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(2S)-Butan-2-yl]-2a(1),20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a(1),3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15]und
{(2aE,2a(1)S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-2a(1),20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a(1),3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15] Gemisch (mindestens 9,00:1,00); 22,23-Dihydroabamectin; 22,23-Dihydroavermectin B und 22,23-Dihydroavermectin B, Gemisch (mindestens 9,00:1,00); 5-O-Demethyl-22,23-dihydroavermectin-A und

ASK #21823

Chemical Abstract Service Nr. 14984-68-0

Formelstamm C20-H24-Cl-N-O . Cl-H

Molgewicht 366.3246

Bruttoformel C₂₀H₂₅Cl₂NO

Vorzugsbezeichnung Cloperastinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L43)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; USMI9.2358; GII

2. Bezeichnung 1-[2-(4-Chlorbenzhydroxy)ethyl]piperidin-hydrochlorid

ASK #21824

Chemical Abstract Service Nr. 85187-37-7

Formelstamm C20-H24-Cl-N-O . C20-H14-O4

Molgewicht 648.1864

Bruttoformel C₄₀H₃₈ClNO₅

Vorzugsbezeichnung Cloperastinfendizoat

International Nonproprietary Name INN.L43,v.L64

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27

2. Bezeichnung 1-[2-(4-Chlorbenzhydroxy)ethyl]piperidin-[2-(2'-hydroxybiphenyl-4-ylcarbonyl)benzoat] (1:1)

ASK #21825

Chemical Abstract Service Nr. 64058-48-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1036863-01-0

Formelstamm C14-H24-N2-O7 . H2-O4-S . 4 H2-O

Molgewicht 502.4892

Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₁₁S

Vorzugsbezeichnung Spectinomycinsulfat 4 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GII

2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-4*a*,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)decahydroprano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on-sulfat (1:1) 4 H₂O

ASK #21828

Chemical Abstract Service Nr. 15121-26-3

Molgewicht 50.9415

Bruttoformel V

2. Bezeichnung Vanadium()-Ion

ASK #21830

Chemical Abstract Service Nr. 38776-75-9

Formelstamm (C43-H57-N4-O12)⁻ Na⁺

Molgewicht 844.9221

Bruttoformel C₄₃H₅₇N₄NaO₁₂

Vorzugsbezeichnung Rifampicin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 DTOX

2. Bezeichnung [(2*S*,12*Z*,14*E*,16*S*,17*S*,18*R*,19*R*,20*R*,21*S*,22*R*,23*S*,24*E*)-5,6,9,17,19-Pentahydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-8-(4-methylpiperazin-1-yliminomethyl)-1,11-dioxo-1,2-dihydro-2,7-(epoxy)Natriumsalz

ASK #21831

Chemical Abstract Service Nr. 9005-65-6
Bruttoformel C₃₄H₆₄O₁₁
Vorzugsbezeichnung Polysorbat 81
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-5-sorbitanmonooleat

ASK #21837

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7439-92-1
Molgewicht 207.2
Bruttoformel Pb
2. Bezeichnung Blei, Spurenelement

ASK #21840

2. Bezeichnung Calcium-Eisen-Kalium-Natrium-Aluminiumsilicat
3. Bezeichnung Phonolit
Zitat Bezeichnung 3 ROMP7; SGK

ASK #21841

Chemical Abstract Service Nr. 16662-47-8
Molgewicht 484.6276
Bruttoformel C₂₈H₄₀N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Gallopamil
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 DTOX; USMI13
2. Bezeichnung 5-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)pentannitril

ASK #21842

Chemical Abstract Service Nr. 56949-75-8
Formelstamm C28-H40-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht 521.0885
Bruttoformel C₂₈H₄₁ClN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Gallopamilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX
2. Bezeichnung 5-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)pentannitril-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)methylamino]-2-isopropyl-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)valeronitril-hydrochlorid

ASK #21845

Chemical Abstract Service Nr. 36798-16-0
Formelstamm (C19-H15-Cl-N-O4)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺

Molgewicht 553.0012
Bruttoformel C₂₆H₃₃ClN₂O₉
Vorzugsbezeichnung Indometacin-Meglumin
International Nonproprietary Name INN.L5,L6
2. Bezeichnung [1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1*H*-indol-3-yl]essigsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #21850

Chemical Abstract Service Nr. 41372-08-1
Molgewicht 238.2374
Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₄
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-2-methylpropansäure 1.5 H₂O
3. Bezeichnung Methyldopa (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Methyldopa 1.5 H(2)O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Methyldopa 1.5 HO; Methyldopa '

ASK #21851

Chemical Abstract Service Nr. 20594-83-6
Molgewicht 357.4434
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Nalbuphin
International Nonproprietary Name INN.L9
2. Bezeichnung 17-(Cyclobutylmethyl)-4,5 -epoxymorphinan-3,6 ,14-triol

ASK #21853

Chemical Abstract Service Nr. 79300-08-6
Formelstamm C₂₉-H₄₀-N₂-O₄ . 2 Cl-H . 7 H₂-O
Molgewicht 679.6677
Bruttoformel C₂₉H₄₂Cl₂N₂O₄
2. Bezeichnung (2*S*,3*R*,11*bS*)-2-[(*R*)-6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-1-isochinolylmethyl]-3-ethyl-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-1*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-dihydrochlorid 7 H₂O
3. Bezeichnung Emetindihydrochlorid-Heptahydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0,7.0+2(2002-2011)/0080
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 6',7',10,11-Tetramethoxyemetan-dihydrochlorid 7 HO

ASK #21854

Chemical Abstract Service Nr. 54749-86-9
Formelstamm C₁₉-H₂₀-N₂-O₂ . C₃-H₆-N₂-S
Molgewicht 410.5324
Bruttoformel C₂₂H₂₆N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Phenylbutazon - 4,5-Dihydro-1,3-thiazol-2-amin (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung	4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion-4,5-Dihydro-1,3-thiazol-2-amin-Salz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Phenylbutazon-4,5-Dihydro-1,3-thiazol-2-ylazan (1:1)

ASK #21855

Chemical Abstract Service Nr.	6112-76-1
Molgewicht	170.1923
Bruttoformel	C ₅ H ₄ N ₄ S
2. Bezeichnung	1,7-Dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-thion 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Mercaptopurin-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.1.11.0(2020-2023)/0096
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	7H-Purin-6-thiol-Monohydrat; Mercaptopurin 1 HO; Mercaptopurin (Ph.Eur.); Purin-6-thiol 1 HO

ASK #21856

Chemical Abstract Service Nr.	1829-00-1
Formelstamm	(C ₂₈ H ₁₉ N ₅ O ₆ S ₄) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	695.7199
Bruttoformel	C ₂₈ H ₁₉ N ₅ Na ₂ O ₆ S ₄
2. Bezeichnung	2,2'-[Triazen-1,3-diylbis(4,1-phenylen)]bis(6-methyl-1,3-benzothiazol-7-sulfonsäure)-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Titangelb

ASK #21857

Chemical Abstract Service Nr.	6159-44-0
Formelstamm	(O ₂ -U) ₂ + 2(C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ . 2 H ₂ O
Molgewicht	424.1463
Bruttoformel	C ₄ H ₆ O ₆ U
2. Bezeichnung	Uranyldiacetat 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Uranylacetat 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.Bd.IR; DAB1998R; USMI9.9519

ASK #21858

Chemical Abstract Service Nr.	550-74-3
Molgewicht	264.1943
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ N ₄ O ₅
2. Bezeichnung	5-Methyl-4-nitro-2-(4-nitrophenyl)-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on
3. Bezeichnung	Pikrolonsäure
Zitat Bezeichnung 3	ROMP7; Ph.Eur.Bd.IIR; USMI9.7213

ASK #21859

Chemical Abstract Service Nr. 4314-14-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 119371-24-3; 137529-96-5; 139361-96-9; 166975-78-6; 347383-14-6; 392711-58-9; 5577-43-5; 59459-23-3
Molgewicht 278.3086
Bruttoformel C₁₆H₁₄N₄O
2. Bezeichnung 5-Methyl-2-phenyl-4-(phenyldiazenyl)-2*H*-pyrazol-3(4*H*)-on
3. Bezeichnung Sudangelb 3G
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-Methyl-2-phenyl-4-phenylhydrazono-2,4-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on

ASK #21860

Chemical Abstract Service Nr. 51395-42-7
Formelstamm (C₅-H₄-O₁₀-P₂)⁶⁻ 6H⁺
Molgewicht 292.0744
Bruttoformel C₅H₁₀O₁₀P₂
Vorzugsbezeichnung Butedronsäure
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung (Diphosphonomethyl)butandisäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Diphosphonomethyl)bernsteinsäure

ASK #21861

Chemical Abstract Service Nr. 97772-98-0
Formelstamm (C₅-H₄-O₁₀-P₂)²⁻ 2H⁺ 4Na⁺
Molgewicht 380.0017
Bruttoformel C₅H₆Na₄O₁₀P₂
Vorzugsbezeichnung Tetranatriumdihydrogenbutedronat
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (Diphosphonomethyl)butandisäure-Tetranatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Diphosphonomethyl)bernsteinsäure-Tetranatriumsalz; Butedronsäure-Tetranatriumsalz

ASK #21862

Chemical Abstract Service Nr. 21651-19-4
Molgewicht 134.7094
Bruttoformel OSn
2. Bezeichnung Zinn()-oxid
Zitat Bezeichnung 2 USM19.8567

ASK #21863

Chemical Abstract Service Nr. 68611-44-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12770-60-4; 60842-32-2

2. Bezeichnung Hochdisperses Siliciumdioxid, methyliert
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Aerosil R 972; Hochdisperses Siliciumdioxid, behandelt mit Dichlordimethylsilan

ASK #21864

Chemical Abstract Service Nr. 1985-51-9
Molgewicht 240.2955
Bruttoformel $C_{13}H_{20}O_4$
2. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropan-1,3-diyl)bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropan-1,3-diyl)dimethacrylat

ASK #21865

Chemical Abstract Service Nr. 873-55-2
Formelstamm $(C_6H_5O_2S)^- Na^+$
Molgewicht 164.1575
Bruttoformel $C_6H_5NaO_2S$
2. Bezeichnung Benzolsulfinsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumbenzolsulfinat

ASK #21866

Molgewicht 286.2177
Bruttoformel $C_{12}H_{15}O_6P$
2. Bezeichnung [2-(Phosphonooxyphenyl)ethyl](2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung [2-(Phosphonooxyphenyl)ethyl]methacrylat

ASK #21867

Chemical Abstract Service Nr. 1796-92-5
Formelstamm $(C_{23}H_{14}Cl_2O_6)^{2-} 2Na^+$
Molgewicht 503.2392
Bruttoformel $C_{23}H_{14}Cl_2Na_2O_6$
2. Bezeichnung 5-[(3-Carboxy-5-methyl-4-oxocyclohexa-2,5-dienyliden)(2,6-dichlorphenyl)methyl]-2-hydroxy-3-methylbenzoesäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Eriochromazurol B
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.Bd.IIIR

ASK #21868

Chemical Abstract Service Nr. 51781-06-7
Molgewicht 292.3734
Bruttoformel $C_{16}H_{24}N_2O_3$
Vorzugsbezeichnung Carteolol
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung *rac*-5-[(2*R*)-3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

ASK #21869

Chemical Abstract Service Nr. 51781-21-6

Formelstamm	C16-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	328.8343
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carteololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.02/1972; Ph.Eur.2005,5.0/1972; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1972
2. Bezeichnung	5-[(<i>RS</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #21870	
Chemical Abstract Service Nr.	147-58-0
Formelstamm	(C9-H7-I-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	305.0692
Bruttoformel	C ₉ H ₈ INO ₃
Vorzugsbezeichnung	Iodohippursäure
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Iodbenzoyl)glycin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Iodbenzamido)essigsäure
ASK #21871	
Chemical Abstract Service Nr.	58001-44-8
Formelstamm	(C8-H8-N-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	199.1608
Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Clavulansäure
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2017
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>Z</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; ROMP2017
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>Z</i>)-(2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
ASK #21872	
Chemical Abstract Service Nr.	61177-45-5
Formelstamm	(C8-H8-N-O5) ⁻ K ⁺
Molgewicht	237.2511
Bruttoformel	C ₈ H ₈ KNO ₅
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>Z</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

3. Bezeichnung Kaliumclavulanat
Zitat Bezeichnung 3 MAR2020; GII; EAB3.0+4,4.0+2+4+7,5.0,6.0+6+8,7.0,8.0,9.0(1997-2019)/1140
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Clavulanat-Kalium; Clavulansäure-Kaliumsalz

ASK #21873

Chemical Abstract Service Nr. 32289-58-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 132071-71-7; 235765-81-8; 28757-48-4; 50641-36-6; 70170-61-5; 91403-50-8
Formelstamm (C₈-H₁₇-N₅ . Cl-H)_n
Vorzugsbezeichnung Polihexanid
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung Poly(iminoimidocarbonyliminoimidocarbonyliminohexan-1,6-diyl-monohydrochlorid)

ASK #21874

Chemical Abstract Service Nr. 35121-78-9
Formelstamm (C₂₀-H₃₁-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 352.4651
Bruttoformel C₂₀H₃₂O₅
Vorzugsbezeichnung Epoprostenol
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USAN
2. Bezeichnung (5*Z*)-5-((3*aR*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-Hydroxy-4-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl])hexahydrocyclopenta[*b*]furan-2-yliden}pentansäure

ASK #21875

Chemical Abstract Service Nr. 61849-14-7
Formelstamm (C₂₀-H₃₁-O₅)⁻ Na⁺
Molgewicht 374.4469
Bruttoformel C₂₀H₃₁NaO₅
Vorzugsbezeichnung Epoprostenol-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung (5*Z*)-5-((3*aR*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-Hydroxy-4-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl])hexahydrocyclopenta[*b*]furan-2-yliden}pentansäure-Natriumsalz

ASK #21876

Chemical Abstract Service Nr. 13182-89-3
Molgewicht 275.26
Bruttoformel C₁₃H₁₃N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Metronidazolbenzoat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/934; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.03,4.07/934; Ph.Eur.2005,5.0/934
2. Bezeichnung [2-(2-Methyl-5-nitro-1*H*-imidazol-1-yl)ethyl]benzoat

ASK #21877

Chemical Abstract Service Nr. 66357-35-5
Molgewicht 314.4038
Bruttoformel C₁₃H₂₂N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Ranitidin
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N*-[2-({5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl)-*N*-methyl-2-nitroethen-1,1-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl{5-[2-(1-methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfanylmethyl]-2-furylmethyl}azan

ASK #21878

Chemical Abstract Service Nr. 71130-06-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 66357-59-3
Formelstamm C13-H22-N4-O3-S . Cl-H
Molgewicht 350.8647
Bruttoformel C₁₃H₂₃ClN₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Ranitidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.1,5.3/0946; Ph.Eur.2008,6.0/0946; GI; USMI10; Ph.Eur.2002,4.00/946
2. Bezeichnung *N*-[2-({5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl)-*N*-methyl-2-nitroethen-1,1-diamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl{5-[2-(1-methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfanylmethyl]-2-furylmethyl}azan-hydrochlorid

ASK #21879

2. Bezeichnung Zea-mays-Spindelmehl
3. Bezeichnung Maisspindelmehl
Zitat Bezeichnung 3 HFII.81

ASK #21880

2. Bezeichnung Triticum-aestivum-Grießkleie
3. Bezeichnung Weizengrießkleie
Zitat Bezeichnung 3 HFIII.9

ASK #21882

Vorzugsbezeichnung Benproperin-poly(acrylsäure-co-divinylbenzol-co-isopren) [1:w(x:y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 USMI12
2. Bezeichnung 1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin-poly(diethenylbenzol-co-2-methylbuta-1,3-dien-co-prop-2-ensäure) [1:w(x:y:z)]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin-poly(acrylsäure-co-divinylbenzol-co-isopren) [1:w(x:y:z)]

ASK #21885

Chemical Abstract Service Nr. 51497-09-7
Molgewicht 179.2157
Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Tenamfetamin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (RS)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-[3,4-(Methylenedioxy)phenyl]propan-2-ylazan; MDA; Methylenedioxyamfetamin; (RS)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)propan-2-ylazan

ASK #21887

Chemical Abstract Service Nr. 64-13-1
Molgewicht 165.2322
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO
2. Bezeichnung 1-(4-Methoxyphenyl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym p-Methoxyamfetamin; PMA; 1-(4-Methoxyphenyl)propan-2-ylazan

ASK #21888

Chemical Abstract Service Nr. 64638-07-9
Molgewicht 274.1542
Bruttoformel C₁₁H₁₆BrNO₂
Vorzugsbezeichnung Brolamfetamin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (RS)-1-(4-Brom-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym DOB; Dimethoxybromamfetamin; (RS)-1-(4-Brom-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-ylazan

ASK #21891

Chemical Abstract Service Nr. 53716-49-7
Formelstamm (C₁₅H₁₁ClN₂O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 273.7143
Bruttoformel C₁₅H₁₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Carprofen
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN; BP2009-2018
2. Bezeichnung rac-(2R)-2-(6-Chlor-9H-carbazol-2-yl)propansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Carprofen für Tiere

ASK #21892

Chemical Abstract Service Nr. 39715-02-1
Molgewicht 269.3018
Bruttoformel C₁₄H₁₅N₅O
Vorzugsbezeichnung Endralazin
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung (3-Hydrazinyl-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-c]pyridazin-6-yl)(phenyl)methanon

ASK #21893

Chemical Abstract Service Nr. 65322-72-7
Formelstamm C14-H15-N5-O . C-H4-O3-S
Molgewicht 365.4075
Bruttoformel C₁₅H₁₉N₅O₄S
Vorzugsbezeichnung Endralazinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L18,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (3-Hydrazinyl-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-c]pyridazin-6-yl)(phenyl)methanon-methansulfonat (1:1)

ASK #21894

Chemical Abstract Service Nr. 25812-30-0
Formelstamm (C15-H21-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 250.3334
Bruttoformel C₁₅H₂₂O₃
Vorzugsbezeichnung Gemfibrozil
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EP5.4+5,6.0+6+7,7.0,8.0,9.0+5(2006-2018); Phpa12.1,16.2,28.4(2000-2016); EAB5.4+5,6.0+6+7,7.0,8.0,9.0+5(2006-2018)/1694; BP1996-2020; MAR27; USP20/S4Ad-42(1983-2020)
2. Bezeichnung 5-(2,5-Dimethylphenoxy)-2,2-dimethylpentansäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

ASK #21895

Chemical Abstract Service Nr. 778-25-6
Molgewicht 214.3352
Bruttoformel C₁₃H₁₄OSi
2. Bezeichnung Methyl-diphenylsilanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methyl-diphenylhydroxysilan

ASK #21896

Chemical Abstract Service Nr. 682-01-9
Molgewicht 264.4338

Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₈ O ₄ Si
2. Bezeichnung	Tetrapropoxysilan
3. Bezeichnung	Tetrapropylorthosilicat

ASK #21898

Chemical Abstract Service Nr.	54143-55-4
Molgewicht	414.3427
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ F ₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Flecainid
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2<i>R</i>)-Piperidin-2-yl]methyl]-2,5-bis(2,2,2-trifluorethoxy)benzamid</i>

ASK #21899

Chemical Abstract Service Nr.	54143-56-5
Formelstamm	C17-H20-F6-N2-O3 . C2-H4-O2
Molgewicht	474.3947
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ F ₆ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Flecainidacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2005,5.0/1324; Ph.Eur.2008,6.0/1324; Ph.Eur.2002,4.00/1324
2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2<i>R</i>)-Piperidin-2-yl]methyl]-2,5-bis(2,2,2-trifluorethoxy)benzamid-acetat (1:1)</i>

ASK #21900

Chemical Abstract Service Nr.	55294-15-0
Molgewicht	272.1305
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Muzolimin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	5-Amino-2-[1-(3,4-dichlorphenyl)ethyl]-2 <i>H</i> -pyrazol-3(4 <i>H</i>)-on

ASK #21901

Chemical Abstract Service Nr.	31431-43-3
Molgewicht	259.2606
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciclobendazol
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	Methyl{[5-(cyclopropylcarbonyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]carbamat}

ASK #21902

Chemical Abstract Service Nr.	32887-03-9
Formelstamm	C21-H33-N3-O5-S . Cl-H

Molgewicht	476.0298
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ ClN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pivmecillinamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1359; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1359; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1359
2. Bezeichnung	[[2,2-Dimethylpropanoyloxy)methyl][[(2S,5R,6R)-6-[[[(azepan-1-yl)methyliden]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]-hydrochlorid
ASK #21903	
Chemical Abstract Service Nr.	35700-23-3
Formelstamm	(C21-H35-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	368.5075
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Carboprost
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR27
2. Bezeichnung	(5Z)-7-[(1R,2R,3R,5S)-3,5-Dihydroxy-2-[(1E,3S)-3-hydroxy-3-methyloct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5Z,13E-15S)-9alpha,11alpha,15-Trihydroxy-15-methylprosta-5,13-dien-1-säure
ASK #21904	
Chemical Abstract Service Nr.	31793-07-4
Formelstamm	(C13-H13-Cl-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	251.7088
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Pirprofen
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR27; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2R)-2-[3-Chlor-4-(2,5-dihydro-1H-pyrrol-1-yl)phenyl]propansäure
ASK #21905	
Chemical Abstract Service Nr.	94820-09-4
Vorzugsbezeichnung	Cadexomer-Iod
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Poly(O-carboxymethyl)dextrin, 2-hydroxypropan-1,3-diyl-vernetzt, Iod-Komplex
ASK #21906	
Chemical Abstract Service Nr.	59277-89-3
Formelstamm	(C8-H10-N5-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	225.2046

Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Aciclovir
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	JAN; Phpa5.1,17.3,21.2,24.1(1993-2012); EUTCT; Pharmavista; EAB/EP3.0-4,4.0,5.0+3,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0968; AAN; KEGG; NIAID; BP1996-2016; BAN; EP2.19(1995); ROMP2014; MAR2014; PubChem; CAS; MeSH; ChemSpider; EINECS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Amino-9-(2-hydroxyethoxymethyl)-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on; Acycloguanosin; 2-Amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-9 <i>H</i> -purin-6-ol; Acyclovir; 9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]guanin; 2-Amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,9-dihydropurin-6-on

ASK #21907

Chemical Abstract Service Nr.	54350-48-0
Molgewicht	354.4825
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Etretinat
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX
2. Bezeichnung	Ethyl[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-9-(4-methoxy-2,3,6-trimethylphenyl)-3,7-dimethylnona-2,4,6,8-tetraenoat]

ASK #21909

Chemical Abstract Service Nr.	4214-72-6
Molgewicht	137.1823
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Isaxonin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Propan-2-yl)pyrimidin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Isopropyl)(pyrimidin-2-yl)azan

ASK #21910

Chemical Abstract Service Nr.	65606-21-5
Formelstamm	C7-H11-N3 . H3-O4-P
Molgewicht	235.1775
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ N ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Isaxoninphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Propan-2-yl)pyrimidin-2-amin-phosphat (1:1)

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Isopropyl)(pyrimidin-2-yl)azan-phosphat (1:1)
ASK #21911	
Chemical Abstract Service Nr.	29177-84-2
Molgewicht	360.7668
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ ClFN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ethylloflazepat
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GLST; DTOX
2. Bezeichnung	Ethyl[7-chlor-5-(2-fluorphenyl)-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-carboxylat]
ASK #21914	
Chemical Abstract Service Nr.	8016-11-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	39387-01-4; 39406-11-6; 55070-14-9
2. Bezeichnung	Linum-usitatissimum-Samenöl, epoxidiert
3. Bezeichnung	Epoxidiertes Leinsamenöl
Zitat Bezeichnung 3	SGK
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	plastic additive 05
ASK #21915	
Chemical Abstract Service Nr.	19888-56-3
Molgewicht	459.5072
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ FNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Fluazacort
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	9-Fluor-11 -hydroxy-2'-methyl-3,20-dioxo-5' <i>H</i> -pregna-1,4-dieno[17,16- <i>d</i>][1,3]oxazol-21-ylacetat
ASK #21916	
Chemical Abstract Service Nr.	34184-77-5
Molgewicht	326.4724
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Promegeston
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	17 -Methyl-17-propanoylestra-4,9-dien-3-on
ASK #21917	
Chemical Abstract Service Nr.	54340-58-8
Molgewicht	233.3492
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO

Vorzugsbezeichnung	Meptazinol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	3-(3-Ethyl-1-methylazepan-3-yl)phenol
ASK #21919	
Chemical Abstract Service Nr.	51037-30-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₅ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	154.1234
Bruttoformel	C ₆ H ₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Acipimox
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII
2. Bezeichnung	5-Methyl-4-oxo-4 ⁵ -pyrazin-2-carbonsäure
ASK #21920	
Chemical Abstract Service Nr.	61197-73-7
Molgewicht	464.9042
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Loprazolam
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GLST; USMI10
2. Bezeichnung	6-(2-Chlorphenyl)-2-[(Z)-4-methylpiperazin-1-ylmethylen]-8-nitro-2,4-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-on
ASK #21921	
Chemical Abstract Service Nr.	70111-54-5
Formelstamm	C ₂₃ -H ₂₁ -Cl-N ₆ -O ₃ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	561.0099
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClN ₆ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Loprazolammesilat
International Nonproprietary Name	INN.L31,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GLST; USMI10
2. Bezeichnung	6-(2-Chlorphenyl)-2-[(Z)-4-methylpiperazin-1-ylmethylen]-8-nitro-2,4-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-on-methansulfonat (1:1)
ASK #21922	
Chemical Abstract Service Nr.	65652-44-0
Formelstamm	C ₁₂ -H ₂₀ -N ₂ -O ₃ . C ₂ -H ₄ -O ₂
Molgewicht	300.3508
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₄ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Pirbuterolacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28
2. Bezeichnung	6-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-hydroxymethylpyridin-3-ol-acetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(5-hydroxy-6-hydroxymethyl-2-pyridyl)ethanol-acetat (1:1)
ASK #21923	
Chemical Abstract Service Nr.	51264-14-3
Molgewicht	393.4589
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Amsacrin
International Nonproprietary Name	INNv.L44
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(Acridin-9-yl)amino]-3-methoxyphenyl}methansulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-(Acridin-9-ylamino)-3'-methoxymethansulfonanilid
ASK #21924	
Chemical Abstract Service Nr.	61951-99-3
Molgewicht	378.5255
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tixocortol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-21-sulfanylpregn-4-en-3,20-dion
ASK #21925	
Chemical Abstract Service Nr.	55560-96-8
Molgewicht	462.6419
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tixocortol-21-pivalat
International Nonproprietary Name	INN.L18,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10; GII
2. Bezeichnung	S-(11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)(2,2-dimethylpropanthioat)
ASK #21926	
Chemical Abstract Service Nr.	68133-37-9
Formelstamm	C10-H16-N2-O8 . C4-H11-N-O2
Molgewicht	397.3783
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₇ N ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Diolaminedetat (1:1)
International Nonproprietary Name	INNv.L22,L3

2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Edetinsäure-Diolamin-Salz; (Ethyldinitrilo)tetraessigsäure-2,2'-Iminodiethanol-Salz
ASK #21927	
Chemical Abstract Service Nr.	28981-97-7
Molgewicht	308.7649
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ ClN ₄
Vorzugsbezeichnung	Alprazolam
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1065; Ph.Eur.2002,4.00/1065; PHARMEUROPA6.4; MAR27; BP2001-2011; USAN; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1065; GLST; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	8-Chlor-1-methyl-6-phenyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin
ASK #21929	
Chemical Abstract Service Nr.	59209-40-4
Formelstamm	C46-H58-Cl-N5-O8 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	1076.5787
Bruttoformel	C ₅₄ H ₆₆ ClN ₅ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Proglumetacindimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{3-[4-(2-{2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]acetyloxy}ethyl)piperazin-1-yl]propyl}[(4 <i>R</i>)-4-benzamido-5-diethylamino-5-oxopentanoat]-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endoat] (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-(2-{4-[3-(4-Benzamido-4-dipropylcarbamoylbutanoyloxy)propyl]piperazin-1-yl}ethyl){[1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methylindol-3-yl]acetat}-maleat (1:2)
ASK #21930	
Chemical Abstract Service Nr.	54083-22-6
Molgewicht	645.6558
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₅ N ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Zorubicin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USM110; MAR28
2. Bezeichnung	2'-[1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- <i>-L</i> -lyxo-hexopyranosyloxy)-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]ethyliden]benzohydrazid
ASK #21931	
Chemical Abstract Service Nr.	36508-71-1
Formelstamm	C34-H35-N3-O10 . Cl-H
Molgewicht	682.1167
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ ClN ₃ O ₁₀

Vorzugsbezeichnung Zorubicinhydrochlorid

**International
Nonproprietary Name** (INN.L18)

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 2'-{1-[(2S,4S)-4-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L-/yxo-hexopyranosyloxy)-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]ethyliden}benzohydrazid-hydrochlorid

ASK #21932

**Chemical Abstract
Service Nr.** 57576-44-0

Molgewicht 811.8679

Bruttoformel C₄₂H₅₃NO₁₅

Vorzugsbezeichnung Aclarubicin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR28

2. Bezeichnung Methyl[(1*R*,2*R*,4*S*)-2-ethyl-2,5,7-trihydroxy-6,11-dioxo-4-{2,3,6-tridesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-4-*O*-[(2*R*,6*S*)-6-methyl-5-oxotetrahydropyran-2-yl]- -L-/yxo-hexopyranosyl]-3-dimethylamino- -L-/yxo-hexopyra

ASK #21933

**Chemical Abstract
Service Nr.** 75443-99-1

Formelstamm C42-H53-N-O15 . Cl-H

Molgewicht 848.3289

Bruttoformel C₄₂H₅₄ClNO₁₅

Vorzugsbezeichnung Aclarubicinhydrochlorid

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L21)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung Methyl[(1*R*,2*R*,4*S*)-2-ethyl-2,5,7-trihydroxy-6,11-dioxo-4-{2,3,6-tridesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-4-*O*-[(2*R*,6*S*)-6-methyl-5-oxotetrahydropyran-2-yl]- -L-/yxo-hexopyranosyl]-3-dimethylamino- -L-/yxo-hexopyra

ASK #21936

Chemical Abstract Service Nr. 2430-27-5

Molgewicht 143.2267

Bruttoformel C₈H₁₇NO

Vorzugsbezeichnung Valpromid

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung 2-Propylpentanamid

ASK #21937

Chemical Abstract Service Nr. 484-20-8

Molgewicht 216.1895

Bruttoformel C₁₂H₈O₄

2. Bezeichnung 4-Methoxy-7H-furo[3,2-g]chromen-7-on

3. Bezeichnung Bergapten

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; KARRER1369; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI10; DAC2004R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #21938

Chemical Abstract Service Nr. 19388-87-5

Molgewicht 284.3563

Bruttoformel C₇H₁₆N₄O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Taurolidin

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung 4,4'-Methylenbis(1,2,4-thiadiazinan-1,1-dioxid)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Taurolin

ASK #21939

Chemical Abstract Service Nr. 314-03-4

Molgewicht 293.4259

Bruttoformel C₁₉H₁₉NS

Vorzugsbezeichnung Pimethixen

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung 1-Methyl-4-(thioxanthen-9-yliden)piperidin

ASK #21940

Chemical Abstract Service Nr. 99-15-0

Formelstamm (C₈-H₁₄-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 173.2096

Bruttoformel C₈H₁₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Acetylleucin

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 Acetylleucin

2. Bezeichnung N-Acetyl-DL-leucin

ASK #21941

Chemical Abstract Service Nr. 2438-32-6

Formelstamm C₁₆-H₁₉-Cl-N₂ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 390.8606

Bruttoformel C₂₀H₂₃ClN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Dexchlorpheniraminmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1196; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1196; Ph.Eur.2005.5.0/1196; USMI9

2. Bezeichnung (3S)-3-(4-Chlorphenyl)-N,N-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(S)-3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #21942

Chemical Abstract Service Nr. 10489-23-3

Molgewicht 250.3996

Bruttoformel C₁₅H₂₂OS

Vorzugsbezeichnung Tioctilat

International Nonproprietary Name INN.L17

2. Bezeichnung S-Octylthiobenzoat

ASK #21944

Chemical Abstract Service Nr. 39718-89-3

Formelstamm (C₁₃-H₁₆-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 219.2796

Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₂

Vorzugsbezeichnung Alminoprofen

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung 2-[4-(2-Methylprop-2-en-1-ylamino)phenyl]propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[4-(2-Methylallylamino)phenyl]propansäure

ASK #21945

Chemical Abstract Service Nr. 97-00-7

Molgewicht 202.552

Bruttoformel C₆H₃ClN₂O₄

2. Bezeichnung 1-Chlor-2,4-dinitrobenzol

Zitat Bezeichnung 2 ROMP8; USMI9.2111

ASK #21946

Chemical Abstract Service Nr. 37286-92-3

Formelstamm (C₈-H₈-O₃-S)_x . y Ca

2. Bezeichnung Poly(styrolsulfonsäure)-Calciumsalz

3. Bezeichnung Calciumpoly(styrolsulfonat)

ASK #21947

Chemical Abstract Service Nr. 42835-25-6

Formelstamm (C₁₄-H₁₁-F-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 261.2484

Bruttoformel C₁₄H₁₂FNO₃

Vorzugsbezeichnung Flumequin

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1517; Ph.Eur.2002,4.00/1517; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1517

2. Bezeichnung (RS)-9-Fluor-5-methyl-1-oxo-6,7-dihydro-1*H*,5*H*-pyrido[3,2,1-*ij*]chinolin-2-carbonsäure

ASK #21948

Chemical Abstract Service Nr. 63758-79-2

Molgewicht 228.3327

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂

Vorzugsbezeichnung Indalpin

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung 3-[2-(Piperidin-4-yl)ethyl]-1*H*-indol

ASK #21949

Chemical Abstract Service Nr. 53943-88-7

Formelstamm (C₁₀-H₁₆-N-O₄-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 279.3763

Bruttoformel C₁₀H₁₇NO₄S₂

Vorzugsbezeichnung Letostein

International Nonproprietary Name INNv.L38

2. Bezeichnung 2-[2-[(Ethoxycarbonyl)methylsulfanyl]ethyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #21950

Chemical Abstract Service Nr. 56290-94-9

Molgewicht 372.415

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Medroxalol

International Nonproprietary Name INN.L20

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 5-{2-[4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)butan-2-ylamino]-1-hydroxyethyl}-2-hydroxybenzamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-(1-Hydroxy-2-{4-[3,4-(methylendioxy)phenyl]butan-2-ylamino}ethyl)-2-hydroxybenzamid

ASK #21951

Chemical Abstract Service Nr. 70161-10-3

Formelstamm C₂₀-H₂₄-N₂-O₅ . Cl-H

Molgewicht 408.8759

Bruttoformel C₂₀H₂₅ClN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Medroxalolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L20)

2. Bezeichnung 5-{2-[4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)butan-2-ylamino]-1-hydroxyethyl}-2-hydroxybenzamid-hydrochlorid

ASK #21953

Chemical Abstract Service Nr.	14611-51-9
Molgewicht	187.2808
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N
Vorzugsbezeichnung	Selegilin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; DTOX
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl- <i>N</i> -[(<i>R</i>)-1-phenylpropan-2-yl]prop-2-in-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)[(<i>R</i>)-1-phenylpropan-2-yl](prop-2-in-1-yl)azan

ASK #21954

Chemical Abstract Service Nr.	14611-52-0
Formelstamm	C13-H17-N . Cl-H
Molgewicht	223.7417
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Selegilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1260; MAR28; DTOX; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1260; Ph.Eur.2008,6.0/1260
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl- <i>N</i> -[(<i>R</i>)-1-phenylpropan-2-yl]prop-2-in-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)[(<i>R</i>)-1-phenylpropan-2-yl](prop-2-in-1-yl)azan-hydrochlorid

ASK #21955

Chemical Abstract Service Nr.	591-82-2
Molgewicht	115.1967
Bruttoformel	C ₅ H ₉ NS
2. Bezeichnung	(2-Methylpropyl)isothiocyanat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Isobutylsenföl; Isobutylisothiocyanat

ASK #21956

Chemical Abstract Service Nr.	26002-80-2
Molgewicht	350.4507
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Phenothrin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	DTOX; GII; USMI10
2. Bezeichnung	[(3-Phenoxyphenyl)ethyl][2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropan-1-carboxylat]

ASK #21957

Chemical Abstract Service Nr.	86189-69-7
--------------------------------------	------------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 72509-76-3
Molgewicht 384.2538
Bruttoformel C₁₈H₁₉Cl₂NO₄
Vorzugsbezeichnung Felodipin
International Nonproprietary Name INN.L32
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; GII; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0/1013; Ph.Eur.2002,4.00/1013; Ph.Eur.2008,6.0/1013
2. Bezeichnung *rac*-(Ethyl)(methyl)[(4*R*)-4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #21958

Chemical Abstract Service Nr. 89-57-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 61513-32-4
Formelstamm (C₇H₆N₃O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 153.1354
Bruttoformel C₇H₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Mesalazin
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.4.5,5.0,6.0,7.0(2003-2011)/1699; Hager2011; ROMP2012; GII(2); GSBL; ATC-DE; IGS; MAR2012
2. Bezeichnung 5-Amino-2-hydroxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 Hager2011; UBA-WGK; GSBL; GESTIS; IGS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Hydroxy-5-aminobenzoessäure; m-Aminosalicylsäure; Mesalamin; meta-Aminosalicylsäure; Fisalamin; 5-ASA; 5-Aminosalicylsäure; Aminosalicylsäure ; 3-Carboxy-4-hydroxyanilin

ASK #21959

Chemical Abstract Service Nr. 58152-03-7
Molgewicht 569.6031
Bruttoformel C₂₂H₄₃N₅O₁₂
Vorzugsbezeichnung Isepamicin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 MAR30; BAN; USAN; USMI11
2. Bezeichnung 4-*O*-(6-Amino-6-desoxy- -D-glucopyranosyl)-1-*N*-[(2*S*)-3-amino-2-hydroxypropanoyl]-6-*O*-(3-desoxy-4-*C*-methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin

ASK #21960

Chemical Abstract Service Nr. 74191-85-8
Molgewicht 451.4751
Bruttoformel C₂₃H₂₅N₅O₅
Vorzugsbezeichnung Doxazosin
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 DTOX

2. Bezeichnung [4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl](2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [4-(4-Amino-6,7-dimethoxy-2-chinazoliny)-1-piperaziny](2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methanon;
1-(4-Amino-6,7-dimethoxy-2-chinazoliny)-4-(1,4-benzodioxan-2-ylcarbonyl)piperazin

ASK #21961

Chemical Abstract Service Nr. 77883-43-3

Formelstamm C23-H25-N5-O5 . C-H4-O3-S

Molgewicht 547.5808

Bruttoformel C₂₄H₂₉N₅O₈S

Vorzugsbezeichnung Doxazosinmesilat

International Nonproprietary Name (INN.L25,v.L18)

Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX; EAB5.5,6.0,7.0+8,8.0,9.0(2006-2018)/2125

2. Bezeichnung [4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl](2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methanon-methansulfonat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [4-(4-Amino-6,7-dimethoxy-2-chinazoliny)-1-piperaziny](2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methanon-methansulfonat

ASK #21962

Chemical Abstract Service Nr. 31692-79-2

2. Bezeichnung -Hydro- -hydroxypoly[oxy(dimethylsilandiyl)]

3. Bezeichnung -Hydro- -hydroxypolydimethylsiloxan

ASK #21963

2. Bezeichnung Poly(trimethylsilyl)silicat

ASK #21964

Chemical Abstract Service Nr. 63148-53-8

Formelstamm (O₂-Si)_m (H₂-O)_x (C₂-H₆-O-Si)_n

2. Bezeichnung Polysilicat- -Hydro- -hydroxypoly(dimethylsiloxan)-Polykondensat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Poly(dimethylsiloxan)-block-polysilicat; Polysilicat-block-poly(dimethylsiloxan)

ASK #21965

Formelstamm (C₁₇-H₁₇-N₂-O₅-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 384.3821

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₂NaO₅S

Vorzugsbezeichnung Piretanid-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung 4-Phenoxy-3-(pyrrolidin-1-yl)-5-sulfamoylbenzoesäure-Natriumsalz

ASK #21966

Chemical Abstract Service Nr. 41570-61-0

Molgewicht 227.7304

Bruttoformel C₁₂H₁₈ClNO

Vorzugsbezeichnung Tulobuterol
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 DTOX
2. Bezeichnung 2-*tert*-Butylamino-1-(2-chlorphenyl)ethanol

ASK #21967

Chemical Abstract Service Nr. 56776-01-3
Formelstamm C12-H18-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht 264.1914
Bruttoformel C₁₂H₁₉Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Tulobuterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 GI; DTOX
2. Bezeichnung 2-*tert*-Butylamino-1-(2-chlorphenyl)ethanol-hydrochlorid

ASK #21968

Chemical Abstract Service Nr. 69712-56-7
Formelstamm (C17-H15-N7-O8-S4)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 575.619
Bruttoformel C₁₇H₁₇N₇O₈S₄
Vorzugsbezeichnung Cefotetan
International Nonproprietary Name INN.L23
Zitat Bezeichnung 1 GI; USMI10; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-{4-[(Carbamoyl)(carboxy)methyliden]-1,3-dithietan-2-carboxamido}-7-methoxy-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*S*)-7-{4-[(Carbamoyl)(carboxy)methylen]-1,3-dithietan-2-carboxamido}-7-methoxy-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #21969

Chemical Abstract Service Nr. 74356-00-6
Formelstamm (C17-H15-N7-O8-S4)2⁻ 2Na⁺
Molgewicht 619.5826
Bruttoformel C₁₇H₁₅N₇Na₂O₈S₄
Vorzugsbezeichnung Cefotetan-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-{4-[(Carbamoyl)(carboxy)methyliden]-1,3-dithietan-2-carboxamido}-7-methoxy-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Dinatriums

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7S)-7-{4-[(Carbamoyl)(carboxy)methylen]-1,3-dithietan-2-carboxamido}-7-methoxy-3-(1-methyl-1H-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #21970

Chemical Abstract Service Nr. 77590-96-6
Molgewicht 510.5458
Bruttoformel C₂₆H₃₃F₃N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Flordipin
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung Diethyl{2,6-dimethyl-1-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-4-[2-(trifluormethyl)phenyl]-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}

ASK #21971

Chemical Abstract Service Nr. 74899-71-1
Molgewicht 20000
Vorzugsbezeichnung Interferon beta
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 DTOX; USMI10; ROMP7; SGK
2. Bezeichnung Interferon aus Human-Fibroblasten (ein abgesondertes Protein, das bisher als Fibroblasten-Interferon bekannt ist und das nach der Information, die durch eine Art von Interferon-Genen codiert ist, hergestellt wird)

ASK #21972

Chemical Abstract Service Nr. 303-98-0
Molgewicht 863.3435
Bruttoformel C₅₉H₉₀O₄
Vorzugsbezeichnung Ubidecarenon
International Nonproprietary Name INN.L23
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1578; Ph.Eur.2008,6.0/1578; Ph.Eur.2005,5.0/1578; GII; USMI11
2. Bezeichnung 2-[(*all-E*)-3,7,11,15,19,23,27,31,35,39-Decamethyltetraconta-2,6,10,14,18,22,26,30,34,38-decaen-1-yl]-5,6-dimethoxy-3-methylcyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ubichinon-50; Coenzym Q; 2-[(*all-E*)-3,7,11,15,19,23,27,31,35,39-Decamethyltetraconta-2,6,10,14,18,22,26,30,34,38-decaen-1-yl]-5,6-dimethoxy-3-methyl-1,4-benzochinon

ASK #21973

Chemical Abstract Service Nr. 12199-37-0
2. Bezeichnung Aluminiumsilicat des Typs Bolus-montmorillonit
3. Bezeichnung Smektit (dioktaedrisch)
Zitat Bezeichnung 3 ROMP7; GII

ASK #21974

Chemical Abstract Service Nr. 63590-64-7
Molgewicht 387.4329
Bruttoformel C₁₉H₂₅N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Terazosin

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung *rac*-[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*R*)-oxolan-2-yl]methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(RS)-tetrahydro-2-furyl]methanon;
rac-[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*R*)-tetrahydrofuran-2-yl]methanon

ASK #21975

Chemical Abstract Service Nr. 26675-46-7

Molgewicht 184.4924

Bruttoformel C₃H₂ClF₅O

Vorzugsbezeichnung Isofluran

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1673; GII; USMI10; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1673;
Ph.Eur.2005,5.0/1673

2. Bezeichnung 2-Chlor-2-difluormethoxy-1,1,1-trifluoethan

ASK #21976

Chemical Abstract Service Nr. 65400-85-3

Molgewicht 417.8181

Bruttoformel C₂₀H₁₇ClFN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Ethylcarfluzepat

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung Ethyl[7-chlor-5-(2-fluorphenyl)-1-methylcarbamoyl-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-carboxylat]

ASK #21977

Chemical Abstract Service Nr. 71125-38-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 133687-22-6

Molgewicht 351.4007

Bruttoformel C₁₄H₁₃N₃O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Meloxicam

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 BP2001-2011; USP30/S1(2007)-33(2010); PHARMEUROPA18.3; USAN; JAN; GII; Eur.Ph.2011,7.0/2373; Ph.Eur.2008,6.3/2373; CAS

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-2-methyl-*N*-(5-methyl-1,3-thiazol-2-yl)-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid

ASK #21978

Chemical Abstract Service Nr. 34552-84-6

Molgewicht 335.3351

Bruttoformel C₁₄H₁₃N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Isoxicam

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN; MAR27

	2. Bezeichnung	4-Hydroxy-2-methyl-N-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)-1,1-dioxo-2H-1,6,2-benzothiazin-3-carboxamid
ASK #21979	Chemical Abstract Service Nr.	60628-96-8
	Molgewicht	310.3917
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ N ₂
	Vorzugsbezeichnung	Bifonazol
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1395; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1395; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1395
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(<i>R</i>)-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)(phenyl)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #21980	Chemical Abstract Service Nr.	52214-84-3
	Formelstamm	(C13-H13-Cl2-O3) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	289.1545
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ Cl ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ciprofibrat
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/2013; GII; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/2013
	2. Bezeichnung	2-[4-(2,2-Dichlorcyclopropyl)phenoxy]-2-methylpropansäure
ASK #21981	Chemical Abstract Service Nr.	82666-62-4
	Formelstamm	(C17-H15-N2-O7-S2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	424.4481
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ N ₂ O ₇ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Sulosemid
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	2. Bezeichnung	2-[[{(Furan-2-yl)methyl]amino}-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzolsulfonsäure
ASK #21982	Chemical Abstract Service Nr.	69156-06-5
	Formelstamm	(C17-H15-N2-O7-S2) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	446.43
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ N ₂ NaO ₇ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Sulosemid-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	2. Bezeichnung	2-[[{(Furan-2-yl)methyl]amino}-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzolsulfonsäure-Natriumsalz
ASK #21983	Chemical Abstract Service Nr.	78266-06-5
	Formelstamm	(C15-H17-Br-N2-O5) ²⁻ 2H ⁺

Molgewicht 387.2258
Bruttoformel C₁₅H₁₉BrN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Mebrofenin
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EINECS; BAN; USP23(1995)-34(2011); USMI11
2. Bezeichnung *N*-[2-(3-Brom-2,4,6-trimethylanilino)-2-oxoethyl]-*N*-(carboxymethyl)glycin

ASK #21984

Chemical Abstract Service Nr. 23092-17-3
Molgewicht 352.7382
Bruttoformel C₁₇H₁₂ClF₃N₂O
Vorzugsbezeichnung Halazepam
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GLST; GII; USAN
2. Bezeichnung 7-Chlor-5-phenyl-1-(2,2,2-trifluorethyl)-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #21985

Chemical Abstract Service Nr. 62-55-5
Molgewicht 75.1328
Bruttoformel C₂H₅NS
2. Bezeichnung Ethanthioamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Thioacetamid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.9048; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #21986

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9003-11-6
Vorzugsbezeichnung Poloxalen
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 Poloxalen; USMI9.7341
2. Bezeichnung -Hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-12-poly(oxypropan-1,2-diyl)-34-poly(oxyethylen)-12

ASK #21987

Chemical Abstract Service Nr. 63329-53-3
Formelstamm (C₁₄H₈Cl-N-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 291.6865
Bruttoformel C₁₄H₁₀ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Lobenzarit
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung 4-Chlor-2,2'-azandioldibenzoessäure

ASK #21988

Chemical Abstract Service Nr. 64808-48-6
Formelstamm (C14-H8-Cl-N-O4)2⁻ 2Na⁺
Molgewicht 335.6502
Bruttoformel C₁₄H₈ClNNa₂O₄
Vorzugsbezeichnung Lobenzarit-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung 2,2'-Azandiyl-4-chlordibenzoesäure-Dinatriumsalz

ASK #21989

Chemical Abstract Service Nr. 14271-05-7
Formelstamm C32-H43-N5-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht 673.82
Bruttoformel C₃₃H₄₇N₅O₈S
2. Bezeichnung (5'S,10R)-12'-Hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)
3. Bezeichnung -Dihydroergocryptinmethansulfonat
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #21990

Chemical Abstract Service Nr. 65914-79-6
Formelstamm C32-H43-N5-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht 673.82
Bruttoformel C₃₃H₄₇N₅O₈S
2. Bezeichnung (5'S,10R)-5'-[(S)-Butan-2-yl]-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion-methansulfonat (1:1)
3. Bezeichnung -Dihydroergocryptinmethansulfonat

ASK #21991

Chemical Abstract Service Nr. 25447-66-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 17479-14-0; 26913-94-0; 5611-86-9; 73465-91-5
Molgewicht 577.7143
Bruttoformel C₃₂H₄₃N₅O₅
2. Bezeichnung (5'S,10R)-12'-Hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion
3. Bezeichnung -Dihydroergocryptin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (6aR,9R,10aR)-N-[(2R,5S,10aS,10bS)-10b-Hydroxy-5-isobutyl-2-isopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxylic acid
(5'S,10R)-12'-Hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropyl-9,10-dihydroergotmantan-3',6',18-trion

ASK #21992

Chemical Abstract Service Nr. 19467-62-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 66149-22-2; 73465-93-7; 73465-94-8

Molgewicht 577.7143

Bruttoformel C₃₂H₄₃N₅O₅

2. Bezeichnung (5'S,10R)-5'-[(S)-Butan-2-yl]-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion

3. Bezeichnung -Dihydroergocryptin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (5'S,10R)-5'-[(S)-Butan-2-yl]-12'-hydroxy-2'-isopropyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion;
(6aR,9R,10aR)-N-((2R,5S,10aS,10bS)-5-[(S)-Butan-2-yl]-10b-hydroxy-2-isopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-a]pyrrolo[2,1-c]pyrazin-2-yl)-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9

ASK #21993

Chemical Abstract Service Nr. 16051-77-7

Molgewicht 191.1388

Bruttoformel C₆H₉NO₆

Vorzugsbezeichnung Isosorbidmononitrat

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 DTOX; GII(5)

2. Bezeichnung 1,4:3,6-Dianhydro-D-glucitol-5-nitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Isosorbid-5-nitrat

ASK #21995

Chemical Abstract Service Nr. 29908-03-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17176-17-9; 23095-97-8; 2613-02-7; 28378-99-6; 5134-37-2; 86522-35-2; 86866-89-9

Molgewicht 398.4374

Bruttoformel C₁₅H₂₂N₆O₅S

Vorzugsbezeichnung Ademetionin

International Nonproprietary Name INN.L83:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 MAR2013; IGS; GSBL; ROMP2013

2. Bezeichnung S-(5'-Desoxyadenosin-5'-yl)-L-methionin-S-iumat, ([S]/[S])-Isomerengemisch (0:100 bis 40:60)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

SAM ; S-Adenosylmethionin; SAME; (2S)-2-Amino-4-[(R)/(S)-(5'-desoxyadenosin-5'-yl)methylsulfonio]butanoat; S-Adenosyl-L-methionin; (3S)-5'-[(3-Amino-3-carboxylatopropyl)methylsulfonio]-5'-desoxyadenosin; Adenosylmethionin; Aktives Methionin; AdoMet

ASK #21996

Chemical Abstract Service Nr. 97540-22-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 110899-33-7; 113883-52-6; 137088-54-1; 89365-51-5

Formelstamm C15-H22-N6-O5-S . C7-H8-O3-S . 2 H2-O4-S

Molgewicht 766.796

Bruttoformel C₂₂H₃₄N₆O₁₆S₄

Vorzugsbezeichnung Ademetionintosilatbis(sulfat)

International Nonproprietary Name (INN.L83,v.L18:Corr.CN)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung S-(5'-Desoxyadenosin-5'-yl)-L-methionin-S-iumat-4-methylbenzolsulfonat-sulfat (1:1:2), ([S]R)/([S]S)-Isomerenmisch (0:100 bis 40:60)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym S-Adenosyl-L-methionin-bis(sulfat)-p-toluolsulfonat; Adenosylmethionin-disulfat-p-toluolsulfonat; (S)-2-Amino-3-[(5'-desoxyadenosin-5'-yl)methylsulfonio]butyrat-bis(sulfat)-p-toluolsulfonat; (2S)-2-Amino-4-[(R)/(S)-(5'-desoxyadenosin-5'-yl)methylsulfonio]butanoat-4-methylbenzolsulfonat-sulfat (1:1:2)

ASK #21997

Chemical Abstract Service Nr. 3094-09-5

Molgewicht 246.1924

Bruttoformel C₉H₁₁FN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Doxifluridin

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung 1-(5-Desoxy- β -D-ribofuranosyl)-5-fluorpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #21998

Chemical Abstract Service Nr. 116-38-1

Formelstamm (C10-H16-N-O)+ Cl⁻

Molgewicht 201.6931

Bruttoformel C₁₀H₁₆ClNO

Vorzugsbezeichnung Edrophoniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L3

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/2106; MAR27; Ph.Eur.2008,6.0/2106; USMI9

2. Bezeichnung N-Ethyl-3-hydroxy-N,N-dimethylaniliniumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ethyl(3-hydroxyphenyl)dimethylammoniumchlorid

ASK #21999

Chemical Abstract Service Nr. 71119-11-4

Molgewicht 363.4528
Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Bucindolol
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung 2-(2-Hydroxy-3-[[3-(1*H*-indol-3-yl)-2-methylpropan-2-yl]amino]propoxy)benzotrifluorid

ASK #22001

2. Bezeichnung Glycerolmono/difettsäure(C₁₈)ester
3. Bezeichnung Glycerolmono/dialkanoat(C₁₈)

Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #22003

Chemical Abstract Service Nr. 766-09-6

Molgewicht 113.2007

Bruttoformel C₇H₁₅N

2. Bezeichnung 1-Ethylpiperidin

ASK #22004

Chemical Abstract Service Nr. 39879-63-5

Formelstamm C16-H18-N2-O4-S . C7-H15-N

Molgewicht 447.5908

Bruttoformel C₂₃H₃₃N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Benzylpenicillin-1-Ethylpiperidin

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-1-Ethylpiperidin-Salz (1:1)

ASK #22005

Chemical Abstract Service Nr. 1718-34-9

Formelstamm (C13-H8-N3-O5)⁻ Na⁺

Molgewicht 309.2095

Bruttoformel C₁₃H₈N₃NaO₅

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[(4-nitrophenyl)diazenyl]benzoesäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Alizarinengelb

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.Bd.IR

ASK #22006

Chemical Abstract Service Nr. 99-92-3

Molgewicht 135.1632

Bruttoformel C₈H₉NO

2. Bezeichnung 1-(4-Aminophenyl)ethanon

ASK #22007

Chemical Abstract Service Nr. 123-30-8

52985-09-8

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht	109.1259
Bruttoformel	C ₆ H ₇ NO
2. Bezeichnung	4-Aminophenol
Zitat Bezeichnung 2	INCI; DAB1998R; MeSH; ROMP2012; ETOX; KEGG.C02372; NIST; UBA-WGK; CAS; GESTIS; EINECS; Ph.Eur.4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0(2002-2011)R; GSBL; LB; HSDB; IGS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-Amino-1-oxybenzol; 4-Hydroxyanilin; Ursol; Paramidophenol; para-Aminophenol; PAP; 4-Aminobenzol; p-Aminophenol; C.I. 76550; 1-Amino-4-hydroxybenzol; p-Hydroxyanilin; 4-Amino-1-hydroxybenzol

ASK #22008

Chemical Abstract Service Nr.	591-27-5
Molgewicht	109.1259
Bruttoformel	C ₆ H ₇ NO
2. Bezeichnung	3-Aminophenol
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R

ASK #22009

Chemical Abstract Service Nr.	16774-21-3
Molgewicht	548.2223
Bruttoformel	CeH ₈ N ₈ O ₁₈
2. Bezeichnung	Ammoniumhexanitratocera()
3. Bezeichnung	Ammoniumcer()-nitrat
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #22010

Chemical Abstract Service Nr.	7803-55-6
Molgewicht	116.9782
Bruttoformel	H ₄ NO ₃ V
2. Bezeichnung	Ammoniumvanadat()
3. Bezeichnung	Ammoniumvanadat
Zitat Bezeichnung 3	USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; ROMP8; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #22011

Chemical Abstract Service Nr.	10025-91-9
Molgewicht	228.119
Bruttoformel	Cl ₃ Sb
2. Bezeichnung	Antimontrichlorid
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.745
3. Bezeichnung	Antimon()-chlorid
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #22012

Chemical Abstract Service Nr. 103-33-3
Molgewicht 182.2212
Bruttoformel C₁₂H₁₀N₂
2. Bezeichnung Diphenyldiazen
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Azobenzol

ASK #22013

Chemical Abstract Service Nr. 17194-00-2
Molgewicht 171.3417
Bruttoformel BaH₂O₂
2. Bezeichnung Bariumhydroxid
Zitat Bezeichnung 2 USMI9; DAB1998R

ASK #22014

Chemical Abstract Service Nr. 632-69-9
Formelstamm (C₂₀H₂Cl₄I₄O₅)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 1017.6363
Bruttoformel C₂₀H₂Cl₄I₄Na₂O₅
Vorzugsbezeichnung Bengalrosa-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.M.L11)
2. Bezeichnung 2,3,4,5-Tetrachlor-6-(6-hydroxy-2,4,5,7-tetraiod-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bengalrosa-Dinatriumsalz; Bengalrosa-Natrium; Rose-Bengal-Natriumsalz; 4,5,6,7-Tetrachlor-2',4',5',7'-tetraiodfluorescein-Dinatriumsalz

ASK #22015

Chemical Abstract Service Nr. 98-88-4
Molgewicht 140.567
Bruttoformel C₇H₅ClO
2. Bezeichnung Benzoylchlorid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.1123; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #22016

Chemical Abstract Service Nr. 110-63-4
Molgewicht 90.121
Bruttoformel C₄H₁₀O₂
2. Bezeichnung Butan-1,4-diol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.5R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,4-Butylenglycol

ASK #22017

Chemical Abstract Service Nr. 1461-15-0

Molgewicht 622.533

Bruttoformel C₃₀H₂₆N₂O₁₃

Vorzugsbezeichnung Oftascein

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung *N,N*-[(3',6'-Dihydroxy-3-oxo-1,3-dihydro-9'*H*-spiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-2',7'-diyl)bis(methylen)]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(3',6'-Dihydroxy-3-oxo-1,3-dihydrospiro[2-benzofuran-1,9'-[9H]xanthen]-2',7'-diyl)dimethyl]diimino]tetraessigsäure; [[9-(2-Carboxyphenyl)-6-hydroxy-3-oxo-3H-xanthen-2,7-diyl]dimethyl]diimino]tetraessigsäure; Calcein

ASK #22018

Chemical Abstract Service Nr. 2538-85-4

Formelstamm (C₂₀H₁₃N₂O₅S)⁻ Na⁺

Molgewicht 416.3824

Bruttoformel C₂₀H₁₃N₂NaO₅S

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-(2-hydroxynaphthalin-1-yl)diazenyl)naphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Calcon

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.Bd.IR

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 3-Hydroxy-4-(2-hydroxy-1-naphthyl)diazenyl)naphthalin-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #22019

Chemical Abstract Service Nr. 6487-30-5

Formelstamm C₂₈H₃₈N₂O₄ · 2 Cl-H · 7 H₂O

Molgewicht 665.6412

Bruttoformel C₂₈H₄₀Cl₂N₂O₄

2. Bezeichnung (1*R*)-1-[[[(2*S*,3*R*,11*bS*)-3-Ethyl-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-1*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-2-yl)methyl]-7-methoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6-ol]dihydrochlorid 7 H₂O

3. Bezeichnung Cephaelindihydrochlorid 7 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.Bd.IR; USMI9.1931

ASK #22020

Chemical Abstract Service Nr. 106-34-3

Formelstamm C₆H₆O₂ · C₆H₄O₂

Molgewicht 218.2054

Bruttoformel C₁₂H₁₀O₄

2. Bezeichnung Cyclohexa-2,5-dien-1,4-dion - Benzol-1,4-diol (1:1)

3. Bezeichnung Chinhydron

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI9; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym p-Benzochinon - Hydrochinon (1:1)

ASK #22021

Molgewicht 394.4181

Bruttoformel $C_{21}H_{23}NO_6$

2. Bezeichnung (S)-N-(10-Hydroxy-1,2,3-trimethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[a]heptalen-7-yl)acetamid 0.5 H₂O

3. Bezeichnung Colchicein 0.5 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 DAB8R; USMI9.2435

ASK #22022

Chemical Abstract Service Nr. 105-56-6

Molgewicht 113.1146

Bruttoformel $C_5H_7NO_2$

2. Bezeichnung Ethyl(2-cyanacetat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Cyanessigsäureethylester

ASK #22023

Chemical Abstract Service Nr. 110-82-7

Molgewicht 84.1595

Bruttoformel C_6H_{12}

2. Bezeichnung Cyclohexan

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.2728; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; IUPAC2005

ASK #22024

Chemical Abstract Service Nr. 99-33-2

Molgewicht 230.5621

Bruttoformel $C_7H_3ClN_2O_5$

2. Bezeichnung 3,5-Dinitrobenzoesäurechlorid

3. Bezeichnung 3,5-Dinitrobenzoylchlorid

Zitat Bezeichnung 3 DAB2003R-2005R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R; USMI9.3273

ASK #22025

Chemical Abstract Service Nr. 84-76-4

Molgewicht 418.6093

Bruttoformel $C_{26}H_{42}O_4$

2. Bezeichnung Dinonyl(benzol-1,2-dicarboxylat)

3. Bezeichnung Dinonylphthalat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #22026

Chemical Abstract Service Nr. 122-39-4

Molgewicht 169.2224

Bruttoformel $C_{12}H_{11}N$

2. Bezeichnung N-Phenylanilin
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diphenylamin; Diphenylazan

ASK #22027

Chemical Abstract Service Nr. 524-95-8
Molgewicht 225.0939
Bruttoformel C₁₄H₁₆BNO
2. Bezeichnung (2-Aminoethyl)(diphenylborinat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-(Diphenylboranyloxy)ethylazan

ASK #22028

Chemical Abstract Service Nr. 91-91-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 90145-79-2
Formelstamm (C₁₄H₁₂N₄O₂)₂+ 2Cl⁻
Molgewicht 339.1767
Bruttoformel C₁₄H₁₂Cl₂N₄O₂
2. Bezeichnung 3,3'-Dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-4,4'-bis(diazonium)-dichlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Echtblausalz B; 3,3'-Dimethoxy-4,4'-biphenylbis(diazonium)-dichlorid

ASK #22029

Chemical Abstract Service Nr. 15244-10-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 142906-29-4
Molgewicht 489.954
Bruttoformel Fe₂O₁₂S₃
2. Bezeichnung Eisen()-sulfat x H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.3953; DAB1998R

ASK #22030

Chemical Abstract Service Nr. 4562-36-1
Molgewicht 780.9385
Bruttoformel C₄₁H₆₄O₁₄
2. Bezeichnung 3 -[-D-Digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-14,16 -dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung Gitoxin
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.4262; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #22031

Chemical Abstract Service Nr. 142-82-5
Molgewicht 100.2019

Bruttoformel C₇H₁₆
2. Bezeichnung Heptan
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #22032

Chemical Abstract Service Nr. 12055-62-8
Molgewicht 377.8588
Bruttoformel Ho₂O₃
2. Bezeichnung Holmium()-oxid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.Bd.IR; USMI9.4602

ASK #22033

Chemical Abstract Service Nr. 540-84-1
Molgewicht 114.2285
Bruttoformel C₈H₁₈
2. Bezeichnung 2,2,4-Trimethylpentan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Trimethylpentan; Isooctan

ASK #22034

Chemical Abstract Service Nr. 88-67-5
Formelstamm (C₇H₄I-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 248.0179
Bruttoformel C₇H₅IO₂
2. Bezeichnung 2-Iodbenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #22035

Chemical Abstract Service Nr. 481-30-1
Molgewicht 288.4244
Bruttoformel C₁₉H₂₈O₂
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyandrost-4-en-3-on

ASK #22036

Chemical Abstract Service Nr. 7789-33-5
Molgewicht 206.8085
Bruttoformel BrI
2. Bezeichnung Iodmonobromid
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.4877
3. Bezeichnung Iod()-bromid

ASK #22037

Chemical Abstract Service Nr. 7782-68-5
Molgewicht 175.9106

Bruttoformel HIO₃

2. Bezeichnung Iodsäure

Zitat Bezeichnung 2 USMI9.4872; Ph.Eur.Bd.IR

ASK #22038

Chemical Abstract Service Nr. 7758-01-2

Molgewicht 167.0005

Bruttoformel BrKO₃

2. Bezeichnung Kaliumbromat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; EB6; FIE96; USMI9; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP7

ASK #22039

Chemical Abstract Service Nr. 12208-13-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 58056-78-3; 63994-33-2; 74543-11-6

Molgewicht 262.9023

Bruttoformel H₆KO₆Sb

2. Bezeichnung (OC-6-11)-Kaliumhexahydroxoantimonat()

ASK #22040

Chemical Abstract Service Nr. 877-24-7

Formelstamm (C8-H4-O4)²⁻ H⁺ K⁺

Molgewicht 204.2212

Bruttoformel C₈H₅KO₄

2. Bezeichnung Benzol-1,2-dicarbonsäure-Kaliumsalz (1:1)

3. Bezeichnung Kaliumhydrogenphthalat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ROMP7; DAB1998R

ASK #22041

Chemical Abstract Service Nr. 7727-21-1

Molgewicht 270.3218

Bruttoformel K₂O₈S₂

2. Bezeichnung Peroxodischwefelsäure-Dikaliumsalz

3. Bezeichnung Kaliumperoxodisulfat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Kaliumpersulfat

ASK #22042

Chemical Abstract Service Nr. 12027-38-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11130-20-4; 12259-36-8; 12440-38-9; 12520-88-6; 1314-79-0; 618454-66-3; 66565-88-6; 66580-80-1; 66828-55-5; 66828-75-9

Molgewicht 2878.1733

Bruttoformel H₄O₄₀SiW₁₂

2. Bezeichnung Tetrahydrogen[hexatriacontaoxo(tetraoxosilicato)dodecawolfram(4-)]

3. Bezeichnung Wolframatokieselsäure
ASK #22043

Chemical Abstract Service Nr. 10277-43-7
Formelstamm La³⁺ 3(N-O₃)⁻ · 6 H₂O
Molgewicht 433.0119
Bruttoformel LaN₃O₉
2. Bezeichnung Lanthannitrat 6 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 ROMP7; DAB1998R
3. Bezeichnung Lanthan()-nitrat 6 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.5209

ASK #22044

Chemical Abstract Service Nr. 10034-81-8
Molgewicht 223.2062
Bruttoformel Cl₂MgO₈
2. Bezeichnung Magnesiumperchlorat
Zitat Bezeichnung 2 ROMP7; Ph.Eur.Bd.IIR; USMI9.5502; DAB1998R

ASK #22045

Chemical Abstract Service Nr. 2396-60-3
Molgewicht 212.2472
Bruttoformel C₁₃H₁₂N₂O
2. Bezeichnung (4-Methoxyphenyl)(phenyl)diazin
3. Bezeichnung 1-Methoxy-4-(phenyldiazenyl)benzol

ASK #22046

Chemical Abstract Service Nr. 1120-28-1
Molgewicht 326.557
Bruttoformel C₂₁H₄₂O₂
2. Bezeichnung Methylcosanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylarachidat

ASK #22047

Chemical Abstract Service Nr. 111-82-0
Molgewicht 214.3443
Bruttoformel C₁₃H₂₆O₂
2. Bezeichnung Methyl-dodecanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methyllaurat

ASK #22048

Chemical Abstract Service Nr. 124-10-7
Molgewicht 242.3975
Bruttoformel $C_{15}H_{30}O_2$
2. Bezeichnung Methyltetradecanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylmyristat

ASK #22049

Chemical Abstract Service Nr. 112-62-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 139152-82-2
Molgewicht 296.4879
Bruttoformel $C_{19}H_{36}O_2$
2. Bezeichnung Methyl[(9Z)-octadec-9-enoat]
3. Bezeichnung Methyloleat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #22050

Chemical Abstract Service Nr. 112-39-0
Molgewicht 270.4507
Bruttoformel $C_{17}H_{34}O_2$
2. Bezeichnung Methylhexadecanoat
3. Bezeichnung Methylpalmitat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #22051

Chemical Abstract Service Nr. 112-61-8
Molgewicht 298.5038
Bruttoformel $C_{19}H_{38}O_2$
2. Bezeichnung Methyloctadecanoat
3. Bezeichnung Methylstearat
Zitat Bezeichnung 3 FIE96; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #22052

Chemical Abstract Service Nr. 1945-77-3
Formelstamm $(C_{37}H_{40}N_2O_{13}S)_4 \cdot 4Na^+$
Molgewicht 844.7432
Bruttoformel $C_{37}H_{40}N_2Na_4O_{13}S$
2. Bezeichnung *N,N'*-{(1,1-Dioxo-3*H*-2,1⁶-benzoxathiol-3,3-diyli)bis[6-hydroxy-2-methyl-5-(propan-2-yl)-3,1-phenylen]bis(methylen)}bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Tetranatriumsalz
3. Bezeichnung Methylthymolblau
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R; ROMP7; Ph.Eur.Bd.IR; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym [3,3'-(1,1-Dioxo-3H-2,1-benzoxathiol-3,3-diyI)bis(6-hydroxy-5-isopropyl-2-methylbenzyl)nitriI)]tetraessigsäure-Tetranatriumsalz

ASK #22053

Chemical Abstract Service Nr. 3051-09-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 134-02-1

Formelstamm (C8-H4-N5-O6)⁻ (H4-N)⁺

Molgewicht 284.1857

Bruttoformel C₈H₈N₆O₆

2. Bezeichnung 5,5'-Azanylylidenbis(pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion)-Monoammoniumsalz

3. Bezeichnung Murexid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.Bd.IIIR; USMI9; ROMP7

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 5,5'-Azanylylidendibarbityrsäure-Monoammoniumsalz

ASK #22054

Chemical Abstract Service Nr. 7440-23-5

Molgewicht 22.9898

Bruttoformel Na

2. Bezeichnung Natrium

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.8308; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natrium, elementar

ASK #22055

Chemical Abstract Service Nr. 20624-25-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 958445-96-0

Formelstamm (C5-H10-N-S2)⁻ Na⁺ . 3 H2-O

Molgewicht 225.3052

Bruttoformel C₅H₁₀NNaS₂

Vorzugsbezeichnung Ditiocarb-Natrium 3 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L27)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Diethylcarbomodithiosäure-Natriumsalz 3 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Natriumdiethyldithiocarbamat-Trihydrat; Diethyldithiocarbamat-Natrium-Trihydrat; Ditiocarb-Natrium-Trihydrat; Natriumdiethylcarbomodithiohydrat (1:1:3); Ditiocarb-Natriumsalz-Trihydrat; Diethyldithiocarbamidsäure-Natriumsalz 3 HO; Natriumdiethyldithiocarbamat 3 HO

ASK #22056

Chemical Abstract Service Nr. 367-51-1

Formelstamm (C2-H3-O2-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 114.0988
Bruttoformel C₂H₃NaO₂S
2. Bezeichnung 2-Sulfanylessigsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natriumthioglycolat

ASK #22057

Chemical Abstract Service Nr. 10101-97-0
Formelstamm Ni²⁺ (O4-S)⁻ · 6 H₂O
Molgewicht 262.8477
Bruttoformel NiO₄S
2. Bezeichnung Nickel()-sulfat 6 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.6331; DAB8R

ASK #22058

Chemical Abstract Service Nr. 3625-57-8
Formelstamm C20-H19-N3-O · H2-O4-S
Molgewicht 415.4628
Bruttoformel C₂₀H₂₁N₃O₅S
2. Bezeichnung (5-Amino-9-(diethylamino)benzo[a]phenoxazin-7-ylum)hydrogensulfat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Nilblau A

ASK #22059

Chemical Abstract Service Nr. 479-22-1
Molgewicht 230.0887
Bruttoformel C₆H₂N₂O₈
2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxy-3,6-dinitrocyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
3. Bezeichnung Nitranilsäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.559; Ph.Eur.Bd.IIR
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 2,5-Dihydroxy-3,6-dinitro-p-benzochinon

ASK #22060

Chemical Abstract Service Nr. 13078-36-9
Formelstamm (C14-H18-N3-O10)⁵⁻ 2H⁺ 3Na⁺
Molgewicht 459.292
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₃Na₃O₁₀
Vorzugsbezeichnung Trinatriumdihydrogenpentetat
International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung *N,N*-[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diy]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Trinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Trinatriumsalz; Pentetsäure-Trinatriumsalz

ASK #22061

Chemical Abstract Service Nr. 75-52-5
Molgewicht 61.04
Bruttoformel CH₃NO₂
2. Bezeichnung Nitromethan
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.6433

ASK #22062

Chemical Abstract Service Nr. 12769-16-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 4395-65-7
Molgewicht 642.7013
Bruttoformel C₂₁H₁₆N₂O₂
2. Bezeichnung 1-Amino-4-anilinoanthracen-9,10-dion - 1-Anilino-4-(methylamino)anthracen-9,10-dion - Gemisch
3. Bezeichnung Oracetblau B
Zitat Bezeichnung 3 DAC2004R; Ph.Eur.2001R; ROMP7
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 1-Anilino-4-(methylamino)anthrachinon - 1-Amino-4-anilinoanthrachinon - Gemisch

ASK #22063

Chemical Abstract Service Nr. 109-66-0
Molgewicht 72.1488
Bruttoformel C₅H₁₂
2. Bezeichnung Pentan
Zitat Bezeichnung 2 GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.6913; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #22064

Chemical Abstract Service Nr. 7601-90-3
Molgewicht 100.4585
Bruttoformel ClHO₄
2. Bezeichnung Perchlorsäure
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.6948; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #22065

Chemical Abstract Service Nr. 18851-33-7
Formelstamm C12-H8-N2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 234.6815
Bruttoformel C₁₂H₉ClN₂
2. Bezeichnung 1,10-Phenanthrolin-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #22066

Chemical Abstract Service Nr. 100-63-0
Molgewicht 108.1411
Bruttoformel C₆H₈N₂
2. Bezeichnung Phenylhydrazin
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI9.7098; Ph.Eur.Bd.IIR

ASK #22067

Chemical Abstract Service Nr. 59-88-1
Formelstamm C6-H8-N2 . Cl-H
Molgewicht 144.6021
Bruttoformel C₆H₉ClN₂
2. Bezeichnung Phenylhydrazinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #22068

Chemical Abstract Service Nr. 88-99-3
Formelstamm (C8-H4-O4)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 166.1308
Bruttoformel C₈H₆O₄
2. Bezeichnung Benzol-1,2-dicarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
3. Bezeichnung Phthalsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; EAB.VU.Syn; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI9.7178

ASK #22069

Chemical Abstract Service Nr. 110-89-4
Molgewicht 85.1475
Bruttoformel C₅H₁₁N
2. Bezeichnung Piperidin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI9.7261; IUPAC2005; DAB1998R

ASK #22070

Chemical Abstract Service Nr. 24937-05-1
Formelstamm (C8-H12-O4)_n
Vorzugsbezeichnung Macrogoladipat
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
2. Bezeichnung Poly(oxyhexandioyloxyethylen)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly(oxyadipoyloxyethylen)

ASK #22071

Chemical Abstract Service Nr. 25667-11-2
Formelstamm (C6-H8-O4)n
Vorzugsbezeichnung Macrogolsuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
2. Bezeichnung Poly(oxybutandioxyethylen)

ASK #22072

Chemical Abstract Service Nr. 123-62-6
Molgewicht 130.1418
Bruttoformel C₆H₁₀O₃
2. Bezeichnung Propananhydrid
3. Bezeichnung Propionanhydrid
Zitat Bezeichnung 3 USMI9.7616
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Propionsäureanhydrid

ASK #22073

Chemical Abstract Service Nr. 1600-27-7
Formelstamm 2(C2-H3-O2)⁻ Hg²⁺
Molgewicht 318.678
Bruttoformel C₄H₆HgO₄
2. Bezeichnung Quecksilber()-acetat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Mercuriacetat

ASK #22074

Chemical Abstract Service Nr. 7789-47-1
Molgewicht 360.398
Bruttoformel Br₂Hg
2. Bezeichnung Quecksilber()-bromid
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Mercuribromid

ASK #22075

Chemical Abstract Service Nr. 7774-29-0
Molgewicht 454.3989
Bruttoformel HgI₂
2. Bezeichnung Quecksilber()-iodid

Zitat Bezeichnung 2 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Mercuriiodid

ASK #22076

Chemical Abstract Service Nr. 7783-34-8

Formelstamm $\text{Hg}_2^{2+} \cdot 2(\text{N-O}_3)^- \cdot \text{H}_2\text{-O}$

Molgewicht 342.6151

Bruttoformel HgN_2O_6

2. Bezeichnung Quecksilber()-nitrat 1 H_2O

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Mercurinitrat 1 HO

ASK #22079

Chemical Abstract Service Nr. 92-61-5

Molgewicht 192.1681

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_8\text{O}_4$

2. Bezeichnung 7-Hydroxy-6-methoxy-2*H*-chromen-2-on

3. Bezeichnung Scopoletin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB2011R; DAB1999R-2010R; USMI9.8161; KARRER1328

ASK #22080

Chemical Abstract Service Nr. 75-15-0

Molgewicht 76.1407

Bruttoformel CS_2

2. Bezeichnung Kohlenstoffdisulfid

3. Bezeichnung Schwefelkohlenstoff

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.1817; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #22081

Chemical Abstract Service Nr. 1470-61-7

Formelstamm $(\text{C}_5\text{-H}_{10}\text{-N-S}_2)^- \text{Ag}^+$

Molgewicht 256.1378

Bruttoformel $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{AgNS}_2$

2. Bezeichnung Diethylcarbamidithiosäure-Silbersalz

3. Bezeichnung Silber(diethylcarbamidithioat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Silberdiethyldithiocarbamat

ASK #22082

Chemical Abstract Service Nr. 75-59-2

Formelstamm (C₄-H₁₂-N)⁺ (H-O)⁻
Molgewicht 91.1521
Bruttoformel C₄H₁₃NO
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylmethanaminiumhydroxid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetramethylammoniumhydroxid

ASK #22083

Chemical Abstract Service Nr. 13470-07-0
Formelstamm Th⁴⁺ 4(N-O₃)⁻ · 4 H₂O
Molgewicht 552.1188
Bruttoformel N₄O₁₂Th
2. Bezeichnung Thoriumnitrat 4 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.Bd.IR; USMI9.9119
3. Bezeichnung Thorium()-nitrat 4 H₂O

ASK #22084

Chemical Abstract Service Nr. 125-20-2
Molgewicht 430.5354
Bruttoformel C₂₈H₃₀O₄
2. Bezeichnung 3,3-Bis[4-hydroxy-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl]-2-benzofuran-1(3*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Thymolphthalein; 3,3-Bis(4-hydroxy-5-isopropyl-2-methylphenyl)isobenzofuran-1(3H)-on

ASK #22085

Chemical Abstract Service Nr. 7705-07-9
Molgewicht 154.226
Bruttoformel Cl₃Ti
2. Bezeichnung Titantrichlorid
Zitat Bezeichnung 2 USMI9.9190
3. Bezeichnung Titan()-chlorid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #22086

Chemical Abstract Service Nr. 1333-74-0
Molgewicht 1.0079
Bruttoformel H
2. Bezeichnung Wasserstoff
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.Bd.IIIR

ASK #22088

Chemical Abstract Service Nr. 55812-90-3

Molgewicht 452.513
Bruttoformel C₂₄H₃₁FO₆
Vorzugsbezeichnung Dexamethason-21-acetat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat 1 H₂O

ASK #22096

Chemical Abstract Service Nr. 1667-99-8
Formelstamm (C23-H13-Cl2-O9-S)3⁻ 3Na⁺
Molgewicht 605.2842
Bruttoformel C₂₃H₁₃Cl₂Na₃O₉S
2. Bezeichnung 5-[(3-Carboxy-5-methyl-4-oxocyclohexa-2,5-dien-1-yliden)(2,6-dichlor-3-sulfophenyl)methyl]-2-hydroxy-3-methylbenzoesäure-Trinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Chromazurol S

ASK #22098

Chemical Abstract Service Nr. 65717-97-7
Formelstamm (C18-H24-N2-O5)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 350.4094
Bruttoformel C₁₈H₂₆N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Disofenin
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung *N*-({[2,6-Bis(propan-2-yl)phenyl]carbamoyl)methyl}-*N*-(carboxymethyl)glycin

ASK #22101

Chemical Abstract Service Nr. 1300-94-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53043-14-4
Molgewicht 178.2707
Bruttoformel C₁₂H₁₈O
Vorzugsbezeichnung Amylmetacresol
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 EAB7.0,8.0(2011-2014)/2405; Phpa21.1(2009); BP2001-2015; EP7.0,8.0(2011-2014); CAS
2. Bezeichnung 5-Methyl-2-pentylphenol
Zitat Bezeichnung 2 CAS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-n-Amyl-m-cresol; 2-Pentyl-5-methylphenol; 6-Pentyl-m-cresol

ASK #22102

Chemical Abstract Service Nr. 56180-94-0
Molgewicht 645.6048

Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₃ NO ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Acarbose
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	GII; PHARMEUROPA15.3/2089; BP2011; Ph.Eur.2008,6.0/2089; Ph.Eur.2005,5.1/2089; DTOX; USMI10; USAN; MAR28
2. Bezeichnung	4,6-Didesoxy-4-[[[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4,5,6-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclohex-2-en-1-yl]amino]- <i>D</i> -glucopyranosyl-(1-4)- <i>D</i> -glucopyranosyl-(1-4)- <i>D</i> -glucopyranose
ASK #22103	
Chemical Abstract Service Nr.	21721-92-6
Molgewicht	248.1949
Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nitrefazol
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-Methyl-4-nitro-1-(4-nitrophenyl)-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #22104	
Chemical Abstract Service Nr.	252857-52-6
Molgewicht	241.2471
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	(6 <i>RS</i>)-Sapropterin
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(6 <i>RS</i>)-2-Amino-6-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>RS</i>)-Dapropterin
ASK #22105	
Formelstamm	C ₉ -H ₁₅ -N ₅ -O ₃ . 2 Cl-H
Molgewicht	314.169
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ Cl ₂ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	(6 <i>RS</i>)-Sapropterindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(6 <i>RS</i>)-2-Amino-6-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3 <i>H</i>)-on-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>RS</i>)-Dapropterindihydrochlorid
ASK #22106	
Chemical Abstract Service Nr.	50700-72-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	63884-29-7; 72254-12-7; 74531-67-2
Formelstamm	(C ₃₄ -H ₅₇ -N ₂ -O ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	637.7314

Bruttoformel C₃₄H₅₇BrN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Vecuroniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1769; GII; Ph.Eur.2005,5.4,5.7/1769
2. Bezeichnung 1-[3,17-Di(acetyloxy)-2-(piperidin-1-yl)-5-androstan-16-yl]-1-methylpiperidin-1-iumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3alpha,17beta-Diacetoxy-2beta-piperidino-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-methylpiperidiniumbromid

ASK #22107

Chemical Abstract Service Nr. 541-15-1
Molgewicht 161.1989
Bruttoformel C₇H₁₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Levocarnitin
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2002,4.00/1339; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1339; Ph.Eur.2008,6.0/1339
2. Bezeichnung (3*R*)-3-Hydroxy-4-(trimethylazaniumyl)butanoat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-3-Hydroxy-4-(trimethylammonio)butanoat; L-Carnitin; Vitamin BT

ASK #22109

Chemical Abstract Service Nr. 30046-34-5
Formelstamm C22-H32-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht 440.9608
Bruttoformel C₂₂H₃₃ClN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Benzquinamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 MAR27; RPS15; GII
2. Bezeichnung (3-Diethylcarbamoyl-9,10-dimethoxy-1,3,4,6,7,11b-hexahydro-2*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-2-yl)acetat-hydrochlorid

ASK #22110

Chemical Abstract Service Nr. 7758-29-4
Molgewicht 367.8641
Bruttoformel Na₅O₁₀P₃
2. Bezeichnung Triphosphorsäure-Pentanatriumsalz
3. Bezeichnung Natriumtriphosphat
Zitat Bezeichnung 3 E451
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 451 [Natriumtriphosphat]

ASK #22114

Chemical Abstract Service Nr. 64000-73-3

Molgewicht	197.2376
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Pildralazin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	1-[(6-Hydrazinylpyridazin-3-yl)(methyl)amino]propan-2-ol

ASK #22116

Chemical Abstract Service Nr.	56393-22-7
Formelstamm	C8-H15-N5-O . 2 Cl-H
Molgewicht	270.1595
Bruttoformel	C ₈ H ₁₇ Cl ₂ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Pildralazindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-[(6-Hydrazinylpyridazin-3-yl)(methyl)amino]propan-2-ol-dihydrochlorid

ASK #22117

Chemical Abstract Service Nr.	68083-19-2
2. Bezeichnung	-(Dimethylvinylsilyl)- -(dimethylvinyloxy)polydimethylsiloxan
3. Bezeichnung	, -Divinylpolydimethylsiloxan
Zitat Bezeichnung 3	SGK

ASK #22118

Chemical Abstract Service Nr.	999-97-3
Molgewicht	161.3928
Bruttoformel	C ₆ H ₁₉ NSi ₂
2. Bezeichnung	1,1,1,3,3,3-Hexamethyldisilazan

ASK #22119

2. Bezeichnung	-Trimethylsilyl- -trimethylsilyloxypoly[(hydrogen-methyl,dimethyl)siloxan]
3. Bezeichnung	, -Dimethylpoly[(hydrogen-methyl,dimethyl)siloxan]
Zitat Bezeichnung 3	SGK

ASK #22120

2. Bezeichnung	Cyclooligo(methyl-vinylsiloxan)
3. Bezeichnung	Cyclo{tetra,penta[(methyl)(vinyl)siloxan]}
Zitat Bezeichnung 3	SGK

ASK #22123

Chemical Abstract Service Nr.	34031-32-8
Molgewicht	678.4839
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ AuO ₉ PS
Vorzugsbezeichnung	Auranofin
International Nonproprietary Name	INN.L16

Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR27; DTOX; USAN
2. Bezeichnung	(2,3,4,6-Tetra- <i>O</i> -acetyl-1-thio- β -D-glucopyranosato)(triethylphosphan)gold
ASK #22124	
Chemical Abstract Service Nr.	51762-05-1
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₈ -N ₃ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	365.4042
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Cefroxadin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dien-1-yl)acetamido]-3-methoxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methoxy-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #22125	
Chemical Abstract Service Nr.	15468-10-7
Formelstamm	(C-H ₂ -O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 4H ⁺
Molgewicht	192.0017
Bruttoformel	CH ₆ O ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Oxidronsäure
International Nonproprietary Name	INNv.L42
2. Bezeichnung	Hydroxymethylenbis(phosphonsäure)
ASK #22127	
Chemical Abstract Service Nr.	39492-01-8
Molgewicht	321.3715
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Gabexat
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	Ethyl{4-[(6-carbamimidamidohexanoyl)oxy]benzoat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl[4-(6-guanidinohexanoyloxy)benzoat]
ASK #22128	
Chemical Abstract Service Nr.	56974-61-9
Formelstamm	C ₁₆ -H ₂₃ -N ₃ -O ₄ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	417.4772
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ N ₃ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Gabexatmesilat

International Nonproprietary Name INN.L16,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX
2. Bezeichnung Ethyl{4-[(6-carbamimidamidohexanoyl)oxy]benzoat}-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethyl[4-(6-guanidinohexanoyloxy)benzoat]-methansulfonat (1:1)

ASK #22129

Chemical Abstract Service Nr. 63469-19-2
Formelstamm (C₂₅H₂₂N₅O₆S)⁻ H⁺
Molgewicht 521.545
Bruttoformel C₂₅H₂₃N₅O₆S
Vorzugsbezeichnung Apalcillin

International Nonproprietary Name INNv.L39
Zitat Bezeichnung 1 DTOX
2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-(4-Hydroxy-1,5-naphthyridin-3-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3S,6R)-6-[(R)-2-(4-Hydroxy-1,5-naphthyridin-3-carboxamido)-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #22130

Chemical Abstract Service Nr. 58795-03-2
Formelstamm (C₂₅H₂₂N₅O₆S)⁻ Na⁺
Molgewicht 543.5269
Bruttoformel C₂₅H₂₂N₅NaO₆S
Vorzugsbezeichnung Apalcillin-Natrium

International Nonproprietary Name (INNv.L39)
Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX
2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-(4-Hydroxy-1,5-naphthyridin-3-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #22131

Chemical Abstract Service Nr. 73360-54-0
Formelstamm C₁₈H₂₈N₂O . Cl-H . H₂O
Molgewicht 342.9039
Bruttoformel C₁₈H₂₉ClN₂O
2. Bezeichnung *rac*-(2R)-1-Butyl-N-(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Bupivacainhydrochlorid (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Bupivacainhydrochlorid 1 HO; (2RS)-1-Butyl-N-(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid-hydrochlorid-Monohydrat; Bupivacainhydrochlorid ' ; (2RS)-1-butyl-N-(2,6-dimethylphenyl)piperidine-2-carboxamide hydrochloride monohydrate

ASK #22132

2. Bezeichnung Strontiumglas (x% SrO), behandelt mit (3-Trimethoxysilylpropyl)methacrylat

ASK #22133

Formelstamm (C13-H9-N2-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 296.2769

Bruttoformel C₁₃H₉N₂NaO₃S

Vorzugsbezeichnung Ensulizol-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L45)

2. Bezeichnung 2-Phenyl-1*H*-benzimidazol-5-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #22134

Chemical Abstract Service Nr. 57801-81-7

Molgewicht 393.6887

Bruttoformel C₁₅H₁₀BrClN₄S

Vorzugsbezeichnung Brotizolam

International Nonproprietary Name INN.L19

Zitat Bezeichnung 1 EAB5.4+7.6.0,7.0,8.0(2006-2017)/2197; GLST; EP5.4+7.6.0,7.0,8.0,9.0(2006-2018); Phpa16.2(2004); DTOX; BP2007-2018; USAN; GII

2. Bezeichnung 2-Brom-4-(2-chlorphenyl)-9-methyl-6*H*-thieno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazepin

ASK #22136

Chemical Abstract Service Nr. 51934-76-0

Formelstamm (C17-H19-I3-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 711.0718

Bruttoformel C₁₇H₂₀I₃N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Iomorinsäure

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Methyl-3-(2,4,6-triiod-3-[[1-(morpholin-4-yl)ethyliden]amino]benzamido)propansäure

ASK #22137

Chemical Abstract Service Nr. 59939-17-2

Formelstamm (C17-H19-I3-N3-O4)⁻ Na⁺

Molgewicht 733.0536

Bruttoformel C₁₇H₁₉I₃N₃NaO₄

Vorzugsbezeichnung Natriumiomorinat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Methyl-3-(2,4,6-triiod-3-[[1-(morpholin-4-yl)ethyliden]amino]benzamido)propansäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Iomorinsäure-Natriumsalz

ASK #22138

Chemical Abstract Service Nr. 64019-03-0

Formelstamm (C13-H7-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 240.2142
Bruttoformel C₁₃H₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Doqualast
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung 11-Oxo-11*H*-pyrido[2,1-*b*]chinazolin-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 DTOX

ASK #22139

Chemical Abstract Service Nr. 43200-80-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 138680-07-6
Molgewicht 388.8083
Bruttoformel C₁₇H₁₇ClN₆O₃
Vorzugsbezeichnung Zopiclon
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1060; MAR28; GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1060; Ph.Eur.2005,5.0/1060; USMI10; DTOX
2. Bezeichnung *rac*-[(5*R*)-6-(5-Chlorpyridin-2-yl)-7-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyrazin-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat)

ASK #22140

Chemical Abstract Service Nr. 53813-83-5
Molgewicht 477.9875
Bruttoformel C₂₀H₂₀ClN₅O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Suriclon
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung *rac*-[(5*R*)-6-(7-Chlor-1,8-naphthyridin-2-yl)-7-oxo-2,3,6,7-tetrahydro-5*H*-[1,4]dithiino[2,3-*c*]pyrrol-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat)

ASK #22146

Chemical Abstract Service Nr. 745-65-3
Formelstamm (C20-H33-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 354.481
Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅
Vorzugsbezeichnung Alprostadi
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA8.3,10.3; BP2001-2011; GII(3); USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; Ph.Eur.2008,6.0/1488; Ph.Eur.2005,5.0/1488; Ph.Eur.2002,4.00/1488
2. Bezeichnung 7-[(1*R*,2*R*,3*R*)-3-Hydroxy-2-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]heptansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (13*E*-11*R*,15*S*)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure; Prostaglandin E

ASK #22149

Chemical Abstract Service Nr. 6054-98-4
Formelstamm (C14-H8-N2-O6)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 346.2027
Bruttoformel C₁₄H₈N₂Na₂O₆
2. Bezeichnung 5,5'-Diazendiylbis(2-hydroxybenzoesäure)-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Olsalazin-Natrium (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Olsalazin-Dinatrium; Olsalazin-Natrium

ASK #22153

Chemical Abstract Service Nr. 3545-67-3
Formelstamm C18-H26-Cl-N3 . 2 Cl-H
Molgewicht 392.794
Bruttoformel C₁₈H₂₃Cl₃N₃
Vorzugsbezeichnung Chloroquindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 7-Chlor-*N*-[(*RS*)-5-diethylaminopentan-2-yl]chinolin-4-amin-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-[4-(7-Chlor-4-chinolylamino)pentyl]diethylazan-dihydrochlorid

ASK #22179

2. Bezeichnung Spinacia-oleracea-Kraut
3. Bezeichnung Spinatkraut

ASK #22182

Chemical Abstract Service Nr. 70356-03-5
Formelstamm (C15-H13-Cl-N3-O4-S)⁻ H⁺ . H2-O
Molgewicht 385.8226
Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Cefaclor-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INNv.L36)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/986; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/0986; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/0986
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephaclo 1 HO; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure 1 HO; Cefaclor '

ASK #22183

Formelstamm (C12-H10-Cl-N6-O2-S2)⁻ K⁺
Molgewicht 408.9281
Bruttoformel C₁₂H₁₀ClKN₆O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Azosemid-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung 2-Chlor-5-(1*H*-tetrazol-5-yl)-4-[(thiophen-2-yl)methyl]amino}benzolsulfonamid-Kaliumsalz

ASK #22185

2. Bezeichnung Wollwachs-poly(oxyethylen)-x

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #22186

Chemical Abstract Service Nr. 35543-24-9

Formelstamm C17-H25-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 343.8456

Bruttoformel C₁₇H₂₆ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Buflomedilhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L15)

Zitat Bezeichnung 1 EAB4.0+5,5.0,6.0,7.0+7,8.0(2002-2014)/1398; GII

2. Bezeichnung 4-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(2,4,6-trimethoxyphenyl)butan-1-on-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2',4',6'-Trimethoxy-4-(1-pyrrolidinyl)butyrophenon-hydrochlorid

ASK #22190

Chemical Abstract Service Nr. 105-59-9

Molgewicht 119.1622

Bruttoformel C₅H₁₃NO₂

2. Bezeichnung 2,2'-(Methylazandiyl)diethanol

ASK #22191

Chemical Abstract Service Nr. 5870-38-2

Molgewicht 254.236

Bruttoformel C₁₂H₁₄O₆

2. Bezeichnung Diethyl(2,5-dihydroxyterephthalat)

ASK #22193

Chemical Abstract Service Nr. 2242504-48-7

Formelstamm C19-H21-N5-O2 . 2 Cl-H . H2-O

Molgewicht 442.3395

Bruttoformel C₁₉H₂₃Cl₂N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Pirenzepindihydrochlorid-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; GII; DAB2001; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2017)/2001; ROMP2019; Hager2017

2. Bezeichnung 11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6H-pyrido[2,3-b][1,4]benzodiazepin-6-on-hydrochlorid (1:2) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 11-[(4-Methyl-1-piperazinyl)acetyl]-5H-pyrido[2,3-b][1,4]benzodiazepin-6(11H)-on-dihydrochlorid-Monohydrat; 5,11-Dihydro-11-[(4-methyl-1-piperazinyl)acetyl]-6H-pyrido[2,3-b][1,4]benzodiazepin-6-on-dihydrochlorid (.) HO; Pirenzepindihydrochlorid 1 HO

ASK #22196

Chemical Abstract Service Nr. 6766-87-6
Formelstamm (C10-H12-N2-O8)4⁻ Ca2+ 2Na+ . 2 H2-O
Molgewicht 410.299
Bruttoformel C₁₀H₁₂CaN₂Na₂O₈
Vorzugsbezeichnung Natriumcalciumedetat 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung *N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Calcium-Dinatrium-Salz 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Edetinsäure-Calcium-Dinatrium-Salz 2 HO; Calciumdinatriumedetat 2 HO; (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Calcium-Dinatrium-Salz 2 HO

ASK #22197

Chemical Abstract Service Nr. 41395-83-9
Molgewicht 356.5399
Bruttoformel C₂₁H₄₀O₄
2. Bezeichnung (Propan-1,2-diyl)dinonanoat
Zitat Bezeichnung 2 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Propylendinonanoat

ASK #22198

Chemical Abstract Service Nr. 6035-45-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 41927-89-3
Formelstamm (C20-H21-N7-O7)2⁻ Ca2+ . 5 H2-O
Molgewicht 601.5778
Bruttoformel C₂₀H₂₁CaN₇O₇
Vorzugsbezeichnung Calciumfolinat-Pentahydrat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung *N*-[4-(((6*RS*)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzoyl]-*L*-glutaminsäure-Calciumsalz 5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Calciumfolinat 5 HO

ASK #22199

Chemical Abstract Service Nr. 7491-10-3
Formelstamm C17-H21-N-O . C7-H6-O3
Molgewicht 393.4755
Bruttoformel C₂₄H₂₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Diphenhydraminsalicylat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethoxy)-*N,N*-dimethylethanamin-(2-hydroxybenzoat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazan-2-hydroxybenzoat (1:1)
ASK #22200
Chemical Abstract Service Nr. 70369-47-0
Formelstamm C22-H25-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht 399.9137
Bruttoformel C₂₂H₂₆ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Bucindololhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L20)
2. Bezeichnung 2-{2-Hydroxy-3-[2-(indol-3-ylmethyl)propan-2-ylamino]propoxy}benzonnitril-hydrochlorid

ASK #22201
Chemical Abstract Service Nr. 26844-12-2
Molgewicht 347.4534
Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃O
Vorzugsbezeichnung Indoramin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 DTOX; MAR27; USAN
2. Bezeichnung *N*-{1-[2-(1*H*-Indol-3-yl)ethyl]piperidin-4-yl}benzamid

ASK #22202
Chemical Abstract Service Nr. 33124-53-7
Formelstamm C22-H25-N3-O . Cl-H
Molgewicht 383.9143
Bruttoformel C₂₂H₂₆ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Indoraminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX; MAR27
2. Bezeichnung *N*-{1-[2-(1*H*-Indol-3-yl)ethyl]piperidin-4-yl}benzamid-hydrochlorid

ASK #22203
Chemical Abstract Service Nr. 77679-27-7
Formelstamm C8-H10-(131)I-N3
Molgewicht 279.0915
Bruttoformel C₈H₁₀IN₃
Vorzugsbezeichnung Iobenguan (¹³¹I)
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung 1-[(3-(¹³¹I)iodphenyl)methyl]guanidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3-((131)I)iodbenzyl)guanidin

ASK #22204

Chemical Abstract Service Nr. 58-46-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2104-79-2; 39630-28-9
Molgewicht 317.4226
Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Tetrabenazin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 NIST; ROMP2014; MAR2014; ATC-DE
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,11*bR*)-9,10-Dimethoxy-3-(2-methylpropyl)-1,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-2*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-2-on [Säure- oder Base-katalysierte schnelle Keto-Enol-Tautomerie in Lösung ergibt ca. 9 % der diastereomeren Verbindung im Gleichgewicht]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R,R/S,S)-9,10-Dimethoxy-3-(2-methylpropyl)-1,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-2*H*-benzo[*a*]chinolizin-2-on; 1,3,4,6,7,11*b*-Hexahydro-3-isobutyl-9,10-dimethoxy-2*H*-benzo[*a*]chinolizin-2-on; 3-Isobutyl-9,10-dimethoxy-1,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-2*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-2-on

ASK #22205

Chemical Abstract Service Nr. 123-99-9
Formelstamm (C₉-H₁₄-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 188.2209
Bruttoformel C₉H₁₆O₄
Vorzugsbezeichnung Azelainsäure
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 DAC2004R; USMI9.918; GII; ROMP8; DAC2003-2005
2. Bezeichnung Nonandisäure

ASK #22206

Chemical Abstract Service Nr. 7443-25-6
Molgewicht 250.2473
Bruttoformel C₁₃H₁₄O₅
2. Bezeichnung Dimethyl[(4-methoxybenzyliden)malonat]

ASK #22207

Chemical Abstract Service Nr. 6976-93-8
Molgewicht 144.1684
Bruttoformel C₇H₁₂O₃
2. Bezeichnung (2-Methoxyethyl)(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung (2-Methoxyethyl)methacrylat

ASK #22208

Chemical Abstract Service Nr. 77671-31-9
Molgewicht 248.3009
Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung	Enoximon
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-Methyl-5-[4-(methylsulfanyl)benzoyl]-1 <i>H</i> -imidazol-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #22209	
Chemical Abstract Service Nr.	54378-29-9
Formelstamm	(C ₉ H ₇ -(123)I-N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	301.0703
Bruttoformel	C ₉ H ₈ INO ₃
Vorzugsbezeichnung	<i>o</i> -(¹²³ I)Iodhippursäure
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(2-(¹²³ I)Iodbenzamido)essigsäure
ASK #22210	
Chemical Abstract Service Nr.	68548-99-2
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₃ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	282.2907
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxindanac
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-5-Benzoyl-6-hydroxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-5-Benzoyl-6-hydroxyindan-1-carbonsäure
ASK #22211	
Chemical Abstract Service Nr.	36067-73-9
Molgewicht	181.2349
Bruttoformel	C ₉ H ₁₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Azepexol
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	6-Ethyl-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]oxazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Ethyl-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]oxazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-ylazan
ASK #22212	
Chemical Abstract Service Nr.	36067-72-8
Formelstamm	C ₉ H ₁₅ N ₃ O . 2 Cl-H
Molgewicht	254.1568
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Azepexoldihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung 6-Ethyl-5,6,7,8-tetrahydro-4*H*-[1,3]oxazolo[4,5-*d*]azepin-2-amin-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-Ethyl-5,6,7,8-tetrahydro-4*H*-[1,3]oxazolo[4,5-*d*]azepin-2-ylazan-dihydrochlorid

ASK #22220

Chemical Abstract Service Nr. 33178-86-8

Molgewicht 270.1577

Bruttoformel C₁₂H₁₃Cl₂N₃

Vorzugsbezeichnung Alinidin

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dichlorphenyl)-*N*-(prop-2-en-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Allyl)(2,6-dichlorphenyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #22222

Chemical Abstract Service Nr. 71306-36-0

Formelstamm C12-H13-Cl2-N3 . Br-H

Molgewicht 351.0697

Bruttoformel C₁₂H₁₄BrCl₂N₃

Vorzugsbezeichnung Alinidinhydrobromid

International Nonproprietary Name (INN.L19)

2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dichlorphenyl)-*N*-(prop-2-en-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin-hydrobromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Allyl)(2,6-dichlorphenyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan-hydrobromid

ASK #22223

Chemical Abstract Service Nr. 51025-85-5

Molgewicht 552.619

Bruttoformel C₂₂H₄₄N₆O₁₀

Vorzugsbezeichnung Arbekacin

International Nonproprietary Name INN.L27

2. Bezeichnung *O*-3-Amino-3-desoxy- -*D*-glucopyranosyl-(1 6)-*O*-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- -*D*-*erythro*-hexopyranosyl-(1 4)]-*N*'-[(*S*)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy-*D*-streptamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *O*-3-Amino-3-desoxy-*α*-*D*-glucopyranosyl-(1-->4)-*O*-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy-*α*-*D*-*erythro*-hexopyranosyl-(1-->6)]-*N*(3)-[(*S*)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy-*L*-streptamin; 1-*N*'-[(*S*)-4-Amino-2-hydroxybutyryl]-3',4'-didesoxykanamycin B

ASK #22224

Formelstamm 3(C9-H18-N-O4)⁻ Al3+

Molgewicht 639.7121

Bruttoformel $C_{27}H_{54}AlN_3O_{12}$
Vorzugsbezeichnung Dexpanthenol-Aluminium (3:1)
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (2*R*)-2,4-Dihydroxy-*N*-(3-hydroxypropyl)-3,3-dimethylbutanamid-Aluminiumsalz (3:1)
ASK #22225

Formelstamm $2(C_9H_{18}N-O_4)^- Zn^{2+}$
Molgewicht 473.867
Bruttoformel $C_{18}H_{36}N_2O_8Zn$
Vorzugsbezeichnung Dexpanthenol-Hemizink
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (2*R*)-2,4-Dihydroxy-*N*-(3-hydroxypropyl)-3,3-dimethylbutanamid-Zinksalz (2:1)
ASK #22226

Chemical Abstract Service Nr. 299-11-6
Formelstamm $(C_{13}H_{11}N_2)^+ (C-H_3-O_4-S)^-$
Molgewicht 306.337
Bruttoformel $C_{14}H_{14}N_2O_4S$
2. Bezeichnung *N*-Methylphenazinium(methylsulfat)
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #22227
Chemical Abstract Service Nr. 66085-59-4
Molgewicht 418.4403
Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_2O_7$
Vorzugsbezeichnung Nimodipin
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1245; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1245; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1245
2. Bezeichnung *rac*-(2-Methoxyethyl)(propan-2-yl)[(4*R*)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-(Isopropyl)(2-methoxyethyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #22228
Chemical Abstract Service Nr. 82-38-2
Molgewicht 237.2533
Bruttoformel $C_{15}H_{11}NO_2$
2. Bezeichnung 1-(Methylamino)anthracen-9,10-dion
3. Bezeichnung 1-(Methylamino)anthrachinon

ASK #22233
Chemical Abstract Service Nr. 14255-61-9
Formelstamm $(C-H_2-O_7-P_2)4^- 2H^+ 2Na^+$

Molgewicht	235.9653
Bruttoformel	CH ₄ Na ₂ O ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumoxidronat
International Nonproprietary Name	(INNV.L42)
2. Bezeichnung	Hydroxymethylenbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Oxidronsäure-Dinatriumsalz
ASK #22236	
Chemical Abstract Service Nr.	71316-84-2
Molgewicht	301.3784
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ FNOS
Vorzugsbezeichnung	Fluradolin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	2-(8-Fluordibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylsulfanyl)- <i>N</i> -methylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(8-Fluordibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylsulfanyl)ethyl](methyl)azan
ASK #22237	
Chemical Abstract Service Nr.	63675-72-9
Molgewicht	388.4144
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Nisoldipin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI11; MAR28
2. Bezeichnung	(Methyl)(2-methylpropyl)[2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Isobutyl)(methyl)[2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #22239	
Chemical Abstract Service Nr.	9008-11-1
Molgewicht	19200
Vorzugsbezeichnung	Interferon alfa
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; SGK; ROMP7; DTOX
2. Bezeichnung	Interferon aus Human-Leukozyten (lymphoblastoiden permanenten Zell-Linien) (eine Familie von abgesonderten Proteinen, die bisher als Leukozyten-Interferon oder Lymphoblastoiden-Interferon bekannt sind und die nach der Information, die durch verschiedene Interferon-alfa-Gene codiert ist, hergestellt wird)
ASK #22240	
Chemical Abstract Service Nr.	70018-51-8
Molgewicht	235.6696

Bruttoformel C₁₁H₁₀ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Quazinon
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung (3*R*)-6-Chlor-3-methyl-1,5-dihydroimidazo[2,1-*b*]chinazolin-2(3*H*)-on

ASK #22241

Chemical Abstract Service Nr. 26172-55-4
Molgewicht 149.5987
Bruttoformel C₄H₄ClNOS
2. Bezeichnung 5-Chlor-2-methyl-1,2-thiazol-3(2*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Chlor-2-methyl-2H-isothiazol-3-on

ASK #22242

Chemical Abstract Service Nr. 2682-20-4
Molgewicht 115.1536
Bruttoformel C₄H₅NOS
2. Bezeichnung 2-Methyl-1,2-thiazol-3(2*H*)-on

ASK #22243

Chemical Abstract Service Nr. 55077-30-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 65846-13-1
Formelstamm 2(C₁₀-H₂₀-N-O₄)⁺ (C₁₀-H₆-O₆-S₂)²⁻
Molgewicht 722.8212
Bruttoformel C₃₀H₄₆N₂O₁₄S₂
Vorzugsbezeichnung Aclatoniumnapadisilat
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung {2-[2-(Acetyloxy)propanoyloxy]-*N,N,N*-trimethylethanaminium}-(naphthalin-1,5-disulfonat) (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bis[[2-(2-acetoxypropanoyloxy)ethyl]trimethylammonium]naphthalin-1,5-disulfonat

ASK #22244

Chemical Abstract Service Nr. 87719-32-2
Molgewicht 396.5854
Bruttoformel C₂₅H₃₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Etaroten
International Nonproprietary Name INNv.L64
2. Bezeichnung 6-[(1*E*)-1-(4-Ethansulfonylphenyl)prop-1-en-2-yl]-1,1,4,4-tetramethyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-[(*E*)-1-(4-Ethylsulfonylphenyl)prop-1-en-2-yl]-1,1,4,4-tetramethyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin

ASK #22245

Chemical Abstract Service Nr. 58261-91-9
Molgewicht 197.2358
Bruttoformel C₁₂H₁₁N₃
Vorzugsbezeichnung Mefenidil
International Nonproprietary Name INNv.L48
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung (5-Methyl-2-phenyl-1*H*-imidazol-4-yl)acetonitril

ASK #22246

Chemical Abstract Service Nr. 64241-34-5
Molgewicht 283.3268
Bruttoformel C₁₂H₂₁N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Cadralazin
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung Ethyl[2-{6-[ethyl(2-hydroxypropyl)amino]pyridazin-3-yl}hydrazincarboxylat]

ASK #22247

Chemical Abstract Service Nr. 38677-81-5
Molgewicht 240.2988
Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Pirbuterol
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 6-[(1*R*)-2-*tert*-Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-hydroxymethylpyridin-3-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-*tert*-Butylamino-1-(5-hydroxy-6-hydroxymethyl-2-pyridyl)ethanol

ASK #22248

Formelstamm (C₆-H₁₀-O₅)_n n=ca.6
Vorzugsbezeichnung Dextran 1
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USP26/S2(2003),27(2004); GII; EUTCT
2. Bezeichnung Oligo[-D-glucopyranose-(1 6)]

ASK #22249

Chemical Abstract Service Nr. 75991-50-3
Molgewicht 250.3382
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂
Vorzugsbezeichnung Dazepinil
International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-2,3-Dimethyl-4-phenyl-4,5-dihydro-3*H*-1,3-benzodiazepin
ASK #22260
Chemical Abstract Service Nr. 75991-49-0
Formelstamm C17-H18-N2 . Cl-H
Molgewicht 286.7992
Bruttoformel C₁₇H₁₉ClN₂
Vorzugsbezeichnung Dazepinilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L26)
2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-2,3-Dimethyl-4-phenyl-4,5-dihydro-3*H*-1,3-benzodiazepin-hydrochlorid

ASK #22261
Chemical Abstract Service Nr. 78919-13-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 73873-87-7
Formelstamm (C22-H31-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 360.4871
Bruttoformel C₂₂H₃₂O₄
Vorzugsbezeichnung Iloprost
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA20.1/2220; GII
2. Bezeichnung 5-{{(2*E*,3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-5-Hydroxy-4-[(1*E*,3*S*,4*RS*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ciloprost

ASK #22262
Chemical Abstract Service Nr. 54739-18-3
Molgewicht 318.3347
Bruttoformel C₁₅H₂₁F₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Fluvoxamin
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 DTOX
2. Bezeichnung 2-[[{(E)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden}amino]oxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-[(E)-O-(2-aminoethyl)oxim]

ASK #22263
Chemical Abstract Service Nr. 61718-82-9
Formelstamm C15-H21-F3-N2-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht 434.4068
Bruttoformel C₁₉H₂₅F₃N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Fluvoxaminmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L16)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.2,6.3/1977

2. Bezeichnung 2-[[*(E)*-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden}amino]oxy]ethanamin-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*E*)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-[*O*-(2-aminoethyl)oxim]-maleat (1:1)

ASK #22264

Chemical Abstract Service Nr. 77989-60-7

Molgewicht 407.9374

Bruttoformel C₁₈H₁₈ClN₃O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Metibrid

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung 2-Chlor-*N,N*-dimethyl-5-(3-methyl-2-phenylimino-2,3-dihydro-1,3-thiazol-4-yl)benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Taltibrid

ASK #22265

Chemical Abstract Service Nr. 11061-68-0

Molgewicht 5807.5702

Bruttoformel C₂₅₇H₃₈₃N₆₅O₇₇S₆

Vorzugsbezeichnung Insulin human ((mit Angaben zur Herstellung))

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EAB3.0-2,4.0+2,5.0,6.0,7.0,8.0+6(1997-2016)/0838; EUTCT; DTOX; USP21-40(1985-2017); BAN

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys(A6S A11S)-Cys(A7S B7S)-Thr-Ser-Ile-Cys(A11S A6S)-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys(A20S B19S)-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys(B7S A7S)-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys(B19S A20S)-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Thr

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [30(B)-L-Threonin]insulin vom Schwein; Humaninsulin

ASK #22266

Chemical Abstract Service Nr. 66722-44-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 103419-23-4

Molgewicht 325.443

Bruttoformel C₁₈H₃₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Bisoprolol

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 CAS; GlnAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[(Propan-2-yl)amino]-1-(4-[[2-(propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenoxy)propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-{4-[[2-Isopropoxyethoxy]methyl]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol; (+/-)-Bisoprolol

ASK #22268

Chemical Abstract Service Nr. 122-59-8
Formelstamm (C8-H7-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 152.1473
Bruttoformel C₈H₈O₃
2. Bezeichnung 2-Phenoxyessigsäure

ASK #22269

Chemical Abstract Service Nr. 75-05-8
Molgewicht 41.0519
Bruttoformel C₂H₃N
2. Bezeichnung Acetonitril
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI9.56; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ARC21

ASK #22270

Chemical Abstract Service Nr. 12054-85-2
Formelstamm 6(H4-N)⁺ (Mo7-O24)⁶⁻ · 4 H₂O
Molgewicht 1235.9975
Bruttoformel H₂₄Mo₇N₆O₂₄
2. Bezeichnung Ammoniumheptamolybdat() 4 H₂O
3. Bezeichnung Ammoniumheptamolybdat 4 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 ROMP8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ammoniummolybdat 4 HO

ASK #22271

Chemical Abstract Service Nr. 496-74-2
Molgewicht 156.2684
Bruttoformel C₇H₈S₂
2. Bezeichnung 4-Methylbenzol-1,2-dithiol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dithiol

ASK #22272

Chemical Abstract Service Nr. 592-85-8
Molgewicht 316.7548
Bruttoformel C₂HgN₂S₂
2. Bezeichnung Quecksilber()-thiocyanat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI9.5730; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Quecksilber(II)-rhodanid

ASK #22274

Chemical Abstract Service Nr.	59010-44-5
Molgewicht	331.4127
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Prizidilol
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-[2-(6-hydrazinylpyridazin-3-yl)phenoxy]propan-2-ol
ASK #22275	
Chemical Abstract Service Nr.	73793-66-5
Formelstamm	C17-H25-N5-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	404.3346
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₇ Cl ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Prizidiloldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-[2-(6-hydrazinylpyridazin-3-yl)phenoxy]propan-2-ol-dihydrochlorid
ASK #22276	
Chemical Abstract Service Nr.	58970-76-6
Molgewicht	308.3728
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ubenimex
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-Amino-2-hydroxy-4-phenylbutanoyl]-L-leucin
ASK #22277	
Chemical Abstract Service Nr.	69381-94-8
Molgewicht	402.4807
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Fenprostalen
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl(7-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dihydroxy-2-((1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-phenoxybut-1-en-1-yl)cyclopentyl)hepta-4,5-dienoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(13 <i>E</i> -9 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,15 <i>R</i>)-9,11,15-trihydroxy-16-phenoxy-17,18,19,20-tetranorprosta-4,5,13-trien-1-oat]
ASK #22278	
Chemical Abstract Service Nr.	79071-15-1
Formelstamm	(C18-H16-N-O3-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	359.4625
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ NO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tazasubrat

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(6-Ethoxy-1,3-benzothiazol-2-ylsulfanyl)-2-phenylpropansäure

ASK #22279

Chemical Abstract Service Nr. 36505-84-7

Molgewicht 385.5031

Bruttoformel C₂₁H₃₁N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Buspiron

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 EINECS; IGS; Buspiron; ATC2011-DE; Hager2008; ROMP2011

2. Bezeichnung 8-[4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl]-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion

ASK #22280

Chemical Abstract Service Nr. 33386-08-2

Formelstamm C21-H31-N5-O2 . Cl-H

Molgewicht 421.9641

Bruttoformel C₂₁H₃₂ClN₅O₂

Vorzugsbezeichnung Buspironhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008.6.0/1711; IGS; MAR2011; Ph.Eur.2005.5.3/1711; GII

2. Bezeichnung 8-[4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl]-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion-hydrochlorid (1:1)

ASK #22281

Chemical Abstract Service Nr. 81478-25-3

Molgewicht 300.7794

Bruttoformel C₁₈H₁₇ClO₂

Vorzugsbezeichnung Lomevacton

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung 4-(4-Chlorphenyl)-6-methyl-3-phenyloxan-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(4-Chlorphenyl)-6-methyl-3-phenyltetrahydropyran-2-on

ASK #22282

Chemical Abstract Service Nr. 75558-90-6

Molgewicht 401.4927

Bruttoformel C₂₃H₂₉F₂N₃O

Vorzugsbezeichnung Amperozid

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung 4-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-*N*-ethylpiperazin-1-carboxamid

ASK #22283

Chemical Abstract Service Nr. 86725-37-3
Formelstamm C22-H29-F2-N3-O . Cl-H
Molgewicht 425.9429
Bruttoformel C₂₂H₃₀ClF₂N₃O
Vorzugsbezeichnung Amperozidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1 GI; USMI10
2. Bezeichnung 4-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-N-ethylpiperazin-1-carboxamid-hydrochlorid

ASK #22284

Chemical Abstract Service Nr. 73590-58-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 131959-78-9; 172964-80-6
Molgewicht 345.4161
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Omeprazol
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.08/0942; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/0942; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/0942
2. Bezeichnung *rac*-5-Methoxy-2-[(*R*)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #22285

Chemical Abstract Service Nr. 72808-81-2
Molgewicht 274.7885
Bruttoformel C₁₆H₁₉ClN₂
Vorzugsbezeichnung Tepirindol
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung 5-Chlor-3-(1-propyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl)-1*H*-indol

ASK #22286

Chemical Abstract Service Nr. 72808-80-1
Formelstamm C16-H19-Cl-N2 . Cl-H
Molgewicht 311.2494
Bruttoformel C₁₆H₂₀Cl₂N₂
Vorzugsbezeichnung Tepirindolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L26)
2. Bezeichnung 5-Chlor-3-(1-propyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl)-1*H*-indol-hydrochlorid

ASK #22287

Chemical Abstract Service Nr. 32887-01-7
Formelstamm (C15-H22-N3-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 325.4264
Bruttoformel C₁₅H₂₃N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung	Mecillinam
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-(Azepan-1-ylmethylenamino)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-(Azepan-1-ylmethylenamino)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure; Amdinocillin
ASK #22288	
Chemical Abstract Service Nr.	13311-84-7
Molgewicht	276.2119
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ F ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Flutamid
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.0/1423; DTOX; Ph.Eur.2002,4.00/1423; Ph.Eur.2005,5.0/1423
2. Bezeichnung	2-Methyl- <i>N</i> -[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-Nitro-3'-(trifluormethyl)isobutyranilid
ASK #22289	
Chemical Abstract Service Nr.	65329-79-5
Molgewicht	490.6089
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₅ FN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mobenzoxamin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-(4-{2-[(4-methoxyphenyl)(phenyl)methoxy]ethyl}piperazin-1-yl)butan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Fluorphenyl)-4-{4-[2-(4-methoxybenzhydroxy)ethyl]piperazin-1-yl}butan-1-on
ASK #22290	
Formelstamm	C30-H35-F-N2-O3 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	722.7532
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₃ FN ₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Mobenzoxamindimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-(4-{2-[(4-methoxyphenyl)(phenyl)methoxy]ethyl}piperazin-1-yl)butan-1-on-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Fluorphenyl)-4-{4-[2-(4-methoxybenzhydroxy)ethyl]piperazin-1-yl}butan-1-on-maleat (1:2)
ASK #22296	
Chemical Abstract Service Nr.	83903-06-4
Molgewicht	413.5364
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₅ O ₂ S

Vorzugsbezeichnung	Lupitidin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	2-[[2-({5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl)amino]-5-[(6-methylpyridin-3-yl)methyl]pyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #22297	
Chemical Abstract Service Nr.	72716-75-7
Formelstamm	C21-H27-N5-O2-S . 3 Cl-H
Molgewicht	522.9192
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ Cl ₃ N ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Lupitidintrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	2-[[2-({5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl)amino]-5-[(6-methylpyridin-3-yl)methyl]pyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on-trihydrochlorid
ASK #22298	
Chemical Abstract Service Nr.	49785-74-2
Molgewicht	280.2997
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Supidimid
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	2-(2-Oxopiperidin-3-yl)-1,2-benzothiazol-3(2 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid
ASK #22299	
Chemical Abstract Service Nr.	64603-91-4
Molgewicht	140.1399
Bruttoformel	C ₆ H ₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Gaboxadol
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	4,5,6,7-Tetrahydro[1,2]oxazolo[5,4- <i>c</i>]pyridin-3-ol
ASK #22302	
Chemical Abstract Service Nr.	56433-44-4
Molgewicht	293.4027
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Oxaprotilin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-(methylamino)propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-(methylamino)propan-2-ol; (+/-)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-methylamino-2-propanol; Hydroxymaprotilin
ASK #22303	
Chemical Abstract Service	67392-87-4

Nr.

Molgewicht 366.4932

Bruttoformel C₂₄H₃₀O₃

2. Bezeichnung (6*H*,7*H*,15*H*,16*H*)-3-Oxo-6,7,15,16-tetrahydro-3*H*,3"*H*-dicyclopropa[6,7:15,16]-17 -pregn-4-en-21,17 -carbolacton

3. Bezeichnung Drospirenon

Zitat Bezeichnung
3 IGS; ROMP2012; Ph.Eur.6.5,7.0(2010-2011)/2404; MAR2012; Hager2011; Drospirenon; ATC-DE; GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 3-Oxo-6beta,7beta:15beta,16beta-dimethano-17alpha-pregn-4-en-21,17-carbolacton; 1,2-Dihydrospirorenon;
(6alphaH,7alphaH,15alphaH,16alphaH,17S)-6,7,15,16-Tetrahydro-3'H,3"H-spiro[dicyclopropa[6,7:15,16]androst-4-en-17,2"-oxolan]-3,5"-dion;
(17S)-6beta,7beta:15beta,16beta-Dimethylenspiro[androst-4-en-17,2'-tetrahydrofuran]-3,5'-dion

ASK #22304

Chemical Abstract Service Nr. 7776-28-5

Formelstamm (C6-H6-O24-P6)12⁻ 6Ca2+

Molgewicht 888.408

Bruttoformel C₆H₆Ca₆O₂₄P₆

Vorzugsbezeichnung Hexacalciumfytat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung *myo*-Inositol-hexakis(dihydrogenphosphat)-Hexacalciumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Hexacalcium-(1R,2S,3s,4R,5S,6s)-1,2,3,4,5,6-cyclohexanhexaylhexakis(phosphat) [Korrektur: 3r --> 3s]; Calciumfytat; Hexacalcium-*myo*-inositol-hexakisphosphat; Phytinsäure-Hexacalciumsalz; Fytinsäure-Hexacalciumsalz; Calciumphytat

ASK #22305

Chemical Abstract Service Nr. 53882-12-5

Formelstamm (C11-H4-Cl-N3-O6)2⁻ 2H+

Molgewicht 311.6348

Bruttoformel C₁₁H₆ClN₃O₆

Vorzugsbezeichnung Lodoxamid

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung *N,N*-(2-Chlor-5-cyan-1,3-phenylen)dioxamidsäure

ASK #22306

Chemical Abstract Service Nr. 63610-09-3

Formelstamm (C11-H4-Cl-N3-O6)2⁻ 2H+ . 2(C4-H11-N-O3)

Molgewicht 553.9049

Bruttoformel C₁₉H₂₈ClN₅O₁₂

Vorzugsbezeichnung Lodoxamid-Ditrometamol

International Nonproprietary Name INN.L18,L5
2. Bezeichnung *N,N*-(2-Chlor-5-cyan-1,3-phenylen)dioxamidsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:2)

ASK #22307

Chemical Abstract Service Nr. 78466-70-3
Molgewicht 284.3131
Bruttoformel C₁₅H₁₆N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Zomebazam

International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung 1,3,8-Trimethyl-4-phenyl-4,8-dihydropyrazolo[4,3-*b*][1,5]diazepin-5,7(1*H*,6*H*)-dion

ASK #22308

Chemical Abstract Service Nr. 60142-96-3
Formelstamm (C₉H₁₆N₂O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 171.2368
Bruttoformel C₉H₁₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Gabapentin

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2019; PubChem; EAB7.2+6,8,0,9,0+4(2011-2018)/2173; USAN; BP2011-2019; GII; ChemIDplus; EP7.2+6,8,0,9,0+4(2011-2018); USP29/S1-42(2006-2019); FDA-SRS; CAS; ChemSpider; GlnAS; Phpa21.3(2009)
2. Bezeichnung [1-(Aminomethyl)cyclohexyl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(Aminomethyl)cyclohexanessigsäure

ASK #22309

Chemical Abstract Service Nr. 81098-60-4
Molgewicht 465.9455
Bruttoformel C₂₃H₂₉ClFN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Cisaprid

International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-5-chlor-*N*-{(3*R*,4*S*)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-methoxypiperidin-4-yl}-2-methoxybenzamid

ASK #22310

Chemical Abstract Service Nr. 66108-95-0
Molgewicht 821.1379
Bruttoformel C₁₉H₂₆I₃N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Iohexol
International Nonproprietary Name INN.L20

Zitat Bezeichnung 1 IGS; KEGG.D01817; GESTIS; MeSH; BP1997-2012; Ph.Int.2011; BAN; USMI13; CAS; JAN; Phpa6.2,14.4,23.1; UBA-WGK; AAN; ROMP2011; USP22/S7(1992)-34(2011); ATC2011; Ph.Eur.3.0+2+3+4,4.0,5.0,6.0(1997-2008)/1114; EINECS; USAN; GII; MAR2011; Eur.Ph.2011,7.0

2. Bezeichnung *N,N'*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid, Gemisch von Diastereomeren und Atropisomeren

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (+/-)-*N,N'*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodisophtalamid

ASK #22311

Chemical Abstract Service Nr. 60719-84-8

Molgewicht 187.198

Bruttoformel C₁₀H₉N₃O

Vorzugsbezeichnung Amrinon

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 DTOX

2. Bezeichnung 5-Amino[3,4'-bipyridin]-6(1*H*)-on

ASK #22313

Chemical Abstract Service Nr. 66575-29-9

Molgewicht 410.5012

Bruttoformel C₂₂H₃₄O₇

Vorzugsbezeichnung Colforsin

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [(3*R*,4*aR*,5*S*,6*S*,6*aS*,10*S*,10*aR*,10*bS*)-3-Ethenyl-6,10,10*b*-trihydroxy-3,4*a*,7,7,10*a*-pentamethyl-1-oxo-perhydrobenzo[*f*]chromen-5-yl]acetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Boforsin; 8alpha,13-Epoxy-1alpha,6beta,9alpha-trihydroxy-11-oxo-13alpha-labd-14-en-7beta-ylacetat

ASK #22318

2. Bezeichnung Humanes Knorpelgewebe ((mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Knorpelgewebe vom Menschen

ASK #22320

Chemical Abstract Service Nr. 546-88-3

Molgewicht 75.0666

Bruttoformel C₂H₅NO₂

Vorzugsbezeichnung Acetohydroxamsäure

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung *N*-Hydroxyacetamid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

ASK #22321

Chemical Abstract Service Nr. 72803-02-2

Molgewicht 371.3871
Bruttoformel C₁₉H₂₁N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Darodipin
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung Diethyl[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dazodipin

ASK #22322

Chemical Abstract Service Nr. 490-46-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2545-08-6; 863644-80-8; 863644-83-1
Molgewicht 290.2681
Bruttoformel C₁₅H₁₄O₆
2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3,5,7-triol
Zitat Bezeichnung 2 CAS
3. Bezeichnung (-)-Epicatechin
Zitat Bezeichnung 3 USMI13.1912; Mar2012; CAS; MeSH; EUTCT; Karrer1763; KEGG.C09727
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (2*R*,3*R*)-Flavan-3,3',4',5,7-pentol

ASK #22323

Molgewicht 734.8749
Bruttoformel C₄₁H₅₄N₂O₁₀
2. Bezeichnung {2,2'-[4,4'-Methylen-dicyclohexylbis(carbamoyloxy)]-3,3'-diphenoxydipropyl}bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung {2,2'-[4,4'-Methylen-dicyclohexylbis(carbamoyloxy)]-3,3'-diphenoxydipropyl}dimethacrylat

ASK #22324

Chemical Abstract Service Nr. 58264-26-9
Molgewicht 254.3221
Bruttoformel C₁₄H₂₂O₄
2. Bezeichnung (Hexan-1,6-diyl)bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung (Hexan-1,6-diyl)dimethacrylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Hexamethylen-dimethacrylat

ASK #22325

Chemical Abstract Service Nr. 51803-78-2
Molgewicht 308.3098
Bruttoformel C₁₃H₁₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Nimesulid
International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 MAR2010-2017; GII; MAR29-36; EAB3.4,4.0,5.0+7+8,6.0,7.0+8,8.0(2001-2016)/1548

2. Bezeichnung *N*-(4-Nitro-2-phenoxyphenyl)methansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4'-Nitro-2'-phenoxy-methansulfonanilid

ASK #22326

Chemical Abstract Service Nr. 47931-85-1

Molgewicht 3431.8531

Bruttoformel C₁₄₅H₂₄₀N₄₄O₄₈S₂

Vorzugsbezeichnung Calcitonin (Lachs)

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005.5.3,5.6/0471; Ph.Eur.2008.6.0/0471

2. Bezeichnung Cys(1*S* 7*S*)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7*S* 1*S*)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH₂

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Calcitonin vom Lachs

ASK #22327

Chemical Abstract Service Nr. 12321-44-7

Molgewicht 3604.0196

Bruttoformel C₁₅₉H₂₃₂N₄₆O₄₅S₃

Vorzugsbezeichnung Calcitonin vom Schwein

International Nonproprietary Name INN.L14

2. Bezeichnung Cys(1*S* 7*S*)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7*S* 1*S*)-Val-Leu-Ser-Ala-Tyr-Trp-Arg-Asn-Leu-Asn-Asn-Phe-His-Arg-Phe-Ser-Gly-Met-Gly-Phe-Gly-Pro- -Glu-Thr-Pro-NH₂

ASK #22330

Chemical Abstract Service Nr. 82509-56-6

Formelstamm (C₂₇H₂₇N₈O₉S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 672.6894

Bruttoformel C₂₇H₂₈N₈O₉S₂

Vorzugsbezeichnung Piroxicillin

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-(4-Hydroxyphenyl)-2-({[4-hydroxy-2-(4-sulfamoylanilino)pyrimidin-5-yl]carbamoyl}amino)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-6-[(*R*)-2-(4-Hydroxyphenyl)-2-{3-[4-hydroxy-2-(4-sulfanoylanilino)pyrimidin-5-yl]ureido}acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #22332

Chemical Abstract Service Nr. 24678-13-5

Molgewicht 371.4203

Bruttoformel C₂₂H₂₃F₂NO₂

Vorzugsbezeichnung Lenperon

International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung 4-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #22333

Chemical Abstract Service Nr. 24677-86-9
Formelstamm C₂₂H₂₃F₂N₂O₂ · Cl-H
Molgewicht 407.8813
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClF₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Lenperonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L12)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27
2. Bezeichnung 4-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidino]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on-hydrochlorid

ASK #22334

Chemical Abstract Service Nr. 84031-17-4
Molgewicht 393.7053
Bruttoformel C₁₈H₁₈BrClN₂O
Vorzugsbezeichnung Metaclozapam

International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung 7-Brom-5-(2-chlorphenyl)-2-methoxymethyl-1-methyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Brometazepam; Metuclazepam

ASK #22335

Molgewicht 228.3941
Bruttoformel C₁₄H₃₀NO
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl(dodecan/hexadecan/tetradecan)-1-aminoxid
3. Bezeichnung *N,N*-Dimethylalkan(C₁₂-C₁₆)-1-aminoxid

Zitat Bezeichnung 3 Gill
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Alkyl(C-C)dimethylazanoxid

ASK #22336

Chemical Abstract Service Nr. 71002-09-0
Formelstamm (C₁₇H₁₁ClF-N₂O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 330.7408
Bruttoformel C₁₇H₁₂ClFN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Pirazolac

International Nonproprietary Name INN.L20

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [4-(4-Chlorphenyl)-1-(4-fluorphenyl)pyrazol-3-yl]essigsäure
ASK #22337
Chemical Abstract Service Nr. 61802-93-5
Formelstamm C18-H18-Br-Cl-N2-O . Cl-H
Molgewicht 430.1663
Bruttoformel C₁₈H₁₉BrCl₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Metaclozepamhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 7-Brom-5-(2-chlorphenyl)-2-methoxymethyl-1-methyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Brometazepamhydrochlorid; Metuclazepamhydrochlorid

ASK #22338
Chemical Abstract Service Nr. 60282-87-3
Molgewicht 310.4299
Bruttoformel C₂₁H₂₆O₂
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregna-4,15-dien-20-in-3-on
3. Bezeichnung Gestoden
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.5,6.8/1726; GII; Gestoden

ASK #22339
Chemical Abstract Service Nr. 12629-01-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11145-52-1; 869741-23-1; 9002-72-6; 9042-17-5; 9061-43-2; 9067-08-7
Molgewicht 22124.7557
Bruttoformel C₉₉₀H₁₅₂₈N₂₆₂O₃₀₀S₇
Vorzugsbezeichnung Somatotropin
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 BAN; EP2.18+19,3.0+2+3+4,4.0.5.0+3+8,6.0,7.0,8.0(1994-2014); BP1994-2013; Phpa5.3,9.1,16.1(1993-2004); USP28S1-36(2005-2013); ChemIDplus; MeSH; MAR; ICTRP; ROMP; USAN; KEGG; RTECS; ATC; CAS; EAB3.0+2+3+4,40,5.0+3+8,6.0,7.0(1997-2011)/951; USMI
2. Bezeichnung FPTIPLSRLF DNAMLRAHRL HQLAFDITYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSES IPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LVIYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLLED GSPRTGQIFK QTYSKFDTNS HNDDALLKNY GLLYCFRKM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG F, 53,165:182,189-Bis(disulfid)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym hSTH; rekombinantes humanes Wachstumshormon; Somatotropin ' ; hGH-rDNA; r-hGH; Wachstumshormon [human]; hGH; Wachstumshormon aus dem Hypophysenvorderlappen, human; rhGH; Somatotropin (human); STH '

ASK #22340
Chemical Abstract Service Nr. 82030-87-3

Molgewicht	22255.9518
Bruttoformel	C ₉₉₅ H ₁₅₃₇ N ₂₆₃ O ₃₀₁ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Somatrem
International Nonproprietary Name	INNv.L54
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	MFPTIPLSRL FDNAMLRAHR LHQLAFDTYQ EFEEAYIPKE QKYSFLQNPQ TSLC(54S 166S)FSESIP TPSNREETQQ KSNLELLRIS LLLIQSWLEP VQFLRSVFAN SLVYGASDSN VYDLLKDL EE GIQTLMGRLE DGSPRTGQIF KQTYSKFDTN SHNDDALLKN YGLLYC(166S 54S)FRKD MDKVETFLRI VQC(183S 190S)RSVEGSC(190S 183S) GF
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-L-Methionyl-somatotropin vom Menschen

ASK #22341

Chemical Abstract Service Nr.	85721-33-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1234562-12-9; 178489-05-9; 189257-90-7
Formelstamm	(C17-H17-F-N3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	331.3415
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciprofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.3.0,4.0+6,5.0,6.0,7.0(1997-2011); GII; MAR2012; BP1997-2012; JAN; Ph.Int.2011; USP22/S8-35(1993-2012); Phpa7.1,13.4; AAN; USPF25.2,28.4,29.4+6,31.2,32.2,35.4(1999-2009); USAN; Ph.Eur.3.0,4.0+6,5.0,6.0,7.0(1997-2011)/1089; BAN
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #22342

Chemical Abstract Service Nr.	65085-01-0
Formelstamm	(C16-H16-N9-O5-S3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	511.5585
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₉ O ₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefmenoxim
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #22343

Chemical Abstract Service Nr.	75738-58-8
Formelstamm	C16-H17-N9-O5-S3 . 0.5 Cl-H
Molgewicht	1059.5779
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₅ ClN ₁₈ O ₁₀ S ₆

Vorzugsbezeichnung Cefmenoximhemihydrochlorid

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L21)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-hemihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-hemihydrochlorid

ASK #22344

Chemical Abstract Service Nr. 34911-55-2

Molgewicht 239.7411

Bruttoformel C₁₃H₁₈ClNO

Vorzugsbezeichnung Bupropion

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 MAR32; USMI12

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-*tert*-Butylamino-1-(3-chlorphenyl)propan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Amfebutamon

ASK #22345

Chemical Abstract Service Nr. 31677-93-7

Formelstamm C13-H18-Cl-N-O . Cl-H

Molgewicht 276.2021

Bruttoformel C₁₃H₁₉Cl₂NO

Vorzugsbezeichnung Bupropionhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L45)

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-*tert*-Butylamino-1-(3-chlorphenyl)propan-1-on-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Amfebutamonhydrochlorid

ASK #22346

Chemical Abstract Service Nr. 66208-11-5

Molgewicht 221.2955

Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₂

Vorzugsbezeichnung Ifoxetin

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,4*S*)-4-(2,3-Dimethylphenoxy)piperidin-3-ol

ASK #22347

Chemical Abstract Service Nr. 98518-48-0

Formelstamm 2(C13-H19-N-O2) . H2-O4-S

Molgewicht 540.6694

Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₀ N ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Ifoxetinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(2,3-Dimethylphenoxy)piperidin-3-ol-sulfat (2:1)
ASK #22350	
Formelstamm	C15-H23-N-O3 . 0.5 C4-H6-O4
Molgewicht	648.7841
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₂ N ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Oxprenololhemisuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	3-[(Propan-2-yl)amino]-1-[2-(prop-2-en-1-yloxy)phenoxy]propan-2-ol-butandioat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-(Allyloxy)phenoxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol-succinat (2:1)
ASK #22351	
Chemical Abstract Service Nr.	76497-13-7
Molgewicht	594.6571
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₄ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sultamicillin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	BP2011; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA16.1; Ph.Eur.2005,5.4,5.7/2211; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/2211; MAR29; GII; USAN
2. Bezeichnung	((<i>2S,5R,6R</i>)-6-[(<i>2R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl]carbonyloxymethyl)((<i>2S,5R</i>)-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl]carbonyloxymethyl)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{{(<i>2S,5R</i>)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4λ(6)-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl]carbonyloxymethyl}}{(<i>2S,5R,6R</i>)-6-[(<i>2R</i>)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl]carbonyloxymethyl}
ASK #22352	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	83105-70-8
Formelstamm	C25-H30-N4-O9-S2 . C7-H8-O3-S . 2 H2-O
Molgewicht	802.8893
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₄ O ₁₂ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Sultamicillintosilat-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L23,v.L18)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.1,6.3/2212; GII; Ph.Eur.2005,5.4,5.7/2212
2. Bezeichnung	((<i>2S,5R,6R</i>)-6-[(<i>2R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl]carbonyloxymethyl)((<i>2S,5R</i>)-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-yl]carbonyloxymethyl) (1:1) 2 H ₂ O
ASK #22353	

Chemical Abstract Service Nr.	79617-96-2
Molgewicht	306.2296
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ Cl ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Sertralin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; MAR32
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)- <i>N</i> -methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[[1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl](methyl)azan
ASK #22354	
Chemical Abstract Service Nr.	79559-97-0
Formelstamm	C17-H17-Cl2-N . Cl-H
Molgewicht	342.6905
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ Cl ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Sertralinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	GII(2); EAB6.1+4,7.0+1+7,8.0(2008-2016)/1705
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)- <i>N</i> -methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[[1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl](methyl)azan-hydrochlorid
ASK #22355	
Chemical Abstract Service Nr.	77416-65-0
Molgewicht	193.2423
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Exepanol
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Methylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin-5-ol
ASK #22356	
Formelstamm	C11-H15-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	229.7032
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Exepanolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Methylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin-5-ol-hydrochlorid
ASK #22357	
Chemical Abstract Service Nr.	64099-44-1
Molgewicht	415.5721

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₃ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Quisultazin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	10-(1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)-N,N-dimethyl-10H-phenothiazin-2-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Quisultidin; 10-(Chinuclidin-3-yl)-N,N-dimethyl-10H-phenothiazin-2-sulfonamid
ASK #22358	
Chemical Abstract Service Nr.	52479-85-3
Molgewicht	278.2143
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₀ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Exifon
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2,3,4-Trihydroxyphenyl)(3,4,5-trihydroxyphenyl)methanon
ASK #22359	
Chemical Abstract Service Nr.	79770-24-4
Molgewicht	1626.2332
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₈ I ₆ N ₆ O ₁₈
Vorzugsbezeichnung	lotrolan
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN; Ph.Eur.2005,5.5.5.7/1754; Ph.Eur.2008,6.0/1757; GII; PHARMEUROPA16.1/1754; Eur.Ph.2011,7.0
2. Bezeichnung	5,5'-(N,N'-Dimethylpropan-1,3-diamido)bis[N,N'-bis(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5,5'-(N,N'-Dimethylmalondiamido)bis{N,N'-bis[2,3-dihydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-2,4,6-triiodisophthalamid}; lotrol
ASK #22360	
Chemical Abstract Service Nr.	9038-95-3
2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen-co-oxypropylen)monobutylether
3. Bezeichnung	-Butyl- -hydroxypoly(oxyethylen-co-oxypropylen) (x:y)
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #22361	
Chemical Abstract Service Nr.	69657-51-8
Formelstamm	(C ₈ H ₁₀ N ₅ O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	247.1865
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₅ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Aciclovir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on-Natriumsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Aciclovir-Mononatrium-Salz; Aciclovir Natrium; Acycloguanosin-Natrium; Natrium-2-amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-9*H*-purin-6-olat; 9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]guanin-Natriumsalz

ASK #22364

Chemical Abstract Service Nr. 27591-01-1

Molgewicht 291.3853

Bruttoformel C₁₇H₂₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Bunolol

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung *rac*-5-[(2*R*)-3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydronaphthalin-1(2*H*)-on

ASK #22365

Chemical Abstract Service Nr. 31969-05-8

Formelstamm C₁₇-H₂₅-N-O₃ . Cl-H

Molgewicht 327.8462

Bruttoformel C₁₇H₂₆ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Bunololhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L10)

Zitat Bezeichnung 1 MAR27

2. Bezeichnung *rac*-5-[(2*R*)-3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydronaphthalin-1(2*H*)-on-hydrochlorid

ASK #22366

Chemical Abstract Service Nr. 25550-98-5

Molgewicht 438.6233

Bruttoformel C₂₆H₄₇O₃P

2. Bezeichnung Diisodecyl(phenyl)phosphit

Zitat Bezeichnung 2 SGK

ASK #22367

Chemical Abstract Service Nr. 99-04-7

Formelstamm (C₈-H₇-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 136.1479

Bruttoformel C₈H₈O₂

2. Bezeichnung 3-Methylbenzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym m-Toluylsäure

ASK #22369

Chemical Abstract Service Nr. 9064-91-9

Formelstamm (C₆-H₁₀-O₅)_x (C₆-H₁₃-N . Cl-H)_y

Vorzugsbezeichnung	Colextranhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	Poly[O-(2-diethylaminoethyl)]dextran-hydrochlorid
ASK #22370	
Chemical Abstract Service Nr.	56227-39-5
Vorzugsbezeichnung	Polidexidchloridhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.7337; MAR27
2. Bezeichnung	Poly{O-(2-diethylaminoethyl),O-[2-(2-diethylaminoethyl)diethylazaniumyl]ethyl-chlorid}dextran-hydrochlorid, Epichlorhydrin vernetzt
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly{O-(2-diethylaminoethyl),O-[2-(2-diethylaminoethyl)diethylammonio]ethyl-chlorid}dextran-hydrochlorid, Epichlorhydrin vernetzt
ASK #22371	
Chemical Abstract Service Nr.	14484-47-0
Molgewicht	441.5167
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Deflazacort
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII; USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-11 -Hydroxy-2'-methyl-3,20-dioxo-16 <i>H</i> -[1,3]oxazolo[5',4':16,17]pregna-1,4-dien-21-ylacetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Azacort
ASK #22372	
Chemical Abstract Service Nr.	72830-39-8
Molgewicht	399.4667
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Oxmetidin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	5-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]-2-[(2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl)amino]pyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[3,4-(Methylendioxy)benzyl]-2-[2-(5-methylimidazol-4-ylmethylsulfanyl)ethylamino]pyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
ASK #22377	
Chemical Abstract Service Nr.	64795-35-3
Molgewicht	362.4896
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Mesulergin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl- <i>N</i> -(1,6-dimethylergolin-8 -yl)schwefelsäurediamid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N'-[(6aR,9S,10aR)-4,7-Dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-yl]-N,N-dimethylschwefelsäurediamid
ASK #22378	Chemical Abstract Service Nr.	72786-12-0
	Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₆ -N ₄ -O ₂ -S . Cl-H
	Molgewicht	398.9506
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ ClN ₄ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Mesulerginhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	N,N-Dimethyl-N-(1,6-dimethylergolin-8 -yl)schwefelsäurediamid-hydrochlorid
ASK #22379	Chemical Abstract Service Nr.	28721-07-5
	Molgewicht	252.268
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Oxcarbazepin
	International Nonproprietary Name	INN.L19
	Zitat Bezeichnung 1	USMI12; MAR32; GII
	2. Bezeichnung	10-Oxo-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-carboxamid
ASK #22380	Chemical Abstract Service Nr.	12650-69-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	62916-63-6
	Formelstamm	(C ₂₆ -H ₄₃ -O ₉) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	500.6222
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₄ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Mupirocin
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	DTOX; Ph.Eur.2008,6.0/1450; BP2001-2010; GII; USMI10; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); Ph.Eur.2002,4.00/1450; PHARMEUROPA9.2; Ph.Eur.2005,5.0/1450
	2. Bezeichnung	9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S,4S,5S)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	trans-Pseudomonsäure; Pseudomonsäure; Pseudomonsäure A; 9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S,4S,5S)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
ASK #22381	Chemical Abstract Service Nr.	64838-37-5
	Formelstamm	(C ₂₆ -H ₄₃ -O ₉) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	522.604

Bruttoformel C₂₆H₄₃NaO₉
Vorzugsbezeichnung Mupirocin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1 DTOX
2. Bezeichnung 9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-3,4-Dihydroxy-5-[(2S,3S)-[(2S,3S)-3-hydroxybutan-2-yl]oxiran-2-yl)methyl]oxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natriumpseudomonat;
 9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S,4S,5S)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure-Natriumsalz;
 Pseudomonsäure-Natriumsalz

ASK #22382

Chemical Abstract Service Nr. 79992-71-5
Molgewicht 464.9638
Bruttoformel C₂₅H₂₁ClN₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Pimetacin
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung S-[(Pyridin-3-yl)methyl]{2-[1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1H-indol-3-yl]ethanthioat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym S-(3-Pyridylmethyl){[1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methylindol-3-yl]thioacetat}

ASK #22384

Chemical Abstract Service Nr. 57132-53-3
Molgewicht 844.4344
Bruttoformel C₄₆H₅₈ClN₅O₈
Vorzugsbezeichnung Proglumetacin
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung *rac*-{3-[4-(2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1H-indol-3-yl]acetyloxy)ethyl]piperazin-1-yl]propyl}{(4R)-4-benzamido-5-diethylamino-5-oxopentanoat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-(2-[4-[3-(4-Benzamido-4-dipropylcarbamoylbutanoyloxy)propyl]piperazin-1-yl]ethyl){[1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methylindol-3-yl]acetat}

ASK #22385

Chemical Abstract Service Nr. 51022-71-0
Molgewicht 372.5408
Bruttoformel C₂₄H₃₆O₃
Vorzugsbezeichnung Nabilon
International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *rac*-(6aR,10aR)-1-Hydroxy-6,6-dimethyl-3-(2-methyloctan-2-yl)-6,6a,7,8,10,10a-hexahydrobenzo[*c*]chromen-9-on

ASK #22386

Chemical Abstract Service Nr. 74252-25-8

Formelstamm (C₁₉-H₁₅-Cl-N-O₄)⁻ Na⁺ · 3 H₂O
Molgewicht 433.8153
Bruttoformel C₁₉H₁₅ClNNaO₄
Vorzugsbezeichnung Indometacin-Natrium 3 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1*H*-indol-3-yl]essigsäure-Natriumsalz
3 H₂O

ASK #22387

Chemical Abstract Service Nr. 68401-81-0
Formelstamm (C₁₃-H₁₂-N₅-O₅-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 383.4028
Bruttoformel C₁₃H₁₃N₅O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefprozim
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #22388

Chemical Abstract Service Nr. 68401-82-1
Formelstamm (C₁₃-H₁₂-N₅-O₅-S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 405.3847
Bruttoformel C₁₃H₁₂N₅NaO₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefprozim-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L20)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #22389

Chemical Abstract Service Nr. 56980-93-9
Molgewicht 379.4937
Bruttoformel C₂₀H₃₃N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Celiprolol
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 3-[3-Acetyl-4-(3-*tert*-butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]-1,1-diethylharnstoff

ASK #22390

Chemical Abstract Service Nr. 57470-78-7

Formelstamm	C20-H33-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	415.9547
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Celiprololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/1632; Ph.Eur.2002,4.06,4.08/1632; Ph.Eur.2008,6.0/1632
2. Bezeichnung	3-[3-Acetyl-4-(3- <i>tert</i> -butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]-1,1-diethylharnstoff-hydrochlorid

ASK #22391

Chemical Abstract Service Nr.	55273-05-7
Molgewicht	321.4443
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ N ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Impromidin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1-[3-(1 <i>H</i> -Imidazol-4-yl)propyl]-3-{2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin

ASK #22392

Chemical Abstract Service Nr.	72332-33-3
Molgewicht	290.3575
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Procaterol
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-8-Hydroxy-5-{1-hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]butyl}chinolin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #22393

Chemical Abstract Service Nr.	62929-91-3
Formelstamm	C16-H22-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	326.8184
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Procaterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-8-Hydroxy-5-{1-hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]butyl}chinolin-2(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid

ASK #22394

Chemical Abstract Service Nr.	123-77-3
Molgewicht	116.0788
Bruttoformel	C ₂ H ₄ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	Diazendicarboxamid

ASK #22395

Chemical Abstract Service Nr. 80-51-3

Molgewicht 358.3934

Bruttoformel $C_{12}H_{14}N_4O_5S_2$

2. Bezeichnung 4,4'-Oxybis(benzolsulfonhydrazid)

ASK #22396

Chemical Abstract Service Nr. 65997-13-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 172672-32-1; 612092-97-4; 68424-63-5; 96638-33-4

Formelstamm C3-H8-O3 . x C20-H28+2n-O, n = 0,1,2, x = 1,2,3

2. Bezeichnung Glycerolester hydrierter Pinaceenharzsäuren

3. Bezeichnung Hydrierte Kolophoniumglycerolester

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Kolophon-Glycerinester, hydriert; Glycerinester aus Wurzelharz, hydriert; Harzsäureglycerinester hydriert; Hydrierte Kolophonium-Glyceride; Hydrierte Rosinglycerolester; Glycerinester hydrierter Harzsäuren und Kolophoniumsäuren; E 445, hydriert; Hydrierte Harzsäure- und Kolophoniumsäure-Glycerinester; Hydrierte Colophoniumglycerolester

ASK #22399

Chemical Abstract Service Nr. 65573-02-6

Formelstamm C14-H23-N7-S . 3 Cl-H

Molgewicht 430.8271

Bruttoformel $C_{14}H_{26}Cl_3N_7S$

Vorzugsbezeichnung Impromidintrihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L20)

2. Bezeichnung 1-[3-(1*H*-imidazol-4-yl)propyl]-3-{2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin-trihydrochlorid

ASK #22400

Formelstamm C8-H10-N6 . H2-O4-S . 2.5 H2-O

Molgewicht 333.3219

Bruttoformel $C_8H_{12}N_6O_4S$

2. Bezeichnung Phthalazin-1,4-diyldihydrazin-sulfat (1:1) 2.5 H₂O

3. Bezeichnung Wasserhaltiges Dihydralazinsulfat (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 Wasserhaltiges Dihydralazinsulfat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Wasserhaltiges Dihydralazinsulfat; Dihydralazinsulfat 2.5 HO

ASK #22405

Chemical Abstract Service Nr. 71195-58-9

Molgewicht 416.5172

Bruttoformel $C_{21}H_{32}N_6O_3$

Vorzugsbezeichnung Alfentanil

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1 DTOX; FDA-SRS; EUTCT; ROMP2023; GlnAS; YLST; USMI2023; CAS
2. Bezeichnung *N*-{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl}-*N*-phenylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #22406

Chemical Abstract Service Nr. 69049-06-5
Formelstamm C₂₁-H₃₂-N₆-O₃ . Cl-H . x H₂-O
Bruttoformel C₂₁H₃₃ClN₆O₃
2. Bezeichnung *N*-{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl}-*N*-phenylpropanamid-hydrochlorid (1:1) x H₂O [BP, Ph.Eur., 3,0-4,0 % H₂O, x = 0,77-1,05]
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Alfentanilhydrochlorid-Hydrat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Wasser-Gehalt))
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.7,10.0+1(2019-2020)/1062
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Alfentanilhydrochlorid-Hydrat; Alfentanilhydrochlorid '

ASK #22407

Chemical Abstract Service Nr. 73384-59-5
Formelstamm (C₁₈-H₁₆-N₈-O₇-S₃)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 554.5799
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₈O₇S₃
Vorzugsbezeichnung Ceftriaxon
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #22408

Chemical Abstract Service Nr. 74578-69-1
Formelstamm (C₁₈-H₁₆-N₈-O₇-S₃)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 598.5436
Bruttoformel C₁₈H₁₆N₈Na₂O₇S₃
Vorzugsbezeichnung Ceftriaxon-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #22409

Chemical

Abstract 104376-79-6

Service Nr.

Formelstamm (C₁₈H₁₆N₈O₇S₃)²⁻ 2Na⁺ · 3.5 H₂O

Molgewicht 661.5971

Bruttoformel C₁₈H₁₆N₈Na₂O₇S₃

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Dinatrium 3.5 H₂O

3. Bezeichnung Ceftriaxon-Dinatrium (Ph.Eur.)

Zitat

Bezeichnung Ceftriaxon-Dinatrium 3.5 H(2)O

3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Ceftriaxon-Dinatrium 3.5 HO; Ceftriaxon-Dinatrium '

ASK #22412

Chemical Abstract Service Nr. 9063-38-1

2. Bezeichnung Poly(*O*-carboxymethyl)stärke-Natriumsalz (2.8-5.0% Na)

3. Bezeichnung Carboxymethylstärke-Natrium (Typ C) (Ph.Eur.)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

Carboxymethylstärke-Natrium (Typ C)

ASK #22414

Chemical Abstract Service Nr. 52315-07-8

Molgewicht 416.2972

Bruttoformel C₂₂H₁₉Cl₂NO₃

2. Bezeichnung [(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl][3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxylat]

3. Bezeichnung Cypermethrin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Perkow; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; PFSCH; GII; BSI; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI10

ASK #22415

Formelstamm (C₂₀H₂₈N)⁺ · X⁻

Vorzugsbezeichnung Emepromiumcarrageenat

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 Hager2008; GII; SGK

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-*N,N*-dimethyl-4,4-diphenylbutan-2-aminium-carrageenat

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(4,4-Diphenylbutan-2-yl)ethyl-dimethylammonium-carrageenat

ASK #22416

Chemical Abstract Service Nr. 105-67-9
Molgewicht 122.1644
Bruttoformel C₈H₁₀O
2. Bezeichnung 2,4-Dimethylphenol
Zitat Bezeichnung 2 USM113.10137
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,4-Xylenol

ASK #22424

Chemical Abstract Service Nr. 9034-32-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1333323-70-8; 203945-06-6; 53415-08-0; 55598-57-7; 56451-52-6; 8024-50-8; 82197-09-9; 9041-23-0
2. Bezeichnung Sojabohnen-Polyosen (aus entfettetem Sojabohnenmehl mit Alkalilauge extrahierte, in Wasser unlösliche Polysaccharide mit Pentose-, Hexose- und Uronsäure-Bausteinen)
Zitat Bezeichnung 2 (CAS)
3. Bezeichnung Sojabohnenmehl, entfettet, mit Alkali extrahiert
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; EUTCT; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Sojapolysaccharid; E 426; Sojabohnen-Hemicellulose (unlöslich); Entöltes Sojabohnenmehl, getrockneter neutralisierter Alkalilaugen-Extrakt; Sojabohnen-Faser zur Herstellung von pharmazeutischen Produkten, insbesondere Tabletten; Sojabohnen-Polyose (unlöslich); Glycine-max-Samenmehl, entfettet, mit Alkali extrahiert; Sojabohnen-Polysaccharide; Soja-Polysaccharide; Polysaccharide auf Sojabasis

ASK #22436

Chemical Abstract Service Nr. 17440-83-4
Formelstamm C₆H₈Cl-N₇-O . Cl-H . 2 H₂O
Molgewicht 302.1185
Bruttoformel C₆H₉Cl₂N₇O
2. Bezeichnung 3,5-Diamino-*N*-carbamimidoyl-6-chlorpyrazincarboxamid-hydrochlorid 2 H₂O
3. Bezeichnung Amiloridhydrochlorid-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3 Amiloridhydrochlorid; EAB8.6,9.0+2+7,10.0+2(2016-2020)/0651
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Amiloridhydrochlorid 2 HO; Amiloridhydrochlorid (Ph.Eur.); Amiloridhydrochlorid '

ASK #22437

Chemical Abstract Service Nr. 7491-02-3
Molgewicht 286.407
Bruttoformel C₁₆H₃₀O₄
2. Bezeichnung Diisopropyldecandioat
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #22438

Chemical Abstract Service Nr. 637-39-8

Formelstamm C6-H15-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 185.6491
Bruttoformel C₆H₁₆ClNO₃
2. Bezeichnung 2,2',2''-Nitritotriethanol-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #22439

Chemical Abstract Service Nr. 55461-42-2
Molgewicht 1249.3876
Bruttoformel C₇₃H₇₈F₂O₁₆
Vorzugsbezeichnung Triamcinolonacetamidmetembonat
International Nonproprietary Name (INN.L4,v.L26)
2. Bezeichnung Bis{(16 *H*)-9-fluor-11 -hydroxy-2',2'-dimethyl-3,20-dioxo-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl}[4,4'-methylenbis(3-methoxynaphthalin-2-carboxylat)]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Flupameson

ASK #22442

Chemical Abstract Service Nr. 4086-70-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8042-13-5
Formelstamm 2(C₁₄-H₂₇-O₂)⁻ Mg²⁺
Molgewicht 479.031
Bruttoformel C₂₈H₅₄MgO₄
2. Bezeichnung Magnesiumditetradecanoat
3. Bezeichnung Magnesiummyristat

ASK #22447

Chemical Abstract Service Nr. 105-16-8
Molgewicht 185.2634
Bruttoformel C₁₀H₁₉NO₂
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)methacrylat

ASK #22449

Chemical Abstract Service Nr. 62307-74-8
Formelstamm (C₁₃-H₁₃-N₂-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 268.2437
Bruttoformel C₁₃H₁₃N₂NaO₃
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Acetamido-3-(indol-3-yl)propansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung *N*^ε-Acetyl-DL-tryptophan-Natriumsalz

ASK #22451

Chemical Abstract Service Nr. 71097-83-1

Formelstamm	(C22-H32-N-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	391.5011
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Nileprost
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	5-Cyan-5-{{(2E,3aR,4R,5R,6aS)-5-hydroxy-4-[(1E,3S,4RS)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-1-yl]}hexahydro-2H-cyclopenta[b]furan-2-yliden}pentansäure
ASK #22452	
Chemical Abstract Service Nr.	39860-99-6
Molgewicht	475.6671
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ N ₃ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pipotiazin
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	10-{3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperidin-1-yl]propyl}-N,N-dimethyl-10H-phenothiazin-2-sulfonamid
ASK #22453	
Chemical Abstract Service Nr.	37517-26-3
Molgewicht	714.0759
Bruttoformel	C ₄₀ H ₆₃ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pipotiazinpalmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX
2. Bezeichnung	(2-{1-[3-(2-Dimethylsulfamoyl-10H-phenothiazin-10-yl)propyl]piperidin-4-yl}ethyl)hexadecanoat
ASK #22455	
Chemical Abstract Service Nr.	63659-18-7
Molgewicht	307.4278
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Betaxolol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2R)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenoxy}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Betoxolol; (RS)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol
ASK #22456	
Chemical Abstract Service Nr.	63659-19-8
Formelstamm	C18-H29-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	343.8887
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₀ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Betaxololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)

Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1072; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1072; Ph.Eur.2002,4.00/1072
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenoxy}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Betoxololhydrochlorid; (RS)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #22457	
Chemical Abstract Service Nr.	70895-45-3
Molgewicht	353.5624
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₅ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tipropidil
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	3-(Octylamino)-1-{4-[(propan-2-yl)sulfanyl]phenoxy}propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[4-(Isopropylsulfanyl)phenoxy]-3-(octylamino)propan-2-ol
ASK #22458	
Chemical Abstract Service Nr.	70895-39-5
Formelstamm	C20-H35-N-O2-S . Cl-H
Molgewicht	390.0233
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tipropidilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	3-(Octylamino)-1-{4-[(propan-2-yl)sulfanyl]phenoxy}propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[4-(Isopropylsulfanyl)phenoxy]-3-(octylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #22460	
Chemical Abstract Service Nr.	69365-65-7
Molgewicht	390.604
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Fenoclimin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Octyl[4-(diphenylmethyl)piperidin-1-yl]methanimin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Benzhydrylpiperidinomethylen)(octyl)azan
ASK #22461	
Chemical Abstract Service Nr.	59937-28-9
Molgewicht	288.383
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Malotilat

International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung Bis(propan-2-yl)[(1,3-dithiol-2-yliden)propandioat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diisopropyl(1,3-dithiol-2-ylidenmalonat)

ASK #22462

Chemical Abstract Service Nr. 39552-01-7
Molgewicht 291.3422
Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₄
Vorzugsbezeichnung Befunolol
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung 1-(7-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-1-benzofuran-2-yl)ethanon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-{7-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-1-benzofuran-2-yl}ethanon

ASK #22463

Chemical Abstract Service Nr. 60653-25-0
Formelstamm (C₁₃H₁₀ClO₄)⁻ H⁺
Molgewicht 266.677
Bruttoformel C₁₃H₁₁ClO₄
Vorzugsbezeichnung Orpanoxin
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 3-[5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]-3-hydroxypropansäure

ASK #22464

Chemical Abstract Service Nr. 51322-75-9
Molgewicht 253.7113
Bruttoformel C₉H₈ClN₅S
Vorzugsbezeichnung Tizanidin
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 DTOX
2. Bezeichnung 5-Chlor-*N*-(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)-2,1,3-benzothiadiazol-4-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5-Chlor-2,1,3-benzothiadiazol-4-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #22465

Chemical Abstract Service Nr. 62666-20-0
Molgewicht 334.7725
Bruttoformel C₁₇H₁₆ClFN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Progabid

International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung 4-[[[4-Chlorphenyl](5-fluor-2-hydroxyphenyl)methyliden]amino]butanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Halogabid

ASK #22466

Chemical Abstract Service Nr. 78186-34-2
Molgewicht 398.4637
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₈
Vorzugsbezeichnung Bisantren

International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung 1,1'-[Anthracen-9,10-diybis(methyliden)]-2,2'-bis(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)bis(hydrazin)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Anthracen-9,10-dicarbaldehydbis(4,5-dihydroimidazol-2-ylhydrazon)

ASK #22467

Chemical Abstract Service Nr. 71439-68-4
Formelstamm C₂₂-H₂₂-N₈ . 2 Cl-H
Molgewicht 471.3856
Bruttoformel C₂₂H₂₄Cl₂N₈
Vorzugsbezeichnung Bisantrendihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung 1,1'-[Anthracen-9,10-diybis(methyliden)]-2,2'-bis(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)bis(hydrazin)-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Anthracen-9,10-dicarbaldehydbis(4,5-dihydroimidazol-2-ylhydrazon)-dihydrochlorid

ASK #22468

Chemical Abstract Service Nr. 70009-66-4
Formelstamm (C₁₄-H₁₂-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 259.2573
Bruttoformel C₁₄H₁₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Oxalinast

International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung *N*-(2-Oxo-1,2,6,7,8,8a-hexahydroacenaphthyl-3-yl)oxamidsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(2-Oxo-6,7,8,8a-tetrahydroacenaphthen-3-yl)oxamidsäure

ASK #22469

Chemical Abstract Service Nr. 25034-58-6
Formelstamm (C₃-H₅-N-O)_x . (C₇-H₁₀-N₂-O₂)_y ca.
2. Bezeichnung Poly(acrylamid-co-*N,N'*-methyleniacrylamid) (x:y)

ASK #22471

Chemical Abstract Service Nr. 75695-93-1
Molgewicht 371.3871
Bruttoformel C₁₉H₂₁N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Isradipin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.3/2110; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0/2110; MAR29
2. Bezeichnung *rac*-(Methyl)(propan-2-yl)[(4*R*)-4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isrodipin; (RS)-(Isopropyl)(methyl)[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #22472

Chemical Abstract Service Nr. 76894-77-4
Formelstamm (C₁₆-H₁₆-N₃-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 283.3251
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Dazmegrel
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 3-{3-[(1*H*-Imidazol-1-yl)methyl]-2-methyl-1*H*-indol-1-yl}propansäure

ASK #22473

Chemical Abstract Service Nr. 84490-12-0
Molgewicht 217.2239
Bruttoformel C₁₁H₁₁N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Piroximon
International Nonproprietary Name INNv.L52
2. Bezeichnung 4-Ethyl-5-(pyridin-4-ylcarbonyl)-1*H*-imidazol-2(3*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Ethyl-5-isonicotinoyl-1,3-dihydro-2*H*-imidazol-2-on

ASK #22474

Chemical Abstract Service Nr. 100599-27-7
Molgewicht 320.7509
Bruttoformel C₁₄H₉ClN₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Tenidap
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 USMI11A; BAN; USAN
2. Bezeichnung (3*Z*)-5-Chlor-3-[(hydroxy)(thiophen-2-yl)methyliden]-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-1-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	(Z)-5-Chlor-3-[(hydroxy)(2-thienyl)methylen]-2-oxoindolin-1-carboxamid
ASK #22476		
	Chemical Abstract Service Nr.	75444-65-4
	Molgewicht	393.454
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pirenperon
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	2. Bezeichnung	3-[2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl]-2-methyl-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
ASK #22477		
	Formelstamm	C23-H24-F-N3-O2 . 2 Cl-H
	Molgewicht	466.3758
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ Cl ₂ FN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pirenperondihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	3-[2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl]-2-methyl-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on-dihydrochlorid
ASK #22478		
	Chemical Abstract Service Nr.	459-86-9
	Molgewicht	184.2024
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ N ₈
	Vorzugsbezeichnung	Mitoguazon
	International Nonproprietary Name	INN.L9
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	1,1'-[(Propan-1,2-diyliiden)diamino]diguanidin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1,1'-(Methylehandiyliidendinitrilo)diguanidin
ASK #22479		
	Chemical Abstract Service Nr.	24968-67-0
	Formelstamm	C5-H12-N8 . 2 Cl-H . H2-O
	Molgewicht	275.1395
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₄ Cl ₂ N ₈
	Vorzugsbezeichnung	Mitoguzondihydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L9)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR27
	2. Bezeichnung	1,1'-[(Propan-1,2-diyliiden)diamino]diguanidin-dihydrochlorid 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1,1'-(Methylehandiyliidendinitrilo)diguanidin-dihydrochlorid 1 HO
ASK #22481		

Chemical Abstract Service Nr. 90243-97-3
Molgewicht 344.8783
Bruttoformel C₂₀H₂₅ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Spiclamin
International Nonproprietary Name INNv.L52
2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,3*S*,4*S*)-3-(4-Chlorphenyl)-5'-(morpholin-4-yl)-3',4'-dihydro-2'*H*-spiro[bicyclo[2.2.1]heptan-2,2'-pyrrol]

ASK #22482

Formelstamm C20-H25-Cl-N2-O . C4-H6-O6
Molgewicht 494.9651
Bruttoformel C₂₄H₃₁ClN₂O₇
Vorzugsbezeichnung Spiclamin[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INNv.L52)
2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,3*S*,4*S*)-3-(4-Chlorphenyl)-5'-(morpholin-4-yl)-3',4'-dihydro-2'*H*-spiro[bicyclo[2.2.1]heptan-2,2'-pyrrol][(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #22483

Chemical Abstract Service Nr. 59721-28-7
Molgewicht 398.4125
Bruttoformel C₂₀H₂₂N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Camostat
International Nonproprietary Name INNv.L46
2. Bezeichnung (4-{2-[2-(Dimethylamino)-2-oxoethoxy]-2-oxoethyl}phenyl)(4-carbamimidamidobenzoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Dimethylcarbamoylmethyl){[4-(4-guanidinobenzoyloxy)phenyl]acetat}

ASK #22484

Chemical Abstract Service Nr. 59721-29-8
Formelstamm C20-H22-N4-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht 494.5181
Bruttoformel C₂₁H₂₆N₄O₈S
Vorzugsbezeichnung Camostatmesilat
International Nonproprietary Name INNv.L46,v.L18
2. Bezeichnung (4-{2-[2-(Dimethylamino)-2-oxoethoxy]-2-oxoethyl}phenyl)(4-carbamimidamidobenzoat)-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Dimethylcarbamoylmethyl){[4-(4-guanidinobenzoyloxy)phenyl]acetat}-methansulfonat (1:1)

ASK #22485

Molgewicht 261.4454
Bruttoformel C₁₈H₃₁N
2. Bezeichnung 3,5-Di-*tert*-butyl-*N,N*-diethylanilin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,N-Diethyl-3,5-di-tert-butylanilin; (3,5-Di-tert-butylphenyl)diethylazan

ASK #22487

Chemical Abstract Service Nr. 41030-30-2

Formelstamm (C₁₄H₁₈N₃O₁₀)⁵⁻ H⁺ 4Na⁺

Molgewicht 481.2738

Bruttoformel C₁₄H₁₉N₃Na₄O₁₀

Vorzugsbezeichnung Tetranatriumhydrogenpentetat

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung N,N-[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diy]bis[N-(carboxymethyl)glycin]-Tetranatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-Tetranatriumsalz; Pentetsäure-Tetranatriumsalz; Natriummonohydrogenpentetat

ASK #22488

Chemical Abstract Service Nr. 65896-16-4

Molgewicht 258.0903

Bruttoformel C₉H₉BrFN₃

Vorzugsbezeichnung Romifidin

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung N-(2-Brom-6-fluorphenyl)imidazolidin-2-imin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Brom-6-fluorphenyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #22489

Chemical Abstract Service Nr. 65896-14-2

Formelstamm C₉H₉BrF-N₃ . Cl-H

Molgewicht 294.5512

Bruttoformel C₉H₁₀BrClFN₃

Vorzugsbezeichnung Romifidinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung N-(2-Brom-6-fluorphenyl)imidazolidin-2-imin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Brom-6-fluorphenyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #22493

Chemical Abstract Service Nr. 13429-07-7

Molgewicht 148.2001

Bruttoformel C₇H₁₆O₃

2. Bezeichnung 2-(2-Methoxypropoxy)propan-2-ol

ASK #22495

Chemical Abstract Service Nr. 74790-08-2

Formelstamm	Pt2+ (C8-H18-N2) (O4-S)2 ⁻
Molgewicht	433.3885
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ N ₂ O ₄ PtS
Vorzugsbezeichnung	Spiroplatin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>cis</i> -[Cyclohexan-1,1-diylbis(methanamin)](sulfato)platin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>cis</i> -[Cyclohexan-1,1-diylbis(methylazan)](sulfato)platin
ASK #22496	
Chemical Abstract Service Nr.	54419-31-7
Formelstamm	(C17-H16-Cl-O4) ⁻ H+
Molgewicht	320.7675
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fenirofibrat
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-{4-[(<i>R</i>)-(4-Chlorphenyl)(hydroxy)methyl]phenoxy}-2-methylpropansäure
ASK #22497	
Chemical Abstract Service Nr.	64318-79-2
Molgewicht	394.5448
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Gemeprost
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GI1; USAN
2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>E</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]hept-2-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(2 <i>E</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>R</i>)-11alpha,15-dihydroxy-16,16-dimethyl-9-oxoprost-2,13-dien-1-oat]
ASK #22498	
Chemical Abstract Service Nr.	80880-90-6
Molgewicht	370.4686
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Telenzepin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	3-Methyl-4-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-4 <i>H</i> -thieno[3,4- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-10(9 <i>H</i>)-on
ASK #22499	
Chemical Abstract Service Nr.	59729-33-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	103146-27-6; 128196-03-2

Molgewicht	324.3919
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ FN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Citalopram
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; CAS; MAR29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3-Dimethylaminopropyl)-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydroisobenzofuran-5-carbonitril
ASK #22500	
Chemical Abstract Service Nr.	56066-19-4
Molgewicht	275.3064
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aditeren
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	5-[(4-Amino-3,5-dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(4-Amino-3,5-dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)
ASK #22501	
Formelstamm	C13-H17-N5-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	348.2283
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ Cl ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aditerendihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	5-[(4-Amino-3,5-dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(4-Amino-3,5-dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)-dihydrochlorid
ASK #22502	
Chemical Abstract Service Nr.	78459-19-5
Molgewicht	419.5161
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Adimolol
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	1-[3-[2-Hydroxy-3-(1-naphthylloxy)propylamino]-3-methylbutyl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Imidolol
ASK #22503	
Chemical Abstract Service Nr.	74738-24-2

Molgewicht	263.3785
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Recainam
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	1-(2,6-Dimethylphenyl)-3-{3-[(propan-2-yl)amino]propyl}harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,6-Dimethylphenyl)-3-{3-(isopropylamino)propyl}harnstoff
ASK #22504	
Chemical Abstract Service Nr.	74752-07-1
Formelstamm	C15-H25-N3-O . Cl-H
Molgewicht	299.8394
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₆ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Recainamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	1-(2,6-Dimethylphenyl)-3-{3-[(propan-2-yl)amino]propyl}harnstoff-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,6-Dimethylphenyl)-3-{3-(isopropylamino)propyl}harnstoff-hydrochlorid
ASK #22505	
Chemical Abstract Service Nr.	73865-18-6
Molgewicht	357.4219
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nardeterol
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-[[4-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-1-yl)-2-methylbutan-2-yl]amino]-1-hydroxyethyl]-3-fluorphenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>rac</i> -(<i>R</i>)-2-[[4-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-1-yl)-2-methylbutan-2-yl]amino]-1-(2-fluor-4-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #22506	
Formelstamm	C20-H24-F-N3-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	453.5275
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ FN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nardeterolmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L30,v.L18
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-[[4-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-1-yl)-2-methylbutan-2-yl]amino]-1-hydroxyethyl]-3-fluorphenol-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>rac</i> -(<i>R</i>)-2-[[4-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-1-yl)-2-methylbutan-2-yl]amino]-1-(2-fluor-4-hydroxyphenyl)ethanol-methansulfonat (1:1)
ASK #22507	
2. Bezeichnung	Ethylalkenoate(C _x -C _y)

ASK #22508

Formelstamm C42-H66-O14 . 0.5 C3-H6-O
Molgewicht 824.0046
Bruttoformel C₄₂H₆₆O₁₄
Vorzugsbezeichnung Metildigoxin-Aceton (2:1)
International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung 12 ,14 -Dihydroxy-3 -[O-(4-O-methyl- -D-digitoxopyranosyl)-(1 4)-O- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-5 -card-20(22)-enolid--Propan-2-on (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Metildigoxin 0.5 Aceton

ASK #22509

Chemical Abstract Service Nr. 67915-31-5
Molgewicht 532.462
Bruttoformel C₂₆H₃₁Cl₂N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Terconazol
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1270; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1270; Ph.Eur.2002,4.00/1270; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-1-[4-(((2*R*,4*S*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]-4-(propan-2-yl)piperazin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Triaconazol; (RS,SR)-1-{4-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy}phenyl}-4-isopropylpiperazin

ASK #22510

Chemical Abstract Service Nr. 59865-13-3
Molgewicht 1202.6112
Bruttoformel C₆₂H₁₁₁N₁₁O₁₂
Vorzugsbezeichnung Ciclosporin
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2005,5.0,5.7/0994; GII; Ph.Eur.2008,6.0/0994; Ph.Eur.2002,4.00,4.08/994; BP2001-2011
2. Bezeichnung Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(2*S*,3*R*,4*R*,6*E*)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}

ASK #22511

Chemical Abstract Service Nr. 5051-62-7
Molgewicht 231.0819
Bruttoformel C₈H₈Cl₂N₄
Vorzugsbezeichnung Guanabenz
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 1-[[[(2,6-Dichlorphenyl)methyliden]amino]guanidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2,6-Dichlorbenzylidenamino)guanidin

ASK #22512

Chemical Abstract Service Nr. 23256-50-0
Formelstamm C8-H8-Cl2-N4 . C2-H4-O2
Molgewicht 291.1339
Bruttoformel C₁₀H₁₂Cl₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Guanabenzacetat
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 1-[[{(2,6-Dichlorphenyl)methyliden}amino]guanidin-acetat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2,6-Dichlorbenzylidenamino)guanidin-acetat (1:1)

ASK #22513

Chemical Abstract Service Nr. 67227-56-9
Molgewicht 305.7561
Bruttoformel C₁₆H₁₆ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Fenoldopam
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung 6-Chlor-1-(4-hydroxyphenyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-3-benzazepin-7,8-diol

ASK #22515

Chemical Abstract Service Nr. 79069-94-6
Molgewicht 280.3873
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂S
Vorzugsbezeichnung Fanetizol
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung 4-Phenyl-*N*-(2-phenylethyl)-1,3-thiazol-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Phenethyl)(4-phenyl-1,3-thiazol-2-yl)azan

ASK #22516

Chemical Abstract Service Nr. 79069-95-7
Formelstamm C17-H16-N2-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 376.493
Bruttoformel C₁₈H₂₀N₂O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Fanetizolmesilat
International Nonproprietary Name INN.L23,v.L18
2. Bezeichnung 4-Phenyl-*N*-(2-phenylethyl)-1,3-thiazol-2-amin-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Phenethyl)(4-phenyl-1,3-thiazol-2-yl)azan-methansulfonat (1:1)

ASK #22517

Chemical Abstract Service Nr. 75748-50-4
Molgewicht 332.3942
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Ancarolol
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung *rac-N*-{2-[(2*R*)-3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl}furan-2-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-N-[2-(3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]-2-furamid

ASK #22518

Chemical Abstract Service Nr. 78410-57-8
Molgewicht 640.7503
Bruttoformel C₃₁H₄₀N₆O₇S
Vorzugsbezeichnung Ociltid
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung L-Tyrosyl-N⁶-formyl-D-lysylglycyl-L-phenylalanyl-L-homocysteinthiolacton

ASK #22522

Chemical Abstract Service Nr. 79211-10-2
Molgewicht 849.191
Bruttoformel C₂₁H₃₀I₃N₃O₉
Vorzugsbezeichnung losimid
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung *N,N,N,N,N'*-Hexakis(2-hydroxyethyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3,5-tricarboxamid

ASK #22527

Chemical Abstract Service Nr. 73384-60-8
Molgewicht 287.3369
Bruttoformel C₁₄H₁₃N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Sulmazol
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 2-[2-Methoxy-4-(methansulfinyl)phenyl]-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin

ASK #22529

Chemical Abstract Service Nr. 308079-72-3
Vorzugsbezeichnung Thymostimulin
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX; SGK
2. Bezeichnung Polypeptid-Immunistimulans-Faktor aus der Thymusdrüse von Säugetieren

ASK #22530

Chemical Abstract Service Nr. 71463-60-0

Formelstamm (C11-H20-O2)x . (C6-H9-N-O)y

2. Bezeichnung Poly(isooctylacrylat-co-1-vinyl-2-pyrrolidon) (x:y)

ASK #22531

Chemical Abstract Service Nr. 59170-23-9

Molgewicht 345.4327

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₄

Vorzugsbezeichnung Bevantolol

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-3-(3-methylphenoxy)propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-(3,4-Dimethoxyphenethylamino)-3-(*m*-tolylloxy)propan-2-ol

ASK #22532

Chemical Abstract Service Nr. 42864-78-8

Formelstamm C20-H27-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 381.8936

Bruttoformel C₂₀H₂₈ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Bevantololhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-3-(3-methylphenoxy)propan-2-ol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-(3,4-Dimethoxyphenethylamino)-3-(*m*-tolylloxy)-2-propanol-hydrochlorid

ASK #22535

Chemical Abstract Service Nr. 23210-56-2

Molgewicht 325.4446

Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₂

Vorzugsbezeichnung Ifenprodil

International Nonproprietary Name INN.L12

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4804; MAR27

2. Bezeichnung 4-[2-(4-Benzylpiperidin-1-yl)-1-hydroxypropyl]phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-(4-Benzylpiperidino)-1-(4-hydroxyphenyl)propan-1-ol

ASK #22536

Chemical Abstract Service Nr. 55837-29-1

Molgewicht 467.6434

Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₁ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tiropramid
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2R)-3-{4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl}-1-(dipropylamino)-1-oxopropan-2-yl]benzamid</i>
ASK #22537	
Chemical Abstract Service Nr.	57227-16-4
Formelstamm	C28-H41-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	504.1044
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₂ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tiropramidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2R)-3-{4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl}-1-(dipropylamino)-1-oxopropan-2-yl]benzamid-hydrochlorid</i>
ASK #22538	
Chemical Abstract Service Nr.	64204-55-3
Molgewicht	225.3305
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Esaprazol
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	<i>N-Cyclohexyl-2-(piperazin-1-yl)acetamid</i>
ASK #22539	
Formelstamm	C12-H23-N3-O . Cl-H
Molgewicht	261.7915
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Esaprazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	<i>N-Cyclohexyl-2-(piperazin-1-yl)acetamid-hydrochlorid</i>
ASK #22541	
Chemical Abstract Service Nr.	66104-22-1
Molgewicht	314.4881
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pergolid
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	8 -Methylsulfanylmethyl-6-propylergolin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6aR,9R,10aR)-9-Methylsulfanylmethyl-7-propyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin

ASK #22542

Chemical Abstract Service Nr. 66104-23-2
Formelstamm C19-H26-N2-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 410.5938
Bruttoformel C₂₀H₃₀N₂O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Pergolidmesilat
International Nonproprietary Name INN.L19,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; Ph.Eur.2008,6.0/1555; Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1555; GII; USMI11; Ph.Eur.2005,5.0/1555
2. Bezeichnung 8 -Methylsulfanylmethyl-6-propylergolin-methansulfonat (1:1)

ASK #22543

Chemical Abstract Service Nr. 91161-71-6
Molgewicht 291.4299
Bruttoformel C₂₁H₂₅N
Vorzugsbezeichnung Terbinafin
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung (2E)-N,6,6-Trimethyl-N-[(naphthalin-1-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(E)-6,6-Dimethylhept-2-en-4-in-1-yl](methyl)(1-naphthylmethyl)azan

ASK #22544

Chemical Abstract Service Nr. 78628-80-5
Formelstamm C21-H25-N . Cl-H
Molgewicht 327.8908
Bruttoformel C₂₁H₂₆ClN
Vorzugsbezeichnung Terbinafinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1734; Ph.Eur.2005,5.3/1734; GII; MAR29; USMI11
2. Bezeichnung (2E)-N,6,6-Trimethyl-N-[(naphthalin-1-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(E)-6,6-Dimethylhept-2-en-4-in-1-yl](methyl)(1-naphthylmethyl)azan-hydrochlorid

ASK #22545

Chemical Abstract Service Nr. 56739-21-0
Molgewicht 311.2921
Bruttoformel C₁₆H₁₃N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Nitraquazon
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung 3-Ethyl-1-(3-nitrophenyl)chinazolin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #22546

Chemical Abstract Service Nr. 108945-35-3

Formelstamm (C₂₄H₂₉O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 398.492

Bruttoformel C₂₄H₃₀O₅

Vorzugsbezeichnung Taprosten

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung 3-(((2Z,3aR,4R,5R,6aS)-4-[(1E,3S)-3-Cyclohexyl-3-hydroxyprop-1-en-1-yl]-5-hydroxyhexahydro-2H-cyclopenta[b]furan-2-ylidene)methyl)benzoesäure

ASK #22547

Chemical Abstract Service Nr. 474-58-8

Molgewicht 576.8473

Bruttoformel C₃₅H₆₀O₆

Vorzugsbezeichnung Sitoglusid

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung 3 -(-D-Glucopyranosyloxy)stigmast-5-en

ASK #22548

Chemical Abstract Service Nr. 53179-13-8

Molgewicht 185.2218

Bruttoformel C₁₂H₁₁NO

2. Bezeichnung 5-Methyl-1-phenylpyridin-2(1H)-on

3. Bezeichnung Pirfenidon

Zitat Bezeichnung 3 RÖMP2024; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2856

ASK #22549

Chemical Abstract Service Nr. 81403-68-1

Formelstamm C₁₉H₂₇N₅O₄ . Cl-H

Molgewicht 425.9097

Bruttoformel C₁₉H₂₈ClN₅O₄

Vorzugsbezeichnung Alfuzosinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L23)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1287; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1287; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1287

2. Bezeichnung *rac*-(2R)-N-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}oxolan-2-carboxamid-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *rac*-(2R)-N-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}tetrahydrofuran-2-carboxamid-hydrochlorid;
(RS)-N-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}tetrahydro-2-furamid-hydrochlorid

ASK #22557

Chemical Abstract Service Nr. 526-75-0

Molgewicht 122.1644
Bruttoformel C₈H₁₀O
2. Bezeichnung 2,3-Dimethylphenol
Zitat Bezeichnung 2 USMI13.10137
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,3-Xylenol

ASK #22558

Chemical Abstract Service Nr. 90-00-6
Molgewicht 122.1644
Bruttoformel C₈H₁₀O
2. Bezeichnung 2-Ethylphenol
Zitat Bezeichnung 2 USMI13.3871

ASK #22565

Chemical Abstract Service Nr. 697-82-5
Molgewicht 136.191
Bruttoformel C₉H₁₂O
2. Bezeichnung 2,3,5-Trimethylphenol

ASK #22569

Chemical Abstract Service Nr. 51952-41-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53716-42-0
Formelstamm C55-H75-N17-O13 . 2 Cl-H
Molgewicht 1255.212
Bruttoformel C₅₅H₇₇Cl₂N₁₇O₁₃
Vorzugsbezeichnung Gonadorelinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosylglycyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-dihydrochlorid

ASK #22575

Chemical Abstract Service Nr. 123-07-9
Molgewicht 122.1644
Bruttoformel C₈H₁₀O
2. Bezeichnung 4-Ethylphenol

ASK #22600

Chemical Abstract Service Nr. 81403-80-7
Molgewicht 389.4488
Bruttoformel C₁₉H₂₇N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Alfuzosin
International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}oxolan-2-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *rac*-(2*R*)-*N*-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}tetrahydrofuran-2-carboxamid;
(*RS*)-*N*-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}tetrahydro-2-furamid

ASK #22601

Chemical Abstract Service Nr. 42471-28-3

Molgewicht 272.6915

Bruttoformel C₉H₁₃ClN₆O₂

Vorzugsbezeichnung Nimustin

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 3-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-1-(2-chlorethyl)-1-nitrosoharnstoff

ASK #22602

Chemical Abstract Service Nr. 55661-38-6

Formelstamm C₉-H₁₃-Cl-N₆-O₂ . Cl-H

Molgewicht 309.1525

Bruttoformel C₉H₁₄Cl₂N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Nimustihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 3-[(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-1-(2-chlorethyl)-1-nitrosoharnstoff-hydrochlorid

ASK #22603

Chemical Abstract Service Nr. 66195-31-1

Molgewicht 307.3847

Bruttoformel C₁₇H₂₅NO₄

Vorzugsbezeichnung Ibopamin

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung {4-[2-(Methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}bis(2-methylpropanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {4-[2-(Methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}diisobutyrat

ASK #22604

Chemical Abstract Service Nr. 75011-65-3

Formelstamm C₁₇-H₂₅-N-O₄ . Cl-H

Molgewicht 343.8456

Bruttoformel C₁₇H₂₆ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Ibopaminhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung {4-[2-(Methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}bis(2-methylpropanoat)-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {4-[2-(Methylamino)ethyl]-1,2-phenylen}diisobutyrat-hydrochlorid

ASK #22608

Chemical Abstract Service Nr. 4428-95-9
Formelstamm (C-O5-P)3⁻ 3H⁺
Molgewicht 126.0053
Bruttoformel CH₃O₅P
Vorzugsbezeichnung Foscarnet

International Nonproprietary Name (INN.L20)
2. Bezeichnung Phosphonoameisensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Phosphonomethansäure

ASK #22609

Chemical Abstract Service Nr. 63585-09-1
Formelstamm (C-O5-P)3⁻ 3Na⁺
Molgewicht 191.9508
Bruttoformel CNa₃O₅P
Vorzugsbezeichnung Foscarnet-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI11; MAR29
2. Bezeichnung Phosphonoameisensäure-Trinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Foscarnet-Trinatrium; Phosphonomethansäure-Trinatriumsalz

ASK #22612

Chemical Abstract Service Nr. 94-91-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1137599-96-2; 67920-91-6
Molgewicht 282.337
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂O₂
2. Bezeichnung 2,2'-[Propan-1,2-diylbis(azanylylidenmethylen)]diphenol

ASK #22613

Chemical Abstract Service Nr. 75841-82-6
Molgewicht 273.3336
Bruttoformel C₁₄H₁₉N₅O
Vorzugsbezeichnung Mopidralazin

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung *N*-(2,5-Dimethyl-1*H*-pyrrol-1-yl)-6-(morpholin-4-yl)pyridazin-3-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2,5-Dimethyl-1-pyrrolyl)(6-morpholinopyridazin-3-yl)azan

ASK #22614

Chemical Abstract Service Nr. 86703-02-8

Formelstamm C₁₄H₁₉N₅O . Cl-H

Molgewicht 309.7945

Bruttoformel C₁₄H₂₀ClN₅O

Vorzugsbezeichnung Mopidralazinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung *N*-(2,5-Dimethyl-1*H*-pyrrol-1-yl)-6-(morpholin-4-yl)pyridazin-3-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2,5-Dimethyl-1-pyrrolyl)(6-morpholinopyridazin-3-yl)azan-hydrochlorid

ASK #22615

Chemical Abstract Service Nr. 37750-83-7

Molgewicht 306.1235

Bruttoformel C₈H₇IN₂OS

Vorzugsbezeichnung Rimoprogin

International Nonproprietary Name INN.L27

2. Bezeichnung 5-(3-Iodprop-2-in-1-yloxy)-2-(methylsulfanyl)pyrimidin

ASK #22617

Chemical Abstract Service Nr. 51321-79-0

Formelstamm (C₆-H₆-N-O₈-P)₄⁻ 4H⁺

Molgewicht 255.1193

Bruttoformel C₆H₁₀NO₈P

Vorzugsbezeichnung Sparfossäure

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung (2*S*)-(2-Phosphonoacetamido)butandisäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-(2-Phosphonoacetamido)bernsteinsäure; N-Phosphonoacetyl-L-asparaginsäure

ASK #22618

Chemical Abstract Service Nr. 75889-62-2

Molgewicht 361.3951

Bruttoformel C₁₈H₂₀NO₃PS

Vorzugsbezeichnung Fostedil

International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Diethyl({[4-(1,3-benzothiazol-2-yl)phenyl]methyl}phosphonat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethyl[4-(1,3-benzothiazol-2-yl)benzylphosphonat]

ASK #22619

Chemical Abstract Service Nr. 67765-04-2
Molgewicht 189.2967
Bruttoformel C₁₃H₁₉N
Vorzugsbezeichnung Enefexin

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung 4-(4-Ethylphenyl)piperidin

ASK #22620

Formelstamm C13-H19-N . Cl-H
Molgewicht 225.7576
Bruttoformel C₁₃H₂₀ClN
Vorzugsbezeichnung Enefexinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

2. Bezeichnung 4-(4-Ethylphenyl)piperidin-hydrochlorid

ASK #22621

Formelstamm C13-H19-N . C4-H6-O4
Molgewicht 307.3847
Bruttoformel C₁₇H₂₅NO₄
Vorzugsbezeichnung Enefexinsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L26)

2. Bezeichnung 4-(4-Ethylphenyl)piperidin-butandioat (1:1)

ASK #22622

Chemical Abstract Service Nr. 63659-12-1
Molgewicht 323.4272
Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₄
Vorzugsbezeichnung Cicloprolol

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethoxy]phenoxy}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethoxy]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #22623

Chemical Abstract Service Nr. 63686-79-3

Formelstamm	C18-H29-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	359.8881
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₀ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Cicloprololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethoxy]phenoxy}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-{4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethoxy]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #22624	
Chemical Abstract Service Nr.	57982-78-2
Molgewicht	293.4458
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N
Vorzugsbezeichnung	Budipin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butyl-4,4-diphenylpiperidin
ASK #22625	
Chemical Abstract Service Nr.	63661-61-0
Formelstamm	C21-H27-N . Cl-H
Molgewicht	329.9067
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Budipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX; GII
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butyl-4,4-diphenylpiperidin-hydrochlorid
ASK #22626	
Chemical Abstract Service Nr.	4630-95-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18887-33-7
Formelstamm	(C22-H28-N) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	386.3684
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ BrN
Vorzugsbezeichnung	Prifiniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR27; GII; DTOX; USMI9.7540
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-(Diphenylmethyliden)-1,1-diethyl-2-methylpyrrolidin-1-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Benzhydryliden-1,1-diethyl-2-methylpyrrolidiniumbromid

ASK #22627

Chemical Abstract Service Nr. 3079-28-5
Molgewicht 204.3727
Bruttoformel C₁₁H₂₄OS
2. Bezeichnung 1-(Methansulfinyl)decan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-(Methylsulfinyl)decan; (Decyl)(methyl)sulfoxid

ASK #22628

Chemical Abstract Service Nr. 74811-65-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 357172-57-7
Vorzugsbezeichnung Croscarmellose-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/985; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.5/0985; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.7/0985
2. Bezeichnung Poly-*O*-(carboxymethyl)cellulose-Natriumsalz, vernetzt
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Carboxymethylcellulose-Natrium, vernetzt; Carmellose-Natrium, vernetzt; Cellulosecarboxymethylether-Natriumsalz, vernetzt; Natriumcarboxymethylcellulose, vernetzt

ASK #22629

Chemical Abstract Service Nr. 74811-65-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 357172-57-7; 9000-11-7
Vorzugsbezeichnung Croscarmellose
International Nonproprietary Name INN.L23
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung Poly-*O*-(carboxymethyl)cellulose, vernetzt

ASK #22630

Chemical Abstract Service Nr. 79-85-6
Molgewicht 444.4346
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₂O₈
Vorzugsbezeichnung 4-*epi*-Tetracyclin
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 DTOX
2. Bezeichnung (4*R*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #22631

Chemical Abstract Service Nr. 23313-80-6
Formelstamm C22-H24-N2-O8 . Cl-H
Molgewicht 480.8955
Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₂O₈
Vorzugsbezeichnung 4-*epi*-Tetracyclinhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4a <i>S</i> ,5a <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,12a <i>S</i>)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #22633	
Chemical Abstract Service Nr.	71771-90-9
Molgewicht	317.3795
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Denopamin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-2-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-1-hydroxyethyl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-2-(3,4-Dimethoxyphenethylamino)-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #22634	
Chemical Abstract Service Nr.	79784-22-8
Molgewicht	354.4858
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Barucainid
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	4-(4-Benzyl-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4- <i>c</i>]pyridin-7-yloxy)- <i>N</i> -(propan-2-yl)butan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(4-Benzyl-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4- <i>c</i>]pyridin-7-yloxy)butyl](isopropyl)azan
ASK #22635	
Formelstamm	C22-H30-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	390.9467
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Barucainidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	4-(4-Benzyl-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4- <i>c</i>]pyridin-7-yloxy)- <i>N</i> -(propan-2-yl)butan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(4-Benzyl-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4- <i>c</i>]pyridin-7-yloxy)butyl](isopropyl)azan-hydrochlorid
ASK #22637	
Chemical Abstract Service Nr.	18046-21-4
Formelstamm	(C17-H11-Cl-N-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	329.8007
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fentiazac
International Nonproprietary Name	INN.L15

Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[4-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-1,3-thiazol-5-yl]essigsäure
ASK #22638	
Chemical Abstract Service Nr.	26095-59-0
Formelstamm	(C ₂₉ H ₄₃ N ₂ O ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	563.5667
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₃ BrN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Otiloniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl- <i>N</i> -methyl-2-[4-(2-octyloxybenzamido)benzoyloxy]ethanaminiumbromid
ASK #22639	
Chemical Abstract Service Nr.	25827-12-7
Molgewicht	316.461
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Suloxifen
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)- <i>S,S</i> -diphenylsulfoximid
ASK #22640	
Chemical Abstract Service Nr.	25827-13-8
Formelstamm	C ₁₈ H ₂₄ N ₂ O-S . C ₂ H ₂ O ₄
Molgewicht	406.4958
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Suloxifenoxalat
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Diethylaminoethyl)- <i>S,S</i> -diphenylsulfoximid-oxalat (1:1)
ASK #22641	
Chemical Abstract Service Nr.	27469-53-0
Molgewicht	477.5522
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ F ₂ N ₇
Vorzugsbezeichnung	Almitrin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	6-[4-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]piperazin-1-yl]- <i>N,N'</i> -bis(prop-2-en-1-yl)-1,3,5-triazin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{6-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryl)piperazin-1-yl]-1,3,5-triazin-2,4-diyl}bis(allylazan)
ASK #22642	
Chemical Abstract Service Nr.	29608-49-9

Formelstamm	C26-H29-F2-N7 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	669.7635
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ F ₂ N ₇ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Almitrindimesilat
International Nonproprietary Name	INN.L17,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	DTOX; GII
2. Bezeichnung	6-{4-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]piperazin-1-yl}- <i>N,N'</i> -bis(prop-2-en-1-yl)-1,3,5-triazin-2,4-diamin-methansulfonat (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{6-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryl)piperazin-1-yl]-1,3,5-triazin-2,4-diyli}bis(allylazan)-methansulfonat (1:2)
ASK #22644	
Chemical Abstract Service Nr.	61563-18-6
Molgewicht	306.3999
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Soquinolol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	5-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carbaldehyd
ASK #22645	
Formelstamm	C17-H26-N2-O3 . C6-H10-O8
Molgewicht	516.5387
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₆ N ₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Soquinololgalactarat
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	5-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carbaldehyd-galactarat (1:1)
ASK #22646	
Chemical Abstract Service Nr.	74150-27-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	118428-36-7
Molgewicht	334.3718
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-6-[2-(4-Methoxyphenyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl]-5-methyl-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	Pimobendan für Tiere
Zitat Bezeichnung 3	Pimobendan; INN.L22; EAB9.5,10.0+1,11.0(2018-2023)/2179; INNv.L46
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Pimobendan
ASK #22647	
Formelstamm	C19-H18-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht	370.8328
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ ClN ₄ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Pimobendanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-6-[2-(4-Methoxyphenyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl]-5-methyl-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #22650	
Chemical Abstract Service Nr.	80225-28-1
Molgewicht	383.5453
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tilsuprost
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl[4-{{(3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>aS</i>)-5-hydroxy-4-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-3,3 <i>a</i> ,4,5,6,6 <i>a</i> -hexahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-ylsulfanyl}butanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[4-{{(3 <i>aRS</i> ,4 <i>RS</i> ,5 <i>RS</i> ,6 <i>aSR</i>)-5-hydroxy-4-[(<i>E</i> -3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-3,3 <i>a</i> ,4,5,6,6 <i>a</i> -hexahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-ylsulfanyl}butanoat]
ASK #22652	
Chemical Abstract Service Nr.	65350-86-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	81049-07-2; 83834-54-2
Molgewicht	304.2946
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Meciadanol
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	CAS; MeSH
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3-methoxy-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-5,7-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3-methoxychroman-5,7-diol; (2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-Methoxyflavan-3',4',5,7-tetrol
ASK #22655	
Chemical Abstract Service Nr.	64224-21-1
Molgewicht	226.3416
Bruttoformel	C ₈ H ₆ N ₂ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Oltipraz
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	4-Methyl-5-(pyrazin-2-yl)-1,2-dithiol-3-thion
ASK #22656	
Chemical Abstract Service Nr.	68252-19-7
Molgewicht	338.4864
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Pirmenol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-4-[(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethylpiperidin-1-yl]-1-phenyl-1-(pyridin-2-yl)butan-1-ol

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(+/-)-cis-4-(2,6-Dimethylpiperidino)-1-phenyl-1-(2-pyridyl)butan-1-ol
ASK #22657	Chemical Abstract Service Nr.	61477-94-9
	Formelstamm	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O . Cl-H
	Molgewicht	374.9473
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Pirmenolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L20)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-4-[(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethylpiperidin-1-yl]-1-phenyl-1-(pyridin-2-yl)butan-1-ol-hydrochlorid
ASK #22658	Chemical Abstract Service Nr.	76252-06-7
	Molgewicht	369.4574
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Nicainoprol
	International Nonproprietary Name	INN.L22
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(8-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-1-yl)(pyridin-3-yl)methanon
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>RS</i>)-{8-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-1,2,3,4-tetrahydro-1-chinolyl}(3-pyridyl)methanon
ASK #22659	Formelstamm	C ₂₁ H ₂₇ N ₃ O ₃ . 2 Cl-H
	Molgewicht	442.3793
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ Cl ₂ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Nicainoprolidihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(8-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-1-yl)(pyridin-3-yl)methanon-dihydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>RS</i>)-{8-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-1,2,3,4-tetrahydro-1-chinolyl}(3-pyridyl)methanon-dihydrochlorid
ASK #22660	Chemical Abstract Service Nr.	75018-70-1
	Formelstamm	(C ₂₆ H ₄₄ N-O ₇ -S-(⁷⁵ Se) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	590.626
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₅ NO ₇ SSe
	Vorzugsbezeichnung	Tauroselcholsäure(⁷⁵ Se)
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	2-{2-[(20 <i>S</i>)-3 ,7 ,12 -Trihydroxy-20-methyl-5 -pregnan-21-yl(⁷⁵ Se)selanyl]acetamido}ethansulfonsäure
ASK #22661		

Chemical Abstract Service Nr. 59467-70-8
Molgewicht 325.7673
Bruttoformel C₁₈H₁₃ClFN₃
Vorzugsbezeichnung Midazolam
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/936; BP2001-2010; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/936; GII; Ph.Eur.2002,4.00/936; PHARMEUROPA16.2/936; GLST
2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #22662

Chemical Abstract Service Nr. 49548-36-9
Formelstamm C11-H12-N2-S . H3-O4-P
Molgewicht 302.2866
Bruttoformel C₁₁H₁₅N₂O₄PS
Vorzugsbezeichnung Levamisolphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L9)
2. Bezeichnung (S)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1-*b*][1,3]thiazol-phosphat (1:1)

ASK #22665

Chemical Abstract Service Nr. 81447-80-5
Molgewicht 369.4971
Bruttoformel C₂₃H₃₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Diprafenon
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung *rac*-1-(2-((2*R*)-2-Hydroxy-3-[(2-methylbutan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)-3-phenylpropan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-[2-[2-Hydroxy-3-(tert-pentylamino)propoxy]phenyl]-3-phenylpropan-1-on

ASK #22666

Formelstamm C23-H31-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 405.9581
Bruttoformel C₂₃H₃₂ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Diprafenonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L23)
2. Bezeichnung *rac*-1-(2-((2*R*)-2-Hydroxy-3-[(2-methylbutan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)-3-phenylpropan-1-on-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-[2-[2-Hydroxy-3-(tert-pentylamino)propoxy]phenyl]-3-phenylpropan-1-on-hydrochlorid

ASK #22667

Chemical Abstract Service Nr. 70458-96-7
Formelstamm (C16-H17-F-N3-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 319.3308

Bruttoformel C₁₆H₁₈FN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Norfloxacin
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1248; Eur.Ph.2002,4.0; Eur.Ph.2005,5.0; USAN; BP2001-2011; GII; Eur.Ph.2011,7.0,7.1; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1248; Ph.Eur.2005,5.0/1248; PHARMEUROPA5.4,18.4; USP25(2002),26(2003),27(2004); Eur.Ph.2008,6.0,6.2
2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #22671

Chemical Abstract Service Nr. 116861-00-8
Molgewicht 274.3581
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Isamoltan
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[(Propan-2-yl)amino]-3-[2-(1*H*-pyrrol-1-yl)phenoxy]propan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-Isopropylamino-3-[2-(pyrrol-1-yl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #22672

Chemical Abstract Service Nr. 99740-06-4
Formelstamm C16-H22-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 310.819
Bruttoformel C₁₆H₂₃ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Isamoltanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[(Propan-2-yl)amino]-3-[2-(1*H*-pyrrol-1-yl)phenoxy]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-Isopropylamino-3-[2-(pyrrol-1-yl)phenoxy]propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #22673

Chemical Abstract Service Nr. 65509-24-2
Molgewicht 277.3603
Bruttoformel C₁₉H₁₉NO
Vorzugsbezeichnung Maroxepin
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung 3-Methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-dibenzo[2,3:6,7]oxepino[4,5-*d*]azepin

ASK #22674

Formelstamm C19-H19-N-O . Cl-H
Molgewicht 313.8212
Bruttoformel C₁₉H₂₀ClNO
Vorzugsbezeichnung Maroxepinhydrochlorid

International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	3-Methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -dibenzo[2,3:6,7]oxepino[4,5- <i>d</i>]azepin-hydrochlorid
ASK #22675	
Chemical Abstract Service Nr.	78110-38-0
Molgewicht	435.4328
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ N ₅ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Aztreonam
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	GII; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN; BAN
2. Bezeichnung	2-[[[(1 <i>Z</i>)-1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[[[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-methyl-4-oxo-1-sulfoazetidin-3-yl]amino]-2-oxoethyliden]aminooxy]-2-methylpropansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[[[(<i>Z</i>)-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)][(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-methyl-4-oxo-1-sulfoazetidin-3-ylcarbamoyl]methyl]aminooxy]-2-methylpropansäure
ASK #22676	
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₆ -N ₃ -O ₂) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₁₁ -N-O ₃
Molgewicht	334.3272
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dazoquinast-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L26,L5
2. Bezeichnung	Imidazo[1,2- <i>a</i>]chinoxalin-2-carbonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #22677	
Chemical Abstract Service Nr.	76002-75-0
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₆ -N ₃ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	213.1922
Bruttoformel	C ₁₁ H ₇ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dazoquinast
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	Imidazo[1,2- <i>a</i>]chinoxalin-2-carbonsäure
ASK #22679	
Chemical Abstract Service Nr.	83200-09-3
Molgewicht	379.0876
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ Br ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dembrexin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	2,4-Dibrom-6-(((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-hydroxycyclohexyl]amino)methyl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	trans-4-(3,5-Dibrom-2-hydroxybenzylamino)cyclohexanol; Dembroxol
ASK #22680	

Andere Chemical Abstract Service Nr. 52702-51-9
Formelstamm C13-H17-Br2-N-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 433.5638
Bruttoformel C₁₃H₁₈Br₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Dembrexinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 2,4-Dibrom-6-(((1*r*,4*r*)-4-hydroxycyclohexyl]amino)methyl)phenol-hydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dembroxolhydrochlorid 1 HO; trans-4-(3,5-Dibrom-2-hydroxybenzylamino)cyclohexanol-hydrochlorid 1 HO; Dembrexinhydrochlorid-Monohydrat für Tiere

ASK #22681

Chemical Abstract Service Nr. 34816-55-2
Molgewicht 326.4293
Bruttoformel C₂₁H₂₆O₃
Vorzugsbezeichnung Moxestrol
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI9.6121
2. Bezeichnung 11 -Methoxy-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol

ASK #22682

Chemical Abstract Service Nr. 64294-95-7
Molgewicht 357.9168
Bruttoformel C₂₂H₂₈ClNO
Vorzugsbezeichnung Setastin
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung 1-{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}azepan

ASK #22683

Chemical Abstract Service Nr. 59767-13-4
Formelstamm C22-H28-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht 394.3778
Bruttoformel C₂₂H₂₉Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Setastinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung 1-{2-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}azepan-hydrochlorid

ASK #22684

Chemical Abstract Service Nr. 77287-05-9
Molgewicht 354.524
Bruttoformel C₂₁H₃₈O₄

Vorzugsbezeichnung	Rioprostil
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-2-(7-hydroxyheptyl)-3-[(1 <i>E</i> ,4 <i>RS</i>)-4-hydroxy-4-methyloct-1-en-1-yl]cyclopentan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(13 <i>E</i> -16 <i>RS</i>)-1,11alpha,16-Trihydroxy-16-methylprost-13-en-9-on
ASK #22686	
Chemical Abstract Service Nr.	87333-19-5
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₃₁ -N ₂ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	416.5106
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ramipril
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; PHARMEUROPA8.1; GII; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00/1368; BP2001-2011; Ph.Eur.2005,5.0/1368; Eur.Ph.2011,7.0; USP26(2003),27(2004); USAN; Ph.Eur.2008,6.0,6.2/1368
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,6 <i>aS</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-[[[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,6 <i>aS</i>)-1-[(<i>S</i>)-2-[(<i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[<i>b</i>]pyrrol-2-carbonsäure
ASK #22687	
Chemical Abstract Service Nr.	9042-14-2
Vorzugsbezeichnung	Dextran-poly(hydrogensulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
ASK #22688	
Chemical Abstract Service Nr.	39422-86-1
Vorzugsbezeichnung	Dextran-poly(hydrogensulfat)-Kaliumsalz
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
ASK #22689	
Chemical Abstract Service Nr.	47141-42-4
Molgewicht	291.3853
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Levobunolol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	5-[(2 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydronaphthalin-1(2 <i>H</i>)-on
ASK #22690	
Chemical Abstract Service Nr.	27912-14-7
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₅ -N-O ₃ . Cl-H
Molgewicht	327.8462

Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Levobunololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-[(2 <i>S</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydronaphthalin-1(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #22692	
Chemical Abstract Service Nr.	66852-54-8
Molgewicht	484.9605
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ ClF ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ulobetasol-17-propionat
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	21-Chlor-6 ,9-difluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpropionat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Halobetasolpropionat
ASK #22693	
Chemical Abstract Service Nr.	82140-22-5
Molgewicht	427.5564
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Etolotifen
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	4-(1-{2-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethoxy]ethyl}piperidin-4-yliden)-4,9-dihydro-10 <i>H</i> -benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-10-on
ASK #22694	
Formelstamm	C ₂₄ -H ₂₉ -N-O ₄ -S . Br-H
Molgewicht	508.4683
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ BrNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Etolotifenhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	4-(1-{2-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethoxy]ethyl}piperidin-4-yliden)-4,9-dihydro-10 <i>H</i> -benzo[4,5]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]thiophen-10-on-hydrobromid
ASK #22697	
Chemical Abstract Service Nr.	81968-16-3
Molgewicht	589.725
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₃ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Mergocriptin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(5' <i>S</i>)-12'-Hydroxy-2-methyl-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5' <i>S</i>)-12'-Hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropyl-2-methylergotaman-3',6',18-trion

ASK #22698

Chemical Abstract Service Nr. 41078-02-8
Molgewicht 194.1906
Bruttoformel C₈H₁₀N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Enpropyllin
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung 3-Propyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #22699

Chemical Abstract Service Nr. 80471-63-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 71507-79-4
Molgewicht 357.4864
Bruttoformel C₂₂H₃₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Epostan
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung 4,5-Epoxy-3,17-dihydroxy-4-methyl-21-nor-5,17-pregn-2-en-2-carbonitril
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4alpha,5-Epoxy-17beta-hydroxy-4,17-dimethyl-3-oxo-5alpha-androstan-2-carbonitril; 4alpha,5-Epoxy-3,17beta-dihydroxy-4,17-dimethyl-5alpha-androst-2-en-2-carbonitril

ASK #22700

Chemical Abstract Service Nr. 54910-89-3
Molgewicht 309.3261
Bruttoformel C₁₇H₁₈F₃NO
Vorzugsbezeichnung Fluoxetin
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-*N*-Methyl-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Methyl){(RS)-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl}azan

ASK #22701

Chemical Abstract Service Nr. 56296-78-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 59333-67-4
Formelstamm C17-H18-F3-N-O . Cl-H
Molgewicht 345.7871
Bruttoformel C₁₇H₁₉ClF₃NO
Vorzugsbezeichnung Fluoxetinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 EAB4.0,5.0+3,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/1104; GII
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-*N*-Methyl-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Methyl){(RS)-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl}azan-hydrochlorid
ASK #22704		
	Chemical Abstract Service Nr.	39562-70-4
	Molgewicht	360.3612
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Nitrendipin
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1246; GII; Ph.Eur.2002,4.00/1246; Ph.Eur.2008,6.0/1246
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(Ethyl)(methyl)[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #22705		
	Chemical Abstract Service Nr.	31883-05-3
	Molgewicht	427.5166
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Moracizin
	International Nonproprietary Name	INN.L11
	2. Bezeichnung	Ethyl{10-[3-(morpholin-4-yl)propanoyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-ylcarbamat}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Moricizin
ASK #22706		
	Chemical Abstract Service Nr.	29560-58-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	157875-84-8
	Formelstamm	C22-H25-N3-O4-S . Cl-H
	Molgewicht	463.9775
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClN ₃ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Moracizinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L11)
	2. Bezeichnung	Ethyl{10-[3-(morpholin-4-yl)propanoyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-ylcarbamat}-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ethmozin
ASK #22708		
	Chemical Abstract Service Nr.	65285-58-7
	Molgewicht	260.7188
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Vincantril
	International Nonproprietary Name	INNv.L51
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>aR</i>)-10-Chlor-2,3,3 <i>a</i> ,4-tetrahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>][1,5]naphthyridin-6(5 <i>H</i>)-on

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-10-Chlor-1,2,3,3a,4,5-hexahydro-6H-indolo[3,2,1-de][1,5]naphthyridin-6-on
ASK #22709	
Chemical Abstract Service Nr.	90881-73-5
Formelstamm	C14-H13-Cl-N2-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	356.8245
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Vincantrilmesilat
International Nonproprietary Name	INNv.L51,v.L18
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3a <i>R</i>)-10-Chlor-2,3,3a,4-tetrahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>][1,5]naphthyridin-6(5 <i>H</i>)-on-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-10-Chlor-1,2,3,3a,4,5-hexahydro-6H-indolo[3,2,1-de][1,5]naphthyridin-6-on-methansulfonat (1:1)
ASK #22711	
Chemical Abstract Service Nr.	74050-20-7
Molgewicht	460.5598
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Hydrocortisonaceponat
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17,21-diyI-21-acetat-17-propanoat
ASK #22712	
Chemical Abstract Service Nr.	68367-52-2
Molgewicht	236.1992
Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ FN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sorbinil
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-6-Fluorspiro[chroman-4,4'-imidazolidin]-2',5'-dion
ASK #22713	
Chemical Abstract Service Nr.	517-43-1
Formelstamm	(C42-H36-O20)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	862.7391
Bruttoformel	C ₄₂ H ₃₈ O ₂₀
2. Bezeichnung	5,5'-Bis(- <i>D</i> -glucopyranosyloxy)-4,4'-dihydroxy-10,10'-dioxo-9,9',10,10'-tetrahydro[9,9'-bianthracen]-2,2'-dicarbonsäure
3. Bezeichnung	Sennosid A - Sennosid B - Gemisch
ASK #22715	
Chemical Abstract Service Nr.	76824-35-6

Molgewicht	337.4454
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ N ₇ O ₂ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Famotidin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1012; Ph.Eur.2002,4.00/1012; Ph.Eur.2005,5.0/1012; GII
2. Bezeichnung	N-[1-Amino-3-{{2-[(diaminomethylen)amino]-1,3-thiazol-4-yl}methylsulfanyl)propyliden]schwefelsäureamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{1-Amino-3-[2-(diaminomethylen)amino-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl]propyliden}schwefelsäureamid
ASK #22717	
Chemical Abstract Service Nr.	57435-86-6
Molgewicht	253.2991
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Premazepam
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	6,7-Dimethyl-5-phenyl-3,7-dihydropyrrolo[3,4-e][1,4]diazepin-2(1H)-on
ASK #22718	
Chemical Abstract Service Nr.	5630-53-5
Molgewicht	312.4458
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tibolon
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1739; Ph.Eur.2005,5.7/1739
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregn-5(10)-en-20-in-3-on
ASK #22722	
Chemical Abstract Service Nr.	21362-69-6
Molgewicht	404.6489
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₀ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Mepitiostan
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	2 ,3 -Epthio-17 -(1-methoxycyclopentyloxy)-5 -androstan
ASK #22723	
Chemical Abstract Service Nr.	71634-82-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	103521-34-2
Molgewicht	528.6769
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Cianidanol-3-palmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3-yl]hexadecanoat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(2*R*,3*S*)-3',4',5,7-Tetrahydroxyflavan-3-yl]palmitat; Cianidol-3-palmitat

ASK #22724

Chemical Abstract Service Nr. 3700-59-2
Molgewicht 271.4851
Bruttoformel C₁₆H₃₇N₃
2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-*N*-dodecylethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-(2-Aminoethyl)-*N*'-dodecylethylenbis(azan)

ASK #22725

Chemical Abstract Service Nr. 37106-97-1
Formelstamm (C₂₃-H₁₉-N₂-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 404.4153
Bruttoformel C₂₃H₂₀N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Bentriomid
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX
2. Bezeichnung 4-[(2*S*)-2-Benzamido-3-(4-hydroxyphenyl)propanamido]benzoesäure

ASK #22726

Chemical Abstract Service Nr. 60668-24-8
Formelstamm (C₅-H₁₁-N₂-O₄-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 196.1415
Bruttoformel C₅H₁₃N₂O₄P
Vorzugsbezeichnung Alafosfalin
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung (1*R*)-1-[(2*S*)-2-Aminopropanamido]ethylphosphonsäure

ASK #22727

Chemical Abstract Service Nr. 55985-32-5
Molgewicht 479.525
Bruttoformel C₂₆H₂₉N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Nicardipin
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 USMI2023; MAR28
2. Bezeichnung {2-[(Benzyl)(methyl)amino]ethyl}(methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #22731

Chemical Abstract Service Nr. 77400-65-8

Molgewicht	417.5399
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Asocainol
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>R</i>)-2,12-Dimethoxy-7-methyl-6-(2-phenylethyl)-6,7,8,9-tetrahydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>d,f</i>]azonin-1-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2,12-Dimethoxy-7-methyl-6-phenethyl-6,7,8,9-tetrahydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>d,f</i>]azonin-1-ol
ASK #22732	
Chemical Abstract Service Nr.	91574-89-9
Formelstamm	C27-H31-N-O3 . CI-H
Molgewicht	454.0009
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Asocainolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>R</i>)-2,12-Dimethoxy-7-methyl-6-(2-phenylethyl)-6,7,8,9-tetrahydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>d,f</i>]azonin-1-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2,12-Dimethoxy-7-methyl-6-phenethyl-6,7,8,9-tetrahydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>d,f</i>]azonin-1-ol-hydrochlorid
ASK #22733	
Chemical Abstract Service Nr.	82626-01-5
Molgewicht	404.3328
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ Cl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Alpidem
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-[6-Chlor-2-(4-chlorphenyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl]- <i>N,N</i> -dipropylacetamid
ASK #22734	
Chemical Abstract Service Nr.	61413-54-5
Molgewicht	275.3428
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Rolipram
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)pyrrolidin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-2-pyrrolidon
ASK #22735	
Chemical Abstract Service Nr.	68902-57-8

Molgewicht	306.3833
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Metioprim
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5-[[3,5-Dimethoxy-4-(methylsulfanyl)phenyl]methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[3,5-Dimethoxy-4-(methylsulfanyl)benzyl]pyrimidin-2,4-diylbis(azan)
ASK #22736	
Chemical Abstract Service Nr.	80018-06-0
Molgewicht	322.229
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Fengabin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	2-[(Z)-(Butylimino)(2-chlorphenyl)methyl]-4-chlorphenol
ASK #22739	
Chemical Abstract Service Nr.	63824-12-4
Molgewicht	363.6682
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ Cl ₃ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Aliconazol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1-[(2Z)-2-(4-Chlorphenyl)-3-(2,4-dichlorphenyl)prop-2-en-1-yl]1 H-imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Z)-1-[2-(4-Chlorphenyl)-3-(2,4-dichlorphenyl)allyl]imidazol
ASK #22740	
Chemical Abstract Service Nr.	71251-03-1
Formelstamm	C18-H13-Cl3-N2 . Cl-H
Molgewicht	400.1292
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Aliconazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	(Z)-1-[2-(4-Chlorphenyl)-3-(2,4-dichlorphenyl)prop-2-en-1-yl]imidazol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Z)-1-[2-(4-Chlorphenyl)-3-(2,4-dichlorphenyl)allyl]imidazol-hydrochlorid
ASK #22741	
Chemical Abstract Service Nr.	75330-75-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 71949-96-7; 74133-25-8; 81739-26-6

Molgewicht 404.5396

Bruttoformel C₂₄H₃₆O₅

2. Bezeichnung [(1S,3R,7S,8S,8aR)-8-[2-[(2R,4R)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl]-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl][(2S)-2-methylbutanoat]

3. Bezeichnung Lovastatin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1538; BP2001-2011; EUTCT; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); Lovastatin; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1538; USP27/S2(2004); Eur.Ph.2008,6.8; Ph.Eur.2002,4.00/1538; PHARMEUROPA11.1,19.3; GII; USMI12; CAS; Eur.Ph.2011,7.0,7.1,7.4

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Mevinolin; [(1S,3R,7S,8S,8aR)-8-[2-[(2R,4R)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl]-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl][(2S)-2-methylbutanoat]

ASK #22743

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14236-50-1; 300-92-5

Formelstamm Al₃⁺ (H-O)⁻ x(C₁₆-H₃₁-O₂)⁻ y(C₁₈-H₃₅-O₂)⁻, x + y = 2

Molgewicht 582.8743

Bruttoformel C₃₄H₆₇AlO₅

2. Bezeichnung Aluminium-hydroxid-di(hexadecanoat/octadecanoat)

3. Bezeichnung Aluminium-hydroxid-di(palmitat,stearat)

Zitat Bezeichnung 3 GII(2)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Aluminium-hydroxid-palmitat-stearat; Aluminium-hexadecanoat-hydroxid-octadecanoat

ASK #22745

Chemical Abstract Service Nr. 15687-37-3

Molgewicht 215.2081

Bruttoformel C₁₁H₉N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Naftazon

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; GII

2. Bezeichnung 2-(1-Oxo-1,2-dihydronaphthalin-2-yliden)hydrazincarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,2-Naphthochinon-2-semicarbazon

ASK #22746

Chemical Abstract Service Nr. 56995-20-1

Molgewicht 304.3195

Bruttoformel C₁₅H₁₇FN₄O₂

Vorzugsbezeichnung Flupirtin

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; GII

2. Bezeichnung Ethyl[*N*-(2-amino-6-[[4-fluorphenyl)methyl]amino}pyridin-3-yl)carbamat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethyl[2-amino-6-(4-fluorbenzylamino)-3-pyridylcarbamat]

ASK #22747

Chemical Abstract Service Nr. 75507-68-5
Formelstamm C15-H17-F-N4-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht 420.3916
Bruttoformel C₁₉H₂₁FN₄O₆
Vorzugsbezeichnung Flupirtinmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung Ethyl[*N*-(2-amino-6-[[4-fluorphenyl)methyl]amino}pyridin-3-yl)carbamat]-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethyl[2-amino-6-(4-fluorbenzylamino)-3-pyridylcarbamat]-maleat (1:1)

ASK #22748

Chemical Abstract Service Nr. 74-81-7
Formelstamm (C8-H15-O2)⁻
Molgewicht 143.2035
Bruttoformel C₈H₁₅O₂
2. Bezeichnung Octanoat-Anion
3. Bezeichnung Octanoat

ASK #22750

Chemical Abstract Service Nr. 89943-82-8
Molgewicht 261.7036
Bruttoformel C₁₄H₁₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Cicletanin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM11
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Chlorphenyl)-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4-*c*]pyridin-7-ol

ASK #22752

Chemical Abstract Service Nr. 585-86-4
Molgewicht 344.3124
Bruttoformel C₁₂H₂₄O₁₁
Vorzugsbezeichnung Lactitol
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR29; NF20(2002),21(2003),22(2004)
2. Bezeichnung 4-*O*- β -D-Galactopyranosyl-D-glucitol

ASK #22753

Chemical Abstract Service Nr. 61270-58-4
Formelstamm (C18-H16-N6-O8-S3)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 542.5659
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₆O₈S₃
Vorzugsbezeichnung Cefonicid
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Hydroxy-2-phenylacetamido]-8-oxo-3-[(1-sulfomethyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #22754

Chemical Abstract Service Nr. 66535-86-2
Molgewicht 279.7237
Bruttoformel C₁₆H₁₀ClN₃
Vorzugsbezeichnung Lotrifen
International Nonproprietary Name INNv.L52
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 2-(4-Chlorphenyl)[1,2,4]triazolo[5,1-*a*]isochinolin

ASK #22755

Chemical Abstract Service Nr. 61270-78-8
Formelstamm (C18-H16-N6-O8-S3)2⁻ 2Na⁺
Molgewicht 586.5296
Bruttoformel C₁₈H₁₆N₆Na₂O₈S₃
Vorzugsbezeichnung Cefonicid-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Hydroxy-2-phenylacetamido]-8-oxo-3-[(1-sulfomethyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #22756

Chemical Abstract Service Nr. 62013-04-1
Molgewicht 835.0737
Bruttoformel C₄₂H₇₈N₂O₁₄
Vorzugsbezeichnung Dirithromycin
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 PHARMEUROPA9.1; BAN; USAN; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1313; Ph.Eur.2002,4.00/1313; Ph.Eur.2005,5.0/1313; USP25(2002),26(2003),27(2004); USMI12; BP2001-2010
2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,3*R*,6*R*,7*S*,8*S*,9*R*,10*R*,12*R*,13*S*,15*R*,17*S*)-7-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyloxy)-3-ethyl-2,10-dihydroxy-15-(2-methoxyethoxymethyl)-2,6,8,10,12,17-hexamethyl-9-
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (9S)-9-Desoxo-11-desoxy-11,9-{epoxy[(R)-(2-methoxyethoxymethyl)methano]imino}erythromycin A

ASK #22758

Chemical Abstract Service Nr. 35795-16-5

Molgewicht 435.4742

Bruttoformel C₂₀H₂₉N₅O₆

Vorzugsbezeichnung Trimazosin

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 MAR27; DTOX

2. Bezeichnung (2-Hydroxy-2-methylpropyl)[4-(4-amino-6,7,8-trimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-carboxylat]

ASK #22759

Chemical Abstract Service Nr. 53746-46-6

Formelstamm C20-H29-N5-O6 . Cl-H . H2-O

Molgewicht 489.9504

Bruttoformel C₂₀H₃₀ClN₅O₆

Vorzugsbezeichnung Trimazosinhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27; DTOX

2. Bezeichnung (2-Hydroxy-2-methylpropyl)[4-(4-amino-6,7,8-trimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-carboxylat]-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #22760

Chemical Abstract Service Nr. 37312-62-2

Molgewicht 50500

Vorzugsbezeichnung Serrapeptase

International Nonproprietary Name INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 DTOX

2. Bezeichnung Proteolytisches Enzym aus Serratia sp.E15

ASK #22761

Chemical Abstract Service Nr. 79243-67-7

Molgewicht 346.5466

Bruttoformel C₂₃H₃₈O₂

Vorzugsbezeichnung Rosterolon

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-1 -methyl-21a-homo-5 ,17 -pregnan-3-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Rosterolon; 17beta-Hydroxy-1alpha-methyl-17alpha-propyl-5alpha-androstan-3-on

ASK #22762

Chemical Abstract Service Nr. 88980-20-5

Molgewicht 412.5601

Bruttoformel C₂₃H₄₀O₆
Vorzugsbezeichnung Mexiprostil
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung Methyl(7-((1*R*,2*R*,3*R*)-3-hydroxy-2-((1*E*,3*R*)-3-hydroxy-4-methoxy-4-methyloct-1-en-1-yl)-5-oxocyclopentyl)heptanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl((13*E*-15*R*)-11alpha,15-dihydroxy-16-methoxy-16-methyl-9-oxoprost-13-en-1-olat]

ASK #22763

Chemical Abstract Service Nr. 87848-99-5
Formelstamm (C₂₂H₂₃N₂O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 348.4382
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Acrivastin
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (2*E*)-3-{6-[(1*E*)-1-(4-Methylphenyl)-3-(pyrrolidin-1-yl)prop-1-en-1-yl]pyridin-2-yl}prop-2-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-3-{6-[(E)-3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(p-tolyl)prop-1-en-1-yl]-2-pyridyl}acrylsäure

ASK #22764

Chemical Abstract Service Nr. 75659-07-3
Molgewicht 328.4055
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Dilevalol
International Nonproprietary Name INNv.L50
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM11
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[(1*R*)-1-hydroxy-2-[(2*R*)-4-phenylbutan-2-yl]amino]ethyl]benzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Hydroxy-5-[(R)-1-hydroxy-2-[(R)-1-methyl-3-phenylpropylamino]ethyl]benzamid

ASK #22766

Chemical Abstract Service Nr. 79712-55-3
Molgewicht 472.6036
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₆O₃S
Vorzugsbezeichnung Tazifyllin
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung 7-(2-Hydroxy-3-{4-[3-(phenylsulfanyl)propyl]piperazin-1-yl}propyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #22767

Chemical Abstract Service Nr. 64211-45-6
Molgewicht 429.1273

Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ Cl ₄ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Oxiconazol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1-(2,4-Dichlorphenyl)- <i>N</i> -[(2,4-dichlorphenyl)methyl]-2-(1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)ethan-1-imin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-yl)ethanon[(<i>Z</i>)-O-(2,4-dichlorbenzyl)oxim]
ASK #22768	
Chemical Abstract Service Nr.	64211-46-7
Formelstamm	C18-H13-Cl4-N3-O . H-N-O3
Molgewicht	492.1402
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₄ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxiconazolnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-(2,4-Dichlorphenyl)- <i>N</i> -[(2,4-dichlorphenyl)methyl]-2-(1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)ethan-1-imin-nitrat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-yl)ethanon[(<i>Z</i>)-O-(2,4-dichlorbenzyl)oxim]-nitrat (1:1)
ASK #22769	
Chemical Abstract Service Nr.	77650-95-4
Molgewicht	368.5157
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Protergurid
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	1,1-Diethyl-3-(6-propylergolin-8 -yl)harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,1-Diethyl-3-[(6aR,9S,10aR)-7-propyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-yl]harnstoff
ASK #22770	
Chemical Abstract Service Nr.	86636-93-3
Molgewicht	394.442
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Neflumozid
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	1-{1-[3-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)propyl]piperidin-4-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-{1-[3-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)propyl]-4-piperidyl}-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-on
ASK #22771	
Chemical Abstract Service Nr.	86880-51-5

Molgewicht	369.4143
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Epanolol
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(2-[[<i>(2R)</i> -3-(2-Cyanphenoxy)-2-hydroxypropyl]amino]ethyl)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamid
ASK #22772	
Chemical Abstract Service Nr.	55028-70-1
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	366.4917
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Arbaprostil
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR27
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-3-methyloct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -15 <i>R</i>)-11 alpha,15-Dihydroxy-15-methyl-9-oxoprost-5,13-dien-1-säure
ASK #22773	
Chemical Abstract Service Nr.	74011-58-8
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₆ -F-N ₄ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	320.3189
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ FN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Enoxacin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-Ethyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
ASK #22774	
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₂ -N ₅ -O ₅ -S ₂) ⁻ Na ⁺ . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	432.4076
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₅ NaO ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceftizoxim-Natrium 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz 1.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz 1.5 HO
ASK #22775	

Chemical Abstract Service Nr.	71031-15-7
Molgewicht	149.1897
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Cathinon
International Nonproprietary Name	INNv.L44
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-1-phenylpropan-1-on
ASK #22777	
Chemical Abstract Service Nr.	66148-78-5
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₆ -N ₂ -O ₇ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	414.4533
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Temocillin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2S,5R,6S)-6-[2-Carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]-6-methoxy-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,6S,7R)-6-[2-Carboxy-2-(3-thienyl)acetamido]-6-methoxy-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #22778	
Chemical Abstract Service Nr.	61545-06-0
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₆ -N ₂ -O ₇ -S ₂) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	458.417
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ Na ₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Temocillin-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2S,5R,6S)-6-[2-Carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]-6-methoxy-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Dinatriumsalz
ASK #22779	
Chemical Abstract Service Nr.	84880-03-5
Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₄ -N ₆ -O ₁₀ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	670.6702
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₆ N ₆ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefpimizol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	2-[1-((6R,7R)-2-Carboxy-7-[(2R)-2-(5-carboxy-1H-imidazol-4-carboxamido)-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl)methyl)pyridin-1-ium-4-yl]ethansulfonat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-(1-((7R)-4-Carboxy-7-[(R)-2-(5-carboxyimidazol-4-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3-cephem-3-ylmethyl)pyridin-1-ium-4-yl)ethansulfonat

ASK #22780

Chemical Abstract Service Nr. 85287-61-2

Formelstamm (C₂₈H₂₄N₆O₁₀S₂)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 692.6521

Bruttoformel C₂₈H₂₅N₆NaO₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Cefpimizol-Mononatrium

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung 2-[1-(((6R,7R)-2-Carboxy-7-[(2R)-2-(5-carboxy-1H-imidazol-4-carboxamido)-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl)methyl)pyridin-1-ium-4-yl)ethansulfonat-Natriumsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-(1-((7R)-4-Carboxy-7-[(R)-2-(5-carboxyimidazol-4-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3-cephem-3-ylmethyl)pyridin-1-ium-4-yl)ethansulfonat-Natriumsalz (1:1)

ASK #22782

Molgewicht 457.6868

Bruttoformel C₂₆H₅₁NO₅

2. Bezeichnung N,N-Bis[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]oleamid

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #22783

Chemical Abstract Service Nr. 73807-15-5

2. Bezeichnung N,N-Bis(2-hydroxyethyl)palmkernfettsäureamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Palmkernfettsäurediethanolamid

ASK #22785

Chemical Abstract Service Nr. 76723-99-4

2. Bezeichnung Acyl(C_x-C_y)aminopoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-2,2',2''-Nitrilotriethanol-Salz

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #22786

Chemical Abstract Service Nr. 94-34-8

Molgewicht 160.2157

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂

2. Bezeichnung 3-(N-Methylanilino)propannitril

ASK #22787

Chemical Abstract Service Nr. 83881-51-0

Formelstamm (C₂₁H₂₄ClN₂O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 388.8878

Bruttoformel C₂₁H₂₅ClN₂O₃

Vorzugsbezeichnung	Cetirizin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(2-[4-[(<i>R</i>)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl]ethoxy)essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-{2-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure
ASK #22788	
Chemical Abstract Service Nr.	83881-52-1
Formelstamm	C21-H25-Cl-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	461.8097
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ Cl ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cetirizindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1084; GI; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1084; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.8/1084
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(2-[4-[(<i>R</i>)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl]ethoxy)essigsäure-dihydrochlorid
ASK #22789	
Chemical Abstract Service Nr.	82626-48-0
Molgewicht	307.3895
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Zolpidem
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[6-methyl-2-(4-methylphenyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl]acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[6-methyl-2-(<i>p</i> -tolyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl]acetamid
ASK #22790	
Chemical Abstract Service Nr.	99294-93-6
Formelstamm	2(C19-H21-N3-O) . C4-H6-O6
Molgewicht	764.8659
Bruttoformel	C ₄₂ H ₄₈ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Zolpidemtartrat (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[6-methyl-2-(4-methylphenyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl]acetamid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Zolpidemhemi[(<i>R,R</i>)-tartrat]; <i>N,N</i> -Dimethyl-2-[6-methyl-2-(<i>p</i> -tolyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-3-yl]acetamid-(<i>R,R</i>)-tartrat (2:1)
ASK #22791	
Chemical Abstract Service Nr.	62894-89-7
Molgewicht	420.3289

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₀ F ₆ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tiflamizol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	4,5-Bis(4-fluorphenyl)-2-(1,1,2,2-tetrafluorethansulfonyl)-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,5-Bis(4-fluorphenyl)-2-(1,1,2,2-tetrafluorethylsulfonyl)imidazol
ASK #22792	
Chemical Abstract Service Nr.	85068-76-4
Formelstamm	C12-H18-(123)I-N . Cl-H
Molgewicht	335.645
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ ClIN
Vorzugsbezeichnung	lofetamin (¹²³ I)-hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(4-(¹²³ I)Iodphenyl)- <i>N</i> -(propan-2-yl)propan-2-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-[1-(4-((¹²³ I)Iodphenyl)propan-2-yl)](isopropyl)azan-hydrochlorid
ASK #22793	
Chemical Abstract Service Nr.	76732-75-7
Molgewicht	238.3723
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Picartamid
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -Methyl-2-(pyridin-2-yl)tetrahydrothiophen-2-carbothioamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)- <i>N</i> -Methyl-2-(2-pyridyl)tetrahydrothiophen-2-carbothioamid
ASK #22796	
Chemical Abstract Service Nr.	78415-72-2
Molgewicht	211.2194
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Milrinon
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-Methyl-6-oxo-1,6-dihydro[3,4'-bipyridin]-5-carbonitril
ASK #22797	
Chemical Abstract Service Nr.	74046-07-4
Formelstamm	(C6-H10-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	129.157

Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	(S)-Vigabatrin
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	(4S)-4-Aminohex-5-ensäure
ASK #22798	
Chemical Abstract Service Nr.	68506-86-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	60643-86-9
Formelstamm	(C ₆ H ₁₀ N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	129.157
Bruttoformel	C ₆ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Vigabatrin
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	EP7.3.8.0.9.0(2012-2017); USAN; EAB7.3.8.0.9.0(2012-2017)/2305; PubChem; GII; Phpa16.4.30.2(2004,2018); FDA-SRS; MAR29; ROMP2019; USMI11-14; ChemIDplus; USP36/S1-42(2013-2019); ChemSpider; BP1997-2019; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-Aminohex-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-5-hexensäure; GVG; gamma-Vinyl-gamma-aminobuttersäure; (4 <i>RS</i>)-4-Aminohex-5-ensäure; 4-Aminohex-5-ensäure
ASK #22799	
Chemical Abstract Service Nr.	70458-92-3
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₉ F-N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	333.3574
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pefloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USAN; DTOX
2. Bezeichnung	1-Ethyl-6-fluor-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #22801	
Chemical Abstract Service Nr.	15534-05-1
Molgewicht	344.4049
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pipratecol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR27
2. Bezeichnung	4-{1-Hydroxy-2-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]ethyl}benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]ethan-1-ol

ASK #22802

Chemical Abstract Service Nr. 15622-04-5
Formelstamm C₁₉-H₂₄-N₂-O₄ . 2 Cl-H
Molgewicht 417.3267
Bruttoformel C₁₉H₂₆Cl₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Pivatecoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L9)
2. Bezeichnung 4-{1-Hydroxy-2-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]ethyl}benzol-1,2-diol-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]ethan-1-ol-dihydrochlorid

ASK #22803

Chemical Abstract Service Nr. 42971-09-5
Molgewicht 350.454
Bruttoformel C₂₂H₂₆N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Vinpocetin
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.7/2139; USMI10; GII; MAR28
2. Bezeichnung Ethyl[(4¹S,13aS)-13a-ethyl-2,3,4¹,5,6,13a-hexahydro-1H-indolo[3,2,1-de]pyrido[3,2,1-ij][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethyl[(13aS,13bS)-13a-ethyl-2,3,5,6,13a,13b-hexahydro-1H-indolo[3,2,1-de]pyrido[3,2,1-ij][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]; Ethyl(3alpha,16alpha-eburnamenin-14-carboxylat)

ASK #22805

Chemical Abstract Service Nr. 14176-10-4
Molgewicht 349.5306
Bruttoformel C₂₀H₃₁NO₂S
Vorzugsbezeichnung Cetiedil
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.1975; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-[2-(Azepan-1-yl)ethyl][(2*R*)-2-cyclohexyl-2-(thiophen-3-yl)acetat]

ASK #22806

Chemical Abstract Service Nr. 23674-86-4
Molgewicht 508.5515
Bruttoformel C₂₇H₃₄F₂O₇
Vorzugsbezeichnung Difluprednat
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 6,9-Difluor-11-hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-acetat-17-butanoat

ASK #22807

Chemical Abstract Service Nr. 36902-82-6
Formelstamm C16-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 313.8197
Bruttoformel C₁₆H₂₄ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Pargololhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung 1-*tert*-Butylamino-3-[2-(prop-2-in-1-yloxy)phenoxy]propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #22808

Chemical Abstract Service Nr. 70384-29-1
Formelstamm C61-H88-N18-O21-S2 . H2-O4-S
Molgewicht 1571.6679
Bruttoformel C₆₁H₉₀N₁₈O₂₅S₃
Vorzugsbezeichnung Peplomycinsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung N¹-(3-[[[(1S)-1-Phenylethyl]amino]propyl]bleomycinamid-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pepleomycinsulfat

ASK #22809

Chemical Abstract Service Nr. 3483-12-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 27565-41-9; 28823-08-7
Molgewicht 154.251
Bruttoformel C₄H₁₀O₂S₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*R*)-1,4-Bis(sulfanyl)butan-2,3-diol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym threo-1,4-Bis(sulfanyl)butan-2,3-diol; Dithiothreitol

ASK #22810

Chemical Abstract Service Nr. 53583-79-2
Molgewicht 354.4643
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Sultoprid
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *N*-(1-Ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)-5-ethylsulfonyl-2-methoxybenzamid

ASK #22811

Chemical Abstract Service Nr. 4551-59-1
Molgewicht 334.4531

Bruttoformel C₁₉H₃₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Fenalamid
International Nonproprietary Name INNv.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI9.3888
2. Bezeichnung Ethyl(2-[[2-(diethylamino)ethyl]carbamoyl]-2-phenylbutanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethyl[N-(2-diethylaminoethyl)-2-ethyl-2-phenylmalonamidat]

ASK #22812

Chemical Abstract Service Nr. 80-13-7
Formelstamm (C7-H4-Cl2-N-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 270.0899
Bruttoformel C₇H₅Cl₂NO₄S
Vorzugsbezeichnung Halazon
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung 4-(Dichlorsulfamoyl)benzoesäure

ASK #22813

Chemical Abstract Service Nr. 58337-35-2
Formelstamm (C18-H17-N2-O)⁺ . (C2-H3-O2)⁻
Molgewicht 336.3844
Bruttoformel C₂₀H₂₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Elliptiniumacetat
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung 9-Hydroxy-2,5,11-trimethyl-6*H*-pyrido[4,3-*b*]carbazol-2-iumacetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 9-Hydroxy-2,5,11-trimethyl-6*H*-pyrido[4,3-*b*]carbazoliumacetat

ASK #22815

Chemical Abstract Service Nr. 77590-92-2
Molgewicht 520.0242
Bruttoformel C₂₂H₂₂ClN₅O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Suproclon
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung *rac*-[(5*R*)-6-(7-Chlor-1,8-naphthyridin-2-yl)-7-oxo-2,3,6,7-tetrahydro-5*H*-[1,4]dithiino[2,3-*c*]pyrrol-5-yl](4-propanoylpiperazin-1-carboxylat)

ASK #22816

Chemical Abstract Service Nr. 7757-81-5
Formelstamm (C6-H7-O2)⁻ Na⁺
Molgewicht 134.1084
Bruttoformel C₆H₇NaO₂

2. Bezeichnung (2E,4E)-Hexa-2,4-diensäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 201

ASK #22817

Chemical Abstract Service Nr. 540-11-4
Molgewicht 284.4772
Bruttoformel C₁₈H₃₆O₂
2. Bezeichnung (Z-R)-Octadec-9-en-1,12-diol

ASK #22819

2. Bezeichnung Polyethylenglycol-12-monoalkyl(C₁₂-C₁₅)ether
3. Bezeichnung -Alkyl(C₁₂-C₁₅)- -hydroxypoly(oxyethylen)-12

ASK #22820

Chemical Abstract Service Nr. 100678-32-8
Formelstamm C18-H18-N2 . C4-H6-O4
Molgewicht 380.437
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Cibenzolinsuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung rac-2-[(1R)-2,2-Diphenylcyclopropyl]-4,5-dihydro-1H-imidazol-butandioat (1:1)

ASK #22821

Chemical Abstract Service Nr. 51627-14-6
Formelstamm (C18-H17-N6-O5-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 462.5027
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₆O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefatrizin
International Nonproprietary Name INNv.L34
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM110
2. Bezeichnung (6R,7R)-7-[(2R)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-8-oxo-3-[(1H-1,2,3-triazol-4-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephatrizin; (7R)-7-[(R)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1H-1,2,3-triazol-4-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #22822

Chemical Abstract Service Nr. 58691-88-6
Molgewicht 328.4452
Bruttoformel C₂₁H₂₈O₃
Vorzugsbezeichnung Nomegestrol
International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung	17-Hydroxy-6-methyl-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion
ASK #22823	
Chemical Abstract Service Nr.	76631-46-4
Molgewicht	186.253
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Detomidin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	4-[(2,3-Dimethylphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2,3-Dimethylbenzyl)imidazol
ASK #22824	
Chemical Abstract Service Nr.	53684-49-4
Molgewicht	323.4272
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bufetolol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-{2-[(oxolan-2-yl)methoxy]phenoxy}propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-{2-[(tetrahydrofuran-2-yl)methoxy]phenoxy}propan-2-ol
ASK #22825	
Chemical Abstract Service Nr.	35108-88-4
Formelstamm	C18-H29-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	359.8881
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₀ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bufetololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-{2-[(oxolan-2-yl)methoxy]phenoxy}propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-{2-[(tetrahydrofuran-2-yl)methoxy]phenoxy}propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #22826	
Chemical Abstract Service Nr.	26973-24-0
Formelstamm	(C13-H11-N8-O4-S3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	440.4806
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₈ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Ceftezol

International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-8-Oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-3-[(1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[2-(1*H*-Tetrazol-1-yl)acetamido]-3-(1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #22827

Chemical Abstract Service Nr. 62613-82-5
Molgewicht 158.1552
Bruttoformel C₆H₁₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Oxiracetam

International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung 2-(4-Hydroxy-2-oxopyrrolidin-1-yl)acetamid

ASK #22828

Chemical Abstract Service Nr. 63610-08-2
Formelstamm (C₁₈-H₁₆-N-⁻O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 295.3325
Bruttoformel C₁₈H₁₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Indobufen

International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[4-(1-Oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-2-yl)phenyl]butansäure

ASK #22829

Chemical Abstract Service Nr. 25953-17-7
Formelstamm C₁₇-H₂₂-N₄-O . 2 Cl-H
Molgewicht 371.3047
Bruttoformel C₁₇H₂₄Cl₂N₄O
Vorzugsbezeichnung Minapridihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung 4-Methyl-*N*-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-6-phenylpyridazin-3-amin-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (4-Methyl-6-phenylpyridazin-3-yl)(2-morpholinoethyl)azan-dihydrochlorid

ASK #22830

Chemical Abstract Service Nr. 5633-20-5
Molgewicht 357.4864
Bruttoformel C₂₂H₃₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Oxybutynin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	(4-Diethylaminobut-2-in-1-yl)[(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]
ASK #22831	
Chemical Abstract Service Nr.	1508-65-2
Formelstamm	C22-H31-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	393.9474
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxybutyninhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; Ph.Eur.2002,4.00/1354; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1354; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.7/1354
2. Bezeichnung	(4-Diethylaminobut-2-in-1-yl)[(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]-hydrochlorid
ASK #22832	
Chemical Abstract Service Nr.	13741-18-9
Molgewicht	258.3984
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ O
Vorzugsbezeichnung	Xibornol
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4,5-Dimethyl-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-1,7,7-trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,5-Dimethyl-2-isobornylphenol
ASK #22833	
Chemical Abstract Service Nr.	66934-18-7
Formelstamm	(C16-H11-F-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	285.2698
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ FNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Flunoxapfen
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[2-(4-Fluorphenyl)-1,3-benzoxazol-5-yl]propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-2-[2-(4-Fluorphenyl)-1,3-benzoxazol-5-yl]propansäure
ASK #22836	
Chemical Abstract Service Nr.	52443-21-7
Molgewicht	518.9435
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Glucametacin

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI10; MAR28

2. Bezeichnung 2-[2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1*H*-indol-3-yl]acetamido]-2-desoxy-D-glucose

ASK #22837

Chemical Abstract Service Nr. 13422-55-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 133191-56-7; 13870-88-7; 15417-95-5; 15550-62-6; 19709-17-2; 23319-80-4; 35-09-6

Molgewicht 1344.3823

Bruttoformel C₆₃H₉₁CoN₁₃O₁₄P

Vorzugsbezeichnung Mecobalamin

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 JAN; EINECS; ChEBI; Hager2015; PubChem; GSBL; KEGG; USAN; CAS; RTECS; AAN; MAR1982-2016; MeSH; USMI10-14; ChemIDplus; USEPA-ACToR; ATC; IGS; Pharmavista; BAN; EUTCT; Che

2. Bezeichnung (OC-6-65-A)-[1,3-Didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1*H*-benzimidazol-1-yl- N⁶)-D-ribofuranos-3-yl][(2*R*)-1-{3-[(1*R*,2*R*,3*R*,7*S*,12*S*,13*S*,17*S*,18*S*,19*R*)-2,13,18-tris(2-amino-2-oxoethyl)-7,12,17-tris(3-amino-3-oxo

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl-B; Methylvitamin B; Methyl(III)cobalamin; alpha-(5,6-Dimethylbenzimidazolyl)methylcobamid; Co-Methylcobalamin; Methylcob(III)alamin; Methyl-5,6-dimethylbenzimidazolylcobalamin; Methylcob

ASK #22838

Chemical Abstract Service Nr. 10571-59-2

Molgewicht 289.7567

Bruttoformel C₁₆H₁₆ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Nicoclonat

International Nonproprietary Name INN.L13

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung [1-(4-Chlorphenyl)-2-methylpropyl]pyridin-3-carboxylat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-(4-Chlorphenyl)-2-methylpropyl]nicotinat

ASK #22839

Chemical Abstract Service Nr. 126040-58-2

Vorzugsbezeichnung Polycarbophil-Calcium

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung Poly(hexa-1,5-dien-3,4-diol-co-prop-2-ensäure)-Calciumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(acrylsäure-co-hexa-1,5-dien-3,4-diol)-Calciumsalz

ASK #22840

Chemical Abstract Service Nr. 611-53-0

Molgewicht	353.1138
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ IN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ibacinabin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	4-Amino-1-(2-desoxy- -D-ribofuranosyl)-5-iodpyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #22841	
Chemical Abstract Service Nr.	79253-92-2
Molgewicht	385.4998
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Taziprinon
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -[(4 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,9 <i>bS</i>)-8,9 <i>b</i> -Dimethyl-3-oxo-1,2,3,4,4 <i>a</i> ,9 <i>b</i> -hexahydrodibenzofuran-4-yl]-3-(4-methylpiperazin-1-yl)propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(4 <i>RS</i> ,4 <i>aRS</i> ,9 <i>bSR</i>)-8,9 <i>b</i> -Dimethyl-3-oxo-1,2,3,4,4 <i>a</i> ,9 <i>b</i> -hexahydrodibenzofuran-4-yl]-3-(4-methylpiperazin-1-yl)propanamid
ASK #22842	
Chemical Abstract Service Nr.	40762-15-0
Molgewicht	348.7561
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ ClFN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Doxefazepam
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-3-hydroxy-1-(2-hydroxyethyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #22843	
Chemical Abstract Service Nr.	3040-38-8
Molgewicht	203.2356
Bruttoformel	C ₉ H ₁₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	<i>O</i> -Acetyllevocarnitin
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-(Acetyloxy)-4-(trimethylazaniumyl)butanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-3-Acetoxy-4-(trimethylammonio)butanoat
ASK #22844	
Chemical Abstract Service Nr.	37693-01-9
Molgewicht	365.3365
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ Cl ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Clofocetol
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28

	2. Bezeichnung	2-[(2,4-Dichlorphenyl)methyl]-4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenol
ASK #22845		
	Formelstamm	2(C14-H14-O3) . C4-H10-N2
	Molgewicht	546.6539
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Naproxen-Piperazin (2:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L11)
	2. Bezeichnung	(2S)-2-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)propansäure-Piperazinsalz (2:1)
ASK #22846		
	Chemical Abstract Service Nr.	36309-01-0
	Molgewicht	255.3978
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ N
	Vorzugsbezeichnung	Dimemorfan
	International Nonproprietary Name	INN.L58:Corr
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; MAR28; USMI10
	2. Bezeichnung	3,17-Dimethyl-9 ,13 ,14 -morphinan
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(9alpha,13alpha,14alpha)-3,17-Dimethylmorphinan
ASK #22848		
	Chemical Abstract Service Nr.	13739-02-1
	Formelstamm	(C19-H11-O8) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	368.2938
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Diacerein
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	Zitat Bezeichnung 1	MAR30; PHARMEUROPA22.3,23.4/2409; USMI11
	2. Bezeichnung	4,5-Bis(acetyloxy)-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4,5-Diacetoxy-9,10-dioxo-9,10-dihydroanthracen-2-carbonsäure
ASK #22849		
	Chemical Abstract Service Nr.	81795-81-5
	Formelstamm	C10-H11-N-O4-S2 . C6-H14-N2-O2
	Molgewicht	419.5162
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ N ₃ O ₆ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Stepronin-DL-Lysin (1:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	N-{2-[(Thiophen-2-yl)carbonylsulfanyl]propanoyl}glycin-DL-Lysin-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tiofacic-DL-Lysin (1:1); [2-(2-Thienylcarbonylsulfanyl)propanamido]essigsäure-DL-Lysin-Salz (1:1)

ASK #22850

Chemical Abstract Service Nr. 149676-40-4
Formelstamm C17-H20-F-N3-O3 . C-H4-O3-S . 2 H2-O
Molgewicht 465.4936
Bruttoformel C₁₈H₂₄FN₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Pefloxacinmesilat-Dihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L21,v.L18)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1460; Ph.Eur.2008,6.0/1460; Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.08/1460
2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pefloxacinmesilat 2 HO

ASK #22851

Chemical Abstract Service Nr. 72558-82-8
Molgewicht 546.5761
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₆O₇S₂
Vorzugsbezeichnung Ceftazidim

International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(2-carboxypropan-2-yl)oxyimino]acetamido]-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(2-carboxypropan-2-yloxyimino)acetamido]-3-pyridiniummethyl-3-cephem-4-carboxylat

ASK #22852

Chemical Abstract Service Nr. 112-34-5
Molgewicht 162.2267
Bruttoformel C₈H₁₈O₃
2. Bezeichnung 2-(2-Butoxyethoxy)ethan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diethylenglycolmonobutylether

ASK #22855

Chemical Abstract Service Nr. 59263-76-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 34154-59-1; 60872-67-5; 61370-01-2
Formelstamm C15-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht 269.8102
Bruttoformel C₁₅H₂₄ClNO
Vorzugsbezeichnung Meptazinolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR27
2. Bezeichnung 3-(3-Ethyl-1-methylazepan-3-yl)phenol-hydrochlorid

ASK #22858

Chemical Abstract Service Nr. 54017-73-1
Molgewicht 6039.6217
Bruttoformel C₂₅H₃₇N₇O₈S₇
Vorzugsbezeichnung Murodermin
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 SGK
2. Bezeichnung epidermaler Wachstumsfaktor (aus der Speicheldrüse der Maus)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #22859

Chemical Abstract Service Nr. 37686-84-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 85649-11-2
Molgewicht 340.4625
Bruttoformel C₂₀H₂₈N₄O
Vorzugsbezeichnung Tergurid
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 GSBL; Pharmavista; Orph.Desig.:EU/3/07/499,3/12/1096; RTECS; IGS; CAS; PubChem
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-*N*-(6-methylergolin-8-yl)harnstoff
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dihydroolisurid; 1,1-Diethyl-3-(6-methyl-8alpha-ergolinyl)harnstoff; 1,1-Diethyl-3-(6-methylergolin-8alpha-yl)harnstoff; Transdihydroolisurid; 1,1-Diethyl-3-[(6aR,9S,10aR)-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-yl]harnstoff; 1,1-Diethyl-3-[(8alpha)-6-methylergolin-8-yl]harnstoff; trans-Dihydroolisurid; *N*-(*D*-6-Methyl-8-isoergolinyl)-*N*',*N*'-diethylharnstoff; TDHL

ASK #22860

Chemical Abstract Service Nr. 66508-53-0
Formelstamm (C₄H₈N₂O₅P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 183.0997
Bruttoformel C₄H₁₀NO₅P
Vorzugsbezeichnung Fosmidomycin
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung 3-(*N*-Hydroxyformamido)propylphosphonsäure

ASK #22861

Chemical Abstract Service Nr. 9010-53-1
Molgewicht 15500

Vorzugsbezeichnung	Ulinastatin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.9548; MAR27
2. Bezeichnung	Glycoprotein aus Urin vom Menschen
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8
ASK #22862	
Chemical Abstract Service Nr.	41992-23-8
Molgewicht	341.1211
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₆ GeN ₂
Vorzugsbezeichnung	Spirogermanium
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	3-(8,8-Diethyl-2-aza-8-germaspiro[4.5]decan-2-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(8,8-Diethyl-2-aza-8-germaspiro[4.5]decan-2-yl)propyl]dimethylazan
ASK #22863	
Chemical Abstract Service Nr.	41992-22-7
Formelstamm	C17-H36-Ge-N2 . 2 Cl-H
Molgewicht	414.043
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₈ Cl ₂ GeN ₂
Vorzugsbezeichnung	Spirogermaniumdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	3-(8,8-Diethyl-2-aza-8-germaspiro[4.5]decan-2-yl)- <i>N,N</i> -dimethylpropan-1-amin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(8,8-Diethyl-2-aza-8-germaspiro[4.5]decan-2-yl)propyl]dimethylazan-dihydrochlorid
ASK #22864	
Chemical Abstract Service Nr.	63521-85-7
Molgewicht	527.5199
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Esorubicin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-10-(3-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy- - <i>L</i> - <i>threo</i> -hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotriacen-5,12-dion
ASK #22865	
Chemical Abstract Service Nr.	58957-92-9
Molgewicht	497.4939
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Idarubicin
International Nonproprietary Name	INN.L22

Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	(7 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-Acetyl-7-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- β - <i>l</i> -lyxo-hexopyranosyloxy)-6,9,11-trihydroxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #22866	
Chemical Abstract Service Nr.	80125-14-0
Molgewicht	371.2694
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ BrN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Remoxiprid
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	3-Brom- <i>N</i> -[[<i>(2S)</i> -1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl]-2,6-dimethoxybenzamid
ASK #22867	
Chemical Abstract Service Nr.	82115-62-6
Molgewicht	16000
Vorzugsbezeichnung	Interferon gamma
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	ROMP7; SGK; USMI10
2. Bezeichnung	Immun-Interferon (ein abgesondertes Protein, das bisher als Immun-Interferon bekannt ist und das nach der Information, die durch eine Art von Interferon-Genen codiert ist, hergestellt wird)
ASK #22868	
Chemical Abstract Service Nr.	64228-81-5
Formelstamm	(C53-H72-N2-O12) ₂ + 2(C6-H5-O3-S) ⁻
Molgewicht	1243.4792
Bruttoformel	C ₆₅ H ₈₂ N ₂ O ₁₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Atracuriumbesilat
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1970; GII; Ph.Eur.2005,5.2/1970; DTOX
2. Bezeichnung	2,2'-(Pentan-1,5-diylbis[oxy(3-oxopropan-3,1-diyl)])bis{1-[(3,4-dimethoxyphenyl)methyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-ium}bis(benzolsulfonat)
ASK #22869	
Chemical Abstract Service Nr.	60762-57-4
Molgewicht	226.3168
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Pirlindol
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	DTOX
2. Bezeichnung	8-Methyl-2,3,3a,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -pyrazino[3,2,1- <i>jk</i>]carbazol
ASK #22870	
Chemical Abstract Service Nr.	54955-06-5

Formelstamm	C15-H18-N2 . Cl-H
Molgewicht	262.7778
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Pirlindolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	8-Methyl-2,3,3a,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -pyrazino[3,2,1- <i>jk</i>]carbazol-hydrochlorid

ASK #22871

Chemical Abstract Service Nr.	31218-83-4
Molgewicht	281.3089
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ NO ₄ PS
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl){(2 <i>E</i>)-3-[(ethylamino)(methoxy)phosphorothioxy]but-2-enoat}
3. Bezeichnung	Propetamphos
Zitat Bezeichnung 3	BSI; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ISO; USMI13; Perkow; GII; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #22872

Chemical Abstract Service Nr.	98-11-3
Formelstamm	(C6-H5-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	158.175
Bruttoformel	C ₆ H ₆ O ₃ S
2. Bezeichnung	Benzolsulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8

ASK #22873

Chemical Abstract Service Nr.	71990-00-6
Molgewicht	315.4498
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bremazocin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	6-Ethyl-3-[(1-hydroxycyclopropyl)methyl]-11,11-dimethyl-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol

ASK #22874

Chemical Abstract Service Nr.	75554-03-9
Formelstamm	C20-H29-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	351.9107
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bremazocinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	6-Ethyl-3-(1-hydroxycyclopropylmethyl)-11,11-dimethyl-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-hydrochlorid

ASK #22875

Chemical Abstract Service Nr. 93821-75-1
Molgewicht 285.3807
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Butinazocin
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,6*R*)-3-(But-3-in-1-yl)-1,1-dimethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-6,8-diol
ASK #22876

Chemical Abstract Service Nr. 80-54-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 39390-70-0
Molgewicht 204.308
Bruttoformel C₁₄H₂₀O
2. Bezeichnung 3-(4-*tert*-Butylphenyl)-2-methylpropanal
3. Bezeichnung 2-(4-*tert*-Butylbenzyl)propanal
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #22877
Chemical Abstract Service Nr. 63204-23-9
Formelstamm C₁₉-H₂₁-N₅-O₃-S . 2 Cl-H
Molgewicht 472.3886
Bruttoformel C₁₉H₂₃Cl₂N₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Oxmetidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L21)
2. Bezeichnung 5-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]-2-({2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}amino)pyrimidin-4(1*H*)-on-dihydrochlorid

ASK #22879
2. Bezeichnung Bariumglas (x% BaO), behandelt mit (3-Trimethoxysilylpropyl)methacrylat

ASK #22880
Chemical Abstract Service Nr. 77-89-4
Molgewicht 318.3197
Bruttoformel C₁₄H₂₂O₈
2. Bezeichnung Triethyl[2-(acetyloxy)propan-1,2,3-tricarboxylat]
3. Bezeichnung Triethyl(2-acetoxypropan-1,2,3-tricarboxylat)
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym O-Acetyltriethylcitrat

ASK #22882
Chemical Abstract Service Nr. 53772-83-1
Molgewicht 400.9647
Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₂OS

Vorzugsbezeichnung	Zuclopenthixol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	2-(4-{3-[(9Z)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethan-1-ol
ASK #22883	
Chemical Abstract Service Nr.	58045-23-1
Formelstamm	C22-H25-Cl-N2-O-S . 2 Cl-H
Molgewicht	473.8866
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ Cl ₃ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Zuclopenthixoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-(4-{3-[(9Z)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethan-1-ol-dihydrochlorid
ASK #22884	
Chemical Abstract Service Nr.	79944-58-4
Molgewicht	204.2252
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Idazoxan
International Nonproprietary Name	INNv.L49
Zitat Bezeichnung 1	PubMed
2. Bezeichnung	2-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #22885	
Chemical Abstract Service Nr.	79944-56-2
Formelstamm	C11-H12-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	240.6861
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Idazoxanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L49)
2. Bezeichnung	2-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid
ASK #22886	
Chemical Abstract Service Nr.	4938-00-5
Formelstamm	(C5-H6-O4-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	164.1796
Bruttoformel	C ₅ H ₈ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Danostein
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	3-(Carboxymethylsulfanyl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	3-Thiahexandisäure
ASK #22887		
	Chemical Abstract Service Nr.	88150-42-9
	Molgewicht	408.8759
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ ClN ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Amlodipin
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-Ethyl)(5-methyl){(4 <i>R</i>)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}
ASK #22888		
	Chemical Abstract Service Nr.	88150-47-4
	Formelstamm	C20-H25-Cl-N2-O5 . C4-H4-O4
	Molgewicht	524.9481
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ ClN ₂ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Amlodipinmaleat
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-Ethyl)(5-methyl){(4 <i>R</i>)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #22889		
	Chemical Abstract Service Nr.	96164-19-1
	Molgewicht	408.3215
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ Cl ₂ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Peraclopon
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(((<i>E</i>)-(4-Chlorphenyl)methyliden)amino)oxy)-3-[4-(2-chlorphenyl)piperazin-1-yl]propan-2-ol
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Chlorbenzaldehyd[(<i>E</i>)-O-{3-[4-(2-chlorphenyl)piperazin-1-yl]-2-hydroxypropyl}oxim]
ASK #22890		
	Formelstamm	C20-H23-Cl2-N3-O2 . Cl-H
	Molgewicht	444.7825
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ Cl ₃ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Peracloponhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(((<i>E</i>)-(4-Chlorphenyl)methyliden)amino)oxy)-3-[4-(2-chlorphenyl)piperazin-1-yl]propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #22891		
	Chemical Abstract Service Nr.	103598-03-4
	Molgewicht	295.374

Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Esmolol
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl[(2 <i>R</i>)-3-(4-{2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)propanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-Methyl(3-{4-[2-hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]phenyl})propanoat]
ASK #22892	
Chemical Abstract Service Nr.	81161-17-3
Formelstamm	C16-H25-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	331.8349
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Esmololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl[(2 <i>R</i>)-3-(4-{2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)propanoat]-hydrochlorid
ASK #22893	
Chemical Abstract Service Nr.	39543-79-8
Formelstamm	C16-H21-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	327.8032
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Befunololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-(7-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-1-benzofuran-2-yl)ethanon-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-{7-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-1-benzofuran-2-yl}ethanon-hydrochlorid
ASK #22894	
Chemical Abstract Service Nr.	58486-36-5
Formelstamm	2(C19-H16-Cl-F-N3-O5-S) ⁻ Mg2+ . 8 H2-O
Molgewicht	1074.1549
Bruttoformel	C ₃₈ H ₃₂ Cl ₂ F ₂ MgN ₆ O ₁₀ S ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1) 8 H ₂ O
3. Bezeichnung	Flucloxacillin-Magnesium-Octahydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Flucloxacillin-Magnesium-Octahydrat; Flucloxacillin-Hemimagnesium 4 HO; Flucloxacillin-Hemimagnesium-Tetrahydrat
ASK #22895	
Chemical Abstract Service Nr.	36735-22-5

Molgewicht	386.7943
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ ClF ₄ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Quazepam
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); DTOX; GII; USAN
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-1-(2,2,2-trifluoethyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-thion
ASK #22898	
Chemical Abstract Service Nr.	2078-54-8
Molgewicht	178.2707
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ O
Vorzugsbezeichnung	Propofol
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1558; PHARMEUROPA10.1,16.1; BP2001-2010; GII; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1558; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1558; USAN; USP27/S2(2004)
2. Bezeichnung	2,6-Bis(propan-2-yl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Disoprofol; 2,6-Diisopropylphenol
ASK #22899	
Chemical Abstract Service Nr.	68844-77-9
Molgewicht	458.5703
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ FN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Astemizol
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1067; Ph.Eur.2005,5.0/1067; DTOX; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1067
2. Bezeichnung	1-[[4-Fluorphenyl)methyl]- <i>N</i> -(1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan
ASK #22909	
Chemical Abstract Service Nr.	7758-19-2
Molgewicht	90.4416
Bruttoformel	ClNaO ₂
2. Bezeichnung	Natriumchlorit
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #22917	
Chemical Abstract Service Nr.	4533-89-5
Molgewicht	476.5344
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ FO ₇
Vorzugsbezeichnung	Flunisolid-21-acetat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 USMI13

2. Bezeichnung 21-Acetyloxy-6-fluor-11-hydroxy-16,17-(propan-2-ylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 21-Acetoxy-6alpha-fluor-11beta-hydroxy-16alpha,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #22919

Chemical Abstract Service Nr. 5873-57-4

Formelstamm $(C_4H_2O_4)^{2-} H^+ Na^+$

Molgewicht 138.054

Bruttoformel $C_4H_3NaO_4$

2. Bezeichnung Fumarsäure-Mononatriumsalz

3. Bezeichnung Natriumhydrogenfumarat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (E)-Butendisäure-Mononatriumsalz

ASK #22920

Chemical Abstract Service Nr. 122-46-3

Molgewicht 150.1745

Bruttoformel $C_9H_{10}O_2$

2. Bezeichnung (3-Methylphenyl)acetat

3. Bezeichnung *m*-Tolylacetat

ASK #22925

Chemical Abstract Service Nr. 918-04-7

Formelstamm $(C_2H_5O_4S)^- Na^+$

Molgewicht 148.1135

Bruttoformel $C_2H_5NaO_4S$

2. Bezeichnung Natrium-1-hydroxyethansulfonat

3. Bezeichnung 1-Hydroxyethansulfonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Acetaldehyd-Natriumbisulfid

ASK #22929

Chemical Abstract Service Nr. 78439-06-2

Molgewicht 636.6525

Bruttoformel $C_{22}H_{22}N_6O_7S_2$

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-((2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(2-carboxypropan-2-yl)oxyimino]acetamido)-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat 5 H₂O

3. Bezeichnung Ceftazidim-Pentahydrat

EAB6.5,7.0+6.8.0,9.0+3.10.0(2009-2022)/1405

Zitat
Bezeichnung 3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(2-carboxypropan-2-yloxyimino)acetamido]-8-oxo-3-(pyridinomethyl)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat 5 HO; Ceftazidim-Pentahydrat (Ph.Eur.); Ceftazidim (Ph.Eur.); Ceftazidim 5 HO; (7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(2-carboxypropan-2-yloxyimino)acetamido]-3-(pyridinomethyl)-3-cephem-4-carboxylat 5 HO; Ceftazidim

ASK #22950

Chemical Abstract Service Nr. 66866-63-5

Molgewicht 1296.4771

Bruttoformel C₆₅H₈₅N₁₇O₁₂

Vorzugsbezeichnung Lutrelin

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-N-methyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid

ASK #22951

Chemical Abstract Service Nr. 65472-88-0

Molgewicht 287.3981

Bruttoformel C₂₁H₂₁N

Vorzugsbezeichnung Naftifin

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung (2E)-N-Methyl-N-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-phenylprop-2-en-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(E)-Cinnamyl](methyl)(1-naphthylmethyl)azan; Naftifungin

ASK #22952

Chemical Abstract Service Nr. 65473-14-5

Formelstamm C₂₁-H₂₁-N . Cl-H

Molgewicht 323.8591

Bruttoformel C₂₁H₂₂ClN

Vorzugsbezeichnung Naftifinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L20)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (2E)-N-Methyl-N-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-phenylprop-2-en-1-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Naftifunginhydrochlorid; [(E)-Cinnamyl](methyl)(1-naphthylmethyl)azan-hydrochlorid

ASK #22953

Chemical Abstract Service Nr. 55254-34-7

Formelstamm (C₃₃-H₂₈-O₁₆)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 726.5454

Bruttoformel C₃₃H₂₈Na₂O₁₆

Vorzugsbezeichnung Dinatrium(silibinin-*C*-2',3-disuccinat)

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung ((6-[3-(3-Carboxypropanoyloxy)-5,7-dihydroxy-4-oxo-3,4-dihydro-2*H*-chromen-2-yl]-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methyl)(3-carboxypropanoat)-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Silibinin-*C*-2',3-bis(hydrogensuccinat)-Dinatriumsalz;
{6-[3-(3-Carboxypropanoyloxy)-5,7-dihydroxy-4-oxochroman-2-yl]-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl}hydrogensuccinat-Dinatriumsalz

ASK #22954

Chemical Abstract Service Nr. 67113-62-6

Formelstamm (C33-H28-O16)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 682.5817

Bruttoformel C₃₃H₃₀O₁₆

Vorzugsbezeichnung Silibinin-*C*-2',3-bis(hydrogensuccinat)

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung ((6-[3-(3-Carboxypropanoyloxy)-5,7-dihydroxy-4-oxo-3,4-dihydro-2*H*-chromen-2-yl]-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methyl)(3-carboxypropanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {6-[3-(3-Carboxypropanoyloxy)-5,7-dihydroxy-4-oxochroman-2-yl]-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl}hydrogensuccinat

ASK #22955

Chemical Abstract Service Nr. 4444-23-9

Formelstamm (C6-H4-O8-S2)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 270.237

Bruttoformel C₆H₆O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Persilinsäure

International Nonproprietary Name INN.L17

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzol-1,4-disulfonsäure

ASK #22956

Chemical Abstract Service Nr. 57775-25-4

Formelstamm C6-H6-O8-S2 . 2(C4-H11-N)

Molgewicht 416.5107

Bruttoformel C₁₄H₂₈N₂O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Bis(*N*-ethylethanaminium)persilat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzol-1,4-disulfonsäure-*N*-Ethylethanamin-Salz (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Persilinsäure-Diethylazan-Salz (1:2)

ASK #22957

Chemical Abstract Service Nr.	81840-15-5
Molgewicht	395.4516
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vesnarinon
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	6-[4-(3,4-Dimethoxybenzoyl)piperazin-1-yl]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #22959	
Chemical Abstract Service Nr.	69-25-0
Molgewicht	1188.3958
Bruttoformel	C ₅₄ H ₈₅ N ₁₃ O ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Eledoisin
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USMI9.3491
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-prolyl-L-seryl-L-lysyl-L-aspartyl-L-alanyl-L-phenylalanyl-L-isoleucylglycyl-L-leucyl-L-methioninamid
ASK #22960	
Chemical Abstract Service Nr.	21256-18-8
Formelstamm	(C ₁₈ H ₁₄ N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	293.3166
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxaprozol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; DTOX; GII; USAN; USP27/S2(2004); MAR28
2. Bezeichnung	3-(4,5-Diphenyl-1,3-oxazol-2-yl)propansäure
ASK #22961	
Chemical Abstract Service Nr.	70639-48-4
Molgewicht	461.553
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₉ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Etisomicin
International Nonproprietary Name	INNv.L47
2. Bezeichnung	O-3-Desoxy-3-ethylamino-4-C-methyl-β-L-arabinopyranosyl-(1→6)-O-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy-β-D-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1→4)]-2-desoxy-D-streptamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	O-3-Desoxy-3-ethylamino-4-C-methyl-beta-L-arabinopyranosyl-(1-->4)-O-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy-alpha-D-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1-->6)]-2-desoxy-L-streptamin
ASK #22962	
Chemical Abstract Service Nr.	81244-99-7
Formelstamm	C ₂₀ H ₃₉ N ₅ O ₇ . 2.5 H ₂ O ₄ S
Molgewicht	1413.4983
Bruttoformel	C ₄₀ H ₈₈ N ₁₀ O ₃₄ S ₅

Vorzugsbezeichnung	Etisomicin-2.5-sulfat
International Nonproprietary Name	(INNv.L47)
2. Bezeichnung	O-3-Desoxy-3-ethylamino-4-C-methyl- -L-arabinopyranosyl-(1 6)-O-[2,6-diamino-2,3,4,6-tetradesoxy- -D-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1 4)]-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (2:5)
ASK #22963	
Chemical Abstract Service Nr.	5306-85-4
Molgewicht	174.1944
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ O ₄
2. Bezeichnung	1,4:3,6-Dianhydro-2,5-di-O-methyl-D-glucitol
Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethylisosorbid
ASK #22964	
Chemical Abstract Service Nr.	29899-95-4
Molgewicht	499.424
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ Cl ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Clobenosid
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Ethyl{5,6-bis-O-[(4-chlorphenyl)methyl]-3-O-propyl- -D-glucofuranosid}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl[5,6-bis-O-(4-chlorbenzyl)-3-O-propyl-D-glucofuranosid]
ASK #22965	
Chemical Abstract Service Nr.	56420-45-2
Molgewicht	543.5193
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ NO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Epirubicin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	(8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L-arabino-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy)-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion; Pidorubicin
ASK #22966	
Chemical Abstract Service Nr.	56390-09-1
Formelstamm	C27-H29-N-O11 . Cl-H
Molgewicht	579.9802
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ ClNO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Epirubicinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L23)

Zitat Bezeichnung 1 EAB4.0,5.0+6,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2018)/1590; GII

2. Bezeichnung (8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- β -L-*arabino*-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- α -L-*arabino*-hexopyranosyloxy)-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid; Pidorubicinhydrochlorid

ASK #22967

Chemical Abstract Service Nr. 57775-26-5

Formelstamm (C13-H11-O7-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 344.3602

Bruttoformel C₁₃H₁₂O₇S₂

Vorzugsbezeichnung Sultosilinsäure

International Nonproprietary Name INN.L17

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-(4-methylbenzolsulfonyloxy)benzolsulfonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Hydroxy-5-(tosyloxy)benzolsulfonsäure

ASK #22968

Chemical Abstract Service Nr. 57775-27-6

Formelstamm C13-H12-O7-S2 . C4-H10-N2

Molgewicht 430.4958

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O₇S₂

Vorzugsbezeichnung Sultosilinsäure-Piperazinsalz

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-(4-methylbenzolsulfonyloxy)benzolsulfonsäure-Piperazinsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Hydroxy-5-(tosyloxy)benzolsulfonsäure-Piperazinsalz (1:1)

ASK #22970

Chemical Abstract Service Nr. 82419-36-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 303013-04-9; 83380-47-6; 85344-55-4; 860813-30-5; 86784-41-0

Formelstamm (C18-H19-F-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 361.3675

Bruttoformel C₁₈H₂₀FN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Ofloxacin

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1

USP25-40(2002-2017); EP3.3+4,4.0,5.0,6.0+2,7.0,8.0(2000-2016)/1455; MAR2010; Phpa9.3(1997); USMI11; GII; EAB3.3+4,4.0,5.0,6.0+2,7.0,8.0(2000-2016)/1455; MAR29; BP2001-2017; USAN

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure
ASK #22974

Chemical Abstract Service Nr. 87721-62-8

Molgewicht 327.3513

Bruttoformel C₁₅H₂₂FN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Flestolol

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-Hydroxy-3-[[1-(carbamoylamino)-2-methylpropan-2-yl]amino]propyl](2-fluorbenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-Hydroxy-3-[2-(ureidomethyl)propan-2-ylamino]propyl}(2-fluorbenzoat)

ASK #22975

Chemical Abstract Service Nr. 88844-73-9

Formelstamm C₁₅-H₂₂-F-N₃-O₄ . H₂-O₄-S

Molgewicht 425.4298

Bruttoformel C₁₅H₂₄FN₃O₈S

Vorzugsbezeichnung Flestololsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-Hydroxy-3-[[1-(carbamoylamino)-2-methylpropan-2-yl]amino]propyl](2-fluorbenzoat)-sulfat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-Hydroxy-3-[2-(ureidomethyl)propan-2-ylamino]propyl}(2-fluorbenzoat)-sulfat (1:1)

ASK #22977

Chemical Abstract Service Nr. 15690-14-9

Formelstamm (C₆-H₁₃-N₄-O₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 196.1828

Bruttoformel C₆H₁₃N₄NaO₂

Vorzugsbezeichnung Arginin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym L-Arginin-Natriumsalz

ASK #22978

Chemical Abstract Service Nr. 74050-98-9

Molgewicht 395.4268

Bruttoformel C₂₂H₂₂FN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Ketanserin

International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN
2. Bezeichnung	3-[2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl]chinazolin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #22980	
Chemical Abstract Service Nr.	85320-68-9
Molgewicht	380.4586
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Amosulalol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]ethyl]-2-methylbenzolsulfonamid
ASK #22981	
Chemical Abstract Service Nr.	70958-86-0
Formelstamm	C18-H24-N2-O5-S . Cl-H
Molgewicht	416.9195
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ ClN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Amosulalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]ethyl]-2-methylbenzolsulfonamid-hydrochlorid
ASK #22982	
Chemical Abstract Service Nr.	94470-67-4
Molgewicht	286.3257
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cromakalim
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-3-Hydroxy-2,2-dimethyl-4-(2-oxopyrrolidin-1-yl)-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-6-carbonitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>RS</i> ,4 <i>SR</i>)-3-Hydroxy-2,2-dimethyl-4-(2-oxopyrrolidin-1-yl)chroman-6-carbonitril
ASK #22983	
Chemical Abstract Service Nr.	4759-48-2
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	300.4351
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Isotretinoin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016)/1019; BP2001-2017; GII; USP25-39(2002-2016); MAR2010-2016; EP4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2016); Phpa5.3,18.1,20.2,28.4(1993-2016); MAR28
2. Bezeichnung	(2 <i>Z</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	13-cis-Retinoesäure
ASK #22984	Chemical Abstract Service Nr.	83200-10-6
	Molgewicht	520.7889
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₂ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Anipamil
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	2. Bezeichnung	1,7-Bis(3-methoxyphenyl)-3-methyl-3-azanodecan-7-carbonitril
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-[3-[(3-Methoxyphenethyl)(methyl)amino]propyl]-2-(3-methoxyphenyl)tetradecanitril
ASK #22985	Formelstamm	C34-H52-N2-O2 . Cl-H
	Molgewicht	557.2498
	Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₃ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Anipamilhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	2. Bezeichnung	1,7-Bis(3-methoxyphenyl)-3-methyl-3-azanodecan-7-carbonitril-hydrochlorid
ASK #22986	Chemical Abstract Service Nr.	62568-57-4
	Molgewicht	848.8136
	Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₈ N ₁₀ O ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	Emideltid
	International Nonproprietary Name	INN.L34
	2. Bezeichnung	L-Tryptophyl-L-alanyl-glycyl-glycyl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-seryl-glycyl-L-glutaminsäure
ASK #22987	Chemical Abstract Service Nr.	72496-41-4
	Molgewicht	627.6357
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Pirarubicin
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
	2. Bezeichnung	(8S,10S)-10-[3-Amino-2,3,6-trideoxy-4-O-[(2R)-oxan-2-yl]- -L-lyxo-hexopyranosyloxy]-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotriacen-5,12-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(8S,10S)-10-[3-Amino-2,3,6-trideoxy-4-O-[(R)-tetrahydropyran-2-yl]-alpha-L-lyxo-hexopyranosyloxy]-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotriacen-5,12-dion
ASK #22988		

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm C32-H37-N-O12 . Cl-H

Molgewicht 664.0966

Bruttoformel C₃₂H₃₈ClNO₁₂

Vorzugsbezeichnung Pirarubicinhydrochlorid

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L29)

2. Bezeichnung (8S,10S)-10-{3-Amino-2,3,6-tridesoxy-4-O-[(2*R*)-oxan-2-yl]-*-L*-lyxo-hexopyranosyloxy}-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (8S,10S)-10-{3-Amino-2,3,6-tridesoxy-4-O-[(*R*)-tetrahydropyran-2-yl]-alpha-*L*-lyxo-hexopyranosyloxy}-8-glycoloyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid

ASK #22989

Chemical Abstract Service Nr. 66203-00-7

Molgewicht 363.4082

Bruttoformel C₁₈H₂₅N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Carocainid

International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung 1-{4,7-Dimethoxy-6-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]-1-benzofuran-5-yl}-3-methylharnstoff

ASK #22990

Formelstamm C18-H25-N3-O5 . Cl-H

Molgewicht 399.8691

Bruttoformel C₁₈H₂₆ClN₃O₅

Vorzugsbezeichnung Carocainidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 1-{4,7-Dimethoxy-6-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]-1-benzofuran-5-yl}-3-methylharnstoff-hydrochlorid

ASK #22991

Chemical Abstract Service Nr. 56211-40-6

Molgewicht 348.42

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄O₃S

2. Bezeichnung 4-(3-Methylanilino)-*N*-[(propan-2-yl)carbonyl]pyridin-3-sulfonamid

3. Bezeichnung Torasemid

Zitat Bezeichnung 3 GI; RÖMP2023; MAR29; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2132

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 1-(1-Methylethyl)-3-[[4-[(3-methylphenyl)amino]pyridin-3-yl]sulfonyl]harnstoff; 1-Isopropyl-3-[4-(*m*-toluidino)-3-pyridylsulfonyl]harnstoff; Wasserfreies Torasemid

ASK #22992

Chemical Abstract Service Nr. 81397-66-2

Formelstamm (C25-H39-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 420.5821
Bruttoformel C₂₅H₄₀O₅
Vorzugsbezeichnung Trimoprostilacetat
International Nonproprietary Name (INN.L23)
2. Bezeichnung (Z)-7-((1R,2R,3R)-2-[(E-3R)-3-Acetyloxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl]-3-methyl-5-oxocyclopentyl)hept-5-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5Z,13E-15R)-15-Acetoxy-11α,16,16-trimethyl-9-oxoprostano-5,13-dien-1-säure;
(Z)-7-((1R,2R,3R)-2-[(E-3R)-3-Acetoxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl]-3-methyl-5-oxocyclopentyl)hept-5-ensäure

ASK #22993

Chemical Abstract Service Nr. 6145-29-5
Formelstamm (C-H2-O6-P2)4⁻ 4Na⁺
Molgewicht 263.9296
Bruttoformel CH₂Na₄O₆P₂
Vorzugsbezeichnung Tetranatriummedronat
International Nonproprietary Name (INNv.L39)
2. Bezeichnung Methylenbis(phosphonsäure)-Tetranatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Medronsäure-Tetranatriumsalz

ASK #22994

Chemical Abstract Service Nr. 76584-70-8
Formelstamm (C16-H31-Na-O4)n
Molgewicht 310.4047
Bruttoformel C₁₆H₃₁NaO₄
Vorzugsbezeichnung Valproat-Seminatrium
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung Oligo[2-propylpentansäure-Natriumsalz (2:1)]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Divalproex-Natrium

ASK #22995

Chemical Abstract Service Nr. 71620-89-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 71621-36-8; 98769-81-4; 98769-83-6
Molgewicht 313.3908
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Reboxetin
International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[(*R*)-(2-Ethoxyphenoxy)(phenyl)methyl]morpholin

ASK #22996

Chemical Abstract Service Nr. 98769-84-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 141425-90-3; 98769-82-5

Formelstamm C19-H23-N-O3 . C-H4-O3-S

Molgewicht 409.4965

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₆S

Vorzugsbezeichnung Reboxetinmesilat

International Nonproprietary Name INN.L26,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[(*R*)-(2-Ethoxyphenoxy)(phenyl)methyl]morpholin-methansulfonat (1:1)

ASK #22997

Chemical Abstract Service Nr. 81167-16-0

Molgewicht 244.289

Bruttoformel C₁₄H₁₆N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Imiloxan

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung *rac*-2-[[2*R*)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl]methyl]-1-ethyl-1*H*-imidazol

ASK #22998

Chemical Abstract Service Nr. 86710-23-8

Formelstamm C14-H16-N2-O2 . Cl-H

Molgewicht 280.75

Bruttoformel C₁₄H₁₇ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Imiloxanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung *rac*-2-[[2*R*)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl]methyl]-1-ethyl-1*H*-imidazol-hydrochlorid

ASK #22999

Molgewicht 560.6557

Bruttoformel C₃₃H₃₇FN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Fluocortin-(1-Benzylimidazol-2-ylmethyl)

International Nonproprietary Name (INN.L14)

2. Bezeichnung (1-Benzylimidazol-2-ylmethyl)(6 -fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-olat)

ASK #23000

Molgewicht 470.5331

Bruttoformel C₂₆H₃₁FN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Fluocortin-(Pyrazol-1-ylmethyl)

International Nonproprietary Name (INN.L14)

2. Bezeichnung (Pyrazol-1-ylmethyl)(6 -fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-olat)
ASK #23001

Chemical Abstract Service Nr. 7440-54-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 87677-94-9
Molgewicht 157.25
Bruttoformel Gd
2. Bezeichnung Gadolinium
Zitat Bezeichnung 2 USMI12; ROMP9
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Gadolinium, elementar

ASK #23004

Chemical Abstract Service Nr. 21734-43-0
Molgewicht 197.1879
Bruttoformel C₉H₁₁NO₄
2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxy-*N*-(2-hydroxyethyl)benzamid

ASK #23006

Chemical Abstract Service Nr. 64544-07-6
Molgewicht 510.4745
Bruttoformel C₂₀H₂₂N₄O₁₀S
Vorzugsbezeichnung Cefuroximaxetil
International Nonproprietary Name INN.L16,v.L48
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.7/1300; Ph.Eur.2008,6.0/1300; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1300
2. Bezeichnung [(1*RS*)-1-(Acetyloxy)ethyl][(6*R*,7*R*)-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-[(2*Z*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*RS*)-1-Acetoxyethyl][(7*R*)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat]; [(*RS*)-1-Acetoxyethyl][(6*R*,7*R*)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

ASK #23007

Chemical Abstract Service Nr. 26615-21-4
Molgewicht 331.8596
Bruttoformel C₁₈H₁₈ClNOS
Vorzugsbezeichnung Zotepin
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI10
2. Bezeichnung 2-(8-Chlordibenzo[*b,f*]thiepin-10-yloxy)-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(8-Chlordibenzo[*b,f*]thiepin-10-yloxy)ethyl]dimethylazan

ASK #23009

Chemical Abstract Service Nr. 106133-20-4
Molgewicht 408.5117
Bruttoformel C₂₀H₂₈N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Tamsulosin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 USMI12
2. Bezeichnung 5-[(2*R*)-2-[[2-(2-Ethoxyphenoxy)ethyl]amino]propyl]-2-methoxybenzolsulfonamid

ASK #23010

Chemical Abstract Service Nr. 106463-17-6
Formelstamm C20-H28-N2-O5-S . Cl-H
Molgewicht 444.9727
Bruttoformel C₂₀H₂₉ClN₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Tamsulosinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1 GI; Ph.Eur.2005,5.7/2131; USMI12; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/2131
2. Bezeichnung 5-[(2*R*)-2-[[2-(2-Ethoxyphenoxy)ethyl]amino]propyl]-2-methoxybenzolsulfonamid-hydrochlorid

ASK #23012

Chemical Abstract Service Nr. 62571-87-3
Molgewicht 405.6138
Bruttoformel C₂₅H₄₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Minaxolon
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 11 -Dimethylamino-2 -ethoxy-3 -hydroxy-5 -pregnan-20-on

ASK #23013

Chemical Abstract Service Nr. 31428-61-2
Molgewicht 215.7031
Bruttoformel C₈H₁₀ClN₃S
Vorzugsbezeichnung Tiamenidin
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 DTOX; MAR28
2. Bezeichnung *N*-(2-Chlor-4-methylthiophen-3-yl)imidazolidin-2-imin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Chlor-4-methyl-3-thienyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #23014

Chemical Abstract Service Nr. 51274-83-0

Formelstamm	C8-H10-Cl-N3-S . Cl-H
Molgewicht	252.164
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ Cl ₂ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tiamenidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1	DTOX; GII; MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Chlor-4-methylthiophen-3-yl)imidazolidin-2-imin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Chlor-4-methyl-3-thienyl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan-hydrochlorid
ASK #23015	
Chemical Abstract Service Nr.	94-12-2
Molgewicht	179.2157
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Risocain
International Nonproprietary Name	INNv.L26
2. Bezeichnung	Propyl(4-aminobenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	USMI9.8013
ASK #23016	
Chemical Abstract Service Nr.	86696-86-8
Molgewicht	182.2428
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Tenilsetam
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(Thiophen-2-yl)piperazin-2-on
ASK #23018	
Chemical Abstract Service Nr.	58581-89-8
Molgewicht	381.8985
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Azelastin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	4-[(4-Chlorphenyl)methyl]-2-(1-methylazepan-4-yl)phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-Chlorbenzyl)-2-(1-methylazepan-4-yl)phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on
ASK #23019	
Chemical Abstract Service Nr.	61789-40-0

2. Bezeichnung 2-[(3-Kokosfettsäureamidopropyl)dimethylazaniumyl]acetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Cocamidpropylbetain; 3-Amino-N-(carboxymethyl)-N,N-dimethyl-1-propanaminium-N-Kokosacylderivate-Hydroxide-innere-Salze; Cocamidpropylbetain-Lösung 38 Prozent; (3-Cocosfettsäureamidopropyl)dimethylazaniumylacetat; Cocamidpropylbetain; (3-Cocosfettsäureamidopropyl)dimethylammonioacetat; N-(3-Kokosfettsäureamidopropyl)-N,N-dimethylglyciniumat; Cocosfettsäureamidopropylbetain; Cocamidpropyldimethylglycin; Kokosfettsäureamidopropylbetain; Cocamidpropylbetain-Lösung 30 Prozent

ASK #23020

2. Bezeichnung {2-Alkanoyl(C₈-C₁₈)-1-[2-(carboxylatomethoxy)ethyl](4,5-dihydroimidazol-1-yllo)}acetat-Natriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 Gll

ASK #23021

Formelstamm (C3-H4-O12-P4)8⁻ 8H⁺

Molgewicht 364.0152

Bruttoformel C₃H₁₂O₁₂P₄

2. Bezeichnung Propan-1,1,3,3-tetrayltetrakis(phosphonsäure)

ASK #23025

Chemical Abstract Service Nr. 53714-56-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 102586-10-7; 71873-71-7; 72648-87-4

Molgewicht 1209.3983

Bruttoformel C₅₉H₈₄N₁₆O₁₂

Vorzugsbezeichnung Leuprorelin

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1 USMI14; NCI.Dict; MAR2014; ROMP2014; Pharmavista; KEGG; BAN; PubChem; ChemIDplus; CAS; Hager2013; EUTCT; MAR29; (JAN); ChemSpider; MeSH

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; Hager2013; ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym pGlu-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NHEt; pGlu-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NHCH; 5-Oxo-PHWSYDLLRP-NHCH; Glp-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NHEt; Leuprolid; PHWSYLLRP, [1]5-Oxo-[6]D-[9]-ethylamid-Derivat; (D-Leu(6))-des-Gly(10)-LH-RH-ethylamid; 5-Oxo-Pro-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NH-CH; Gonadorelin[6-D-Leu,9-Pro-NHEt,des-10-Gly-NH]; Des-Gly(10)-D-Leu(6)-LH-RH-ethylamid; Luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica), [6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]

ASK #23026

Chemical Abstract Service Nr. 88793-81-1

Formelstamm C59-H84-N16-O12 . x C2-H4-O2

Molgewicht 1269.4526

Bruttoformel C₆₁H₈₈N₁₆O₁₄

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid-acetat (1:x), x = 1,0-2,0

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

3. Bezeichnung Leuprorelin (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

Zitat Bezeichnung 3 Leuprorelinacetat; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Leuprorelinacetat; Leuprorelinacetat (1:x); Leuprorelin'; Leuprolidacetat; 5-Oxo-Pro-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NH-CH (.) x CHCOOH; 5-Oxo-PHWSYDLLRP-NHCH (.) x CHCOOH

ASK #23028

Chemical Abstract Service Nr. 83656-38-6
Molgewicht 256.2584
Bruttoformel C₁₀H₁₆N₄O₄
Vorzugsbezeichnung lpramidil
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung 2-Oxo-N,N-bis(propan-2-yl)-1,2,5-oxadiazol-3,4-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N,N'-Diisopropyl-1,2,5-oxadiazol-3,4-dicarboxamid-2-oxid; N,N'-Diisopropyl-2-oxo-1,2lambda(5),5-oxadiazol-3,4-dicarboxamid

ASK #23029

Chemical Abstract Service Nr. 82219-78-1
Formelstamm (C16-H14-N7-O5-S4)⁻ H⁺
Molgewicht 513.5942
Bruttoformel C₁₆H₁₅N₇O₅S₄
Vorzugsbezeichnung Cefuzonam
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung (6R,7R)-7-[(2Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(1,2,3-thiadiazol-5-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1,2,3-thiadiazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #23030

Chemical Abstract Service Nr. 25086-48-0
Formelstamm (C4-H6-O2)_x . (C2-H4-O)_y . (C2-H3-Cl)_z
2. Bezeichnung Poly(vinylacetat-co-vinylalkohol-co-vinylchlorid) (x:y:z)

ASK #23031

2. Bezeichnung Hydriertes Stärkehydrolysat
3. Bezeichnung Maltitol-Lösung

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1236; Ph.Eur.2005,5.0,5.5/1236; Ph.Eur.2002,4.00/1236

ASK #23034

Chemical Abstract Service Nr. 67452-97-5
Molgewicht 408.9157
Bruttoformel C₂₂H₂₉ClO₅
Vorzugsbezeichnung Alclometason
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung 7 -Chlor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #23035

Chemical Abstract Service Nr. 66734-13-2
Molgewicht 521.0422
Bruttoformel C₂₈H₃₇ClO₇
Vorzugsbezeichnung Alclometason-17,21-dipropionat
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung 7 -Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyldipropionat

ASK #23036

Chemical Abstract Service Nr. 38677-85-9
Molgewicht 296.2446
Bruttoformel C₁₄H₁₁F₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Flunixin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USAN
2. Bezeichnung 2-[2-Methyl-3-(trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-[2-Methyl-3-(trifluormethyl)anilino]nicotinsäure

ASK #23037

Chemical Abstract Service Nr. 42461-84-7
Formelstamm (C₁₄-H₁₀-F₃-N₂-O₂)⁻ (C₇-H₁₈-N-O₅)⁺
Molgewicht 491.4581
Bruttoformel C₂₁H₂₈F₃N₃O₇
Vorzugsbezeichnung Flunixin-Meglumin
International Nonproprietary Name INN.L14,L6
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; GII
2. Bezeichnung 2-[2-Methyl-3-(trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carbonsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Flunixinmeglumin für Tiere; 2-[2-Methyl-3-(trifluormethyl)anilino]nicotinsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #23038

2. Bezeichnung -(Dodecyl,tetradecyl)- -hydroxypoly(oxyethylen)-4,5-poly(oxypropylen)-5
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #23039

Chemical Abstract Service Nr. 106719-74-8
Formelstamm (C₁₆-H₁₉-I-N₂-O₅)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 448.2528
Bruttoformel C₁₆H₂₁IN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Galtifenin

International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung *N*-[(3-Iod-2,6-diethylphenylcarbamoyl)methyl]azandiyl-diessigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(3-Iod-2,6-diethylphenylcarbamoylmethyl)iminodiessigsäure

ASK #23040

Chemical Abstract Service Nr. 68497-62-1
Molgewicht 269.3831
Bruttoformel C₁₄H₂₇N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Pramiracetam

International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung *N*-{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl}-2-(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[2-(Diisopropylamino)ethyl]-2-(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetamid

ASK #23041

Chemical Abstract Service Nr. 72869-16-0
Formelstamm C14-H27-N3-O2 . H2-O4-S
Molgewicht 367.4616
Bruttoformel C₁₄H₂₉N₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Pramiracetamsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung *N*-{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl}-2-(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetamid-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[2-(Diisopropylamino)ethyl]-2-(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetamid-sulfat (1:1)

ASK #23042

Chemical Abstract Service Nr. 88579-39-9
Molgewicht 203.2636
Bruttoformel C₁₀H₉N₃S
Vorzugsbezeichnung Tasuldin

International Nonproprietary Name INNv.L52
2. Bezeichnung 2-[(Pyridin-3-yl)methylsulfanyl]pyrimidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(3-Pyridylmethylsulfanyl)pyrimidin

ASK #23045

Chemical Abstract Service Nr. 96513-83-6
Molgewicht 319.4848
Bruttoformel C₁₉H₃₃N₃O
Vorzugsbezeichnung Pentisomid

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl]-4-methyl-2-(pyridin-2-yl)pentanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-2-[2-(Diisopropylamino)ethyl]-4-methyl-2-(2-pyridyl)pentanamid

ASK #23046

Chemical Abstract Service Nr. 54739-19-4

Molgewicht 284.7817

Bruttoformel C₁₄H₂₁ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Clovoxamin

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 2-[[{(1*E*)-1-(4-Chlorphenyl)-5-methoxy-pentyliden]aminooxy]ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(4-Chlorphenyl)-5-methoxypentan-1-on[(*E*)-O-(2-aminoethyl)oxim]; 1-(4-Chlorphenyl)-5-methoxy-1-pentanon-(*E*)-O-(2-aminoethyl)oxim

ASK #23047

Chemical Abstract Service Nr. 54739-21-8

Formelstamm C14-H21-Cl-N2-O2 . C4-H4-O4

Molgewicht 400.8539

Bruttoformel C₁₈H₂₅ClN₂O₆

Vorzugsbezeichnung Clovoxaminfumarat

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung 2-[[{(1*E*)-1-(4-Chlorphenyl)-5-methoxy-pentyliden]aminooxy]ethanamin-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(4-Chlorphenyl)-5-methoxypentan-1-on[(*E*)-O-(2-aminoethyl)oxim]-fumarat (1:1)

ASK #23048

Chemical Abstract Service Nr. 87952-98-5

Molgewicht 426.5683

Bruttoformel C₂₅H₃₀O₄S

Vorzugsbezeichnung Mespironon

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung 7 -Acetylsulfanyl-15 ,16 -methylen-3-oxo-17 -pregna-1,4-dien-21,17-carbolacton

ASK #23049

Chemical Abstract Service Nr. 75345-27-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68518-54-7; 77539-07-2; 79078-20-9; 83635-69-2

Formelstamm [(C6-H12-N)n(C16-H36-N2-O6)](2+n)⁺ (2+n)Cl⁻

Vorzugsbezeichnung Polidroniumchlorid

**International
Nonproprietary Name** INN.L33

2. Bezeichnung -{(2E)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)azaniumyl]but-2-en-1-yl}- -[tris(2-hydroxyethyl)azaniumyl]poly{[(dimethylazaniumdiyl)-(2E)-but-2-en-1,4-diyl]chlorid}dichlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym alpha-{(E)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)ammonio]but-2-en-1-yl}-omega-[tris(2-hydroxyethyl)ammonio]poly{[(dimethyliminio)-(E)-but-2-en-1,4-diyl]chlorid}dichlorid; Polyquaternium 1;
alpha-{(E)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)ammonio]-2-butenyl}-omega-[tris(2-hydroxyethyl)ammonio]poly[(dimethyliminio)-(E)-2-buten-1,4-diyl-chlorid]-dichlorid

ASK #23051

Chemical Abstract Service Nr. 81982-32-3

Molgewicht 382.4777

Bruttoformel C₁₇H₂₆N₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Alpioprid

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-2-methoxy-5-(methylsulfamoyl)-*N*-{[(2*R*)-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-2-yl]methyl}benzamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-*N*-(1-Allylpyrrolidin-2-ylmethyl)-4-amino-2-methoxy-5-(methylsulfamoyl)benzamid

ASK #23052

Chemical Abstract Service Nr. 68291-97-4

Molgewicht 212.2257

Bruttoformel C₈H₈N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Zonisamid

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung (1,2-Benzoxazol-3-yl)methansulfonamid

ASK #23053

Chemical Abstract Service Nr. 59227-89-3

Molgewicht 281.4766

Bruttoformel C₁₈H₃₅NO

Vorzugsbezeichnung Laurocapram

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 1-Dodecylazepan-2-on

ASK #23056

Chemical Abstract Service Nr. 47082-97-3

Molgewicht 277.3587

Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₃

Vorzugsbezeichnung Pargolol

International Nonproprietary Name INN.L17

2. Bezeichnung 1-*tert*-Butylamino-3-[2-(prop-2-in-1-yloxy)phenoxy]propan-2-ol

ASK #23057

Chemical Abstract Service Nr.	68247-85-8
Molgewicht	1473.5894
Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₈ N ₁₈ O ₂₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Peplomycin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	N ¹ -(3-(((1S)-1-Phenylethyl)amino)propyl)bleomycinamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pepleomycin
ASK #23058	
Chemical Abstract Service Nr.	72324-18-6
Formelstamm	(C10-H10-N-O4-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	273.3286
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ NO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Stepronin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	N-{2-[(Thiophen-2-yl)carbonylsulfanyl]propanoyl}glycin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(2-Thienylcarbonylsulfanyl)propanamido]essigsäure; Tiofacic
ASK #23059	
Chemical Abstract Service Nr.	72956-09-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	107741-96-8
Molgewicht	406.4742
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Carvedilol
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USPF32.4(2006),34.3,5,6(2008); GII; Ph.Eur.2002,4.01/1745; USP32/S1(2009)-34(2011); PHARMEUROPA12.2,22.3; CAS; MAR2011; USMI13; MeSH; Ph.Eur.2008,6.0/1745; ROMP2010; BAN; AAN; Eur.Ph.2011,7.0/1745; BP2002-2011; Ph.Eur.2005,5.0/1745; JAN; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(9 <i>H</i> -Carbazol-4-yloxy)-3-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]propan-2-ol
ASK #23060	
Chemical Abstract Service Nr.	73647-73-1
Molgewicht	392.5289
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Viprostol
International Nonproprietary Name	INN.L25

Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Methyl[(5Z)-7-((1R,2R,3R)-2-((1E,4RS)-4-ethenyl-4-hydroxyoct-1-en-1-yl)-3-hydroxy-5-oxocyclopentyl)hept-5-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(5Z,13E-16RS)-11alpha,16-dihydroxy-9-oxo-16-vinylprosta-5,13-dien-1-olat]; Methyl[(Z)-7-((1R,2R,3R)-3-hydroxy-2-[(E-4RS)-4-hydroxy-4-vinyl-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)hept-5-enoat]
ASK #23061	
Chemical Abstract Service Nr.	79578-14-6
Molgewicht	450.5633
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ FO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Timobeson-17-acetat
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	9 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-17 -methylsulfanylcarbonyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-ylacetat
ASK #23062	
Chemical Abstract Service Nr.	6277-14-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	114332-99-9
Formelstamm	(C ₃₂ -H ₄₇ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	512.7205
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Enoxolonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	3 -(Acetyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3beta-Acetoxy-11-oxoolean-12-en-30-säure
ASK #23063	
Chemical Abstract Service Nr.	29728-34-5
Formelstamm	3(C ₃₂ -H ₄₇ -O ₅) ⁻ Al ³⁺
Molgewicht	1562.1193
Bruttoformel	C ₉₆ H ₁₄₁ AlO ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Enoxolonacetat-Aluminium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	3 -(Acetyloxy)-11-oxoolean-12-en-30-säure-Aluminiumsalz (3:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3beta-Acetoxy-11-oxoolean-12-en-30-säure-Aluminiumsalz (3:1); Enoxolonacetat-1/3-Aluminium
ASK #23064	
Chemical Abstract Service Nr.	59859-58-4
Molgewicht	311.418
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₂

Vorzugsbezeichnung	Femoxetin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-3-[(4-Methoxyphenoxy)methyl]-1-methyl-4-phenylpiperidin
ASK #23065	
Chemical Abstract Service Nr.	101626-70-4
Molgewicht	209.3112
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Talipexol
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	6-(Prop-2-en-1-yl)-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Allyl-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-ylazan
ASK #23066	
Chemical Abstract Service Nr.	36085-73-1
Formelstamm	C ₁₀ -H ₁₅ -N ₃ -S . 2 Cl-H
Molgewicht	282.2331
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ Cl ₂ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Talipexoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	6-(Prop-2-en-1-yl)-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-amin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Allyl-5,6,7,8-tetrahydro-4 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[4,5- <i>d</i>]azepin-2-ylazan-dihydrochlorid
ASK #23067	
Chemical Abstract Service Nr.	64221-86-9
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₆ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	299.3461
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Imipenem
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002)-33(2010)
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-3-(2-methanimidamidoethylsulfanyl)-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
ASK #23068	
Chemical Abstract Service Nr.	82009-34-5
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₂₄ -N ₂ -O ₅ -S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	358.453
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Cilastatin

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung (2Z)-7-[(2R)-2-Amino-2-carboxyethylsulfanyl]-2-[(1S)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxamido]hept-2-ensäure

ASK #23069

Chemical Abstract Service Nr. 81129-83-1

Formelstamm (C16-H24-N2-O5-S)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 380.4349

Bruttoformel C₁₆H₂₅N₂NaO₅S

Vorzugsbezeichnung Cilastatin-Natrium (Ph.Eur.)

International Nonproprietary Name (INN.L24)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (2Z)-7-[(2R)-2-Amino-2-carboxyethylsulfanyl]-2-[(1S)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxamido]hept-2-ensäure-Mononatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cilastatin-Mononatrium; Natrium[(Z)-7-[(2R)-2-amino-2-carboxyethyl]sulfanyl]-2-[[[(1S)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-2-enoat]; Cilastatin-Natrium

ASK #23070

Chemical Abstract Service Nr. 74431-23-5

Formelstamm (C12-H16-N3-O4-S)⁻ H⁺ . H₂O

Molgewicht 317.3614

Bruttoformel C₁₂H₁₇N₃O₄S

2. Bezeichnung (5R,6S)-6-[(1R)-1-Hydroxyethyl]-3-(2-methanimidamidoethylsulfanyl)-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure 1 H₂O

3. Bezeichnung Imipenem-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.7,8.0,9.0+4,10.0(2013-2020)/1226; Imipenem 1 H(2)O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Imipenem (Ph.Eur.); Imipenem 1 HO

ASK #23071

Chemical Abstract Service Nr. 79804-71-0

Molgewicht 4670.3077

Bruttoformel C₂₀₅H₃₃₉N₅₉O₆₃S

Vorzugsbezeichnung Corticorelin vom Schaf

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung Ser-Gln-Glu-Pro-Pro-Ile-Ser-Leu-Asp-Leu-Thr-Phe-His-Leu-Leu-Arg-Glu-Val-Leu-Glu-Met-Thr-Lys-Ala-Asp-Gln-Leu-Ala-Gln-Gln-Ala-His-Ser-Asn-Arg-Lys-Leu-Leu-Asp-Ile-Ala-NH₂

ASK #23072

Chemical Abstract Service Nr. 13551-87-6

Molgewicht 201.1799

Bruttoformel C₇H₁₁N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Misonidazol

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	1-Methoxy-3-(2-nitro-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)propan-2-ol
ASK #23073	
Chemical Abstract Service Nr.	78718-52-2
Molgewicht	409.4782
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Benexat
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	Benzyl[2-(((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(carbamimidamidomethyl)cyclohexyl)carbonyloxy)benzoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzyl{2-[trans-4-(guanidinomethyl)cyclohexylcarbonyloxy]benzoat}
ASK #23074	
Chemical Abstract Service Nr.	78718-25-9
Formelstamm	C23-H27-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	445.9391
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Benexathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	Benzyl(2-(((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(carbamimidamidomethyl)cyclohexancarboxyl)oxy)benzoat)-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzyl{2-[trans-4-(guanidinomethyl)cyclohexylcarbonyloxy]benzoat}-hydrochlorid
ASK #23077	
Chemical Abstract Service Nr.	80529-93-7
Formelstamm	(C14-H18-Gd-N3-O10)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	547.5727
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ GdN ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Gadopentetsäure
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	Dihydrogen[<i>N,N</i> -bis{2-[bis(carboxylatomethyl)amino]ethyl}glycinato(5-)]gadolinat(2-)
ASK #23078	
Chemical Abstract Service Nr.	86050-77-3
Formelstamm	(C14-H18-Gd-N3-O10)2 ⁻ 2(C7-H18-N-O5)+
Molgewicht	937.9999
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₄ GdN ₅ O ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Gadopentetat-Dimeglumin
International Nonproprietary Name	INN.L24,L6
2. Bezeichnung	Dihydrogen[<i>N,N</i> -bis{2-[bis(carboxylatomethyl)amino]ethyl}glycinato(5-)]gadolinat(2-)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimeglumingadopentetat
ASK #23079	
Chemical Abstract Service Nr.	85320-67-8
Molgewicht	337.8411
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ericolol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-{2-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-4-chlorphenyl}cyclopent-2-en-1-on
ASK #23080	
Formelstamm	C18-H24-Cl-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	374.302
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ Cl ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ericololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-{2-[(2 <i>R</i>)-3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy]-4-chlorphenyl}cyclopent-2-en-1-on-hydrochlorid
ASK #23081	
Chemical Abstract Service Nr.	69956-77-0
Formelstamm	(C16-H17-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	258.3123
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pelubiprofen
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(4-[(<i>E</i>)-2-Oxocyclohexyliden]methyl)phenyl)propansäure
ASK #23082	
Chemical Abstract Service Nr.	88041-40-1
Molgewicht	257.3492
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Lemidosul
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	2-Aminomethyl-4- <i>tert</i> -butyl-6-(methansulfonyl)phenol
ASK #23083	
Chemical Abstract Service Nr.	88059-64-7
Formelstamm	C12-H19-N-O3-S . Cl-H
Molgewicht	293.8101
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ ClNO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Lemidosulhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung 2-Aminomethyl-4-*tert*-butyl-6-(methansulfonyl)phenol-hydrochlorid

ASK #23084

Chemical Abstract Service Nr. 83480-29-9

Molgewicht 267.2762

Bruttoformel C₁₀H₂₁NO₇

Vorzugsbezeichnung Voglibose

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (1*S*)-[1(*OH*),2,4,5/1,3]-5-(1,3-Dihydroxypropan-2-ylamino)-1-(hydroxymethyl)cyclohexan-1,2,3,4-tetrol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3,4-Didesoxy-4-[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethylamino]-2-C-hydroxymethyl-D-epi-inositol

ASK #23089

Chemical Abstract Service Nr. 10016-20-3

Molgewicht 972.8436

Bruttoformel C₃₆H₆₀O₃₀

Vorzugsbezeichnung Alfadex

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 BP2001-2010; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1487; Ph.Eur.2005,5.0/1487; GII; Ph.Eur.2008,6.0/1487

2. Bezeichnung Cyclomaltohexaose

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym alpha-Cyclodextrin; cyclo-Hexa(1-->4)-alpha-D-glucopyranosid; Cyclohexakis-(1-->4)-alpha-D-glucopyranosyl

ASK #23091

Chemical Abstract Service Nr. 78628-28-1

Molgewicht 348.4366

Bruttoformel C₁₉H₂₈N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Roxatidinacetat

International Nonproprietary Name (INN.L26)

2. Bezeichnung {[3-{3-[(Piperidin-1-yl)methyl]phenoxy}propyl)carbamoyl]methyl}acetat

ASK #23092

Chemical Abstract Service Nr. 93793-83-0

Formelstamm C19-H28-N2-O4 . Cl-H

Molgewicht 384.8976

Bruttoformel C₁₉H₂₉ClN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Roxatidinacetathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

Zitat Bezeichnung 1 GII; DTOX

2. Bezeichnung {{{(3-{3-[(Piperidin-1-yl)methyl]phenoxy}propyl)carbamoyl)methyl}acetat-hydrochlorid
ASK #23093

Chemical Abstract Service Nr. 86401-95-8

Molgewicht 472.5705

Bruttoformel C₂₇H₃₆O₇

Vorzugsbezeichnung Methylprednisolonaceponat

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 Gll

2. Bezeichnung 11 -Hydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-acetat-17-propanoat

ASK #23094

Chemical Abstract Service Nr. 76547-98-3

Molgewicht 405.4879

Bruttoformel C₂₁H₃₁N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Lisinopril

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 CAS; FDA-SRS; GlnAS; EUTCT

2. Bezeichnung 1-{N^ε-[(1S)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-lysyl}-L-prolin

ASK #23095

Chemical Abstract Service Nr. 88859-04-5

Molgewicht 401.2673

Bruttoformel C₉H₁₉Cl₂N₂O₅PS₂

Vorzugsbezeichnung Mafosfamid

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung *rac*-2-((2*R*,4*R*)-2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-2-oxo-1,3,2⁵-oxazaphosphorinan-4-ylsulfanyl)ethansulfonsäure

ASK #23096

Formelstamm C9-H19-Cl2-N2-O5-P-S2 . C6-H13-N

Molgewicht 500.4414

Bruttoformel C₁₅H₃₂Cl₂N₃O₅PS₂

Vorzugsbezeichnung Mafosfamid-Cyclohexanamin

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung *rac*-2-((2*R*,4*R*)-2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-2-oxo-1,3,2⁵-oxazaphosphorinan-4-ylsulfanyl)ethansulfonsäure-Cyclohexanaminsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Mafosfamid-Cyclohexylazan

ASK #23097

Chemical Abstract Service Nr. 57296-63-6

Formelstamm (C18-H13-Cl2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 365.2074

Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Indacrinon
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-(6,7-Dichlor-2-methyl-1-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-yloxy)essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Indacrinsäure
ASK #23098	
Chemical Abstract Service Nr.	60136-25-6
Molgewicht	270.2817
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Epervudin
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	1-(2-Desoxy- β -D-ribofuranosyl)-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #23099	
Chemical Abstract Service Nr.	75847-73-3
Molgewicht	376.4467
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Enalapril
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin
ASK #23100	
Chemical Abstract Service Nr.	76095-16-4
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₈ -N ₂ -O ₅ . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	492.5189
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Enalaprilmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.04/1420; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1420; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1420; GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-{ <i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropyl]-L-alanyl}-L-prolin-maleat (1:1)
ASK #23101	
Chemical Abstract Service Nr.	50270-33-2
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₁₇ -N ₂ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	354.4012
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Isofezolac

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung (1,3,4-Triphenyl-1*H*-pyrazol-5-yl)essigsäure

ASK #23102

Chemical Abstract Service Nr. 82-54-2

Molgewicht 237.2518

Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₄

2. Bezeichnung 4-Methoxy-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isochinolin-5-ol

3. Bezeichnung Cotarnin

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2533; MAR28

ASK #23103

Chemical Abstract Service Nr. 10018-19-6

Formelstamm (C₁₂-H₁₄-N-O₃)⁺ Cl⁻

Molgewicht 255.6975

Bruttoformel C₁₂H₁₄ClNO₃

2. Bezeichnung 4-Methoxy-6-methyl-7,8-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]isocholiniumchlorid

3. Bezeichnung Cotarninchlorid

Zitat Bezeichnung 3 USMI9.2534; MAR28

ASK #23105

Formelstamm C₂₁-H₂₇-N-O . PSS-DVB

Vorzugsbezeichnung Benproperin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INN.L12)

2. Bezeichnung 1-[1-(2-Benzylphenoxy)propan-2-yl]piperidin-poly(diethenylbenzol-co-ethenylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

ASK #23106

Chemical Abstract Service Nr. 50-91-9

Molgewicht 246.1924

Bruttoformel C₉H₁₁FN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Floxuridin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 USMI9.4018; MAR28

2. Bezeichnung 1-(2-Desoxy-*-D*-ribofuranosyl)-5-fluorpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #23107

Chemical Abstract Service Nr. 16545-54-3

Molgewicht 570.9504

Bruttoformel C₃₄H₆₆O₄S

2. Bezeichnung Ditetradecyl(3,3'-sulfandiyldipropanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ditetradecyl(3,3'-thiodipropionat)

ASK #23108

Chemical Abstract Service Nr. 1709-70-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 357341-49-2; 58968-88-0; 90651-36-8; 99346-90-4
Molgewicht 775.1953
Bruttoformel C₅₄H₇₈O₃
2. Bezeichnung 4,4',4''-[(2,4,6-Trimethylbenzol-1,3,5-triyl)tris(methylen)]tris(2,6-di-*tert*-butylphenol)

ASK #23109

Chemical Abstract Service Nr. 6683-19-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 103843-13-6; 1209496-25-2; 1234384-04-3; 12634-41-2; 127337-64-8; 131611-06-8; 132503-83-4; 145526-73-4; 156511-60-3; 245440-68-0; 5106-16-1; 60005-82-5; 67894-72-8; 678997-54-1; 68882-58-6; 702667-02-5; 70695-00-0; 913283-07-5; 937248-86-7; 98584-37-3
Molgewicht 1177.6314
Bruttoformel C₇₃H₁₀₈O₁₂
2. Bezeichnung (2,2-Bis[[3-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenyl)propanoyloxy]methyl]propan-1,3-diyl)bis[3-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenyl)propanoat]
3. Bezeichnung Pentaerythritoltetrakis[3-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenyl)propionat]
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.3.3+4,4.0+3,5.0,6.0+2,7.0(2000-2011)/3.1.13
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (Methantetrayltetramethyl)[tetrakis[3-[3,5-bis(1,1-dimethylethyl)-4-hydroxyphenyl]propanoat]]; Pentaerythritoltetrakis[3-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenyl)propionat]; 2,2-Bis[[[3-[3,5-bis(1,1-dimethylethyl)-4-hydroxyphenyl]propanoyl]oxy]methyl]propan-1,3-diyl-3-[3,5-bis(1,1-dimethylethyl)-4-hydroxyphenyl]propanoat; 3,5-Di-*tert*-butyl-4-hydroxyhydrozimtsäure-neopentantetraylester; Antioxidans 1010; Kunststoffadditiv 09; TTHP; Pentaerythritoltetrakis[3-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenyl)propanoat]; Pentaerythritol-tetrakis[3-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenyl)propionat]; Pentaerythrittetrakis[3-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenyl)propionat]; plastic additive 09

ASK #23110

Chemical Abstract Service Nr. 3806-34-6
Molgewicht 733.0337
Bruttoformel C₄₁H₈₂O₆P₂
2. Bezeichnung 2,2'-Bis(octadecyloxy)-5,5'-spirobi(1,3,2-dioxaphosphorinan)
3. Bezeichnung 3,9-Bis(octadecyloxy)-2,4,8,10-tetraoxa-3,9-diphosphaspiro[5.5]undecan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Dioxaphosphan; plastic additive 14

ASK #23111

Chemical Abstract Service Nr. 32509-66-3
Molgewicht 795.0542
Bruttoformel C₅₀H₆₆O₈
2. Bezeichnung (Ethan-1,2-diyl)bis[3,3-bis(3-*tert*-butyl-4-hydroxyphenyl)butanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym plastic additive 08

ASK #23113

Chemical Abstract Service Nr.	73121-56-9
Molgewicht	400.4648
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Enprostil
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Methyl(7-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-((1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-phenoxybut-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)hepta-4,5-dienoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(13 <i>E</i> -15 <i>R</i>)-11alpha,15-dihydroxy-9-oxo-16-phenoxy-17,18,19,20-tetranorprosta-4,5,13-trien-1-olat]
ASK #23114	
Chemical Abstract Service Nr.	18883-66-4
Molgewicht	265.2206
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Streptozocin
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; USAN; MAR29
2. Bezeichnung	3-(D-Glucopyranos-2- <i>C</i> -yl)-1-methyl-1-nitrosoharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Desoxy-2-(3-methyl-3-nitrosoureido)-D-glucopyranose
ASK #23115	
Chemical Abstract Service Nr.	62087-72-3
Molgewicht	588.5682
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ N ₈ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Pentigetid
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	L- -Aspartyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-prolyl-L-arginin
ASK #23116	
Chemical Abstract Service Nr.	75867-00-4
Molgewicht	389.1447
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ Cl ₂ F ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Fenfluthrin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[(2,3,4,5,6-Pentafluorphenyl)methyl][(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(2,2-dichloethenyl)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,3,4,5,6-Pentafluorbenzyl)[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(2,2-dichlorvinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]

ASK #23119

Chemical Abstract Service Nr. 93277-96-4
Molgewicht 404.5047
Bruttoformel C₂₄H₂₈N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Altapizon
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung *N*-[4-(6-Oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl]-3-(4-phenylpiperidin-1-yl)propanamid

ASK #23121

Formelstamm (C4-H5-K-O2)n
2. Bezeichnung Poly(1-carboxy-1-methylethan-1,2-diyl)-Kaliumsalz
3. Bezeichnung Poly(methacrylsäure)-Kaliumsalz

Zitat Bezeichnung 3 Gll

ASK #23122

Chemical Abstract Service Nr. 65807-02-5
Molgewicht 1269.4105
Bruttoformel C₅₉H₈₄N₁₈O₁₄
2. Bezeichnung 2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(*O*-*tert*-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
3. Bezeichnung Goserelin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.03/1636; EUTCT; BP2003-2011; Goserelin; Ph.Eur.2008,6.0/1636; PHARMEUROPA10.4,21.4,23.2; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/1636; CAS; Eur.Ph.2011,7.0
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(*O*-*tert*-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid

ASK #23123

Chemical Abstract Service Nr. 64461-82-1
Formelstamm C9-H8-Cl-N5-S . Cl-H
Molgewicht 290.1723
Bruttoformel C₉H₉Cl₂N₅S
Vorzugsbezeichnung Tizanidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1 DTOX; Gll
2. Bezeichnung 5-Chlor-*N*-(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)-2,1,3-benzothiadiazol-4-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5-Chlor-2,1,3-benzothiadiazol-4-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan-hydrochlorid

ASK #23124

Chemical Abstract Service Nr. 59467-96-8
Formelstamm C18-H13-Cl-F-N3 . Cl-H
Molgewicht 362.2283
Bruttoformel C₁₈H₁₄Cl₂FN₃

Vorzugsbezeichnung	Midazolamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	DAC2004,2005; GLST; MAR28; DAC2004R
2. Bezeichnung	8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-hydrochlorid
ASK #23125	
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₀ ClN ₂ O ₅ S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	368.8345
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ ClKN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Furosemid-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	4-Chlor-2-[[furan-2-yl)methyl]amino]-5-sulfamoylbenzoesäure-Kaliumsalz
ASK #23126	
Chemical Abstract Service Nr.	70024-40-7
Formelstamm	C ₁₉ H ₂₅ N ₅ O ₄ . Cl-H . 2 H ₂ O
Molgewicht	459.9244
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ ClN ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Terazosinhydrochlorid-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GI; Ph.Eur.2008,6.0/2021; Ph.Eur.2005,5.6,5.8/2021
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2 <i>R</i>)-oxolan-2-yl]methanon-hydrochlorid 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(RS)-tetrahydrofuran-2-yl]methanon-hydrochlorid 2 HO
ASK #23127	
Chemical Abstract Service Nr.	14158-31-7
Molgewicht	124.9046
Bruttoformel	I
2. Bezeichnung	(¹²⁵ I)Iod
3. Bezeichnung	Iod-125
ASK #23128	
Chemical Abstract Service Nr.	15750-15-9
Molgewicht	110.9051
Bruttoformel	In
2. Bezeichnung	Indium-111
ASK #23133	
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₆ N ₂ O ₅) ²⁻ H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	316.285

Bruttoformel C₁₄H₁₇N₂NaO₅
Vorzugsbezeichnung Lidofenin-Mononatrium
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung *N*-Carboxymethyl-*N*-[2-(2,6-dimethylanilino)-2-oxoethyl]glycin-Mononatriumsalz

ASK #23134

Chemical Abstract Service Nr. 94133-82-1
Formelstamm (C3-H3-N-O4)²⁻ (C2-H4-N-O2)⁻ H+ 2Na+
Molgewicht 238.1064
Bruttoformel C₅H₈N₂Na₂O₆
2. Bezeichnung Glycin-Natriumsalz-*N*-Carboxyglycin-Mononatriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 SGK

ASK #23135

Chemical Abstract Service Nr. 78092-65-6
Molgewicht 169.244
Bruttoformel C₈H₁₁NOS
Vorzugsbezeichnung Ristianol
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung 2-[(Pyridin-4-yl)methylsulfanyl]ethanol

ASK #23136

Chemical Abstract Service Nr. 78092-66-7
Formelstamm C8-H11-N-O-S . H3-O4-P
Molgewicht 267.2392
Bruttoformel C₈H₁₄NO₅PS
Vorzugsbezeichnung Ristianolphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung 2-[(Pyridin-4-yl)methylsulfanyl]ethanol-phosphat (1:1)

ASK #23137

Chemical Abstract Service Nr. 79467-23-5
Molgewicht 575.4769
Bruttoformel C₂₉H₃₀Cl₂F₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Mioflazin
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-4-[2-(2,6-dichloranilino)-2-oxoethyl]piperazin-2-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2-{4-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-3-carbamoylpiperazin-1-yl}-2',6'-dichloracetanilid

ASK #23139

Chemical Abstract Service Nr. 82230-03-3

Formelstamm C₈-H₁₀ x(C₂-H₄) y[(C₄-H₄-N-O₃)⁻ (H₄-N)⁺] z(C₄-H₃-N-O₂), x = ca. 12, y = ca. 9, z = ca. 4
Vorzugsbezeichnung Carbetimer
International Nonproprietary Name INNv.L50
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Poly(ethylen-co-maleinsäureanhydrid), Ammoniak-behandelt

ASK #23141

Chemical Abstract Service Nr. 6284-43-1
Molgewicht 374.5552
Bruttoformel C₂₁H₄₂O₅
2. Bezeichnung Glycerolmono(12-hydroxyoctadecanoat)

ASK #23142

Chemical Abstract Service Nr. 106-14-9
Formelstamm (C₁₈-H₃₅-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 300.4766
Bruttoformel C₁₈H₃₆O₃
2. Bezeichnung 12-Hydroxyoctadecansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 12-Hydroxystearinsäure

ASK #23143

Chemical Abstract Service Nr. 60569-19-9
Molgewicht 367.4813
Bruttoformel C₂₃H₂₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Propiverin
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung (1-Methylpiperidin-4-yl)(2,2-diphenyl-2-propoxyacetat)

ASK #23144

Chemical Abstract Service Nr. 54556-98-8
Formelstamm C₂₃-H₂₉-N-O₃ . Cl-H
Molgewicht 403.9422
Bruttoformel C₂₃H₃₀ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Propiverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1 Gil
2. Bezeichnung (1-Methylpiperidin-4-yl)(2,2-diphenyl-2-propoxyacetat)-hydrochlorid

ASK #23145

Chemical Abstract Service Nr. 86386-73-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 123631-92-5

Molgewicht	306.2708
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ F ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Fluconazol
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.0/2287; Ph.Eur.2005,5.6/2287
2. Bezeichnung	2-(2,4-Difluorphenyl)-1,3-bis(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)propan-2-ol
ASK #23146	
Formelstamm	C14-H20-Br2-N2 . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung	Bromhexin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	2,4-Dibrom-6-[[cyclohexyl(methyl)amino]methyl]anilin-poly(diethenylbenzol-co-styrol)sulfonat [1:x(y:z)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Amino-3,5-dibrombenzyl)cyclohexyl(methyl)azan-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #23147	
Chemical Abstract Service Nr.	72141-57-2
Molgewicht	558.5472
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₂ F ₄ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Losulazin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	[4-(4-Fluorbenzolsulfonyl)piperazin-1-yl][4-[[7-(trifluormethyl)chinolin-4-yl]amino]phenyl]methanon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(4-Fluorphenylsulfonyl)piperazin-1-yl][4-(7-trifluormethyl-4-chinolylamino)phenyl]methanon
ASK #23148	
Chemical Abstract Service Nr.	81435-67-8
Formelstamm	C27-H22-F4-N4-O3-S . Cl-H
Molgewicht	595.0081
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ ClF ₄ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Losulazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	[4-(4-Fluorphenylsulfonyl)piperazin-1-yl][4-(7-trifluormethyl-4-chinolylamino)phenyl]methanon-hydrochlorid
ASK #23149	
Chemical Abstract Service Nr.	50629-82-8
Molgewicht	444.8966
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClF ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Halometason
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	2-Chlor-6 ,9-difluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #23150

Chemical Abstract Service Nr. 1310709-74-0
Molgewicht 462.9119
Bruttoformel $C_{22}H_{27}ClF_2O_5$
Vorzugsbezeichnung Halometason-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung 2-Chlor-6 ,9-difluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Halometason 1 HO

ASK #23151

Chemical Abstract Service Nr. 71251-02-0
Molgewicht 550.9043
Bruttoformel $C_{36}H_{62}N_4$
Vorzugsbezeichnung Octenidin
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung *N,N*-Dioctyl-1,1'-(decan-1,10-diyl)bis(pyridin-4(1*H*)-imin)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N'*-[1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(1,4-dihydropyridin-4,4-diyl)]bis(octylazan)

ASK #23152

Chemical Abstract Service Nr. 70775-75-6
Formelstamm $C_{36}H_{62}N_4 \cdot 2 Cl-H$
Molgewicht 623.8262
Bruttoformel $C_{36}H_{64}Cl_2N_4$
Vorzugsbezeichnung Octenidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *N,N*-Dioctyl-1,1'-(decan-1,10-diyl)bis(pyridin-4(1*H*)-imin)-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N'*-[1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(1,4-dihydropyridin-4,4-diyl)]bis(octylazan)-dihydrochlorid

ASK #23153

Chemical Abstract Service Nr. 35189-28-7
Molgewicht 369.4971
Bruttoformel $C_{23}H_{31}NO_3$
Vorzugsbezeichnung Norgestimat
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.0/1732; MAR28
2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-hydroxyimino-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ylacetat

ASK #23154

Chemical Abstract Service Nr. 86914-11-6
Molgewicht 365.2537
Bruttoformel C₁₈H₁₈Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Tolgabid
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung 4-[[*(E)*-(5-Chlor-2-hydroxy-3-methylphenyl)(4-chlorphenyl)methyliden]amino]butanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-4-(4',5-Dichlor-2-hydroxy-3-methylbenzhydrylidenamino)butanamid

ASK #23155

Chemical Abstract Service Nr. 90828-99-2
Molgewicht 361.48
Bruttoformel C₂₃H₂₇N₃O
Vorzugsbezeichnung Itrocainid
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-1-(2-methylphenyl)isochinolin-4-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(2-Diethylaminoethyl)-1-(*o*-tolyl)isochinolin-4-carboxamid

ASK #23156

Formelstamm C23-H27-N3-O . Cl-H
Molgewicht 397.9409
Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Itrocainidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L25)
2. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-1-(2-methylphenyl)isochinolin-4-carboxamid-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(2-Diethylaminoethyl)-1-(*o*-tolyl)isochinolin-4-carboxamid-hydrochlorid

ASK #23157

Chemical Abstract Service Nr. 57647-79-7
Molgewicht 334.1999
Bruttoformel C₁₆H₁₃Cl₂N₃O
Vorzugsbezeichnung Benclonidin
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung [2-(2,6-Dichloranilino)-4,5-dihydroimidazol-1-yl](phenyl)methanon

ASK #23158

Chemical Abstract Service Nr. 75358-37-1
Molgewicht 286.3721

Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Linoglirid
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Methylpyrrolidin-2-yliden)- <i>N</i> -phenylmorpholin-4-carboximidamid
ASK #23159	
Chemical Abstract Service Nr.	78782-47-5
Formelstamm	C16-H22-N4-O . C4-H4-O4
Molgewicht	402.4442
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Linogliridfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1-Methylpyrrolidin-2-yliden)- <i>N</i> -phenylmorpholin-4-carboximidamid-fumarat (1:1)
ASK #23160	
Chemical Abstract Service Nr.	87638-04-8
Formelstamm	(C12-H12-N6-O10-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	466.4038
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₆ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Carumonam
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	[[<i>(Z)</i> -(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)][<i>(2S,3S)</i> -(2-carbamoyloxymethyl-4-oxo-1-sulfoazetidin-3-yl)carbamoyl]methylen}aminooxy]essigsäure
ASK #23161	
Chemical Abstract Service Nr.	76812-98-1
Molgewicht	420.4562
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Trigevolol
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-(2-{2-hydroxy-3-[4-(2-methoxyethoxy)phenoxy]propylamino}ethoxy)benzamid
ASK #23162	
Chemical Abstract Service Nr.	69558-55-0
Molgewicht	679.765
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₉ N ₉ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Thymopentin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	L-Arginyl-L-lysyl-L- -aspartyl-L-valyl-L-tyrosin
ASK #23165	
Chemical Abstract Service Nr.	69975-86-6

Molgewicht	266.2533
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Doxofyllin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	7-[(1,3-Dioxolan-2-yl)methyl]-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #23167	
Chemical Abstract Service Nr.	89365-50-4
Molgewicht	415.5656
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Salmeterol
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USAN; GII; USMI12
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[[6-(4-phenylbutoxy)hexyl]amino]ethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Salmaterol; (RS)-1-[4-Hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]-2-[6-(4-phenylbutoxy)hexylamino]ethanol
ASK #23168	
Chemical Abstract Service Nr.	41575-94-4
Molgewicht	371.2545
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ N ₂ O ₄ Pt
Vorzugsbezeichnung	Carboplatin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	EP3.0,4.0+7,5.0,6.0+5+8,7.0+5,8.0,9.0(1997-2018); GII; EAB3.0,4.0+7,5.0,6.0+5+8,7.0,8.0(1997-2017)/1081; BP1997-2018; USP23/S2-41(1995-2018); Phpa6.2,29.4(1994,2017); USAN
2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-2)-Diammin(cyclobutan-1,1-dicarboxylato)platin
ASK #23171	
Chemical Abstract Service Nr.	131-48-6
Formelstamm	(C11-H18-N-O9) ⁻ H ⁺
Molgewicht	309.2699
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₉ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Aceneuraminsäure
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	5-Acetamido-3,5-didesoxy- <i>D</i> -glycero- <i>D</i> -galacto-non-2-ulopyranosonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	O-Sialinsäure; Sialinsäure; N-Acetylneuraminsäure
ASK #23172	
Chemical Abstract Service Nr.	134-81-6
Molgewicht	210.228

Bruttoformel C₁₄H₁₀O₂

2. Bezeichnung 1,2-Diphenylethan-1,2-dion

3. Bezeichnung Benzil

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI9.1084

ASK #23173

Chemical Abstract Service Nr. 2426-54-2

Molgewicht 171.2368

Bruttoformel C₉H₁₇NO₂

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(prop-2-enoat)

3. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)acrylat

ASK #23175

Andere Chemical Abstract Service Nr. 84082-64-4; 9007-86-7

2. Bezeichnung Mucin aus Magen vom Schwein

Zitat Bezeichnung 2 ROMP9

ASK #23177

Chemical Abstract Service Nr. 86181-42-2

Molgewicht 442.3522

Bruttoformel C₂₁H₂₄BrN₅O

Vorzugsbezeichnung Temelastin

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung 2-[[4-(5-Brom-3-methylpyridin-2-yl)butyl]amino]-5-[(6-methylpyridin-3-yl)methyl]pyrimidin-4(1*H*)-on

ASK #23180

Chemical Abstract Service Nr. 80937-31-1

Molgewicht 353.3405

Bruttoformel C₁₆H₁₃F₂NO₄S

Vorzugsbezeichnung Flosulid

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung *N*-[6-(2,4-Difluorphenoxy)-1-oxo-2,3-dihydro-1*H*-inden-5-yl]methansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-[6-(2,4-Difluorphenoxy)-1-oxoindan-5-yl]methansulfonamid

ASK #23181

Chemical Abstract Service Nr. 65569-29-1

Molgewicht 468.3735

Bruttoformel C₂₂H₂₇Cl₂N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Cloxacepid

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung 5-Chlor-4-[2-(4-chlorphenoxy)acetamido]-*N*-(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid

ASK #23182

Chemical Abstract Service Nr. 64795-23-9
Molgewicht 376.5162
Bruttoformel C₁₉H₂₈N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Etisulergin
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-*N*-(6-methylergolin-8 -yl)schwefelsäureamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N*-Diethyl-*N*'-[(6*aR*,9*S*)-7-methyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-yl]schwefelsäureamid

ASK #23185

Chemical Abstract Service Nr. 79794-75-5
Molgewicht 382.8832
Bruttoformel C₂₂H₂₃ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Loratadin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.6/2124; Ph.Eur.2008,6.0.6.6/2124; GII
2. Bezeichnung Ethyl[4-(8-chlor-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin-11-yliden)piperidin-1-carboxylat]

ASK #23186

Chemical Abstract Service Nr. 9002-83-9
Formelstamm (C2-Cl-F3)_n
2. Bezeichnung Poly(chlortrifluorethylen)

ASK #23189

Chemical Abstract Service Nr. 65271-80-9
Molgewicht 444.4809
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Mitoxantron
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 1,4-Dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthracen-9,10-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,4-Dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-9,10-anthrachinon

ASK #23190

Chemical Abstract Service Nr. 70476-82-3
Formelstamm C₂₂-H₂₈-N₄-O₆ . 2 Cl-H
Molgewicht 517.4028
Bruttoformel C₂₂H₃₀Cl₂N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Mitoxantronhydrochlorid (Ph.Eur.)
International Nonproprietary Name (INN.L21)

	2. Bezeichnung	1,4-Dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthracen-9,10-dion-dihydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1,4-Dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-9,10-anthrachinon-dihydrochlorid; Mitoxantrondihydrochlorid
ASK #23191	Chemical Abstract Service Nr.	83455-48-5
	Molgewicht	417.3427
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ BrN ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Bromergurid
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	3-(2-Brom-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -yl)-1,1-diethylharnstoff
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-[(6aR,9S)-5-Brom-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-yl]-1,1-diethylharnstoff
ASK #23192	Chemical Abstract Service Nr.	83200-08-2
	Molgewicht	395.4947
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Eproxindin
	International Nonproprietary Name	INN.L23
	2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2R)-3-Diethylamino-2-hydroxypropyl]-3-methoxy-1-phenyl-1H-indol-2-carboxamid</i>
ASK #23193	Formelstamm	C ₂₃ -H ₂₉ -N ₃ -O ₃ . Cl-H
	Molgewicht	431.9556
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ ClN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Eproxindinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2R)-3-Diethylamino-2-hydroxypropyl]-3-methoxy-1-phenyl-1H-indol-2-carboxamid-hydrochlorid</i>
ASK #23195	Chemical Abstract Service Nr.	62928-11-4
	Molgewicht	418.2252
	Bruttoformel	C ₆ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ O ₂ Pt
	Vorzugsbezeichnung	Iproplatin
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	<i>ab-Dichloro-ce-dihydroxo-df-bis(propan-2-amin)platin</i>
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	ab-Dichloro-ce-dihydroxo-df-bis(isopropylazan)platin; ab-Dichloro-ce-dihydroxo-df-bis(isopropylamin)platin
ASK #23196		

Chemical Abstract Service Nr.	95847-70-4
Molgewicht	401.4826
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ N ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ipsapiron
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	2-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}-1,2-benzothiazol-3(2 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid

ASK #23197

Chemical Abstract Service Nr.	92589-98-5
Formelstamm	C19-H23-N5-O3-S . Cl-H
Molgewicht	437.9436
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ ClN ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ipsapironhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	2-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}-1,2-benzothiazol-3(2 <i>H</i>)-on-1,1-dioxid-hydrochlorid

ASK #23199

Chemical Abstract Service Nr.	57773-63-4
Molgewicht	1311.4487
Bruttoformel	C ₆₄ H ₈₂ N ₁₈ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Triptorelin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	BAN; MAR32; USAN
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid

ASK #23200

Chemical Abstract Service Nr.	10025-87-3
Molgewicht	153.3322
Bruttoformel	Cl ₃ OP
2. Bezeichnung	Phosphortrichloridoxid
3. Bezeichnung	Phosphorylchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Phosphoroxychlorid

ASK #23201

Chemical Abstract Service Nr.	94386-65-9
Molgewicht	241.2486
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Pelrinon
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	2-Methyl-4-oxo-6-[[pyridin-3-yl)methyl]amino]-1,4-dihydropyrimidin-5-carbonitril

ASK #23202

Chemical Abstract Service Nr. 89232-84-8
Formelstamm C12-H11-N5-O . Cl-H
Molgewicht 277.7096
Bruttoformel C₁₂H₁₂ClN₅O
Vorzugsbezeichnung Pelrinonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L25)
2. Bezeichnung 2-Methyl-4-oxo-6-[[pyridin-3-yl)methyl]amino]-1,4-dihydropyrimidin-5-carbonitril-hydrochlorid

ASK #23203

Chemical Abstract Service Nr. 89303-63-9
Molgewicht 311.4644
Bruttoformel C₂₀H₂₉N₃
Vorzugsbezeichnung Atiprosin
International Nonproprietary Name INNv.L54
2. Bezeichnung *rac*-(4*aR*,12*bS*)-1-Ethyl-12-methyl-4-(propan-2-yl)-1,2,3,4,4*a*,11,12,12*b*-octahydropyrazino[2',3':3,4]pyrido[1,2-*a*]indol

ASK #23204

Chemical Abstract Service Nr. 89303-64-0
Formelstamm C20-H29-N3 . C4-H4-O4
Molgewicht 427.5365
Bruttoformel C₂₄H₃₃N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Atiprosinmaleat
International Nonproprietary Name (INNv.L54)
2. Bezeichnung *rac*-(4*aR*,12*bS*)-1-Ethyl-12-methyl-4-(propan-2-yl)-1,2,3,4,4*a*,11,12,12*b*-octahydropyrazino[2',3':3,4]pyrido[1,2-*a*]indol-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

ASK #23205

Chemical Abstract Service Nr. 89875-86-5
Molgewicht 288.383
Bruttoformel C₁₆H₁₇FN₂S
Vorzugsbezeichnung Tiflucarbin
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung 9-Ethyl-4-fluor-1-methyl-7,8,9,10-tetrahydropyrido[4,3-*b*]thieno[3,2-*e*]indol
Zitat Bezeichnung 2 MKWZX

ASK #23206

Formelstamm C16-H17-F-N2-S . C3-H6-O3
Molgewicht 378.4609
Bruttoformel C₁₉H₂₃FN₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Tiflucarbinlactat
International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung 9-Ethyl-4-fluor-1-methyl-7,8,9,10-tetrahydropyrido[4,3-*b*]thieno[3,2-*e*]indol-lactat (1:1)
 ASK #23210
Chemical Abstract Service Nr. 83395-21-5
Molgewicht 373.2344
Bruttoformel C₁₅H₁₈Cl₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Ridazolol
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung *rac*-4-Chlor-5-[(2-[[*(2R)*-3-(2-chlorphenoxy)-2-hydroxypropyl]amino)ethyl]amino]pyridazin-3(2*H*)-on
 ASK #23211
Chemical Abstract Service Nr. 10196-68-6
Formelstamm 2(C₁₁-H₁₃-O₂)⁻ Ba₂⁺
Molgewicht 491.7664
Bruttoformel C₂₂H₂₆BaO₄
2. Bezeichnung 4-*tert*-Butylbenzoesäure-Bariumsalz (2:1)
 ASK #23212
Chemical Abstract Service Nr. 2457-01-4
Formelstamm 2(C₈-H₁₅-O₂)⁻ Ba₂⁺
Molgewicht 423.734
Bruttoformel C₁₆H₃₀BaO₄
2. Bezeichnung (*RS*)-Heptan-3-carbonsäure-Bariumsalz (2:1)
3. Bezeichnung (*RS*)-2-Ethylhexansäure-Bariumsalz (2:1)
 ASK #23213
Chemical Abstract Service Nr. 136-53-8
Formelstamm 2(C₈-H₁₅-O₂)⁻ Zn₂⁺
Molgewicht 351.787
Bruttoformel C₁₆H₃₀O₄Zn
2. Bezeichnung (*RS*)-Heptan-3-carbonsäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung (*RS*)-2-Ethylhexansäure-Zinksalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym plastic additive 02
 ASK #23214
Chemical Abstract Service Nr. 4980-54-5
Formelstamm 2(C₁₁-H₁₃-O₂)⁻ Zn₂⁺
Molgewicht 419.8194
Bruttoformel C₂₂H₂₆O₄Zn
2. Bezeichnung 4-*tert*-Butylbenzoesäure-Zinksalz (2:1)
 ASK #23216
Chemical Abstract Service Nr. 104-76-7

Molgewicht 130.2279
Bruttoformel C₈H₁₈O
2. Bezeichnung 2-Ethylhexan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isooctanol

ASK #23218

Chemical Abstract Service Nr. 85443-48-7
Molgewicht 454.4707
Bruttoformel C₂₈H₂₂O₆
Vorzugsbezeichnung Bencianol
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 MeSH; CAS; EINECS
2. Bezeichnung (2*R*,3*S*)-2-(2,2-Diphenyl-2*H*-1,3-benzodioxol-5-yl)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3,5,7-triol
Zitat Bezeichnung 2 CAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2*R*,3*S*)-2-[3,4-(Diphenylmethylenedioxy)phenyl]chroman-3,5,7-triol

ASK #23219

Chemical Abstract Service Nr. 4910-46-7
Formelstamm (C₁₁-H₁₃-N₂-O₈)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 304.2533
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Spagluminsäure
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung *N*-(*N*-Acetyl-L- -aspartyl)-L-glutaminsäure

ASK #23220

Chemical Abstract Service Nr. 68302-57-8
Formelstamm (C₁₆-H₁₃-N₂-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 298.2934
Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Amlexanox
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2-Amino-5-oxo-7-(propan-2-yl)-5*H*-chromeno[2,3-*b*]pyridin-3-carbonsäure

ASK #23221

Formelstamm C₁₅-H₁₈-Cl₂-N₄-O₃ . Cl-H
Molgewicht 409.6954
Bruttoformel C₁₅H₁₉Cl₃N₄O₃

Vorzugsbezeichnung	Ridazololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-Chlor-5-[2-[3-(2-chlorphenoxy)-2-hydroxypropylamino]ethylamino]pyridazin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #23222	
Chemical Abstract Service Nr.	74709-54-9
Molgewicht	268.3535
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Vindeburnol
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	(4a ¹ <i>SR</i> ,12 <i>RS</i> ,13a <i>RS</i>)-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-Octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(12 <i>RS</i> ,13a <i>RS</i> ,13b <i>SR</i>)-2,3,5,6,12,13,13a,13b-Octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-ol; (+/-)-20,21-Dinor-16alpha-eburnamin
ASK #23223	
Chemical Abstract Service Nr.	53230-10-7
Molgewicht	378.3122
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ F ₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Mefloquin
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(<i>R</i>)-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl][(2 <i>S</i>)-piperidin-2-yl]methanol
ASK #23224	
Chemical Abstract Service Nr.	23256-23-7
Molgewicht	267.3042
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulfatroxazol
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(4,5-dimethyl-1,2-oxazol-3-yl)benzolsulfonamid
ASK #23227	
Chemical Abstract Service Nr.	61263-35-2
Formelstamm	(C ₂₃ H ₃₇ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	378.5454
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Meteneprost
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2-((1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl)-5-methylencyclopentyl)hept-5-ensäure

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5Z,13E-15R)-11alpha,15-Dihydroxy-16,16-dimethyl-9-methylenprosta-5,13-dien-1-säure
ASK #23228	
Chemical Abstract Service Nr.	74103-06-3
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₂ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	255.2686
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ketorolac
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USM11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-5-Benzoyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolizin-1-carbonsäure
ASK #23229	
Chemical Abstract Service Nr.	74103-07-4
Formelstamm	C ₁₅ -H ₁₃ -N-O ₃ . C ₄ -H ₁₁ -N-O ₃
Molgewicht	376.4037
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Ketorolac-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L24,L5
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.0/1755; Ph.Eur.2005,5.3,5.5/1755; USM11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-5-Benzoyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolizin-1-carbonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #23230	
2. Bezeichnung	Polydimethylsiloxan, quervernetzt
ASK #23231	
Chemical Abstract Service Nr.	57762-93-3
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acyl(C ₁₂ -C ₁₄)-2-(methylamino)ethansulfonsäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	GII
ASK #23233	
Chemical Abstract Service Nr.	84901-45-1
Molgewicht	266.2946
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Doliracetam
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(3 <i>R</i>)-2-Oxo-3-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-1-yl]acetamid
ASK #23234	
Chemical Abstract Service Nr.	73771-04-7
Molgewicht	488.5699
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Prednicarbat

International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1467; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1467; Ph.Eur.2008,6.0/1467
2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-17-ethylcarbonat-21-propanoat
ASK #23235	
Chemical Abstract Service Nr.	75078-91-0
Molgewicht	304.4684
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈
Vorzugsbezeichnung	Temaroten
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(1 <i>E</i>)-1-Phenyl-2-(4,4,8,8-tetramethyl-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yl)prop-1-en
ASK #23236	
Chemical Abstract Service Nr.	34784-64-0
Molgewicht	295.4402
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tertatolol
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(3,4-dihydro-2 <i>H</i> -thiochromen-8-yloxy)propan-2-ol
ASK #23237	
Chemical Abstract Service Nr.	33580-30-2
Formelstamm	C16-H25-N-O2-S . Cl-H
Molgewicht	331.9011
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tertatololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(3,4-dihydro-2 <i>H</i> -thiochromen-8-yloxy)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #23238	
Chemical Abstract Service Nr.	85166-20-7
Formelstamm	(C24-H36-N-O2)+ Br ⁻
Molgewicht	450.4521
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ BrNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ciclotropiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(8 <i>r</i>)-3 -[(Cyclopentyl)(phenyl)acetyloxy]-8-(propan-2-yl)tropaniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>r</i>)-3-[(Cyclopentyl)(phenyl)acetoxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid; (8 <i>r</i>)-3α-[(Cyclopentyl)(phenyl)acetoxy]-8-isopropyltropaniumbromid

ASK #23239

Chemical Abstract Service Nr. 53902-12-8
Formelstamm (C18-H16-N-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 327.3313
Bruttoformel C₁₈H₁₇NO₅
Vorzugsbezeichnung Tranilast
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; USAN
2. Bezeichnung 2-[(2*E*)-3-(3,4-Dimethoxyphenyl)prop-2-enamido]benzoesäure

ASK #23241

Chemical Abstract Service Nr. 61869-08-7
Molgewicht 329.3654
Bruttoformel C₁₉H₂₀FNO₃
Vorzugsbezeichnung Paroxetin
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-[(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)methyl]-4-(4-fluorphenyl)piperidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*,4*R*)-4-(4-Fluorphenyl)-3-[3,4-(methylendioxy)phenoxy)methyl]piperidin

ASK #23242

Chemical Abstract Service Nr. 79516-68-0
Formelstamm (C26-H28-F-N2-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 420.5191
Bruttoformel C₂₆H₂₉FN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Levocabastin
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-1-[(1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #23244

Chemical Abstract Service Nr. 69049-73-6
Formelstamm (C19-H15-N-O7)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 371.3408
Bruttoformel C₁₉H₁₇NO₇
Vorzugsbezeichnung Nedocromil
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 9-Ethyl-4,6-dioxo-10-propyl-6,9-dihydro-4*H*-pyrano[3,2-*g*]chinolin-2,8-dicarbonsäure

ASK #23245

Chemical Abstract Service Nr.	69049-74-7
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₅ N-O ₇) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	415.3044
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ NNa ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Nedocromil-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	9-Ethyl-4,6-dioxo-10-propyl-6,9-dihydro-4 <i>H</i> -pyrano[3,2- <i>g</i>]chinolin-2,8-dicarbonsäure-Dinatriumsalz
ASK #23246	
Chemical Abstract Service Nr.	73803-48-2
Molgewicht	369.8663
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tripamid
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	4-Chlor- <i>N</i> -[(3a ,4 ,7 ,7a)-perhydro-4,7-methanoisindol-2-yl]-3-sulfamoylbenzamid
ASK #23248	
Chemical Abstract Service Nr.	88768-40-5
Formelstamm	(C ₂₂ H ₃₀ N ₃ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	417.4986
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cilazapril
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; Cilazapril; MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-[[<i>(2S)</i> -1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-10-oxooctahydropyridazino[1,2- <i>a</i>][1,2]diazepin-1-carbonsäure
ASK #23249	
Chemical Abstract Service Nr.	86024-64-8
Molgewicht	326.4757
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Quinacainol
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(2- <i>tert</i> -Butylchinolin-4-yl)-3-(piperidin-4-yl)propan-1-ol
ASK #23250	
Formelstamm	C ₂₁ H ₃₀ N ₂ O . Cl-H
Molgewicht	362.9366
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Quinacainolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-(2-*tert*-Butylchinolin-4-yl)-3-(piperidin-4-yl)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #23252

Chemical Abstract Service Nr. 78467-68-2

Molgewicht 633.6852

Bruttoformel C₃₆H₅₀Cl₂O₅

Vorzugsbezeichnung Locicortolondicibat

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung (9,11 -Dichlor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(dicyclohexylmethyl)carbonat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Locicorton

ASK #23255

Chemical Abstract Service Nr. 37115-32-5

Molgewicht 351.8327

Bruttoformel C₁₉H₁₈ClN₅

Vorzugsbezeichnung Adinazolam

International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR28

2. Bezeichnung (8-Chlor-6-phenyl-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepin-1-yl)-*N,N*-dimethylmethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (8-Chlor-6-phenyl-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepin-1-ylmethyl)dimethylazan

ASK #23258

Chemical Abstract Service Nr. 87051-43-2

Molgewicht 477.5687

Bruttoformel C₂₇H₂₅F₂N₃OS

Vorzugsbezeichnung Ritanserin

International Nonproprietary Name INN.L24

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 6-(2-{4-[Bis(4-fluorphenyl)methyliden]piperidin-1-yl}ethyl)-7-methyl-5*H*-[1,3]thiazolo[3,2-*a*]pyrimidin-5-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-[2-[4-(4,4'-Difluorbenzhydridyliden)piperidino]ethyl]-7-methyl-5*H*-[1,3]thiazolo[3,2-*a*]pyrimidin-5-on

ASK #23260

Chemical Abstract Service Nr. 76963-41-2

Molgewicht 331.4574

Bruttoformel C₁₂H₂₁N₅O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Nizatidin

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2002,4.00/1453; Ph.Eur.2008,6.0/1453; Ph.Eur.2005,5.0/1453
2. Bezeichnung *N*-[2-({2-[(Dimethylamino)methyl]-1,3-thiazol-4-yl)methylsulfanyl}ethyl)-*N*-methyl-2-nitroethen-1,1-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl(2-{{(1-methylamino-2-nitrovinyl)amino}ethylsulfanyl)methyl-1,3-thiazol-4-ylmethyl)azan

ASK #23261

Chemical Abstract Service Nr. 82834-16-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 99149-83-4
Formelstamm (C19-H31-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 368.4678
Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Perindopril
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D03753; BAN; USMI2020; MeSH; MAR2020; USAN; AAN; CAS; KEGG.C07706; IGS; Hager2008
2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-*S*-2-[(*S*)-1-(Ethoxycarbonyl)butylamino]propanoyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #23262

Chemical Abstract Service Nr. 14176-49-9
Molgewicht 223.3345
Bruttoformel C₁₂H₁₇NOS
Vorzugsbezeichnung Tiletamin
International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung 2-Ethylamino-2-(thiophen-2-yl)cyclohexan-1-on

ASK #23263

Chemical Abstract Service Nr. 14176-50-2
Formelstamm C12-H17-N-O-S . Cl-H
Molgewicht 259.7954
Bruttoformel C₁₂H₁₈ClNOS
Vorzugsbezeichnung Tiletaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 2-Ethylamino-2-(thiophen-2-yl)cyclohexan-1-on-hydrochlorid

ASK #23264

Chemical Abstract Service Nr. 31352-82-6
Molgewicht 286.3042
Bruttoformel C₁₅H₁₅FN₄O
Vorzugsbezeichnung Zolazepam

International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung 4-(2-Fluorphenyl)-1,3,8-trimethyl-6,8-dihydropyrazolo[3,4-*e*][1,4]diazepin-7(1*H*)-on

ASK #23265

Chemical Abstract Service Nr. 33754-49-3
Formelstamm C15-H15-F-N4-O . Cl-H
Molgewicht 322.7651
Bruttoformel C₁₅H₁₆ClFN₄O
Vorzugsbezeichnung Zolazepamhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L43)

2. Bezeichnung 4-(2-Fluorphenyl)-1,3,8-trimethyl-6,8-dihydropyrazolo[3,4-*e*][1,4]diazepin-7(1*H*)-on-hydrochlorid

ASK #23266

Chemical Abstract Service Nr. 306-94-5
Molgewicht 462.0783
Bruttoformel C₁₀F₁₈
Vorzugsbezeichnung Perflunafen

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung Octodecafluordecahydronaphthalin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Perfluordecahydronaphthalin; Perfluordecalin

ASK #23267

Chemical Abstract Service Nr. 338-83-0
Molgewicht 521.0695
Bruttoformel C₉F₂₁N
Vorzugsbezeichnung Perfluamin

International Nonproprietary Name INNv.L45

2. Bezeichnung 1,1,2,2,3,3,3-Heptafluor-*N,N*-bis(1,1,2,2,3,3,3-heptafluorpropyl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Henicosafuortripropylazan

ASK #23268

Chemical Abstract Service Nr. 76924-93-1
Formelstamm C8-H10-(123)I-N3
Molgewicht 271.0907
Bruttoformel C₈H₁₀IN₃
Vorzugsbezeichnung Iobenguan (¹²³I)

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung 1-[(3-(¹²³I)iodphenyl)methyl]guanidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	1-(3-((123)I)Iodbenzyl)guanidin
ASK #23269		
	Chemical Abstract Service Nr.	86487-64-1
	Molgewicht	401.4976
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ FN ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Setoperon
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	6-[2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl]-7-methyl-2,3-dihydro-5H-[1,3]thiazolo[3,2-a]pyrimidin-5-on
ASK #23270		
	Chemical Abstract Service Nr.	62357-86-2
	Formelstamm	C ₄₆ -H ₆₄ -N ₁₄ -O ₁₂ -S ₂ . (C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ H ⁺ . 3 H ₂ -O
	Molgewicht	1183.3148
	Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₈ N ₁₄ O ₁₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Desmopressinacetat-Trihydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L15)
	2. Bezeichnung	[1-(3-Sulfanylpropanssäure),8-D-arginin]vasopressin-acetat (1:1) 3 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Desmopressinacetat 3 HO
ASK #23271		
	Chemical Abstract Service Nr.	99803-72-2
	Molgewicht	194.2304
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Nerbacadol
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	(5-Methyl-1,2-oxazol-4-yl)(piperidin-1-yl)methanon
ASK #23272		
	Chemical Abstract Service Nr.	29334-07-4
	Formelstamm	(C ₁₀ -H ₆ -O ₁₀ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	352.2945
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₈ O ₁₀ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Sulmarin
	International Nonproprietary Name	INN.L16
	Zitat Bezeichnung 1	USMI10; USAN
	2. Bezeichnung	4-Methyl-2-oxo-2H-chromen-6,7-diylbis(hydrogensulfat)
ASK #23273		
	Chemical Abstract Service Nr.	73334-07-3
	Molgewicht	791.1119

Bruttoformel C₁₈H₂₄I₃N₃O₈
Vorzugsbezeichnung Iopromid
International Nonproprietary Name INN.L23
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.5/1753
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N'*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)-*N*-methylisophthalamid

ASK #23274

Chemical Abstract Service Nr. 53267-01-9
Molgewicht 262.3489
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₂
Vorzugsbezeichnung Cibenzolin
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR29
2. Bezeichnung *rac*-2-[(1*R*)-2,2-Diphenylcyclopropyl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol

ASK #23275

Chemical Abstract Service Nr. 9002-79-3
Molgewicht 1664.8878
Bruttoformel C₇₇H₁₀₉N₂₁O₁₉S
2. Bezeichnung Melanocyten stimulierendes Hormon
Zitat Bezeichnung 2 MAR28
3. Bezeichnung Melanotropin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym B-Hormon; MSH

ASK #23279

Chemical Abstract Service Nr. 34919-98-7
Molgewicht 310.3886
Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Cetamolol
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung *rac*-2-{2-[(2*R*)-3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy]phenoxy}-*N*-methylacetamid

ASK #23280

Chemical Abstract Service Nr. 77590-95-5
Formelstamm C₁₆-H₂₆-N₂-O₄ . Cl-H
Molgewicht 346.8496
Bruttoformel C₁₆H₂₇ClN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Cetamololhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung *rac*-2-{2-[(*R*)-3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy]phenoxy}-*N*-methylacetamid-hydrochlorid

ASK #23283

Chemical Abstract Service Nr. 80214-83-1

Molgewicht 837.0465

Bruttoformel C₄₁H₇₆N₂O₁₅

Vorzugsbezeichnung Roxithromycin

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1146; GII; USAN; Ph.Eur.2005,5.0/1146; MAR29; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.06,4.08/1146; BP2001-2010; PHARMEUROPA13.3

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*S*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-[(*E*)-(2-methoxyethoxy)methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexame

ASK #23288

Chemical Abstract Service Nr. 82279-57-0

Molgewicht 631.7835

Bruttoformel C₁₂H₁₈O₁₃Zn₄

Vorzugsbezeichnung Basisches Zinkacetat

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung Tetrazink-hexaacetat-oxid

ASK #23289

Chemical Abstract Service Nr. 105857-23-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 93928-26-8

Bruttoformel C₂₅₆₉H₃₈₉₄N₇₄₆O₇₈₁S₄₀

Vorzugsbezeichnung Alteplase

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; CAS; ROMP2019; ChemIDplus; FDA-SRS; MAR2019; USAN; USP25-42(2002-2019); PubChem

2. Bezeichnung rekombinanter humaner Gewebe-Plasminogen-Aktivator, einkettige Form (mindestens 60 %) und zweikettige Form: SYQVICRDEK TQMIYQQHQ S WLRPVLRSNR VEYCWCNSGR AQCHSVPVKS CSEPRCFNGG TCQQALYFSD FVCQCPEGFA GKCCEIDTRA TCYEDQGISY RGTWSTAESG AECTNWNSSA LAQKPYSGR R PDAIRLGLGN HNYCRNPDRD SKPWCYVFKA GKYSSEFCST PACSEGNSDC YFGNGSAYRG THSLTESGAS CLPWNSMILI GKVYTAQNPS AQALGLGKHN YCRNPDGDAK PWCHVLKNRR LTWEYCDVPS CSTCGLRQYS QPQFRKGGGL FADIASHPWQ AAIFAKHRRS PGERFLCGGI LISSCWILSA AHCFQERFPP HHLTVILGRT YRVVPGEEEE KFEVEKYIVH KEFDDDDTYDN DIALQLKSD SSRCAQESSV VRTVCLPPAD LQLPDWTECE LSGYGKHEAL SPFYSERLKE AHVRLYPSSR CTSQHLLNRT VTDNMLCAGD TRSGGPQANL HDACQGDSGG PLVCLNDGRM TLVGIISWGL GCGQKDVPGV YTKVTNYLDW IRDNMRP, 6,36:34,43:51,62:56,73:75,84:92,173:113,155:144,168:180,261:201,243:232,256:264,395:307-323:315-384:409-484:441-457:474-502-Heptadecakis(disulfid), und geringere Mengen [a]SYQVICRDEK TQMIYQQHQ S WLRPVLRSNR VEYCWCNSGR AQCHSVPVKS CSEPRCFNGG TCQQALYFSD FVCQCPEGFA GKCCEIDTRA TCYEDQGISY RGTWSTAESG AECTNWNSSA LAQKPYSGR R PDAIRLGLGN HNYCRNPDRD SKPWCYVFKA GKYSSEFCST PACSEGNSDC YFGNGSAYRG THSLTESGAS CLPWNSMILI GKVYTAQNPS AQALGLGKHN YCRNPDGDAK PWCHVLKNRR LTWEYCDVPS CSTCGLRQYS QPQFR [b]JKGLFADIA SHPWQAAIFA KHRRSPGERF LCGGILISSC WILSAAHCFQ ERFPPHLLTV ILGRTYRVVP GEEQKFEVE KYIVHKEFDD DTYDNDIALL QLKSDSSRCA QESSVVRTVC LPPADLQLPD WTECELSGYG KHEALSPFYS ERLKEAHVRL YPSSRCTSQH LLNRTVTDNM LCAGDTRSGG PQANLHDACQ GDSGGPLVCL NDGRMTLVGI ISWGLGCGQK DVPGVYTKVT NYLDWIRDNM RP,

6a,36a:34a,43a:51a,62a:56a,73a:75a,84a:92a,173a:113a,155a:144a,168a:180a,261a:201a,243a:232a,256a:264a,120b:32b,48b:40b,109b:134b,209b:166b,182b:199b,127b-Heptadecakis(disulfid), N-glycosyliert mit Polymannose an Asn117 (117a) und mit komplexen Oligosacchariden an Asn184 (184a, nur bei Glycosylierungstyp , 35-55 %) und an Asn448 (173b) (Glycosylierungstyp , 45-65 %), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Alteplase zur Injektion

ASK #23290

Chemical Abstract Service Nr. 101197-99-3

Formelstamm (C₁₄H₁₇N₂O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 294.3031

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Acitemat

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung *rac*-[(6*R*,9*R*)-3-Ethoxycarbonyl-6-methyl-4-oxo-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-9-yl]essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (+/-)-*cis*-(3-Ethoxycarbonyl-6-methyl-4-oxo-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-9-yl)essigsäure

ASK #23291

Chemical Abstract Service Nr. 77862-92-1

Molgewicht 428.5213

Bruttoformel C₂₄H₃₂N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Falipamil

International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung 2-(3-{{[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]}(methyl)amino}propyl)-5,6-dimethoxy-2*H*-isoindol-1(3*H*)-on

ASK #23292

Chemical Abstract Service Nr. 60987-07-7

Formelstamm C₂₄H₃₂N₂O₅ . Cl-H

Molgewicht 464.9822

Bruttoformel C₂₄H₃₃ClN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Falipamilhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 2-(3-{{[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]}(methyl)amino}propyl)-5,6-dimethoxy-2*H*-isoindol-1(3*H*)-on-hydrochlorid

ASK #23296

Chemical Abstract Service Nr. 55079-83-9

Formelstamm (C₂₁H₂₅O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 326.4293

Bruttoformel C₂₁H₂₆O₃

Vorzugsbezeichnung Acitretin

International Nonproprietary Name INN.L27

Zitat Bezeichnung 1	EAB3.3+4,4.0+3,5.0,6.0+8,7.0,8.0(2000-2017)/1385; EP3.3+4,4.0+3,5.0,6.0+8,7.0,8.0,9.0(2000-2017); BP2000-2018; MAR29; Phpa9.4,28.4(1997,2016); USAN; GII
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-9-(4-Methoxy-2,3,6-trimethylphenyl)-3,7-dimethylnona-2,4,6,8-tetraensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Etretin
ASK #23297	
Chemical Abstract Service Nr.	39577-19-0
Molgewicht	440.9624
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Picumast
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	7-(3-{4-[(4-Chlorphenyl)methyl]piperazin-1-yl}propoxy)-3,4-dimethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on
ASK #23298	
Chemical Abstract Service Nr.	39577-20-3
Formelstamm	C25-H29-Cl-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	513.8842
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ Cl ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Picumastdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; GII
2. Bezeichnung	7-(3-{4-[(4-Chlorphenyl)methyl]piperazin-1-yl}propoxy)-3,4-dimethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on-dihydrochlorid
ASK #23302	
Molgewicht	536.9588
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Glucametacin 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	2-[2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl]acetamido]-2-desoxy-D-glucose 1 H ₂ O
ASK #23309	
Formelstamm	(C6-H5-O7) ³⁻ 3Li ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	245.9533
Bruttoformel	C ₆ H ₅ Li ₃ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Trilithiumsalz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Lithiumcitrat 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #23312	
Chemical Abstract Service Nr.	61115-28-4

Molgewicht	886.304
Bruttoformel	Al ₇ H ₁₇ O ₂₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Alusulf
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Heptaaluminium-heptadecahydroxid-bis(sulfat) x H ₂ O
ASK #23313	
Formelstamm	C11-H12-N2-S . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung	Levamisol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(S)-6-Phenyl-2,3,5,6-tetrahydroimidazo[2,1-b][1,3]thiazol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]
ASK #23316	
Chemical Abstract Service Nr.	108-68-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50356-23-5
Molgewicht	122.1644
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	3,5-Dimethylphenol
Zitat Bezeichnung 2	DAC2004R; USMI13.10137
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,5-Xylenol
ASK #23346	
Chemical Abstract Service Nr.	6382-01-0
Formelstamm	(C5-H7-N-O4) ²⁻ H ⁺ K ⁺ . H2-O
Molgewicht	203.2349
Bruttoformel	C ₅ H ₈ KNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Kaliumhydrogenglutamat-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	L-Glutaminsäure-Kaliumsalz (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Kaliumhydrogenglutamat 1 HO; E 622 [Kaliumhydrogenglutamat 1 HO]
ASK #23347	
Chemical Abstract Service Nr.	7240-38-2
Formelstamm	(C19-H18-N3-O5-S) ⁻ Na ⁺ . H2-O
Molgewicht	441.4334
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₃ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Oxacillin-Natrium-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L25)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.2/2260; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2005,5.4,5.6/2260

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H₂O

ASK #23348

Chemical Abstract Service Nr. 22763-03-7

Molgewicht 266.3121

Bruttoformel K₃O₄P

2. Bezeichnung Phosphorsäure-Trikaliumsalz 3 H₂O

3. Bezeichnung Kaliumphosphat 3 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 E340; GII

ASK #23352

Chemical Abstract Service Nr. 78997-40-7

Molgewicht 194.2734

Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O

Vorzugsbezeichnung Prisolinol

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung *rac*-6-((2*R*)-2-[(Propan-2-yl)amino]propyl)pyridin-3-ol

ASK #23353

Chemical Abstract Service Nr. 85441-61-8

Formelstamm (C₂₅-H₂₉-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 438.5161

Bruttoformel C₂₅H₃₀N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Quinapril

International Nonproprietary Name INN.L27

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11A

2. Bezeichnung (3*S*)-2-[(2*S*)-2-[[[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #23354

Chemical Abstract Service Nr. 82586-55-8

Formelstamm C₂₅-H₃₀-N₂-O₅ . Cl-H

Molgewicht 474.977

Bruttoformel C₂₅H₃₁ClN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Quinaprilhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L27)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11A; MAR29; GII

2. Bezeichnung (3*S*)-2-[(2*S*)-2-[[[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #23355

Chemical Abstract Service Nr. 87269-59-8

Formelstamm (C₂₅-H₃₁-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 396.5192
Bruttoformel C₂₅H₃₂O₄
Vorzugsbezeichnung Naxaprosten
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung 3-(((2*E*,3*aS*,4*R*,5*R*,6*aS*)-4-[(1*E*,3*S*)-3-Cyclohexyl-3-hydroxyprop-1-en-1-yl]-5-hydroxyoctahydropentalen-2-yliden)methyl)benzoesäure
ASK #23357

Chemical Abstract Service Nr. 79360-43-3
Formelstamm (C₂₂-H₃₆-Cl-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 400.9798
Bruttoformel C₂₂H₃₇ClO₄
Vorzugsbezeichnung Nocloprost
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung (5*Z*)-7-((1*R*,2*R*,3*R*,5*R*)-5-Chlor-3-hydroxy-2-[(1*E*,3*R*)-3-hydroxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl]cyclopentyl)hept-5-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5*Z*,13*E*-9*R*,11*R*,15*R*)-9-Chlor-11,15-dihydroxy-16,16-dimethylprosta-5,13-dien-1-säure

ASK #23360
Chemical Abstract Service Nr. 65141-46-0
Molgewicht 211.1748
Bruttoformel C₈H₉N₃O₄
2. Bezeichnung [2-(Pyridin-3-carboxamido)ethyl]nitrat
3. Bezeichnung Nicorandil
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; Ph.Eur.2023; BP2017-2024; CAS; EP8.6,9.0,10.0,11.0(2016-2023); MAR29; USMI2023; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2332; GlnAs; BAN; RÖMP2023; GII; FDA-SRS; USAN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 2-[(Pyridin-3-ylcarbonyl)amino]ethyl-nitrat; N-[2-(Nitrooxy)ethyl]nicotinamid

ASK #23364
Chemical Abstract Service Nr. 84371-65-3
Molgewicht 429.5937
Bruttoformel C₂₉H₃₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Mifepriston
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 11-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17-hydroxy-17-(prop-1-in-1-yl)estra-4,9-dien-3-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 11beta-(4-Dimethylaminophenyl)-17-hydroxy-21a-homo-19-nor-17alpha-pregna-4,9-dien-20-in-3-on

ASK #23365

Chemical Abstract Service Nr.	58761-87-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₂ -N-O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	401.476
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sudexanox
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	5-Hexyl-7-methansulfonimidoyl-9-oxoxanthen-2-carbonsäure

ASK #23366

Chemical Abstract Service Nr.	66934-53-0
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₂ -N-O ₅ -S) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₁₁ -N-O ₃
Molgewicht	522.6111
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ N ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Sudexanox-Trometamol
International Nonproprietary Name	INN.L21,L5
2. Bezeichnung	5-Hexyl-7-methansulfonimidoyl-9-oxoxanthen-2-carbonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #23367

Chemical Abstract Service Nr.	624-43-1
Molgewicht	137.0914
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₅
2. Bezeichnung	2,3-Dihydroxypropylnitrat
3. Bezeichnung	Glycerol-1-nitrat

ASK #23369

Chemical Abstract Service Nr.	89565-68-4
Molgewicht	284.3529
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tropisetron
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	MAR30; BAN
2. Bezeichnung	(Tropan-3 -yl)(indol-3-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1R,3r,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl](indol-3-carboxylat)

ASK #23370

Chemical Abstract Service Nr.	105826-92-4
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₀ -N ₂ -O ₂ . Cl-H
Molgewicht	320.8138
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tropisetronhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L30)
Zitat Bezeichnung 1 MAR30; Ph.Eur.2005,5.6/2102; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2102
2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)(1*H*-indol-3-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #23371
Chemical Abstract Service Nr. 76990-56-2
Molgewicht 144.2147
Bruttoformel C₇H₁₆N₂O
Vorzugsbezeichnung Milacemid

International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung 2-(Pentylamino)acetamid

ASK #23372
Chemical Abstract Service Nr. 86197-47-9
Molgewicht 356.5017
Bruttoformel C₂₂H₃₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Dopexamin

International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 4-[2-({6-[(2-Phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]benzol-1,2-diol

ASK #23373
Chemical Abstract Service Nr. 97702-82-4
Molgewicht 862.1898
Bruttoformel C₂₁H₂₉I₃N₄O₉
Vorzugsbezeichnung losarcol

International Nonproprietary Name INNv.L54
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 3,5-Diacetamido-2,4,6-triod-*N*-methyl-*N*-(*N*-methyl-*D*-gluco-2,3,4,5,6-pentahydroxyhexylcarbamoylmethyl)benzamid

ASK #23376
Chemical Abstract Service Nr. 75530-68-6
Molgewicht 385.3707
Bruttoformel C₁₉H₁₉N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Nilvadipin

International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (3-Methyl)[5-(propan-2-yl)][2-cyan-6-methyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Nivadipin

ASK #23377

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25038-32-8; 82762-01-4

Formelstamm (C5-H8)x . (C8-H8)y
Molgewicht 172.2666
Bruttoformel C₁₃H₁₆
2. Bezeichnung Poly(2-methylbuta-1,3-dien-co-styrol) (x:y)
3. Bezeichnung Poly(isopren-co-styrol) (x:y)

ASK #23378

Chemical Abstract Service Nr. 52942-31-1
Molgewicht 377.9115
Bruttoformel C₁₉H₂₈ClN₅O
Vorzugsbezeichnung Etoperidon
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 2-[3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl]-4,5-diethyl-2*H*-1,2,4-triazol-3(4*H*)-on

ASK #23379

Chemical Abstract Service Nr. 57775-22-1
Formelstamm C₁₉-H₂₈-Cl-N₅-O . Cl-H
Molgewicht 414.3725
Bruttoformel C₁₉H₂₉Cl₂N₅O
Vorzugsbezeichnung Etoperidonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; GII; MAR28
2. Bezeichnung 2-[3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl]-4,5-diethyl-2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3-on-hydrochlorid

ASK #23380

Chemical Abstract Service Nr. 76541-72-5
Molgewicht 358.649
Bruttoformel C₁₁H₁₇ClO₇P₂
Vorzugsbezeichnung Mifobat
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung Dimethyl[(4-chlorphenyl)(dimethoxyphosphoryloxy)methyl]phosphonat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[(4-chlorphenyl)(dimethoxyphosphinoyl)methyl]phosphat

ASK #23382

Chemical Abstract Service Nr. 79-10-7
Formelstamm (C3-H3-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 72.0627
Bruttoformel C₃H₄O₂

2. Bezeichnung Prop-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Acrylsäure
Zitat Bezeichnung 3 IUPAC; ARC53; ROMP2021; EAB4.0-10.0(2002-2020)R; ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Vinylameisensäure

ASK #23384

Chemical Abstract Service Nr. 83930-13-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 84779-10-2; 9034-39-3

Molgewicht 5039.6508

Bruttoformel C₂₁₅H₃₅₈N₇₂O₆₆S

Vorzugsbezeichnung Somatostatin

International Nonproprietary Name INN.L27

Zitat Bezeichnung 1 CAS; GII; BAN

2. Bezeichnung Tyr-Ala-Asp-Ala-Ile-Phe-Thr-Asn-Ser-Tyr-Arg-Lys-Val-Leu-Gly-Gln-Leu-Ser-Ala-Arg-Lys-Leu-Leu-Gln-Asp-Ile-Met-Ser-Arg-Gln-Gln-Gly-Glu-Ser-Asn-Gln-Glu-Arg-Gly-Ala-Arg-Ala-Arg-Leu-NH₂

ASK #23387

Chemical Abstract Service Nr. 66871-56-5

Molgewicht 220.2709

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₄O

Vorzugsbezeichnung Lidamidin

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung 1-(N¹-Methylcarbamimidoyl)-3-(2,6-dimethylphenyl)harnstoff

ASK #23388

Chemical Abstract Service Nr. 65009-35-0

Formelstamm C11-H16-N4-O . Cl-H

Molgewicht 256.7319

Bruttoformel C₁₁H₁₇ClN₄O

Vorzugsbezeichnung Lidamidinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L19)

2. Bezeichnung 1-(N¹-Methylcarbamimidoyl)-3-(2,6-dimethylphenyl)harnstoff-hydrochlorid

ASK #23391

Chemical Abstract Service Nr. 57469-76-8

Formelstamm C13-H18-O2 . C6-H14-N2-O2

Molgewicht 352.4684

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Ibuprofen-DL-Lysin (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-DL-Lysin-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-DL-Lysin-Salz (1:1); Ibuprofen-DL-Lysinsalz

ASK #23393

Chemical Abstract Service Nr. 16590-41-3
Molgewicht 341.4009
Bruttoformel C₂₀H₂₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Naltrexon
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on

ASK #23394

Chemical Abstract Service Nr. 16676-29-2
Formelstamm C20-H23-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 377.8619
Bruttoformel C₂₀H₂₄ClNO₄
2. Bezeichnung 17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on-hydrochlorid
3. Bezeichnung Naltrexonhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 GI; Ph.Eur.2008,6.0/1790; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2005,5.1/1790

ASK #23395

Chemical Abstract Service Nr. 90697-57-7
Molgewicht 260.3149
Bruttoformel C₁₂H₁₂N₄OS
Vorzugsbezeichnung Motapizon
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-6-[4-(1*H*-Imidazol-1-yl)thiophen-2-yl]-5-methyl-4,5-dihydropyridazin-3(2*H*)-on

ASK #23397

Chemical Abstract Service Nr. 81674-79-5
Molgewicht 286.2794
Bruttoformel C₁₆H₁₄O₅
Vorzugsbezeichnung Guaimesal
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(2-Methoxyphenoxy)-2-methyl-4*H*-1,3-benzodioxin-4-on

ASK #23398

Chemical Abstract Service Nr.	25905-77-5
Molgewicht	298.3828
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Minaprin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-Methyl-N-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-6-phenylpyridazin-3-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Methyl-6-phenylpyridazin-3-yl)(2-morpholinoethyl)azan
ASK #23401	
Chemical Abstract Service Nr.	84625-61-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	84604-65-9
Molgewicht	705.6334
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ Cl ₂ N ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Itraconazol
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	EAB3.2-4,4.0,5.0,6.0+4,7.0,8.0(1999-2016)/1335; Mar2010-2017; MAR29-36; GII; USMI11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(Butan-2-yl)-4-(4-{4-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3(4 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(<i>RS</i>)-sec-Butyl]-4-[4-(4-{4-[<i>cis</i> -2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl]-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-on
ASK #23402	
Chemical Abstract Service Nr.	10417-94-4
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₉ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	302.451
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Icosapent
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USMI10
2. Bezeichnung	(<i>all-Z</i>)-Icosa-5,8,11,14,17-pentaensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Timnodonsäure
ASK #23403	
Chemical Abstract Service Nr.	83366-66-9
Molgewicht	470.0069
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nefazodon

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung 2-{3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl}-5-ethyl-4-(2-phenoxyethyl)-2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3-on

ASK #23404

Chemical Abstract Service Nr. 82752-99-6

Formelstamm C25-H32-Cl-N5-O2 . Cl-H

Molgewicht 506.4678

Bruttoformel C₂₅H₃₃Cl₂N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Nefazodonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L24)

Zitat Bezeichnung 1 Gil

2. Bezeichnung 2-{3-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]propyl}-5-ethyl-4-(2-phenoxyethyl)-2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3-on-hydrochlorid

ASK #23405

Formelstamm (C21-H32-I-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 444.39

Bruttoformel C₂₁H₃₃I O₂

Vorzugsbezeichnung locanlidsäure

International Nonproprietary Name (INN.L39)

2. Bezeichnung 15-(4-Iodphenyl)pentadecansäure

ASK #23406

Chemical Abstract Service Nr. 85604-00-8

Molgewicht 222.2702

Bruttoformel C₈H₁₀N₆S

Vorzugsbezeichnung Zaltidin

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung 2-[4-(2-Methyl-1*H*-imidazol-5-yl)-1,3-thiazol-2-yl]guanidin

ASK #23407

Chemical Abstract Service Nr. 90274-23-0

Formelstamm C8-H10-N6-S . 2 Cl-H

Molgewicht 295.1921

Bruttoformel C₈H₁₂Cl₂N₆S

Vorzugsbezeichnung Zaltidindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

2. Bezeichnung 2-[4-(2-Methyl-1*H*-imidazol-5-yl)-1,3-thiazol-2-yl]guanidin-dihydrochlorid

ASK #23408

Formelstamm C18-H23-N-O3 . PSS

Vorzugsbezeichnung Isoxsuprin-Polystyrolsulfonat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-[[*(2S)*-1-phenoxypropan-2-yl]amino]propyl]phenol-poly(styrolsulfonat)
ASK #23409

Chemical Abstract Service Nr. 72702-95-5
Formelstamm (C₁₇-H₁₁-Br-F-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 391.1912
Bruttoformel C₁₇H₁₂BrFN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Ponalrestat
International Nonproprietary Name INN.L28
Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung {3-[(4-Brom-2-fluorphenyl)methyl]-4-oxo-3,4-dihydrophthalazin-1-yl}essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(4-Brom-2-fluorbenzyl)-4-oxo-3,4-dihydrophthalazin-1-yl]essigsäure

ASK #23410

Chemical Abstract Service Nr. 85175-67-3
Molgewicht 456.5744
Bruttoformel C₂₆H₃₆N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Zatebradin
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 3-(3-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]propyl)-7,8-dimethoxy-4,5-dihydro-1*H*-3-benzazepin-2(3*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-{3-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2*H*-3-benzazepin-2-on

ASK #23411

Chemical Abstract Service Nr. 91940-87-3
Formelstamm C₂₆-H₃₆-N₂-O₅ . Cl-H
Molgewicht 493.0354
Bruttoformel C₂₆H₃₇ClN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Zatebradinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung 3-(3-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]propyl)-7,8-dimethoxy-4,5-dihydro-1*H*-3-benzazepin-2(3*H*)-on-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-{3-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2*H*-3-benzazepin-2-on-hydrochlorid

ASK #23412

Chemical Abstract Service Nr. 86541-75-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 116764-54-6
Formelstamm (C₂₄-H₂₇-N₂-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 424.4895
Bruttoformel C₂₄H₂₈N₂O₅

Vorzugsbezeichnung	Benazepril
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	MAR29
2. Bezeichnung	[(3S)-3-[[[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1-benzazepin-1-yl]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(S)-3-[(S)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1-benzazepin-1-yl]essigsäure
ASK #23413	
Chemical Abstract Service Nr.	86541-74-4
Formelstamm	C24-H28-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	460.9505
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Benazeprilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; GII; EAB6.3,7.0,8.0(2009-2014)/2388
2. Bezeichnung	[(3S)-3-[[[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1-benzazepin-1-yl]essigsäure-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(S)-3-[(S)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1-benzazepin-1-yl]essigsäure-hydrochlorid
ASK #23414	
Chemical Abstract Service Nr.	93738-40-0
Molgewicht	296.7725
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ ClN ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ralitolin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Chlor-6-methylphenyl)-2-[(2Z)-3-methyl-4-oxo-1,3-thiazolidin-2-yliden]acetamid
ASK #23415	
Chemical Abstract Service Nr.	59122-46-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	138284-96-5; 143913-16-0; 62015-39-8; 92999-98-9
Molgewicht	382.5341
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Misoprostol
International Nonproprietary Name	INN.L22
Zitat Bezeichnung 1	MAR2010; Ph.Eur.2005,5.3/1731; MeSH; BAN; CAS; Eur.Ph.2011,7.0; JAN; USAN; BP2007-2011; USP33/S1(2010)-34(2011); AAN; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.7/1731; PHARMEUROPA15.3,20.3
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl-(13 <i>E</i> ,16 <i>RS</i>)-11 ,16-dihydroxy-16-methyl-9-oxoprost-13-en-1-ol, ca. 1:1-Gemisch der racemischen 16-Epimere
ASK #23417	
Chemical Abstract Service Nr.	116002-70-1
Molgewicht	293.363

Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O
Vorzugsbezeichnung Ondansetron
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USM11
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9-Methyl-3-[(2-methyl-1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-9*H*-carbazol-4(3*H*)-on
ASK #23418
Chemical Abstract Service Nr. 103639-04-9
Formelstamm C18-H19-N3-O . Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht 365.8545
Bruttoformel C₁₈H₂₀ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Ondansetronhydrochlorid-Dihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.03,4.04/2016; Ph.Eur.2008,6.0/2016; Ph.Eur.2005,5.0/2016
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9-Methyl-3-[(2-methyl-1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-9*H*-carbazol-4(3*H*)-on-hydrochlorid 2 H₂O

ASK #23419
Chemical Abstract Service Nr. 86348-98-3
Formelstamm (C22-H28-F-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 392.4611
Bruttoformel C₂₂H₂₉FO₅
Vorzugsbezeichnung Flunoprost
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung (5*Z*)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*R*)-5-Fluor-3-hydroxy-2-[(1*E*,3*R*)-3-hydroxy-4-phenoxybut-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5*Z*,13*E*-9*R*,11*R*,15*R*)-9-Fluor-11,15-dihydroxy-16-phenoxy-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-säure

ASK #23420
Chemical Abstract Service Nr. 89213-87-6
Molgewicht 3080.4438
Bruttoformel C₁₂₇H₂₀₃N₄₅O₃₉S₃
Vorzugsbezeichnung Carperitid
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung Ser-Leu-Arg-Arg-Ser-Ser-Cys(7*S* 23*S*)-Phe-Gly-Gly-Arg-Met-Asp-Arg-Ile-Gly-Ala-Gln-Ser-Gly-Leu-Gly-Cys(23*S* 7*S*)-Asn-Ser-Phe-Arg-Tyr

ASK #23421
Chemical Abstract Service Nr. 93479-97-1
Molgewicht 490.6156
Bruttoformel C₂₄H₃₄N₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Glimepirid
International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.4/2223; Ph.Eur.2008,6.0/2223; GII
2. Bezeichnung 3-Ethyl-*N*-{2-[4-(((1*r*,4*r*)-4-methylcyclohexan-1-yl)carbamoyl)sulfamoyl]phenyl]ethyl}-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[4-[2-(3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl]-3-(trans-4-methylcyclohexyl)harnstoff

ASK #23422

Chemical Abstract Service Nr. 72131-33-0
Formelstamm (C₁₆H₁₆N-O₅S)⁻ H⁺
Molgewicht 335.3749
Bruttoformel C₁₆H₁₇NO₅S
Vorzugsbezeichnung Sulotroban
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung {4-[2-(Benzolsulfonamido)ethyl]phenoxy}essigsäure

ASK #23432

2. Bezeichnung Geschälte, geschnittene und getrocknete Wurzel von *Stephania tetrandra* S. Moore, Gehalt mindestens 1,6 % als Summe von Tetrandrin und Fangchinolin, berechnet als Tetrandrin und bezogen auf die getrocknete Droge
3. Bezeichnung Stephania-tetrandra-Wurzel
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.0+6,8.0(2011)/2478

ASK #23440

2. Bezeichnung Pueraria montana var. lobata (Syn. Pueraria lobata)-Wurzel, zerkleinert, getrocknet, mindestens 6,5 % Gesamtisoflavonoide enthaltend, ausgedrückt als Puerarin, davon mindestens 45 % Puerarin
3. Bezeichnung Kopoubohnenwurzel
Zitat Bezeichnung 3 Hager2017; EAB7.3,8.0,9.0+3(2012-2018)/2434; Zander15

ASK #23460

Chemical Abstract Service Nr. 58186-27-9
Molgewicht 338.4385
Bruttoformel C₁₉H₃₀O₅
Vorzugsbezeichnung Idebenon
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 2-(10-Hydroxydecyl)-5,6-dimethoxy-3-methylcyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(10-Hydroxydecyl)-5,6-dimethoxy-3-methyl-2,5-cyclohexadien-1,4-dion; 2-(10-Hydroxydecyl)-5,6-dimethoxy-3-methyl-1,4-benzochinon

ASK #23461

Chemical Abstract Service Nr. 88199-75-1
Formelstamm (C₂₃H₂₆N-O₂S)⁺ . (C-H₃-O₃-S)⁻
Molgewicht 475.6208

Bruttoformel C₂₄H₂₉NO₅S₂
Vorzugsbezeichnung Sevitropiummesilat
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung 3 -(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yloxy)-6 ,7 -epoxy-8-methyltropanium(methansulfonat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1S,3s,5R,6R,7S)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yloxy)-6,7-epoxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan(methansulfonat)

ASK #23462

Chemical Abstract Service Nr. 74258-86-9
Formelstamm (C₂₀-H₂₅-N₂-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 406.4958
Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Alacepril
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung N-[(2S)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropanoyl]-L-prolyl-L-phenylalanin

ASK #23463

Chemical Abstract Service Nr. 49697-38-3
Molgewicht 370.525
Bruttoformel C₂₄H₃₄O₃
Vorzugsbezeichnung Rimexolon
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 Gil
2. Bezeichnung 11 -Hydroxy-16 ,17 -dimethyl-17-propanoylandrosta-1,4-dien-3-on

ASK #23464

Chemical Abstract Service Nr. 20283-92-5
Formelstamm (C₁₈-H₁₅-O₈)⁻ H⁺
Molgewicht 360.3148
Bruttoformel C₁₈H₁₆O₈
2. Bezeichnung (2R)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(2E)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)prop-2-enoyloxy]propansäure
3. Bezeichnung Rosmarinsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (R)-3-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(E)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)acryloyloxy]propansäure

ASK #23465

Chemical Abstract Service Nr. 102670-46-2
Molgewicht 355.8596
Bruttoformel C₁₇H₂₆ClN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Batanoprid

International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-*N*-(2-diethylaminoethyl)-2-(3-oxobutan-2-yloxy)benzamid

ASK #23466

Chemical Abstract Service Nr. 102670-59-7
Formelstamm C17-H26-Cl-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht 392.3206
Bruttoformel C₁₇H₂₇Cl₂N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Batanopridhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-*N*-(2-diethylaminoethyl)-2-(3-oxobutan-2-yloxy)benzamid-hydrochlorid

ASK #23468

Chemical Abstract Service Nr. 863-57-0
Formelstamm (C26-H42-N-O6)⁻ Na⁺
Molgewicht 487.6046
Bruttoformel C₂₆H₄₂NNaO₆
2. Bezeichnung *N*-(3,7,12-Trihydroxy-24-oxo-5 α -cholan-24-yl)glycin-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Glycocholsäure-Natriumsalz

ASK #23469

Chemical Abstract Service Nr. 92665-29-7
Formelstamm (C18-H18-N3-O5-S)⁻ H⁺
Molgewicht 389.4256
Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Cefprozil
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 MAR30; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-8-oxo-3-[(1*Z*)-prop-1-en-1-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(*Z*)-prop-1-en-1-yl]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #23470

Chemical Abstract Service Nr. 79282-39-6
Molgewicht 595.9974
Bruttoformel C₃₂H₃₆BrClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Rilozaron

International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung (1-Brom-2-phenylindolizin-3-yl)[3-chlor-4-(3-dibutylaminopropoxy)phenyl]methanon

ASK #23471

Formelstamm C32-H36-Br-Cl-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 632.4584
Bruttoformel C₃₂H₃₇BrCl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Rilozaronhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung (1-Brom-2-phenylindolizin-3-yl)[3-chlor-4-(3-dibutylaminopropoxy)phenyl]methanon-hydrochlorid

ASK #23474

Chemical Abstract Service Nr. 38677-94-0
Molgewicht 259.3434
Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₂
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(1*R*,2*S*)-2-methylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Nortilidin; (+/-)-Ethyl(trans-2-methylamino-1-phenylcyclohex-3-encarboxylat)

ASK #23478

Chemical Abstract Service Nr. 83153-39-3
Formelstamm (C12-H13-N2-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 266.3162
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Tiprinast
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung 5-Methyl-6-(2-methylpropyl)-4-oxo-3,4-dihydrothieno[2,3-*d*]pyrimidin-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-Isobutyl-5-methyl-4-oxo-3,4-dihydrothieno[2,3-*d*]pyrimidin-2-carbonsäure

ASK #23479

Chemical Abstract Service Nr. 83198-90-7
Formelstamm (C12-H13-N2-O3-S)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺
Molgewicht 461.5297
Bruttoformel C₁₉H₃₁N₃O₈S
Vorzugsbezeichnung Tiprinast-Meglumin
International Nonproprietary Name INN.L24,L6
2. Bezeichnung 5-Methyl-6-(2-methylpropyl)-4-oxo-3,4-dihydrothieno[2,3-*d*]pyrimidin-2-carbonsäure-1-Desoxy-1-methylamino-*D*-glucitol-Salz (1:1)

ASK #23481

Chemical Abstract Service Nr. 80012-43-7
Molgewicht 249.3104
Bruttoformel C₁₆H₁₅N₃
Vorzugsbezeichnung Epinastin
International Nonproprietary Name INN.L27

Zitat Bezeichnung 1 MAR33; KCFGK; USMI13
2. Bezeichnung 9,13b-Dihydro-1*H*-dibenzo[*c,f*]imidazo[1,5-*a*]azepin-3-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 9,13b-Dihydro-1*H*-dibenzo[*c,f*]imidazo[1,5-*a*]azepin-3-ylazan

ASK #23482

Chemical Abstract Service Nr. 108929-04-0
Formelstamm C16-H15-N3 . Cl-H
Molgewicht 285.7713
Bruttoformel C₁₆H₁₆ClN₃
2. Bezeichnung *rac*-(13*b**R*)-9,13b-Dihydro-1*H*-dibenzo[*c,f*]imidazo[1,5-*a*]azepin-3-amin-hydrochlorid
3. Bezeichnung Epinastinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 USMI13; KCFGK; Epinastinhydrochlorid; MAR33; EAB6.6,7.0,8.0,9.0(2008-2018)/2411
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 9,13b-Dihydro-1*H*-dibenzo[*c,f*]imidazo[1,5-*a*]azepin-3-ylazan-hydrochlorid

ASK #23485

Chemical Abstract Service Nr. 98106-17-3
Molgewicht 399.3907
Bruttoformel C₂₁H₁₉F₂N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Difloxacin
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung 6-Fluor-1-(4-fluorphenyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #23486

Chemical Abstract Service Nr. 91296-86-5
Formelstamm C21-H19-F2-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht 435.8516
Bruttoformel C₂₁H₂₀ClF₂N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Difloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung 6-Fluor-1-(4-fluorphenyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #23487

Chemical Abstract Service Nr. 67037-37-0
Formelstamm (C6-H11-F2-N2-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 182.1685
Bruttoformel C₆H₁₂F₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Eflornithin
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2,5-Diamino-2-(difluormethyl)pentansäure
ASK #23488	
Chemical Abstract Service Nr.	59804-37-4
Molgewicht	337.3741
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tenoxicam
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; BP2001-2011; Ph.Eur.2002,4.00/1156; USMI10; GII; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1156; PHARMEUROPA7.1,19.2; Ph.Eur.2005,5.0/1156; USAN
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)-2 <i>H</i> -1 ⁶ -thieno[2,3- <i>e</i>][1,2]thiazin-3-carboxamid
ASK #23489	
Chemical Abstract Service Nr.	91257-14-6
Molgewicht	391.4961
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ N ₉ O ₂ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Tuvatidin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	2-[4-({2-[(5-Amino-4-methyl-1,1-dioxo-1 ⁶ ,2,4,6-thiatriazin-3-yl)amino]ethylsulfanyl)methyl}-1,3-thiazol-2-yl]guanidin
ASK #23490	
Chemical Abstract Service Nr.	100499-93-2
Formelstamm	2(C ₁₀ -H ₁₇ -N ₉ -O ₂ -S ₃) . C ₄ -H ₆ -O ₄
Molgewicht	901.0802
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ N ₁₈ O ₈ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Tuvatidinhemisuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	2-[4-({2-[(5-Amino-4-methyl-1,1-dioxo-1 ⁶ ,2,4,6-thiatriazin-3-yl)amino]ethylsulfanyl)methyl}-1,3-thiazol-2-yl]guanidin-butandioat (2:1)
ASK #23493	
Chemical Abstract Service Nr.	85650-52-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	61337-67-5; 82601-27-2
Molgewicht	265.3529
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Mirtazapin
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.5/2338; Ph.Eur.2005,5.8/2338; GII
2. Bezeichnung	2-Methyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydropyrazino[2,1- <i>a</i>]pyrido[2,3- <i>c</i>][2]benzazepin
ASK #23494	
Chemical Abstract Service Nr.	76568-02-0
Molgewicht	239.266
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ FNO ₂ S

Vorzugsbezeichnung Flosequinan
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; USAN; MAR29; GII
2. Bezeichnung 7-Fluor-1-methyl-3-(methansulfinyl)chinolin-4(1*H*)-on
ASK #23497
Chemical Abstract Service Nr. 18641-57-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 146393-62-6; 208714-56-1; 217644-00-3
Molgewicht 1059.7987
Bruttoformel C₆₉H₁₃₄O₆
2. Bezeichnung Propan-1,2,3-triyltridocosanoat
Zitat Bezeichnung 2 EINECS; GSBL; UBA-WGK
3. Bezeichnung Glyceroltridocosanoat
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Tribehenin; Glyceroltribehenat; Glyceryltridocosanoat; Glycerintribehenat; Glyceryltribehenat; Docosansäureglycerolester (3:1); (1,2,3-Propantriyl)tridocosanoat; Tridocosanoin; Tribehenoylglycerol; Behensäureglycerolester (3:1); Tri-O-behenoylglycerol

ASK #23498

Formelstamm (C3-H4-O12-P4)⁸⁻ 4H⁺ 4Na⁺ . 2 H2-O

Molgewicht 487.9731

Bruttoformel C₃H₈Na₄O₁₂P₄

2. Bezeichnung Propan-1,1,3,3-tetrayltetrakis(phosphonsäure)-Tetranatriumsalz 2 H₂O

ASK #23501

Chemical Abstract Service Nr. 87556-66-9

Molgewicht 460.9622

Bruttoformel C₂₂H₂₇ClF₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Cloticason

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung (S-Chlormethyl)(6 ,9-difluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -carbothioat)

ASK #23502

Chemical Abstract Service Nr. 51630-58-1

Molgewicht 419.9001

Bruttoformel C₂₅H₂₂ClNO₃

2. Bezeichnung *rac*-[(*R*)-(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl][(2*R*)-2-(4-chlorphenyl)-3-methylbutanoat]

3. Bezeichnung Fenvalerat

Zitat Bezeichnung 3 Perkow; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ISO; BSI

ASK #23507

Chemical Abstract Service Nr. 71628-96-1

Molgewicht	541.5464
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ NO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Menogaril
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>R</i>)-4-Dimethylamino-3,5,8,10,13-pentahydroxy-11-methoxy-6,13-dimethyl-3,4,5,6,11,12,13,14-octahydro-2 <i>H</i> -2,6-epoxytetraceno[1,2- <i>b</i>]oxocin-9,16-dion
ASK #23508	
Chemical Abstract Service Nr.	42924-53-8
Molgewicht	228.2863
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nabumeton
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1350; Ph.Eur.2002,4.00/1350; Ph.Eur.2005,5.0/1350; GII; MAR28
2. Bezeichnung	4-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)butan-2-on
ASK #23509	
Chemical Abstract Service Nr.	83519-04-4
Molgewicht	525.7653
Bruttoformel	C ₂₆ H ₅₆ NO ₅ PS
Vorzugsbezeichnung	Ilmofosin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	<i>O</i> -[3-Hexadecylsulfanyl-2-(methoxymethyl)propyl]- <i>O'</i> -[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>O</i> -[3-Hexadecylsulfanyl-2-(methoxymethyl)propyl]- <i>O'</i> -(2-trimethylammonioethyl)phosphat
ASK #23511	
Chemical Abstract Service Nr.	38029-10-6
Formelstamm	C12-H20-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	313.2207
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pirbuteroldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28; GII
2. Bezeichnung	6-[[1 <i>R</i>]-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-hydroxymethylpyridin-3-ol-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(5-hydroxy-6-hydroxymethyl-2-pyridyl)ethanol-dihydrochlorid
ASK #23512	
Chemical Abstract Service Nr.	17692-51-2

Molgewicht 403.5167
Bruttoformel C₂₅H₂₉N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Metergolin
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 GII; CAS; USMI10; MAR28
2. Bezeichnung Benzyl[(1,6-dimethylergolin-8 -ylmethyl)carbamat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Benzyl{[(6aR,9S,10aR)-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-ylmethyl]carbamat}

ASK #23514

Chemical Abstract Service Nr. 39022-39-4
Formelstamm C20-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht 329.8637
Bruttoformel C₂₀H₂₄ClNO
Vorzugsbezeichnung Oxaprotilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-(methylamino)propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #23515

Chemical Abstract Service Nr. 85181-40-4
Molgewicht 273.37
Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Tropanserin
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)(3,5-dimethylbenzoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl](3,5-dimethylbenzoat)

ASK #23517

Chemical Abstract Service Nr. 138-52-3
Molgewicht 286.2778
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₇
2. Bezeichnung [2-(Hydroxymethyl)phenyl](-D-glucopyranosid)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Salicin

ASK #23518

Chemical Abstract Service Nr. 98330-05-3
Molgewicht 228.7416
Bruttoformel C₁₀H₁₃ClN₂S

Vorzugsbezeichnung	Anpirtolin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	4-(6-Chlorpyridin-2-ylsulfanyl)piperidin
ASK #23519	
Formelstamm	C10-H13-Cl-N2-S . Cl-H
Molgewicht	265.2026
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ Cl ₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Anpirtolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	4-(6-Chlorpyridin-2-ylsulfanyl)piperidin-hydrochlorid
ASK #23520	
Chemical Abstract Service Nr.	5728-52-9
Formelstamm	(C14-H11-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	212.2439
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Felbinac
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; PHARMEUROPA17.1/2304; USMI11; GII; BP2001-2011; Ph.Eur.2008,6.0/2304; USAN
2. Bezeichnung	2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)essigsäure
ASK #23521	
Chemical Abstract Service Nr.	78613-35-1
Molgewicht	317.5087
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Amorolfin
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	RÖMP2023; MAR29
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethyl-4-[(<i>RS</i>)-2-methyl-3-(4- <i>tert</i> -pentylphenyl)propyl]morpholin
ASK #23522	
Chemical Abstract Service Nr.	78613-38-4
Formelstamm	C21-H35-N-O . Cl-H
Molgewicht	353.9696
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₆ ClNO
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethyl-4-[(<i>RS</i>)-2-methyl-3-(4- <i>tert</i> -pentylphenyl)propyl]morpholin-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung	Amorolfinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.0+7,10.0,11.0(2017-2023)/2756; MAR29; GII
ASK #23523	
Chemical Abstract Service Nr.	90243-98-4

Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₃ -O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	382.4911
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Dimoxaprost
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	(5Z)-7-((1 <i>RS</i> ,2 <i>RS</i> ,3 <i>RS</i>)-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>R</i>)-5-Ethoxy-3-hydroxy-4,4-dimethylpent-1-en-1-yl]-3-hydroxy-5-oxocyclopentyl)hept-5-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5Z,13 <i>E</i> -8 <i>RS</i> ,11 <i>RS</i> ,12 <i>RS</i> ,15 <i>R</i>)-11,15-Dihydroxy-16,16-dimethyl-9-oxo-18-oxaprosta-5,13-dien-1-säure
ASK #23526	
Chemical Abstract Service Nr.	97747-88-1
Molgewicht	447.609
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Lilopriston
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(20Z)-11-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17-hydroxy-21-hydroxymethyl-19-nor-17-pregna-4,9,20-trien-3-on
ASK #23528	
Chemical Abstract Service Nr.	111911-87-6
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₄ -Cl-N ₂ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	370.7864
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Rebamipid
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	2-(4-Chlorbenzamido)-3-(2-oxo-1,2-dihydrochinolin-4-yl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(4-Chlorbenzamido)-3-(2-oxo-1,2-dihydro-4-chinoly)propansäure
ASK #23530	
Chemical Abstract Service Nr.	98105-99-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	99331-54-1
Molgewicht	385.3641
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ F ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sarafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	6-Fluor-1-(4-fluorphenyl)-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #23531	
Chemical Abstract Service Nr.	91296-87-6
Formelstamm	C ₂₀ -H ₁₇ -F ₂ -N ₃ -O ₃ . Cl-H

Molgewicht	421.825
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ ClF ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sarafloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	6-Fluor-1-(4-fluorphenyl)-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #23534	
Chemical Abstract Service Nr.	65847-85-0
Molgewicht	395.3756
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ F ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Morniflummat
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	[2-(Morpholin-4-yl)ethyl]{2-[3-(trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Morpholinoethyl){2-[3-(trifluormethyl)anilino]nicotinat}
ASK #23535	
Chemical Abstract Service Nr.	75985-31-8
Molgewicht	203.2404
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Ciamexon
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-[(2-Methoxy-6-methylpyridin-3-yl)methyl]aziridin-2-carbonitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-1-(2-Methoxy-6-methyl-3-pyridylmethyl)aziridin-2-carbonitril
ASK #23536	
Chemical Abstract Service Nr.	83184-43-4
Molgewicht	228.2929
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Mifentidin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(1 <i>H</i> -Imidazol-4-yl)phenyl]- <i>N</i> -(propan-2-yl)formimidamid
ASK #23537	
Formelstamm	C13-H16-N4 . 2 Cl-H
Molgewicht	301.2148
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ Cl ₂ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Mifentidindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(1 <i>H</i> -Imidazol-4-yl)phenyl]- <i>N</i> -(propan-2-yl)formimidamid-dihydrochlorid

ASK #23541

Chemical Abstract Service Nr. 70124-77-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 102984-46-3; 71611-31-9
Molgewicht 451.4619
Bruttoformel $C_{26}H_{23}F_2NO_4$
2. Bezeichnung [(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl][2-[4-(difluormethoxy)phenyl]-3-methylbutanoat}
3. Bezeichnung Flucythrinat
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; ANSI; GII; BSI

ASK #23543

Chemical Abstract Service Nr. 3147-75-9
Molgewicht 323.432
Bruttoformel $C_{20}H_{25}N_3O$
Vorzugsbezeichnung Octrizol
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung 2-(2*H*-Benzotriazol-2-yl)-4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenol

ASK #23546

Chemical Abstract Service Nr. 76543-88-9
Molgewicht 19240.8977
Bruttoformel $C_{860}H_{1353}N_{227}O_{255}S_9$
Vorzugsbezeichnung Interferon alfa-2a
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USAN; USMI11
2. Bezeichnung Cys(1S 98S)-Asp-Leu-Pro-Gln-Thr-His-Ser-Leu-Gly-Ser-Arg-Arg-Thr-Leu-Met-Leu-Leu-Ala-Gln-Met-Arg-Lys-Ile-Ser-Leu-Phe-Ser-Cys(29S 138S)-Leu-Lys-Asp-Arg-His-Asp-Phe-Gly-Phe-Pro-Gln-Glu-C

ASK #23547

Chemical Abstract Service Nr. 99210-65-8
Molgewicht 19268.9111
Bruttoformel $C_{860}H_{1353}N_{229}O_{255}S_9$
Vorzugsbezeichnung Interferon alfa-2b
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; USAN; MAR29
2. Bezeichnung Cys(1S 98S)-Asp-Leu-Pro-Gln-Thr-His-Ser-Leu-Gly-Ser-Arg-Arg-Thr-Leu-Met-Leu-Leu-Ala-Gln-Met-Arg-Arg-Ile-Ser-Leu-Phe-Ser-Cys(29S 138S)-Leu-Lys-Asp-Arg-His-Asp-Phe-Gly-Phe-Pro-Gln-Glu-C

ASK #23548

Chemical Abstract 142192-09-4

Service Nr.
Molgewicht 19287.9575
Bruttoformel C₈₆₀H₁₃₅₈N₂₃₀O₂₅₅S₉
Vorzugsbezeichnung Interferon alfa-2c
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung Cys(1S 98S)-Asp-Leu-Pro-Gln-Thr-His-Ser-Leu-Gly-Ser-Arg-Arg-Thr-Leu-Met-Leu-Leu-Ala-Gln-Met-Arg-Arg-Ile-Ser-Leu-Phe-Ser-Cys(29S 138S)-Leu-Lys-Asp-Arg-Arg-Asp-Phe-Gly-Phe-Pro-Gln-Glu-

ASK #23549

Chemical Abstract Service Nr. 104344-23-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 112945-47-8
Formelstamm 2(C18-H31-N-O4) . C4-H4-O4
Molgewicht 766.9582
Bruttoformel C₄₀H₆₆N₂O₁₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[(Propan-2-yl)amino]-1-(4-[[2-(propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenoxy)propan-2-ol-[(2*E*)-but-2-endioat] (2:1)
3. Bezeichnung Bisoprololfumarat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Bisoprololfumarat; Bisoprololhemifumarat; (RS)-1-{4-[(2-Isopropoxyethoxy)methyl]phenoxy}-3-(isopropylamino)propan-2-ol-fumarat (2:1)

ASK #23567

2. Bezeichnung Calcium-magnesium-aluminiumsilicat x H₂O (a:b:c:d:e)
Zitat Bezeichnung 2 Gll

ASK #23582

Chemical Abstract Service Nr. 533-00-6
Formelstamm 2(C6H5-COO)⁻ Ba2+
Molgewicht 379.5538
Bruttoformel C₁₄H₁₀BaO₄
2. Bezeichnung Benzoesäure-Bariumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Bariumbenzoat

ASK #23583

Chemical Abstract Service Nr. 2420-98-6
Formelstamm 2(C8-H15-O2)⁻ Cd2+
Molgewicht 398.818
Bruttoformel C₁₆H₃₀CdO₄
2. Bezeichnung (RS)-Heptan-3-carbonsäure-Cadmiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung (RS)-2-Ethylhexansäure-Cadmiumsalz (2:1)

ASK #23586

Chemical Abstract Service Nr. 79547-78-7
Formelstamm C26-H29-F-N2-O2 . Cl-H

Molgewicht	456.98
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ ClFN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Levocabastinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1484; Ph.Eur.2005,5.0/1484; Ph.Eur.2002,4.00/1484; GII
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-4-Cyan-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #23587	
Chemical Abstract Service Nr.	110311-27-8
Molgewicht	350.8199
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulofenur
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN; BAN
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenyl)-3-(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-sulfonyl)harnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(4-Chlorphenyl)-3-(indan-5-ylsulfonyl)harnstoff
ASK #23590	
Chemical Abstract Service Nr.	123441-03-2
Molgewicht	250.3367
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rivastigmin
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	{3-[(1 <i>S</i>)-1-(Dimethylamino)ethyl]phenyl}[(ethyl)(methyl)carbamat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Carbamoylatin
ASK #23591	
Chemical Abstract Service Nr.	129101-54-8
Formelstamm	C14-H22-N2-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht	400.4235
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Rivastigmin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
Zitat Bezeichnung 1	GI
2. Bezeichnung	{3-[(1 <i>S</i>)-(1-Dimethylamino)ethyl]phenyl}[(ethyl)(methyl)carbamat]-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rivastigminhydrogentartrat; [3-[(1 <i>S</i>)-1-(Dimethylamino)ethyl]phenyl][<i>N</i> -ethyl- <i>N</i> -methylcarbamat]-hydrogen-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat
ASK #23592	

Chemical Abstract Service Nr.	80879-63-6
Molgewicht	355.3829
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Emiglitat
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	Ethyl(4-{2-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,4,5-trihydroxy-2-(hydroxymethyl)piperidin-1-yl]ethoxy}benzoat)
ASK #23593	
Chemical Abstract Service Nr.	95105-77-4
Molgewicht	460.434
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Sornidipin
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	(+)-1,4:3,6-Dianhydro-D-glucitol-5-[5-methoxycarbonyl-2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3-carboxylat]
ASK #23594	
Chemical Abstract Service Nr.	115256-11-6
Molgewicht	441.5648
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₃ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Dofetilid
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-[2-[2-[4-(Methansulfonamido)phenoxy]ethyl](methylamino)ethyl]phenyl)methansulfonamid
ASK #23595	
Chemical Abstract Service Nr.	144-23-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₅ -O ₇) ³⁻ H ⁺ Mg ²⁺
Molgewicht	214.4126
Bruttoformel	C ₆ H ₆ MgO ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Magnesiumhydrogencitrat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Magnesiumsalz (1:1)
ASK #23596	
Formelstamm	(C ₆ -H ₅ -O ₇) ³⁻ H ⁺ Mg ²⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	268.4585
Bruttoformel	C ₆ H ₆ MgO ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (1:1) 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Magnesiumhydrogencitrat 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Citronensäure-Magnesiumsalz (1:1) 3 HO

ASK #23597

Chemical Abstract Service Nr. 54-28-4

Molgewicht 416.6795

Bruttoformel C₂₈H₄₈O₂

2. Bezeichnung (2R)-2,7,8-Trimethyl-2-[(4R,8R)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-ol

3. Bezeichnung RRR- -Tocopherol

Zitat Bezeichnung 3 USM113

ASK #23598

Chemical Abstract Service Nr. 119-13-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 16698-36-5; 37816-35-6; 78656-14-1

Molgewicht 402.6529

Bruttoformel C₂₇H₄₆O₂

2. Bezeichnung (2R)-2,8-Dimethyl-2-[(4R,8R)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-6-ol

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; EP.imp.CN; USEPACompTox; EAB.VU.CN

3. Bezeichnung RRR- -Tocopherol

Zitat Bezeichnung 3 FDA-SRS; EP.imp.CN; GlnAS; EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

delta-Vitamin E; (2R,4'R,8'R)-delta-Tocopherol; (2R)-2,8-Dimethyl-2-[(4R,8R)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydrochromen-6-ol; (+)-delta-Tocopherol;

(2R)-3,4-Dihydro-2,8-dimethyl-2-[(4R,8R)-4,8,12-trimethyltridecyl]-2H-1-benzopyran-6-ol; d-delta-Tocopherol;

Synonym [2R-[2R*(4R*,8R*)]]-3,4-Dihydro-2,8-dimethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2H-1-benzopyran-6-ol; 8-Methyltolcol; (2R)-2,8-Dimethyl-2-[(4R,8R)-4,8,12-trimethyltridecyl]-6-chromanol; E 309;

(2R)-2,8-Dimethyl-2-[(4R,8R)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2H-chromen-6-ol; delta-Tocopherol; (2R)-2,8-Dimethyl-2-[(4R,8R)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-ol;

(R,R,R)-delta-Tocopherol

ASK #23599

Chemical Abstract Service Nr. 13027-26-4

Molgewicht 444.6896

Bruttoformel C₂₉H₄₈O₃

2. Bezeichnung {(2R)-2,8-Dimethyl-2-[(4R,8R)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}acetat

3. Bezeichnung RRR- -Tocopherylacetat

ASK #23604

Chemical Abstract Service Nr. 178326-57-3

Formelstamm 2(C6-H5-O7)3⁻ 3Zn2⁺ . 3 H2-O

Molgewicht 628.3852

Bruttoformel C₁₂H₁₀O₁₄Zn₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Zinksalz (2:3) 3 H₂O

3. Bezeichnung Zinkcitrat 3 H₂O

ASK #23607

Chemical Abstract Service Nr. 59467-94-6
Formelstamm C18-H13-Cl-F-N3 . C4-H4-O4
Molgewicht 441.8395
Bruttoformel C₂₂H₁₇ClFN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Midazolammaleat
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR28
2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

ASK #23613

Chemical Abstract Service Nr. 7440-05-3
Molgewicht 106.42
Bruttoformel Pd
2. Bezeichnung Palladium
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; IUPAC2005; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP7
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Palladium, elementar

ASK #23616

Chemical Abstract Service Nr. 82857-38-3
Formelstamm C23-H28-N2-O3 . C3-H4-O4
Molgewicht 484.5415
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₇
Vorzugsbezeichnung Bopindololmalonat
International Nonproprietary Name (INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-1-*tert*-Butylamino-3-(2-methyl-1*H*-indol-4-yloxy)propan-2-yl]benzoat-propandioat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*RS*)-1-*tert*-Butylaminomethyl-2-(2-methylindol-4-yloxy)ethyl]benzoat-malonat (1:1)

ASK #23619

Formelstamm C23-H21-Cl-N6-O3 . C-H4-O3-S . H2-O
Molgewicht 579.0252
Bruttoformel C₂₄H₂₅ClN₆O₆S
Vorzugsbezeichnung Loprazolammesilat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L31,v.L18)
Zitat Bezeichnung 1 GII; GLST
2. Bezeichnung 6-(2-Chlorphenyl)-2-[(*Z*)-4-methylpiperazin-1-ylmethyl]-8-nitro-2,4-dihydro-1*H*-imidazo[1,2-*a*][1,4]benzodiazepin-1-on-methansulfonat (1:1) 1 H₂O

ASK #23621

Chemical Abstract Service Nr. 72590-77-3
Molgewicht 488.613
Bruttoformel C₂₈H₄₀O₇
Vorzugsbezeichnung Hydrocortisonbutepat
International Nonproprietary Name INN.L6,v.L61
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 11 -Hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17,21-diyI-17-butanoat-21-propanoat

ASK #23622

Chemical Abstract Service Nr. 6381-91-5
Formelstamm 2(C7-H4-N-O3-S)⁻ Ca²⁺ · 3.5 H₂O
Molgewicht 467.4846
Bruttoformel C₁₄H₈CaN₂O₆S₂
2. Bezeichnung 1,2-Benzothiazol-3(2*H*)-on-1,1-dioxid-Calciumsalz 3.5 H₂O
3. Bezeichnung Saccharin-Calcium 3.5 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 MAR28

ASK #23629

Formelstamm C6-H9-N3-O2 · Cl-H · H₂O
Molgewicht 209.6308
Bruttoformel C₆H₁₀ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Histidinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/0910; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/0910;
Ph.Eur.2002,4.00/910
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(1*H*-imidazol-4-yl)propansäure-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #23633

Chemical Abstract Service Nr. 1154-59-2
Molgewicht 351.0122
Bruttoformel C₁₃H₇Cl₄NO₂
2. Bezeichnung 3,5-Dichlor-*N*-(3,4-dichlorphenyl)-2-hydroxybenzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,3',4',5-Tetrachlor-2-hydroxybenzaniilid

ASK #23634

Chemical Abstract Service Nr. 6645-46-1
Formelstamm (C7-H16-N-O3)⁺ Cl⁻
Molgewicht 197.6598
Bruttoformel C₇H₁₆ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Levocarnitinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L40)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (*R*)-(3-Carboxy-2-hydroxypropyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #23637

Chemical Abstract Service Nr. 69551-91-3

Formelstamm (C₉H₈N₃O₂S₂)⁻ Na⁺ · 1.5 H₂O

Molgewicht 304.3214

Bruttoformel C₉H₈N₃NaO₂S₂

Vorzugsbezeichnung Sulfathiazol-Natrium 1.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 4-Amino-*N*-(1,3-thiazol-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz 1.5 H₂O

ASK #23638

Chemical Abstract Service Nr. 69522-24-3

2. Bezeichnung (Glycerol/sorbitan)(oleat/stearat)

ASK #23639

Chemical Abstract Service Nr. 61788-85-0

2. Bezeichnung Hydriertes-rizinusöl-poly(oxyethylen)-7

3. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-7-hydriertes-rizinusöl

ASK #23640

Chemical Abstract Service Nr. 95-05-6

Molgewicht 264.4742

Bruttoformel C₁₀H₂₀N₂S₃

Vorzugsbezeichnung Sulfiram

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 USMI10

2. Bezeichnung Sulfandiylbis(*N,N*-diethylmethanthioamid)

ASK #23641

Chemical Abstract Service Nr. 50438-75-0

Molgewicht 165.2322

Bruttoformel C₁₀H₁₅NO

2. Bezeichnung 2-(4-Dimethylaminophenyl)ethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-(Dimethylamino)phenethylalkohol

ASK #23642

Chemical Abstract Service Nr. 57524-89-7

Molgewicht 446.5763

Bruttoformel C₂₆H₃₈O₆

Vorzugsbezeichnung	Hydrocortison-17-valerat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	11 β ,21-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-4-en-17-ylpentanoat
ASK #23645	
Chemical Abstract Service Nr.	13760-80-0
Molgewicht	230.0492
Bruttoformel	F ₃ Yb
2. Bezeichnung	Ytterbiumtrifluorid
3. Bezeichnung	Ytterbium()-fluorid
ASK #23646	
Chemical Abstract Service Nr.	30299-08-2
Molgewicht	468.5818
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Clinofibrat
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI10
2. Bezeichnung	2,2'-(4,4'-(Cyclohexan-1,1-diyl)diphenoxy)bis(2-methylbutansäure)
ASK #23652	
Formelstamm	(C ₂₅ H ₃₇ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	402.5668
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxprensäure
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3-oxo-7 β -propyl-17 β -pregn-4-en-21-carbonsäure
ASK #23653	
Chemical Abstract Service Nr.	76676-34-1
Formelstamm	(C ₂₅ H ₃₇ O ₄) ⁻ K ⁺
Molgewicht	440.6572
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₇ KO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxprenoat-Kalium
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3-oxo-7 β -propyl-17 β -pregn-4-en-21-carbonsäure-Kaliumsalz
ASK #23655	
Chemical Abstract Service Nr.	40580-59-4
Molgewicht	213.2768
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ N ₃ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Guanadrel
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-[(1,4-Dioxaspiro[4.5]decan-2-yl)methyl]guanidin
ASK #23656	
Chemical Abstract Service Nr.	22195-34-2
Formelstamm	2(C10-H19-N3-O2) . H2-O4-S
Molgewicht	524.632
Bruttoformel	C ₂₀ H ₄₀ N ₆ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Guanadrelhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	1-[(1,4-Dioxaspiro[4.5]decan-2-yl)methyl]guanidin-sulfat (2:1)
ASK #23658	
Chemical Abstract Service Nr.	91431-42-4
Molgewicht	338.7397
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ ClO ₆
Vorzugsbezeichnung	Lonapalen
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	(6-Chlor-2,3-dimethoxynaphthalin-1,4-diyl)diacetat
ASK #23659	
Chemical Abstract Service Nr.	79262-46-7
Molgewicht	370.4867
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Savoxepin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	LMKRB
2. Bezeichnung	3-[(Cyclopentyl)methyl]-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -dibenzo[2,3:6,7]oxepino[4,5- <i>d</i>]azepin-7-carbonitril
ASK #23661	
Chemical Abstract Service Nr.	75464-11-8
Molgewicht	296.3172
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Butantron
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	10-Butanoyl-1,8-dihydroxyanthracen-9(10 <i>H</i>)-on
ASK #23662	
Chemical Abstract Service Nr.	60560-33-0
Molgewicht	245.3235

Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Pinacidil
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-Cyan-1-(pyridin-4-yl)-3-[(2 <i>R</i>)-3,3-dimethylbutan-2-yl]guanidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Cyan-1-(4-pyridyl)-3-(1,2,2-trimethylpropyl)guanidin
ASK #23663	
Chemical Abstract Service Nr.	85371-64-8
Molgewicht	263.3387
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Pinacidil 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-Cyan-1-(pyridin-4-yl)-3-[(2 <i>R</i>)-3,3-dimethylbutan-2-yl]guanidin 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-Cyan-1-(4-pyridyl)-3-(1,2,2-trimethylpropyl)guanidin 1 HO
ASK #23667	
Chemical Abstract Service Nr.	90101-16-9
Molgewicht	357.3406
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Droxicam
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; GII
2. Bezeichnung	5-Methyl-3-(2-pyridyl)-2 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -[1,3]oxazino[5,6- <i>c</i>][1,2]benzothiazin-2,4(3 <i>H</i>)-dion-6,6-dioxid
ASK #23668	
Chemical Abstract Service Nr.	54340-62-4
Molgewicht	261.3593
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Bufuralol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	2- <i>tert</i> -Butylamino-1-(7-ethyl-1-benzofuran-2-yl)ethanol
ASK #23669	
Chemical Abstract Service Nr.	60398-91-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	59652-29-8
Formelstamm	C16-H23-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	297.8203
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ ClNO ₂

Vorzugsbezeichnung Bufuralolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 2-*tert*-Butylamino-1-(7-ethyl-1-benzofuran-2-yl)ethanol-hydrochlorid

ASK #23671

Chemical Abstract Service Nr. 71675-85-9
Molgewicht 369.479
Bruttoformel C₁₇H₂₇N₃O₄S
2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-5-ethansulfonyl-*N*-{[(2*R*)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-2-methoxybenzamid
3. Bezeichnung Amisulprid
Zitat Bezeichnung 3 GI; EAB3.4.4.0+3+5,5.0+6,6.0,7.0+7,8.0(2001-2017)/1490; USMI12; Amisulprid; MAR31
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (RS)-4-Amino-*N*-(1-ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)-5-ethylsulfonyl-2-methoxybenzamid

ASK #23672

Chemical Abstract Service Nr. 85673-87-6
Molgewicht 439.5521
Bruttoformel C₂₇H₂₉N₅O
Vorzugsbezeichnung Revenast
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung 1,5-Diphenyl-2-{3-[4-(pyridin-2-yl)piperazin-1-yl]propyl}pyrazol-3(2*H*)-on

ASK #23673

Formelstamm C₂₇-H₂₉-N₅-O . Cl-H
Molgewicht 476.013
Bruttoformel C₂₇H₃₀ClN₅O
Vorzugsbezeichnung Revenasthydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung 1,5-Diphenyl-2-{3-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]propyl}pyrazol-3(2*H*)-on-hydrochlorid

ASK #23677

Chemical Abstract Service Nr. 68373-14-8
Formelstamm (C₈-H₁₀-N-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 233.2416
Bruttoformel C₈H₁₁NO₅S
Vorzugsbezeichnung Sulbactam
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	(3S,7R)-2,2-Dimethyl-1,1-dioxo-1lambda(6)-penam-3-carbonsäure
ASK #23678	
Chemical Abstract Service Nr.	69388-84-7
Formelstamm	(C8-H10-N-O5-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	255.2235
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ NNaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sulbactam-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0,6.2/2209; MAR29; GII; Ph.Eur.2005,5.4,5.5,5.8/2209; USMI11
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #23679	
Chemical Abstract Service Nr.	96301-34-7
Molgewicht	298.4192
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Atamestan
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	1-Methylandrosta-1,4-dien-3,17-dion
ASK #23682	
Chemical Abstract Service Nr.	84233-61-4
Formelstamm	(C11-H10-N-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	237.2749
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Nesostein
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	2-(1,3-Thiazolidin-3-ylcarbonyl)benzoesäure
ASK #23683	
Formelstamm	(C11-H10-N-O3-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	259.2568
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ NNaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Nesostein-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	2-(1,3-Thiazolidin-3-ylcarbonyl)benzoesäure-Natriumsalz
ASK #23684	
Chemical Abstract Service Nr.	54187-04-1
Molgewicht	180.2468
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Rilmenidin

International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 MAR30; USMI11
2. Bezeichnung *N*-(Dicyclopropylmethyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Dicyclopropylmethyl)(4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-yl)azan

ASK #23685

Chemical Abstract Service Nr. 85409-38-7
Formelstamm C10-H16-N2-O . H3-O4-P
Molgewicht 278.242
Bruttoformel C₁₀H₁₉N₂O₅P
Vorzugsbezeichnung Rilmenidinphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI12; MAR30
2. Bezeichnung *N*-(Dicyclopropylmethyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin-phosphat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Dicyclopropylmethyl)(4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-yl)azan-phosphat (1:1); Rilmenidindihydrogenphosphat (Ph.Eur.)

ASK #23686

Chemical Abstract Service Nr. 51940-78-4
Molgewicht 307.8184
Bruttoformel C₁₆H₂₂ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Zetidolin

International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung 1-(3-Chlorphenyl)-3-[2-(3,3-dimethylazetidin-1-yl)ethyl]imidazolidin-2-on

ASK #23687

Chemical Abstract Service Nr. 74315-62-1
Formelstamm C16-H22-Cl-N3-O . Cl-H
Molgewicht 344.2793
Bruttoformel C₁₆H₂₃Cl₂N₃O
Vorzugsbezeichnung Zetidolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung 1-(3-Chlorphenyl)-3-[2-(3,3-dimethylazetidin-1-yl)ethyl]imidazolidin-2-on-hydrochlorid

ASK #23688

Chemical Abstract Service Nr. 87646-83-1
Molgewicht 523.8074
Bruttoformel C₂₂H₂₄BrClN₄O₄
Vorzugsbezeichnung Lodazecar

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung 1-[1,1-Bis(hydroxymethyl)ethyl]-3-[(3S)-6-brom-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dimethyl-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-7-yl]harnstoff
 ASK #23689
Chemical Abstract Service Nr. 82413-20-5
Molgewicht 387.514
Bruttoformel C₂₆H₂₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Droloxifen
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung 3-[(1*E*)-1-{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl}-2-phenylbut-1-en-1-yl]phenol
 ASK #23690
Chemical Abstract Service Nr. 97752-20-0
Formelstamm C26-H29-N-O2 . C6-H8-O7
Molgewicht 579.6375
Bruttoformel C₃₂H₃₇NO₉
Vorzugsbezeichnung Droloxifencitrat
International Nonproprietary Name (INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 3-[(1*E*)-1-{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl}-2-phenylbut-1-en-1-yl]phenol-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-[(*E*)-1-{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl}-2-phenylbut-1-en-1-yl]phenol-citrat (1:1)
 ASK #23691
Chemical Abstract Service Nr. 60940-34-3
Molgewicht 274.1767
Bruttoformel C₁₃H₉NOSe
Vorzugsbezeichnung Ebselen
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung 2-Phenyl-1,2-benzoselenazol-3(2*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Phenyl-1,2-benzisoselenazol-3(2*H*)-on
 ASK #23692
Chemical Abstract Service Nr. 99248-32-5
Molgewicht 415.5092
Bruttoformel C₂₀H₂₅N₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Donetidin
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung 2-[[2-({5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl)amino]-5-[(2-oxo-1,2-dihydropyridin-4-yl)methyl]pyrimidin-4(1*H*)-on
 ASK #23694
Chemical Abstract Service Nr. 82117-51-9

Molgewicht	377.4546
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Cinuperon
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(isochinolin-3-yl)piperazin-1-yl]butan-1-on
ASK #23695	
Formelstamm	C23-H24-F-N3-O . Cl-H
Molgewicht	413.9155
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClFN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Cinuperonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-[4-(3-isochinoly)l)piperazin-1-yl]butan-1-on-hydrochlorid
ASK #23696	
Chemical Abstract Service Nr.	124083-20-1
Molgewicht	326.8151
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ ClO ₄
Vorzugsbezeichnung	Etomoxir
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	Ethyl{((2 <i>R</i>)-2-[6-(4-chlorphenoxy)hexyl]oxiran-2-carboxylat}
ASK #23697	
Chemical Abstract Service Nr.	87691-91-6
Molgewicht	440.6015
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tiospiron
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	8-{4-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]butyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion
ASK #23698	
Chemical Abstract Service Nr.	87691-92-7
Formelstamm	C24-H32-N4-O2-S . Cl-H
Molgewicht	477.0624
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ ClN ₄ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tiospironhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	8-{4-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]butyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion-hydrochlorid
ASK #23699	
Chemical Abstract Service Nr.	64748-79-4
Formelstamm	(C13-H8-Br-N4-O3) ⁻ H ⁺

Molgewicht	349.1396
Bruttoformel	C ₁₃ H ₉ BrN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Azumolen
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	1-({[5-(4-Bromphenyl)-1,3-oxazol-2-yl]methyliden}amino)imidazolidin-2,4-dion
ASK #23701	
Chemical Abstract Service Nr.	35035-05-3
Formelstamm	(C17-H22-N-O-S2)+ Br ⁻
Molgewicht	400.3967
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ BrNOS ₂
Vorzugsbezeichnung	Timepidiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L13
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-3-[Bis(thiophen-2-yl)methyliden]-5-methoxy-1,1-dimethylpiperidiniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[Bis(2-thienyl)methylen]-5-methoxy-1,1-dimethylpiperidiniumbromid
ASK #23702	
Chemical Abstract Service Nr.	56695-65-9
Formelstamm	(C18-H33-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	298.4608
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rosaprostol
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> /1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2-Hexyl-5-hydroxycyclopentyl]heptansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(8 <i>RS</i> ,9 <i>RS</i> ,12 <i>SR</i> /8 <i>RS</i> ,9 <i>SR</i> ,12 <i>SR</i>)-9-Hydroxy-19,20-dinorprostan-1-säure
ASK #23703	
Chemical Abstract Service Nr.	3902-71-4
Molgewicht	228.2433
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trioxysalen
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	2,5,9-Trimethyl-7 <i>H</i> -furo[3,2- <i>g</i>]chromen-7-on
ASK #23704	
Chemical Abstract Service Nr.	66532-85-2
Molgewicht	264.3202
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Propacetamol
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	(4-Acetamidophenyl)- <i>N,N</i> -diethylglycinat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetamidophenyl)(diethylaminoacetat)
ASK #23705	
Chemical Abstract Service Nr.	66532-86-3
Formelstamm	C14-H20-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	300.7811
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Propacetamolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1366; Ph.Eur.2002,4.00/1366; USMI12; Ph.Eur.2005,5.0/1366
2. Bezeichnung	(4-Acetamidophenyl)- <i>N,N</i> -diethylglycinat-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetamidophenyl)(diethylaminoacetat)-hydrochlorid
ASK #23706	
Chemical Abstract Service Nr.	54341-01-4
Formelstamm	C21-H26-N2-O3 . C5-H6-O5
Molgewicht	500.5409
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Vincaminoxoglutrat
International Nonproprietary Name	INN.L10,v.L22
2. Bezeichnung	Methyl[(4a ¹ S,12S,13aS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-2-oxopentandioat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(12S,13aS,13bS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-2-oxopentandioat (1:1)
ASK #23709	
Chemical Abstract Service Nr.	4880-88-0
Molgewicht	294.3908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Vinburnin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	(4a ¹ S,13aS)-13a-Ethyl-2,3,4a ¹ ,5,6,13a-hexahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12(13 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(13aS,13bS)-13a-Ethyl-2,3,5,6,13a,13b-hexahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12(13 <i>H</i>)-on; 3alpha,16alpha-Eburnamenin-14(15 <i>H</i>)-on
ASK #23710	

Chemical Abstract Service Nr. 63547-13-7
Molgewicht 289.3495
Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₃S
Vorzugsbezeichnung Adrafinil
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung 2-Diphenylmethansulfinyl-*N*-hydroxyacetamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Benzhydrylsulfinyl-*N*-hydroxyacetamid; 2-(Benzhydrylsulfinyl)acetohydroxamsäure

ASK #23711

Chemical Abstract Service Nr. 60722-00-1
Formelstamm 2(C₁₉-H₂₀-N₂-O₃) . C₄-H₁₀-N₂
Molgewicht 734.883
Bruttoformel C₄₂H₅₀N₆O₆
Vorzugsbezeichnung Oxyphenbutazon-Piperazin (2:1)
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 4-Butyl-1-(4-hydroxyphenyl)-2-phenylpyrazolidin-3,5-dion-Piperazinsalz (2:1)

ASK #23712

Chemical Abstract Service Nr. 80621-81-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 126334-60-9; 88747-56-2
Molgewicht 785.8785
Bruttoformel C₄₃H₅₁N₃O₁₁
2. Bezeichnung [(1²S,3E,5S,6R,7S,8R,9R,10R,11S,12S,13E,15Z)-1⁵,1⁶,9,11-Tetrahydroxy-5-methoxy-1²,1⁴,1¹¹,6,8,10,12,16-octamethyl-1¹,17-dioxo-1¹,1²-dihydro-2-oxa-18-aza-1(2,7)-[1]benzofuro[4,5-*e*]pyrido[1,2-*a*]benzimidazole
3. Bezeichnung Rifaximin
Zitat
Bezeichnung 3 PHARMEUROPA19.3; EUTCT; Rifaximin; BP2011; CAS; Ph.Eur.2008,6.5/2365; Eur.Ph.2011,7.0,7.1; USAN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Rifaxidin

ASK #23713

Chemical Abstract Service Nr. 151533-22-1
Formelstamm (C₂₀-H₂₃-N₇-O₆)²⁻ Ca²⁺
Molgewicht 497.5179

Bruttoformel C₂₀H₂₃CaN₇O₆
Vorzugsbezeichnung Calciumlevomefolat
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung *N*-[4-(((6*S*)-2-Amino-5-methyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (6*S*)-5-Methyl-5,6,7,8-tetrahydrofolsäure-Calciumsalz (1:1)

ASK #23714

Chemical Abstract Service Nr. 27367-90-4
Molgewicht 356.4371
Bruttoformel C₂₀H₂₅FN₄O
Vorzugsbezeichnung Niaprazin
International Nonproprietary Name INN.L11
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung *N*-{3-[4-(4-Fluorphenyl)piperazin-1-yl]butan-2-yl}pyridin-3-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-{3-[4-(4-Fluorphenyl)piperazin-1-yl]butan-2-yl}nicotinamid

ASK #23715

Chemical Abstract Service Nr. 60561-17-3
Formelstamm C22-H30-N2-O2-S . C6-H8-O7
Molgewicht 578.6743
Bruttoformel C₂₈H₃₈N₂O₉S
2. Bezeichnung *N*-{4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-yl}-*N*-phenylpropanamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
3. Bezeichnung Sufentanilcitrat
Zitat Bezeichnung 3 Sufentanildihydrogencitrat; EAB4.0,5.0,6.0,7.0+3,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1269; GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym *N*-{4-Methoxymethyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl}-*N*-phenylpropanamid-citrat (1:1)

ASK #23716

Chemical Abstract Service Nr. 41354-29-4
Formelstamm C21-H21-N . Cl-H . 1.5 H2-O
Molgewicht 350.882
Bruttoformel C₂₁H₂₂ClN
2. Bezeichnung 4-(5*H*-Dibenzo[*a*,*d*][7]annulen-5-yliden)-1-methylpiperidin-hydrochlorid 1.5 H₂O
3. Bezeichnung Cyproheptadinhydrochlorid-1,5-Hydrat
Zitat Bezeichnung 3 Cyproheptadinhydrochlorid 1.5 H(2)O; EAB10.4(2021)/0817
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cyproheptadinhydrochlorid 1.5 HO; Cyproheptadinhydrochlorid (Ph.Eur.); Cyproheptadinhydrochlorid '

ASK #23717

Chemical Abstract Service Nr. 54527-84-3
Formelstamm C26-H29-N3-O6 . Cl-H
Molgewicht 515.9859
Bruttoformel C₂₆H₃₀ClN₃O₆
2. Bezeichnung {2-[(Benzyl)(methyl)amino]ethyl}(methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid
3. Bezeichnung Nicardipinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.3,10.0(2018-2020)/2776; (INNv.L42); USMI2023; MAR28; (INN.L20); GII(2)

ASK #23718

Chemical Abstract Service Nr. 51773-92-3
Formelstamm C17-H16-F6-N2-O . Cl-H
Molgewicht 414.7731
Bruttoformel C₁₇H₁₇ClF₆N₂O
2. Bezeichnung *rac-(R)*-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl][(2*S*)-piperidin-2-yl]methanol-hydrochlorid
3. Bezeichnung Mefloquinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1241; Mefloquinhydrochlorid; Ph.Eur.2002,4.00/1241; Ph.Eur.2008,6.0/1241

ASK #23719

Chemical Abstract Service Nr. 60662-16-0
Molgewicht 293.406
Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃
Vorzugsbezeichnung Binedalin
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethyl-*N*-(3-phenyl-1*H*-indol-1-yl)ethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Binodalin; (2-Dimethylaminoethyl)(methyl)(3-phenylindol-1-yl)azan

ASK #23720

Chemical Abstract Service Nr. 57647-35-5
Formelstamm C19-H23-N3 . Cl-H
Molgewicht 329.867
Bruttoformel C₁₉H₂₄ClN₃
Vorzugsbezeichnung Binedalinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethyl-*N*-(3-phenyl-1*H*-indol-1-yl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Binodalinhydrochlorid; (2-Dimethylaminoethyl)(methyl)(3-phenylindol-1-yl)azan-hydrochlorid

ASK #23721

Chemical Abstract Service Nr. 61318-90-9

Molgewicht	397.7491
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ Cl ₃ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sulconazol
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-((2 <i>R</i>)-2-[(4-Chlorphenyl)methylsulfanyl]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl)-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #23722	
Chemical Abstract Service Nr.	61318-91-0
Formelstamm	C18-H15-Cl3-N2-S . H-N-O3
Molgewicht	460.7619
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ Cl ₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sulconazolnitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-((2 <i>R</i>)-2-[(4-Chlorphenyl)methylsulfanyl]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl)-1 <i>H</i> -imidazol-nitrat (1:1)
ASK #23723	
Formelstamm	2(C11-H13-N2-O8) ³⁻ 3Mg ²⁺ . 10 H ₂ O
Molgewicht	855.5268
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ Mg ₃ N ₄ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Trimagnesiumdispaglumate 10 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-L- -aspartyl-L-glutaminsäure-Magnesiumsalz (2:3) 10 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Spagluminsäure-Magnesiumsalz (2:3) 10 HO
ASK #23724	
Chemical Abstract Service Nr.	57943-81-4
Formelstamm	(C8-H8-N-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	221.1426
Bruttoformel	C ₈ H ₈ NNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Natriumclavulanat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>Z</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>Z</i>)-(2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz; Clavulansäure-Natriumsalz
ASK #23725	
Chemical Abstract Service Nr.	75067-66-2
Molgewicht	574.5645

Bruttoformel C₃₁H₄₁BrFNO₃
2. Bezeichnung {4-(4-Bromphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]-4-piperidyl}decanoat
3. Bezeichnung Bromperidoldecanoat
Zitat Bezeichnung 3 Bromperidoldecanoat(Ester); Ph.Eur.2002,4.00/1397; Ph.Eur.2005,5.0/1397; MAR28; Ph.Eur.2008,6.0/1397

ASK #23726

Chemical Abstract Service Nr. 34675-84-8
Molgewicht 305.3688
Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Cetraxat
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 3-{4-[(1*r*,4*r*)-4-(Aminomethyl)cyclohexylcarbonyloxy]phenyl}propansäure

ASK #23727

Chemical Abstract Service Nr. 27724-96-5
Formelstamm C17-H23-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 341.8298
Bruttoformel C₁₇H₂₄ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Cetraxathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung 3-{4-[(1*r*,4*r*)-4-(Aminomethyl)cyclohexylcarbonyloxy]phenyl}propansäure-hydrochlorid

ASK #23729

Chemical Abstract Service Nr. 121034-85-3
Formelstamm C12-H14-N2-S . Cl-H
Molgewicht 254.7789
Bruttoformel C₁₂H₁₅ClN₂S
2. Bezeichnung *N*-(2,4-Dimethylphenyl)-3-methyl-2,3-dihydro-1,3-thiazol-2-imin-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2,4-Dimethylphenyl)(3-methyl-2,3-dihydro-1,3-thiazol-2-yliden)azan-hydrochlorid; Cymiazolhydrochlorid

ASK #23731

Chemical Abstract Service Nr. 16009-13-5
Formelstamm (C34-H32-N4-O4)²⁻ Cl⁻ Fe3⁺
Molgewicht 651.9403
Bruttoformel C₃₄H₃₂ClFeN₄O₄
Vorzugsbezeichnung Hemin
Zitat Bezeichnung 1 USMI13

2. Bezeichnung Dihydrogen-(*SP*-5-13)-chloro[3,8,13,17-tetramethyl-7,12-diethenyl-21 *H*,23*H*-porphin-2,18-dipropanoato(4-)-*N*²¹,*N*²²,*N*²³,*N*²⁴]ferrat(2-)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hämin

ASK #23732

Chemical Abstract Service Nr. 53648-05-8
Molgewicht 221.2955
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Ibuproxam
International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N*-Hydroxy-2-[4-(2-methylpropyl)phenyl]propanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-Hydroxy-2-(4-isobutylphenyl)propanamid

ASK #23733

Chemical Abstract Service Nr. 60925-61-3
Formelstamm (C₂₀H₁₉N₇O₆S₂)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 519.554
Bruttoformel C₂₀H₂₁N₇O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Ceforanid
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-{2-[2-(Aminomethyl)phenyl]acetamido}-3-(1-carboxymethyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-{2-[2-(Aminomethyl)phenyl]acetamido}-3-(1-carboxymethyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #23734

Chemical Abstract Service Nr. 75917-92-9
Formelstamm C₁₂H₁₈-(123)I-N
Molgewicht 299.1836
Bruttoformel C₁₂H₁₈IN
Vorzugsbezeichnung lofetamin (¹²³I)
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-(¹²³I)Iodphenyl)-*N*-(propan-2-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-[1-(4-((123)I)Iodphenyl)propan-2-yl](isopropyl)azan

ASK #23737

Chemical Abstract Service Nr. 57149-07-2
Molgewicht 392.4907

Bruttoformel C₂₄H₂₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Naftopidil
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]-3-(naphthalin-1-yloxy)propan-2-ol

ASK #23738

Chemical Abstract Service Nr. 79517-01-4
Formelstamm C49-H66-N10-O10-S2 . x C2-H4-O2
Molgewicht 934
Vorzugsbezeichnung Octreotidacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(2*R*,3*R*)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]-L-cysteinamid-(2 7)-disulfid-acetat (1:x), x = ca. 1-2
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Octreotid acetat (1:x); D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1*R*,2*R*)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-L-cysteinamid-2,7-disulfid-acetat (1:x); D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-L-threoninol-2-->7-cyclodisulfid-Acetate; Octreotid-Acetate; Octreotidacetate

ASK #23739

Chemical Abstract Service Nr. 10287-53-3
Molgewicht 193.2423
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₂
2. Bezeichnung Ethyl(4-dimethylaminobenzoat)

ASK #23740

Chemical Abstract Service Nr. 158000-61-4
Formelstamm C145-H240-N44-O48-S2 . x C2-H4-O2
Vorzugsbezeichnung Calcitonin-vom-Lachs-acetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L14)
2. Bezeichnung Cys(1*S* 7*S*)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7*S* 1*S*)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH₂-acetate (1:x)

ASK #23749

Chemical Abstract Service Nr. 7082-21-5
Formelstamm C20-H27-N . Cl-H
Molgewicht 317.896
Bruttoformel C₂₀H₂₈ClN
Vorzugsbezeichnung Terodilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung *N*-*tert*-Butyl-4,4-diphenylbutan-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	(tert-Butyl)(1-methyl-3,3-diphenylpropyl)azan-hydrochlorid
ASK #23750	
Chemical Abstract Service Nr.	91524-18-4
Formelstamm	(C13-H8-Br-N4-O3) ⁻ Na ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	407.152
Bruttoformel	C ₁₃ H ₈ BrN ₄ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Azumolen-Natrium 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	1-({[5-(4-Bromphenyl)-1,3-oxazol-2-yl]methyliden}amino)imidazolidin-2,4-dion-Natriumsalz 2 H ₂ O
ASK #23751	
Chemical Abstract Service Nr.	80755-51-7
Molgewicht	373.4494
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bunazosin
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	1-[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)-1,4-diazepan-1-yl]butan-1-on
ASK #23752	
Chemical Abstract Service Nr.	52712-76-2
Formelstamm	C19-H27-N5-O3 . Cl-H
Molgewicht	409.9103
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ ClN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bunazosinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI11
2. Bezeichnung	1-[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)-1,4-diazepan-1-yl]butan-1-on-hydrochlorid
ASK #23755	
Chemical Abstract Service Nr.	41340-25-4
Formelstamm	(C17-H20-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	287.3535
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etodolac
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1422; BP2001-2012; Ph.Eur.2008,6.0/1422; Ph.Eur.2005,5.0/1422; USP25(2002),26(2003),27(2004); PHARMEUROPA10.1,17.4; MAR28; USMI10; USAN; Eur.Ph.2011,7.0; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(1 <i>R</i>)-1,8-Diethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4- <i>b</i>]indol-1-yl]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Etodolinsäure
ASK #23756
Chemical Abstract Service Nr. 84680-54-6
Formelstamm (C₁₈-H₂₂-N₂-O₅)²⁻ 2H⁺ . 2 H₂-O
Molgewicht 384.4241
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Enalaprilatdihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *N*-[(1*S*)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanyl-L-prolin 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Enalaprilat-Dihydrat (Ph.Eur.); Enalaprilat 2 HO; Enalaprilat-Dihydrat

ASK #23757
Chemical Abstract Service Nr. 42615-49-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 51990-33-1
Molgewicht 1016.8962
Bruttoformel C₃₈H₆₄O₃₁
Vorzugsbezeichnung Amilomer
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung Stärke-Epichlorhydrin-Kondensat (schnell abbaubare Mikropartikel)

ASK #23758
Chemical Abstract Service Nr. 370588-68-4
Vorzugsbezeichnung Eldexomer
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung Stärkehydrolysat-Epichlorhydrin-Kondensat (langsam abbaubare Mikropartikel)

ASK #23760
Chemical Abstract Service Nr. 73573-87-2
Molgewicht 344.4049
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Formoterol
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI12; BAN
2. Bezeichnung *rac-N*-(2-Hydroxy-5'-{(1*R*)-1-hydroxy-2'-{[(2*R*)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino}ethyl}phenyl)formamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2'-Hydroxy-5'-{(RS)-1-hydroxy-2'-[(RS)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-ylamino]ethyl}formanilid; Eformoterol

ASK #23761
Chemical Abstract Service Nr. 183814-30-4

Formelstamm 2(C₁₉H₂₄N₂O₄) . C₄H₄O₄ . 2 H₂O
Molgewicht 840.9124
Bruttoformel C₄₂H₅₂N₄O₁₂
2. Bezeichnung *rac-N*-[2-Hydroxy-5-((1*R*)-1-hydroxy-2-((2*R*)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl)amino)ethyl)phenyl]formamid-[(2*E*)-but-2-endoat] (2:1) 2 H₂O
3. Bezeichnung Formoterolfumarat-Dihydrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Formoterolfumarat-Dihydrat; 2'-Hydroxy-5'-{(RS)-1-hydroxy-2-[(RS)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-ylamino]ethyl}formanilid-fumarat (2:1) 2 HO; Formoterolhemifumarat 1 HO

ASK #23764

Chemical Abstract Service Nr. 85197-77-9
Molgewicht 410.6087
Bruttoformel C₂₂H₃₁FO₂S₂
Vorzugsbezeichnung Tipredan
International Nonproprietary Name INNv.L54
2. Bezeichnung 17 -Ethylsulfanyl-9-fluor-11 -hydroxy-17-(methylsulfanyl)androsta-1,4-dien-3-on

ASK #23765

Chemical Abstract Service Nr. 91753-07-0
Molgewicht 299.3227
Bruttoformel C₂₀H₁₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Mitoquidon
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung 5,14-Dihydrobenzo[5,6]isoindolo[1,2-*b*]isochinolin-8,13-dion

ASK #23767

Chemical Abstract Service Nr. 74176-31-1
Molgewicht 406.5555
Bruttoformel C₂₄H₃₈O₅
Vorzugsbezeichnung Alfaprostol
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Methyl[(5*Z*)-7-((1*R*,2*S*,3*R*,5*S*)-2-[(3*S*)-5-cyclohexyl-3-hydroxypent-1-in-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentyl)hept-5-enoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl[(5*Z*-15*S*)-17-cyclohexyl-9alpha,11alpha,15-trihydroxy-18,19,20-trinorprost-5-en-13-in-1-oat]

ASK #23768

Chemical Abstract Service Nr. 67165-56-4
Molgewicht 322.229
Bruttoformel C₁₇H₁₇Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Diclofensin
International Nonproprietary Name INN.L21

Zitat Bezeichnung 1	MAR28; DTOX
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-7-methoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Moxifensin
ASK #23769	
Chemical Abstract Service Nr.	79234-32-5
Formelstamm	C17-H17-Cl2-N-O . Cl-H
Molgewicht	358.6899
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ Cl ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Diclofensinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	GII; DTOX; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>R</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-7-methoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Moxifensinhydrochlorid
ASK #23770	
Chemical Abstract Service Nr.	71320-77-9
Molgewicht	268.7393
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Moclobemid
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11; Helv8/2001,9/2003; GII
2. Bezeichnung	4-Chlor- <i>N</i> -[2-(morpholin-4-yl)ethyl]benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Chlor- <i>N</i> -(2-morpholinoethyl)benzamid
ASK #23772	
Formelstamm	3(C13-H17-O2) ⁻ Gd3+
Molgewicht	773.0686
Bruttoformel	C ₃₉ H ₅₁ GdO ₆
Vorzugsbezeichnung	Ibuprofen-Gadolinium (3:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propionsäure-Gadoliniumsalz (3:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(4-Isobutylphenyl)propionsäure-Gadoliniumsalz (3:1)
ASK #23774	
Chemical Abstract Service Nr.	105613-48-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100551-63-1

Molgewicht 272.387
Bruttoformel C₁₃H₂₈N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Exametazim
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung *rac-N,N*-((2,2-Dimethylpropan-1,3-diyl)bis{azandiyl[(2*E*,3*R*)-butan-3-yl-2-yliden]})bis(hydroxylamin)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*RS*,9*RS*)-3,6,6,9-Tetramethyl-4,8-diazaundecan-2,10-dion[(*E*,*E*)-dioxim]

ASK #23777

Chemical Abstract Service Nr. 81792-35-0
Molgewicht 410.3819
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₆O₇
Vorzugsbezeichnung Teopranitol
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung 1,4:3,6-Dianhydro-2-desoxy-2-[3-(1,3-dimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1*H*-purin-7-yl)propylamino]-L-identol-5-nitrat

ASK #23778

Formelstamm C₁₆-H₂₂-N₆-O₇ . C₄-H₄-O₄
Molgewicht 526.454
Bruttoformel C₂₀H₂₆N₆O₁₁
Vorzugsbezeichnung Teopranitolfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L43)
2. Bezeichnung 1,4:3,6-Dianhydro-2-desoxy-2-[3-(1,3-dimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1*H*-purin-7-yl)propylamino]-L-identol-5-nitrat-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,4:3,6-Dianhydro-2-desoxy-2-[3-(1,3-dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-yl)propylamino]-L-identol-5-nitrat-fumarat (1:1)

ASK #23779

Bruttoformel C₂₈H₆₁NO₁₀S
2. Bezeichnung Alkyl(C₁₄)bis{2-[2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy]ethyl}methylammonium(methansulfonat)
Zitat Bezeichnung 2 Gill

ASK #23780

Chemical Abstract Service Nr. 79660-72-3
Formelstamm (C₁₇-H₁₇-F₃-N₃-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 369.3383
Bruttoformel C₁₇H₁₈F₃N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Fleroxacin
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 USAN; BAN; GII; USMI11; MAR30
2. Bezeichnung 6,8-Difluor-1-(2-fluorethyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #23781

Chemical Abstract Service Nr.	65243-33-6
Molgewicht	511.5718
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₅ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefetametpivoxil
International Nonproprietary Name	INN.L23,v.L44
2. Bezeichnung	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carboxylat}
ASK #23782	
Chemical Abstract Service Nr.	111696-23-2
Formelstamm	C20-H25-N5-O7-S2 . Cl-H
Molgewicht	548.0327
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClN ₅ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefetametpivoxilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23,v.L44)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carboxylat}-hydrochlorid
ASK #23784	
Chemical Abstract Service Nr.	144916-42-7
Molgewicht	17095.1663
Bruttoformel	C ₇₆₇ H ₁₂₀₄ N ₂₁₀ O ₂₂₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sonermin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	SSSRTPSDKP VAHVVANPQA EGQLQWLNRR ANALLANGVE LRDNQLVUPS EGLYLIYSQV LFKGQGC(67S 99S)PST HVLLTHTISR IAVSYQTKVN LLSAIKSPC(99S 67S)Q RETPEGAEAK PWYEPIYLG G VFQLEKGDRL SAEINRPDYL DFAESGQVYF GIIAL
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-157)-Tumornekrosefaktor, human
ASK #23785	
Chemical Abstract Service Nr.	86784-80-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	86297-72-5
Molgewicht	4757.4512
Bruttoformel	C ₂₀₈ H ₃₄₄ N ₆₀ O ₆₃ S ₂

Vorzugsbezeichnung	Corticoirelin vom Menschen
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	Ser-Glu-Glu-Pro-Pro-Ile-Ser-Leu-Asp-Leu-Thr-Phe-His-Leu-Leu-Arg-Glu-Val-Leu-Glu-Met-Ala-Arg-Ala-Glu-Gln-Leu-Ala-Gln-Gln-Ala-His-Ser-Asn-Arg-Lys-Leu-Met-Glu-Ile-Ile-NH ₂
ASK #23790	
Chemical Abstract Service Nr.	66981-73-5
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₄ -Cl-N ₂ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	436.9522
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tianeptin
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-[[[(1 <i>R</i>)-3-Chlor-6-methyl-5,5-dioxo-6,11-dihydrodibenzo[<i>c,f</i>][1,2]thiazepin-11-yl]amino]heptansäure
ASK #23791	
Chemical Abstract Service Nr.	30123-17-2
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₄ -Cl-N ₂ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	458.934
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClN ₂ NaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tianeptin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; Ph.Eur.2005,5.0/2022; Ph.Eur.2008,6.0/2022; Ph.Eur.2002,4.03/2022
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -7-[[[(1 <i>R</i>)-3-Chlor-6-methyl-5,5-dioxo-6,11-dihydrodibenzo[<i>c,f</i>][1,2]thiazepin-11-yl]amino]heptansäure-Natriumsalz
ASK #23792	
Chemical Abstract Service Nr.	14357-78-9
Molgewicht	425.5604
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Diprenorphin
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; GII
2. Bezeichnung	17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-7 -(2-hydroxypropan-2-yl)-6-methoxy-18,19-dihydro-6,14-ethenomorphinan-3-ol
ASK #23793	
Chemical Abstract Service Nr.	16808-86-9
Formelstamm	C ₂₆ -H ₃₅ -N-O ₄ . Cl-H
Molgewicht	462.0213
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Diprenorphinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
Zitat Bezeichnung 1	MAR27

2. Bezeichnung 17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-7 -(2-hydroxypropan-2-yl)-6-methoxy-18,19-dihydro-6,14-ethenomorphinan-3-ol-hydrochlorid
ASK #23794
Chemical Abstract Service Nr. 52918-63-5
Molgewicht 505.1992
Bruttoformel C₂₂H₁₉Br₂NO₃
2. Bezeichnung [(S)-(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl][(1*R*,3*R*)-3-(2,2-dibromethenyl)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxylat]
3. Bezeichnung Deltamethrin
Zitat Bezeichnung 3 USMI10; Perkow; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; BPV2001,2002,2003; PFSCH; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #23795
Chemical Abstract Service Nr. 15722-48-2
Formelstamm (C₁₄-H₈-N₂-O₆)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 302.239
Bruttoformel C₁₄H₁₀N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Olsalazin
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 USMI12; MAR31
2. Bezeichnung 5,5'-Diazendiylobis(2-hydroxybenzoesäure)

ASK #23796
Chemical Abstract Service Nr. 89778-26-7
Molgewicht 405.9596
Bruttoformel C₂₆H₂₈ClNO
Vorzugsbezeichnung Toremifen
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung 2-{4-[(1*Z*)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}-*N,N*-dimethylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-{4-[(*Z*)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}ethyl)dimethylazan

ASK #23797
Chemical Abstract Service Nr. 89778-27-8
Formelstamm C₂₆-H₂₈-Cl-N-O . C₆-H₈-O₇
Molgewicht 598.0831
Bruttoformel C₃₂H₃₆ClNO₈
Vorzugsbezeichnung Toremifencitrat
International Nonproprietary Name (INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 2-[4-[(1*Z*)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy]-*N,N*-dimethylethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-[4-[(*Z*)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}ethyl)dimethylazan-citrat (1:1)

ASK #23798

Chemical Abstract Service Nr. 83150-76-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 108102-46-1; 79474-41-2; 87759-82-8; 95189-74-5

Molgewicht 1019.2393

Bruttoformel C₄₉H₆₆N₁₀O₁₀S₂

2. Bezeichnung D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(2*R*,3*R*)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]-L-cysteinamid-(2-7)-disulfid

3. Bezeichnung Octreotid

Zitat Bezeichnung 3 IGS; EAB10.0,11.0(2020-2023)/2414; EUTCT; ROMP2023; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1*R*,2*R*)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-L-cysteinamid-(2-->7)-disulfid; Zyklisches (2-->7)-Disulfid von D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-L-threoninol; D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-L-threoninol-2-->7-cyclodisulfid; D-Phe-Cys-Phe-D-Trp-Lys-Thr-Cys-Thr-ol-(2-->7)-disulfid; [1]D,[4]D-FCFWKTCT-ol-2,7-disulfid; D-Phenylalanyl-L-hemicystyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-hemicystyl-L-threoninol-(2-->7)-disulfid

ASK #23802

Chemical Abstract Service Nr. 31690-09-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 150950-03-1

Formelstamm (C₂₀-H₂₃-N₇-O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 459.4558

Bruttoformel C₂₀H₂₅N₇O₆

Vorzugsbezeichnung Levomefolsäure

International Nonproprietary Name INN.L61

2. Bezeichnung N-[4-({(6*S*)-2-Amino-5-methyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl}amino)benzoyl]-L-glutaminsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6*S*)-5-Methyl-5,6,7,8-tetrahydrofolsäure

ASK #23803

Chemical Abstract Service Nr. 59040-30-1

Molgewicht 268.3104

Bruttoformel C₁₆H₁₆N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Nafazatrom

International Nonproprietary Name INNv.L45

2. Bezeichnung 5-Methyl-2-[2-(naphthalin-2-yloxy)ethyl]-2*H*-pyrazol-3(4*H*)-on

ASK #23806

Chemical Abstract Service Nr. 12691-60-0

Molgewicht	749.279
Bruttoformel	C ₂₇ H ₅₂ LiMgNNaO ₁₂ Si ₄
2. Bezeichnung	Hectorit-benzyltrimethyloctadecylammoniumchlorid

ASK #23807

Chemical Abstract Service Nr.	82249-33-0
2. Bezeichnung	Glycerol(mono/di/tri)[adipat/alkanoat(C _x -C _y)/isostearat]
Zitat Bezeichnung 2	GII; SGK

ASK #23808

Chemical Abstract Service Nr.	81669-57-0
Molgewicht	127000
Vorzugsbezeichnung	Anistreplase
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN; GII; BAN
2. Bezeichnung	Streptokinase - Plasminogen - Komplex, (4-Carbamimidoylphenyl)(4-methoxybenzoat)-hydrochlorid [(1:1):1] - Komplex

ASK #23809

Chemical Abstract Service Nr.	40761-73-7
Molgewicht	270.2833
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	(4-Carbamimidoylphenyl)(4-methoxybenzoat)

ASK #23810

Chemical Abstract Service Nr.	49584-02-3
Formelstamm	C15-H14-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	306.7442
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ ClN ₂ O ₃
2. Bezeichnung	(4-Carbamimidoylphenyl)(4-methoxybenzoat)-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	GII

ASK #23811

Chemical Abstract Service Nr.	89672-11-7
Molgewicht	252.3923
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cioteronel
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-(5-Methoxyheptyl)octahydropentalen-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(5-Methoxyheptyl)bicyclo[3.3.0]octan-3-on

ASK #23815

Chemical Abstract Service Nr.	3896-11-5
--------------------------------------	-----------

Molgewicht	315.7973
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Bumetrizol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	2- <i>tert</i> -Butyl-6-(5-chlor-2 <i>H</i> -benzotriazol-2-yl)-4-methylphenol
ASK #23816	
Chemical Abstract Service Nr.	79902-63-9
Molgewicht	418.5662
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₈ O ₅
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)
3. Bezeichnung	Simvastatin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.0/1563; USP25(2002),26(2003),27(2004); Simvastatin; PHARMEUROPA10.3,17.1; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1563; Ph.Eur.2008,6.0,6.4/1563; USAN; BP2001-2010; MAR29; Eur.Ph.2011,7.0; CAS; GII; EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)
ASK #23817	
Chemical Abstract Service Nr.	66877-67-6
Molgewicht	428.561
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Domoprednat
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxo-13(17) <i>a</i> -homopregna-1,4-dien-13(17) <i>a</i> -ylbutanoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	11beta-Hydroxy-3,20-dioxo-17 <i>a</i> -homopregna-1,4-dien-17 <i>a</i> -ylbutyrat; 11beta-Hydroxy-3,20-dioxo-13(17) <i>a</i> -homopregna-1,4-dien-13(17) <i>a</i> -ylbutyrat
ASK #23819	
Chemical Abstract Service Nr.	95374-52-0
Molgewicht	409.4534
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Prideperon
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	5-Cyan- <i>N</i> -{2-[4-(4-fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl}-2-methoxybenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Cyan- <i>N</i> -{2-[4-(4-fluorbenzoyl)piperidino]ethyl}-2-methoxybenzamid
ASK #23820	
Formelstamm	C23-H24-F-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	445.9143
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClFN ₃ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Prideperonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	5-Cyan- <i>N</i> -[2-[4-(4-fluorbenzoyl)piperidino]ethyl]-2-methoxybenzamid-hydrochlorid
ASK #23821	
Chemical Abstract Service Nr.	63358-49-6
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₆ -N ₅ -O ₇ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	493.5334
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₅ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Aspoxicillin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-Amino-4-methylamino-4-oxobutanamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-3-(methylcarbamoyl)propanamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure; (2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-3-(methylcarbamoyl)propanamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
ASK #23822	
Chemical Abstract Service Nr.	79350-37-1
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₃ -N ₅ -O ₇ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	453.4496
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₅ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefixim
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USM111; MAR29; G11
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-ethenyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-vinyl-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #23823	
Chemical Abstract Service Nr.	99665-00-6
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₇ -F ₂ -N ₆ -O ₇ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	496.4662
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ F ₂ N ₆ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Flomoxef
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USM111; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(Difluormethylsulfanyl)acetamido]-3-[[1-(2-hydroxyethyl)-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl]methyl]-7-methoxy-8-oxo-5-oxa-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
ASK #23824	
Chemical Abstract Service Nr.	92823-03-5

Andere Chemical Abstract Service Nr.	96647-03-9
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₇ -F ₂ -N ₆ -O ₇ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	518.4481
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ F ₂ N ₆ NaO ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Flomoxef-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; GII; MAR29
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[2-(Difluormethylsulfanyl)acetamido]-3-[[1-(2-hydroxyethyl)-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanyl]methyl]-7-methoxy-8-oxo-5-oxa-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #23825	
Chemical Abstract Service Nr.	105102-21-4
Molgewicht	338.402
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Torbafyllin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	7-(Ethoxymethyl)-1-(5-hydroxy-5-methylhexyl)-3-methyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #23826	
Chemical Abstract Service Nr.	81528-80-5
Molgewicht	318.4139
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dalbraminol
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-Phenoxy-3-({2-[(1,3,5-trimethyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)amino]ethyl}amino)propan-2-ol
ASK #23827	
Chemical Abstract Service Nr.	99821-44-0
Bruttoformel	C ₂₀₃₁ H ₃₁₂₁ N ₅₈₅ O ₆₀₁ S ₃₁
Vorzugsbezeichnung	Nasaruplase
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	Prourokinase (enzyme-activating) (human clone pA3/pD2/pF1 protein moiety), glycosylated
ASK #23828	
Chemical Abstract Service Nr.	101526-83-4
Molgewicht	313.4157
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sematilid
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diethylamino)ethyl]-4-(methansulfonamido)benzamid
ASK #23829	

Chemical Abstract Service Nr.	101526-62-9
Formelstamm	C14-H23-N3-O3-S . Cl-H
Molgewicht	349.8767
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₄ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Sematilidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(Diethylamino)ethyl]-4-(methansulfonamido)benzamid-hydrochlorid

ASK #23830

Chemical Abstract Service Nr.	79094-20-5
Formelstamm	(C16-H15-Cl-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	353.8205
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Daltroban
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	{4-[2-(4-Chlorbenzolsulfonamido)ethyl]phenyl}essigsäure

ASK #23833

Chemical Abstract Service Nr.	17780-72-2
Molgewicht	272.1703
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Clorgilin
International Nonproprietary Name	INN.L10
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-(2,4-Dichlorphenoxy)propyl]- <i>N</i> -methylprop-2-in-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2,4-Dichlorphenoxy)propyl](methyl)(prop-2-in-1-yl)azan

ASK #23834

Chemical Abstract Service Nr.	17780-75-5
Formelstamm	C13-H15-Cl2-N-O . Cl-H
Molgewicht	308.6312
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ Cl ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Clorgilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-(2,4-Dichlorphenoxy)propyl]- <i>N</i> -methylprop-2-in-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2,4-Dichlorphenoxy)propyl](methyl)(prop-2-in-1-yl)azan-hydrochlorid

ASK #23835

Chemical Abstract Service Nr. 69539-53-3
Molgewicht 276.3606
Bruttoformel C₁₂H₁₆N₆S
Vorzugsbezeichnung Etintidin
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung 2-Cyan-1-{2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}-3-(prop-2-in-1-yl)guanidin

ASK #23836

Chemical Abstract Service Nr. 71807-56-2
Formelstamm C12-H16-N6-S . Cl-H
Molgewicht 312.8216
Bruttoformel C₁₂H₁₇ClN₆S
Vorzugsbezeichnung Etintidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L21)
2. Bezeichnung 2-Cyan-1-{2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}-3-(prop-2-in-1-yl)guanidin-hydrochlorid

ASK #23837

Chemical Abstract Service Nr. 86168-78-7
Molgewicht 3357.8821
Bruttoformel C₁₄₉H₂₄₆N₄₄O₄₂S
Vorzugsbezeichnung Sermorelin
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; GII
2. Bezeichnung Tyr-Ala-Asp-Ala-Ile-Phe-Thr-Asn-Ser-Tyr-Arg-Lys-Val-Leu-Gly-Gln-Leu-Ser-Ala-Arg-Lys-Leu-Leu-Gln-Asp-Ile-Met-Ser-Arg-NH₂

ASK #23838

Chemical Abstract Service Nr. 127984-74-1
Formelstamm C54-H69-N11-O10-S2 . x C2-H4-O2
Molgewicht 716
Vorzugsbezeichnung Lanreotidacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung 3-(Naphthalin-2-yl)-D-alanyl-L-cysteinyl(2*S* 7*S*)-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl-L-cysteinyl(7*S* 2*S*)-L-threoninamid-acetat (1:x)

ASK #23839

Chemical Abstract Service Nr. 2353-33-5
Molgewicht 228.2053
Bruttoformel C₈H₁₂N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Decitabin
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 4-Amino-1-(2-desoxy- -D-ribofuranosyl)-1,3,5-triazin-2(1*H*)-on

ASK #23840

Chemical Abstract Service Nr. 62658-63-3
Molgewicht 380.48
Bruttoformel C₂₃H₂₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Bopindolol
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-1-*tert*-Butylamino-3-(2-methyl-1*H*-indol-4-yloxy)propan-2-yl]benzoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*RS*)-1-*tert*-Butylaminomethyl-2-(2-methylindol-4-yloxy)ethyl]benzoat

ASK #23841

Chemical Abstract Service Nr. 40391-99-9
Formelstamm (C3-H7-N-O7-P2)4⁻ 4H⁺
Molgewicht 235.0695
Bruttoformel C₃H₁₁NO₇P₂
Vorzugsbezeichnung Pamidronsäure
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung 3-Amino-1-hydroxypropan-1,1-diylbis(phosphonsäure)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #23842

Chemical Abstract Service Nr. 109552-15-0
Formelstamm (C3-H7-N-O7-P2)4⁻ 2H⁺ 2Na⁺ . 5 H₂O
Molgewicht 369.1095
Bruttoformel C₃H₉NNa₂O₇P₂
2. Bezeichnung 3-Amino-1-hydroxypropan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 5 H₂O
3. Bezeichnung Pamidronat-Dinatrium-Pentahydrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dinatriumpamidronat 5 HO; Pamidronsäure-Dinatriumsalz 5 HO

ASK #23843

Chemical Abstract Service Nr. 94746-78-8
Molgewicht 347.4088
Bruttoformel C₁₈H₂₅N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Molracetam
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung 2-[4-(4-Methoxybenzoyl)piperazin-1-yl]-1-(morpholin-4-yl)ethanon

ASK #23844

Formelstamm C18-H25-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht 383.8697
Bruttoformel C₁₈H₂₆ClN₃O₄

Vorzugsbezeichnung	Molracetamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	2-[4-(4-Methoxybenzoyl)piperazin-1-yl]-1-(morpholin-4-yl)ethanon-hydrochlorid
ASK #23846	
Chemical Abstract Service Nr.	78756-61-3
Molgewicht	289.4125
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alifedrin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-phenylpropan-2-ylamino]propan-1-on
ASK #23847	
Formelstamm	C18-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	325.8734
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Alifedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-1-phenylpropan-2-ylamino]propan-1-on-hydrochlorid
ASK #23848	
Chemical Abstract Service Nr.	72714-74-0
Molgewicht	310.4332
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Viqualin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	6-Methoxy-4-{3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-ethenylpiperidin-4-yl]propyl}chinolin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Methoxy-4-{3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-vinyl-4-piperidyl]propyl}chinolin
ASK #23849	
Formelstamm	C20-H26-N2-O . Cl-H . 0.5 H2-O
Molgewicht	355.9018
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Viqualinhydrochlorid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	6-Methoxy-4-{3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-ethenylpiperidin-4-yl]propyl}chinolin-hydrochlorid 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Methoxy-4-{3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-vinyl-4-piperidyl]propyl}chinolin-hydrochlorid 0.5 HO
ASK #23852	
Chemical Abstract Service Nr.	55937-99-0

Molgewicht	346.8478
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Beclobrat
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Ethyl[(2 <i>R</i>)-2-{4-[(4-chlorphenyl)methyl]phenoxy}-2-methylbutanoat]
ASK #23853	
Chemical Abstract Service Nr.	76932-56-4
Molgewicht	1322.4713
Bruttoformel	C ₆₆ H ₈₃ N ₁₇ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Nafarelin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid
ASK #23854	
Chemical Abstract Service Nr.	86220-42-0
Formelstamm	C66-H83-N17-O13 . x C2-H4-O2 . y H2-O
Molgewicht	1400.5386
Bruttoformel	C ₆₈ H ₈₇ N ₁₇ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Nafarelinacetat (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-acetat-hydrat (1:x:y)
ASK #23855	
Chemical Abstract Service Nr.	103890-78-4
Molgewicht	455.5433
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Lacidipin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR29; USMI12
2. Bezeichnung	Diethyl(4-{2-[(1 <i>E</i>)-3- <i>tert</i> -butoxy-3-oxoprop-1-en-1-yl]phenyl}-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Diethyl(4-{2-[(<i>E</i>)-2-(<i>tert</i> -butoxycarbonyl)vinyl]phenyl}-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat)
ASK #23856	
Chemical Abstract Service Nr.	90566-53-3
Molgewicht	444.5076
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ F ₃ O ₄ S

Vorzugsbezeichnung Fluticason
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung S-Fluormethyl(6 ,9-difluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -carbothioat)
ASK #23857
Chemical Abstract Service Nr. 80474-14-2
Molgewicht 500.5709
Bruttoformel $C_{25}H_{31}F_3O_5S$
2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-17 -(fluormethylsulfanylcarbonyl)-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -ylpropanoat
3. Bezeichnung Fluticasonpropionat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Fluticasonpropionat; Fluticason-17-propionat

ASK #23858

Chemical Abstract Service Nr. 58662-84-3
Molgewicht 329.7378
Bruttoformel $C_{16}H_{12}ClN_3O_3$
Vorzugsbezeichnung Meclonazepam
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung (S)-5-(2-Chlorphenyl)-3-methyl-7-nitro-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #23859

Chemical Abstract Service Nr. 56430-99-0
Molgewicht 280.2849
Bruttoformel $C_{16}H_{15}F_3O$
Vorzugsbezeichnung Flumecinol
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 1-[3-(Trifluormethyl)phenyl]-1-phenylpropan-1-ol

ASK #23860

Chemical Abstract Service Nr. 541-02-6
Molgewicht 370.7697
Bruttoformel $C_{10}H_{30}O_5Si_5$
2. Bezeichnung Dimethylsiloxan pentamer
Zitat Bezeichnung 2 CAS
3. Bezeichnung Decamethylcyclo(pentasiloxan)
Zitat Bezeichnung 3 SGK

ASK #23861

Chemical Abstract Service Nr. 86393-32-0

Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₇ F-N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺ . Cl-H . H ₂ O
Molgewicht	385.8177
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClFN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciprofloxacinhydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O [1,00-1,47 H ₂ O; Wassergehalt 0,047-0,067 m/m (Ph.Eur. 1997-2002)]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ciprofloxacinmonohydrochlorid-Monohydrat; Ciprofloxacinhydrochlorid "; Ciprofloxacinhydrochlorid-Monohydrat
ASK #23864	
Chemical Abstract Service Nr.	85622-95-3
Molgewicht	242.6225
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mitozolomid
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	3-(2-Chlorethyl)-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-d][1,2,3,5]tetrazin-8-carboxamid
ASK #23865	
Chemical Abstract Service Nr.	55096-26-9
Molgewicht	339.4281
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Nalmefen
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	Hager2011; MAR2012
2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-6-methylidenmorphinan-3,14-diol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Desoxy-6-methylennaltrexon; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-6-methylen-3,14-morphinandiold; Nalmetren; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-6-methylenmorphinan-3,14-diol; 6-Desoxy-6-methylennaltrexon; N-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-6-methylen-3,14-morphinandiold
ASK #23866	
Chemical Abstract Service Nr.	53910-25-1
Molgewicht	268.2691
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pentostatin
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR29; USMI11; USAN; BAN
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-3-(2-Desoxy- -D- <i>erythro</i> -pentofuranosyl)-3,6,7,8-tetrahydroimidazo[4,5-d][1,3]diazepin-8-ol
ASK #23867	

Chemical Abstract Service Nr. 77695-52-4
Molgewicht 483.5567
Bruttoformel C₂₆H₃₃N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Ecastolol
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung *N*-[4-(3-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-2-hydroxypropoxy)-3-(1,2-oxazol-5-yl)phenyl]butanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4'-[3-(3,4-Dimethoxyphenethylamino)-2-hydroxypropoxy]-3'-(1,2-oxazol-5-yl)butyranilid

ASK #23868

Chemical Abstract Service Nr. 87129-71-3
Molgewicht 253.3373
Bruttoformel C₁₄H₂₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Arnolol
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung 3-Amino-1-[4-(2-methoxyphenyl)phenoxy]-3-methylbutan-2-ol

ASK #23869

Formelstamm 2(C14-H23-N-O3) . C4-H4-O4
Molgewicht 622.7468
Bruttoformel C₃₂H₅₀N₂O₁₀
Vorzugsbezeichnung Arnololhemifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung 3-Amino-1-[4-(2-methoxyphenyl)phenoxy]-3-methylbutan-2-ol-fumarat (2:1)

ASK #23870

Chemical Abstract Service Nr. 116041-13-5
Molgewicht 204.2682
Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂O
Vorzugsbezeichnung Nebracetam
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-4-Aminomethyl-1-benzylpyrrolidin-2-on

ASK #23871

Chemical Abstract Service Nr. 97205-35-1
Formelstamm 2(C12-H16-N2-O) . C4-H4-O4
Molgewicht 524.6086
Bruttoformel C₂₈H₃₆N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Nebracetamhemifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-4-Aminomethyl-1-benzylpyrrolidin-2-on-[(2*E*)-but-2-endioat] (2:1)

ASK #23873

Chemical Abstract Service Nr. 61869-07-6
Molgewicht 244.0276
Bruttoformel C₅H₉IO₃
Vorzugsbezeichnung Domiodol
International Nonproprietary Name INNv.L39
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR28
2. Bezeichnung (2-Iodmethyl-1,3-dioxolan-4-yl)methanol

ASK #23874

Chemical Abstract Service Nr. 89318-88-7
Formelstamm C30-H49-N9-O9 . x(C2-H3-O2)⁻ xH⁺ . y H2-O
Molgewicht 679
Vorzugsbezeichnung Thymopentinacetat (1:x) y H₂O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung L-Arginyl-L-lysyl-L- -aspartyl-L-valyl-L-tyrosin-acetat (1:x) y H₂O

ASK #23876

Chemical Abstract Service Nr. 59995-64-1
Formelstamm (C11-H15-N2-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 272.3207
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₄S
2. Bezeichnung (5*R*,6*S*)-3-(2-Aminoethylsulfanyl)-6-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung Thienamycin
Zitat Bezeichnung 3 CAS; MeSH; USMI13; ROMP2010

ASK #23881

Chemical Abstract Service Nr. 75438-57-2
Molgewicht 241.6775
Bruttoformel C₉H₁₂ClN₅O
2. Bezeichnung *N*-(4-Chlor-6-methoxy-2-methylpyrimidin-5-yl)imidazolidin-2-imin
3. Bezeichnung Moxonidin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.03/1758; MAR29; Ph.Eur.2008,6.0/1758; GII; Moxonidin; Ph.Eur.2005,5.0/1758
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (4-Chlor-6-methoxy-2-methylpyrimidin-5-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #23882

Chemical Abstract Service Nr. 60607-68-3
Molgewicht 247.3327
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₂

Vorzugsbezeichnung	Indenolol
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(Inden-4/7-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(Inden-4/7-yloxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol
ASK #23883	
Chemical Abstract Service Nr.	68906-88-7
Formelstamm	C15-H21-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	283.7937
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Indenololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(Inden-4/7-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(Inden-4/7-yloxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #23884	
Molgewicht	424.6154
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-17 -cyclooctylacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -yl(cyclooctylacetat)
ASK #23885	
Chemical Abstract Service Nr.	55726-47-1
Molgewicht	565.7849
Bruttoformel	C ₃₁ H ₅₅ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Enocitabin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1- - <i>D</i> -Arabinofuranosyl-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-4-yl)docosanamid
ASK #23887	
Chemical Abstract Service Nr.	102669-89-6
Molgewicht	474.5515
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Saterinon
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	5-(4-{2-Hydroxy-3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}phenyl)-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-carbonitril

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-(4-{2-Hydroxy-3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}phenyl)-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridinonitril
ASK #23888		
	Chemical Abstract Service Nr.	98-79-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	16891-48-8; 29222-42-2; 312618-42-1; 35255-51-7; 498-91-9; 6886-28-8; 87430-62-4; 95650-42-3
	Formelstamm	(C ₅ -H ₆ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	129.114
	Bruttoformel	C ₅ H ₇ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Pidolsäure
	International Nonproprietary Name	INN.Cumul.L5-15(1977-2013)
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	(2S)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2S)-5-Pyrrolidinon-2-carbonsäure; Glp; Pidolidon; 5-Oxoprolin; L-Glutaminsäure-gamma-lactam; L-Pyroglutaminsäure; (S)-(-)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure; Pidolinsäure; Pyroglutaminsäure; L-Pidolsäure; L-Glp; Pyrrolidoncarbonsäure; 5-Oxo-L-prolin; 5-OxoPro; Pyr; PGA; (S)-5-Oxo-2-pyrrolidincarbonsäure; L-Glutaminsäurelactam; Glutaminsäure
ASK #23889		
	Formelstamm	2(C ₅ -H ₆ -N-O ₃) ⁻ Mg ²⁺ · H ₂ O
	Molgewicht	298.5324
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ MgN ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Magnesiumpidolat 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INNv.L36)
	2. Bezeichnung	(2S)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1) 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Pidolsäure-Magnesiumsalz (2:1) 1 HO; Pyroglutaminsäure-Magnesiumsalz 1 HO
ASK #23890		
	Chemical Abstract Service Nr.	85750-39-6
	Molgewicht	265.348
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Etilefrinpivalat
	International Nonproprietary Name	INN.L24
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{3-[(1 <i>R</i>)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenyl}(2,2-dimethylpropanoat)
ASK #23893		
	Chemical Abstract Service Nr.	53764-90-2
	Molgewicht	396.5607
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₀ O ₅

Vorzugsbezeichnung Dinoprost-Isopropyl
International Nonproprietary Name (INN.L12)
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[(5Z)-7-{{(1R,2R,3R,5S)-3,5-dihydroxy-2-[(1E,3S)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl}}hept-5-enoat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isopropyl[(5Z,13E-15S)-9alpha,11alpha,15-trihydroxyprosta-5,13-dien-1-oat];
Isopropyl[(Z)-7-{{(1R,2R,3R,5S)-3,5-dihydroxy-2-[(E-S)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl}}hept-5-enoat]

ASK #23894

Chemical Abstract Service Nr. 61676-87-7
Molgewicht 218.318
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂S
2. Bezeichnung N-(2,4-Dimethylphenyl)-3-methyl-2,3-dihydro-1,3-thiazol-2-imin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Cymiazol; (2,4-Dimethylphenyl)(3-methyl-2,3-dihydro-1,3-thiazol-2-yliden)azan

ASK #23895

Chemical Abstract Service Nr. 84057-84-1
Molgewicht 256.0914
Bruttoformel C₉H₇Cl₂N₅
2. Bezeichnung 6-(2,3-Dichlorphenyl)-1,2,4-triazin-3,5-diamin
3. Bezeichnung Lamotrigin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.3.6.6/1756; MAR29; Lamotrigin; GII; USMI11

ASK #23896

Chemical Abstract Service Nr. 68786-66-3
Molgewicht 359.6581
Bruttoformel C₁₄H₉Cl₃N₂OS
Vorzugsbezeichnung Triclabendazol
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung 5-Chlor-6-(2,3-dichlorphenoxy)-2-(methylsulfanyl)-1H-benzimidazol

ASK #23897

Chemical Abstract Service Nr. 88255-01-0
Formelstamm (C₁₄H₁₉N₄O₇S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 420.4612
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₄O₇S₂
Vorzugsbezeichnung Netobimin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2-{N'-Methoxycarbonyl-N'-[2-nitro-5-(propylsulfanyl)phenyl]carbamimidamido}ethansulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #23898	Synonym	2-[3-Methoxycarbonyl-2-[2-nitro-5-(propylsulfanyl)phenyl]guanidino]ethansulfonsäure
	Formelstamm	(C14-H19-N4-O7-S2) ⁻ H ⁺ . C4-H11-N-O3
	Molgewicht	541.5962
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₁ N ₅ O ₁₀ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Netobimin-Trometamol
	International Nonproprietary Name	INN.L26,L5
	2. Bezeichnung	2-[<i>N</i> -Methoxycarbonyl- <i>N'</i> -[2-nitro-5-(propylsulfanyl)phenyl]carbamidamido]ethansulfonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-[3-Methoxycarbonyl-2-[2-nitro-5-(propylsulfanyl)phenyl]guanidino]ethansulfonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #23899	Chemical Abstract Service Nr.	22668-01-5
	Molgewicht	214.1787
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Etanidazol
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Hydroxyethyl)-2-(2-nitro-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)acetamid
ASK #23900	Chemical Abstract Service Nr.	95896-08-5
	Molgewicht	2724.0232
	Bruttoformel	C ₁₁₂ H ₁₇₅ N ₃₉ O ₃₅ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Anaritid
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	Arg-Ser-Ser-Cys(4 <i>S</i> 20 <i>S</i>)-Phe-Gly-Gly-Arg-Met-Asp-Arg-Ile-Gly-Ala-Gln-Ser-Gly-Leu-Gly-Cys(20 <i>S</i> 4 <i>S</i>)-Asn-Ser-Phe-Arg-Tyr
ASK #23901	Chemical Abstract Service Nr.	88660-47-3
	Molgewicht	577.7143
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₃ N ₅ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Epicriptin
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	(5' <i>S</i> ,10 <i>R</i>)-5'-[(<i>R</i>)-Butan-2-yl]-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion
ASK #23902	Chemical Abstract Service Nr.	10596-23-3
	Formelstamm	(C-Cl2-O6-P2) ⁴⁻ 4H ⁺
	Molgewicht	244.8924
	Bruttoformel	CH ₄ Cl ₂ O ₆ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Clodronsäure

International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung Dichlormethylenbis(phosphonsäure)

ASK #23903

Chemical Abstract Service Nr. 88416-50-6
Formelstamm (C-Cl2-O6-P2)4⁻ 2H⁺ 2Na⁺ . 4 H2-O
Molgewicht 360.9172
Bruttoformel CH₂Cl₂Na₂O₆P₂
Vorzugsbezeichnung Dinatriumclodronat-Tetrahydrat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung Dichlormethylenbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 4 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Clodronat-Dinatrium-Tetrahydrat (Ph.Eur); Clodronsäure-Dinatriumsalz 4 HO

ASK #23905

Chemical Abstract Service Nr. 81845-44-5
Formelstamm (C22-H35-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 364.5188
Bruttoformel C₂₂H₃₆O₄
Vorzugsbezeichnung Ciprosten

International Nonproprietary Name INNv.L51

2. Bezeichnung 5-((2Z,3aS,5R,6R,6aR)-5-Hydroxy-6-[(1E,3S)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-3a-methylpentalen-2-yliden)pentansäure

ASK #23906

Chemical Abstract Service Nr. 81703-55-1
Formelstamm 2(C22-H35-O4)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 767.0998
Bruttoformel C₄₄H₇₀CaO₈
Vorzugsbezeichnung Ciprosten-Hemicalcium

International Nonproprietary Name (INNv.L51)

2. Bezeichnung 5-((2Z,3aS,5R,6R,6aR)-5-Hydroxy-6-[(1E,3S)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-3a-methylpentalen-2-yliden)pentansäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #23908

2. Bezeichnung (Quarz, hochdisperses Siliciumdioxid), behandelt mit [(3-Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat (x:y:z)

ASK #23909

Chemical Abstract Service Nr. 70641-51-9
Molgewicht 523.7263
Bruttoformel C₂₇H₅₈NO₆P
Vorzugsbezeichnung Edelfosin
INN.L29

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-Methoxy-3-(octadecyloxy)propyl][2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *rac*-2-O-Methyl-1-O-octadecyl-sn-glycero-3-phosphocholin; 1-O-Octadecyl-2-O-methyl-*rac*-glycero-3-phosphocholin;
(+/-)-4-Hydroxy-7-methoxy-N,N,N-trimethyl-3,5,9-trioxa-4-phosphaheptacosan-1-aminium-hydroxid-inneres-Salz-4-oxid; *rac*-2-Methyl-1-octadecyl-sn-glycero-3-phosphocholin

ASK #23912

Chemical Abstract Service Nr. 93181-85-2

Molgewicht 324.2051

Bruttoformel C₁₅H₁₅Cl₂N₃O

Vorzugsbezeichnung Endixaprin

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung 1-[6-(2,4-Dichlorphenyl)pyridazin-3-yl]piperidin-4-ol

ASK #23913

Molgewicht 395.5178

Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃O₂S

2. Bezeichnung 2-[(4-Methoxy-3-methylpyridin-2-yl)methylsulfanyl]-5,5,7,7-tetramethyl-5,7-dihydroindeno[5,6-*d*]imidazol-6(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridylmethylsulfanyl)-5,5,7,7-tetramethyl-5,7-dihydroindeno[5,6-*d*]imidazol-6(1*H*)-on

ASK #23914

Formelstamm C22-H25-N3-O2-S . 2 Cl-H

Molgewicht 468.4397

Bruttoformel C₂₂H₂₇Cl₂N₃O₂S

2. Bezeichnung 2-(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridylmethylsulfanyl)-5,5,7,7-tetramethyl-5,7-dihydroindeno[5,6-*d*]imidazol-6(1*H*)-on-dihydrochlorid

ASK #23916

**Chemical Abstract
Service Nr.** 834904-91-5

Formelstamm C215-H358-N72-O66-S . x C2-H4-O2 . y H2-O

Molgewicht 5040

Vorzugsbezeichnung Somatorelinacetat (1:x) y H₂O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))

**International
Nonproprietary Name** (INN.L27)

2. Bezeichnung Tyr-Ala-Asp-Ala-Ile-Phe-Thr-Asn-Ser-Tyr-Arg-Lys-Val-Leu-Gly-Gln-Leu-Ser-Ala-Arg-Lys-Leu-Leu-Gln-Asp-Ile-Met-Ser-Arg-Gln-Gln-Gly-Glu-Ser-Asn-Gln-Glu-Arg-Gly-Ala-Arg-Ala-Arg-Leu-NH₂-acetat
(1:x) y H₂O

ASK #23917

Formelstamm C64-H82-N18-O13 . x C2-H4-O2

Vorzugsbezeichnung Triptorelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L27)

Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-acetat (1:x)
ASK #23918	
Chemical Abstract Service Nr.	90729-41-2
Molgewicht	359.3731
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Oxodipin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	(Ethyl)(methyl)[2,6-dimethyl-4-(1,3-benzodioxol-4-yl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Ethyl)(methyl){2,6-dimethyl-4-[2,3-(methylenedioxy)phenyl]-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}
ASK #23920	
Chemical Abstract Service Nr.	100510-33-6
Molgewicht	278.3086
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Adibendan
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	GMKKB
2. Bezeichnung	7,7-Dimethyl-2-(pyridin-4-yl)-5,7-dihydropyrrolo[2,3-f]benzimidazol-6(3 <i>H</i>)-on
ASK #23922	
Chemical Abstract Service Nr.	58012-63-8
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₀ ClO ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	274.699
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Furcloprofen
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(8-Chlordibenzofuran-3-yl)propansäure
ASK #23928	
Chemical Abstract Service Nr.	77472-98-1
Molgewicht	316.4394
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Pipequalin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	2-Phenyl-4-[2-(piperidin-4-yl)ethyl]chinolin
ASK #23929	
Chemical Abstract Service Nr.	81103-11-9

Molgewicht 747.9534

Bruttoformel C₃₈H₆₉NO₁₃

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)

3. Bezeichnung Clarithromycin

Zitat

Bezeichnung USMI11; USAN; USP22S7-42(1993-2019); EAB4.6,5.0+1,6.0,7.0,7.0,8.0,9.0+4(2004-2018)/1651; BP2004-2019; CAS; Phpa12.3,13.4(2000,2001); GII; Clarithromycin; EUTCT; EP4.6,5.0+1,6.0,7.0,7.0,8.0,9.0+

ASK #23930

Chemical Abstract Service Nr. 78213-16-8

Formelstamm C14-H11-Cl2-N-O2 . C4-H11-N

Molgewicht 369.2855

Bruttoformel C₁₈H₂₂Cl₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Diclofenac-*N*-Ethylethanamin

International Nonproprietary Name (INN.L13)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung [2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-*N*-Ethylethanamin-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Diclofenac-Diethylazan

ASK #23931

Chemical Abstract Service Nr. 22373-78-0

Formelstamm (C36-H61-O11)⁻ Na⁺

Molgewicht 692.8527

Bruttoformel C₃₆H₆₁NaO₁₁

Vorzugsbezeichnung Monensin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung 4-(2-{2-Ethyl-5'-(6-hydroxy-6-hydroxymethyl-3,5-dimethyloxan-2-yl)-3'-methyloctahydro[2,2'-bifuran]-5-yl}-9-hydroxy-2,8-dimethyl-1,6-dioxaspiro[4.5]decan-7-yl)-3-methoxy-2-methylpentansäure-Natrium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(2-{2-Ethyl-5'-(6-hydroxy-6-hydroxymethyl-3,5-dimethyltetrahydropyran-2-yl)-3'-methyloctahydro[2,2'-bifuran]-5-yl}-9-hydroxy-2,8-dimethyl-1,6-dioxaspiro[4.5]decan-7-yl)-3-methoxy-2-methylpentansäure-Natrium
4-(2-{2-Ethyl-5'-(6-hydroxy-6-hydroxymethyl-3,5-dimethyltetrahydropyran-2-yl)-3'-methyloctahydro[2,2'-bifuryl]-5-yl}-9-hydroxy-2,8-dimethyl-1,6-dioxaspiro[4.5]decan-7-yl)-3-methoxy-2-methylpentansäure-Natrium

ASK #23932

Chemical Abstract Service Nr. 34346-01-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1073337-78-6; 1345629-43-7; 153439-97-5; 1638293-16-9; 1820907-33-2; 2306056-03-9; 265647-91-4; 59199-59-6; 66327-52-4

Formelstamm (C2-H2-O2)_x . (C3-H4-O2)_y

2. Bezeichnung Poly(oxycarbonylethyliden-co-oxycarbonylmethylen) (x:y), hergestellt durch Kondensation von Hydroxyessigsäure und *rac*-(2*R*)-2-Hydroxypropionsäure
3. Bezeichnung Poly(glycolsäure-co-milchsäure) (x:y) ((mit Angaben zum Glycolat:Lactat-Verhältnis sowie zur mittleren Molmasse oder/und zur Viskosität))
Zitat Bezeichnung 3 GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Glycolsäure-Milchsäure-Polykondensat; Poly(glycolid-co-DL-lactid); Poly(glycolsäure,milchsäure) (x:y); 2-Hydroxypropionsäure-Hydroxyessigsäure-Polykondensat; Poly(hydroxyessigsäure-co-2-hydroxypropionsäure) (x:y); Lactid/Glycolid-Copolymer; DL-Lactid-Glycolid-Copolymer; Milchsäure-Glycolsäure-Polykondensat

ASK #23933

Chemical Abstract Service Nr. 59209-97-1
Molgewicht 295.3922
Bruttoformel C₁₇H₂₆FNO₂
Vorzugsbezeichnung Zafuleptin
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung *rac*-(7*R*)-7-[[[4-Fluorphenyl)methyl]amino]-8-methylnonansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-7-(4-Fluorbenzylamino)-8-methylnonansäure

ASK #23934

Chemical Abstract Service Nr. 97622-08-7
Bruttoformel C₆₉₈H₁₁₂₇N₁₇₉O₂₀₄S₇
Vorzugsbezeichnung Teceleukin[125-Ala]
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung Met-Ala-Pro-Thr-Ser-Ser-Ser-Thr-Lys-Lys-Thr-Gln-Leu-Gln-Leu-Glu-His-Leu-Leu-Leu-Asp-Leu-Gln-Met-Ile-Leu-Asn-Gly-Ile-Asn-Asn-Tyr-Lys-Asn-Pro-Lys-Leu-Thr-Arg-Met-Leu-Thr-Phe-Lys-Phe-Tyr-Me
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Interleukin 2 vom Menschen[N(1)-Met,125-Ala]; MAPTSSSTKK TQLQLEHLLL DLQMILNGIN NYKNPKLTRM LTFKFYMPKK ATELKHLQC(59S-->106S)L EEELKPLEEV LNLAQSKNFH LRPRDLISNI NV

ASK #23935

Chemical Abstract Service Nr. 100158-38-1
Molgewicht 421.5352
Bruttoformel C₂₄H₃₁N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Otenzepad
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung *rac*-11-[[[2*R*]-2-(Diethylaminomethyl)piperidin-1-yl]acetyl]-11*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6(5*H*)-on

ASK #23936

Chemical Abstract Service Nr. 11096-26-7
Molgewicht 18200
Bruttoformel C₈₀₉H₁₃₀₁N₂₂₉O₂₄₀S₅
2. Bezeichnung

APRRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS
GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA C(161S 7S)RTGD (glycosyliert an N 24, N 38, N 83, S 126)

3. Bezeichnung Konzentrierte Erythropoetin-Lösung (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Erythropoetin vom Menschen; Erythropoietin, human; Erythropoese stimulierender Faktor, human; Konzentrierte Erythropoetin-Lösung

ASK #23937

Chemical Abstract Service Nr. 68859-20-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 120022-08-4; 129202-37-5; 130495-36-2; 160337-97-3; 96351-11-0

Formelstamm C99-H151-N25-O35-S4 . C170-H256-N48-O44-S2

Molgewicht 6119.9416

Bruttoformel C₂₆₉H₄₀₇N₇₃O₇₉S₆

Vorzugsbezeichnung Insulin argin

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Thr-Arg-Arg, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)

ASK #23938

Chemical Abstract Service Nr. 77175-51-0

Molgewicht 310.7775

Bruttoformel C₁₈H₁₅ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Croconazol

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung 1-(1-{2-[(3-Chlorphenyl)methoxy]phenyl}ethenyl)-1H-imidazol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-{1-[2-(3-Chlorbenzyloxy)phenyl]vinyl}imidazol

ASK #23939

Chemical Abstract Service Nr. 77174-66-4

Formelstamm C18-H15-Cl-N2-O . Cl-H

Molgewicht 347.2384

Bruttoformel C₁₈H₁₆Cl₂N₂O

Vorzugsbezeichnung Croconazolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

Zitat Bezeichnung 1 Gil

2. Bezeichnung 1-{1-[2-(3-Chlorbenzyloxy)phenyl]vinyl}imidazol-hydrochlorid

ASK #23940

Chemical Abstract Service Nr. 86111-26-4

Molgewicht	351.3957
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Zindoxifen
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	[2-(4-Acetyloxyphenyl)-1-ethyl-3-methyl-1 <i>H</i> -indol-5-yl]acetat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(4-Acetoxyphenyl)-1-ethyl-3-methylindol-5-yl]acetat

ASK #23942

Molgewicht	484.6674
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Estriol-3,17 -dihexanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	16 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diöldihexanoat

ASK #23943

Chemical Abstract Service Nr.	104202-88-2
Molgewicht	400.5079
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Estriol-3,17 -dipropionat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	16 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diöldipropanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	16alpha-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diöldipropionat

ASK #23944

Chemical Abstract Service Nr.	106730-54-5
Molgewicht	250.2554
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Olprinon
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	5-(Imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-6-yl)-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-carbonitril

ASK #23945

Chemical Abstract Service Nr.	2072803-95-1
Formelstamm	C14-H10-N4-O . Cl-H . H2-O
Molgewicht	304.7316
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ ClN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Olprinonhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	5-(Imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-6-yl)-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-carbonitril-hydrochlorid 1 H ₂ O

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	E 1020-HCl; 1,2-Dihydro-5-(imidazo[1,2-a]pyridin-6-yl)-6-methyl-2-oxo-3-pyridincarbonitril-hydrochlorid 1 HO
ASK #23946	Chemical Abstract Service Nr.	3106-85-2
	Formelstamm	(C ₁₁ H ₁₃ N ₂ O ₈) ³⁻ 3H ⁺
	Molgewicht	304.2533
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Isospagluminsäure
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(<i>N</i> -Acetyl-L- -aspartyl)-L-glutaminsäure
ASK #23947	Formelstamm	2(C ₁₁ H ₁₃ N ₂ O ₈) ³⁻ 3Mg ²⁺ · 10 H ₂ O
	Molgewicht	855.5268
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ Mg ₃ N ₄ O ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Trimagnesiumdiisospaglumat 10 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(<i>N</i> -Acetyl-L- -aspartyl)-L-glutaminsäure-Magnesiumsalz (2:3) 10 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Isospagluminsäure-Magnesiumsalz (2:3) 10 HO
ASK #23948	Chemical Abstract Service Nr.	87771-40-2
	Molgewicht	807.1113
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ I ₃ N ₃ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	loversol
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[2-hydroxy- <i>N</i> -(2-hydroxyethyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N,N'</i> -Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[<i>N</i> -(2-hydroxyethyl)glycolamido]-2,4,6-triiodisophthalamid
ASK #23949	Chemical Abstract Service Nr.	87056-78-8
	Molgewicht	395.5593
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Quinagolid
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	<i>rac-N,N</i> -Diethyl- <i>N'</i> -[(3 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-6-hydroxy-1-propyl-1,2,3,4,4 <i>a</i> ,5,10,10 <i>a</i> -octahydrobenzo[<i>g</i>]chinolin-3-yl]schwefelsäurediamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	N,N-Diethyl-N'-[(3RS,4aRS,10aSR)-6-hydroxy-1-propyl-1,2,3,4,4a,5,10,10a-octahydrobenzo[g]chinolin-3-yl]schwefelsäurediamid
ASK #23950	Chemical Abstract Service Nr.	97805-50-0
	Formelstamm	C20-H33-N3-O3-S . Cl-H
	Molgewicht	432.0203
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ ClN ₃ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Quinagolidhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L30)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	<i>rac-N,N</i> -Diethyl-N'-[(3 <i>R</i> ,4a <i>R</i> ,10a <i>S</i>)-6-hydroxy-1-propyl-1,2,3,4,4a,5,10,10a-octahydrobenzo[g]chinolin-3-yl]schwefelsäurediamid-hydrochlorid
ASK #23952	Chemical Abstract Service Nr.	85691-74-3
	Molgewicht	232.2783
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Pirmagrel
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	6-(Imidazo[1,5- <i>a</i>]pyridin-5-yl)hexansäure
ASK #23953	Chemical Abstract Service Nr.	111841-85-1
	Molgewicht	404.4584
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Abecarnil
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	Zitat Bezeichnung 1	USMI12
	2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(6-benzyloxy-4-methoxymethyl-9 <i>H</i> -pyrido[3,4- <i>b</i>]indol-3-carboxylat)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Isopropyl(6-benzyloxy-4-methoxymethyl-9 <i>H</i> -beta-carbolin-3-carboxylat)
ASK #23954	Chemical Abstract Service Nr.	113665-84-2
	Molgewicht	321.8217
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ ClNO ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Clopidogrel
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; FDA-SRS; GInAs; BAN
	2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>S</i>)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-5-yl)acetat]
ASK #23955		

Chemical Abstract Service Nr. 578739-57-8
Formelstamm C16-H16-Cl-N-O2-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht 376.298
Bruttoformel C₁₆H₁₇Cl₂NO₂S
Vorzugsbezeichnung Clopidogrelhydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #23959

Chemical Abstract Service Nr. 83435-66-9
Molgewicht 452.5427
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Delapril
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung *N*-(*N*-[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl)-*N*-(2,3-dihydro-1*H*-inden-2-yl)glycin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[*N*-[(S)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropyl]-L-alanyl]-*N*-(indan-2-yl)glycin

ASK #23960

Chemical Abstract Service Nr. 83435-67-0
Formelstamm C26-H32-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht 489.0036
Bruttoformel C₂₆H₃₃ClN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Delaprilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung *N*-[*N*-[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl]-*N*-(2,3-dihydro-1*H*-inden-2-yl)glycin-hydrochlorid

ASK #23962

Chemical Abstract Service Nr. 42542-10-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 54946-52-0; 69610-10-2
Molgewicht 193.2423
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Midomafetamin
International Nonproprietary Name INN.L78
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(2*H*-1,3-Benzodioxol-5-yl)-*N*-methylpropan-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-*N*-methylpropan-2-amin; [1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)propan-2-yl](methyl)azan; Methylendioxyamfetamin; MDMA

ASK #23963

Chemical Abstract Service Nr. 79130-64-6
Molgewicht 399.4816
Bruttoformel C₂₆H₂₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Ansoxetin
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung *rac*-6-[(1*R*)-3-Dimethylamino-1-phenylpropoxy]-2-phenyl-4*H*-chromen-4-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-6-(3-Dimethylamino-1-phenylpropoxy)flavon

ASK #23966

Chemical Abstract Service Nr. 93181-81-8
Molgewicht 289.76
Bruttoformel C₁₅H₁₆ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Lodaxaprin
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung 1-[6-(2-Chlorphenyl)pyridazin-3-yl]piperidin-4-ol

ASK #23969

Chemical Abstract Service Nr. 74512-12-2
Molgewicht 423.7202
Bruttoformel C₂₀H₁₇Cl₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Omoconazol
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung 1-[(1*Z*)-1-[2-(4-Chlorphenoxy)ethoxy]-1-(2,4-dichlorphenyl)prop-1-en-2-yl]-1*H*-imidazol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Z)-1-[2-[2-(4-Chlorphenyl)ethoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)-1-methylvinyl]imidazol

ASK #23970

Chemical Abstract Service Nr. 83621-06-1
Formelstamm C20-H17-Cl3-N2-O2 . H-N-O3
Molgewicht 486.733
Bruttoformel C₂₀H₁₈Cl₃N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Omoconazolnitrat
International Nonproprietary Name (INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1 GI(2)
2. Bezeichnung (Z)-1-[2-[2-(4-Chlorphenyl)ethoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)-1-methylvinyl]imidazol-nitrat (1:1)

ASK #23971

Chemical Abstract Service Nr. 110942-02-4
Molgewicht 15330.6902

Bruttoformel C₆₉₀H₁₁₁₅N₁₇₇O₂₀₃S₆
Vorzugsbezeichnung Aldesleukin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Pro-Thr-Ser-Ser-Ser-Thr-Lys-Lys-Thr-Gln-Leu-Gln-Leu-Glu-His-Leu-Leu-Leu-Asp-Leu-Gln-Met-Ile-Leu-Asn-Gly-Ile-Asn-Asn-Tyr-Lys-Asn-Pro-Lys-Leu-Thr-Arg-Met-Leu-Thr-Phe-Lys-Phe-Tyr-Met-Pro-Ly
ASK #23972

Chemical Abstract Service Nr. 5015-36-1

Formelstamm (C₂₂H₂₉O₈P)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 498.4142

Bruttoformel C₂₂H₂₉Na₂O₈P

Vorzugsbezeichnung Dinatrium(methylprednisolon-21-phosphat)

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 11-,17-Dihydroxy-6-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methylprednisolon-21-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #23973

Chemical Abstract Service Nr. 85977-49-7

Molgewicht 286.7364

Bruttoformel C₇H₁₅ClN₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Tauromustin

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung 1-(2-Chlorethyl)-3-[2-(dimethylsulfamoyl)ethyl]-1-nitrosoharnstoff

ASK #23974

Chemical Abstract Service Nr. 82747-56-6

Formelstamm C₁₄H₁₂Cl₂N₂O₂ · Cl₂H

Molgewicht 298.1645

Bruttoformel C₁₄H₁₃Cl₂NO₂

Vorzugsbezeichnung Cicletaninhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L26)

Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI11

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Chlorphenyl)-6-methyl-1,3-dihydrofuro[3,4-*c*]pyridin-7-ol-hydrochlorid

ASK #23975

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 72559-06-9

Molgewicht 847.0047

Bruttoformel C₄₆H₆₂N₄O₁₁

2. Bezeichnung [(9*S*,12*E*,14*S*,15*R*,16*S*,17*R*,18*R*,19*R*,20*S*,21*S*,22*E*,24*Z*)-6,18,20-Trihydroxy-14-methoxy-7,9,15,17,19,21,25-heptamethyl-1'-(2-methylpropyl)-5,10,26-trioxo-3,5,9,10-tetrahydro-2*H*-spiro[9,4-(epoxypentadeca[1,

3. Bezeichnung Rifabutin

Zitat Bezeichnung USP25(2002),26(2003),27(2004); CAS; PHARMEUROPA12.3; EUTCT; Ph.Eur.2005,5.0/1657; Ph.Eur.2008,6.0/1657; Ph.Eur.2002,4.02,4.04/1657; BP2002-2010; GII; USAN; Rifabutin
3

ASK #23976

Chemical Abstract Service Nr. 69004-03-1

Molgewicht 425.3817

Bruttoformel C₁₈H₁₄F₃N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Toltrazuril

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 1-Methyl-3-{3-methyl-4-[4-(trifluormethylsulfanyl)phenoxy]phenyl}-1,3,5-triazin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #23977

Chemical Abstract Service Nr. 66516-09-4

Formelstamm (C₈-H₁₂-N₃-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 263.2709

Bruttoformel C₈H₁₃N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Mertiadid

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung *N*-(2-Sulfanylacetyl)glycylglycylglycin

ASK #23978

Chemical Abstract Service Nr. 98326-32-0

Molgewicht 266.2979

Bruttoformel C₁₅H₁₄N₄O

Vorzugsbezeichnung Senazodan

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung 6-[4-[(Pyridin-4-yl)amino]phenyl]-4,5-dihydropyridazin-3(2*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-[4-(4-Pyridylamino)phenyl]-4,5-dihydropyridazin-3(2*H*)-on

ASK #23979

Formelstamm C₁₅-H₁₄-N₄-O . Cl-H

Molgewicht 302.7588

Bruttoformel C₁₅H₁₅ClN₄O

Vorzugsbezeichnung Senazodanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L47)

2. Bezeichnung 6-[4-(4-Pyridylamino)phenyl]-4,5-dihydropyridazin-3(2*H*)-on-hydrochlorid

ASK #23980

Chemical Abstract Service Nr. 96497-67-5

Molgewicht 941.025

Bruttoformel C₄₈H₆₄N₂O₁₇

Vorzugsbezeichnung Rodorubicin

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung (1*S*,3*R*,4*R*)-1-[*O*-3,6-Didesoxy- -*L*-*erythro*-hexopyranos-4-ulosyl-(1 4)-*O*-2,6-didesoxy- -*L*-*lyxo*-hexopyranosyl-(1 4)-2,3,6-tridesoxy-3-dimethylamino- -*L*-*lyxo*-hexopyranosyloxy]-3-ethyl-3,5,10,12-tetra-

ASK #23981

Formelstamm C48-H64-N2-O17 . x (C6-H12-O7)

Vorzugsbezeichnung Rodorubicin(D-gluconat) (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INN.L26)

2. Bezeichnung (1*S*,3*R*,4*R*)-1-[*O*-3,6-Didesoxy- -*L*-*erythro*-hexopyranos-4-ulosyl-(1 4)-*O*-2,6-didesoxy- -*L*-*lyxo*-hexopyranosyl-(1 4)-2,3,6-tridesoxy-3-dimethylamino- -*L*-*lyxo*-hexopyranosyloxy]-3-ethyl-3,5,10,12-tetra- (1:x)

ASK #23982

Chemical Abstract Service Nr. 83846-83-7

Formelstamm C22-H22-F-N3-O3 . C4-H6-O6

Molgewicht 545.5136

Bruttoformel C₂₆H₂₈FN₃O₉

Vorzugsbezeichnung Ketanserin[(*R*,*R*)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L22)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 3-{2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl}chinazolin-2,4(1*H*,3*H*)-dion-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #23983

Chemical Abstract Service Nr. 81093-37-0

Formelstamm (C23-H35-O7)⁻ H⁺

Molgewicht 424.5277

Bruttoformel C₂₃H₃₆O₇

Vorzugsbezeichnung Pravastatin

International Nonproprietary Name INN.L27

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-[(1*S*,2*S*,6*S*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-2-methyl-8-[(2*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]heptansäure

ASK #23984

Chemical Abstract Service Nr. 81131-70-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 115873-26-2; 81131-73-9; 85956-24-7; 87098-76-8

Formelstamm (C₂₃H₃₅O₇)⁻ Na⁺

Molgewicht 446.5096

Bruttoformel C₂₃H₃₅NaO₇

Vorzugsbezeichnung Pravastatin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L27)

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR29; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.6/2059; Ph.Eur.2002,4.03,4.05/2059; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/2059

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-((1*S*,2*S*,6*S*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-2-methyl-8-[(2*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl)heptansäure-Natriumsalz

ASK #23987

Chemical Abstract Service Nr. 82410-32-0

Molgewicht 255.2306

Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₄

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[[[(1,3-dihydroxypropan-2-yl)oxy]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

3. Bezeichnung Ganciclovir

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; BAN; GII; JAN; Phpa19.2(2007); Ganciclovir; USP26/S1-39(2003-2016); USAN; EAB6.6,7.0,8.0(2010-2016); EP6.6,7.0,8.0(2010-2016); CAS; BP2011-2017

ASK #23988

Chemical Abstract Service Nr. 72810-59-4

Formelstamm (C₁₆H₁₉N₄O₃S)⁻ Na⁺

Molgewicht 370.4018

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₄NaO₃S

Vorzugsbezeichnung Torasemid-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L16)

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung 4-(3-Methylanilino)-*N*-[(propan-2-yl)carbamoyl]pyridin-3-sulfonamid-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-Isopropyl-3-[4-(*m*-toluidino)-3-pyridylsulfonyl]harnstoff-Natriumsalz

ASK #23989

Chemical Abstract Service Nr. 68359-37-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 83855-46-3; 85782-82-7

Molgewicht 434.2876

Bruttoformel C₂₂H₁₈Cl₂FNO₃

2. Bezeichnung [(Cyan)(4-fluor-3-phenoxyphenyl)methyl][3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxylat]

3. Bezeichnung Cyfluthrin

Zitat Bezeichnung 3 BAN; ISO; EUTCT; Perkow; USMI13

ASK #23990

Chemical Abstract Service Nr. 80343-63-1

Molgewicht 421.5568

Bruttoformel C₂₀H₃₁N₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Sufotidin
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung 5-[(Methansulfonyl)methyl]-2-methyl-*N*-(3-{3-[(piperidin-1-yl)methyl]phenoxy}propyl)-2*H*-1,2,4-triazol-3-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Mesylnmethyl-1-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-5-yl){3-[3-(piperidinomethyl)phenoxy]propyl}azan

ASK #23991

Chemical Abstract Service Nr. 103694-84-4
Formelstamm 4 C6-H11-N-O . Cu+ (B-F4)⁻
Molgewicht 602.9812
Bruttoformel C₂₄H₄₄BCuF₄N₄O₄
2. Bezeichnung (7-4)-Tetrakis[1-(isocyan- C)-2-methoxy-2-methylpropan]kupfer()-tetrafluorborat
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
3. Bezeichnung Kupfertetramibitetrafluorborat
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; EAB8.6(2016)/2547
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Tetrakis(2-methoxyisobutylisonitril)kupfer(I)-tetrafluorborat; Tetrakis(1-isocyan-2-methoxy-2-methylpropan)kupfer(1+)-tetrafluorborat; Tetrakis(2-methoxy-2-methylpropylisocyanid)kupfer(I)-tetrafluorborat; [Cu(MIBI)]BF₄; Tetrakis(1-isocyan-2-methoxy-2-methylpropan)kupfer(I)-tetrafluorborat; Kupfertetramibitetrafluorborat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln

ASK #23992

Chemical Abstract Service Nr. 103577-45-3
Molgewicht 369.3615
Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃N₃O₂S
2. Bezeichnung *rac*-2-[(*R*)-[[3-Methyl-4-(2,2,2-trifluoroethoxy)pyridin-2-yl]methyl]sulfinyl]-1*H*-benzimidazol
3. Bezeichnung Lansoprazol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.6/2219; USMI13; GII; Lansoprazol

ASK #23993

Chemical Abstract Service Nr. 86140-10-5
Molgewicht 354.446
Bruttoformel C₂₀H₂₆N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Neraminol
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung (*RS*)-3-[2-(2,6-Dimethylanilino)ethylamino]-1-(1*H*-indazol-4-yloxy)propan-2-ol

ASK #23994

Formelstamm C20-H26-N4-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht 427.3679
Bruttoformel C₂₀H₂₈Cl₂N₄O₂

Vorzugsbezeichnung	Neraminoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-[2-(2,6-Dimethylanilino)ethylamino]-1-(1 <i>H</i> -indazol-4-yloxy)propan-2-ol-dihydrochlorid
ASK #23997	
Chemical Abstract Service Nr.	87034-87-5
Molgewicht	273.7176
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Bamaluzol
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	4-[(2-Chlorphenyl)methoxy]-1-methyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2-Chlorbenzyloxy)-1-methyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin
ASK #23998	
Chemical Abstract Service Nr.	98206-10-1
Molgewicht	415.4579
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Flesinoxan
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	4-Fluor- <i>N</i> -(2-{4-[(2 <i>S</i>)-2-hydroxymethyl-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl]piperazin-1-yl}ethyl)benzamid
ASK #23999	
Formelstamm	C ₂₂ -H ₂₆ -F-N ₃ -O ₄ . Cl-H
Molgewicht	451.9189
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClFN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Flesinoxanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)- <i>N</i> -(2-[4-(2-Hydroxymethyl-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)piperazin-1-yl]ethyl)-4-fluorbenzamid-hydrochlorid
ASK #24000	
Molgewicht	164.2028
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lysin-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	HAB2012R-2013R; HAB2016R; DAB1999-2006; HAB2014R-2015R; HAB2001R-2011R; DAB2007-2015
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2,6-Diaminohexansäure 1 H ₂ O
ASK #24003	
Chemical Abstract Service Nr.	50922-82-2
Formelstamm	(C ₃ -H ₅ -N-O) _x . (C ₁₁ -H ₂₀ -O ₂) _y
2. Bezeichnung	Poly(acrylamid-co-isooctylacrylat) (x:y)
ASK #24004	

Chemical Abstract Service Nr.	30392-40-6
Molgewicht	461.5494
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Bitolterol
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	[4-(2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl)-1,2-phenylen]bis(4-methylbenzoat)

ASK #24005

Chemical Abstract Service Nr.	30392-41-7
Formelstamm	C28-H31-N-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	557.6551
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₅ NO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Bitolterolmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L16,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	[4-(2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl)-1,2-phenylen]bis(4-methylbenzoat)-methansulfonat (1:1)

ASK #24009

Chemical Abstract Service Nr.	1308-38-9
Molgewicht	151.9904
Bruttoformel	Cr ₂ O ₃
2. Bezeichnung	Chrom()-oxid
Zitat Bezeichnung 2	ROMP8

ASK #24012

Chemical Abstract Service Nr.	42145-91-5
Formelstamm	C15-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	301.809
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etilefrinpivalathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{3-[(1 <i>R</i>)-2-Ethylamino-1-hydroxyethyl]phenyl}(2,2-dimethylpropanoat)-hydrochlorid

ASK #24017

Andere Chemical Abstract Service Nr.	9004-99-3
Molgewicht	813.108
Bruttoformel	C ₄₂ H ₈₄ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Macrogolstearat 500-600

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung -Hydro- -(octadecanoyloxy)poly(oxyethylen)-12

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym PEG-12-stearat; alpha-Hydro-omega-stearoyloxypoly(oxyethylen)-12; Polyethylenglycol-(500-600)-monostearat; Polyoxyl-12-stearat; Polyethylenglycol-12-monostearat; Poly(oxyethylen)-12-stearat

ASK #24018

Chemical Abstract Service Nr. 57631-15-9

Formelstamm C4-H7-N-O2-S . C6-H14-N4-O2

Molgewicht 307.3698

Bruttoformel C₁₀H₂₁N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Timonacic-Arginin

International Nonproprietary Name INN.L15,L6

2. Bezeichnung 1,3-Thiazolidin-4-carbonsäure-L-Arginin-Salz (1:1)

ASK #24019

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3

Vorzugsbezeichnung Macrogolstearat 100

International Nonproprietary Name INN.L16

2. Bezeichnung -Hydro- -stearoyloxypoly(oxyethylen)-2

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(oxyethylen)-2-stearat

ASK #24022

Chemical Abstract Service Nr. 116094-23-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1024611-56-0; 139532-40-4

Molgewicht 5825.5424

Bruttoformel C₂₅₆H₃₈₁N₆₅O₇₉S₆

Vorzugsbezeichnung Insulin aspart

International Nonproprietary Name INN.L38

Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA15.1; ATC2011-DE; BAN; USMI13; BP2005-2011; USAN; CAS; Ph.Eur.2005,5.0/2084; Ph.Eur.2008,6.0/2084; AAN; USPF36.6(2010); ATC2011

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Asp-Lys-Thr, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [28(B)-L-Asparaginsäure]insulin, human

ASK #24023

Chemical Abstract Service Nr. 22609-73-0

Molgewicht 490.5461

Bruttoformel C₂₅H₃₄N₂O₈

Vorzugsbezeichnung	Niludipin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	Bis(2-propoxyethyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #24024	
Chemical Abstract Service Nr.	69479-26-1
Molgewicht	420.5026
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Pirepolol
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	6-[2-[3-(4-Butoxyphenoxy)-2-hydroxypropylamino]ethylamino]-1,3-dimethylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #24025	
Chemical Abstract Service Nr.	58765-21-2
Molgewicht	461.8057
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ BrClN ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Ciclotizolam
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	2-Brom-4-(2-chlorphenyl)-9-cyclohexyl-6 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepin
ASK #24026	
Chemical Abstract Service Nr.	60135-22-0
Molgewicht	496.5408
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ F ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Flumoxonid
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	(16 <i>H</i>)-6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-21,21-dimethoxy-2',2'-dimethyl-16 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6alpha,9-Difluor-11beta-hydroxy-16alpha,17-isopropylidendioxy-21,21-dimethoxypregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #24027	
Chemical Abstract Service Nr.	70260-53-6
Molgewicht	380.48
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mindodilol
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	1-(Indol-4-yloxy)-3-[4-(phenoxyethyl)piperidino]propan-2-ol
ASK #24028	
Chemical Abstract Service Nr.	22494-47-9
Formelstamm	(C17-H16-Cl-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	304.7681

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClO ₃
Vorzugsbezeichnung	Clobuzarit
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	2-(4'-Chlorbiphenyl-4-ylmethoxy)-2-methylpropansäure
ASK #24030	
Chemical Abstract Service Nr.	32462-30-9
Formelstamm	(C ₈ -H ₈ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	167.162
Bruttoformel	C ₈ H ₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxfenicin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	(S)-(Amino)(4-hydroxyphenyl)essigsäure
ASK #24031	
Chemical Abstract Service Nr.	58313-74-9
Molgewicht	297.4345
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO
Vorzugsbezeichnung	Treptilamin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	N,N-Diethyl-2-[(phenyl)(tricyclo[2.2.1.0 ^{2,6}]heptan-3-yliden)methoxy]ethanamin
ASK #24032	
Chemical Abstract Service Nr.	54147-28-3
Molgewicht	239.3802
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tebatizol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butyl-1,3-thiazol-2-yl)-4-methylpiperazin
ASK #24035	
Chemical Abstract Service Nr.	54376-91-9
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₂ -N-O-S) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	474.4967
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ BrNOS
Vorzugsbezeichnung	Tipetropiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	3-(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yloxy)-8-propyltropaniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1R,3r,5S,8r)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yloxy)-8-methyl-8-propyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid
ASK #24036	

Chemical Abstract Service Nr.	59091-65-5
Molgewicht	265.3529
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Delergotril
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	(6-Methylergolin-8 -yl)acetonitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(6aR,9R,10aR)-7-Methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-yl]acetonitril

ASK #24037

Chemical Abstract Service Nr.	4774-53-2
Molgewicht	340.4824
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Botiacrin
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	S-(2-Dimethylaminoethyl)(9,9-dimethylacridin-10-carbothioat)

ASK #24038

Chemical Abstract Service Nr.	58805-38-2
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₀ -O ₈) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	344.2724
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Ambicromil
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	4,6-Dioxo-10-propyl-4 <i>H</i> ,6 <i>H</i> -pyrano[3,2- <i>g</i>]chromen-2,8-dicarbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Probicromil

ASK #24039

Chemical Abstract Service Nr.	71144-97-3
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₀ -O ₈) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	382.3345
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₀ CaO ₈
Vorzugsbezeichnung	Ambicromil-Calcium
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	4,6-Dioxo-10-propyl-4 <i>H</i> ,6 <i>H</i> -pyrano[3,2- <i>g</i>]chromen-2,8-dicarbonsäure-Calciumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Probicromil-Calcium

ASK #24041

Chemical Abstract Service Nr.	39563-28-5
Molgewicht	292.2015
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ Cl ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloranolol
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2,5-dichlorphenoxy)propan-2-ol
ASK #24042	
Chemical Abstract Service Nr.	54247-25-5
Formelstamm	C13-H19-Cl2-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	328.6624
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ Cl ₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cloranololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	1- <i>tert</i> -Butylamino-3-(2,5-dichlorphenoxy)propan-2-ol-hydrochlorid
ASK #24045	
Chemical Abstract Service Nr.	66564-16-7
Molgewicht	280.3229
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciclosidomin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	(Cyclohexylcarbonyl)[3-(morpholin-4-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl]azanid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Cyclohexylcarbonyl-3-morpholinosydnonimin
ASK #24046	
Chemical Abstract Service Nr.	26209-07-4
Formelstamm	C13-H20-N4-O3 . Cl-H
Molgewicht	316.7838
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ ClN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ciclosidominhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	(Cyclohexylcarbonyl)[3-(morpholin-4-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl]azanid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Cyclohexylcarbonyl-3-morpholinosydnonimin-hydrochlorid
ASK #24048	
Chemical Abstract Service Nr.	28197-69-5
Molgewicht	308.3728
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₄

Vorzugsbezeichnung Diacetolol
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung *rac-N*-(3-Acetyl-4-*{(2R)}*-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)acetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3'-Acetyl-4'-[(RS)-2-hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]acetanilid

ASK #24049

Chemical Abstract Service Nr. 69796-04-9
Formelstamm C16-H24-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht 344.8337
Bruttoformel C₁₆H₂₅ClN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Diacetololhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung *rac-N*-(3-Acetyl-4-*{(2R)}*-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)acetamid-hydrochlorid

ASK #24052

Chemical Abstract Service Nr. 82547-81-7
Molgewicht 593.6359
Bruttoformel C₂₂H₂₇N₉O₇S₂
Vorzugsbezeichnung Cefterampivoxil
International Nonproprietary Name (INN.L26,v.L44)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung {[(2,2-Dimethylpropanoyl)oxy]methyl}{(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(5-methyl-2*H*-tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pivaloyloxymethyl-7beta-[2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-syn-methoxyiminoacetamido]-3-[(5-methyl-1,2,3,4-tetrazol-2-yl)methyl]-DELTA(3)-cephem-4-carboxylat;
Pivaloyloxymethyl{(7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-amino-4-thiazolyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-methyl-2*H*-tetrazol-2-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat};
(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-methyl-2*H*-tetrazol-2-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat};
(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-methyl-2*H*-tetrazol-2-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat};
[(2,2-Dimethylpropanoyl)oxy]methyl-(6*R*,7*R*)-7-[[2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino}-3-[(5-methyl-2*H*-tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

ASK #24053

Chemical Abstract Service Nr. 82556-89-6
Formelstamm C22-H27-N9-O7-S2 . Cl-H
Molgewicht 630.0968
Bruttoformel C₂₂H₂₈ClN₉O₇S₂
Vorzugsbezeichnung Cefterampivoxilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L26,v.L44)

2. Bezeichnung CC(C)COC(=O)C1=NC(=C(C=C1)C(=O)N(C)C)N2C(=O)N(C)C(=O)N2C(=O)O (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(5-methyl-2H-tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}-hyd
Pivaloyloxymethyl-7beta-[2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-syn-methoxyiminoacetamido]-3-[(5-methyl-1,2,3,4-tetrazol-2-yl)methyl]-DELTA(3)-cephem-4-carboxylat-hydrochlorid;
(2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(7R)-7-[(Z)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-methyl-2H-tetrazol-2-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat}-hydrochlorid

ASK #24055

Vorzugsbezeichnung Orgotein vom Menschen

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung Superoxid-Dismutase vom Menschen

Zitat Bezeichnung 2 EC1.15.1.1

ASK #24057

Chemical Abstract Service Nr. 62305-86-6

Molgewicht 389.366

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₇O₅

Vorzugsbezeichnung Orotirelin

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung N-(2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-ylcarbonyl)-L-histidyl-L-prolinamid

ASK #24058

Chemical Abstract Service Nr. 86484-91-5

Formelstamm C22-H32-N2-O2 . 2 Cl-H

Molgewicht 429.4236

Bruttoformel C₂₂H₃₄Cl₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Dopexamindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L24)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29; EAB5.6+8,6.0,7.0,8.0,9.0(2007-2018)/1748; GII

2. Bezeichnung 4-[2-({6-[(2-Phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]benzol-1,2-diol-dihydrochlorid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

ASK #24060

Chemical Abstract Service Nr. 130167-69-0

Formelstamm 4(C1517-H2427-N415-O491-S8) . 74(C229-H462-O117), M = ca. 514881.6128 g/mol

Bruttoformel C₆₀₆₈H₉₇₀₈N₁₆₆₀O₁₉₆₄S₃₂

Vorzugsbezeichnung Pegaspargase

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; USMI14; EUCTR; MAR2014; CAS; ICTRP; ROMP2014; USNCT; MeSH; ATC; USAN; KEGG.D05387; EUTCT; IGS; Hager2012; GII

2. Bezeichnung LPNITILATG GTIAGGGDSA TKSNYTVGKV GVENLVNAVPLQKDIANVKG EQVVNIGSQD MNDNVWLTALA KKINTDCDKT DGFVITHGTD TMEETAYFLD LTVKCDKPVV MVGAMRPSTS MSADGPFNLY NAVVTAADKA SANRGLVVM NDTVLDGRDV TKTNTTDTVAT FKSVMYGPLG YIHNGKIDYQ RTPARKHTSD TPFVSKLNE LPKVGIVYNY ANASDLPAKA LVDAGYDGV

SAGVGNLNY KSVFDTLATA AKTGTAVVRS SRVPTGATTQ DAEVDDAKYG FVASGTLNPQ KARVLLQLAL TQTKDPQQIQ QIFNQY, 77,105-Disulfid, Tetramer, hergestellt mit Kulturen von *Escherichia coli* (Stamm K12), [1]Leu-*N*²- und Lys-*N*⁶-poly[4-[-methylpoly(oxyethan-1,2-diy)]_m-oxy]-4-oxobutanoyl]_n-substituiert, m = ca. 114, n = ca. 74 (von 92)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Monomethoxypolyethylenglycolsuccinyl)-L-asparaginase [korrigiert: succinimidyl muss succinyl lauten]; PEG-Asparaginase; Asparaginase, Reaktionsprodukt mit Bernsteinsäureanhydrid, verestert mit Polyethylenglycolmonomethylether; PEG-ASP; Poly-N-[alpha-methylpoly(oxyethylen)-omega-oxysuccinyl]asparaginase (*Escherichia coli*, Stamm K12); Polyethylenglycol-L-asparaginase; SC-PEG-Asparaginase; Asparaginase-PEG; PEGLA; L-Asparaginase aus *Escherichia coli*, mit Polyethylenglycol konjugiert; Pegasparaginase; PEG-L-asparaginase

ASK #24061

Chemical Abstract Service Nr. 83905-01-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 104491-80-7; 142556-82-9

Molgewicht 748.9845

Bruttoformel C₃₈H₇₂N₂O₁₂

Vorzugsbezeichnung Azithromycin (wasserfrei)

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-[(2,6-Dideoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-*-L-ribo*-hexopyranosyl)oxy]-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[[3,4,6-trideoxy-3-(dimethylamino)ethoxy]oxy]butanoat (wasserfreie Grundsubstanz; für die im Europäischen Arzneibuch beschriebenen Hydrate sind die ASK-Nummern 31187-7 (Azithromycin-Monohydrat) und 26116-1 (Azithromycin-Dihydrat) zu verwenden.]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Azithromycin "; 9-Desoxo-9a-methyl-9a-aza-9a-homoerythromycin A

ASK #24064

Chemical Abstract Service Nr. 103628-46-2

Molgewicht 295.4004

Bruttoformel C₁₄H₂₁N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Sumatriptan

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; GII; USMI11

2. Bezeichnung 1-{3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1*H*-indol-5-yl]-*N*-methylmethansulfonamid

ASK #24065

Chemical Abstract Service Nr. 103628-48-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 103628-47-3

Formelstamm C14-H21-N3-O2-S . C4-H6-O4

Molgewicht 413.4885

Bruttoformel C₁₈H₂₇N₃O₆S

2. Bezeichnung 1-{3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1*H*-indol-5-yl]-*N*-methylmethansulfonamid-butandioat (1:1)

3. Bezeichnung Sumatriptansuccinat

Zitat Bezeichnung 3	GII; EAB3.4,4.0+1,5.0+5,6.0+3,7.0+3,8.0(2001-2014)/1573
ASK #24066	
Chemical Abstract Service Nr.	132553-86-7
Molgewicht	295.4186
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO
Vorzugsbezeichnung	Glemanserin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(1-Phenethyl-4-piperidyl)(phenyl)methanol
ASK #24067	
Formelstamm	C20-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht	331.8795
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Glemanserinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(1-Phenethyl-4-piperidyl)(phenyl)methanol-hydrochlorid
ASK #24068	
Chemical Abstract Service Nr.	73963-72-1
Molgewicht	369.4607
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cilostazol
International Nonproprietary Name	INNv.L53
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
2. Bezeichnung	6-[4-(1-Cyclohexyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)butoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #24070	
2. Bezeichnung	Calcium-lanthan-natrium-fluor-phosphor-aluminiumsilicat (a:b:c:d:e:f:g:h)
ASK #24071	
Chemical Abstract Service Nr.	145781-92-6
Formelstamm	C59-H84-N18-O14 . x C2-H4-O2
Molgewicht	1329.4624
Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₈ N ₁₈ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Goserelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	2-(5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O</i> - <i>tert</i> -butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl)hydrazincarboxamid-acetat (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(<i>O</i> - <i>tert</i> -butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl)semicarbazid-acetat (1:x)
ASK #24072	

Molgewicht 308.7649

Bruttoformel C₁₇H₁₃ClN₄

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-methyl-5-phenyl[1,2,4]triazolo[4,3-a]chinolin-4-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7-Chlor-1-methyl-5-phenyl[1,2,4]triazolo[4,3-a]chinolin-4-ylazan

ASK #24073

Chemical Abstract Service Nr. 70797-11-4

Formelstamm (C₂₅H₂₃N₈O₇S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 612.6375

Bruttoformel C₂₅H₂₄N₈O₇S₂

Vorzugsbezeichnung Cefpiramid

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-(4-Hydroxy-6-methylpyridin-3-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-(4-Hydroxy-6-methylnicotinamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-4-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #24076

Chemical Abstract Service Nr. 75689-93-9

Molgewicht 394.3511

Bruttoformel C₁₇H₁₇F₃N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Imanixil

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung 4-Amino-2-(4,4-dimethyl-2-oxoimidazolin-1-yl)-*N*-[3-(trifluormethyl)phenyl]pyrimidin-5-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Amino-2-(4,4-dimethyl-2-oxoimidazolin-1-yl)-3'-(trifluormethyl)pyrimidin-5-carboxanilid

ASK #24077

Formelstamm C₁₇H₁₇F₃N₆O₂ . Cl-H

Molgewicht 430.812

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClF₃N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Imanixilhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung 4-Amino-2-(4,4-dimethyl-2-oxoimidazolin-1-yl)-3-(trifluormethyl)pyrimidin-5-carboxanilid-hydrochlorid

ASK #24078

Chemical Abstract Service Nr. 90808-12-1

Molgewicht 295.3358

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O₂

Vorzugsbezeichnung	Divaplon
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	(6-Ethyl-7-methoxy-5-methylimidazo[1,2-a]pyrimidin-2-yl)(phenyl)methanon
ASK #24079	
Chemical Abstract Service Nr.	85969-07-9
Molgewicht	460.3425
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ O ₆ Ti
Vorzugsbezeichnung	Budotitan
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	Diethoxybis(1-phenylbutan-1,3-dionato- <i>O,O'</i>)titan()
ASK #24080	
Chemical Abstract Service Nr.	112192-04-8
Molgewicht	346.4653
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Roxindol
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-1-pyridyl)butyl]indol-5-ol
ASK #24081	
Chemical Abstract Service Nr.	119742-13-1
Formelstamm	C23-H26-N2-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	442.571
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Roxindolmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L29,v.L18
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-1-pyridyl)butyl]indol-5-ol-methansulfonat (1:1)
ASK #24082	
Chemical Abstract Service Nr.	69770-45-2
Molgewicht	510.3836
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ Cl ₂ FNO ₃
2. Bezeichnung	[(Cyan)(4-fluor-3-phenoxyphenyl)methyl]{3-[2-chlor-2-(4-chlorphenyl)ethenyl]-2,2-dimethylcyclopropanocarboxylat}
3. Bezeichnung	Flumethrin
Zitat Bezeichnung 3	CAS; USMI11; EUTCT; BAN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[(Cyan)(4-fluor-3-phenoxyphenyl)methyl]{3-[2-chlor-2-(4-chlorphenyl)viny]-2,2-dimethylcyclopropanocarboxylat}
ASK #24083	
Chemical Abstract Service Nr.	69373-95-1
Molgewicht	425.5604

Bruttoformel C₂₆H₃₅NO₄
Vorzugsbezeichnung Diproteverin
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung 1-[(3,4-Diethoxyphenyl)methyl]-6,7-bis(propan-2-yloxy)-3,4-dihydroisochinolin
ASK #24084
Chemical Abstract Service Nr. 78755-81-4
Molgewicht 303.2884
Bruttoformel C₁₅H₁₄FN₃O₃
2. Bezeichnung Ethyl(8-fluor-5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)
3. Bezeichnung Flumazenil
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; MAR29; PHARMEUROPA9.1,14.3; BP2001-2011; Flumazenil; EUTCT; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0/1326; Ph.Eur.2005,5.0/1326; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; GII; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.08/1326; USAN; CAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Flumazepil

ASK #24085
Chemical Abstract Service Nr. 84057-95-4
Molgewicht 274.4011
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O
Vorzugsbezeichnung Ropivacain
International Nonproprietary Name INN.L24
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-propylpiperidin-2-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-2',6'-Dimethyl-1-propylpiperidin-2-carboxanilid

ASK #24086
Chemical Abstract Service Nr. 132112-35-7
Formelstamm C17-H26-N2-O . Cl-H . H2-O
Molgewicht 328.8774
Bruttoformel C₁₇H₂₇ClN₂O
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-propylpiperidin-2-carboxamid-hydrochlorid 1 H₂O
3. Bezeichnung Ropivacainhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ropivacainhydrochlorid-Monohydrat; Ph.Eur.2008,6.0/2335
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (S)-2',6'-Dimethyl-1-propylpiperidin-2-carboxanilid-hydrochlorid 1 HO

ASK #24088
Chemical Abstract Service Nr. 90274-22-9
Molgewicht 347.4103
Bruttoformel C₂₁H₂₁N₃O₂

Vorzugsbezeichnung	Darenezepin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	11-[(<i>E</i>)-2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-2-oxoethyliden]-11 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>]azepin-6(5 <i>H</i>)-on
ASK #24089	
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₁ -N ₃ -O ₂ . Cl-H . 5 H ₂ -O
Molgewicht	473.9477
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Darenezepinhydrochlorid 5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	11-[(<i>E</i>)-2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-2-oxoethyliden]-11 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>]azepin-6(5 <i>H</i>)-on-hydrochlorid 5 H ₂ O
ASK #24090	
Chemical Abstract Service Nr.	70356-09-1
Molgewicht	310.3869
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Avobenzon
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)propan-1,3-dion
ASK #24091	
Chemical Abstract Service Nr.	79700-61-1
Molgewicht	321.4974
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dopropidil
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	1-{1-Isobutoxy-3-[1-(prop-1-in-1-yl)cyclohexyloxy]propan-2-yl}pyrrolidin
ASK #24092	
Chemical Abstract Service Nr.	64506-49-6
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₂₉ -O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	450.5235
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Sofalcon
International Nonproprietary Name	INNv.L49
2. Bezeichnung	[5-(3-Methylbut-2-en-1-yloxy)-2-{3-[4-(3-methylbut-2-en-1-yloxy)phenyl]prop-2-enoyl}phenoxy]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[5-(3-Methylbut-2-en-1-yloxy)-2-{3-[4-(3-methylbut-2-en-1-yloxy)phenyl]acryloyl}phenoxy]essigsäure
ASK #24093	
Chemical Abstract Service Nr.	109525-44-2
Molgewicht	299.4073

Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cliropamin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(3-phenylpropyl)amino]propyl)-2-methylphenol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Clipoxamin; (1 <i>RS</i> ,2 <i>RS</i>)-1-(3-Hydroxy-4-methylphenyl)-2-(3-phenylpropylamino)propan-1-ol
ASK #24094	
Formelstamm	C19-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	335.8682
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Cliropaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[(3-phenylpropyl)amino]propyl)-2-methylphenol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>RS</i> ,2 <i>RS</i>)-1-(3-Hydroxy-4-methylphenyl)-2-(3-phenylpropylamino)propan-1-ol-hydrochlorid; Clipoxaminhydrochlorid
ASK #24095	
Chemical Abstract Service Nr.	69648-38-0
Molgewicht	408.5714
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Butaprost
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Methyl(7-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-[(<i>E</i> -4 <i>R</i>)-4-hydroxy-4-(1-propylcyclobutyl)but-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)heptanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(13 <i>E</i> -11 <i>R</i> ,16 <i>R</i>)-11,16-dihydroxy-9-oxo-16-(1-propylcyclobutyl)-17,18,19,20-tetranorprost-13-en-1-olat]
ASK #24097	
Chemical Abstract Service Nr.	36364-49-5
Formelstamm	C3-H4-N2 . C7-H6-O3
Molgewicht	206.198
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Imidazolsalicylat
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	2-Hydroxybenzoesäure-1 <i>H</i> -Imidazolsalz (1:1)
ASK #24099	
Chemical Abstract Service Nr.	66529-17-7
Molgewicht	251.3263
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ N ₃

Vorzugsbezeichnung Midaglizol
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung (RS)-2-[2-(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)-1-phenylethyl]pyridin
ASK #24100
Chemical Abstract Service Nr. 313222-98-9
Formelstamm (C2-H4-N-O2)⁻ Na⁺ . H2-O
Molgewicht 115.0637
Bruttoformel C₂H₄NNaO₂
Vorzugsbezeichnung Glycin-Natrium 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 E640
2. Bezeichnung Glycin-Natriumsalz 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Aminoessigsäure-Natriumsalz 1 HO; E 640 [Glycin-Natrium 1 HO]; Natriumaminoacetat 1 HO; Natriumglycinat 1 HO

ASK #24102
Chemical Abstract Service Nr. 37251-44-8
Formelstamm [(C6-H7-O6)⁻]_n(H2-O) . (0.5n)Mg²⁺
2. Bezeichnung Poly[-D-mannopyranosyluronsäure-(1 4), -L-gulopyranosyluronsäure-(1 4)]-Magnesiumsalz
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista
3. Bezeichnung Magnesiumalginat
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; GII
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Algensäure-Magnesiumsalz; Poly[beta-D-mannuronsäure-(1-->4),alpha-L-guluronsäure-(1-->4)]-Magnesiumsalz; Alginsäure-Magnesiumsalz; Polymannuronsäure-Magnesiumsalz

ASK #24103
Chemical Abstract Service Nr. 23694-14-6
Formelstamm C15-H23-N3-O4-S . Cl-H
Molgewicht 377.8868
Bruttoformel C₁₅H₂₄ClN₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Sulpiridhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung *rac-N*-{[(2*R*)-1-Ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamid-hydrochlorid

ASK #24104
Chemical Abstract Service Nr. 67006-39-7
Molgewicht 768.1236
Bruttoformel C₂₇H₂₈Br₄O₆
2. Bezeichnung {2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)bis(2,6-dibromphenoxy)]diethyl}bis(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung {2,2'-[4,4'-(Propan-2,2-diyl)bis(2,6-dibromphenoxy)]diethyl}dimethacrylat

ASK #24106

Chemical Abstract Service Nr. 3286-46-2
Molgewicht 702.8876
Bruttoformel C₃₂H₄₆N₈O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Sulbutiamin
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung [3,3'-Disulfandiylobis(4-{N-[(4-amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]formamido}pent-3-en-1-yl)]bis(2-methylpropanoat)

ASK #24107

Chemical Abstract Service Nr. 64872-77-1
Formelstamm C19-H17-Cl3-N2-S . H-N-O3
Molgewicht 474.7885
Bruttoformel C₁₉H₁₈Cl₃N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Butoconazolnitrat
International Nonproprietary Name (INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (RS)-1-[4-(4-Chlorphenyl)-2-(2,6-dichlorphenylsulfanyl)butyl]imidazol-nitrat (1:1)

ASK #24108

Chemical Abstract Service Nr. 64872-76-0
Molgewicht 411.7757
Bruttoformel C₁₉H₁₇Cl₃N₂S
Vorzugsbezeichnung Butoconazol
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung (RS)-1-[4-(4-Chlorphenyl)-2-(2,6-dichlorphenylsulfanyl)butyl]imidazol

ASK #24109

Chemical Abstract Service Nr. 97867-33-9
Formelstamm (C17-H17-F-N3-O3)⁻ H⁺ . (C3-H5-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 421.4195
Bruttoformel C₂₀H₂₄FN₃O₆
Vorzugsbezeichnung Ciprofloxacinlactat
International Nonproprietary Name (INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1 Hager2008
2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ciprofloxacinlactat (1:1); Ciprofloxacin-DL-lactat (1:1); Ciprofloxacinmonolactat; 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-4-oxo-7-(1-piperaziny)-3-chinolincarbonsäure-DL-lactat (1:1)

ASK #24110

Chemical Abstract Service Nr. 83712-60-1
Vorzugsbezeichnung Defibrotid

International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung Polydesoxyribonucleotid aus Rinderlunge oder anderen Säugetierorganen (MG zwischen 15.000 und 30.000)

ASK #24111

Chemical Abstract Service Nr. 140608-64-6
Vorzugsbezeichnung Muromonab-CD3

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung IgG₂ -Immunglobulin, monoclonal, murin, heavy chain : ca. 50000 Dalton, light chain : ca. 25000 Dalton

ASK #24113

Chemical Abstract Service Nr. 6217-54-5
Formelstamm (C₂₂-H₃₁-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 328.4883
Bruttoformel C₂₂H₃₂O₂
Vorzugsbezeichnung Doconexent

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung (*all-Z*)-Docosa-4,7,10,13,16,19-hexaensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cervonsäure

ASK #24114

Chemical Abstract Service Nr. 83898-65-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 99497-03-7
Formelstamm C₂₂-H₂₄-Cl-N₅-O₂ . C₄-H₄-O₄
Molgewicht 541.9834
Bruttoformel C₂₆H₂₈ClN₅O₆
2. Bezeichnung 5-Chlor-1-[1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-benzimidazol-1-yl)propyl]piperidin-4-yl]-1*H*-benzimidazol-2(3*H*)-on-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)
3. Bezeichnung Domperidonmaleat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/1008; Domperidonmaleat; Ph.Eur.2005,5.0/1008; Ph.Eur.2008,6.0/1008

ASK #24115

Chemical Abstract Service Nr. 21245-02-3
Molgewicht 277.4018
Bruttoformel C₁₇H₂₇NO₂
2. Bezeichnung (2-Ethylhexyl)(4-dimethylaminobenzoat)

ASK #24116

Chemical Abstract Service Nr. 602-41-5
Molgewicht 563.6166
Bruttoformel C₂₇H₃₃NO₁₀S
Vorzugsbezeichnung Thiocolchicosid

International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR31
2. Bezeichnung	(S)-N-(3- <i>-D</i> -Glucopyranosyloxy-1,2-dimethoxy-10-methylsulfanyl-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[<i>a</i>]heptalen-7-yl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3,10-Bis(desmethoxy)-3-glucosyloxy-10-(methylsulfanyl)colchicin
ASK #24117	
Chemical Abstract Service Nr.	99291-25-5
Molgewicht	236.3101
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Levodropipizin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	GII; USMI11; EAB3.4,4.0+1,5.0+7,6.0+3,7.0,8.0(2001-2016)/1535
2. Bezeichnung	(2S)-3-(4-Phenylpiperazin-1-yl)propan-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Levdropropizin
ASK #24118	
Chemical Abstract Service Nr.	68206-94-0
Molgewicht	395.8771
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Cloricromen
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	Ethyl{[8-chlor-3-(2-diethylaminoethyl)-4-methyl-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-7-yloxy]acetat}
ASK #24119	
Chemical Abstract Service Nr.	40054-69-1
Molgewicht	342.8458
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ ClN ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Etizolam
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	ATC; RTECS; ICTRP; MAR2012; KEGG.D01514; JPF11.3(2002); BtMÄndV27(2013); USMI14; NIST; CAS; JAN; ChemIDplus; EUTCT; Clarke; JP14/S1-16(2002-2011); MeSH
2. Bezeichnung	4-(2-Chlorphenyl)-2-ethyl-9-methyl-6 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepin
Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2-Chlorphenyl)-2-ethyl-9-methyl-6 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>f</i>]-s-triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepin; 4-(<i>o</i> -Chlorphenyl)-2-ethyl-9-methyl-6 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>f</i>]-s-triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepin
ASK #24120	
Chemical Abstract Service Nr.	37025-55-1
Molgewicht	988.1609
Bruttoformel	C ₄₅ H ₆₉ N ₁₁ O ₁₂ S

Vorzugsbezeichnung	Carbetocin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	1-Butansäure-2-(<i>O</i> -methyl-L-tyrosin)-1-carboxytocin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Buttersäure-2-(<i>O</i> -methyl-L-tyrosin)-1-carboxytocin
ASK #24121	
Chemical Abstract Service Nr.	28319-77-9
Molgewicht	257.2213
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ NO ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Cholinalfoscerat
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i>)-2,3-Dihydroxypropyl][2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>R</i>)-2,3-Dihydroxypropyl](2-trimethylammonioethyl)phosphat; Cholinglycerophosphat

ASK #24123	
Chemical Abstract Service Nr.	83915-83-7
Molgewicht	441.5185
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	1-{ <i>N</i> ^ε -[(1 <i>S</i>)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-lysyl}-L-prolin 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Lisinopril-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3	GII; EAB3.0-4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0+4(1997-2016)/1120; Lisinopril 2 H(2)O

ASK #24124	
Chemical Abstract Service Nr.	26780-50-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	107760-14-5; 119652-89-0; 130953-65-0; 31213-75-9; 339986-68-4; 444725-05-7; 460731-87-7
Formelstamm	(C6-H8-O4) _x . (C4-H4-O4) _y
2. Bezeichnung	Poly(oxycarbonylethyliden-co-oxycarbonylmethylen) (x:y), hergestellt durch ringöffnende Polymerisation eines Gemischs von <i>rac</i> -(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,6-Dimethyl-1,4-dioxan-2,5-dion, (3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-3,6-Dimethyl-1,4-dioxan-2,5-dion und 1,4-Dioxan-2,5-dion
3. Bezeichnung	Polyglactin ((mit Angaben zum Glycolat:Lactat-Verhältnis sowie zur mittleren Molmasse oder/und zur Viskosität))
Zitat Bezeichnung 3	BAN; CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polyglactin 910; Poly(DL-lactid-co-glycolid); Polyglactin 370; PLG; Purac PDLG; Diglycolid-DL-Dilactid-Copolymer (x:y); Poly(oxycarbonylethyliden,oxycarbonylmethylen); PLGA; Dilactid-Diglycolid-Copolymerisat (x:y); Poly(3,6-dimethyl-1,4-dioxan-2,5-dion-co-1,4-dioxan-2,5-dion)

ASK #24125	
Chemical Abstract Service Nr.	52549-17-4
Molgewicht	255.2686
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ NO ₃

Vorzugsbezeichnung	Pranoprofen
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR29; USMI10
2. Bezeichnung	2-(5 <i>H</i> -Chromeno[2,3- <i>b</i>]pyridin-7-yl)propansäure
ASK #24126	
Chemical Abstract Service Nr.	52093-21-7
Molgewicht	463.5688
Bruttoformel	C ₂₀ H ₄₁ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Micronomicin
International Nonproprietary Name	INNv.L45
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	2-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy-6-methylamino- - <i>D</i> - <i>erythro</i> -hexopyranosyl-(1 4)-2-desoxy-[3-desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino- - <i>L</i> -arabinopyranosyl-(1 6)]- <i>D</i> -streptamin
ASK #24127	
Chemical Abstract Service Nr.	66803-19-8
Formelstamm	C20-H41-N5-O7 . 2.5 H2-O4-S
Molgewicht	1417.5301
Bruttoformel	C ₄₀ H ₉₂ N ₁₀ O ₃₄ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Micronomicinsulfat (2:5)
International Nonproprietary Name	(INNv.L45)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11; MAR29
2. Bezeichnung	<i>O</i> -2-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy-6-methylamino- - <i>D</i> - <i>erythro</i> -hexopyranosyl-(1 4)- <i>O</i> -[3-desoxy-4- <i>C</i> -methyl-3-methylamino- - <i>L</i> -arabinopyranosyl-(1 6)]-2-desoxy- <i>D</i> -streptamin-sulfat (2:5)
ASK #24128	
Chemical Abstract Service Nr.	21888-98-2
Molgewicht	362.4647
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexetimid
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-1'-Benzyl-3-phenyl-[3,4'-bipiperidin]-2,6-dion
ASK #24129	
Chemical Abstract Service Nr.	21888-96-0
Formelstamm	C23-H26-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	398.9257
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexetimidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	(S)-1'-Benzyl-3-phenyl-[3,4'-bipiperidin]-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #24130	
Chemical Abstract Service Nr.	28874-51-3
Formelstamm	(C ₅ -H ₆ -N-O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	151.0958
Bruttoformel	C ₅ H ₆ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumpidolat
International Nonproprietary Name	(INNv.L36)
2. Bezeichnung	(2S)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pyroglutaminsäure-Natriumsalz; Pidolsäure-Natriumsalz
ASK #24134	
Chemical Abstract Service Nr.	62959-43-7
Formelstamm	2(C ₈ -H ₁₅ -O ₂) ⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	310.712
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₀ MgO ₄
Vorzugsbezeichnung	Magnesiumvalproat
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	2-Propylpentansäure-Magnesiumsalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Valproinsäure-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #24137	
Chemical Abstract Service Nr.	36493-27-3
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₄₂ -O) ₂ (C ₂ -H ₄ -O) _x (H ₂ -O)
2. Bezeichnung	-Docosanoyl- -(docosanoyloxy)poly(oxyethylen)-x
3. Bezeichnung	Macrogol-x-didocosoat ((mit Angabe der mittleren EO-Einheiten-Anzahl x))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polyethylenglycoldibehenat; Polyethylenglycol-x-didocosoat
ASK #24138	
Chemical Abstract Service Nr.	29806-75-5
Molgewicht	340.5836
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₄ O ₂
2. Bezeichnung	(2-Ethylhexyl)tetradecanoat
ASK #24139	
Chemical Abstract Service Nr.	20292-08-4
Molgewicht	312.5304

Bruttoformel C₂₀H₄₀O₂
2. Bezeichnung (2-Ethylhexyl)dodecanoat

ASK #24142

Chemical Abstract Service Nr. 22554-99-0

Formelstamm (18)F-Na

Molgewicht 40.9907

Bruttoformel FNa

2. Bezeichnung Natrium(¹⁸F)fluorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natrium[(¹⁸F)fluorid-Injektionslösung

ASK #24143

Chemical Abstract Service Nr. 285129-45-5

Molgewicht 765.932

Bruttoformel C₄₂H₅₉N₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung (E)-Cethromycin

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung (1S,2R,5R,7R,8R,9R,11R,13R,14R)-9-[(E)-3-(Chinolin-3-yl)prop-2-en-1-yloxy]-2-ethyl-1,5,7,9,11,13-hexamethyl-8-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-β-D-xylo-hexopyranosyloxy)-3,17-dioxa-15-azabicyclo[12.3.0]nonan-1-yl

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1S,2R,5R,7R,8R,9R,11R,13R,14R)-9-[(E)-3-(3-Chinoly)allyloxy]-2-ethyl-1,5,7,9,11,13-hexamethyl-8-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-beta-D-xylo-hexopyranosyloxy)-3,17-dioxa-15-azabicyclo[12.3.0]nonan-1-yl

ASK #24146

Chemical Abstract Service Nr. 135463-81-9

Molgewicht 341.4042

Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Coluracetam

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung N-(2,3-Dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrofuro[2,3-b]chinolin-4-yl)-2-(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetamid

ASK #24147

Chemical Abstract Service Nr. 246527-99-1

Vorzugsbezeichnung Mureletecan

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung Poly[N-[(5-[[[(S)-4-ethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yloxy]carbonylmethyl]carbamoyl]pentyl)carbamoylmethyl]methacrylamid-co-N-[(2-hydroxypropyl)amino]acrylamid (x:y:z)

ASK #24148

Chemical Abstract Service Nr. 280765-60-8

Formelstamm	(C ₄₁ -H ₆₀ -Gd-N ₄ -O ₁₄) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	993.2073
Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₃ GdN ₄ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Gadocoletsäure
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	Trihydrogen[3 -{(4S)-4-[bis(2-{bis[(carboxy- O)methyl]amino- M)ethyl)amino- M]-4-(carboxy- O)butanamido}-12 -hydroxy-5 -cholan-24-oato(6-)]gadolinat(3-)
ASK #24149	
Chemical Abstract Service Nr.	280776-87-6
Formelstamm	(C ₄₁ -H ₆₀ -Gd-N ₄ -O ₁₄) ³⁻ 3Na ⁺
Molgewicht	1059.1528
Bruttoformel	C ₄₁ H ₆₀ GdN ₄ Na ₃ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Trinatriumgadocoletat
International Nonproprietary Name	(INN.L47)
2. Bezeichnung	Trihydrogen[3 -{(4S)-4-[bis(2-{bis[(carboxy- O)methyl]amino- M)ethyl)amino- M]-4-(carboxy- O)butanamido}-12 -hydroxy-5 -cholan-24-oato(6-)]gadolinat(3-)-Trinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Gadocoletsäure-Trinatriumsalz
ASK #24150	
Chemical Abstract Service Nr.	82631-03-6
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₇ -N ₃ . 2 Cl-H . 1.5 H ₂ -O
Molgewicht	351.2711
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ Cl ₂ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Midaglizoldihydrochlorid 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	(RS)-2-[2-(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)-1-phenylethyl]pyridin-dihydrochlorid 1.5 H ₂ O
ASK #24151	
Chemical Abstract Service Nr.	92210-43-0
Molgewicht	220.2246
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bemarinon
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	5,6-Dimethoxy-4-methylchinazolin-2(1H)-on
ASK #24152	
Chemical Abstract Service Nr.	101626-69-1
Formelstamm	C ₁₁ -H ₁₂ -N ₂ -O ₃ . Cl-H
Molgewicht	256.6855
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bemarinonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung 5,6-Dimethoxy-4-methylchinazolin-2(1*H*)-on-hydrochlorid

ASK #24153

Chemical Abstract Service Nr. 96566-25-5

Formelstamm (C₂₈H₃₃O₈)⁻ H⁺

Molgewicht 498.5648

Bruttoformel C₂₈H₃₄O₈

Vorzugsbezeichnung Ablukast

International Nonproprietary Name INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 6-Acetyl-7-[5-(4-acetyl-3-hydroxy-2-propylphenoxy)pentyl]oxy]chroman-2-carbonsäure

ASK #24154

Chemical Abstract Service Nr. 112964-98-4

Molgewicht 214.2631

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O

Vorzugsbezeichnung Velnacrin

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung 9-Amino-1,2,3,4-tetrahydroacridin-1-ol

ASK #24155

Chemical Abstract Service Nr. 112964-99-5

Formelstamm C₁₃H₁₄N₂O . C₄H₄O₄

Molgewicht 330.3352

Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Velnacrinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung 9-Amino-1,2,3,4-tetrahydroacridin-1-ol-maleat (1:1)

ASK #24156

Chemical Abstract Service Nr. 106819-53-8

Formelstamm (C₅₆H₇₈N₂O₁₆)₂· 2Cl⁻

Molgewicht 1106.1283

Bruttoformel C₅₆H₇₈Cl₂N₂O₁₆

Vorzugsbezeichnung Doxacuriumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung 2,2'-[Succinylbis(oxypropan-1,3-diyl)]bis[6,7,8-trimethoxy-2-methyl-1-(3,4,5-trimethoxybenzyl)isochinoliniumchlorid]

ASK #24158

Chemical Abstract Service Nr. 6961-46-2

Molgewicht 191.2264

Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Idrocilamid
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USM110
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Hydroxyethyl)-3-phenylprop-2-enamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(2-Hydroxyethyl)cinnamid
ASK #24159	
Chemical Abstract Service Nr.	61477-97-2
Molgewicht	337.9106
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dazolicin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	8-Chlor-6-[[1-(propan-2-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl]methyl]-3,4,5,6-tetrahydro-2 <i>H</i> -1,6-benzothiazocin
ASK #24160	
Chemical Abstract Service Nr.	56488-59-6
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₃ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	344.4016
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Terbufibrol
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	4-[3-(4- <i>tert</i> -Butylphenoxy)-2-hydroxypropoxy]benzoesäure
ASK #24161	
Chemical Abstract Service Nr.	55453-87-7
Formelstamm	(C ₁₆ H ₁₁ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	268.2641
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Isoxepac
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	(11-Oxo-6,11-dihydrodibenzo[<i>b,e</i>]oxepin-2-yl)essigsäure
ASK #24162	
Chemical Abstract Service Nr.	57808-63-6
Formelstamm	(C ₁₃ H ₁₅ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	220.2643
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cicloxilsäure

International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-Hydroxy-2-phenylcyclohexan-1-carbonsäure
ASK #24163
Chemical Abstract Service Nr. 40691-50-7
Formelstamm (C₁₅H₉O₅S)⁻ H⁺
Molgewicht 302.3019
Bruttoformel C₁₅H₁₀O₅S
Vorzugsbezeichnung Tixanox
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 7-Methylsulfinyl-9-oxoxanthen-2-carbonsäure
ASK #24164
Chemical Abstract Service Nr. 56488-58-5
Molgewicht 335.8302
Bruttoformel C₁₁H₁₄ClN₃O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Tizolemid
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung 2-Chlor-5-(4-hydroxy-3-methyl-2-methylimino-1,3-thiazolidin-4-yl)benzolsulfonamid
ASK #24165
Chemical Abstract Service Nr. 59729-37-2
Molgewicht 279.3149
Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Fexinidazol
International Nonproprietary Name INN.L17
2. Bezeichnung 1-Methyl-2-[4-(methylsulfonyl)phenoxyethyl]-5-nitroimidazol
ASK #24166
Chemical Abstract Service Nr. 54870-28-9
Formelstamm (C₁₇H₁₅ClN₄O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 333.7662
Bruttoformel C₁₇H₁₆ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Meglitinid
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung 4-[2-(5-Chlor-2-methoxybenzamido)ethyl]benzoesäure
ASK #24167
Chemical Abstract Service Nr. 74680-07-2
Molgewicht 473.5883

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glisamurid
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	1-Methyl-3-{4-[3-(4-methylcyclohexyl)ureidosulfonyl]phenethyl}-1-(2-pyridyl)harnstoff
ASK #24168	
Chemical Abstract Service Nr.	51037-88-8
Molgewicht	335.2277
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ Cl ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Tuclazepam
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	[7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1-methyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-yl]methanol
ASK #24169	
Chemical Abstract Service Nr.	56784-39-5
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	256.3213
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ozolinon
International Nonproprietary Name	INNv.L39
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-(3-Methyl-4-oxo-5-piperidino-1,3-thiazolidin-2-yliden)essigsäure
ASK #24170	
Chemical Abstract Service Nr.	23707-33-7
Molgewicht	371.3904
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Metrifudil
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	1-Desoxy-1-[6-(2-methylbenzylamino)-9 <i>H</i> -purin-9-yl]- <i>D</i> -ribofuranose
ASK #24171	
Chemical Abstract Service Nr.	57935-49-6
Molgewicht	347.4765
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ N ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tiomergin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	6-Methyl-8-(2-pyridylsulfanylmethyl)-9,10-didehydroergolin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6aR,9R)-7-Methyl-9-(2-pyridylsulfanylmethyl)-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]chinolin
ASK #24172	
Chemical Abstract Service Nr.	40507-23-1

Molgewicht	296.3388
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ FN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Fluproquazon
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	4-(4-Fluorphenyl)-7-methyl-1-(propan-2-yl)chinazolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #24173	
Chemical Abstract Service Nr.	42239-60-1
Molgewicht	331.8629
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClN ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tilozepin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	7-Chlor-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>c</i>][1]benzazepin
Zitat Bezeichnung 2	KCVFZ
ASK #24174	
Chemical Abstract Service Nr.	57475-17-9
Molgewicht	433.3388
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ BrN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Brovincamin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	Methyl[(4a ¹ S,12S,13aS)-9-brom-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[(12S,13aS,13bS)-9-brom-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1 <i>H</i> -indolo[3,2,1- <i>de</i>]pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]
ASK #24175	
Chemical Abstract Service Nr.	67227-55-8
Molgewicht	333.3822
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Primidolol
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-[2-[2-Hydroxy-3-(<i>o</i> -tolylxy)propylamino]ethyl]-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #24176	
Chemical Abstract Service Nr.	37753-10-9
Molgewicht	320.7307
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ ClN ₂ O ₅ PS
Vorzugsbezeichnung	Sufosamid
International Nonproprietary Name	INN.L17

	2. Bezeichnung	3-(2-Chlorethyl)-2-[2-(mesyloxy)ethylamino]-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid
ASK #24177	Chemical Abstract Service Nr.	67254-81-3
	Molgewicht	399.4834
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Peradoxim
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	2. Bezeichnung	3-Methoxybenzaldehyd(<i>O</i> -{2-hydroxy-3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propyl}oxim)
ASK #24178	Chemical Abstract Service Nr.	67254-80-2
	Formelstamm	C22-H29-N3-O4 . 2 Cl-H
	Molgewicht	472.4052
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ Cl ₂ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Peradoximdihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L20)
	2. Bezeichnung	3-Methoxybenzaldehyd(<i>O</i> -{2-hydroxy-3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propyl}oxim)-dihydrochlorid
ASK #24179	Chemical Abstract Service Nr.	28610-84-6
	Formelstamm	(C13-H19-N2-O3)+ (C-H3-O4-S) ⁻
	Molgewicht	362.3987
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Rimazoliummetilsulfat
	International Nonproprietary Name	INN.L12
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	3-Ethoxycarbonyl-1,6-dimethyl-4-oxo-6,7,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidinium(methylsulfat)
ASK #24180	Chemical Abstract Service Nr.	57010-31-8
	Molgewicht	555.7039
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₇ NO ₈ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Tiapamil
	International Nonproprietary Name	INN.L20
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28
	2. Bezeichnung	2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-(3-{[2(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino}propyl)-1,3,3-dithian-1,1,3,3-tetron
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-[3-[(3,4-dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]propyl]-1,3-dithian-S(1),S(1),S(3),S(3)-tetroxid; Verocainin
ASK #24181	Chemical Abstract Service Nr.	56281-36-8

Molgewicht	353.4977
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Motretinid
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(2E,4E,6E,8E)-N-Ethyl-9-(4-methoxy-2,3,6-trimethylphenyl)-3,7-dimethylnona-2,4,6,8-tetraenamid
ASK #24182	
Chemical Abstract Service Nr.	37717-21-8
Molgewicht	243.1918
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Fluorocitabin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	[(2R,3R,3aS,9aR)-7-Fluor-3-hydroxy-6-imino-2,3,3a,9a-tetrahydro-6H-furo[2',3':4,5][1,3]oxazolo[3,2-a]pyrimidin-2-yl]methanol
ASK #24185	
Chemical Abstract Service Nr.	32797-92-5
Molgewicht	445.5319
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Glisentid
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	MAR28
2. Bezeichnung	N-[2-(4-[[[(Cyclopentyl)carbamoyl]sulfamoyl]phenyl]ethyl)-2-methoxybenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Cyclopentyl-3-{4-[2-(2-methoxybenzamido)ethyl]phenylsulfonyl}harnstoff; Glipentid
ASK #24186	
Chemical Abstract Service Nr.	41340-39-0
Molgewicht	493.7686
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₅ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Impacarzin
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	N,N-Diethyl-4-[2-(2-oxo-3-tetradecylimidazolidin-1-yl)ethyl]piperazin-1-carboxamid
ASK #24187	
Chemical Abstract Service Nr.	33996-58-6
Molgewicht	170.209
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Etiracetam
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	(RS)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)butanamid

ASK #24188

Chemical Abstract Service Nr. 51-24-1
Formelstamm (C₁₄H₈I₃O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 621.9323
Bruttoformel C₁₄H₉I₃O₄
Vorzugsbezeichnung Tiratricol
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung [4-(4-Hydroxy-3-iodphenoxy)-3,5-diiodphenyl]essigsäure

ASK #24189

Chemical Abstract Service Nr. 90693-76-8
Formelstamm (C₂₄H₃₃O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 402.5238
Bruttoformel C₂₄H₃₄O₅
Vorzugsbezeichnung Eptaloprost
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung 4-(2-{{(2E,3aS,4S,5R,6aS)-5-Hydroxy-4-[(3S,4S)-3-hydroxy-4-methylnona-1,6-diin-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}ethoxy)butansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Eptaprost

ASK #24190

Chemical Abstract Service Nr. 90139-06-3
Formelstamm (C₂₀H₂₆N₃O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 389.4455
Bruttoformel C₂₀H₂₇N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Cilazaprilat
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung (1S,9S)-9-[(S)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]-10-oxoperhydropyridazino[1,2-a][1,2]diazepin-1-carbonsäure

ASK #24191

Chemical Abstract Service Nr. 30516-87-1
Molgewicht 267.2413
Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Zidovudin
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1059; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/1059; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1059
2. Bezeichnung 1-[(2R,4S,5S)-4-Azido-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1H,3H)-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3-Azido-2,3-didesoxy-beta-D-ribofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1H,3H)-dion

ASK #24193

Chemical Abstract Service Nr. 57076-71-8
Molgewicht 320.3868
Bruttoformel C₁₆H₂₄N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Denbutyllin
International Nonproprietary Name INNv.L55
2. Bezeichnung 1,3-Dibutyl-7-(2-oxopropyl)-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,3-Dibutyl-7-acetonyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #24210

Chemical Abstract Service Nr. 52403-19-7
Molgewicht 323.4272
Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₄
Vorzugsbezeichnung lproxamin
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung {4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl}(propan-2-yl)carbonat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [4-(2-Dimethylaminoethoxy)-5-isopropyl-2-methylphenyl](isopropyl)carbonat

ASK #24211

Chemical Abstract Service Nr. 51222-37-8
Formelstamm C18-H29-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 359.8881
Bruttoformel C₁₈H₃₀ClNO₄
Vorzugsbezeichnung lproxaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung {4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]-2-methyl-5-(propan-2-yl)phenyl}(propan-2-yl)carbonat-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [4-(2-Dimethylaminoethoxy)-5-isopropyl-2-methylphenyl](isopropyl)carbonat-hydrochlorid

ASK #24217

Chemical Abstract Service Nr. 64860-67-9
Molgewicht 297.3899
Bruttoformel C₁₆H₂₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Valperinol
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung (2*R*,4*R*,4*a*S,5*R*,7*S*,7*a**R*,8*R*)-4-Methoxy-8-methyl-7*a*-(piperidinomethyl)perhydro-2,5-methanocyclopenta[1,3]dioxin-7-ol

ASK #24222

Chemical Abstract Service Nr. 66327-51-3

Formelstamm (C₂₅-H₂₅-N₆-O₈-S)⁻ H⁺

Molgewicht 570.5743

Bruttoformel C₂₅H₂₆N₆O₈S

Vorzugsbezeichnung Fuzlocillin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L22

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-(3-[[*E*]-(*Furan*-2-yl)methyliden]amino)-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3*S*,6*R*,7*R*)-6-[(*R*)-2-(3-[[*E*]-Furfurylidenamino)-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #24223

Chemical Abstract Service Nr. 55286-56-1

Molgewicht 403.5134

Bruttoformel C₂₆H₂₉NO₃

Vorzugsbezeichnung Doxaminol

International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung 1-[[2-(6,11-Dihydrodibenzo[*b*,*e*]oxepin-11-yl)ethyl](methyl)amino]-3-phenoxypropan-2-ol

ASK #24224

Chemical Abstract Service Nr. 95635-55-5

Molgewicht 427.5365

Bruttoformel C₂₄H₃₃N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Ranolazin

International Nonproprietary Name INN.L27

2. Bezeichnung *rac*-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-2-[4-[(2*R*)-2-hydroxy-3-(2-methoxyphenoxy)propyl]piperazin-1-yl]acetamid

ASK #24225

Chemical Abstract Service Nr. 95635-56-6

Formelstamm C₂₄-H₃₃-N₃-O₄ · 2 Cl-H

Molgewicht 500.4584

Bruttoformel C₂₄H₃₅Cl₂N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Ranolazindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung *rac*-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-2-[4-[(2*R*)-2-hydroxy-3-(2-methoxyphenoxy)propyl]piperazin-1-yl]acetamid-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[4-[(*RS*)-2-Hydroxy-3-(2-methoxyphenoxy)propyl]piperazin-1-yl]-2',6'-dimethylacetanilid-dihydrochlorid

ASK #24226

Chemical Abstract Service Nr. 38647-79-9

Molgewicht 355.1728

Bruttoformel C₁₅H₁₂Cl₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung	Urefibrat
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	[Bis(4-chlorphenoxy)acetyl]harnstoff
ASK #24227	
Chemical Abstract Service Nr.	25859-76-1
Molgewicht	418.5529
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Glibutimin
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[3-(Cyclohex-3-en-1-yl)-2-iminoimidazolidin-1-ylsulfonyl]phenethyl}butyramid
ASK #24230	
Chemical Abstract Service Nr.	104051-20-9
Molgewicht	352.4699
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Brefonalol
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-[1-Hydroxy-2-(2-methyl-4-phenylbutan-2-ylamino)ethyl]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #24231	
Formelstamm	C22-H28-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	388.9309
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Brefonalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-[1-Hydroxy-2-(2-methyl-4-phenylbutan-2-ylamino)ethyl]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #24234	
Chemical Abstract Service Nr.	566-48-3
Molgewicht	302.4079
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Formestan
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-Hydroxyandrost-4-en-3,17-dion
ASK #24235	
Molgewicht	502.6396
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Acitretin-PEG-4
International Nonproprietary Name	(INN.L27)

2. Bezeichnung	(2-{2-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy}ethyl)[(2E,4E,6E,8E)-9-(4-methoxy-2,3,6-trimethylphenyl)-3,7-dimethylnona-2,4,6,8-tetraenoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Etretin-PEG-4
ASK #24237	
Chemical Abstract Service Nr.	102676-47-1
Molgewicht	223.2731
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Fadrozol
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-(5,6,7,8-Tetrahydroimidazo[1,5- <i>a</i>]pyridin-5-yl)benzonnitril
ASK #24238	
Chemical Abstract Service Nr.	102676-31-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	102676-96-0
Formelstamm	C14-H13-N3 . Cl-H
Molgewicht	259.7341
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Fadrozolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-(5,6,7,8-Tetrahydroimidazo[1,5- <i>a</i>]pyridin-5-yl)benzonnitril-hydrochlorid
ASK #24241	
Chemical Abstract Service Nr.	32059-15-7
Molgewicht	184.2819
Bruttoformel	C ₉ H ₂₀ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Guanazodin
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-[(Azocan-2-yl)methyl]guanidin
ASK #24242	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	42839-36-1
Formelstamm	C9-H20-N4 . H2-O4-S . H2-O
Molgewicht	300.3757
Bruttoformel	C ₉ H ₂₂ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Guanazodinsulfat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-[(Azocan-2-yl)methyl]guanidin-sulfat (1:1) 1 H ₂ O
ASK #24243	

Chemical Abstract Service Nr.	64118-86-1
Molgewicht	194.2337
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Azimexon
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	1-[2-(2-Cyanaziridin-1-yl)propan-2-yl]aziridin-2-carboxamid

ASK #24244

Chemical Abstract Service Nr.	61822-36-4
Molgewicht	157.2963
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₃ N
Vorzugsbezeichnung	Diprobutin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	4-Propylheptan-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Propylheptan-4-ylazan

ASK #24245

Chemical Abstract Service Nr.	59776-90-8
Molgewicht	282.2957
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dupracetam
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	1,2-Bis[(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetyl]hydrazin

ASK #24246

Chemical Abstract Service Nr.	35843-07-3
Molgewicht	401.4562
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Morocromen
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-Methyl-3-(2-morpholinoethyl)-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-7-yl]morpholin-4-carboxamid

ASK #24247

Chemical Abstract Service Nr.	35843-09-5
Formelstamm	C21-H27-N3-O5 . Cl-H
Molgewicht	437.9171
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ ClN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Morocromenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-Methyl-3-(2-morpholinoethyl)-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-7-yl]morpholin-4-carboxamid-hydrochlorid

ASK #24248

Chemical Abstract Service Nr. 22345-47-7
Molgewicht 382.4528
Bruttoformel C₂₂H₂₆N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Tofisopam
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-ethyl-7,8-dimethoxy-4-methyl-5*H*-2,3-benzodiazepin

ASK #24249

Chemical Abstract Service Nr. 41717-30-0
Molgewicht 320.385
Bruttoformel C₂₀H₂₀N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Befuralin
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung (1-Benzofuran-2-yl)(4-benzylpiperazin-1-yl)methanon

ASK #24250

Chemical Abstract Service Nr. 41716-84-1
Formelstamm C20-H20-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 356.8459
Bruttoformel C₂₀H₂₁ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Befuralinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung (1-Benzofuran-2-yl)(4-benzylpiperazin-1-yl)methanon-hydrochlorid

ASK #24251

Chemical Abstract Service Nr. 60400-93-3
Formelstamm (C17-H17-O5)⁻ Na⁺
Molgewicht 324.3037
Bruttoformel C₁₇H₁₇NaO₅
Vorzugsbezeichnung Proxicromil-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung 5-Hydroxy-4-oxo-10-propyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-benzo[*g*]chromen-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #24252

Chemical Abstract Service Nr. 60400-92-2
Formelstamm (C17-H17-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 302.3218
Bruttoformel C₁₇H₁₈O₅
Vorzugsbezeichnung Proxicromil

International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR28
2. Bezeichnung 5-Hydroxy-4-oxo-10-propyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-benzo[*g*]chromen-2-carbonsäure

ASK #24253

Chemical Abstract Service Nr. 63-89-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50669-86-8; 875249-75-5

Molgewicht 734.0389

Bruttoformel C₄₀H₈₀NO₈P

Vorzugsbezeichnung Colfoscerilpalmitat

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 ATC-DE; GII; Hager2011; ROMP2012

2. Bezeichnung 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phosphocholin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,2-Dihexadecanoyl-*sn*-glycero-3-phosphocholin; 129 Y 83; L- α -Dipalmitoyllecithin; (R)-N,N,N-Trimethyl-4,10-dioxo-7-(palmitoyloxy)-3,5,9-trioxa-4 λ (5)-phosphapentacosan-1-aminium-4-olat; [(R)-2,3-Bis(palmitoyloxy)propyl][2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat; Dipalmitoylphosphatidylcholin; E 322 [Dipalmitoyllecithin]

ASK #24254

Chemical Abstract Service Nr. 23602-78-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37342-28-2

Molgewicht 351.3628

Bruttoformel C₁₉H₂₀F₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Benfluorex

International Nonproprietary Name INNv.L25

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28

2. Bezeichnung (2-((*RS*)-1-[3-(Trifluormethyl)phenyl]propan-2-ylamino)ethyl)benzoat

ASK #24255

Chemical Abstract Service Nr. 23642-66-2

Formelstamm C19-H20-F3-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 387.8238

Bruttoformel C₁₉H₂₁ClF₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Benfluorexhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L25)

Zitat Bezeichnung 1 USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1601; Benfluorexhydrochlorid; MAR28; Ph.Eur2005,5.0/1601; Ph.Eur.2002,4.00/1601

2. Bezeichnung (2-((*RS*)-1-[3-(Trifluormethyl)phenyl]propan-2-ylamino)ethyl)benzoat-hydrochlorid

ASK #24257

Chemical Abstract Service Nr. 40198-53-6

Formelstamm	(C ₁₈ H ₁₂ Cl ₂ N ₃ O ₃ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	394.2717
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ Cl ₂ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tioxaprofen
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	2-[4,5-Bis(4-chlorphenyl)-1,3-oxazol-2-ylsulfanyl]propansäure
ASK #24258	
Chemical Abstract Service Nr.	137-05-3
Molgewicht	111.0987
Bruttoformel	C ₅ H ₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Mecrilat
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	Methyl(2-cyanprop-2-enoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl(2-cyanacrylat)
ASK #24261	
Chemical Abstract Service Nr.	35322-07-7
Molgewicht	360.7745
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClN ₂ O ₂ P
Vorzugsbezeichnung	Fosazepam
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	7-Chlor-1-(dimethylphosphinoylmethyl)-5-phenyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ASK #24262	
Chemical Abstract Service Nr.	67696-82-6
Molgewicht	498.6078
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Acrihellin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	5,14-Dihydroxy-3-(3-methylbut-2-enoyloxy)-19-oxobufa-20,22-dienolid
ASK #24263	
Chemical Abstract Service Nr.	42863-81-0
Molgewicht	322.1462
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lopirazepam
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>e</i>][1,4]diazepin-2-on

ASK #24264

Chemical Abstract Service Nr. 68576-86-3
Molgewicht 432.51
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Enciprazin
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung (*RS*)-1-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]-3-(3,4,5-trimethoxyphenoxy)propan-2-ol

ASK #24266

Chemical Abstract Service Nr. 23887-46-9
Molgewicht 417.4986
Bruttoformel C₂₂H₃₁N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Cinepazid
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 1-[4-[2-Oxo-2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]piperazin-1-yl]-3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)propenon

ASK #24267

Chemical Abstract Service Nr. 26328-04-1
Formelstamm C22-H31-N3-O5 . C4-H4-O4
Molgewicht 533.5708
Bruttoformel C₂₆H₃₅N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Cinepazidmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 1-[4-[2-Oxo-2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]piperazin-1-yl]-3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)propenon-maleat (1:1)

ASK #24268

Chemical Abstract Service Nr. 23580-33-8
Formelstamm (C15-H13-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 258.2693
Bruttoformel C₁₅H₁₄O₄
Vorzugsbezeichnung Furacrinsäure
International Nonproprietary Name INN.L13
2. Bezeichnung 6-Methyl-5-(2-methylenbutanoyl)-1-benzofuran-2-carbonsäure

ASK #24269

Chemical Abstract Service Nr. 9000-99-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 42615-60-1; 9012-51-5; 9036-07-1
Vorzugsbezeichnung Brinase
International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1	MAR28; EUTCT
2. Bezeichnung	Aspergillus-oryzae-fibrinolytische-Protease
ASK #24270	
Chemical Abstract Service Nr.	5370-41-2
Molgewicht	263.3767
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Pridefin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	3-Benzhydryliden-1-ethylpyrrolidin
ASK #24271	
Chemical Abstract Service Nr.	23239-78-3
Formelstamm	C19-H21-N . Cl-H
Molgewicht	299.8377
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Pridefinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	3-Benzhydryliden-1-ethylpyrrolidin-hydrochlorid
ASK #24272	
Chemical Abstract Service Nr.	51579-82-9
Formelstamm	(C15-H12-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	255.2686
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Amfenac
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	(2-Amino-3-benzoylphenyl)essigsäure
ASK #24273	
Chemical Abstract Service Nr.	61618-27-7
Formelstamm	(C15-H12-N-O3) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	295.2657
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Amfenac-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	2-(2-Amino-3-benzoylphenyl)essigsäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #24274	
Chemical Abstract Service Nr.	34042-85-8

Molgewicht	337.3741
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ N ₃ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sudoxicam
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo- <i>N</i> -(1,3-thiazol-2-yl)-2 <i>H</i> -1,2,4-benzothiazin-3-carboxamid
ASK #24275	
Chemical Abstract Service Nr.	59733-86-7
Molgewicht	571.619
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₅ N ₅ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Butikacin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR28
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -(3-Amino-3-desoxy-β-D-glucopyranosyl)-4- <i>O</i> -(6-amino-6-desoxy-β-D-glucopyranosyl)- <i>N</i> '-[(<i>S</i>)-4-amino-2-hydroxybutyl]-2-desoxy-D-streptamin
ASK #24276	
Chemical Abstract Service Nr.	65511-41-3
Molgewicht	437.5711
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nantradol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	[9-Hydroxy-6-methyl-3-(5-phenylpentan-2-yloxy)-5,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydrophenanthridin-1-yl]acetat
ASK #24277	
Chemical Abstract Service Nr.	65511-42-4
Formelstamm	C27-H35-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	474.032
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nantradolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	[9-Hydroxy-6-methyl-3-(5-phenylpentan-2-yloxy)-5,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydrophenanthridin-1-yl]acetat-hydrochlorid
ASK #24281	
Chemical Abstract Service Nr.	93106-60-6
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ F-N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	359.3947
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Enrofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	MAR2012; USP32/S2-42(2009-2019); USPF34.4(2008); EUTCT; USMI13; IGS; KEGG.D02473; ROMP2012; MeSH; BAN; USAN; GII; CAS; BPV2011-2019; GSBL; Hager2008

2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-7-(4-ethylpiperazin-1-yl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Enrofloxacin für Tiere (Ph.Eur.)
ASK #24284	
Chemical Abstract Service Nr.	37669-57-1
Molgewicht	344.7922
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Arfendazam
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	Ethyl(7-chlor-4-oxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepin-1-carboxylat)
ASK #24285	
Chemical Abstract Service Nr.	63927-95-7
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₉ -N ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	226.2373
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Bentemazol
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	5-(1-Benzylimidazol-2-yl)-1 <i>H</i> -tetrazol
ASK #24286	
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₉ -N ₆) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	248.2191
Bruttoformel	C ₁₁ H ₉ N ₆ Na
Vorzugsbezeichnung	Bentemazol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	5-(1-Benzyl-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)-1 <i>H</i> -tetrazol-Natriumsalz
ASK #24289	
Chemical Abstract Service Nr.	52832-91-4
Molgewicht	114.1457
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Xinomilin
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	4,4-Dimethyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,4-Dimethyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-ylazan
ASK #24290	
Formelstamm	C5-H10-N2-O . C2-H4-O2

Molgewicht	174.1977
Bruttoformel	C ₇ H ₁₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Xinomilinetat
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	4,4-Dimethyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin-acetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,4-Dimethyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-ylazan-acetat (1:1)
ASK #24291	
Chemical Abstract Service Nr.	33813-84-2
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₇ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	354.524
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Deprostit
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(3-Hydroxy-3-methyloctyl)-5-oxocyclopentyl]heptansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	15-Hydroxy-15-methyl-9-oxoprostan-1-säure
ASK #24293	
Chemical Abstract Service Nr.	61557-12-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₁ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	364.4758
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Penprosten
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[(<i>E</i> -3 <i>R</i>)-5-Ethoxy-3-hydroxy-4,4-dimethylpent-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-3-en-1-yl]hept-5-ensäure
ASK #24301	
Chemical Abstract Service Nr.	39544-74-6
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₄ -Cl-N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	342.7763
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Benzotript
International Nonproprietary Name	INNv.L32
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorbenzoyl)- <i>L</i> -tryptophan
ASK #24302	
Chemical Abstract Service Nr.	55837-21-3
Molgewicht	381.5078

Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Pipoxizin
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	2-{2-[2-(4-Benzhydrylidenpiperidino)ethoxy]ethoxy}ethanol
ASK #24303	
Chemical Abstract Service Nr.	50588-47-1
Molgewicht	305.4549
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Amafolon
International Nonproprietary Name	INN.L19
2. Bezeichnung	3 -Amino-2 -hydroxy-5 -androstan-17-on
ASK #24304	
Chemical Abstract Service Nr.	54048-10-1
Molgewicht	324.4565
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Etonogestrel
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
2. Bezeichnung	13-Ethyl-17-hydroxy-11-methylen-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on
ASK #24306	
Chemical Abstract Service Nr.	35834-26-5
Molgewicht	581.7379
Bruttoformel	C ₃₁ H ₅₁ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Rosaramicin
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USAN; USMI10
2. Bezeichnung	12,13-Epoxy-6-formylmethyl-3-hydroxy-4,8,12,14-tetramethyl-9-oxo-5-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino- -D-xylo-hexopyranosyloxy)heptadec-10-eno-1,15-lacton
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rosamicin
ASK #24307	
Chemical Abstract Service Nr.	30279-49-3
Molgewicht	364.8034
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Suclofenid
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	3-Chlor-4-(2,5-dioxo-3-phenylpyrrolidin-1-yl)benzolsulfonamid
ASK #24308	

Chemical Abstract Service Nr. 55905-53-8
Molgewicht 373.8765
Bruttoformel C₂₀H₂₄ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Cleboprid
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI10
2. Bezeichnung 4-Amino-N-(1-benzylpiperidin-4-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid

ASK #24309

Chemical Abstract Service Nr. 57645-91-7
Formelstamm C20-H24-Cl-N3-O2 . C4-H6-O5
Molgewicht 507.9639
Bruttoformel C₂₄H₃₀ClN₃O₇
2. Bezeichnung 4-Amino-N-(1-benzylpiperidin-4-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid-[*rac*-(2*R*)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
3. Bezeichnung Clebopridmalat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cleboprid-DL-malat; 4-Amino-N-(1-benzylpiperidin-4-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamide-(*RS*)-2-hydroxybutandioat; Clebopridmalat

ASK #24312

Chemical Abstract Service Nr. 32527-55-2
Molgewicht 355.8397
Bruttoformel C₁₅H₁₈ClN₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Tiamid
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung 5-Chlor-3-{2-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-ylcarbonyl]methyl}-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-on

ASK #24313

Chemical Abstract Service Nr. 35941-71-0
Formelstamm C15-H18-Cl-N3-O3-S . Cl-H
Molgewicht 392.3007
Bruttoformel C₁₅H₁₉Cl₂N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Tiamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 5-Chlor-3-{2-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-ylcarbonyl]methyl}-1,3-benzothiazol-2(3*H*)-on-hydrochlorid

ASK #24314

Chemical Abstract Service Nr. 33665-90-6
Formelstamm (C4-H4-N-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 163.1518

Bruttoformel	C ₄ H ₅ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acesulfam
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	6-Methyl-1,2,3-oxathiazin-4(3 <i>H</i>)-on-2,2-dioxid

ASK #24315

Chemical Abstract Service Nr.	55589-62-3
Formelstamm	(C4-H4-N-O4-S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	201.2422
Bruttoformel	C ₄ H ₄ KNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acesulfam-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR28; USMI10; Ph.Eur.2008,6.0/1282; Ph.Eur.2002,4.00/1282; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.4/1282
2. Bezeichnung	6-Methyl-1,2- ⁶ ,3-oxathiazin-2,2,4(3 <i>H</i>)-trion-Kaliumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 950 [Acesulfam-Kalium]

ASK #24316

Chemical Abstract Service Nr.	246860-60-6
Formelstamm	(C17-H18-N3-O3-S) ⁻ Na ⁺ · x H ₂ O, x = 1,0-2,27
Molgewicht	367.3996
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ N ₃ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Methoxy-2-[(<i>R</i>)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-Natriumsalz x H ₂ O (x = 1,0-2,27)
3. Bezeichnung	Omeprazol-Natrium (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Wassergehalt))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Omeprazol-Natrium [Hinweis: Wassergehalt in Ph.Eur. 6.0/1032: 4,5-10,0 %, d.h. 1,0-2,27 Moleküle Wasser]; (RS)-5-Methoxy-2-(4-methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridylmethylsulfinyl)benzimidazol-Natriumsalz x HO (x = 1,0-2,27)

ASK #24317

Chemical Abstract Service Nr.	7790-75-2
Molgewicht	287.9156
Bruttoformel	CaO ₄ W
2. Bezeichnung	Wolframsäure-Calciumsalz
3. Bezeichnung	Calciumwolframat

ASK #24320

Chemical Abstract Service Nr.	89987-06-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	96538-83-9

Formelstamm	(C7-H5-Cl-O6-P2-S)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	318.6083
Bruttoformel	C ₇ H ₉ ClO ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tiludronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2015; Hager2013; Pharmavista; ATC-DE
2. Bezeichnung	<i>P,P</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tiludroninsäure; (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure; (4-Chlorphenylsulfanyl)methylenbis(phosphonsäure); {[[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure); (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure; (4-Chlorphenylsulfanyl)methylendiphosphonsäure; (4-Chlorphenylthio)methylenbisphosphonsäure
ASK #24321	
Chemical Abstract Service Nr.	155453-10-4
Formelstamm	(C7-H5-Cl-O6-P2-S)4 ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺ . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	371.5796
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClNa ₂ O ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtiludronat 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>P,P</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Chlorphenylsulfanyl)methylendiphosphonsäure-Dinatriumsalz 0.5 HO; Tiludronsäure-Dinatriumsalz-Hemihydrat; (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure-Dinatriumsalz-Hemihydrat; (4-Chlorphenylsulfanyl)methylenbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 0.5 HO; (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure-Dinatriumsalz 0.5 HO; Natrium-{[(4-chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis[hydrogen(phosphonat)]hydrat (4:2:1); Tiludronat-Dinatrium 0.5 HO
ASK #24323	
Chemical Abstract Service Nr.	13392-28-4
Molgewicht	179.3018
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N
Vorzugsbezeichnung	Rimantadin
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10
2. Bezeichnung	1-(Adamantan-1-yl)ethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(Adamantan-1-yl)ethyl]azan
ASK #24324	
Chemical Abstract Service Nr.	1501-84-4
Formelstamm	C12-H21-N . Cl-H
Molgewicht	215.7628

Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ ClN
Vorzugsbezeichnung	Rimantadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-(Adamantan-1-yl)ethanamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(Adamantan-1-yl)ethyl]azan-hydrochlorid
ASK #24325	
Chemical Abstract Service Nr.	97519-39-6
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₂ N ₄ O ₆ S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	410.4249
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ceftibuten
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI11
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-4-carboxybut-2-enamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-4-carboxybut-2-enamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #24327	
Chemical Abstract Service Nr.	96487-37-5
Molgewicht	336.3877
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nuvenzepin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	11-(1-Methyl-4-piperidylcarbonyl)-11 <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-5(6 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	JQDLV
ASK #24328	
Formelstamm	C ₁₉ H ₂₀ N ₄ O ₂ . Cl-H
Molgewicht	372.8486
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nuvenzepinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	11-(1-Methyl-4-piperidylcarbonyl)-11 <i>H</i> -pyrido[2,3- <i>b</i>][1,5]benzodiazepin-5(6 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #24329	
Chemical Abstract Service Nr.	81732-65-2
Molgewicht	367.44
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ N ₃ O ₅

Vorzugsbezeichnung	Bambuterol
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; BAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-1,3-phenylenbis(dimethylcarbamat)
ASK #24330	
Chemical Abstract Service Nr.	109543-76-2
Molgewicht	309.7448
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Romazarit
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-[2-(4-Chlorphenyl)-4-methyl-1,3-oxazol-5-ylmethoxy]-2-methylpropansäure
ASK #24331	
Chemical Abstract Service Nr.	83647-97-6
Molgewicht	466.614
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Spirapril
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	MAR30
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i>)-7-[(2 <i>S</i>)-2-[[[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,4-dithia-7-azaspiro[4.4]nonan-8-carbonsäure
ASK #24332	
Chemical Abstract Service Nr.	200872-06-6
Formelstamm	C22-H30-N2-O5-S2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	521.0902
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ ClN ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Spiraprilhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.07/1766; Ph.Eur.2008,6.0/1766; GI; MAR30; Ph.Eur.2005,5.0/1766
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i>)-7-[(<i>S</i>)-2-[[[(<i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,4-dithia-7-azaspiro[4.4]nonan-8-carbonsäure-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #24334	
Chemical Abstract Service Nr.	98410-36-7
Molgewicht	298.1711
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ Cl ₂ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Palatrigin
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	6-(2,3-Dichlorphenyl)-3-imino-2-(propan-2-yl)-2,3-dihydro-1,2,4-triazin-5-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	6-(2,3-Dichlorphenyl)-5-imino-2-isopropyl-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylazan
ASK #24335	
Chemical Abstract Service Nr.	98410-37-8
Formelstamm	C12-H13-Cl2-N5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	394.2768
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ Cl ₂ N ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Palatrinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L28,v.L18
2. Bezeichnung	6-(2,3-Dichlorphenyl)-3-imino-2-(propan-2-yl)-2,3-dihydro-1,2,4-triazin-5-amin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(2,3-Dichlorphenyl)-5-imino-2-isopropyl-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylazan-methansulfonat (1:1)
ASK #24336	
Chemical Abstract Service Nr.	36791-04-5
Molgewicht	244.2047
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ribavirin
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	Eur.Ph.2011,7.0,7.2; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2109; USMI10; USP25(2002),26(2003),27(2004); BP2001-2011; MAR28; Ph.Eur.2005,5.0,5.1/2109; USAN; PHARMEUROPA15.1,21.4
2. Bezeichnung	1- -D-Ribofuranosyl-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-carboxamid
ASK #24337	
Chemical Abstract Service Nr.	105250-86-0
Molgewicht	996.2259
Bruttoformel	C ₄₈ H ₇₃ N ₁₁ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Ebiratid
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	L-Methionyl-L-glutamyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-D-lysyl-N-(8-aminoocetyl)-L-phenylalaninamid-S,S-dioxid
ASK #24338	
Formelstamm	C48-H73-N11-O10-S . 3(C2-H4-O2)
Molgewicht	1176.3818
Bruttoformel	C ₅₄ H ₈₅ N ₁₁ O ₁₆ S
Vorzugsbezeichnung	Ebiratidtriacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	L-Methionyl-L-glutamyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-D-lysyl-N-(8-aminoocetyl)-L-phenylalaninamid-S,S-dioxid-acetat (1:3)
ASK #24339	
Chemical Abstract Service Nr.	87679-37-6
Formelstamm	(C24-H33-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	430.5372

Bruttoformel C₂₄H₃₄N₂O₅
2. Bezeichnung (2*S*,3*aR*,7*aS*)-1-[(2*S*)-2-[[[(1*S*)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropyl]amino]propanoyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure
3. Bezeichnung Trandolapril
Zitat Bezeichnung 3 BAN; GII; BP2011; Ph.Eur.2008,6.0/2245; Trandolapril; PHARMEUROPA16.2/2245; EUTCT; Ph.Eur.2005,5.4/2245; USMI12; MAR31; CAS ASK #24340

Chemical Abstract Service Nr. 81409-90-7
Molgewicht 451.6043
Bruttoformel C₂₆H₃₇N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Cabergolin
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1773; GII; Ph.Eur.2005,5.3/1773
2. Bezeichnung *N*-[[[3-Dimethylamino)propyl]-*N*-(ethylcarbomoyl)-6-(prop-2-en-1-yl)ergolin-8 -carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[(6*aR*,9*R*,10*aR*)-7-Allyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-ylcarbonyl]-1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethylharnstoff; 1-(6-Allyl)ergolin-8beta-ylcarbonyl)-1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethylharnstoff

ASK #24341
Chemical Abstract Service Nr. 89838-96-0
Formelstamm (C₂₉H₂₉N₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 454.5601
Bruttoformel C₂₉H₃₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Octimibat
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung 8-(1,4,5-Triphenylimidazol-2-yloxy)octansäure

ASK #24342
Chemical Abstract Service Nr. 89839-10-1
Formelstamm (C₂₉H₂₉N₂O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 476.5419
Bruttoformel C₂₉H₂₉N₂NaO₃
Vorzugsbezeichnung Octimibat-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L25)
2. Bezeichnung 8-(1,4,5-Triphenyl-1*H*-imidazol-2-yloxy)octansäure-Natriumsalz

ASK #24343
Chemical Abstract Service Nr. 113165-32-5
Molgewicht 609.7114
Bruttoformel C₃₆H₃₉N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Niguldipin
International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung [3-(4,4-Diphenylpiperidino)propyl](methyl)[(S)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
 ASK #24344
Chemical Abstract Service Nr. 102992-93-8
Formelstamm C36-H39-N3-O6 . Cl-H
Molgewicht 646.1723
Bruttoformel C₃₆H₄₀ClN₃O₆
Vorzugsbezeichnung Niguldipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung [3-(4,4-Diphenylpiperidino)propyl](methyl)[(S)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid
 ASK #24346
Chemical Abstract Service Nr. 78273-80-0
Molgewicht 306.3999
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Roxatidin
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung *N*-{3-[3-(Piperidinomethyl)phenoxy]propyl}glycolamid
 ASK #24347
Chemical Abstract Service Nr. 97900-88-4
Formelstamm C17-H26-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht 342.8609
Bruttoformel C₁₇H₂₇ClN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Roxatidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L26)
2. Bezeichnung *N*-{3-[3-(Piperidinomethyl)phenoxy]propyl}glycolamid-hydrochlorid
 ASK #24348
Chemical Abstract Service Nr. 1843-05-6
Molgewicht 326.4293
Bruttoformel C₂₁H₂₆O₃
Vorzugsbezeichnung Octabenzon
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung [2-Hydroxy-4-(octyloxy)phenyl](phenyl)methanon
 ASK #24350
Chemical Abstract Service Nr. 15793-40-5
Molgewicht 281.4351
Bruttoformel C₂₀H₂₇N
Vorzugsbezeichnung Terodilin

International Nonproprietary Name INN.L7

2. Bezeichnung *N-tert*-Butyl-4,4-diphenylbutan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (tert-Butyl)(1-methyl-3,3-diphenylpropyl)azan

ASK #24351

Chemical Abstract Service Nr. 260779-88-2

Molgewicht 483.9607

Bruttoformel C₂₃H₂₉ClFN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Cisaprid-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L23)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/995; Ph.Eur.2008,6.0/0995; Ph.Eur.2005,5.0/0995; GII; USMI12

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-5-chlor-*N*-{(3*R*,4*S*)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-methoxypiperidin-4-yl}-2-methoxybenzamid 1 H₂O

ASK #24352

Chemical Abstract Service Nr. 69430-24-6

Formelstamm (C2-H6-O-Si)_n

2. Bezeichnung Cyclopolydimethylsiloxan

3. Bezeichnung Cyclomethicon

ASK #24353

Chemical Abstract Service Nr. 87729-89-3

Molgewicht 471.541

Bruttoformel C₂₉H₂₇F₂N₃O

Vorzugsbezeichnung Seganserin

International Nonproprietary Name INN.L27

2. Bezeichnung 3-{2-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryliden)piperidino]ethyl}-2-methyl-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #24354

Chemical Abstract Service Nr. 87071-17-8

Formelstamm C₂₉H₂₇F₂N₃O . 2 Cl-H

Molgewicht 544.4629

Bruttoformel C₂₉H₂₉Cl₂F₂N₃O

Vorzugsbezeichnung Seganserindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung 3-{2-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryliden)piperidino]ethyl}-2-methyl-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(2-{4-[Bis(4-fluorphenyl)methylen]-1-piperidiny]ethyl}-2-methyl-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on-dihydrochlorid

ASK #24355

Chemical Abstract Service Nr. 82964-04-3

Molgewicht 357.3475

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃NO₃S
Vorzugsbezeichnung Tolrestat
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung *N*-[6-Methoxy-5-(trifluormethyl)naphthalin-1-carbothioyl]sarcosin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (6-Methoxy-*N*-methyl-5-trifluormethyl-1-thionaphthamido)essigsäure

ASK #24356

Chemical Abstract Service Nr. 28434-00-6
Molgewicht 302.4079
Bruttoformel C₁₉H₂₆O₃
2. Bezeichnung [(*S*)-2-Methyl-4-oxo-3-(prop-2-en-1-yl)cyclopent-2-en-1-yl][(1*R*,3*R*)-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanocarboxylat]
3. Bezeichnung Bioallethrin
Zitat Bezeichnung 3 PERKOW; GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym [(*S*)-3-Allyl-2-methyl-4-oxocyclopent-2-enyl][(1*R*,3*R*)-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanocarboxylat]

ASK #24357

Chemical Abstract Service Nr. 92615-20-8
Molgewicht 293.4027
Bruttoformel C₂₀H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Nafenodon
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung (*RS*)-2-(2-Dimethylaminoethyl)-2-phenyl-3,4-dihydronaphthalin-1(2*H*)-on

ASK #24358

Formelstamm C20-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht 329.8637
Bruttoformel C₂₀H₂₄ClNO
Vorzugsbezeichnung Nafenodonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L26)
2. Bezeichnung (*RS*)-2-(2-Dimethylaminoethyl)-2-phenyl-3,4-dihydronaphthalin-1(2*H*)-on-hydrochlorid

ASK #24360

Chemical Abstract Service Nr. 87626-55-9
Formelstamm (C₁₇-H₁₁-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 280.2748
Bruttoformel C₁₇H₁₂O₄
Vorzugsbezeichnung Mitoflaxon
International Nonproprietary Name INN.L29

	2. Bezeichnung	(4-Oxo-2-phenyl-4 <i>H</i> -chromen-8-yl)essigsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Flavon-8-essigsäure
ASK #24361	Chemical Abstract Service Nr.	63612-50-0
	Molgewicht	317.2207
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ F ₃ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Nilutamid
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2008,6.2/2256
	2. Bezeichnung	5,5-Dimethyl-3-[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]imidazolidin-2,4-dion
ASK #24364	Chemical Abstract Service Nr.	84845-57-8
	Formelstamm	(C ₁₀ -H ₁₁ -N ₂ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	288.2771
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Ritipenem
	International Nonproprietary Name	INN.L33
	2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-3-Carbamoyloxymethyl-6-[(<i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(6 <i>S</i>)-2-Carbamoyloxymethyl-6-[(<i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-2-penem-3-carbonsäure
ASK #24365	Chemical Abstract Service Nr.	83625-35-8
	Molgewicht	488.613
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Amebucort
	International Nonproprietary Name	INN.L26
	2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17,21-diyl-21-acetat-17-butanoat
ASK #24366	Chemical Abstract Service Nr.	105102-22-5
	Molgewicht	427.3613
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ Cl ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Mometason
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	9,21-Dichlor-11 ,17-dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	9,21-Dichlor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-1,4-pregnadien-3,20-dion; (11beta,16alpha)-9,21-Dichlor-11,17-dihydroxy-16-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #24367

Chemical Abstract Service Nr. 83919-23-7

Molgewicht 521.4295

Bruttoformel $C_{27}H_{30}Cl_2O_6$

2. Bezeichnung (9,21-Dichlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

3. Bezeichnung Mometasonfuroat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (11beta,16alpha)-9,21-Dichloro-17-[(2-furanylcarbonyloxy)-11-hydroxy-16-methylpregna-14-dien-3,20-dion; Mometason-17-(2-furoat); 9,21-Dichlor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-1,4-pregnadien-3,20-dion-17-(2-furoat); Mometasonfuroat; 9,21-Dichlor-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat); 9,21-Dichlor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion-17-(2-furoat)

ASK #24368

Chemical Abstract Service Nr. 104486-81-9

Formelstamm $2(C_{26}H_{43}O_9)^- Ca^{2+}$

Molgewicht 1039.3064

Bruttoformel $C_{52}H_{86}CaO_{18}$

Vorzugsbezeichnung Mupirocin-Hemicalcium

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung 9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S)-3-[(2S,3S)-3-Hydroxybutan-2-yl]-oxiran-2-yl)methyl]-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure-Calciumsalz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pseudomonsäure-Calciumsalz; 9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S,4S,5S)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #24369

Chemical Abstract Service Nr. 104713-75-9

Molgewicht 491.5357

Bruttoformel $C_{27}H_{29}N_3O_6$

Vorzugsbezeichnung Barnidipin

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung [(S)-1-Benzylpyrrolidin-3-yl](methyl)[(S)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #24370

Chemical Abstract Service Nr. 104757-53-1

Formelstamm $C_{27}H_{29}N_3O_6 \cdot Cl-H$

Molgewicht 527.9966

Bruttoformel $C_{27}H_{30}ClN_3O_6$

Vorzugsbezeichnung Barnidipinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung [(S)-1-Benzylpyrrolidin-3-yl](methyl)[(S)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid

ASK #24371

Chemical Abstract Service Nr. 65052-63-3

Formelstamm (C₁₄H₁₄N₅O₅S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 397.4294

Bruttoformel C₁₄H₁₅N₅O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Cefetamet

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #24375

Chemical Abstract Service Nr. 50264-69-2

Formelstamm (C₁₅H₉Cl₂N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 321.1581

Bruttoformel C₁₅H₁₀Cl₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Lonidamin

International Nonproprietary Name INN.L18

Zitat Bezeichnung 1 Gil

2. Bezeichnung 1-(2,4-Dichlorbenzyl)-1*H*-indazol-3-carbonsäure

ASK #24377

Chemical Abstract Service Nr. 25154-80-7

Formelstamm (C₈H₁₁N-O₂)_n

Molgewicht 153.1784

Bruttoformel C₈H₁₁NO₂

2. Bezeichnung Poly[butyl(2-cyanacrylat)]

ASK #24378

Chemical Abstract Service Nr. 98048-97-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 128947-97-7; 97825-24-6

Formelstamm (C₃₀H₄₅N-O₇-P)⁻ H⁺

Molgewicht 563.6625

Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

Vorzugsbezeichnung Fosinopril

International Nonproprietary Name INN.L33

Zitat Bezeichnung 1 MAR29

2. Bezeichnung (2S,4S)-4-Cyclohexyl-1-(2-((R)-[(1S)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl)acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure
 ASK #24379
Chemical Abstract Service Nr. 88889-14-9
Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ Na⁺
Molgewicht 585.6443
Bruttoformel C₃₀H₄₅NNaO₇P
Vorzugsbezeichnung Fosinopril-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1 GII; EAB6.8,7.0+5,8.0(2010-2016)/1751
2. Bezeichnung (2S,4S)-4-Cyclohexyl-1-(2-((R)-[(1S)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl)acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure-Natriumsalz
 ASK #24381
Chemical Abstract Service Nr. 81872-10-8
Formelstamm (C22-H22-N-O4-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 429.5523
Bruttoformel C₂₂H₂₃NO₄S₂
Vorzugsbezeichnung Zofenopril
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 BAN; MAR31
2. Bezeichnung (4S)-1-[(2S)-3-Benzoylsulfanyl-2-methylpropanoyl]-4-phenylsulfanyl-L-prolin
 ASK #24382
Chemical Abstract Service Nr. 81938-43-4
Formelstamm 2(C22-H22-N-O4-S2)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 897.1668
Bruttoformel C₄₄H₄₄CaN₂O₈S₄
Vorzugsbezeichnung Zofenopril-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung (4S)-1-[(2S)-3-Benzoylsulfanyl-2-methylpropanoyl]-4-phenylsulfanyl-L-prolin-Calciumsalz (2:1)
 ASK #24383
Chemical Abstract Service Nr. 90104-48-6
Molgewicht 332.3975
Bruttoformel C₁₇H₂₄N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Doreptid
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung L-Prolyl-(D-2-amino-2-phenylbutanoyl)glycinamid
 ASK #24384
Chemical Abstract Service Nr. 99283-10-0
Formelstamm C639-H1007-N171-O196-S8 - 4[H]

Molgewicht 14473.3492
Bruttoformel C₆₃₉H₁₀₀₃N₁₇₁O₁₉₆S₈
Vorzugsbezeichnung Molgramostim
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 BAN; ROMP2011; MAR2010; USAN; AAN; CAS
2. Bezeichnung APARSPSPST QPWEHVNAIQ EARRLLNLSR DTAEMNETV EVISEMFDLQ EPTCLQTRLE LYKQGLRGSL TKLKGPLTMM ASHYKQHCPP TPETSCATQI ITFESFKENL KDFLLVIPFD CWEPVQE, 54,96:88,121-Bis(disulfid), produziert von rekombinanten Escherichia-coli-Stämmen

ASK #24385

Chemical Abstract Service Nr. 110629-41-9
Molgewicht 445.5566
Bruttoformel C₂₆H₃₁N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Elbanizin
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung *N*-{2-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]ethyl}-2,6-dimethyl-3-nitropyridin-4-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethyl](2,6-dimethyl-3-nitro-4-pyridyl)azan

ASK #24386

Formelstamm C26-H31-N5-O2 . 3 Cl-H
Molgewicht 554.9395
Bruttoformel C₂₆H₃₄Cl₃N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Elbanizintrihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung *N*-{2-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]ethyl}-2,6-dimethyl-3-nitropyridin-4-amin-trihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethyl](2,6-dimethyl-3-nitro-4-pyridyl)azan-trihydrochlorid

ASK #24388

Chemical Abstract Service Nr. 72479-26-6
Molgewicht 455.3994
Bruttoformel C₂₄H₂₀Cl₂N₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Fenticonazol
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung (*RS*)-1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[4-(phenylsulfanyl)benzyloxy]ethyl}imidazol

ASK #24389

Chemical Abstract Service Nr. 73151-29-8
Formelstamm C24-H20-Cl2-N2-O-S . H-N-O3
Molgewicht 518.4122

Bruttoformel C₂₄H₂₁Cl₂N₃O₄S

2. Bezeichnung (RS)-1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[4-(phenylsulfanyl)benzyloxy]ethyl}imidazol-nitrat (1:1)

3. Bezeichnung Fenticonazolnitrat

Zitat Bezeichnung 3 Fenticonazolnitrat; GII; MAR29; Ph.Eur.2005,5.0/1211; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00/1211; Ph.Eur.2008,6.0/1211

ASK #24390

Chemical Abstract Service Nr. 97870-25-2

Molgewicht 398.5582

Bruttoformel C₂₄H₃₀O₃S

Vorzugsbezeichnung Mespironon[7-MeS]

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung 15 ,16 -Methylen-7 -methylsulfanyl-3-oxo-17 -pregna-1,4-dien-21,17-carbolacton

ASK #24391

Chemical Abstract Service Nr. 84245-13-6

Formelstamm (C₉-H₁₂-N₅-O₄)⁻ Na⁺

Molgewicht 277.2125

Bruttoformel C₉H₁₂N₅NaO₄

Vorzugsbezeichnung Ganciclovir-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[(1,3-dihydroxypropan-2-yloxy)methyl]-1H-purin-6(9H)-on-Natriumsalz

ASK #24392

Chemical Abstract Service Nr. 76596-57-1

Molgewicht 263.1316

Bruttoformel C₉H₁₅BrN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Broxaterol

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung (RS)-1-(3-Brom-1,2-oxazol-5-yl)-2-(tert-butylamino)ethanol

ASK #24393

Chemical Abstract Service Nr. 76596-58-2

Formelstamm C₉-H₁₅-Br-N₂-O₂ . Cl-H

Molgewicht 299.5925

Bruttoformel C₉H₁₆BrClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Broxaterolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung (RS)-1-(3-Brom-1,2-oxazol-5-yl)-2-(tert-butylamino)ethanol-hydrochlorid

ASK #24394

Chemical Abstract Service Nr. 58066-85-6

93597-88-7

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 407.568

Bruttoformel C₂₁H₄₆NO₄P

Vorzugsbezeichnung Miltefosin

**International
Nonproprietary Name** INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2018; GSBL; NCI.Dict; ATC-DE; Orph.Desig.:EU/3/02/104,05/282,08/567; NCI.Thesaurus; MAR2018; IGS; EUTCT; ChemSpider; AdisInsight; Pharmavista; PubChem; Gil

2. Bezeichnung Hexadecyl[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N,N-Trimethyl-4-oxo-3,5-dioxa-4lambda(5)-phosphahenicosan-1-aminium-4-olat; 2-[[[(Hexadecyloxy)hydroxyphosphinyl]oxy]-N,N,N-trimethylethanaminiumhydroxid-Zwitterion; O-Hexadecylphosphocholin; O-Hexadecyl-O-(2-trimethylammonioethyl)phosphat; Hexadecyl[2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat; Hexadecylphosphocholin

ASK #24396

Chemical Abstract Service Nr. 68475-40-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 69046-12-4

Molgewicht 367.4631

Bruttoformel C₁₇H₂₅N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Ciproprid

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung N-[1-(Cyclopropylmethyl)pyrrolidin-2-ylmethyl]-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[[1-(Cyclopropylmethyl)-2-pyrrolidinyl]methyl]-5-sulfamoyl-o-anisamid

ASK #24399

Chemical Abstract Service Nr. 1092-46-2

Molgewicht 291.4284

Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₂

Vorzugsbezeichnung Ketocain

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 MAR28

2. Bezeichnung 1-(2-{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)butan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-{2-[(Diisopropylamino)ethoxy]phenyl}butan-1-on

ASK #24400

Chemical Abstract Service Nr. 53597-27-6

Formelstamm (C₂₅H₁₈N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 381.4233

Bruttoformel C₂₅H₁₉NO₃

Vorzugsbezeichnung Fendosal

International Nonproprietary Name INN.L16
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-(2-phenyl-4,5-dihydro-3*H*-benzo[*e*]indol-3-yl)benzoesäure

ASK #24402

Chemical Abstract Service Nr. 60662-19-3
Molgewicht 447.5725
Bruttoformel C₂₆H₃₃N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Nilprazol

International Nonproprietary Name INN.L17

2. Bezeichnung 2-(4-{[1-(3-Oxo-3-phenylpropyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]methyl}piperazin-1-yl)-*N*-(propan-2-yl)acetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-{4-[1-(2-Benzoyl-ethyl)benzimidazol-2-ylmethyl]piperazin-1-yl}-*N*-isopropylacetamid

ASK #24404

Chemical Abstract Service Nr. 60719-82-6
Molgewicht 255.7405
Bruttoformel C₁₃H₁₈ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Alaproclat

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung [2-(4-Chlorbenzyl)propan-2-yl][(*RS*)-2-aminopropanoat]

ASK #24405

Chemical Abstract Service Nr. 65184-10-3
Molgewicht 454.5221
Bruttoformel C₂₃H₃₀N₆O₄
Vorzugsbezeichnung Teoprolol

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung 7-(3-{[2-Hydroxy-3-(2-methyl-1*H*-indol-4-yloxy)propyl]amino}butyl)-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #24406

Chemical Abstract Service Nr. 60662-18-2
Molgewicht 409.9053
Bruttoformel C₂₄H₂₄ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Eniclobrat

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung (3-Pyridylmethyl){(*RS*)-2-[4-(4-chlorbenzyl)phenoxy]-2-methylbutanoat}

ASK #24407

Chemical Abstract Service Nr. 70724-25-3
Molgewicht 360.4076
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₄O₄

Vorzugsbezeichnung	Carbazeran
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[1-(6,7-Dimethoxyphthalazin-1-yl)-4-piperidyl](ethylcarbamat)
ASK #24410	
Chemical Abstract Service Nr.	70801-02-4
Molgewicht	450.4954
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₅ F ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Flutrolin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-[8-Fluor-5-(4-fluorphenyl)-1,3,4,5-tetrahydro-2 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-2-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-ol
ASK #24411	
Chemical Abstract Service Nr.	66887-96-5
Molgewicht	557.5924
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₃ N ₅ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Propikacin
International Nonproprietary Name	INNv.L43
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	6- <i>O</i> -(3-Amino-3-desoxy- - <i>D</i> -glucopyranosyl)-4- <i>O</i> -(2,6-diamino-2,6-didesoxy- - <i>D</i> -glucopyranosyl)-2-desoxy- <i>N</i> ¹ -[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]- <i>D</i> -streptamin
ASK #24412	
Chemical Abstract Service Nr.	125110-14-7
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₃ -N ₅ -O ₇ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺ . 3 H ₂ O
Molgewicht	507.4954
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₅ O ₇ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-ethenyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Cefixim (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3	Cefixim 3 H(2)O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Cefixim ' ; Cefixim 3 HO; (7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-vinyl-3-cephem-4-carbonsäure 3 HO
ASK #24413	
Chemical Abstract Service Nr.	40759-33-9
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₁ -Cl ₂ -N ₂) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	370.0712
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ BrCl ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Noliniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dichloranilino)chinoliziniumbromid

ASK #24416

Chemical Abstract Service Nr. 65776-67-2
Molgewicht 279.3315
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₄
Vorzugsbezeichnung Afurolol
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung 7-(3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy)-2-benzofuran-1(3*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 7-(3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy)isobenzofuran-1(3H)-on; 7-(3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy)phthalid

ASK #24417

Chemical Abstract Service Nr. 55104-39-7
Formelstamm C15-H21-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 315.7925
Bruttoformel C₁₅H₂₂ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Afurolohydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung 7-(3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy)-2-benzofuran-1(3*H*)-on-hydrochlorid

ASK #24418

Chemical Abstract Service Nr. 60986-89-2
Molgewicht 250.7207
Bruttoformel C₁₄H₁₅ClO₂
Vorzugsbezeichnung Clofurac
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung 5-Chlor-6-cyclohexyl-1-benzofuran-2(3*H*)-on

ASK #24421

Chemical Abstract Service Nr. 93413-69-5
Molgewicht 277.4018
Bruttoformel C₁₇H₂₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Venlafaxin
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung *rac*-1-[(1*R*)-2-Dimethylamino-1-(4-methoxyphenyl)ethyl]cyclohexan-1-ol

ASK #24422

Chemical Abstract Service Nr. 99300-78-4
Formelstamm C17-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 313.8627
Bruttoformel C₁₇H₂₈ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Venlafaxinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2005,5.5/2119; Ph.Eur.2008,6.0/2119

2. Bezeichnung *rac*-1-[(1*R*)-2-Dimethylamino-1-(4-methoxyphenyl)ethyl]cyclohexan-1-ol-hydrochlorid

ASK #24423

Chemical Abstract Service Nr. 98323-83-2

Molgewicht 374.4754

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Carmoxirol

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung 3-[4-(4-Phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-1-pyridyl)butyl]indol-5-carbonsäure

ASK #24424

Formelstamm C24-H26-N2-O2 . Cl-H

Molgewicht 410.9364

Bruttoformel C₂₄H₂₇ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Carmoxirolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung 3-[4-(4-Phenyl-1,2,3,6-tetrahydro-1-pyridyl)butyl]indol-5-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #24427

Chemical Abstract Service Nr. 1541-19-1

Molgewicht 171.2368

Bruttoformel C₉H₁₇NO₂

2. Bezeichnung Ethyl(cyclohexylcarbamat)

ASK #24428

Chemical Abstract Service Nr. 40948-30-9

Molgewicht 206.2841

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O

2. Bezeichnung *N*-(3-Dimethylaminopropyl)benzamid

ASK #24429

Molgewicht 308.5019

Bruttoformel C₁₉H₃₆N₂O

2. Bezeichnung 1,11-Bis(pyrrolidin-1-yl)undecan-1-on

ASK #24430

Molgewicht 320.3452

Bruttoformel C₁₈H₁₆N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Pimobendan[*O*-desmethyl]

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 6-[2-(4-Hydroxyphenyl)benzimidazol-5-yl]-5-methyl-4,5-dihydropyridazin-3(2*H*)-on

ASK #24431

Chemical Abstract Service Nr. 77469-70-6
Formelstamm C18-H16-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht 356.8062
Bruttoformel C₁₈H₁₇ClN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Pimobendan[O-desmethyl]hydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung 6-[2-(4-Hydroxyphenyl)benzimidazol-5-yl]-5-methyl-4,5-dihydropyridazin-3(2*H*)-on-hydrochlorid
ASK #24432

Chemical Abstract Service Nr. 84243-58-3
Molgewicht 240.2606
Bruttoformel C₁₃H₁₂N₄O
Vorzugsbezeichnung Imazodan
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung 6-[4-(Imidazol-1-yl)phenyl]-4,5-dihydropyridazin-3(2*H*)-on
ASK #24433

Chemical Abstract Service Nr. 105219-56-5
Molgewicht 455.9604
Bruttoformel C₂₂H₂₂ClN₅O₂S
Vorzugsbezeichnung Apafant
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 3-[4-(2-Chlorphenyl)-9-methyl-6*H*-thieno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazepin-2-yl]-1-morpholinopropan-1-on
ASK #24434

Chemical Abstract Service Nr. 105182-45-4
Molgewicht 195.1903
Bruttoformel C₁₀H₁₀FNO₂
Vorzugsbezeichnung Fluparoxan
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung (3*a*,9*a**S*)-5-Fluor-2,3,3*a*,9*a*-tetrahydro-1*H*-[1,4]benzodioxino[2,3-*c*]pyrrol
ASK #24435

Formelstamm C10-H10-F-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 231.6512
Bruttoformel C₁₀H₁₁ClFNO₂
Vorzugsbezeichnung Fluparoxanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (3*a*,9*a**S*)-5-Fluor-2,3,3*a*,9*a*-tetrahydro-1*H*-[1,4]benzodioxino[2,3-*c*]pyrrol-hydrochlorid
ASK #24437

Chemical Abstract Service Nr. 24321-12-8
Formelstamm (C3-H6-N-O2-(35S)⁻ H⁺
Molgewicht 124.0622
Bruttoformel C₃H₇NO₂S
Vorzugsbezeichnung (³⁵S)Cystein
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung (2*R*)-2-Amino-3-(³⁵S)sulfanylpropansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-((35)S)Cystein

ASK #24438

Chemical Abstract Service Nr. 5355-44-2
Formelstamm (C6-H10-N2-O4-(35S)₂)²⁻ 2H⁺
Bruttoformel C₆H₁₂N₂O₄S₂
Vorzugsbezeichnung (³⁵S)Cystin
International Nonproprietary Name (INN.L44)
2. Bezeichnung 3,3'-(³⁵S₂)Disulfanylbis[(2*R*)-2-aminopropansäure]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-((35)S)Cystin

ASK #24441

2. Bezeichnung 3-*tert*-Butyl-((2),4,7b,(11)-di,(tri),((tetra))hydroxy-8-methyl-2,3,10a,11-tetrahydro-1*H*,6a*H*,7b*H*-1,7a-(epoxymethano)cyclopenta[*c*]furo[2,3-*b*]furo[3',2':3,4]cyclopenta[1,2-*d*]furan-5,9,12(4*H*,8*H*)-trion
3. Bezeichnung Ginkgolid A - Ginkgolid B - Ginkgolid C (x:y:z)
Zitat
Bezeichnung ROMP9
3

ASK #24442

Chemical Abstract Service Nr. 15291-75-5
Molgewicht 408.3992
Bruttoformel C₂₀H₂₄O₉
2. Bezeichnung (1*R*,3*S*,3a*S*,4*R*,6a*R*,7a*R*,7b*R*,8*S*,10a*S*,11a*S*)-3-*tert*-Butyl-4,7b-dihydroxy-8-methyl-2,3,10a,11-tetrahydro-1*H*,6a*H*,7b*H*-1,7a-(epoxymethano)cyclopenta[*c*]furo[2,3-*b*]furo[3',2':3,4]cyclopenta[1,2-*d*]furan-5,9,12(4*H*,8*H*)-trion
3. Bezeichnung Ginkgolid A
Zitat
Bezeichnung ROMP9
3

ASK #24443

Chemical Abstract Service Nr. 15291-77-7

Molgewicht 424.3986

Bruttoformel C₂₀H₂₄O₁₀

2. Bezeichnung (1*R*,3*S*,3*aS*,4*R*,6*aR*,7*aR*,7*bR*,8*S*,10*aS*,11*R*,11*aR*)-3-*tert*-Butyl-4,7*b*,11-trihydroxy-8-methyl-2,3,10*a*,11-tetrahydro-1*H*,6*aH*,7*bH*-1,7*a*-(epoxymethano)cyclopenta[*c*]furo[2,3-*b*]furo[3',2':3,4]cyclopenta[1,2-*d*]furan-5

3. Bezeichnung Ginkgolid B

Zitat Bezeichnung ROMP9
3

ASK #24444

Chemical Abstract Service Nr. 15291-76-6

Molgewicht 440.398

Bruttoformel C₂₀H₂₄O₁₁

2. Bezeichnung (1*S*,2*R*,3*S*,3*aS*,4*R*,6*aR*,7*aR*,7*bR*,8*S*,10*aS*,11*R*,11*aR*)-3-*tert*-Butyl-2,4,7*b*,11-tetrahydroxy-8-methyl-2,3,10*a*,11-tetrahydro-1*H*,6*aH*,7*bH*-1,7*a*-(epoxymethano)cyclopenta[*c*]furo[2,3-*b*]furo[3',2':3,4]cyclopenta[1,2-*d*]

3. Bezeichnung Ginkgolid C

Zitat Bezeichnung ROMP9
3

ASK #24445

Chemical Abstract Service Nr. 70374-39-9

Molgewicht 371.8192

Bruttoformel C₁₃H₁₀ClN₃O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Lornoxicam

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR30; GII; USMI12

2. Bezeichnung 6-Chlor-4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-*N*-(pyridin-2-yl)-2*H*-1⁶-thieno[2,3-*e*][1,2]thiazin-3-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-Chlor-4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-*N*-(2-pyridyl)-2*H*-1λ(6)-thieno[2,3-*e*][1,2]thiazin-3-carboxamid

ASK #24450

Chemical Abstract Service Nr. 14679-73-3

Molgewicht 232.2386

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Todalazin

International Nonproprietary Name INNv.L26
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung Ethyl[2-(phthalazin-1-yl)hydrazincarboxylat]

ASK #24451

Chemical Abstract Service Nr. 3778-76-5
Formelstamm C11-H12-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht 268.6995
Bruttoformel C₁₁H₁₃ClN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Todralazinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L26)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung Ethyl[2-(phthalazin-1-yl)hydrazincarboxylat]-hydrochlorid

ASK #24455

Chemical Abstract Service Nr. 39978-42-2
Molgewicht 336.2801
Bruttoformel C₁₂H₈N₄O₆S
Vorzugsbezeichnung Nifurzid

International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 5-Nitro-*N*-[3-(5-nitrofuran-2-yl)prop-2-en-1-yliden]thiophen-2-carbohydrazid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Nitro-2'-[3-(5-nitro-2-furyl)allyliden]thiophen-2-carbohydrazid

ASK #24459

Chemical Abstract Service Nr. 7440-67-7
Molgewicht 91.224
Bruttoformel Zr
2. Bezeichnung Zirconium
Zitat Bezeichnung 2 USMI10; EUTCT; ROMP8
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Zirconium, elementar

ASK #24460

Chemical Abstract Service Nr. 58757-61-2
Molgewicht 247.4189
Bruttoformel C₁₇H₂₉N
Vorzugsbezeichnung Trimexilin
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung (*RS*)-*N*-[(2,4,6-Trimethylphenyl)methyl]heptan-2-amin

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-(Heptan-2-yl)(2,4,6-trimethylbenzyl)azan
ASK #24461	Formelstamm	C17-H29-N . Cl-H
	Molgewicht	283.8798
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₀ ClN
	Vorzugsbezeichnung	Trimexilinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L22)
	2. Bezeichnung	(RS)-N-[(2,4,6-Trimethylphenyl)methyl]heptan-2-amin-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(RS)-(Heptan-2-yl)(2,4,6-trimethylbenzyl)azan-hydrochlorid
ASK #24464	Chemical Abstract Service Nr.	37552-33-3
	Molgewicht	1028.165
	Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₁ N ₁₃ O ₁₂ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Argipressin[des-Gly-NH ₂]
	International Nonproprietary Name	(INN.L21)
	2. Bezeichnung	8-L-Arginin-9-desglycinamidvasopressin
ASK #24472	Chemical Abstract Service Nr.	16320-04-0
	Molgewicht	308.4141
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Gestrinon
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregna-4,9,11-trien-20-in-3-on
ASK #24473	Chemical Abstract Service Nr.	65389-08-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	136084-03-2; 64658-71-5; 67000-54-8; 70936-42-4
	Formelstamm	3(C9-H6-N-O) ⁻ (111)In ³⁺ (M = 543.4002 g/mol)
	Molgewicht	547.268
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₁₈ InN ₃ O ₃
	2. Bezeichnung	(OC-6-21)-Tris(chinolin-8-olato- N, O)(¹¹¹ In)indium
	3. Bezeichnung	Chinolin-8-ol-(¹¹¹ In)Indium()-Salz
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	8-Hydroxychinolin-((111)In)Indium(III)-Salz; [(111)In]Indiumoxinat-Lösung; Indium-111-Oxin; ((111)In)Indiumtri(8-chinolinolat); [(111)In]Indium(III)-oxinat; 8-Hydroxychinolin-Indium-111-Komplex; Indium-[(111)In]-Oxinat; [(111)In]Indiumoxinat
ASK #24474		

Chemical Abstract Service Nr.	67542-41-0
Molgewicht	254.2856
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Imuracetam
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1,3-Bis(2-oxopyrrolidin-1-yl)harnstoff

ASK #24475

Chemical Abstract Service Nr.	76600-30-1
Molgewicht	278.3501
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nosantin
International Nonproprietary Name	INNv.L55
2. Bezeichnung	<i>erythro</i> -9-[1-(1-Hydroxyethyl)heptyl]-1,9-dihydropurin-6-on

ASK #24476

Chemical Abstract Service Nr.	52994-25-9
Molgewicht	425.8865
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ ClN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Glicondamid
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	1-{4-[2-(5-Chlor-2-methoxybenzamido)ethyl]phenylsulfonyl}-3-methylharnstoff

ASK #24478

Chemical Abstract Service Nr.	50516-43-3
Molgewicht	340.4162
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nofecainid
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	3-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-2-phenyl-2 <i>H</i> -isoindol-1(3 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-2-phenylisoindolin-1-on

ASK #24479

Chemical Abstract Service Nr.	70096-14-9
Formelstamm	C20-H24-N2-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht	456.4883
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Nofecainidfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	3-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-2-phenyl-2 <i>H</i> -isoindol-1(3 <i>H</i>)-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (1:1)

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]-2-phenylisoindolin-1-on-fumarat (1:1)
ASK #24480	
Chemical Abstract Service Nr.	52042-24-7
Molgewicht	271.6969
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Diproxadol
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	6-Chlor-4-(2,3-dihydroxypropyl)-2-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-3(4 <i>H</i>)-on
ASK #24481	
Chemical Abstract Service Nr.	71827-56-0
Molgewicht	289.7998
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Clemeprol
International Nonproprietary Name	INNv.L47
2. Bezeichnung	1-(3-Chlorphenyl)-3-dimethylamino-1-phenylpropan-2-ol
ASK #24482	
Chemical Abstract Service Nr.	53780-00-0
Formelstamm	C17-H20-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	326.2607
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Clemeprolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L47)
2. Bezeichnung	1-(3-Chlorphenyl)-3-dimethylamino-1-phenylpropan-2-ol-hydrochlorid
ASK #24483	
Chemical Abstract Service Nr.	72432-10-1
Molgewicht	219.2365
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Aniracetam
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-(4-Methoxybenzoyl)-2-pyrrolidon
ASK #24485	
Chemical Abstract Service Nr.	69388-79-0
Molgewicht	347.384
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ NO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Sulbactampivoxil

International Nonproprietary Name INN.L21,v.L44
2. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)[(2*S*,5*R*)-3,3-dimethyl-4,4,7,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)[(3*S*,7*R*)-2,2-dimethyl-1,1-dioxo-1λ(6)-penam-3-carboxylat]

ASK #24486

Chemical Abstract Service Nr. 5741-22-0
Molgewicht 239.3107
Bruttoformel C₁₃H₂₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Moprolol

International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10

2. Bezeichnung 1-(2-Methoxyphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Isopropylamino-3-(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol

ASK #24487

Chemical Abstract Service Nr. 27058-84-0
Formelstamm C13-H21-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 275.7717
Bruttoformel C₁₃H₂₂ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Moprololhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung 1-(2-Methoxyphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Isopropylamino-3-(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol-hydrochlorid

ASK #24488

Chemical Abstract Service Nr. 62882-99-9
Molgewicht 217.2901
Bruttoformel C₁₁H₁₁N₃S
Vorzugsbezeichnung Tinazolin

International Nonproprietary Name INNv.L39

2. Bezeichnung 3-(4,5-Dihydroimidazol-2-ylsulfanyl)indol

ASK #24489

Chemical Abstract Service Nr. 55107-60-3
Formelstamm C11-H11-N3-S . Cl-H
Molgewicht 253.7511
Bruttoformel C₁₁H₁₂ClN₃S

Vorzugsbezeichnung Tinazolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L39)
2. Bezeichnung 3-(4,5-Dihydroimidazol-2-ylsulfanyl)indol-hydrochlorid

ASK #24490

Chemical Abstract Service Nr. 13909-09-6
Molgewicht 247.7218

Bruttoformel C₁₀H₁₈ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Semustin

International Nonproprietary Name INN.L12
2. Bezeichnung 1-(2-Chlorethyl)-3-(4-methylcyclohexyl)-1-nitrosoharnstoff

ASK #24492

Chemical Abstract Service Nr. 74863-84-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 169554-65-8; 172902-92-0; 78238-51-4

Formelstamm (C23-H35-N6-O5-S)⁻ H⁺
Molgewicht 508.6341
Bruttoformel C₂₃H₃₆N₆O₅S

Vorzugsbezeichnung Argatroban
International Nonproprietary Name INN.L39

Zitat Bezeichnung 1 USMI13; Hager2011; (JAN); ATC-DE; Clarke; (USAN); KEGG.C04931; MAR2012; GII; ROMP2012; MeSH; BAN; EUTCT; ATC
2. Bezeichnung (2*R*,4*R*)-4-Methyl-1- $\{N^2$ -[(3*RS*)-3-methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-8-sulfonyl]-L-arginyl}piperidin-2-carbonsäure (3"*R*:3"*S* = 60:40 bis 70:30)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*R*,4*R*)-4-Methyl-1-((*S*)-N(2)-{[(*RS*)-1,2,3,4-tetrahydro-3-methyl-8-chinoly]sulfonyl}-L-arginyl)pipecolinsäure; MPQA; MQPA;
(2*R*,4*R*)-4-Methyl-1-[N(2)-[(*RS*)-3-methyl-1,2,3,4-tetrahydro-8-chinoly]sulfonyl]-L-arginyl}piperidin-2-carbonsäure; Argipidin;
(2*R*,4*R*)-4-Methyl-1-[N(2)-(3-methyl-1,2,3,4-tetrahydro-8-chinolinsulfonyl)-L-arginyl]-2-piperidincarbonsäure;
(2*R*,4*R*)-4-Methyl-1-[N(2)-(1,2,3,4-tetrahydro-3-methyl-8-chinoly]sulfonyl)-L-arginyl]-2-piperidincarbonsäure; MMTQAP

ASK #24497

Chemical Abstract Service Nr. 66778-36-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37612-13-8
Molgewicht 352.4699
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Encainid

International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung (*RS*)-4-Methoxy-2'-[2-(1-methyl-2-piperidyl)ethyl]benzanilid

ASK #24498

Chemical Abstract Service Nr. 66794-74-9
Formelstamm C22-H28-N2-O2 . Cl-H

Molgewicht	388.9309
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Encainidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-Methoxy-2'-[2-(1-methyl-2-piperidyl)ethyl]benzanilid-hydrochlorid
ASK #24499	
Chemical Abstract Service Nr.	38957-41-4
Molgewicht	239.271
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Emorfazon
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	4-Ethoxy-2-methyl-5-morpholinopyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #24500	
Chemical Abstract Service Nr.	71048-87-8
Molgewicht	437.5711
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Levonantradol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	{(6 <i>S</i> ,6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-9-Hydroxy-6-methyl-3-[(<i>R</i>)-5-phenylpentan-2-yloxy]-5,6,6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> -octahydrophenanthridin-1-yl}acetat
ASK #24501	
Chemical Abstract Service Nr.	70222-86-5
Formelstamm	C27-H35-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	474.032
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Levonantradolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	{(6 <i>S</i> ,6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-9-Hydroxy-6-methyl-3-[(<i>R</i>)-5-phenylpentan-2-yloxy]-5,6,6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> -octahydrophenanthridin-1-yl}acetat-hydrochlorid
ASK #24502	
Chemical Abstract Service Nr.	55313-67-2
Molgewicht	406.9892
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pipramadol
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	2-[1-(2-Chlorphenethyl)-4-hydroxy-4-piperidyl]- <i>N</i> -cyclohexyl- <i>N</i> -methylpropanamid
ASK #24503	
Chemical Abstract Service Nr.	66834-24-0

Molgewicht	305.4167
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Cianopramin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	5-(3-Dimethylaminopropyl)-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-3-carbonitril
ASK #24504	
Chemical Abstract Service Nr.	78218-09-4
Molgewicht	232.2353
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dazoxiben
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	4-[2-(Imidazol-1-yl)ethoxy]benzoesäure
ASK #24505	
Chemical Abstract Service Nr.	74226-22-5
Formelstamm	C12-H12-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	268.6962
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dazoxibenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	4-[2-(Imidazol-1-yl)ethoxy]benzoesäure-hydrochlorid
ASK #24506	
Chemical Abstract Service Nr.	76612-20-9
Molgewicht	292.7607
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lortalamin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(4 <i>aR</i> ,10 <i>R</i> ,10 <i>aS</i>)-8-Chlor-2-methyl-1,2,3,4,10,10 <i>a</i> -hexahydro-4 <i>a</i> ,10-iminoethano-4 <i>aH</i> -chromeno[3,2- <i>c</i>]pyridin-12-on
ASK #24507	
Chemical Abstract Service Nr.	65655-59-6
Molgewicht	396.4794
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pacrinolol
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	(-)-3-[4-(3-[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-2-hydroxypropoxy)phenyl]but-2-enitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Crinolol
ASK #24508	

Chemical Abstract Service Nr.	56824-20-5
Molgewicht	305.3673
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₇ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Amiprilose
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	3-O-(3-Dimethylaminopropyl)-1,2-O-(propan-2,2-diyl)- β -D-glucofuranose
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,2-O-Isopropyliden-3-O-(3-dimethylaminopropyl)- α -D-glucofuranose

ASK #24509

Chemical Abstract Service Nr.	60414-06-4
Formelstamm	C ₁₄ H ₂₇ N ₂ O ₆ · Cl-H
Molgewicht	341.8282
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₈ ClNO ₆
Vorzugsbezeichnung	Amiprilosehydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	3-O-(3-Dimethylaminopropyl)-1,2-O-(propan-2,2-diyl)- β -D-glucofuranose-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,2-O-Isopropyliden-3-O-(3-dimethylaminopropyl)- α -D-glucofuranose-hydrochlorid

ASK #24510

Chemical Abstract Service Nr.	56518-41-3
Molgewicht	339.1878
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ BrN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Brodimoprim
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	5-[(4-Brom-3,5-dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(4-Brom-3,5-dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)

ASK #24512

Chemical Abstract Service Nr.	56576-83-1
Formelstamm	(C ₁₁ H ₁₅ N ₂ O ₈ P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	336.235
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₂ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Edoxudin-5'-monophosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	1-(2-Desoxy-5-O-phosphono- β -D-ribofuranosyl)-5-ethylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2'-Desoxy-5-ethyluridin-5'-monophosphat

ASK #24513

Chemical Abstract Service Nr. 138-56-7
Molgewicht 388.4574
Bruttoformel C₂₁H₂₈N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Trimethobenzamid
International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USMI10
2. Bezeichnung *N*-[4-(2-Dimethylaminoethoxy)benzyl]-3,4,5-trimethoxybenzamid

ASK #24514

Chemical Abstract Service Nr. 554-92-7
Formelstamm C21-H28-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht 424.9184
Bruttoformel C₂₁H₂₉ClN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Trimethobenzamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10; MAR28
2. Bezeichnung *N*-[4-(2-Dimethylaminoethoxy)benzyl]-3,4,5-trimethoxybenzamid-hydrochlorid

ASK #24515

Chemical Abstract Service Nr. 69014-14-8
Molgewicht 312.4176
Bruttoformel C₁₀H₁₆N₈S₂
Vorzugsbezeichnung Tiotidin
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung 2-Cyan-1-[2-({2-[(diaminomethyliden)amino]-1,3-thiazol-4-yl)methylsulfanyl}ethyl)-3-methylguanidin

ASK #24523

Chemical Abstract Service Nr. 68797-29-5
Molgewicht 421.0158
Bruttoformel C₂₄H₃₇ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Pipradimadol
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung 2-[1-(2-Chlorphenethyl)-4-hydroxy-4-piperidyl]-*N*-cyclohexyl-*N*,2-dimethylpropanamid

ASK #24525

Chemical Abstract Service Nr. 75706-12-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 210165-51-8
Molgewicht 270.2073
Bruttoformel C₁₂H₉F₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Leflunomid

International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.7/2330; Ph.Eur.2008,6.0/2330; GII
2. Bezeichnung 5-Methyl-*N*-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-oxazol-4-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Methyl-4'-trifluormethyl-1,2-oxazol-4-carboxanilid

ASK #24527

Chemical Abstract Service Nr. 84294-96-2
Formelstamm (C₁₅H₁₆F-N₄O₃)⁻ H⁺ . 1.5 H₂O
Molgewicht 347.3418
Bruttoformel C₁₅H₁₇FN₄O₃
Vorzugsbezeichnung Enoxacin 1.5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure 1.5 H₂O

ASK #24528

Chemical Abstract Service Nr. 56219-57-9
Molgewicht 368.8949
Bruttoformel C₂₀H₂₉ClO₄
Vorzugsbezeichnung Arildon
International Nonproprietary Name INNv.L38
2. Bezeichnung 4-[6-(2-Chlor-4-methoxyphenoxy)hexyl]heptan-3,5-dion

ASK #24529

Chemical Abstract Service Nr. 79855-88-2
Molgewicht 405.4895
Bruttoformel C₂₄H₂₇N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Trequinsin
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung 9,10-Dimethoxy-3-methyl-2-[(2,4,6-trimethylphenyl)imino]-6,7-dihydro-2*H*-pyrimido[6,1-*a*]isochinolin-4(3*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Mesitylimino-9,10-dimethoxy-3-methyl-2,3,6,7-tetrahydro-4*H*-pyrimido[6,1-*a*]isochinolin-4-on

ASK #24530

Chemical Abstract Service Nr. 78416-81-6
Formelstamm C₂₄H₂₇N₃O₃ . Cl-H
Molgewicht 441.9504
Bruttoformel C₂₄H₂₈ClN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Trequinsinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 9,10-Dimethoxy-3-methyl-2-[(2,4,6-trimethylphenyl)imino]-6,7-dihydro-2*H*-pyrimido[6,1-*a*]isochinolin-4(3*H*)-on-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Mesitylimino-9,10-dimethoxy-3-methyl-2,3,6,7-tetrahydro-4*H*-pyrimido[6,1-*a*]isochinolin-4-on-hydrochlorid

ASK #24531

Chemical Abstract Service Nr. 69900-72-7
Formelstamm (C₂₃H₃₇O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 378.5454
Bruttoformel C₂₃H₃₈O₄
Vorzugsbezeichnung Trimoprostil
International Nonproprietary Name INN.L23
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (Z)-7-((1*R*,2*R*,3*R*)-2-[(*E*-3*R*)-3-Hydroxy-4,4-dimethyloct-1-en-1-yl]-3-methyl-5-oxocyclopentyl)hept-5-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5Z,13E-15*R*)-15-Hydroxy-11alpha,16,16-trimethyl-9-oxoprostanoic acid

ASK #24532

Chemical Abstract Service Nr. 73-31-4
Molgewicht 232.2783
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂O₂
2. Bezeichnung *N*-[2-(5-Methoxy-1*H*-indol-3-yl)ethyl]acetamid
3. Bezeichnung Melatonin
Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI10

ASK #24533

Chemical Abstract Service Nr. 71767-13-0
Molgewicht 1608.3272
Bruttoformel C₃₈H₅₀I₆N₆O₁₄S
Vorzugsbezeichnung Iotasul
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 5,5'-(3,3'-Sulfandiyl)dipropanamido)bis[*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-*N,N*-dimethylisophthalamid]

ASK #24536

Chemical Abstract Service Nr. 71195-57-8
Molgewicht 173.2542
Bruttoformel C₁₂H₁₅N
Vorzugsbezeichnung Bicifadin
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung (*RS*)-1-(*p*-Tolyl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan

ASK #24537

Chemical Abstract Service Nr.	66504-75-4
Formelstamm	C12-H15-N . Cl-H
Molgewicht	209.7151
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Bicifadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(<i>p</i> -Tolyl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-hydrochlorid
ASK #24538	
Chemical Abstract Service Nr.	67121-76-0
Molgewicht	309.3806
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ FN ₃
Vorzugsbezeichnung	Fluperlapin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	3-Fluor-6-(4-methylpiperazin-1-yl)-11 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,e</i>]azepin
ASK #24539	
Chemical Abstract Service Nr.	77519-25-6
Molgewicht	284.3745
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dexetozolin
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	Ethyl{[(<i>Z</i> - <i>S</i>)-3-methyl-4-oxo-5-piperidino-1,3-thiazolidin-2-yliden]acetat}
ASK #24540	
Chemical Abstract Service Nr.	65429-87-0
Molgewicht	345.4757
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Spirendolol
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4'-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)spiro[cyclohexan-1,2'-indan]-1'-on
ASK #24541	
Chemical Abstract Service Nr.	81801-12-9
Molgewicht	339.3868
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Xamoterol
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -(2-([(2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-(4-hydroxyphenoxy)propyl]amino)ethyl)morpholin-4-carboxamid
ASK #24542	

Chemical Abstract Service Nr. 90730-93-1
Formelstamm 2(C16-H25-N3-O5) . C4-H4-O4
Molgewicht 794.8458
Bruttoformel C₃₆H₅₄N₆O₁₄
Vorzugsbezeichnung Xamoterolhemifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L23)
2. Bezeichnung *rac-N*-(2-[[*(2R)*-2-Hydroxy-3-(4-hydroxyphenoxy)propyl]amino]ethyl)morpholin-4-carboxamid-[(*2E*)-but-2-endoat] (2:1)

ASK #24543

Chemical Abstract Service Nr. 73764-72-4
Molgewicht 534.6415
Bruttoformel C₃₅H₃₄O₅
2. Bezeichnung 17-Hydroxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-1,3-diyldibenzoat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Eptamestrol; Etamestrol

ASK #24545

Chemical Abstract Service Nr. 67040-53-3
Molgewicht 583.7785
Bruttoformel C₃₃H₄₅NO₆S
Vorzugsbezeichnung Tiprostanid
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung (4-Benzamidophenyl){7-[(1*S*,2*R*,3*R*)-3-hydroxy-2-(2-hydroxy-2-methylheptylsulfanyl)-5-oxocyclopentyl]heptanoat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (4-Benzamidophenyl)(11alpha,15-dihydroxy-15-methyl-9-oxo-13-thiaprostan-1-ooat)

ASK #24548

Chemical Abstract Service Nr. 61036-62-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 95508-19-3
Vorzugsbezeichnung Teicoplanin
International Nonproprietary Name INN.L23
Zitat Bezeichnung 1 BAN; Ph.Eur.2008,6.3/2358; CAS; SGK; MAR2010; Hager2008; PHARMEUROPA18.4; Eur.Ph.2008,6.3.6.6; ROMP2011; AAN; Eur.Ph.2011,7.0; JP15-16(2006-2011); EUTCT; USAN; JAN; BP2010-2011
2. Bezeichnung (1*S*,4*R*,7*R*,8*S*_a,10*S*,13*S*,14*R*,21*R*,24*R*)-14-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyloxy)-24-amino-15³,19²-dichlor-17⁴-{2-[(4*Z*)-dec-4-enamido]-2-desoxy- -D-glucopyranosyloxy}-, 17⁴-[2-desoxy-2-(8-methylnonanamido)- -D-glucopyranosyloxy]-, 17⁴-(2-decanamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyloxy)-, 17⁴-{2-desoxy-2-[(8)-8-methyldecanamido]- -D-glucopyranosyloxy}- und 17⁴-[2-desoxy-2-(9-methyldecanamido)- -D-glucopyranosyloxy]-8⁴,9⁴,25⁴,27⁵-tetrahydroxy-9⁶-(-D-mannopyranosyloxy)-2,5,12,23,29,31-hexaaxo-16,18,26-trioxa-3,6,11,22,28,30-hexaaza-8,25,27(1,3), (1*S*,4*R*,7*R*,8*S*_a,10*S*,13*S*,14*R*,21*R*,24*R*)-14-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyloxy)-24-amino-15³,19²-dichlor-8⁴,9⁴,17⁴,25⁴,27⁵-pentahydroxy-9⁶-(-D-mannopyranosyloxy)-2,5,12,23,29,31-hexaaxo-16,18,26-trioxa-3,6,11,22,28,30-hexaaza-8,25,27(1,3), (1*S*,4*R*,7*R*,8*S*_a,10*S*,13*S*,14*R*,21*R*,24*R*)-14-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyloxy)-24-amino-15³,19²-dichlor-8⁴,9⁴,17⁴,25⁴,27⁵-hexahydroxy-2,5,12,23,29,31-hexaaxo-16,18,26-trioxa-3,6,11,22 und verwandte Stoffe, Gemisch [(1)(3)(4)(5) je 0-20 %; (2) 35-55 %; (1)+(2)+(3)+(4)+(5) 80-100 %; (6)+(7) 0-15 %; andere 0-5 %]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tecoplanin; Teicoplanin A, A, A, A, A, A und andere, Gemisch [A, A, A, A je 0-20 %; A 35-55 %; Summe A-Gruppe 80-100 %; Summe A-Gruppe 0-15 %; andere 0-5 %]; Teichomycin

ASK #24550

Chemical Abstract Service Nr. 38234-21-8
Molgewicht 1153.2919
Bruttoformel $C_{55}H_{76}N_{16}O_{12}$
Vorzugsbezeichnung Fertirelin
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosylglycyl-L-leucyl-L-arginyl-*N*-ethyl-L-prolinamid

ASK #24551

Chemical Abstract Service Nr. 66002-66-2
Formelstamm C55-H76-N16-O12 . x C2-H4-O2
Molgewicht 1213.3439
Bruttoformel $C_{57}H_{80}N_{16}O_{14}$
Vorzugsbezeichnung Fertirelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L20)
2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosylglycyl-L-leucyl-L-arginyl-*N*-ethyl-L-prolinamid-acetat (1:x)

ASK #24556

Chemical Abstract Service Nr. 34148-01-1
Formelstamm $(C_{16}H_{18}ClO_2)^- H^+$
Molgewicht 278.7739
Bruttoformel $C_{16}H_{19}ClO_2$
Vorzugsbezeichnung Clidanac
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung 6-Chlor-5-cyclohexylindan-1-carbonsäure

ASK #24557

Chemical Abstract Service Nr. 78649-41-9
Molgewicht 777.0853
Bruttoformel $C_{17}H_{22}I_3N_3O_8$
Vorzugsbezeichnung lomeprol
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 GII; BAN; USAN
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-5-(*N*-methylglycolamido)isophthalamid

ASK #24558

Chemical Abstract Service Nr. 104383-17-7
Molgewicht 415.5241
Bruttoformel $C_{22}H_{26}FN_3O_2S$

Vorzugsbezeichnung	Sabeluzol
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-{4-[(1,3-Benzothiazol-2-yl)(methyl)amino]piperidino}-3-(4-fluorphenoxy)propan-2-ol
ASK #24559	
Formelstamm	C22-H26-F-N3-O2-S . 2 Cl-H
Molgewicht	488.446
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ Cl ₂ FN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Sabeluzoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-{4-[(1,3-Benzothiazol-2-yl)(methyl)amino]piperidino}-3-(4-fluorphenoxy)propan-2-ol-dihydrochlorid
ASK #24560	
Formelstamm	C2-H5-(15)N-O2
Bruttoformel	C ₂ H ₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	(¹⁵ N)Glycin
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	IUPAC2004
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	((15N)Aminoessigsäure
ASK #24561	
Chemical Abstract Service Nr.	103946-15-2
Molgewicht	408.2785
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Elnadipin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(4 <i>S</i>)-4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-5-(1,3,4-oxadiazol-2-yl)-1,4-dihydropyridin-3-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(<i>S</i>)-4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-5-(1,3,4-oxadiazol-2-yl)-1,4-dihydrnicotinat]
ASK #24562	
Chemical Abstract Service Nr.	107023-41-6
Molgewicht	458.6102
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pobilukast
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-(2-Carboxyethylsulfanyl)-2-hydroxy-3-[2-(8-phenyloctyl)phenyl]propansäure
ASK #24563	
Chemical Abstract Service Nr.	35135-01-4
Molgewicht	393.4788

Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Benafentrin
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -{4-[(4 <i>aR</i> ,10 <i>bS</i>)-1,2,3,4,4 <i>a</i> ,10 <i>b</i> -Hexahydro-8,9-dimethoxy-2-methylbenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl]phenyl}acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-(<i>cis</i> -8,9-Dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4,4 <i>a</i> ,10 <i>b</i> -hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl)acetanilid
ASK #24564	
Chemical Abstract Service Nr.	76166-55-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	116315-21-0
Formelstamm	C23-H27-N3-O3 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	625.6231
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₅ N ₃ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Benafentrindimaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -{4-[(4 <i>aR</i> ,10 <i>bS</i>)-1,2,3,4,4 <i>a</i> ,10 <i>b</i> -Hexahydro-8,9-dimethoxy-2-methylbenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl]phenyl}acetamid-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-(<i>cis</i> -8,9-Dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4,4 <i>a</i> ,10 <i>b</i> -hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl)acetanilid-maleat (1:2)
ASK #24565	
Chemical Abstract Service Nr.	88107-10-2
Molgewicht	318.3709
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tomelukast
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-{2-Hydroxy-3-propyl-4-[4-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)butoxy]phenyl}ethanon
ASK #24566	
Chemical Abstract Service Nr.	102791-47-9
Molgewicht	253.2991
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Nanterinon
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	8-Methyl-6-(2,4-dimethylimidazol-1-yl)chinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #24567	
Formelstamm	C15-H15-N3-O . (C-H3-O3-S) ⁻ H ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	385.4353
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Nanterinonmesilat 2 H ₂ O

International Nonproprietary Name (INN.L29,v.L18)

2. Bezeichnung 8-Methyl-6-(2,4-dimethylimidazol-1-yl)chinolin-2(1*H*)-on-methansulfonat (1:1) 2 H₂O

ASK #24568

Chemical Abstract Service Nr. 72522-13-5

Molgewicht 231.3333

Bruttoformel C₁₅H₂₁NO

Vorzugsbezeichnung Eptazocin

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung (1*S*,6*S*)-1,4-Dimethyl-2,3,4,5,6,7-hexahydro-1,6-methano-1*H*-4-benzazonin-10-ol

ASK #24569

Chemical Abstract Service Nr. 72150-17-5

Formelstamm C₁₅-H₂₁-N-O . H-Br

Molgewicht 312.2453

Bruttoformel C₁₅H₂₂BrNO

Vorzugsbezeichnung Eptazocinhydrobromid

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung (1*S*,6*S*)-1,4-Dimethyl-2,3,4,5,6,7-hexahydro-1,6-methano-1*H*-4-benzazonin-10-ol-hydrobromid

ASK #24570

Chemical Abstract Service Nr. 109889-09-0

Molgewicht 312.4094

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₄O

Vorzugsbezeichnung Granisetron

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; USAN

2. Bezeichnung 1-Methyl-*N*-[(1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-1*H*-indazol-3-carboxamid

ASK #24571

Chemical Abstract Service Nr. 107007-99-8

Formelstamm C₁₈-H₂₄-N₄-O . Cl-H

Molgewicht 348.8703

Bruttoformel C₁₈H₂₅ClN₄O

Vorzugsbezeichnung Granisetronhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1695; GII; Ph.Eur.2005,5.1/1695; USMI11

2. Bezeichnung 1-Methyl-*N*-[(1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-1*H*-indazol-3-carboxamid-hydrochlorid

ASK #24575

Chemical Abstract Service Nr. 103060-53-3

500872-31-1

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

Molgewicht 1620.6706

Bruttoformel C₇₂H₁₀₁N₁₇O₂₆

Vorzugsbezeichnung Daptomycin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 MAR2012; ROMP2012; KEGG.D01080; EUTCT; BAN; JAN; USMI14; ATC-DE; ATC; USAN; IGS; PubChem; KEGG.C12013; CAS; MeSH

2. Bezeichnung *N*-Decanoyl-L-tryptophyl-D-asparaginyll- -aspartyl-L-threonylglycyl-L-ornithyl-L- -aspartyl-D-alanyl-L- -aspartylglycyl-D-seryl-(3*R*)-3-methyl-L- -glutamyl-L-kynurenin-[13] [4]-lacton [häufig irrtümlich mit [2] und/oder abgebildet]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Deptomycin; [1]N-Decanoyl-A 21978C;
N-(1-Oxodecyl)-L-tryptophyl-D-asparaginyll-L-alpha-aspartyl-L-threonylglycyl-L-ornithyl-L-alpha-aspartyl-D-alanyl-L-alpha-aspartylglycyl-D-seryl-(3*R*)-3-methyl-L-alpha-glutamyl-(alpha*S*)-alpha,2-diamino-
WN DTGX DADG SEX, [2]D,[8]D,[11]D-[1]N-Decanoyl-[6-Orn,13-Kyn]-[13]->[4]-lacton

ASK #24576

Chemical Abstract Service Nr. 3641-08-5

Molgewicht 112.0901

Bruttoformel C₃H₄N₄O

2. Bezeichnung 1*H*-1,2,4-Triazol-3-carboxamid

ASK #24577

**Chemical Abstract
Service Nr.** 74014-51-0

Molgewicht 827.995

Bruttoformel C₄₂H₆₉NO₁₅

Vorzugsbezeichnung Rokitamycin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L25

2. Bezeichnung 5-[4-*O*-(4-*O*-Butyryl-2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-propionyl- -*L*-ribo-hexopyranosyl)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- -*D*-glucopyranosyloxy]-6-formylmethyl-3,9-dihydroxy-4-methoxy-8-methylhexadeca-1

ASK #24585

Chemical Abstract Service Nr. 69217-67-0

Molgewicht 324.3953

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Sumacetamol

International Nonproprietary Name INN.L26

2. Bezeichnung (4-Acetamidophenyl)(*N*-acetyl-DL-methioninat)

ASK #24588

**Chemical Abstract
Service Nr.** 69739-16-8

Formelstamm (C₂₀H₁₈N₆O₇S₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 584.6688

Bruttoformel C₂₀H₂₀N₆O₇S₄

Vorzugsbezeichnung Cefodizim

**International
Nonproprietary Name** INN.L21

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-carboxymethyl-4-methyl-1,3-thiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-carboxymethyl-4-methyl-1,3-thiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #24589

**Chemical Abstract
Service Nr.** 86329-79-5

Formelstamm (C₂₀H₁₈N₆O₇S₄)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 628.6325

Bruttoformel C₂₀H₁₈N₆Na₂O₇S₄

Vorzugsbezeichnung Cefodizim-Dinatrium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L21)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(5-carboxymethyl-4-methyl-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Dinatrium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5-carboxymethyl-4-methyl-1,3-thiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #24599

Chemical Abstract Service Nr. 87002-64-0

Molgewicht 418.5232

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₆

Vorzugsbezeichnung O¹⁷-(Ethoxymethyl)prednisolon

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17-(Ethoxymethoxy)-11 β ,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #24606

Chemical Abstract Service Nr. 54-80-8

Molgewicht 229.3175

Bruttoformel C₁₅H₁₉NO

Vorzugsbezeichnung Pronetalol

International Nonproprietary Name INN.L6

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-(Naphthalin-2-yl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Isopropylamino-1-(2-naphthyl)ethanol
ASK #24607

Chemical Abstract Service Nr. 51-02-5
Formelstamm C15-H19-N-O . Cl-H
Molgewicht 265.7784
Bruttoformel C₁₅H₂₀ClNO
Vorzugsbezeichnung Pronetalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-(Naphthalin-2-yl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethanol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Isopropylamino-1-(2-naphthyl)ethanol-hydrochlorid

ASK #24608
Chemical Abstract Service Nr. 29331-92-8
Molgewicht 254.2839
Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Licarbazepin
International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung *rac*-(10*R*)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 10-Hydroxy-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-carboxamid; (RS)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-carboxamid; 10,11-Dihydro-10-hydroxy-5*H*-dibenz[*b,f*]azepin-5-carboxamid

ASK #24609
Chemical Abstract Service Nr. 55845-78-8
Molgewicht 236.3083
Bruttoformel C₁₇H₁₆O
Vorzugsbezeichnung Xenipenton
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung (*E*)-4-(Biphenyl-4-yl)pent-3-en-2-on

ASK #24612
Chemical Abstract Service Nr. 34765-96-3
Molgewicht 2119.5367
Bruttoformel C₉₉H₁₅₅N₂₉O₂₁S
Vorzugsbezeichnung Alsactid
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung 1- -Alanin-17-[*N*-(4-aminobutyl)-*L*-lysinamid]- 1-¹⁷-corticotropin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym betaAla-Tyr-Ser-Met-Glu-His-Phe-Arg-Trp-Gly-Lys-Pro-Val-Gly-Lys-Lys-Lys-NH-[CH]-NH; Alisactid
ASK #24613
Chemical Abstract Service Nr. 101831-36-1
Molgewicht 373.1929
Bruttoformel C₁₇H₁₀Cl₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Clazuril
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 BP2010-2011; USAN
2. Bezeichnung (RS)-[2-Chlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl](4-chlorphenyl)acetonitril
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Clazuril für Tiere

ASK #24614
Chemical Abstract Service Nr. 85136-71-6
Molgewicht 304.3841
Bruttoformel C₁₇H₂₄N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Tilisolol
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung 4-[3-(*tert*-Butylamino)-2-hydroxypropoxy]-2-methylisochinolin-1(2*H*)-on

ASK #24615
Chemical Abstract Service Nr. 62774-96-3
Formelstamm C17-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht 340.845
Bruttoformel C₁₇H₂₅ClN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Tilisololhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung 4-[3-(*tert*-Butylamino)-2-hydroxypropoxy]-2-methylisochinolin-1(2*H*)-on-hydrochlorid

ASK #24616
Chemical Abstract Service Nr. 60628-98-0
Molgewicht 344.8368
Bruttoformel C₂₂H₁₇ClN₂
Vorzugsbezeichnung Lombazol
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung (RS)-1-[(Biphenyl-4-yl)(2-chlorphenyl)methyl]imidazol

ASK #24617
Chemical Abstract Service Nr. 72481-99-3
Formelstamm (C15-H8-Br-F-N-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 366.1387

Bruttoformel	C ₁₅ H ₉ BrFNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Brocrinat
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-[7-Brom-3-(2-fluorphenyl)-1,2-benzoxazol-6-yloxy]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Halocrinsäure
ASK #24620	
Chemical Abstract Service Nr.	72432-03-2
Molgewicht	207.2243
Bruttoformel	C ₈ H ₁₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Miglitol
International Nonproprietary Name	INNv.L55
Zitat Bezeichnung 1	GII; BAN; USAN; JAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-1-(2-Hydroxyethyl)-2-(hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol
ASK #24621	
Chemical Abstract Service Nr.	75458-65-0
Molgewicht	256.3659
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tienocarin
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	1,9-Dimethyl-7,8,9,10-tetrahydro-6 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]thieno[3,2- <i>e</i>]indol
ASK #24622	
Chemical Abstract Service Nr.	88660-78-0
Formelstamm	C15-H16-N2-S . C3-H6-O3
Molgewicht	346.4439
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Tienocarinlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	1,9-Dimethyl-7,8,9,10-tetrahydro-6 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]thieno[3,2- <i>e</i>]indol-lactat (1:1)
ASK #24625	
Chemical Abstract Service Nr.	18471-20-0
Molgewicht	324.3737
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ditazol
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	MAR28; USMI10

2. Bezeichnung	2,2'-[(4,5-Diphenyl-1,3-oxazol-2-yl)azandiyl]diethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2'-(4,5-Diphenyl-1,3-oxazol-2-ylimino)diethanol
ASK #24626	
Chemical Abstract Service Nr.	78372-27-7
Molgewicht	342.5182
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Stirocainid
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(((1 <i>E</i>)-2-[(<i>E</i>)-Benzyliden]cycloheptan-1-yliden)aminooxy)ethyl]- <i>N</i> -(propan-2-yl)propan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-2-Benzylidencycloheptanon{(<i>E</i>)-O-[2-(diisopropylamino)ethyl]oxim}
ASK #24627	
Chemical Abstract Service Nr.	66660-95-5
Formelstamm	C22-H34-N2-O . C4-H4-O4
Molgewicht	458.5903
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Stirocainidfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(((1 <i>E</i>)-2-[(<i>E</i>)-Benzyliden]cycloheptan-1-yliden)aminooxy)ethyl]- <i>N</i> -(propan-2-yl)propan-2-amin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-2-Benzylidencycloheptanon{(<i>E</i>)-O-[2-(diisopropylamino)ethyl]oxim}-fumarat (1:1)
ASK #24629	
Chemical Abstract Service Nr.	71653-63-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	99400-53-0
Molgewicht	367.344
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ F ₂ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Riodipin
International Nonproprietary Name	INN.L68
2. Bezeichnung	Dimethyl{4-[2-(difluormethoxy)phenyl]-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}
ASK #24630	
Chemical Abstract Service Nr.	74220-07-8
Molgewicht	364.4773
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Spirorenon
International Nonproprietary	INN.L21

Name

2. Bezeichnung (6R,7R,8R,9S,10R,13S,14R,15S,16S,17S)-10,13-Dimethyl-6,7,8,9,11,12,13,14,15,16,20,21-dodecahydrospiro[17H-dicyclopropa[6,7:15,16]cyclopenta[a]phenanthren-17,2'-3'-H-furan]-3,5'(4'H,10H)-dion
ASK #24631

Chemical Abstract Service Nr. 69635-63-8

Molgewicht 293.7487

Bruttoformel C₁₄H₁₆ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Amipizon

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung 2-Chlor-*N*-[4-(4-methyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl]propanamid

ASK #24632

Chemical Abstract Service Nr. 60784-46-5

Molgewicht 195.6042

Bruttoformel C₅H₁₀ClN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Elmustin

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung 1-(2-Chlorethyl)-3-(2-hydroxyethyl)-1-nitrosoharnstoff

ASK #24633

Chemical Abstract Service Nr. 86596-25-0

Molgewicht 7957.6576

Bruttoformel C₃₄₅H₅₂₃N₉₃O₁₁₆S₄

Vorzugsbezeichnung Tendamistat

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung -Amylase-hemmendes Polypeptid aus *Streptomyces tendae*

ASK #24636

Chemical Abstract Service Nr. 73815-11-9

Molgewicht 338.3572

Bruttoformel C₁₉H₁₈N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Cimoxaton

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung 3-[4-(5-Methoxymethyl-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl)phenoxy]methyl]benzonnitril

ASK #24638

Chemical Abstract Service Nr. 47739-98-0

Molgewicht 481.0726

Bruttoformel C₂₈H₃₇ClN₄O

Vorzugsbezeichnung Clocapramin

International Nonproprietary Name INN.L13

2. Bezeichnung 1'-[3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b*,*f*]azepin-5-yl)propyl][1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid

ASK #24639

Chemical Abstract Service Nr.	28058-62-0
Formelstamm	C28-H37-Cl-N4-O . 2 Cl-H
Molgewicht	553.9945
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₉ Cl ₃ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Clocapramindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	1'-[3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-yl)propyl][1,4'-bipiperidin]-4'-carboxamid-dihydrochlorid
ASK #24640	
Chemical Abstract Service Nr.	27826-45-5
Formelstamm	(C23-H30-N4-O7-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	508.5878
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Libecillid
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-[(<i>S</i>)-[(5-Carboxy-5-formamidopentyl)carbamoyl](2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #24644	
Chemical Abstract Service Nr.	57558-44-8
Molgewicht	345.5188
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Secoverin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-4-[(ethyl)[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]butan-1-on
ASK #24645	
Chemical Abstract Service Nr.	57558-46-0
Formelstamm	C22-H35-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	381.9797
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Secoverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-4-[(ethyl)[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]butan-1-on-hydrochlorid
ASK #24646	
Chemical Abstract Service Nr.	16208-51-8
Formelstamm	(C4-H8-O6-S4)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	326.3423
Bruttoformel	C ₄ H ₈ Na ₂ O ₆ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Dimesna
International Nonproprietary Name	INN.L21

2. Bezeichnung	2,2'-Disulfandiyl-diethansulfonsäure-Dinatriumsalz
ASK #24647	
Chemical Abstract Service Nr.	67793-71-9
Molgewicht	410.506
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Draquinolol
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	3-[4-(3- <i>tert</i> -Butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]-7-methoxy-2-methylisochinolin-1(2 <i>H</i>)-on
ASK #24648	
Chemical Abstract Service Nr.	71010-45-2
Molgewicht	484.5679
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Glisindamid
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl-3-[4-[2-(1-oxoisindolin-2-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl]harnstoff
ASK #24649	
Chemical Abstract Service Nr.	53882-13-6
Molgewicht	367.7412
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ ClN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Lodoxamid-Ethyl
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	Diethyl{2,2'-[(2-chlor-5-cyan-1,3-phenylen)diamino]bis(2-oxoacetat)}
ASK #24650	
Chemical Abstract Service Nr.	89391-50-4
Molgewicht	286.233
Bruttoformel	C ₁₅ H ₈ F ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Imirestat
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	2,7-Difluorospiro[fluoren-9,4'-imidazolidin]-2',5'-dion
ASK #24653	
Chemical Abstract Service Nr.	105953-59-1
Molgewicht	5079.6485
Bruttoformel	C ₂₁₈ H ₃₆₂ N ₇₂ O ₆₈
Vorzugsbezeichnung	Dumorelin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	Tyr-Ala-Asp-Ala-Ile-Phe-Thr-Asn-Ser-Tyr-Arg-Lys-Val-Leu-Gly-Gln-Leu-Ser-Ala-Arg-Lys-Leu-Leu-Gln-Asp-Ile-Leu-Ser-Arg-Gln-Gln-Gly-Glu-Ser-Asn-Gln-Glu-Arg-Gly-Ala-Arg-Ala-Arg-Leu-Gly

ASK #24655

Chemical Abstract Service Nr. 121181-53-1
Molgewicht 18798.6065
Bruttoformel $C_{845}H_{1339}N_{223}O_{243}S_9$
Vorzugsbezeichnung Filgrastim
International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 CAS; BAN; USAN

2. Bezeichnung Met-Thr-Pro-Leu-Gly-Pro-Ala-Ser-Ser-Leu-Pro-Gln-Ser-Phe-Leu-Leu-Lys-Cys-Leu-Glu-Gln-Val-Arg-Lys-Ile-Gln-Gly-Asp-Gly-Ala-Ala-Leu-Gln-Glu-Lys-Leu-Cys(37S 43S)-Ala-Thr-Tyr-Lys-Leu-Cys(43S)

ASK #24660

Chemical Abstract Service Nr. 72444-62-3
Molgewicht 289.3743
Bruttoformel $C_{19}H_{19}N_3$
Vorzugsbezeichnung Perafensin

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-(piperazin-1-yl)isochinolin

ASK #24661

Chemical Abstract Service Nr. 79779-44-5
Formelstamm C19-H19-N3 . Cl-H
Molgewicht 325.8352
Bruttoformel $C_{19}H_{20}ClN_3$
Vorzugsbezeichnung Perafensinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-(piperazin-1-yl)isochinolin-hydrochlorid

ASK #24662

Chemical Abstract Service Nr. 78208-13-6
Molgewicht 368.4329
Bruttoformel $C_{19}H_{24}N_6O_2$
Vorzugsbezeichnung Zolenzepin

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-4-[(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-4,9-dihydropyrazolo[4,3-b][1,5]benzodiazepin-10(1H)-on

ASK #24663

Formelstamm C19-H24-N6-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht 441.3547
Bruttoformel $C_{19}H_{26}Cl_2N_6O_2$
Vorzugsbezeichnung Zolenzepindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-4-[(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-4,9-dihydropyrazolo[4,3-*b*][1,5]benzodiazepin-10(1*H*)-on-dihydrochlorid

ASK #24664

Chemical Abstract Service Nr. 69175-77-5

Molgewicht 297.8218

Bruttoformel C₁₉H₂₀ClN

Vorzugsbezeichnung Losindol

International Nonproprietary Name (INN.L20)

2. Bezeichnung (3*aRS*,4*SR*,9*aSR*)-6-Chlor-2-methyl-4-phenyl-2,3,3*a*,4,9,9*a*-hexahydro-1*H*-benzo[*f*]isoindol

ASK #24665

Formelstamm C19-H20-Cl-N . C3-H4-O4

Molgewicht 401.8833

Bruttoformel C₂₂H₂₄ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Losindolmalonat

International Nonproprietary Name (INN.L20)

2. Bezeichnung (3*aRS*,4*SR*,9*aSR*)-6-Chlor-2-methyl-4-phenyl-2,3,3*a*,4,9,9*a*-hexahydro-1*H*-benzo[*f*]isoindol-malonat (1:1)

ASK #24668

Chemical Abstract Service Nr. 552881-25-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37291-07-9

Vorzugsbezeichnung Crilanomer

International Nonproprietary Name (INN.L25)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung Poly(acrylnitril,stärke)

ASK #24669

Chemical Abstract Service Nr. 39640-15-8

Molgewicht 281.3523

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O

Vorzugsbezeichnung Piberalin

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung (4-Benzylpiperazin-1-yl)(2-pyridyl)methanon

ASK #24670

Chemical Abstract Service Nr. 39640-14-7

Formelstamm C17-H19-N3-O . C4-H4-O4

Molgewicht 397.4244

Bruttoformel C₂₁H₂₃N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Piberalinfumarat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung (4-Benzylpiperazin-1-yl)(2-pyridyl)methanon-fumarat (1:1)
 ASK #24674
Chemical Abstract Service Nr. 59009-93-7
Molgewicht 329.7808
Bruttoformel C₁₇H₁₆ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Carburazepam
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung 7-Chlor-1-methyl-2-oxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-4-carboxamid
 ASK #24675
Molgewicht 219.263
Bruttoformel C₁₀H₉N₃OS
Vorzugsbezeichnung Tasuldinoxid
International Nonproprietary Name (INNv.L52)
2. Bezeichnung 3-(Pyrimidin-2-ylsulfanylmethyl)pyridin-1-oxid
 ASK #24678
Chemical Abstract Service Nr. 69907-17-1
Molgewicht 374.8612
Bruttoformel C₂₀H₂₃ClN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Indopanolol
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung 1-(3-Chlor-2-methylindol-4-yloxy)-3-(2-phenoxyethylamino)propan-2-ol
 ASK #24679
Formelstamm C20-H23-Cl-N2-O3 . C3-H4-O4
Molgewicht 478.9227
Bruttoformel C₂₃H₂₇ClN₂O₇
Vorzugsbezeichnung Indopanololmalonat
International Nonproprietary Name (INN.L23)
2. Bezeichnung 1-(3-Chlor-2-methylindol-4-yloxy)-3-(2-phenoxyethylamino)propan-2-ol-malonat (1:1)
 ASK #24682
Chemical Abstract Service Nr. 81026-63-3
Molgewicht 380.5182
Bruttoformel C₂₂H₃₆O₅
Vorzugsbezeichnung Enisoprost
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (±)-Methyl[(*Z*)-7-((1*R*,2*R*,3*R*)-3-hydroxy-2-[(*E*-4*RS*)-4-hydroxy-4-methyloct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)hept-4-enoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	(+/-)-Methyl[(4Z,13E-16RS)-11alpha,16-dihydroxy-16-methyl-9-oxoprosta-4,13-dien-1-olat]
ASK #24683	Chemical Abstract Service Nr.	98224-03-4
	Molgewicht	220.2676
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Eltoprazin
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)piperazin
ASK #24684	Chemical Abstract Service Nr.	98206-09-8
	Formelstamm	C12-H16-N2-O2 . Cl-H
	Molgewicht	256.7286
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Eltoprazinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)piperazin-hydrochlorid
ASK #24685	Chemical Abstract Service Nr.	108736-35-2
	Molgewicht	1096.3234
	Bruttoformel	C ₅₄ H ₆₉ N ₁₁ O ₁₀ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Lanreotid
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	2. Bezeichnung	3-(Naphthalin-2-yl)-D-alanyl-L-cysteinyl(2S 7S)-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl-L-cysteinyl(7S 2S)-L-threoninamid
ASK #24686	Chemical Abstract Service Nr.	98449-05-9
	Molgewicht	504.6786
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Butixocort-21-propanoat
	International Nonproprietary Name	(INN.L31)
	2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxo-21-(propanoylsulfanyl)pregn-4-en-17-ylbutanoat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Tixocortolbutepirat; Butixocort-21-propionat; Butixocortpropionat
ASK #24687	Chemical Abstract Service Nr.	103878-84-8
	Molgewicht	199.6375
	Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ ClN ₃ O
	Vorzugsbezeichnung	Lazabemid

International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-5-chlorpyridin-2-carboxamid

ASK #24688

Chemical Abstract Service Nr. 103878-83-7

Formelstamm C8-H10-Cl-N3-O . Cl-H

Molgewicht 236.0984

Bruttoformel C₈H₁₁Cl₂N₃O

Vorzugsbezeichnung Lazabemidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-5-chlorpyridin-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #24689

Chemical Abstract Service Nr. 4940-39-0

Molgewicht 190.1522

Bruttoformel C₁₀H₆O₄

Vorzugsbezeichnung Chromocarb

International Nonproprietary Name INN.L10

2. Bezeichnung 4-Oxochromen-2-carbonsäure

ASK #24690

Chemical Abstract Service Nr. 23915-80-2

Formelstamm C10-H6-O4 . C4-H11-N

Molgewicht 263.2891

Bruttoformel C₁₄H₁₇NO₄

Vorzugsbezeichnung Chromocarb-*N*-Ethylethanamin

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung 4-Oxochromen-2-carbonsäure-*N*-Ethylethanamin-Salz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Chromocarb-Diethylazan

ASK #24691

Chemical Abstract Service Nr. 111406-87-2

Molgewicht 236.2902

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Zileuton

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 BAN; USAN; USP27/S2(2004); USP26/S1(2003),27(2004)

2. Bezeichnung (*RS*)-1-[1-(1-Benzothiophen-2-yl)ethyl]-1-hydroxyharnstoff

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*RS*)-1-[1-(Benzo[b]thiophen-2-yl)ethyl]-1-hydroxyharnstoff

ASK #24692

Chemical Abstract Service Nr. 125472-02-8
Molgewicht 217.2239
Bruttoformel C₁₁H₁₁N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Mivazerol
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-(imidazol-4-ylmethyl)benzamid

ASK #24693

Formelstamm C11-H11-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht 253.6849
Bruttoformel C₁₁H₁₂ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Mivazerolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-(imidazol-4-ylmethyl)benzamid-hydrochlorid

ASK #24695

Chemical Abstract Service Nr. 88040-23-7
Molgewicht 480.5611
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₆O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefepim
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 MAR30
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1-methylpyrrolidiniomethyl)-3-cephem-4-carboxylat

ASK #24696

Chemical Abstract Service Nr. 64840-90-0
Molgewicht 259.3865
Bruttoformel C₁₇H₂₅NO
Vorzugsbezeichnung Eperison
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung 1-(4-Ethylphenyl)-2-methyl-3-piperidinopropan-1-on

ASK #24697

Chemical Abstract Service Nr. 56839-43-1
Formelstamm C17-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht 295.8474
Bruttoformel C₁₇H₂₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Eperisonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung 1-(4-Ethylphenyl)-2-methyl-3-piperidinopropan-1-on-hydrochlorid

ASK #24698

Chemical Abstract Service Nr. 83-45-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 19466-47-8

Molgewicht 416.7226

Bruttoformel C₂₉H₅₂O

2. Bezeichnung 5 -Stigmastan-3 -ol

3. Bezeichnung -Sitostanol

ASK #24699

Chemical Abstract Service Nr. 121251-02-3

Molgewicht 324.46

Bruttoformel C₁₂H₂₄N₂O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Bicisat

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung Diethyl-*N,N*-ethan-1,2-diyldi-L-cysteinat

ASK #24700

Chemical Abstract Service Nr. 39809-25-1

Molgewicht 253.2578

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Penciclovir

International Nonproprietary Name INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)butyl]-1,9-dihydropurin-6-on

ASK #24701

Chemical Abstract Service Nr. 111810-17-4

Formelstamm (C₁₀-H₁₄-N₅-O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 275.2396

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₅NaO₃

Vorzugsbezeichnung Penciclovir-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)butyl]-1*H*-purin-6(9*H*)-on-Natriumsalz

ASK #24702

Chemical Abstract Service Nr. 95761-91-4

Molgewicht 695.8338

Bruttoformel C₂₇H₃₇N₉O₇S₃

Vorzugsbezeichnung Cefotiamcilexetil

**International
Nonproprietary
Name** INN.L19,v.L73

2. Bezeichnung [1-(Cyclohexyloxycarbonyloxy)ethyl]{{(6*R*,7*R*)-7-[2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-(Cyclohexyloxycarbonyloxy)ethyl]{{(7*R*)-7-[2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-3-cephem-4-carboxylat}}

ASK #24703

**Chemical Abstract
Service Nr.** 95789-30-3

Formelstamm C27-H37-N9-O7-S3 . 2 Cl-H

Molgewicht 768.7557

Bruttoformel C₂₇H₃₉Cl₂N₉O₇S₃

Vorzugsbezeichnung Cefotiamcilexetilhydrochlorid

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L19,v.L73)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung [1-(Cyclohexyloxycarbonyloxy)ethyl]{{(6*R*,7*R*)-7-[2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-(Cyclohexyloxycarbonyloxy)ethyl]{{(7*R*)-7-[2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[1-(2-dimethylaminoethyl)-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl]-3-cephem-4-carboxylat}-dihydrochlorid}}

ASK #24704

Chemical Abstract Service Nr. 108319-06-8

Molgewicht 417.3811

Bruttoformel C₂₁H₁₈F₃N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Temafloxacin

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 USMI11A

2. Bezeichnung (*RS*)-1-(2,4-Difluorphenyl)-6-fluor-7-(3-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #24705

Chemical Abstract Service Nr. 105784-61-0

Formelstamm C21-H18-F3-N3-O3 . Cl-H

Molgewicht 453.8421

Bruttoformel C₂₁H₁₉ClF₃N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Temafloxacinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11A; GII

2. Bezeichnung (*RS*)-1-(2,4-Difluorphenyl)-6-fluor-7-(3-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #24707

Chemical Abstract Service Nr. 83928-76-1

Molgewicht	359.4659
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Gepiron
International Nonproprietary Name	INN.L28
2. Bezeichnung	4,4-Dimethyl-1-[4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl]piperidin-2,6-dion
ASK #24708	
Chemical Abstract Service Nr.	83928-66-9
Formelstamm	C19-H29-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	395.9268
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Gepironhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	4,4-Dimethyl-1-[4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl]piperidin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #24709	
Chemical Abstract Service Nr.	85505-64-2
Molgewicht	477.635
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Vapiprost
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-(Biphenyl-4-ylmethoxy)-3-hydroxy-2-piperidinocyclopentyl]hept-4-ensäure
ASK #24710	
Chemical Abstract Service Nr.	87248-13-3
Formelstamm	C30-H39-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	514.0959
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Vapiprosthydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(Z)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-(Biphenyl-4-ylmethoxy)-3-hydroxy-2-piperidinocyclopentyl]hept-4-ensäure-hydrochlorid
ASK #24711	
Chemical Abstract Service Nr.	77337-76-9
Formelstamm	(C5-H10-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	181.2101
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Acamprosate
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	MAR30; GII
2. Bezeichnung	3-Acetamidopropan-1-sulfonsäure

ASK #24712

Chemical Abstract Service Nr. 77337-73-6

Formelstamm $2(C_5H_{10}N-O_4-S)^- Ca^{2+}$

Molgewicht 400.4824

Bruttoformel $C_{10}H_{20}CaN_2O_8S_2$

2. Bezeichnung 3-Acetamidopropan-1-sulfonsäure-Calciumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Acamprosat-Calcium (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Acamprosat-Hemicalcium; Acamprosat-Calcium; Calciumbis[3-(acetylamino)propan-1-sulfonat]

ASK #24713

Chemical Abstract Service Nr. 90038-01-0

Formelstamm $C_{12}H_{14}N_2 \cdot Cl-H$

Molgewicht 222.7139

Bruttoformel $C_{12}H_{15}ClN_2$

Vorzugsbezeichnung Detomidinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 4-[(2,3-Dimethylphenyl)methyl]-1*H*-imidazol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Detomidinhydrochlorid für Tiere(Ph.Eur.); Detomidinhydrochlorid für Tiere

ASK #24715

Chemical Abstract Service Nr. 60731-46-6

Molgewicht 3363.7742

Bruttoformel $C_{148}H_{244}N_{42}O_{47}$

Vorzugsbezeichnung Elcatonin

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung [1-Butansäure-7-(L-2-aminobutansäure),26-L-asparaginsäure,27-L-valin,29-L-alanin]calcitonin vom Lachs

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-Buttersäure-7-(L-2-aminobutansäure),26-L-asparaginsäure,27-L-valin,29-L-alanin]calcitonin vom Lachs

ASK #24716

Chemical Abstract Service Nr. 89383-13-1

Molgewicht 22817.8258

Bruttoformel $C_{1020}H_{1596}N_{274}O_{302}S_9$

Vorzugsbezeichnung Somidobov

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung Met-Phe-Pro-Leu-Asp-Asp-Asp-Asp-Lys-Phe-Pro-Ala-Met-Ser-Leu-Ser-Gly-Leu-Phe-Ala-Asn-Ala-Val-Leu-Arg-Ala-Gln-His-Leu-His-Gln-Leu-Ala-Ala-Asp-Thr-Phe-Lys-Glu-Phe-Glu-Arg-Thr-Tyr-Ile-Pro-G

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym MFPLDDDDKF PAMSLGSLFA NAVLRAQLH QLAADTFKEF ERTYIPEGQR YSIQNTQVAF C(61S-->172S)FSETIPAPT GKNEAQQKSD LELLRISLLL IQSWLGPLQF LSRVFTNSLV FGTS DRVYEK LK

ASK #24718

Chemical Abstract Service Nr. 79307-93-0
Formelstamm C₂₂-H₂₄-Cl-N₃-O . Cl-H
Molgewicht 418.3594
Bruttoformel C₂₂H₂₅Cl₂N₃O
Vorzugsbezeichnung Azelastinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L17)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1633; Ph.Eur.2008,6.0/1633; Ph.Eur.2002,4.08/1633
2. Bezeichnung 4-[[4-Chlorphenyl)methyl]-2-(1-methylazepan-4-yl)phthalazin-1(2H)-on-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-(4-Chlorbenzyl)-2-(1-methylazepan-4-yl)phthalazin-1(2H)-on-hydrochlorid

ASK #24720

Chemical Abstract Service Nr. 96187-53-0
Formelstamm (C₂₃-H₁₄-F₂-N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 375.3675
Bruttoformel C₂₃H₁₅F₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Brequinar
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung 6-Fluor-2-(2'-fluorbiphenyl-4-yl)-3-methylchinolin-4-carbonsäure

ASK #24721

Chemical Abstract Service Nr. 96201-88-6
Formelstamm (C₂₃-H₁₄-F₂-N-O₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 397.3493
Bruttoformel C₂₃H₁₄F₂NNaO₂
Vorzugsbezeichnung Brequinar-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung 6-Fluor-2-(2'-fluor[1,1'-biphenyl]-4-yl)-3-methylchinolin-4-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #24722

Chemical Abstract Service Nr. 99591-83-0
Molgewicht 284.3164
Bruttoformel C₁₄H₁₆N₆O
Vorzugsbezeichnung Siguazodan
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung 2-Cyan-1-methyl-3-[4-(4-methyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl]guanidin

ASK #24729

Chemical Abstract Service Nr.	118457-14-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	129939-78-2; 599211-45-7
Molgewicht	405.435
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nebivolol
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; BAN; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-2-(((2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-6-Fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-hydroxyethyl)amino)-1-[(2 <i>R</i>)-6-fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2'-Iminobis((1 <i>RS</i> ,1' <i>RS</i>)-1-[(2 <i>RS</i> ,2' <i>SR</i>)-6-fluorchroman-2-yl]ethanol)
ASK #24730	
Chemical Abstract Service Nr.	152520-56-4
Formelstamm	C22-H25-F2-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	441.896
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ ClF ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Nebivololhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-2-(((2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-6-Fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-hydroxyethyl)amino)-1-[(2 <i>R</i>)-6-fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]ethanol-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2'-Iminobis((1 <i>RS</i> ,1' <i>RS</i>)-1-[(2 <i>RS</i> ,2' <i>SR</i>)-6-fluorchroman-2-yl]ethanol)-hydrochlorid
ASK #24731	
Chemical Abstract Service Nr.	77518-07-1
Molgewicht	192.3006
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Amiflamin
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	4-[(<i>S</i>)-2-Aminopropyl]- <i>N,N</i> ,3-trimethylanilin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-1-(4-Dimethylamino-2-methylphenyl)propan-2-ylazan
ASK #24732	
Chemical Abstract Service Nr.	84257-38-5
Formelstamm	C12-H20-N2 . C4-H6-O6
Molgewicht	342.3874
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Amiflamin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L40)

2. Bezeichnung	4-[(S)-2-Aminopropyl]-N,N,3-trimethylanilin-[(R,R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-1-(4-Dimethylamino-2-methylphenyl)propan-2-ylazan-(R,R)-tartrat (1:1)
ASK #24733	
Chemical Abstract Service Nr.	84225-95-6
Molgewicht	347.2369
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Racloprid
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	(S)-3,5-Dichlor-N-(1-ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)-2-hydroxy-6-methoxybenzamid
ASK #24734	
Chemical Abstract Service Nr.	98185-20-7
Formelstamm	C15-H20-Cl2-N2-O3 . C4-H6-O6
Molgewicht	497.3237
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ Cl ₂ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Racloprid[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	3,5-Dichlor-N-[(2S)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl)-2-hydroxy-6-methoxybenzamid-(R,R)-tartrat (1:1)
ASK #24735	
Chemical Abstract Service Nr.	92118-27-9
Molgewicht	315.691
Bruttoformel	C ₉ H ₁₉ ClN ₃ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Fotemustin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(RS)-Diethyl{1-[3-(2-chlorethyl)-3-nitrosoureido]ethyl}phosphonat
ASK #24738	
Chemical Abstract Service Nr.	97275-40-6
Molgewicht	661.7264
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ N ₅ O ₉ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefcaneldaloxat
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(5-Methyl-2-oxo-2H-1,3-dioxol-4-ylmethyl){(6R,7R)-7-[(2R)-2-(L-alanyloxy)-2-phenylacetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5-Methyl-2-oxo-1,3-dioxol-4-ylmethyl){(7R)-7-[(R)-2-(L-alanyloxy)-2-phenylacetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat}

ASK #24739

Chemical Abstract Service Nr. 92602-21-6
Formelstamm C27-H27-N5-O9-S3 . Cl-H
Molgewicht 698.1873
Bruttoformel C₂₇H₂₈ClN₅O₉S₃
Vorzugsbezeichnung Cefcaneldaloxathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (5-Methyl-2-oxo-2*H*-1,3-dioxol-4-ylmethyl){(6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-(*L*-alanyloxy)-2-phenylacetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5-Methyl-2-oxo-1,3-dioxol-4-ylmethyl){(7*R*)-7-[(*R*)-2-(*L*-alanyloxy)-2-phenylacetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat}-hydrochlorid

ASK #24740

Chemical Abstract Service Nr. 60929-23-9
Molgewicht 231.2903
Bruttoformel C₁₄H₁₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Indeloxazin
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung (*RS*)-2-(Inden-7-yloxymethyl)morpholin

ASK #24741

Chemical Abstract Service Nr. 65043-22-3
Formelstamm C14-H17-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 267.7512
Bruttoformel C₁₄H₁₈ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Indeloxazinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung (*RS*)-2-(Inden-7-yloxymethyl)morpholin-hydrochlorid

ASK #24742

Chemical Abstract Service Nr. 104227-87-4
Molgewicht 321.3318
Bruttoformel C₁₄H₁₉N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Famciclovir
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 AdisInsight; BAN; EUTCT; USAN; CAS; GII
2. Bezeichnung {3-[2-(2-Amino-9*H*-purin-9-yl)ethyl]propan-1,3-diyl}diacetat
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #24743

Chemical Abstract Service Nr. 98319-26-7
Molgewicht 372.5441
Bruttoformel C₂₃H₃₆N₂O₂
2. Bezeichnung *N*-*tert*-Butyl-3-oxo-4-aza-5-androst-1-en-17-carboxamid
3. Bezeichnung Finasterid
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/1615; GII; Finasterid

ASK #24744

Chemical Abstract Service Nr. 95722-07-9
Formelstamm (C₂₂H₂₉O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 374.4706
Bruttoformel C₂₂H₃₀O₅
Vorzugsbezeichnung Cicaprost
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung (2-((2*E*-3*aS*,4*S*,5*R*,6*aS*)-5-Hydroxy-4-((3*S*,4*S*)-3-hydroxy-4-methylnona-1,6-diin-1-yl)]perhydropentalen-2-yliden)ethoxy)essigsäure

ASK #24747

Chemical Abstract Service Nr. 2465-59-0
Molgewicht 152.1109
Bruttoformel C₅H₄N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Oxipurinol
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung 1*H*-Pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-4,6-diol

ASK #24748

Chemical Abstract Service Nr. 72822-12-9
Molgewicht 325.4512
Bruttoformel C₁₉H₂₇N₅
Vorzugsbezeichnung Dapiprazol
International Nonproprietary Name INN.L21
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11
2. Bezeichnung 3-[2-[4-(*o*-Tolyl)piperazin-1-yl]ethyl]-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyridin

ASK #24749

Chemical Abstract Service Nr. 72822-13-0
Formelstamm C₁₉H₂₇N₅ · Cl-H
Molgewicht 361.9121
Bruttoformel C₁₉H₂₈ClN₅
Vorzugsbezeichnung Dapiprazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; GII

2. Bezeichnung 3-[2-[4-(*o*-Tolyl)piperazin-1-yl]ethyl]-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyridin-hydrochlorid
ASK #24750

Chemical Abstract Service Nr. 79874-76-3

Molgewicht 271.4387

Bruttoformel C₁₆H₃₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Delmopinol

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung *rac*-2-[(3*R*)-3-(4-Propylheptyl)morpholin-4-yl]ethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Decapinol

ASK #24751

Formelstamm C16-H33-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 307.8997

Bruttoformel C₁₆H₃₄ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Delmopinolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung *rac*-2-[(3*R*)-3-(4-Propylheptyl)morpholin-4-yl]ethanol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Decapinolhydrochlorid

ASK #24752

Chemical Abstract Service Nr. 17737-65-4

Formelstamm (C13-H10-Cl-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 262.6916

Bruttoformel C₁₃H₁₁ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Clonixin

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 2-(3-Chlor-2-methylanilino)pyridin-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-(3-Chlor-2-methylanilino)nicotinsäure

ASK #24753

Chemical Abstract Service Nr. 55837-30-4

Formelstamm C13-H11-Cl-N2-O2 . C6-H14-N2-O2

Molgewicht 408.8792

Bruttoformel C₁₉H₂₅ClN₄O₄

Vorzugsbezeichnung Clonixin-Lysin

International Nonproprietary Name INN.L10,L28

2. Bezeichnung	2-(3-Chlor-2-methylanilino)pyridin-3-carbonsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(3-Chlor-2-methylanilino)nicotinsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
ASK #24754	
Chemical Abstract Service Nr.	90326-85-5
Molgewicht	424.4928
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nesapidil
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]-3-[3-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)phenoxy]propan-2-ol
ASK #24755	
Formelstamm	2(C23-H28-N4-O4) . C4-H4-O4
Molgewicht	965.0578
Bruttoformel	C ₅₀ H ₆₀ N ₈ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Nesapidilhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-[4-(2-Methoxyphenyl)piperazin-1-yl]-3-[3-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)phenoxy]propan-2-ol-fumarat (2:1)
ASK #24756	
Chemical Abstract Service Nr.	106266-06-2
Molgewicht	410.4845
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Risperidon
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	GII; EAB3.4.4.0+7,5.0+3,6.0,7.0+4,8.0(2001-2017)/1559
2. Bezeichnung	3-[2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidino]ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
ASK #24757	
Chemical Abstract Service Nr.	91374-21-9
Molgewicht	260.3746
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Ropinirol
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	RÖMP2023
2. Bezeichnung	4-[2-(Dipropylamino)ethyl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -indol-2-on
Zitat Bezeichnung 2	RÖMP2023
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-[2-(Dipropylamino)ethyl]indolin-2-on
ASK #24758
Chemical Abstract Service Nr. 91374-20-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 115616-44-9
Formelstamm C₁₆H₂₄N₂O . Cl-H
Molgewicht 296.8355
Bruttoformel C₁₆H₂₅ClN₂O
2. Bezeichnung 4-[2-(Dipropylamino)ethyl]-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-on-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
3. Bezeichnung Ropinirolhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0+6,10.0,11.0(2017-2023)/2604; GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 4-[2-(Dipropylamino)ethyl]indolin-2-on-hydrochlorid

ASK #24762
Chemical Abstract Service Nr. 89797-00-2
Molgewicht 835.1644
Bruttoformel C₂₀H₂₈I₃N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Iopentol
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI11; USAN
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2-hydroxy-3-methoxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N'*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2-hydroxy-3-methoxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #24763
Chemical Abstract Service Nr. 9041-92-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 124542-00-3; 143640-11-3; 88943-21-9; 9035-81-8; 9056-47-7; 9082-50-2
Molgewicht 44300
Bruttoformel C₂₀₀₄H₃₁₃₇N₅₁₅O₆₀₉P₂S₁₁
Vorzugsbezeichnung Alfa-1-Antitrypsin
Zitat Bezeichnung 1 ATC
2. Bezeichnung EDPQGDAAQK TDTSHHDQDH PTFNKITPNL AEFASFSLYRQ LAHQSNSTNI FFSPVSIATA FAMLSTGKA DTHDEILEGL NFNLTPEIA QIHEGFQELL RTLNQPDSQL QLTTGNLFL SEGLKLVDFK LEDVKLYHS EAFTVNFQDT EEAKKQINDY VEKGTQGKIV DLVKELDRDT VFALVNYIFF KGWERPFEV KDTEEDFHV DQVTTVKVPM MKRLGMFNIQ HCKKLSSWVL LMKYLGDATA IFFLPDEGKL QHLENELTHD IITKFLENEE RRSASLHLPK LSITGTYDLK SVLQGLGITK VFSNGADLSG VTEEAPLKLS KAVHKAVLTI DEKGTEAAGA MFLEAIPMSI PPEVKFNKPF VFLMIEQNTK SPLFMGKVVN PTQK, Ser14,Ser359-di-*O*³-phosphono-substituiert, Asn46,Asn83,Asn247-*N*⁴-glycosyliert mit Oligosacchariden, Cys232-*S*-(*L*-Cystein-*S*-yl)-substituiert, und kürzere Isoformen, isoliert aus humanem Blutplasma
Zitat Bezeichnung 2 UniProtKB
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym alpha-Antitrypsin; alpha-1-Proteinase-Inhibitor vom Menschen; alpha1-Antitrypsin; Serpin A1; alpha-1-Antiproteinase; Serpina1; alpha-Proteinase-Inhibitor; alpha1-Proteinaseinhibitor vom Menschen; alpha-1-Proteinaseinhibitor, human; alpha-1-Antitrypsin; alpha-1-Antitrypsin vom Menschen; alpha1-Antiprotease; alpha1-Antiproteinase

ASK #24764

Chemical Abstract Service Nr. 84252-03-9

Formelstamm C40-H71-N-O14 . C5-H9-N-O3-S

Molgewicht 953.1849

Bruttoformel C₄₅H₈₀N₂O₁₇S

Vorzugsbezeichnung Erythromycinstinoprat

International Nonproprietary Name INN.L27

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Dideoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -*D*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-trideoxy-3-dimethylamino-2-*N*-Acetyl-L-cystein (1:1))

ASK #24765

Chemical Abstract Service Nr. 101975-10-4

Molgewicht 268.2162

Bruttoformel C₁₂H₁₀F₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Zardaverin

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung 6-(4-Difluormethoxy-3-methoxyphenyl)pyridazin-3(2*H*)-on

ASK #24771

Chemical Abstract Service Nr. 56341-08-3

Molgewicht 310.743

Bruttoformel C₁₃H₁₈ClF₃N₂O

Vorzugsbezeichnung Mabuterol

International Nonproprietary Name INN.L22

2. Bezeichnung 1-[4-Amino-3-chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]-2-(*tert*-butylamino)ethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ambuterol

ASK #24772

Chemical Abstract Service Nr. 54240-36-7

Formelstamm C13-H18-Cl-F3-N2-O . Cl-H

Molgewicht 347.204

Bruttoformel C₁₃H₁₉Cl₂F₃N₂O

Vorzugsbezeichnung Mabuterolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 1-[4-Amino-3-chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]-2-(*tert*-butylamino)ethanol-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ambuterolhydrochlorid
ASK #24773	Chemical Abstract Service Nr.	58703-79-0
	Formelstamm	C21-H26-N2-O3 . C6-H4-Br-N-O2
	Molgewicht	556.4482
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ BrN ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Vincamin(5-bromnicotinat)
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	Methyl[(4a ¹ S,12S,13aS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,4a ¹ ,5,6,12,13,13a-octahydro-1H-indolo[3,2,1-de]pyrido[3,2,1-ij][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-5-bromnicotinat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Methyl[(12S,13aS,13bS)-13a-ethyl-12-hydroxy-2,3,5,6,12,13,13a,13b-octahydro-1H-indolo[3,2,1-de]pyrido[3,2,1-ij][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]-5-bromnicotinat (1:1)
ASK #24776	Chemical Abstract Service Nr.	61864-30-0
	Molgewicht	330.4213
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ N ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Benolizim
	International Nonproprietary Name	INN.L21
	2. Bezeichnung	9,10-Dimethoxy-1,2,3,4,4a,6,7,11b,12,13a-decahydro-13H-isochinolino[2,1-a]chinolin-13-onoxim
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	9,10-Dimethoxy-1,2,3,4,4a,6,7,11b,12,13a-decahydro-13H-isochino[2,1-a]chinolin-13-onoxim
ASK #24777	Formelstamm	2(C19-H24-N6-O2) . C4-H4-O4
	Molgewicht	852.9379
	Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₂ N ₁₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Zolenzepinhemifumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	2. Bezeichnung	1,3-Dimethyl-4-[(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-4,9-dihydropyrazolo[4,3-b][1,5]benzodiazepin-10(1H)-on-fumarat (2:1)
ASK #24779	Chemical Abstract Service Nr.	79413-46-0
	Molgewicht	373.4858
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Fedotozin
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	(R)-N,N-Dimethyl-2-phenyl-1-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methoxy]butan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl[(R)-2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxybenzyloxy)butan-2-yl]azan

ASK #24780

Chemical Abstract Service Nr. 79413-47-1
Formelstamm C22-H31-N-O4 . C4-H6-O6
Molgewicht 523.5727
Bruttoformel C₂₆H₃₇NO₁₀
Vorzugsbezeichnung Fedotozin[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung (*R*)-*N,N*-Dimethyl-2-phenyl-1-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methoxy]butan-2-amin-[(*R,R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[(*R*)-2-phenyl-1-(3,4,5-trimethoxybenzyloxy)butan-2-yl]azan-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #24781

Chemical Abstract Service Nr. 103255-66-9
Molgewicht 478.9275
Bruttoformel C₂₅H₂₃ClN₄O₄
Vorzugsbezeichnung Pazinaclon
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung (*RS*)-2-(7-Chlor-1,8-naphthyridin-2-yl)-3-[(1,4-dioxa-8-azaspiro[4.5]decan-8-ylcarbonyl)methyl]isoindolin-1-on

ASK #24783

Chemical Abstract Service Nr. 40796-97-2
Molgewicht 314.207
Bruttoformel C₁₅H₁₇Cl₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Bemese tron
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)(3,5-dichlorbenzoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl](3,5-dichlorbenzoat)

ASK #24785

Chemical Abstract Service Nr. 99522-79-9
Molgewicht 448.4679
Bruttoformel C₂₅H₂₄N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Pranidipin
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung *rac*-(Methyl)[(2*E*)-3-phenylprop-2-en-1-yl][(4*R*)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*E*)Cinnamyl](methyl)[(*RS*)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #24786

Chemical Abstract Service Nr. 106861-44-3
Formelstamm (C58-H80-N2-O14)2+ 2Cl⁻
Molgewicht 1100.1668
Bruttoformel C₅₈H₈₀Cl₂N₂O₁₄
Vorzugsbezeichnung Mivacuriumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L28
Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR30
2. Bezeichnung (1*R*,1'*R*)-2,2'-[[*(4E)*-Oct-4-endoilylbis(oxy)]bis(propan-3,1-diyl)]bis[6,7-dimethoxy-2-methyl-1-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]-1,2,3,4-tetrahydroisocholinium}dichlorid
 ASK #24789
Chemical Abstract Service Nr. 76496-68-9
Molgewicht 293.4027
Bruttoformel C₂₀H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Levoprotilin
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung (*R*)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-(methylamino)propan-2-ol
 ASK #24790
Chemical Abstract Service Nr. 76496-69-0
Formelstamm C20-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht 329.8637
Bruttoformel C₂₀H₂₄ClNO
Vorzugsbezeichnung Levoprotilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung (*R*)-1-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-3-(methylamino)propan-2-ol-hydrochlorid
 ASK #24793
Chemical Abstract Service Nr. 104632-26-0
Molgewicht 211.3271
Bruttoformel C₁₀H₁₇N₃S
Vorzugsbezeichnung Pramipexol
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung (6*S*)-6-*N*-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*S*)-2-Amino-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-6-yl](propyl)azan
 ASK #24794
Chemical Abstract Service Nr. 191217-81-9
Formelstamm C10-H17-N3-S . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht 302.2642
Bruttoformel C₁₀H₁₉Cl₂N₃S

2. Bezeichnung (6S)-6-*N*-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin-dihydrochlorid 1 H₂O
3. Bezeichnung Pramipexoldihydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB6.8,7.0+1+3,8.0,9.0,10.0(2010-2020)/2416
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Pramipexoldihydrochlorid 1 HO; Pramipexoldihydrochlorid-Monohydrat (Ph.Eur.); [(S)-2-Amino-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-6-yl](propyl)azan-dihydrochlorid 1 HO

ASK #24795

Chemical Abstract Service Nr. 57469-77-9
Formelstamm C13-H18-O2 . C6-H14-N2-O2
Molgewicht 352.4684
Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Ibuprofen-Lysin
International Nonproprietary Name INN.L7,L28
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-L-Lysin-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(4-Isobutylphenyl)propionsäure-L-Lysin-Salz (1:1)

ASK #24796

Chemical Abstract Service Nr. 527688-20-6
Formelstamm (C13-H17-O2)⁻ Na⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 264.2932
Bruttoformel C₁₃H₁₇NaO₂
Vorzugsbezeichnung Ibuprofen-Natrium-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 1 (INN.L7); (INNv.L16)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-Natriumsalz 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure-Natriumsalz 2 HO; 2-(4-Isobutylphenyl)propionsäure-Natriumsalz 2 HO; Ibuprofen-Natrium 2 HO

ASK #24797

Chemical Abstract Service Nr. 679809-58-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1
Vorzugsbezeichnung Enoxaparin-Natrium ((MW: ca. 4500))
International Nonproprietary Name INN.L39
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.0/1097; Ph.Eur.2002,4.00/1097; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.8/1097
2. Bezeichnung Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch alkalische Depolymerisation des Benzylester-Derivates von Heparin aus Schweinedarmmucosa erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 4-Desoxy-2-*O*-sulfo- -*L*-*threo*-hex-4-enopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 3500 und 5500 mit einem charakteristischen Wert um 4500; der Sulfatierungsgrad beträgt um 2 pro Disaccharid-Einheit
Zitat Bezeichnung 2 INN.def[korr.]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Enoxaparin '

ASK #24800

Chemical Abstract Service Nr. 98079-51-7
Formelstamm (C17-H18-F2-N3-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 351.3479
Bruttoformel C₁₇H₁₉F₂N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Lomefloxacin
International Nonproprietary Name INN.L28
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR32; USAN
2. Bezeichnung *rac*-1-Ethyl-6,8-difluor-7-[(3*R*)-3-methylpiperazin-1-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #24807

Chemical Abstract Service Nr. 50924-49-7
Molgewicht 259.216
Bruttoformel C₉H₁₃N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Mizoribin
International Nonproprietary Name INN.L22
2. Bezeichnung 5-Hydroxy-1-β-D-ribofuranosylimidazol-4-carboxamid

ASK #24811

Chemical Abstract Service Nr. 86316-96-3
Molgewicht 280.3858
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₂S
2. Bezeichnung 4-(Dimethylamino)-*N,N*-bis(prop-2-en-1-yl)benzolsulfonamid
3. Bezeichnung *N,N*-Diallyl-4-(dimethylamino)benzolsulfonamid

ASK #24813

Chemical Abstract Service Nr. 96609-16-4
Formelstamm (C21-H25-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 342.4287
Bruttoformel C₂₁H₂₆O₄
Vorzugsbezeichnung Lifibrol
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (*RS*)-4-[4-(4-*tert*-Butylphenyl)-2-hydroxybutoxy]benzoesäure

ASK #24814

Chemical Abstract Service Nr. 76470-66-1
Formelstamm (C16-H15-Cl-N3-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 349.7689

Bruttoformel C₁₆H₁₆ClN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Loracarbef
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 MAR30; GII; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #24815

Chemical Abstract Service Nr. 28289-54-5
Molgewicht 173.2542
Bruttoformel C₁₂H₁₅N
2. Bezeichnung 1-Methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylphenyltetrahydropyridin; MPTP

ASK #24832

Chemical Abstract Service Nr. 59708-52-0
Molgewicht 394.5066
Bruttoformel C₂₄H₃₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Carfentanil
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung Methyl[1-(2-phenylethyl)-4-(*N*-phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl[1-phenethyl-4-(*N*-phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]

ASK #24833

Chemical Abstract Service Nr. 61380-40-3
Molgewicht 408.5332
Bruttoformel C₂₅H₃₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Lofentanil
International Nonproprietary Name INN.L20
2. Bezeichnung Methyl[(3*R*,4*S*)-3-methyl-1-phenethyl-4-(*N*-phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]

ASK #24835

Chemical Abstract Service Nr. 3563-49-3
Molgewicht 245.3599
Bruttoformel C₁₆H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Pyrovaleron
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung 2-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(*p*-tolyl)pentan-1-on

ASK #24837

Chemical Abstract Service Nr. 104561-36-6
Molgewicht 350.4938
Bruttoformel C₂₄H₃₀O₂
Vorzugsbezeichnung Doretinel
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 7-((E)-2-[4-(Hydroxymethyl)phenyl]-1-methylvinyl)-1,1,4,4-tetramethyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-ol

ASK #24839

Chemical Abstract Service Nr. 86315-52-8
Molgewicht 287.3369
Bruttoformel C₁₄H₁₃N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Isomazol
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung 2-[2-Methoxy-4-(methylsulfinyl)phenyl]-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin

ASK #24840

Chemical Abstract Service Nr. 87359-33-9
Formelstamm C14-H13-N3-O2-S . Cl-H
Molgewicht 323.7979
Bruttoformel C₁₄H₁₄ClN₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Isomazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L26)
2. Bezeichnung 2-[2-Methoxy-4-(methylsulfinyl)phenyl]-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-hydrochlorid

ASK #24841

Chemical Abstract Service Nr. 110588-56-2
Molgewicht 311.3815
Bruttoformel C₁₇H₂₁N₅O
Vorzugsbezeichnung Noberastin
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung 3-[(5-Methylfuran-2-yl)methyl]-*N*-(piperidin-4-yl)-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(5-Methyl-2-furylmethyl)-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-yl](4-piperidyl)azan

ASK #24842

Formelstamm C17-H21-N5-O . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht 543.5259
Bruttoformel C₂₅H₂₉N₅O₉
Vorzugsbezeichnung Noberastindimaleat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung 3-[(5-Methylfuran-2-yl)methyl]-*N*-(piperidin-4-yl)-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3-(5-Methyl-2-furylmethyl)-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-yl](4-piperidyl)azan-maleat (1:2)

ASK #24843

Chemical Abstract Service Nr. 110268-67-2

Formelstamm (C₁₄-H₁₂-N₃-O₅-S)⁻ (C₇-H₁₈-N-O₅)⁺

Molgewicht 530.5487

Bruttoformel C₂₁H₃₀N₄O₁₀S

Vorzugsbezeichnung Isoxicam-Meglumin

International Nonproprietary Name INN.L14,L6

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-2-methyl-*N*-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)-1,1-dioxo-2*H*-1,6,2-benzothiazin-3-carboxamid-1-Desoxy-1-methylamino-*D*-glucitol-Salz (1:1)

ASK #24845

Chemical Abstract Service Nr. 103725-47-9

Formelstamm (C₁₅-H₁₆-N₃-O₆-S)⁻ H⁺

Molgewicht 367.377

Bruttoformel C₁₅H₁₇N₃O₆S

Vorzugsbezeichnung Betiatid

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *N*-{*N*-[*N*-(Benzoylsulfanylacetyl)glycyl]glycyl}glycin

ASK #24846

Formelstamm C₁₆-H₂₂-N₂-O₃ . Cl-H . 0.5 H₂O

Molgewicht 335.8261

Bruttoformel C₁₆H₂₃ClN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Procaterolhydrochlorid 0.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L22)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-8-Hydroxy-5-{1-hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]butyl}chinolin-2(1*H*)-on-hydrochlorid 0.5 H₂O

ASK #24847

Chemical Abstract Service Nr. 102625-70-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 154644-14-1

Formelstamm (C₁₆-H₁₄-F₂-N₃-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 383.3698

Bruttoformel C₁₆H₁₅F₂N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Pantoprazol

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung *rac*-5-(Difluormethoxy)-2-[(*R*)-(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #24848

Chemical Abstract Service Nr. 164579-32-2

Formelstamm (C₁₆-H₁₄-F₂-N₃-O₄-S)⁻ Na⁺ . 1.5 H₂O

Molgewicht 432.3746

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₂N₃NaO₄S

2. Bezeichnung *rac*-5-(Difluormethoxy)-2-[(*R*)-(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol-Natriumsalz 1.5 H₂O

3. Bezeichnung Pantoprazol-Natrium-Sesquihydrat

Zitat Bezeichnung 3 (INN.L30); Pantoprazol-Natrium; EAB6.1,7.0,8.0,9.0+6,10.0(2008-2020)/2296; (INNV.L62)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Pantoprazol-Natrium 1.5 HO

ASK #24850

Chemical Abstract Service Nr. 35691-65-7

Molgewicht 265.9332

Bruttoformel C₆H₆Br₂N₂

2. Bezeichnung 2-Brom-2-(brommethyl)pentandinitril

ASK #24854

Chemical Abstract Service Nr. 25967-29-7

Molgewicht 342.7945

Bruttoformel C₁₉H₁₆ClFN₂O

Vorzugsbezeichnung Flutoprazepam

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-cyclopropylmethyl-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #24858

Chemical Abstract Service Nr. 116644-53-2

Molgewicht 495.6287

Bruttoformel C₂₉H₃₈FN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Mibefradil

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 USMI12

2. Bezeichnung [(1*S*,2*S*)-2-(2-[[3-(1*H*-Benzimidazol-2-yl)propyl](methyl)amino]ethyl)-6-fluor-1-(propan-2-yl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl](2-methoxyacetat)

ASK #24859

Chemical Abstract Service Nr. 116666-63-8

Formelstamm C₂₉-H₃₈-F-N₃-O₃ . 2 Cl-H

Molgewicht 568.5506

Bruttoformel C₂₉H₄₀Cl₂FN₃O₃

Vorzugsbezeichnung	Mibefradildihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; GII
2. Bezeichnung	[(1S,2S)-2-(2-[[3-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)propyl](methyl)amino]ethyl)-6-fluor-1-(propan-2-yl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl](2-methoxyacetat)-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1S,2S)-2-(2-[[3-(Benzimidazol-2-yl)propyl](methyl)amino]ethyl)-6-fluor-1-isopropyl-1,2,3,4-tetrahydro-2-naphthyl](methoxyacetat)-dihydrochlorid
ASK #24860	
Chemical Abstract Service Nr.	118120-51-7
Formelstamm	C18-H20-F-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	397.8284
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ ClFN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ofloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -pyrido[1,2,3- <i>de</i>][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #24863	
Chemical Abstract Service Nr.	56208-01-6
Molgewicht	424.6187
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pifarnin
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	USMI10; MAR28
2. Bezeichnung	1-(1,3-Benzodioxol-5-ylmethyl)-4-(3,7,11-trimethyldodeca-2,6,10-trien-1-yl)piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[3,4-(Methylendioxy)benzyl]-4-(3,7,11-trimethyldodeca-2,6,10-trien-1-yl)piperazin
ASK #24864	
Chemical Abstract Service Nr.	83918-60-9
Formelstamm	2(C6-H7-O4) ⁻ Mg ²⁺
Molgewicht	310.5398
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ MgO ₈
2. Bezeichnung	Ethylhydrogen[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat]-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Ethylhydrogenfumarat-Magnesiumsalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #24865	
Chemical Abstract Service Nr.	62008-21-3
Formelstamm	2(C6-H7-O4) ⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	351.6148

Bruttoformel C₁₂H₁₄O₈Zn
2. Bezeichnung Ethylhydrogen[(2E)-but-2-endioat]-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung Ethylhydrogenfumarat-Zinksalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #24866

Chemical Abstract Service Nr. 111470-99-6
Formelstamm C20-H25-Cl-N2-O5 . (C6-H5-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 567.0509
Bruttoformel C₂₆H₃₁ClN₂O₈S
Vorzugsbezeichnung Amlodipinbesilat
International Nonproprietary Name INN.L25,v.L22
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; Ph.Eur.2008,6.0,6.4,6.7/1491; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1491; Ph.Eur.2002,4.00,4.02/1491
2. Bezeichnung *rac*-(3-Ethyl)(5-methyl){(4*R*)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}-benzolsulfonat (1:1)

ASK #24867

Formelstamm C208-H344-N60-O63-S2 . x (C2-H-F3-O2)
Vorzugsbezeichnung Corticorelin vom Menschen, Triflutat (1:x) ((mit Angaben zum Trifluoressigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung Ser-Glu-Glu-Pro-Pro-Ile-Ser-Leu-Asp-Leu-Thr-Phe-His-Leu-Leu-Arg-Glu-Val-Leu-Glu-Met-Ala-Arg-Ala-Glu-Gln-Leu-Ala-Gln-Gln-Ala-His-Ser-Asn-Arg-Lys-Leu-Met-Glu-Ile-Ile-NH₂, Trifluoacetat (1:x)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Corticorelintrifluoacetat, human (1:x)

ASK #24868

Chemical Abstract Service Nr. 76-05-1
Formelstamm (C2-F3-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 114.0234
Bruttoformel C₂HF₃O₂
2. Bezeichnung Trifluoressigsäure
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; USMI10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #24869

Chemical Abstract Service Nr. 96346-61-1
Molgewicht 449.6249
Bruttoformel C₂₉H₃₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Onapriston
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung 11 -(4-Dimethylaminophenyl)-17 -hydroxy-17-(3-hydroxypropyl)-13 -estra-4,9-dien-3-on

ASK #24870

Chemical Abstract Service Nr.	77639-66-8
Molgewicht	267.2826
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Prinomid
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	2-Cyan-3-(1-methylpyrrol-2-yl)-3-oxopropanilid
ASK #24871	
Chemical Abstract Service Nr.	77639-70-4
Formelstamm	C15-H13-N3-O2 . C6-H15-N-O3
Molgewicht	416.4708
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Prinomid-Trolamin
International Nonproprietary Name	INN.L27,v.L25
2. Bezeichnung	2-Cyan-3-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)-3-oxo- <i>N</i> -phenylpropanamid-2,2',2"-Nitrilotriethanol-Salz (1:1)
ASK #24872	
Chemical Abstract Service Nr.	119322-27-9
Molgewicht	294.3113
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Meribendan
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	5-Methyl-6-[2-(pyrazol-3-yl)benzimidazol-5-yl]-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
ASK #24873	
Formelstamm	C15-H14-N6-O . Cl-H
Molgewicht	330.7722
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ ClN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Meribendanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	5-Methyl-6-[2-(pyrazol-3-yl)benzimidazol-5-yl]-4,5-dihydropyridazin-3(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #24874	
Chemical Abstract Service Nr.	113806-05-6
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₂ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	337.4122
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Olopatadin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	MAR32
2. Bezeichnung	{{(11 <i>Z</i>)-11-[3-(Dimethylamino)propyliden]-6,11-dihydrobenzo[<i>b,e</i>]oxepin-2-yl}essigsäure

ASK #24875

Chemical Abstract Service Nr. 140462-76-6
Formelstamm C21-H23-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 373.8732
Bruttoformel C₂₁H₂₄ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Olopatadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L35)
Zitat Bezeichnung 1 MAR32
2. Bezeichnung {(11Z)-11-[3-(Dimethylamino)propyliden]-6,11-dihydrobenzo[*b,e*]oxepin-2-yl}essigsäure-hydrochlorid

ASK #24876

Chemical Abstract Service Nr. 87269-97-4
Formelstamm (C21-H26-N2-O5)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 388.4574
Bruttoformel C₂₁H₂₈N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Ramiprilat
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,6*aS*)-1-[(*S*)-2-[(*S*)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[*b*]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #24877

Chemical Abstract Service Nr. 80210-62-4
Formelstamm (C15-H16-N5-O6-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 427.4554
Bruttoformel C₁₅H₁₇N₅O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Cefpodoxim
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #24878

Chemical Abstract Service Nr. 87239-81-4
Molgewicht 557.5972
Bruttoformel C₂₁H₂₇N₅O₉S₂
Vorzugsbezeichnung Cefpodoximproxetil
International Nonproprietary Name INNv.L58,v.L58
Zitat Bezeichnung 1 EAB7.0,8.0(2011-2014)/2341; GII

2. Bezeichnung [(1*RS*)-1-[[Propan-2-yloxy)carbonyl]oxy]ethyl][(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(methoxymethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-(Isopropoxycarbonyloxy)ethyl][(6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat]; [(1*RS*)-1-[[1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl][(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino)-3-(methoxymethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat]; [1-(Isopropoxycarbonyloxy)ethyl][(7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-3-cephem-4-carboxylat]; [(1*RS*)-1-(Isopropoxycarbonyloxy)ethyl]-(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(1-methoxyimino)acetyl]amino)-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0] oct-2-en-2-carboxylat; Cefpodoxim[1-(isopropoxycarbonyloxy)ethyl]ester

ASK #24879

Chemical Abstract Service Nr. 97901-21-8

Formelstamm (C₁₅H₁₅N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 256.2997

Bruttoformel C₁₅H₁₆N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Nafagrel

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung *rac*-(6*R*)-6-[(1*H*-Imidazol-1-yl)methyl]-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-6-(Imidazol-1-ylmethyl)-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthoesäure

ASK #24880

Chemical Abstract Service Nr. 122956-67-6

Formelstamm (C₁₅H₁₅N₂O₂)⁻ H⁺ . Cl-H . 0.5 H₂O

Molgewicht 301.7683

Bruttoformel C₁₅H₁₇ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Nafagrelhydrochlorid 0.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung (RS)-6-(Imidazol-1-ylmethyl)-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-carbonsäure-hydrochlorid 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-6-(Imidazol-1-ylmethyl)-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthoesäure-hydrochlorid 0.5 HO

ASK #24881

Chemical Abstract Service Nr. 148641-02-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 113315-09-6

Molgewicht 14985.0338

Bruttoformel C₆₆₅H₁₀₆₈N₁₈₄O₁₉₉S₅

Vorzugsbezeichnung Muplestim

International Nonproprietary Name INN.L36

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung APMTQTTSLK TSWVNC(16S 84S)SNMI DEIITHLKQP PLPLDFNNL NGEDGDILME NNLRRPNLEA FNRAVKSLQN ASAIESILKN LLPC(84S 16S)LPLATA
APTRHPINIK DGDWNEFRRK LTFYKLTLEN AQAQQTLSL AIF

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	Interleukin 3, human
ASK #24882		
	Chemical Abstract Service Nr.	112856-44-7
	Molgewicht	254.6663
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₁ ClO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Losigamon
	International Nonproprietary Name	INN.L30
	2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-5-[(<i>S</i>)-(2-Chlorphenyl)(hydroxy)methyl]-4-methoxyfuran-2(5 <i>H</i>)-on
ASK #24883		
	Chemical Abstract Service Nr.	90729-43-4
	Molgewicht	469.6576
	Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₉ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ebastin
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/2015; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2015; Ph.Eur.2002,4.05,4.06,4.07/2015; MAR30
	2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)-4-[4-(diphenylmethoxy)piperidin-1-yl]butan-1-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-[4-(Benzhydroxy)piperidino]-1-(4- <i>tert</i> -butylphenyl)butan-1-on
ASK #24884		
	Chemical Abstract Service Nr.	76168-82-6
	Vorzugsbezeichnung	Ramoplanin
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	Glycopeptid-Antibiotikum, produziert von <i>Actinoplanes</i> sp. ATCC 33076, antibiotischer Komplex bestehend aus der Hauptkomponente Ramoplanin A ₂ und geringen Mengen der verwandten Ramoplanine A ₁ und A ₃
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #24885		
	Chemical Abstract Service Nr.	106900-12-3
	Molgewicht	493.0369
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₃ ClN ₂ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Loperamidoxid
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	<i>trans</i> -4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxy-1-oxo-1 ⁵ -piperidino]- <i>N,N</i> -dimethyl-2,2-diphenylbutanamid
ASK #24886		
	Chemical Abstract Service Nr.	105523-37-3
	Formelstamm	(C ₁₀ H ₁₁ N ₂ O ₄ S ₂) ²⁻ 2H ⁺

Molgewicht	275.3445
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tiprotimod
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	4-(5-Carboxymethyl-4-methyl-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl)butansäure
ASK #24887	
Chemical Abstract Service Nr.	89786-04-9
Formelstamm	(C10-H11-N4-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	300.2911
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tazobactam
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
2. Bezeichnung	(2S,3S,5R)-3-Methyl-4,4,7-trioxo-3-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-ylmethyl)-4 ⁶ -thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S,3S,7R)-2-Methyl-1,1-dioxo-2-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-ylmethyl)-1λ(6)-penam-3-carbonsäure
ASK #24888	
Chemical Abstract Service Nr.	135062-02-1
Formelstamm	(C27-H35-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	452.5857
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Repaglinid
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2005,5.2/2135; Ph.Eur.2008,6.0/2135
2. Bezeichnung	2-Ethoxy-4-[2-((1 <i>S</i>)-3-methyl-1-[2-(piperidin-1-yl)phenyl]butyl)amino]-2-oxoethyl]benzoesäure
ASK #24891	
Chemical Abstract Service Nr.	132373-81-0
Molgewicht	297.3947
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Vamicamid
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Dimethylamino-2-phenyl-2-(2-pyridyl)pentanamid
ASK #24892	
Chemical Abstract Service Nr.	88939-40-6
Molgewicht	345.3896
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Semorphon

International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-(2-methoxyethyl)morphinan-6-on

ASK #24893

Formelstamm C19-H23-N-O5 . Cl-H

Molgewicht 381.8506

Bruttoformel C₁₉H₂₄ClNO₅

Vorzugsbezeichnung Semorphonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L33)

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-(2-methoxyethyl)morphinan-6-on-hydrochlorid

ASK #24894

Chemical Abstract Service Nr. 116649-85-5

Formelstamm (C21-H20-F-N2-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 416.4658

Bruttoformel C₂₁H₂₁FN₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Ramatroban

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung 3-[(R)-3-(4-Fluorbenzolsulfonamido)-1,2,3,4-tetrahydrocarbazol-9-yl]propansäure

ASK #24896

Chemical Abstract Service Nr. 115956-12-2

Molgewicht 324.3737

Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Dolasetron

International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung (3-Oxo-2c,6c-methanoperhydro-9a*t*-chinolizin-8*r*-yl)(indol-3-carboxylat)

ASK #24897

Chemical Abstract Service Nr. 101238-51-1

Molgewicht 334.4977

Bruttoformel C₂₃H₃₀N₂

Vorzugsbezeichnung Levemopamil

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung (2*S*)-5-[(Methyl)(2-phenylethyl)amino]-2-phenyl-2-(propan-2-yl)pentannitril

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-2-Isopropyl-5-[(methyl)(phenethyl)amino]-2-phenylpentannitril

ASK #24898

Chemical Abstract Service Nr. 60200-06-8

Molgewicht 380.6558

Bruttoformel C₈H₈Cl₃N₃O₄S₂

Vorzugsbezeichnung	Clorsulon
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	BAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN
2. Bezeichnung	4-Amino-6-(trichlorvinyl)benzol-1,3-disulfonamid
ASK #24905	
Chemical Abstract Service Nr.	52212-02-9
Formelstamm	(C35-H62-N4-O4)2+ 2Br ⁻
Molgewicht	762.6992
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₂ Br ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pipecuroniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	4,4'-(3,17-Di(acetyloxy)-5-androstan-2,16-diyl)bis(1,1-dimethylpiperazinium)dibromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,4'-(3alpha,17beta-Diacetoxy-5alpha-androstan-2beta,16beta-diyl)bis(1,1-dimethylpiperazinium)dibromid
ASK #24906	
Chemical Abstract Service Nr.	28841-62-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	166660-34-0
Formelstamm	(C6-H9-O15-P3)6 ⁻ 6H ⁺
Molgewicht	420.0956
Bruttoformel	C ₆ H ₁₅ O ₁₅ P ₃
Vorzugsbezeichnung	Atrinositol
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; Hager2015; ChemSpider; PubChem; Pharmavista; GSBL; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	D- <i>myo</i> -Inositol-1,2,6-tris(dihydrogenphosphat)
Zitat Bezeichnung 2	Hager2015[korr.]; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	alpha-Trinositol; (1S)-1,2,3,5/4,6-Cyclohexanhexol-1,2,6-tris(dihydrogenphosphat); (1R,2S,3R,4R,5S,6S)-4,5,6-Trihydroxy-1,2,3-cyclohexantriyiltris(dihydrogenphosphat)
ASK #24910	
Chemical Abstract Service Nr.	100427-26-7
Molgewicht	611.7272
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₁ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Lercanidipin
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{1-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-2-methylpropan-2-yl}(methyl)[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-{2-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-1,1-dimethylethyl}(methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]; Masnidipin
ASK #24911	

Chemical Abstract Service Nr.	132866-11-6
Formelstamm	C36-H41-N3-O6 . Cl-H
Molgewicht	648.1882
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₂ ClN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Lercanidipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{1-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-2-methylpropan-2-yl}(methyl)[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Masnidipinhydrochlorid; (RS)-{2-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-1,1-dimethylethyl}(methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid
ASK #24912	
Chemical Abstract Service Nr.	104317-84-2
Molgewicht	387.5208
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₇ N ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gusperimus
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -[(1 <i>R</i>)-2-({4-[(3-Aminopropyl)amino]butyl}amino)-1-hydroxy-2-oxoethyl]-7-carbamimidamidoheptanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(RS)-{[4-(3-Aminopropylamino)butyl]carbamoyl}(hydroxy)methyl]-7-guanidinoheptanamid
ASK #24913	
Chemical Abstract Service Nr.	85468-01-5
Formelstamm	C17-H37-N7-O3 . 3 Cl-H
Molgewicht	496.9036
Bruttoformel	C ₁₇ H ₄₀ Cl ₃ N ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gusperimustrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -[(1 <i>R</i>)-2-({4-[(3-Aminopropyl)amino]butyl}amino)-1-hydroxy-2-oxoethyl]-7-carbamimidamidoheptanamid-trihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(RS)-{[4-(3-Aminopropylamino)butyl]carbamoyl}(hydroxy)methyl]-7-guanidinoheptanamid-trihydrochlorid
ASK #24914	
Chemical Abstract Service Nr.	107133-36-8
Formelstamm	C19-H32-N2-O5 . C4-H11-N
Molgewicht	441.6046
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₃ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-1- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl]octahydro-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure-2-Methylpropan-2-amin-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

3. Bezeichnung	Perindopril- <i>tert</i> -butylamin
Zitat Bezeichnung 3	(INN.L25); MAR2020; EAB4.06,5.0+3,6.0,7.0,8.0,9.0(2004-2019); (INNv.L53)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Perindopril-Erbumin; (2-Methylpropan-2-amin)[(2S,3aS,7aS)-1-((2S)-2-(((1S)-1-(ethoxycarbonyl)butyl)amino)propanoyl)octahydro-1H-indol-2-carboxylat]
ASK #24916	
Formelstamm	C ₂₄ -H ₂₇ -Cl-N ₂ -O ₂ -S . C ₂ -H ₄ -O ₂
Molgewicht	503.0533
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Zuclopenthixoldiacetat ((Ester-Salz))
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	[2-(4-{3-[(9Z)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethyl]acetat-acetat (1:1)
ASK #24917	
Chemical Abstract Service Nr.	81025-04-9
Molgewicht	362.3276
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₄ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Lactitol-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2005,5.0/1337; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1337; Ph.Eur.2008,6.0,6.3,6.5/1337
2. Bezeichnung	4- <i>O</i> - β -D-Galactopyranosyl-D-glucitol 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Lactitol 1 HO; E 966 [Lactitol-Monohydrat]
ASK #24918	
Chemical Abstract Service Nr.	110140-89-1
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₆ -F ₃ -N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	366.3344
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ F ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ridogrel
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	BAN; USAN
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-5-((3-Pyridyl)[3-(trifluormethyl)phenyl]methylenaminoxy)pentansäure
ASK #24919	
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₆ -F ₃ -N ₂ -O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	388.3162
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ F ₃ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ridogrel-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	5-((<i>E</i>)-(Pyridin-3-yl)[3-(trifluormethyl)phenyl]methylenaminoxy)pentansäure-Natriumsalz

ASK #24920

Chemical Abstract Service Nr. 127396-36-5
Formelstamm C15-H14-(123)I-N3-O3
Molgewicht 407.1956
Bruttoformel C₁₅H₁₄IN₃O₃
Vorzugsbezeichnung lomazenil (¹²³I)
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung Ethyl(7-(¹²³I)iod-5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)

ASK #24921

Chemical Abstract Service Nr. 94218-75-4
Molgewicht 15549.0298
Bruttoformel C₆₉₈H₁₁₂₉N₁₇₉O₂₀₄S₈
Vorzugsbezeichnung Teceleukin
International Nonproprietary Name INN.L32
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Met-Ala-Pro-Thr-Ser-Ser-Ser-Thr-Lys-Lys-Thr-Gln-Leu-Gln-Leu-Glu-His-Leu-Leu-Leu-Asp-Leu-Gln-Met-Ile-Leu-Asn-Gly-Ile-Asn-Asn-Tyr-Lys-Asn-Pro-Lys-Leu-Thr-Arg-Met-Leu-Thr-Phe-Lys-Phe-Tyr-Me

ASK #24922

Chemical Abstract Service Nr. 115911-28-9
Molgewicht 217.2422
Bruttoformel C₁₂H₁₂FN₃
Vorzugsbezeichnung Sampirtin
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 3-[(4-Fluorphenyl)methyl]pyridin-2,6-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(4-Fluorbenzyl)pyridin-2,6-diylbis(azan)

ASK #24923

Formelstamm C12-H12-F-N3 . 2 Cl-H
Molgewicht 290.1641
Bruttoformel C₁₂H₁₄Cl₂FN₃
Vorzugsbezeichnung Sampirtindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung 3-[(4-Fluorphenyl)methyl]pyridin-2,6-diamin-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(4-Fluorbenzyl)pyridin-2,6-diylbis(azan)-dihydrochlorid

ASK #24924

Chemical Abstract Service Nr. 100490-36-6
Formelstamm (C19-H14-F3-N4-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 404.3426
Bruttoformel C₁₉H₁₅F₃N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Tosufloxacin
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung *rac*-7-[(3*R*)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
ASK #24925
Chemical Abstract Service Nr. 100490-94-6
Formelstamm C19-H15-F3-N4-O3 . C7-H8-O3-S
Molgewicht 576.5442
Bruttoformel C₂₆H₂₃F₃N₄O₆S
Vorzugsbezeichnung Tosufloxacintosilat
International Nonproprietary Name INN.L29,v.L18
2. Bezeichnung *rac*-7-[(3*R*)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
ASK #24926
Chemical Abstract Service Nr. 17465-86-0
Molgewicht 1297.1248
Bruttoformel C₄₈H₈₀O₄₀
2. Bezeichnung Cyclomaltooctaose
3. Bezeichnung Gammadex
Zitat Bezeichnung 3 BP2018-2024; EAB9.4,10.0,11.0(2018-2023)/2769; EP9.4,10.0+1,11.0+4(2018-2024)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cyclooctakis-(1-->4)-alpha-D-glucopyranosyl; gamma-Cyclodextrin; cyclo-Octa(1-->4)-alpha-D-glucopyranosid
ASK #24928
Chemical Abstract Service Nr. 106685-40-9
Formelstamm (C28-H27-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 412.5201
Bruttoformel C₂₈H₂₈O₃
2. Bezeichnung 6-[3-(Adamantan-1-yl)-4-methoxyphenyl]naphthalin-2-carbonsäure
3. Bezeichnung Adapalen
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.6/2445; Adapalen; GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 6-[3-(Adamantan-1-yl)-4-methoxyphenyl]-2-naphthoesäure
ASK #24931
Chemical Abstract Service Nr. 73080-51-0

Molgewicht	355.3844
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Repirinast
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Isopentyl(7,8-dimethyl-4,5-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -pyrano[3,2- <i>c</i>]chinolin-2-carboxylat)
ASK #24932	
Chemical Abstract Service Nr.	115550-35-1
Formelstamm	(C17-H18-F-N4-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	362.3556
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ FN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Marbofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>ij</i>][4,1,2]benzoxadiazin-6-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7 <i>H</i> -[1,3,4]oxadiazino[6,5,4- <i>ij</i>]chinolin-6-carbonsäure; Marbofloxacin für Tiere; Marbofloxacin für Tiere (Ph.Eur)
ASK #24940	
Chemical Abstract Service Nr.	107097-80-3
Formelstamm	(C21-H29-Cl2-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	461.3793
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ Cl ₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Loxiglumid
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4-(3,4-Dichlorbenzamido)-4-[(3-methoxypropyl)(pentyl)carbamoyl]butansäure
ASK #24941	
Chemical Abstract Service Nr.	65509-66-2
Molgewicht	318.4353
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Citatepin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	3-Methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -dibenzo[2,3:6,7]thiepino[4,5- <i>d</i>]azepin-7-carbonitril
ASK #24942	
Chemical Abstract Service Nr.	65509-67-3
Formelstamm	C20-H18-N2-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	414.541
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ N ₂ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Citatepinmesilat

International Nonproprietary Name INN.L26,v.L18

2. Bezeichnung 3-Methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-dibenzo[2,3:6,7]thiepine[4,5-*d*]azepin-7-carbonitril-methansulfonat (1:1)

ASK #24943

Chemical Abstract Service Nr. 105979-17-7

Molgewicht 505.5622

Bruttoformel C₂₈H₃₁N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Benidipin

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung [(*R*)-1-Benzyl-3-piperidyl](methyl)[(*R*)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #24944

Chemical Abstract Service Nr. 85387-35-5

Formelstamm C28-H31-N3-O6 . Cl-H

Molgewicht 542.0232

Bruttoformel C₂₈H₃₂ClN₃O₆

Vorzugsbezeichnung Benidipinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung [(*R*)-1-Benzyl-3-piperidyl](methyl)[(*R*)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid

ASK #24945

Chemical Abstract Service Nr. 84379-13-5

Molgewicht 418.2844

Bruttoformel C₁₉H₂₀BrN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Bretazenil

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (*tert*-Butyl)[(*S*)-8-brom-9-oxo-11,12,13,13a-tetrahydro-9*H*-imidazo[1,5-*a*]pyrrolo[2,1-*c*][1,4]benzodiazepin-1-carboxylat]

ASK #24947

Chemical Abstract Service Nr. 85721-05-7

Molgewicht 443.0014

Bruttoformel C₂₄H₂₇ClN₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Zuclopenthixolacetat

International Nonproprietary Name (INN.L24)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung [2-(4-{3-[(9*Z*)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethyl]acetat

ASK #24949

Chemical Abstract Service Nr. 96125-53-0

Molgewicht 448.9629

Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₂O₄S

Vorzugsbezeichnung	Clentiazem
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	[(2S,3S)-8-Chlor-5-(2-dimethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat
ASK #24950	
Chemical Abstract Service Nr.	96128-92-6
Formelstamm	C22-H25-Cl-N2-O4-S . C4-H4-O4
Molgewicht	565.0351
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ ClN ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Clentiazemmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	[(2S,3S)-8-Chlor-5-(2-dimethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat-maleat (1:1)
ASK #24953	
Chemical Abstract Service Nr.	102908-59-8
Molgewicht	358.4314
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Binospiron
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	8-{2-[(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)amino]ethyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion
ASK #24954	
Chemical Abstract Service Nr.	124756-23-6
Formelstamm	C20-H26-N2-O4 . C-H4-O3-S
Molgewicht	454.5371
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Binospironmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L32,v.L18
2. Bezeichnung	8-{2-[(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)amino]ethyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion-methansulfonat (1:1)
ASK #24955	
Chemical Abstract Service Nr.	100927-14-8
Molgewicht	405.5325
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Befiperid
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-(1-Benzofuran-7-yl)piperazin-1-yl]ethyl}- <i>N</i> -methyl-4-(propan-2-yl)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{2-[4-(1-Benzofuran-7-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-4-isopropyl- <i>N</i> -methylbenzamid
ASK #24956	
Formelstamm	C25-H31-N3-O2 . Cl-H

Molgewicht	441.9935
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Befiperidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-(1-Benzofuran-7-yl)piperazin-1-yl]ethyl}- <i>N</i> -methyl-4-(propan-2-yl)benzamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{2-[4-(1-Benzofuran-7-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-4-isopropyl- <i>N</i> -methylbenzamid-hydrochlorid
ASK #24960	
Chemical Abstract Service Nr.	128446-35-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	94035-02-6
Formelstamm	C42-H70-O35 . x(C3-H6-O), x = 2,80-10,50
Molgewicht	1467.4596
2. Bezeichnung	Cyclo- <i>lin</i> -hepta[1 4]-D-glucopyranosyl, <i>O</i> -substituiert mit <i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-Methyloxiran zu Produkten mit durchschnittlich 2,80-10,50 Oxypropylen-Einheiten (als monomere Reste und Oligopropylenglycol-Reste)
3. Bezeichnung	Hydroxypropylbetadex ((mit Angaben zur mittleren Zusammensetzung oder Molmasse))
Zitat Bezeichnung 3	GlnAS; EP4.6,5.0,6.0+2+3,7.0+3,8.0+2,9.0,10.0(2002-2020); Phpa13.2(2001),23.4(2011); EAB4.6,5.0,6.0+2+3,7.0+3,8.0+2,9.0(2002-2019)/1804; FDA-SRS; BP2003-2021; EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Poly- <i>O</i> -(2-hydroxypropyl)-beta-cyclodextrin; HP-beta-CD; Hydroxypropyl-beta-cyclodextrin
ASK #24961	
Chemical Abstract Service Nr.	129731-11-9
Formelstamm	(C18-H14-Cl-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	362.8273
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ ClO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tibeglisen
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-(4-Chlorphenyl)-2-tosylpent-4-insäure
ASK #24963	
Chemical Abstract Service Nr.	123122-55-4
Formelstamm	(C29-H40-N-O7) ⁻ H ⁺
Molgewicht	515.6383
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₁ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Candoxatril
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-4-{1-[(<i>S</i>)-2-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-5-yloxy-carbonyl)-3-(2-methoxyethoxy)propyl]cyclopentan-1-carboxamido}cyclohexan-1-carbonsäure
ASK #24966	

Chemical Abstract Service Nr.	119386-96-8
Molgewicht	197.2244
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ F ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Mofegilin
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	(E)-2-Fluormethyliden-4-(4-fluorphenyl)butan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(E)-2-Fluormethylen-4-(4-fluorphenyl)butylazan
ASK #24967	
Chemical Abstract Service Nr.	120635-25-8
Formelstamm	C11-H13-F2-N . Cl-H
Molgewicht	233.6854
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClF ₂ N
Vorzugsbezeichnung	Mofegilinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	(E)-2-Fluormethyliden-4-(4-fluorphenyl)butan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(E)-2-Fluormethylen-4-(4-fluorphenyl)butylazan-hydrochlorid
ASK #24968	
Chemical Abstract Service Nr.	123308-22-5
Molgewicht	338.4666
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₂ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Sezolamid
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	(4S)-4-[(2-Methylpropyl)amino]-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4H-7 ⁶ -thieno[2,3-b]thiopyran-2-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-4-Isobutylamino-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4H-7 ⁶ -thieno[2,3-b]thiopyran-2-sulfonamid
ASK #24969	
Chemical Abstract Service Nr.	119271-78-2
Formelstamm	C11-H18-N2-O4-S3 . Cl-H
Molgewicht	374.9276
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₉ ClN ₂ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Sezolamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	(4S)-4-[(2-Methylpropyl)amino]-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4H-7 ⁶ -thieno[2,3-b]thiopyran-2-sulfonamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-4-Isobutylamino-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4H-7 ⁶ -thieno[2,3-b]thiopyran-2-sulfonamid-hydrochlorid

ASK #24970

Chemical Abstract Service Nr. 1634-04-4
Molgewicht 88.1482
Bruttoformel C₅H₁₂O
2. Bezeichnung 2-Methoxy-2-methylpropan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym tert-Butylmethylether

ASK #24971

Chemical Abstract Service Nr. 108612-45-9
Molgewicht 432.4933
Bruttoformel C₂₄H₂₅FN₆O
Vorzugsbezeichnung Mizolastin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 2-[1-[[1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl]-4-piperidyl](methyl)amino]pyrimidin-4(3*H*)-on

ASK #24974

Chemical Abstract Service Nr. 87806-31-3
Vorzugsbezeichnung Porfimer-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 GII

ASK #24977

Chemical Abstract Service Nr. 118812-69-4
Molgewicht 3505.9265
Bruttoformel C₁₄₅H₂₃₄N₅₂O₄₄S₃
Vorzugsbezeichnung Ularitid
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung Thr-Ala-Pro-Arg-Ser-Leu-Arg-Arg-Ser-Ser-Cys(11*S* 27*S*)-Phe-Gly-Gly-Arg-Met-Asp-Arg-Ile-Gly-Ala-Gln-Ser-Gly-Leu-Gly-Cys(27*S* 11*S*)-Asn-Ser-Phe-Arg-Tyr

ASK #24978

Chemical Abstract Service Nr. 121617-11-6
Molgewicht 461.3776
Bruttoformel C₁₅H₁₀F₇N₃O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Saviprazol
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 2-[4-(2,2,3,3,4,4,4-Heptafluorbutoxy)-2-pyridylmethylsulfanyl]-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol

ASK #24979

Chemical Abstract Service Nr. 75659-08-4
Formelstamm C19-H24-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht 364.8664

Bruttoformel C₁₉H₂₅ClN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Dilevalolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L50)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29; GI1; USMI11
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[(1*R*)-1-hydroxy-2-[(2*R*)-4-phenylbutan-2-yl]amino]ethyl]benzamid-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Hydroxy-5-[(*R*)-1-hydroxy-2-[(*R*)-1-methyl-3-phenylpropylamino]ethyl]benzamid-hydrochlorid

ASK #24981

Chemical Abstract Service Nr. 74855-17-7
Formelstamm (C₂₁H₃₂-(123)I-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 440.3911
Bruttoformel C₂₁H₃₃IO₂
Vorzugsbezeichnung Iocanlidsäure (¹²³I)
International Nonproprietary Name INN.L39
2. Bezeichnung 15-(4-(¹²³I)Iodphenyl)pentadecansäure

ASK #24982

Chemical Abstract Service Nr. 56254-07-0
Formelstamm (C₉H₇-(123)I-N-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 323.0521
Bruttoformel C₉H₇INNaO₃
Vorzugsbezeichnung Natriumiodohippurat (¹²³I)
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung (2-(¹²³I)Iodbenzamido)essigsäure-Natriumsalz

ASK #24983

Chemical Abstract Service Nr. 76709-25-6
Formelstamm C₁₈H₂₃-(123)I-O₂
Bruttoformel C₁₈H₂₃IO₂
2. Bezeichnung 16 -[(¹²³I)Iod]estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol

ASK #24984

Chemical Abstract Service Nr. 52304-36-6
Molgewicht 215.2893
Bruttoformel C₁₁H₂₁NO₃
2. Bezeichnung Ethyl[3-(*N*-butylacetamido)propanoat]

ASK #24986

Chemical Abstract Service Nr. 10060-12-5
Molgewicht 266.4468
Bruttoformel Cl₃Cr

2. Bezeichnung Chrom()-chlorid-Hexahydrat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Chrom(III)-chlorid 6 HO

ASK #24988

Chemical Abstract Service Nr. 749-02-0
Molgewicht 395.4698
Bruttoformel C₂₃H₂₆FN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Spiperon
International Nonproprietary Name INN.L7
Zitat Bezeichnung 1 MAR28; USM110
2. Bezeichnung 8-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #24989

Chemical Abstract Service Nr. 96203-19-9
Formelstamm C24-H28-(18)F-N3-O2
Molgewicht 408.499
Bruttoformel C₂₄H₂₈FN₃O₂
Vorzugsbezeichnung (¹⁸F)Mespiperon
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung 8-(4-{4-[(¹⁸F)Fluor]phenyl}-4-oxobutyl)-3-methyl-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #24990

Chemical Abstract Service Nr. 107340-59-0
Formelstamm C25-H29-F-(18)F-N3-O2
Molgewicht 440.516
Bruttoformel C₂₅H₂₉F₂N₃O₂
2. Bezeichnung 8-[4-(4-Fluorphenyl)-4-oxobutyl]-3-{2-[(¹⁸F)fluor]ethyl}-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #24991

Chemical Abstract Service Nr. 105851-17-0
Formelstamm C6-H11-(18)F-O5
Molgewicht 181.1495
Bruttoformel C₆H₁₁FO₅
Vorzugsbezeichnung Fludeoxyglucose (¹⁸F)
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 2-Desoxy-2-(¹⁸F)fluor- -D-glucopyranose
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(18)F]Fludeoxyglucose-Injektionslösung;
2-Desoxy-2-((18)F)fluor-D-glucose

ASK #24994

Chemical Abstract Service Nr. 97240-79-4
Molgewicht 339.362
Bruttoformel C₁₂H₂₁NO₈S
2. Bezeichnung 2,3:4,5-Di-*O*-isopropyliden- -*D*-fructopyranose(amidosulfat)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
3. Bezeichnung Topiramate
Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0,11.0(2020-2023)/2616; GII; RÖMP2023
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 2,3:4,5-Di-*O*-isopropyliden-beta-*D*-fructopyranosesulfamat

ASK #24995

Chemical Abstract Service Nr. 119719-11-8
Molgewicht 1343.5205
Bruttoformel C₆₁H₈₆N₁₀O₂₀S₂
Vorzugsbezeichnung llatreotid
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung [*N*-(1-Desoxy-4-*O*- -*D*-glucopyranosyl-*D*-fructopyranos-1-yl)-*D*-phenylalanyl]-*L*-cysteinyl(2*S* 7*S*)-*L*-phenylalanyl-*D*-tryptophyl-*L*-lysyl-*L*-threonyl-*N*-[(1*R*,2*R*)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-*L*-cysteinamid

ASK #24997

Chemical Abstract Service Nr. 83461-56-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 100680-90-8; 119590-64-6; 159593-43-8; 84804-97-7; 85232-96-8; 90365-61-0; 98366-77-9
Formelstamm (C₅₉H₁₀₈N₆O₁₉P)⁻ H⁺
Molgewicht 1237.4993
Bruttoformel C₅₉H₁₀₉N₆O₁₉P
Vorzugsbezeichnung Mifamurtid
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung [(2*R*)-3-[[2-({*N*-[(2*R*)-2-(2-Acetamido-2-desoxy-*D*-glucopyranos-3-*O*-yl)propanoyl]-*L*-alanyl-*D*- -glutaminy]-*L*-alanyl]amino)ethoxy](hydroxy)phosphoryloxy]propan-1,2-diyl]bis(hexadecanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-({*N*-[(2*R*)-2-(2-Acetamido-2-desoxy-*D*-glucopyranos-3-*O*-yl)propanoyl]-*L*-alanyl-*D*-gamma-glutaminy]-*L*-alanyl]amino)ethyl][(2*R*)-2,3-bis(hexadecanoyloxy)propyl]hydrogenphosphat

ASK #25022

Chemical Abstract Service Nr. 9001-08-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9014-15-7; 9026-01-1
Molgewicht 130000
2. Bezeichnung Acylcholin-Acylhydrolase

3. Bezeichnung Cholinesterase
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; EC3.1.1.8
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Cholin-Esterase II; Pseudocholinesterase; Benzoylcholinesterase; Butyrylcholin-Esterase

ASK #25027

2. Bezeichnung Calciumphosphate - Gemisch
3. Bezeichnung Tricalciumphosphat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Tricalciumphosphat

ASK #25040

Chemical Abstract Service Nr. 110-94-1
Formelstamm (C5-H6-O4)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 132.1146
Bruttoformel C₅H₈O₄
2. Bezeichnung Pentandisäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Glutarsäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI13; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP10; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R

ASK #25174

Chemical Abstract Service Nr. 111-16-0
Formelstamm (C7-H10-O4)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 160.1678
Bruttoformel C₇H₁₂O₄
2. Bezeichnung Heptandisäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

ASK #25262

Chemical Abstract Service Nr. 1342-90-1
Bruttoformel C₁₈H₁₀Cl₂O₂S₂
2. Bezeichnung (2E)-6,6'-Dichlor-4,4'-dimethyl-3H,3'H-[2,2'-bi(1-benzothiophenyliden)]-3,3'-dion-Aluminiumhydroxid/oxid-Komplexe
3. Bezeichnung 6,6'-Dichlor-4,4'-dimethyl-3H,3'H-[2,2'-bi(1-benzothiophenyliden)]-3,3'-dion-Aluminiumlack
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Rot 30-Lack; C.I. 73360:1

ASK #25267

Chemical Abstract Service Nr. 9000-11-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1125619-15-9; 177317-30-5; 191616-54-3; 196886-89-2; 204336-41-4
Vorzugsbezeichnung Carmellose
International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 BP2011-2018; NF29-36(2011-2018); EAB6.7,7.0+7,8.0(2010-2017)/2360; Phpa18.1(2006); EP6.7,7.0+7,8.0,9.0(2010-2018); BP2011

2. Bezeichnung Poly(*O*-carboxymethyl)cellulose

ASK #25389

2. Bezeichnung Glycine-max-Sameneiweiß

3. Bezeichnung Eiweiß aus Sojabohnen

ASK #25390

Chemical Abstract Service Nr. 8050-88-2

2. Bezeichnung Cellulosedinitrat - Campher - Gemisch

3. Bezeichnung Celluloid

Zitat Bezeichnung 3 Romp9

ASK #25607

Chemical Abstract Service Nr. 121123-17-9

Formelstamm (C₁₈H₁₈N₃O₅S)⁻ H⁺ . H₂O

Molgewicht 407.4408

Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Cefprozil-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 EAB7.2+6,8.0,9.0+4(2011-2017)/2342

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-8-oxo-3-[(1*EZ*)-prop-1-en-1-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H₂O [6-11 % (*E*)-Isomer]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-8-oxo-3-[(*EZ*)-prop-1-en-1-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 HO; Cefprozil 1 HO; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(*EZ*)-prop-1-en-1-yl]-3-cephem-4-carbonsäure 1 HO

ASK #25685

Chemical Abstract Service Nr. 99-20-7

Molgewicht 342.2965

Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁

2. Bezeichnung (-*D*-Glucopyranosyl)(-*D*-glucopyranosid)

3. Bezeichnung Trehalose

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2010

ASK #25755

Chemical Abstract Service Nr. 85-87-0

Molgewicht 168.1931

Bruttoformel C₈H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung 4-Aminomethyl-5-hydroxymethyl-2-methylpyridin-3-ol

3. Bezeichnung Pyridoxamin

Zitat Bezeichnung 3 ROMP9; USMI10

ASK #25758

Chemical Abstract Service Nr.	91714-94-2
Formelstamm	(C15-H11-Br-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	334.1647
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bromfenac
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	[2-Amino-3-(4-brombenzoyl)phenyl]essigsäure
ASK #25759	
Chemical Abstract Service Nr.	91714-93-1
Formelstamm	(C15-H11-Br-N-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	356.1465
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ BrNNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bromfenac-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	[2-Amino-3-(4-brombenzoyl)phenyl]essigsäure-Natriumsalz
ASK #25760	
Chemical Abstract Service Nr.	104153-37-9
Molgewicht	357.7876
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Rilopirox
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	6-[4-(4-Chlorphenoxy)phenoxy-methyl]-1-hydroxy-4-methylpyridin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #25761	
Chemical Abstract Service Nr.	82159-09-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	125654-73-1
Formelstamm	(C15-H12-N-O3-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	319.3986
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ NO ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Epalrestat
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	{5-[(1 <i>Z</i> ,2 <i>E</i>)-2-Methyl-3-phenylprop-2-en-1-yliden]-4-oxo-2-sulfanylidin-1,3-thiazolidin-3-yl}essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{5-[(1 <i>Z</i> ,2 <i>E</i>)-2-Methyl-3-phenylallyliden]-4-oxo-2-thio-1,3-thiazolidin-3-yl}essigsäure
ASK #25762	
Chemical Abstract Service Nr.	119610-26-3
Molgewicht	208.2569
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Aloracetam
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(3-Formyl-2,5-dimethylpyrrol-1-yl)ethyl]acetamid
ASK #25763	
Chemical Abstract Service Nr.	83991-25-7
Molgewicht	335.4427
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Ambasilid
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(4-Aminophenyl)(7-benzyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl)methanon
ASK #25764	
Chemical Abstract Service Nr.	90357-06-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	151262-58-7
Molgewicht	430.3734
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ F ₄ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Bicalutamid
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	GI; EAB7.4.8.0.9.0(2012-2017)/2196
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N</i> -[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	rac(R)- <i>N</i> -[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-(4-fluorphenylsulfonyl)-2-hydroxy-2-methylpropanamid
ASK #25765	
Chemical Abstract Service Nr.	117591-79-4
Formelstamm	C16-H23-Br-N2-O3 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	425.7456
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ BrClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Remoxipridhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; GI
2. Bezeichnung	3-Brom- <i>N</i> -[[<i>(2S)</i> -1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl]-2,6-dimethoxybenzamid-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #25766	
Chemical Abstract Service Nr.	57852-57-0
Formelstamm	C26-H27-N-O9 . Cl-H
Molgewicht	533.9548
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ ClNO ₉
Vorzugsbezeichnung	Idarubicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)

Zitat Bezeichnung 1	MAR29; GII
2. Bezeichnung	(7 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-Acetyl-7-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- <i>-L</i> -lyxo-hexopyranosyloxy)-6,9,11-trihydroxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid
ASK #25767	
Chemical Abstract Service Nr.	57938-82-6
Formelstamm	C19-H18-Cl-N5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	447.9384
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClN ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Adinazolammesilat
International Nonproprietary Name	INN.L21,v.L18
2. Bezeichnung	(8-Chlor-6-phenyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-yl)- <i>N,N</i> -dimethylmethanamin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(8-Chlor-6-phenyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-ylmethyl)dimethylazan-methansulfonat (1:1)
ASK #25771	
Chemical Abstract Service Nr.	72895-88-6
Formelstamm	(C12-H8-Cl2-N-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	302.1764
Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ Cl ₂ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Eltenac
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	[4-(2,6-Dichloranilino)-3-thienyl]essigsäure
ASK #25772	
Chemical Abstract Service Nr.	90402-40-7
Molgewicht	395.4516
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Abanoquil
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	6,7-Dimethoxy-2-(6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl)chinolin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6,7-Dimethoxy-2-(6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly)-4-chinolyazan
ASK #25773	
Chemical Abstract Service Nr.	118931-00-3
Formelstamm	C22-H25-N3-O4 . C-H4-O3-S
Molgewicht	491.5573
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Abanoquilmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L31,v.L18

2. Bezeichnung 6,7-Dimethoxy-2-(6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl)chinolin-4-amin-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6,7-Dimethoxy-2-(6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly)-4-chinoly-lazan-methansulfonat (1:1)

ASK #25775

Chemical Abstract Service Nr. 74817-61-1
Molgewicht 548.5839
Bruttoformel C₂₃H₄₀N₄O₁₁
Vorzugsbezeichnung Murabutid
International Nonproprietary Name INN.L23
2. Bezeichnung 2-Acetamido-3-O-((*R*)-1-(((*S*)-1-(((*R*)-1-butoxycarbonyl-3-carbamoylpropyl]carbamoyl)ethyl]carbamoyl)ethyl)-2-desoxy-D-glucopyranose

ASK #25776

Chemical Abstract Service Nr. 106308-44-5
Molgewicht 238.1935
Bruttoformel C₁₀H₈F₂N₄O
Vorzugsbezeichnung Rufinamid
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung 1-[(2,6-Difluorphenyl)methyl]-1*H*-1,2,3-triazol-4-carboxamid

ASK #25778

Formelstamm (C27-H23-N10-O10-S4)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺
Molgewicht 972.014
Bruttoformel C₃₄H₄₁N₁₁O₁₅S₄
Vorzugsbezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(*Z*)-(3,4-dihydroxybenzolsulfonyl)methoxyimino]acetamido]-3-[(2-carbamoyl-5-methyl[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-aza-
(1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(*Z*)-(3,4-dihydroxybenzolsulfonyl)methoxyimino]acetamido]-3-[(2-carbamoyl-5-methyl[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-aza-
(1:1)

ASK #25779

Chemical Abstract Service Nr. 66711-21-5
Molgewicht 245.1085
Bruttoformel C₉H₁₀Cl₂N₄
Vorzugsbezeichnung Apraclonidin
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 2,6-Dichlor-1-*N*-(imidazolidin-2-yliden)benzol-1,4-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2,6-Dichlor-N(1)-(imidazolidin-2-yliden)-1,4-phenylenbis(azan)

ASK #25780

Chemical Abstract Service Nr. 73218-79-8
Formelstamm C9-H10-Cl2-N4 . Cl-H
Molgewicht 281.5694
Bruttoformel C₉H₁₁Cl₃N₄
Vorzugsbezeichnung Apraclonidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 2,6-Dichlor-1-*N*-(imidazolidin-2-yliden)benzol-1,4-diamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2,6-Dichlor-N(1)-(imidazolidin-2-yliden)-1,4-phenylenbis(azan)-hydrochlorid

ASK #25781

Chemical Abstract Service Nr. 69408-81-7
Molgewicht 283.3251
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Amonafid
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 GSBL; Pharmavista
2. Bezeichnung 5-Amino-2-[2-(dimethylamino)ethyl]-1-*H*-benzo[*d*e]isochinolin-1,3(2*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-Amino-N-[2-(dimethylamino)ethyl]naphthalimid; Nafidimid; 3-Amino-N-(2-dimethylaminoethyl)naphthalimid; 3-Amino-N-[2-(dimethylamino)ethyl]-1,8-naphthalindicarboximid; 3-Amino-N-[2-(dimethylamino)ethyl]naphthalin-1,8-dicarboximid

ASK #25782

Chemical Abstract Service Nr. 24880-45-3
Formelstamm (C22-H33-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 330.5042
Bruttoformel C₂₂H₃₄O₂
2. Bezeichnung (*all-Z*)-Docosa-7,10,13,16,19-pentaensäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #25783

Chemical Abstract Service Nr. 96829-58-2
Molgewicht 495.7348
Bruttoformel C₂₉H₅₃NO₅
Vorzugsbezeichnung Orlistat
International Nonproprietary Name INN.L32
Zitat Bezeichnung 1 USMI12; USAN; GII

2. Bezeichnung	{{(2S)-1-[(2S,3S)-3-Hexyl-4-oxooxetan-2-yl]tridecan-2-yl}}[(2S)-2-formamido-4-methylpentanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tetrahydrolipstatin; Orlipastat
ASK #25786	
Chemical Abstract Service Nr.	96036-03-2
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₂₄ -N ₃ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	383.4625
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Meropenem
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; USP25(2002)-33(2010); BAN; CAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-3-[(3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-(Dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-ylsulfanyl]-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
ASK #25787	
Chemical Abstract Service Nr.	75696-02-5
Molgewicht	357.7661
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₃ ClFN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Cinolazepam
International Nonproprietary Name	INN.L22
2. Bezeichnung	3-[7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-3-hydroxy-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-1-yl]propanitril
ASK #25788	
Chemical Abstract Service Nr.	119413-55-7
Molgewicht	524.5805
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₃ FN ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Elgodipin
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	(2-[[[(4-Fluorphenyl)methyl](methyl)amino]ethyl](propan-2-yl)[4-(2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{2-[[[(4-Fluorbenzyl)(methyl)amino]ethyl](isopropyl)[4-(1,3-benzodioxol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]; {2-[[[(4-Fluorbenzyl)(methyl)amino]ethyl](isopropyl){2,6-dimethyl-4-[2,3-(methylenedioxy)phenyl]-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}
ASK #25789	
Formelstamm	C ₂₉ -H ₃₃ -F-N ₂ -O ₆ . Cl-H
Molgewicht	561.0415
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ ClFN ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Elgodipinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	(2-[[[(4-Fluorphenyl)methyl](methyl)amino]ethyl](propan-2-yl)[4-(2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{2-[(4-Fluorbenzyl)(methylamino)ethyl](isopropyl)[4-(1,3-benzodioxol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid
ASK #25790	Chemical Abstract Service Nr.	80370-57-6
	Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₆ N ₅ O ₇ S ₃) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	523.5626
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ N ₅ O ₇ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ceftiofur
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[[furan-2-yl)carbonylsulfanyl]methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(2-furoylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #25791	Chemical Abstract Service Nr.	104010-37-9
	Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₆ N ₅ O ₇ S ₃) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	545.5444
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ N ₅ NaO ₇ S ₃
	Vorzugsbezeichnung	Ceftiofur-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(furan-2-ylcarbonyl)sulfanylmethyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(2-furoylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #25792	Chemical Abstract Service Nr.	99011-02-6
	Molgewicht	240.3036
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₄
	Vorzugsbezeichnung	Imiquimod
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
	2. Bezeichnung	1-(2-Methylpropyl)-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-4-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-Isobutyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-4-ylazan
ASK #25793	Formelstamm	C ₁₄ H ₁₆ N ₄ . Cl-H
	Molgewicht	276.7646
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ ClN ₄

Vorzugsbezeichnung	Imiquimodhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	1-(2-Methylpropyl)-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-4-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-Isobutyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-4-ylazan-hydrochlorid
ASK #25794	
Chemical Abstract Service Nr.	119302-91-9
Formelstamm	(C32-H53-N2-O4)+ Br ⁻
Molgewicht	609.6782
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₃ BrN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Rocuroniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GII; Ph.Eur.2005,5.4/1764; Ph.Eur.2008,6.0/1764
2. Bezeichnung	1-(17 -Acetyloxy-3 -hydroxy-2 -(morpholin-4-yl)-5 -androstan-16 -yl)-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidiniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(17beta-Acetoxy-3alpha-hydroxy-2beta-morpholino-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-allylpyrrolidiniumbromid
ASK #25795	
Chemical Abstract Service Nr.	114084-78-5
Formelstamm	(C9-H19-N-O7-P2)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	319.2289
Bruttoformel	C ₉ H ₂₃ NO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Ibandronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	1-Hydroxy-3-[(methyl)(pentyl)amino]propan-1,1-diylbis(phosphonsäure)
ASK #25796	
Chemical Abstract Service Nr.	138926-19-9
Formelstamm	(C9-H19-N-O7-P2)4 ⁻ 3H ⁺ Na ⁺ . H2-O
Molgewicht	359.2261
Bruttoformel	C ₉ H ₂₂ NNaO ₇ P ₂
2. Bezeichnung	Mononatrium trihydrogen [1-hydroxy-3-[methyl(pentyl)amino]propan-1,1-diy]biphosphonat Monohydrat
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Ibandronat-Natrium-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3	EAB10.5(2021-2022)/2771
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Mononatriumibandronat 1 HO; Mononatriumibandronat-Monohydrat; Ibandronsäure-Mononatriumsalz 1 HO; 1-Hydroxy-3-[(methyl)(pentyl)amino]propan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 1 HO

ASK #25797

Chemical Abstract Service Nr. 114776-28-2
Molgewicht 467.9711
Bruttoformel C₂₃H₂₂ClN₅O₂S
Vorzugsbezeichnung Bepafant
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung [6-(2-Chlorphenyl)-1-methyl-8,9-dihydro-4*H*,7*H*-cyclopenta[4,5]thieno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazepin-8-yl](morpholino)methanon
ASK #25798

Chemical Abstract Service Nr. 93957-54-1
Formelstamm (C₂₄-H₂₅-F-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 411.4659
Bruttoformel C₂₄H₂₆FNO₄
Vorzugsbezeichnung Fluvastatin
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 BAN
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,5*S*,6*E*)-7-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure
ASK #25799

Chemical Abstract Service Nr. 93957-55-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 126872-01-3
Formelstamm (C₂₄-H₂₅-F-N-O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 433.4478
Bruttoformel C₂₄H₂₅FNNaO₄
Vorzugsbezeichnung Fluvastatin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L30)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.4/2333; GII
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,5*S*,6*E*)-7-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Natriumsalz
ASK #25808

Chemical Abstract Service Nr. 10041-19-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 123344-03-6; 147-89-7; 21954-86-9
Formelstamm (C₂₀-H₃₇-O₇-S)⁻ H⁺
Molgewicht 422.5765
Bruttoformel C₂₀H₃₈O₇S
2. Bezeichnung 1,4-Bis(2-ethylhexyloxy)-1,4-dioxobutan-2-sulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dioctylsulfosuccinat
ASK #25834

2. Bezeichnung {[2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]/(2,2'-Oxydiethyl)}[(mono/di)hexadecanoat/octadecanoat]
3. Bezeichnung Diethylenglycolpalmitostearat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym {[2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]/(2,2'-Oxydiethyl)}(palmitat/stearat); Diethylenglycolmonopalmitostearat ; Diethylenglycolpalmitostearat

ASK #25848

Chemical Abstract Service Nr. 67862-54-8

Molgewicht 18.0009

Bruttoformel F

2. Bezeichnung (¹⁸F)Fluorid-Ion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym ((18)F)Fluorid-Lösung zur Radiomarkierung

ASK #25851

Chemical Abstract Service Nr. 34819-78-8

Molgewicht 16.0296

Bruttoformel H₃N

2. Bezeichnung (¹³N)Azan

3. Bezeichnung (¹³N)Ammoniak

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ammoniak[(13)N]-Injektion; [(13)N]Ammoniak-Injektionslösung

ASK #25853

Chemical Abstract Service Nr. 144470-58-6

2. Bezeichnung Polyglycerolpoly(12-hydroxystearat)

ASK #25854

Chemical Abstract Service Nr. 74775-06-7

Molgewicht 386.6089

Bruttoformel C₂₃H₄₆O₄

2. Bezeichnung -Propionyl- -tetradecyloxypoly(oxypropylen)-x ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an Oxypropylen-Einheiten))

ASK #25855

Chemical Abstract Service Nr. 1948-33-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 29863-17-0

Molgewicht 166.217

Bruttoformel C₁₀H₁₄O₂

2. Bezeichnung 2-*tert*-Butylbenzol-1,4-diol

ASK #25856

Molgewicht 581.4815

Bruttoformel C₂₉H₃₄Cl₂O₈

2. Bezeichnung (9,21-Dichlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxo-5 -pregn-1-en-6 ,17-diyl)-6-acetat-17-(furan-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9,21-Dichlor-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxo-5xi-pregn-1-en-6xi,17-diyl-6-acetat-17-(2-furoat); 6xi-(Acetyloxy)-9,21-dichlor-17-(furan-2-carbonyloxy)-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-5xi-pregn-1-en-3,20-dion

ASK #25857

Chemical Abstract Service Nr. 31161-46-3
Molgewicht 267.1417
Bruttoformel C₁₁H₇BrOS
2. Bezeichnung (5-Bromthiophen-2-yl)(phenyl)methanon

ASK #25858

Chemical Abstract Service Nr. 148-25-4
Formelstamm (C10-H6-O8-S2)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 320.2957
Bruttoformel C₁₀H₈O₈S₂
2. Bezeichnung 4,5-Dihydroxynaphthalin-2,7-disulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Chromotropsäure

ASK #25864

Chemical Abstract Service Nr. 179545-77-8
Formelstamm (C23-H18-Cl-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 410.9132
Bruttoformel C₂₃H₁₉ClO₃S
Vorzugsbezeichnung Tanomastat
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (2S)-4-(4'-Chlorbiphenyl-4-yl)-4-oxo-2-(phenylsulfanylmethyl)butansäure

ASK #25865

Chemical Abstract Service Nr. 13081-15-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 32999-56-7; 32999-57-8
Formelstamm (C11-H11-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 236.224
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₄
2. Bezeichnung 3-(3-Hydroxy-2-oxoindolin-3-yl)-DL-alanin

ASK #25866

Chemical Abstract Service Nr. 343-65-7
Formelstamm (C10-H11-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 208.2139
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₃
2. Bezeichnung 2-Amino-4-(2-aminophenyl)-4-oxobutansäure
3. Bezeichnung Kynurenin
Zitat Bezeichnung 3 USM112

ASK #25868

Chemical Abstract Service Nr. 1022-31-7

Formelstamm (C11-H11-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 236.224

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₄

2. Bezeichnung 2-Amino-4-(2-formamidophenyl)-4-oxobutansäure

ASK #25869

Formelstamm (C9-H11-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 180.2038

Bruttoformel C₉H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung 2-Amino-3-anilinopropansäure

3. Bezeichnung 3-Anilino-DL-alanin

ASK #25870

Formelstamm (C11-H11-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 220.2246

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₃

2. Bezeichnung 2-Amino-3-(2-hydroxyindol-3-yl)propansäure

3. Bezeichnung 2-Hydroxy-DL-tryptophan

ASK #25871

Formelstamm (C22-H22-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 393.4357

Bruttoformel C₂₂H₂₃N₃O₄

2. Bezeichnung 2-Amino-3-[2-[2,3-dihydroxy-1-(indol-3-yl)propyl]indol-3-yl]propansäure

ASK #25872

Chemical Abstract Service Nr. 7101-51-1

Molgewicht 211.2145

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₄

Vorzugsbezeichnung Melevodopa

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung Methyl[(S)-2-amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)propanoat]

ASK #25873

Formelstamm (C20-H18-N3-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 333.3838

Bruttoformel C₂₀H₁₉N₃O₂

2. Bezeichnung 2-Amino-3-[2-(indol-3-ylmethyl)indol-3-yl]propansäure

ASK #25879

Andere Chemical Abstract Service Nr. 465-31-6

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung (1*S,2S,4R*)-2,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol
ASK #25885

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9004-32-4

Vorzugsbezeichnung Niedrigsubstituiertes Carmellose-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L23)

Zitat Bezeichnung 1 EAB3.1,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1998-2017)/1186

2. Bezeichnung Oligo(*O*-carboxymethyl)cellulose-Natriumsalz

ASK #25886

Chemical

Abstract Service Nr. 246864-39-1

2. Bezeichnung Glycerolmono/bis/tris[alkanoat(C₆,C₈,C₁₀,C₁₂,C₁₄)]-Macrogolmono/bis[alkanoat(C₆,C₈,C₁₀,C₁₂,C₁₄)]-Gemisch, durchschnittlich 4-8 Oxyethylen-Einheiten pro Macrogol-Molekül, Fettsäurezusammensetzung (C₆:C₈:C₁₀:C₁₂:C₁₄) m/m: 0-2 : 50-80 : 20-50 : 0-3 : 0-1, hergestellt durch partielle Alkohololyse mittelkettiger Triglyceride mit Macrogol, Veresterung von Glycerol-Macrogol-Gemischen mit mittelkettigen Fettsäuren oder Mischen mittelkettiger Glycerolester mit polyethoxylierten mittelkettigen Fettsäuren

3. Bezeichnung Macrogolglycerolcaprylocaprate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl n (oder Molmasse M) der EO-Einheiten im Bereich n = 4-8 (M = ca. 200-400 g/mol)))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(oxyethylen)-(4-8)-glycerolmono/dioctanoat/decanoat; Reaktionsprodukte gemischter Decanoyl-und Octanoyl-Triglyceride mit Polyethylenglykol (durchschnittlich 4-8 Mol EO); Macrogolglycerolcaprylocaprate; Poly(oxyethylen)-(4-8)-mono/di(octanoat/decanoat)-Glycerolmono/di/tri(octanoat/decanoat)-Gemisch; Macrogolglycerolcaprylocaprate; PEG-glycerol-caprylocaprat

ASK #25887

2. Bezeichnung [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri)dodecanoat] - [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri)(decanoat/hexadecanoat/octadecanoat/octanoat/tetradecanoat)]

3. Bezeichnung Macrogolglycerollaurate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten zwischen 6 und 32 (MW zwischen 300 und 1500)))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(oxyethylen)-(6-32)-glycerolmono/di(dodecanoat)

ASK #25888

2. Bezeichnung {Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri)[(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat]} - [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri)(hexadecanoat/icosanoat/icosenoat/octadecanoat)/(Z,Z,Z)-octadeca-9,12,15-trienoat/(Z)-octadec-9-enoat]

3. Bezeichnung Macrogolglycerollinoleate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten zwischen 6 und 8 (MW zwischen 300 und 400)))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Macrogolglycerollinoleate; Poly(oxyethylen)-(6-8)-glycerolmono/bis[(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat]

ASK #25889

2. Bezeichnung {Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri)[(Z)-octadec-9-enoat]} - [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)/glycerol(mono/di/tri)(hexadecanoat/icosanoat/icosenoat)/(Z,Z)-octadeca-9,12-dienoat/octadecanoat/(Z,Z,Z)-octadeca-9,12,15-trienoat]

3. Bezeichnung Macrogolglycerololeate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten zwischen 6 und 8 (MW zwischen 300 und 400)))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(oxyethylen)-(6-8)-glycerolmono/di(oleat)

ASK #25890

2. Bezeichnung [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)propan-1,2,3-triol(mono/di/tri)(hexadecanoat/octadecanoat)] - [Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)propan-1,2,3-triol(mono/di/tri)(dodecanoat/tetradecanoat)]

3. Bezeichnung Macrogolglycerolstearate (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Molekülmasse der EO-Einheiten zwischen 300 und 4000))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(oxyethylen)-(6-8)-glycerolmono/di(stearat)

ASK #25891

Chemical Abstract Service Nr. 242478-37-1
Molgewicht 362.4647
Bruttoformel $C_{23}H_{26}N_2O_2$
Vorzugsbezeichnung Solifenacin
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 GlnAs; CAS; FDA-SRS; RÖMP2023; EUTCT
2. Bezeichnung [(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl][(1*S*)-1-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*R*)-Chinuclidin-3-yl][(*S*)-1-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboxylat]

ASK #25892

Chemical Abstract Service Nr. 242478-38-2
Formelstamm C23-H26-N2-O2 . C4-H6-O4
Molgewicht 480.5528
Bruttoformel $C_{27}H_{32}N_2O_6$
2. Bezeichnung [(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl][(1*S*)-1-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboxylat]-butandioat (1:1)
3. Bezeichnung Solifenacinsuccinat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0+3.10.0,11.0(2017-2023)/2779
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym [(*R*)-Chinuclidin-3-yl][(*S*)-1-phenyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-carboxylat]-succinat (1:1); 3*R*-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl-(1*S*)-1-phenyl-3,4-dihydroisochinolin-2(1*H*)-carboxylat-hydrogenbutandioat

ASK #25895

Chemical Abstract Service Nr. 213411-83-7
Molgewicht 464.5566
Bruttoformel $C_{24}H_{20}N_2O_4S_2$
Vorzugsbezeichnung Edaglitazon
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung (*R**S*)-5-[4-[2-(5-Methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]-1-benzothiophen-7-ylmethyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion

ASK #25898

Chemical Abstract Service Nr. 153168-05-9
Molgewicht 381.349
Bruttoformel $C_{18}H_{18}F_3N_3O_3$
Vorzugsbezeichnung Pleconaril
International Nonproprietary Name INN.L39
Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 3-{3,5-Dimethyl-4-[3-(3-methyl-1,2-oxazol-5-yl)propoxy]phenyl}-5-trifluormethyl-1,2,4-oxadiazol
ASK #25906

Chemical Abstract Service Nr. 13473-26-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 119978-11-9; 2134-15-8; 95917-61-6

Formelstamm (C₂₀H₂Br₄Cl₄O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 785.6708

Bruttoformel C₂₀H₄Br₄Cl₄O₅

2. Bezeichnung 2',4',5',7'-Tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'-dihydroxy-3*H*-spiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-3-on und Tautomer (Spurenmengen):
2,3,4,5-Tetrachlor-6-(2,4,5,7-tetrabrom-6-hydroxy-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure

3. Bezeichnung Phloxin-B-Lacton

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 2',4',5',7'-Tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'-dihydroxy-3*H*-spiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-3-on; Tetrachloreosin; 3',4',5',6'-Tetrachlor-2,4,5,7-tetrabromfluorescein; C.I. 45410 A;
2',4',5',7'-Tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'-dihydroxyspiro[isobenzofuran-1(3*H*),9'-[9*H*]xanthen]-3-on; 3,4,5,6-Tetrachlor-2-(2,4,5,7-tetrabrom-6-hydroxy-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure; D&C Rot 27; 3,4,5,6-Tetrachlor-2-(2,4,5,7-tetrabrom-6-hydroxy-3-oxoxanthen-9-yl)benzoesäure [Korrektur: 1,4,5,8-tetrabrom muss 2,4,5,7-tetrabrom heißen];
3,4,5,6-Tetrachlor-2-(1,4,5,8-tetrabrom-6-hydroxy-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure [1,4,5,8 muss 2,4,5,7 heißen]; C.I. 45410:1

ASK #25913

Chemical Abstract Service Nr. 8029-34-3

2. Bezeichnung Butansäure-, Decansäure-, Dodecansäure-, Hexadecansäure-, Hexansäure-, Icosansäure-, (Z,Z)-Octadeca-9,12-diensäure-, Octadecansäure-, (Z)-Octadec-9-ensäure-, Octansäure-, Tetradecansäureglyceride

3. Bezeichnung Butterfett ((mit Angaben zur Herkunft))

Zitat Bezeichnung 3 ROMP9; FIE96

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Buttersäure-, Decansäure-, Dodecansäure-, Hexansäure-, Icosansäure-, (Z,Z)-Octadeca-9,12-diensäure-, Octansäure-, Ölsäure-, Palmitinsäure-, Stearinsäure-, Tetradecansäureglyceride

ASK #25915

2. Bezeichnung Huminsäuren-Eisen()-Salze

ASK #25921

Chemical Abstract Service Nr. 149-32-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10030-58-7

Molgewicht 122.1198

Bruttoformel C₄H₁₀O₄

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*)-Butan-1,2,3,4-tetrol

3. Bezeichnung Erythritol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1803; BP2003-2011; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2002,4.03/1803; Ph.Eur.2002,4.00R,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0/1803; PHARMEUROPA13.1; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI12

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym meso-Erythritol

ASK #25922

Chemical Abstract Service Nr. 80-73-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 95263-95-9

Molgewicht 114.1457

Bruttoformel C₅H₁₀N₂O

2. Bezeichnung 1,3-Dimethylimidazolidin-2-on

Zitat Bezeichnung 2 USMI12

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym DMEU

ASK #25924

Chemical Abstract Service Nr. 2934-05-6

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung 2,4-Bis(propan-2-yl)phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,4-Diisopropylphenol

ASK #25925

Chemical Abstract Service Nr. 35946-91-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50356-24-6

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung 2,5-Bis(propan-2-yl)phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,5-Diisopropylphenol

ASK #25926

Chemical Abstract Service Nr. 74926-89-9

Molgewicht 176.2548

Bruttoformel C₁₂H₁₆O

2. Bezeichnung 2-(Propan-2-yl)-6-(prop-1-en-2-yl)phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Isopropenyl-6-isopropylphenol

ASK #25927

Chemical Abstract Service Nr. 88-69-7

Molgewicht 136.191

Bruttoformel C₉H₁₂O

2. Bezeichnung 2-(Propan-2-yl)phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Isopropylphenol

ASK #25928

Chemical Abstract Service Nr. 618-45-1
Molgewicht 136.191
Bruttoformel C₉H₁₂O
2. Bezeichnung 3-(Propan-2-yl)phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-Isopropylphenol

ASK #25929

Molgewicht 354.5256
Bruttoformel C₂₄H₃₄O₂
2. Bezeichnung 3,3',5,5'-Tetrakis(propan-2-yl)[1,1'-biphenyl]-4,4'-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,3',5,5'-Tetraisopropylbiphenyl-4,4'-diol

ASK #25930

Molgewicht 220.3505
Bruttoformel C₁₅H₂₄O
2. Bezeichnung 1,3-Bis(propan-2-yl)-2-(propan-2-yloxy)benzol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Isopropoxy-1,3-diisopropylbenzol

ASK #25931

Chemical Abstract Service Nr. 1988-11-0
Molgewicht 192.2542
Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂
2. Bezeichnung 2,6-Bis(propan-2-yl)cyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
3. Bezeichnung 2,6-Bis(propan-2-yl)-1,4-benzochinon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 2,6-Diisopropyl-p-benzochinon

ASK #25932

Chemical Abstract Service Nr. 25627-38-7
Molgewicht 295.4417
Bruttoformel C₁₉H₂₁NS
2. Bezeichnung (Z)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(Z)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #25933

Chemical Abstract Service Nr. 20554-84-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2513-77-1; 29552-41-8
Molgewicht 248.3175
Bruttoformel C₁₅H₂₀O₃
2. Bezeichnung (1*aR*,4*E*,7*aS*,10*aS*,10*bS*)-1*a*,5-Dimethyl-8-methyliden-2,3,6,7,7*a*,8,10*a*,10*b*-octahydrooxireno[9,10]cyclodeca[1,2-*b*]furan-9(1*aH*)-on
3. Bezeichnung Parthenolid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (E-5*S*,6*S*)-4,5-Epoxygermacra-1(10),11(13)-dieno-12,6-lacton

ASK #25934

Chemical Abstract Service Nr. 89429-59-4
Molgewicht 306.2708
Bruttoformel C₁₃H₁₂F₂N₆O
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(2,4-Difluorphenyl)-1-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)-3-(4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)propan-2-ol

ASK #25935

Chemical Abstract Service Nr. 871550-15-1
Molgewicht 355.3298
Bruttoformel C₁₅H₁₄FN₉O
2. Bezeichnung 2-[2-Fluor-4-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)phenyl]-1,3-bis(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)propan-2-ol

ASK #25936

Chemical Abstract Service Nr. 514222-44-7
Molgewicht 212.2107
Bruttoformel C₁₀H₈N₆
2. Bezeichnung 1,1'-(1,3-Phenylen)bis(1*H*-1,2,4-triazol)

ASK #25939

Chemical Abstract Service Nr. 75-31-0
Molgewicht 59.1103
Bruttoformel C₃H₉N
2. Bezeichnung Propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isopropylazan; Isopropylamin

ASK #25940

Chemical Abstract Service Nr. 54252-45-8
Molgewicht 131.1332
Bruttoformel C₄H₉N₃O₂
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-nitroethen-1,1-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

- Synonym** N,N'-(2-Nitroethen-1,1-diyl)bis(methylazan)
- ASK #25941
- Chemical Abstract Service Nr.** 61832-41-5
- Molgewicht** 148.1835
- Bruttoformel** C₄H₈N₂O₂S
- 2. Bezeichnung** (E_Z)-N-Methyl-1-methylsulfanyl-2-nitroethen-1-amin
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** (Methyl)[(E_Z)-1-methylsulfanyl-2-nitroviny]azan
- ASK #25942
- Chemical Abstract Service Nr.** 102273-13-2
- Molgewicht** 347.4568
- Bruttoformel** C₁₂H₂₁N₅O₃S₂
- 2. Bezeichnung** N,N-Dimethyl{4-[(2-[(E_Z)-1-methylamino-2-nitroethenyl]amino)ethylsulfanyl)methyl]-1,3-thiazol-2-yl}methanamin
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** Dimethyl{4-[(2-[(E_Z)-1-methylamino-2-nitroviny]amino)ethylsulfanyl)methyl]-1,3-thiazol-2-ylmethyl}azan
- ASK #25943
- Chemical Abstract Service Nr.** 78441-62-0
- Molgewicht** 231.3814
- Bruttoformel** C₉H₁₇N₃S₂
- 2. Bezeichnung** {4-[(2-Aminoethylsulfanyl)methyl]-1,3-thiazol-2-yl}-N,N-dimethylmethanamin
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** {4-[(2-Aminoethylsulfanyl)methyl]-1,3-thiazol-2-ylmethyl}dimethylazan
- ASK #25944
- Molgewicht** 318.4156
- Bruttoformel** C₁₁H₁₈N₄O₃S₂
- 2. Bezeichnung** N-[2-(2-Dimethylaminomethyl-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl)ethyl]-2-nitroacetamid
- ASK #25945
- Molgewicht** 463.5985
- Bruttoformel** C₁₅H₂₅N₇O₄S₃
- 2. Bezeichnung** N,N''-Dimethyl-N,N'-{2,2'-[1,3-thiazol-2,4-diyldimethylbis(sulfanyl)]diethyl}bis[(E_Z)-2-nitroethen-1,1-diamin]
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** N,N'-{2,2'-[1,3-Thiazol-2,4-diyldimethylbis(sulfanyl)]diethyl}bis[(E_Z)-1-methylamino-2-nitroviny]azan
- ASK #25946
- Molgewicht** 531.7817
- Bruttoformel** C₂₀H₃₃N₇O₂S₄
- 2. Bezeichnung** N,N-Bis[2-[(2-dimethylaminomethyl-1,3-thiazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl]-2-nitroethen-1,1-diamin
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** N,N'-Bis[2-(2-dimethylaminomethyl-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl)ethyl]-N,N'-(2-nitroethen-1,1-diyl)bis(azan)

ASK #25947

Molgewicht 118.2006

Bruttoformel C₄H₁₀N₂S

2. Bezeichnung 2-(Dimethylamino)ethanthioamid

ASK #25948

Chemical Abstract Service Nr. 82586-81-0

Molgewicht 288.4327

Bruttoformel C₁₁H₂₀N₄OS₂

2. Bezeichnung 1-[2-(2-Dimethylaminomethyl-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl)ethyl]-3-methylharnstoff

ASK #25949

Chemical Abstract Service Nr. 78441-69-7

Molgewicht 172.248

Bruttoformel C₇H₁₂N₂OS

2. Bezeichnung (2-Dimethylaminomethyl-1,3-thiazol-4-yl)methanol

ASK #25950

Chemical Abstract Service Nr. 178559-51-8

Formelstamm (C₂₄H₂₅N₄O₇S)⁻ H⁺

Molgewicht 514.5508

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₄O₇S

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-((2*R*)-2-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-6-((2*R*)-2-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #25951

Chemical Abstract Service Nr. 701-97-3

Formelstamm (C₉H₁₅O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 156.2221

Bruttoformel C₉H₁₆O₂

2. Bezeichnung 3-Cyclohexylpropansäure

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #25952

Chemical Abstract Service Nr. 4717-38-8

Molgewicht 296.4034

Bruttoformel C₂₀H₂₄O₂

2. Bezeichnung 19-Norpregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol

ASK #25953

Chemical Abstract Service Nr. 1231-96-5

Molgewicht 294.3875

Bruttoformel C₂₀H₂₂O₂

2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10),9(11)-tetraen-20-in-3,17-diol

ASK #25954

Chemical Abstract Service Nr. 23893-13-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 33275-73-9; 34482-36-5

Molgewicht 715.9115

Bruttoformel C₃₇H₆₅NO₁₂

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,10*S*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-7,10:10,13-diepoxy-14-ethyl-12-hydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-

3. Bezeichnung Anhydroerythromycin A

ASK #25955

Chemical Abstract Service Nr. 33396-29-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 51844-40-7; 83883-28-7

Molgewicht 715.9115

Bruttoformel C₃₇H₆₅NO₁₂

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-7,10-epoxy-14-ethyl-12,13-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-

3. Bezeichnung 9-Desoxo-6-desoxy-6,9-epoxy-8,9-didehydroerythromycin A

ASK #25956

Chemical Abstract Service Nr. 105882-69-7

Molgewicht 715.9115

Bruttoformel C₃₇H₆₅NO₁₂

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,11*R*,12*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-12-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxypentan-2-yl]-7,10-epoxy-3,5,7,9,11-pentamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-

ASK #25957

Chemical Abstract Service Nr. 78892-33-8

Molgewicht 202.2524

Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-(2,3-Dimethylphenyl)(1*H*-imidazol-4-yl)methanol

ASK #25958

Molgewicht 292.3749

Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-(1-Benzyl-1-*H*-imidazol-5-yl)(2,3-dimethylphenyl)methanol

ASK #25959

Molgewicht 192.3006

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂

2. Bezeichnung 4-[(2,3-Dimethylcyclohexyl)methyl]-1-*H*-imidazol

ASK #25960

Chemical Abstract Service Nr. 1116-54-7

Molgewicht 134.1338

Bruttoformel C₄H₁₀N₂O₃

2. Bezeichnung 2,2'-(*N*-Nitrosoazandiyl)diethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,2'-(Nitrosoimino)diethanol

ASK #25961

Chemical Abstract Service Nr. 67330-25-0

Molgewicht 337.3362

Bruttoformel C₁₈H₁₈F₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Butylflufenamat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung Butyl{2-[3-(trifluormethyl)anilino]benzoat}

ASK #25962

Chemical Abstract Service Nr. 101-23-5

Molgewicht 237.2204

Bruttoformel C₁₃H₁₀F₃N

2. Bezeichnung *N*-Phenyl-3-(trifluormethyl)anilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Phenyl)[3-(trifluormethyl)phenyl]azan

ASK #25963

Molgewicht 632.5497

Bruttoformel C₃₂H₂₆F₆N₂O₅

Vorzugsbezeichnung (2,2'-Oxydiethyl)diflufenamat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (2,2'-Oxydiethyl)bis{2-[3-(trifluormethyl)anilino]benzoat}

ASK #25964

Molgewicht 425.4414

Bruttoformel C₂₂H₂₆F₃NO₄

Vorzugsbezeichnung [2-(2-Butoxyethoxy)ethyl]flufenamat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung [2-(2-Butoxyethoxy)ethyl][2-[3-(trifluormethyl)anilino]benzoat]
ASK #25965

Molgewicht 325.2825

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃NO₃

Vorzugsbezeichnung (2-Hydroxyethyl)flufenamat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl){2-[3-(trifluormethyl)anilino]benzoat}

ASK #25966

Chemical Abstract Service Nr. 24589-78-4

Molgewicht 199.2463

Bruttoformel C₆H₁₂F₃NOSi

2. Bezeichnung 2,2,2-Trifluor-*N*-methyl-*N*-(trimethylsilyl)acetamid

ASK #25967

Chemical Abstract Service Nr. 84954-80-3

Formelstamm (C3-H7-O5-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 156.0743

Bruttoformel C₃H₉O₅P

2. Bezeichnung 1,2-Dihydroxypropylphosphonsäure

ASK #25968

Formelstamm (C7-H16-N-O7-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 259.1941

Bruttoformel C₇H₁₈NO₇P

2. Bezeichnung 2-[2-Amino-3-hydroxy-2-(hydroxymethyl)propoxy]-1-hydroxypropylphosphonsäure

ASK #25969

Chemical Abstract Service Nr. 23001-39-0

Formelstamm (C4-H10-N-O6-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 201.1149

Bruttoformel C₄H₁₂NO₆P

Vorzugsbezeichnung Trometamoldihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung [2-Amino-3-hydroxy-2-(hydroxymethyl)propyl]dihydrogenphosphat

ASK #25970

Formelstamm (C10-H22-N-O11-P2)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 397.2531

Bruttoformel C₁₀H₂₅NO₁₁P₂

2. Bezeichnung 2-({2-[2-Amino-3-hydroxy-2-(hydroxymethyl)propoxy]-1-hydroxypropyl}(hydroxy)phosphoryloxy)-1-hydroxypropylphosphonsäure

ASK #25971

Molgewicht 217.5878

Bruttoformel C₅H₁₃ClNO₄P

2. Bezeichnung [3-(2-Chlorethylamino)propyl]dihydrogenphosphat

ASK #25972

Molgewicht 417.1603

Bruttoformel C₁₀H₂₄Cl₂N₂O₇P₂

2. Bezeichnung *P,P*-Bis[3-(2-chlorethylamino)propyl]dihydrogendiphosphat

ASK #25973

Chemical Abstract Service Nr. 689-98-5

Molgewicht 79.5287

Bruttoformel C₂H₆ClN

2. Bezeichnung 2-Chlorethanamin

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Chlorethylazan

ASK #25974

Chemical Abstract Service Nr. 870-24-6

Formelstamm C2-H6-Cl-N . Cl-H

Molgewicht 115.9897

Bruttoformel C₂H₇Cl₂N

2. Bezeichnung 2-Chlorethanamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Chlorethylazan-hydrochlorid

ASK #25975

Molgewicht 156.0535

Bruttoformel C₅H₁₁Cl₂N

2. Bezeichnung 3-Chlor-*N*-(2-chlorethyl)propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2-Chlorethyl)(3-chlorpropyl)azan

ASK #25976

Molgewicht 218.0182

Bruttoformel C₅H₁₀Cl₂NO₂P

2. Bezeichnung (*RS*)-2-Chlor-3-(2-chlorethyl)-1,3,2-oxazaphosphorinan-2-oxid

ASK #25977

Chemical Abstract Service Nr. 54827-17-7

Molgewicht 240.3434

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂

2. Bezeichnung 3,3',5,5'-Tetramethyl-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetramethylbenzidin; 3,3',5,5'-Tetramethylbiphenyl-4,4'-diylbis(azan)

ASK #25979

Chemical Abstract Service Nr. 72305-00-1

Formelstamm (C3-H5-O5-P)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 198.0221

Bruttoformel C₃H₅Na₂O₅P

2. Bezeichnung Ethoxycarbonylphosphonsäure-Dinatriumsalz

ASK #25981

Formelstamm (C3-H5-O4-P)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 182.0227

Bruttoformel C₃H₅Na₂O₄P

2. Bezeichnung [(Ethoxy)(hydroxy)phosphanyl]methansäure-Dinatriumsalz

ASK #25983

Chemical Abstract Service Nr. 72304-94-0

Formelstamm (C5-H10-O5-P)⁻ Na⁺

Molgewicht 204.0934

Bruttoformel C₅H₁₀NaO₅P

2. Bezeichnung Ethyl(ethoxycarbonylphosphonat)-Natriumsalz

ASK #25984

Chemical Abstract Service Nr. 1474-78-8

Molgewicht 210.1648

Bruttoformel C₇H₁₅O₅P

2. Bezeichnung Ethyl(diethoxyphosphorylmethanoat)

ASK #25985

Chemical Abstract Service Nr. 156547-62-5

Molgewicht 237.2949

Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₃

2. Bezeichnung 2-*tert*-Butylamino-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanon

ASK #25987

Chemical Abstract Service Nr. 96752-43-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101530-33-0; 106416-24-4; 158431-24-4; 61479-12-7; 77452-35-8; 78931-26-7; 86152-02-5; 87252-54-8; 88948-66-7

Formelstamm (C13-H14-N3-O3-S)⁺ H⁺ 2Cl⁻

Molgewicht 364.2475

Bruttoformel C₁₃H₁₅Cl₂N₃O₃S

2. Bezeichnung 1-[[{(6*R*,7*R*)-7-Amino-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl]methyl]pyridin-1-iumchlorid-hydrochlorid

ASK #25988

Molgewicht 546.5761

Bruttoformel C₂₂H₂₂N₆O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(2-carboxypropan-2-yloxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

3. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*E*)-2-(2-Aminothiazol-4-yl)-2-[(1-carboxy-1-methylethoxy)imino]acetyl]amino]-8-oxo-3-[(1-pyridinio)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #25989

Molgewicht 546.5761

Bruttoformel C₂₂H₂₂N₆O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(2-carboxypropan-2-yloxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat

3. Bezeichnung (2*RS*,6*R*,7*R*)-7-[[(*Z*)-2-(2-Aminothiazol-4-yl)-2-[(1-carboxy-1-methylethoxy)imino]acetyl]amino]-8-oxo-3-[(1-pyridinio)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat

ASK #25990

Chemical

Abstract 73547-69-0

Service Nr.

Molgewicht 844.9969

Bruttoformel C₄₅H₄₄N₆O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-[2-(*tert*-Butoxycarbonyl)propan-2-yloxyimino]-2-{[(triphenylmethyl)amino]-1,3-thiazol-4-yl}acetamido]-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*Z*)-2-[2-(*tert*-Butoxycarbonyl)propan-2-yloxyimino]-2-(2-tritylamino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-3-cephem-4-carboxylat

ASK #25991

Molgewicht 1015.7206

Bruttoformel C₄₄H₄₄N₆O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-[2-(*tert*-Butoxycarbonyl)propan-2-yloxyimino]-2-{[(triphenylmethyl)amino]-1,3-thiazol-4-yl}acetamido]-8-oxo-2-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat - *N,N*-Dimethylformamid (1:2.5)

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*Z*)-2-[2-(*tert*-Butoxycarbonyl)propan-2-yloxyimino]-2-(2-tritylamino-1,3-thiazol-4-yl)acetamido]-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-3-cephem-4-carboxylat - *N,N*-Dimethylformamid (1:2.5)

ASK #25993

Formelstamm C₂₆-H₃₀-N₆-O₇-S₂ . Cl-H

Molgewicht 639.1433

Bruttoformel C₂₆H₃₁ClN₆O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[2-(*tert*-butoxycarbonyl)propan-2-yloxyimino]acetamido]-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-hydrochlorid

ASK #25994

Formelstamm (C₁₇-H₁₅-N₂-O₆-S)⁻ H⁺

Molgewicht 376.3837

Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₆S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*R*)-2-Formyloxy-2-phenylacetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Formylmandeloyl-7-aminodesacetyloxycephalosporansäure

ASK #25995

Formelstamm (C₂₀-H₁₉-N₆-O₆-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 504.5394
Bruttoformel C₂₀H₂₀N₆O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Cefamandolacetat
International Nonproprietary Name (INN.L14)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Acetyloxy-2-phenylacetamido]-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cephmandolacetat(Ester); (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Acetoxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Acetoxy-2-phenylacetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #25996

Chemical Abstract Service Nr. 87932-78-3

Formelstamm (C₁₉H₁₇N₂O₈S)⁻ H⁺

Molgewicht 434.4198

Bruttoformel C₁₉H₁₈N₂O₈S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[(Acetyloxy)methyl]-7-[(2*R*)-2-formyloxy-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-3-[(Acetyloxy)methyl]-7-[(2*R*)-2-formyloxy-2-phenylacetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (6*R*,7*R*)-3-Acetoxyethyl-7-[(*R*)-2-formyloxy-2-phenylacetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; (7*R*)-3-Acetyloxyethyl-7-[(*R*)-2-formyloxy-2-phenylacetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #25997

Chemical Abstract Service Nr. 94659-47-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 185802-25-9

Formelstamm (C₁₆H₁₈N₃O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 365.4042

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₅S

2. Bezeichnung (4*S*)-2-[5-(4-Hydroxyphenyl)-3,6-dioxopiperazin-2-yl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #25998

Chemical Abstract Service Nr. 57457-65-5

Formelstamm (C₁₆H₂₀N₃O₆S)⁻ H⁺

Molgewicht 383.4194

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₆S

2. Bezeichnung (4*S*)-2-[[2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido](carboxy)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #25999

Chemical Abstract Service Nr. 57414-05-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 178738-48-2; 178738-49-3

Formelstamm (C₁₅H₂₀N₃O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 339.4099

	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ N ₃ O ₄ S
	2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i> ,4 <i>S</i>)-2-[[<i>(2R)</i> -2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #26000	Chemical Abstract Service Nr.	98833-92-2
	Molgewicht	419.5211
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₇ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Stacofyllin
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-[3-(1,3,7-trimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1 <i>H</i> -purin-8-yl)propyl]piperazin-1-carboxamid
ASK #26001	Formelstamm	C20-H33-N7-O3 . Cl-H
	Molgewicht	455.9821
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₄ ClN ₇ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Stacofyllinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-[3-(1,3,7-trimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1 <i>H</i> -purin-8-yl)propyl]piperazin-1-carboxamid-hydrochlorid
ASK #26004	Chemical Abstract Service Nr.	58551-69-2
	Formelstamm	C21-H36-O5 . C4-H11-N-O3
	Molgewicht	489.6426
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₇ NO ₈
	Vorzugsbezeichnung	Carboprost-Trometamol
	International Nonproprietary Name	INN.L17,L5
	Zitat Bezeichnung 1	MAR28; Ph.Eur.2005,5.2,5.3,5.5/1712; Ph.Eur.2008,6.0/1712
	2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dihydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxy-3-methyloct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
ASK #26005	Chemical Abstract Service Nr.	105507-11-7
	Formelstamm	C15-H17-F-N4-O2 . C6-H12-O7
	Molgewicht	500.4748
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ FN ₄ O ₉
	Vorzugsbezeichnung	Flupirtin-D-gluconat
	International Nonproprietary Name	(INN.L16)
	2. Bezeichnung	Ethyl[<i>N</i> -(2-amino-6-[(4-fluorphenyl)methyl]amino)pyridin-3-yl]carbamat]-D-gluconat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ethyl[2-amino-6-(4-fluorbenzylamino)-3-pyridylcarbamat]-D-gluconat (1:1)
ASK #26008	Chemical Abstract Service Nr.	101193-40-2

Formelstamm	(C17-H11-N6-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	348.3156
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Quinotolast
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	4-Oxo-1-phenoxy- <i>N</i> -(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4 <i>H</i> -chinolizin-3-carboxamid
ASK #26009	
Chemical Abstract Service Nr.	121191-32-0
Formelstamm	(C17-H11-N6-O3) ⁻ Na ⁺ · H ₂ O
Molgewicht	388.3127
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ N ₆ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Quinotolast-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	4-Oxo-1-phenoxy- <i>N</i> -(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4 <i>H</i> -chinolizin-3-carboxamid-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #26010	
Chemical Abstract Service Nr.	117545-11-6
Molgewicht	278.3053
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bimakalim
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	2,2-Dimethyl-4-(2-oxo-1,2-dihydro-1-pyridyl)-2 <i>H</i> -chromen-6-carbonitril
ASK #26014	
Chemical Abstract Service Nr.	69304-47-8
Molgewicht	333.1353
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ BrN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Brivudin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-5-(2-Bromvinyl)-1-(2-desoxy- <i>-D</i> -arabinofuranosyl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #26015	
Chemical Abstract Service Nr.	69756-53-2
Molgewicht	500.4237
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ Cl ₂ F ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Halofantrin
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-(Dibutylamino)-1-[1,3-dichlor-6-(trifluormethyl)phenanthren-9-yl]propan-1-ol
ASK #26016	
Chemical Abstract Service Nr.	36167-63-2

Formelstamm	C ₂₆ -H ₃₀ -Cl ₂ -F ₃ -N-O . Cl-H
Molgewicht	536.8847
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ Cl ₃ F ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Halofantrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2002,4.00/1979; GII; Ph.Eur.2005,5.0/1979; Ph.Eur.2008,6.0/1979
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-3-Dibutylamino-1-[1,3-dichlor-6-(trifluormethyl)phenanthren-9-yl]propan-1-ol-hydrochlorid
ASK #26017	
Chemical Abstract Service Nr.	86811-09-8
Molgewicht	241.3282
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ NO
Vorzugsbezeichnung	Litoxetin
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	4-(2-Naphthylmethoxy)piperidin
ASK #26018	
Chemical Abstract Service Nr.	125335-37-7
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₉ -N-O . C ₇ -H ₆ -O ₂
Molgewicht	363.4495
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Litoxetinbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	4-(2-Naphthylmethoxy)piperidin-benzoat (1:1)
ASK #26020	
Chemical Abstract Service Nr.	84625-59-2
Molgewicht	442.5925
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dotarizin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	1-Benzhydryl-4-[3-(2-phenyl-1,3-dioxolan-2-yl)propyl]piperazin
ASK #26024	
Chemical Abstract Service Nr.	122957-06-6
Molgewicht	605.0855
Bruttoformel	C ₃₄ H ₂₉ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Modipafant
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	Ethyl{(<i>R</i>)-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-2-[4-(2-methyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-1-yl)phenyl]-5-(2-pyridylcarbamoyl)-1,4-dihydronicotinat}

ASK #26025

Chemical Abstract Service Nr. 91406-11-0
Molgewicht 282.3123
Bruttoformel C₁₃H₁₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Esupron
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung (3,4-Dimethyl-2-oxo-2*H*-chromen-7-yl)(ethansulfonat)

ASK #26026

Chemical Abstract Service Nr. 72732-56-0
Molgewicht 325.3651
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Piritrexim
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung 6-[(2,5-Dimethoxyphenyl)methyl]-5-methylpyrido[2,3-*d*]pyrimidin-2,4-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-(2,5-Dimethoxybenzyl)-5-methylpyrido[2,3-*d*]pyrimidin-2,4-diybis(azan)

ASK #26027

Chemical Abstract Service Nr. 79483-69-5
Formelstamm C17-H19-N5-O2 . C2-H6-O4-S
Molgewicht 451.4967
Bruttoformel C₁₉H₂₅N₅O₆S
Vorzugsbezeichnung Piritreximisetonat
International Nonproprietary Name INN.L26,v.L18
2. Bezeichnung 6-[(2,5-Dimethoxyphenyl)methyl]-5-methylpyrido[2,3-*d*]pyrimidin-2,4-diamin-2-hydroxyethansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-(2,5-Dimethoxybenzyl)-5-methylpyrido[2,3-*d*]pyrimidin-2,4-diybis(azan)-2-hydroxyethansulfonat (1:1)

ASK #26029

Formelstamm C19-H22-N4-O2-S . 2 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht 479.421
Bruttoformel C₁₉H₂₄Cl₂N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Telenzepindihydrochlorid 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung 3-Methyl-4-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)acetyl]-4*H*-thieno[3,4-*b*][1,5]benzodiazepin-10(9*H*)-on-dihydrochlorid 2 H₂O

ASK #26030

Chemical Abstract Service Nr. 82768-85-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 85441-60-7
Formelstamm (C23-H24-N2-O5)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 410.4629
Bruttoformel C₂₃H₂₆N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Quinaprilat
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII; USMI11
2. Bezeichnung (2S)-2-[(2S)-2-[[[(1S)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #26031

Chemical Abstract Service Nr. 38321-02-7
Molgewicht 454.6016
Bruttoformel C₂₇H₃₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Dexverapamil
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung (2*R*)-5-[[[(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-(propan-2-yl)pentannitril
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-(+)-5-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-isopropylvaleronitril

ASK #26032

Chemical Abstract Service Nr. 38176-02-2
Formelstamm C27-H38-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht 491.0626
Bruttoformel C₂₇H₃₉ClN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Dexverapamilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung (2*R*)-5-[[[(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-(propan-2-yl)pentannitril-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-(+)-5-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)amino]-2-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-isopropylvaleronitril-hydrochlorid

ASK #26033

Chemical Abstract Service Nr. 69372-19-6
Formelstamm (C10-H7-N6-O)⁻ H⁺
Molgewicht 228.2101
Bruttoformel C₁₀H₈N₆O
Vorzugsbezeichnung Pemirolast
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 9-Methyl-3-(1*H*-tetrazol-5-yl)-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #26034

Chemical Abstract Service Nr. 100299-08-9
Formelstamm (C10-H7-N6-O)⁻ K⁺
Molgewicht 266.3005

Bruttoformel C₁₀H₇KN₆O
Vorzugsbezeichnung Pemirolast-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung 9-Methyl-3-(1*H*-tetrazol-5-yl)-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on-Kaliumsalz

ASK #26035

Chemical Abstract Service Nr. 59729-32-7
Formelstamm C20-H21-F-N2-O . Br-H
Molgewicht 405.3039
Bruttoformel C₂₀H₂₂BrFN₂O
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril-hydrobromid
3. Bezeichnung Citalopramhydrobromid
Zitat Bezeichnung 3 Citalopramhydrobromid; Ph.Eur.2008,6.3,6.4/2288; USMI12

ASK #26036

Chemical Abstract Service Nr. 86347-14-0
Molgewicht 200.2795
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂
Vorzugsbezeichnung Medetomidin
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]-1*H*-imidazol

ASK #26037

Chemical Abstract Service Nr. 86347-15-1
Formelstamm C13-H16-N2 . Cl-H
Molgewicht 236.7405
Bruttoformel C₁₃H₁₇ClN₂
Vorzugsbezeichnung Medetomidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L26)
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]-1*H*-imidazol-hydrochlorid

ASK #26038

Chemical Abstract Service Nr. 113957-09-8
Molgewicht 335.7854
Bruttoformel C₁₆H₁₈ClN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Cebaracetam
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung (*RS*)-2-[4-(4-Chlorphenyl)-2-oxopyrrolidin-1-yl]-1-(3-oxopiperazin-1-yl)ethanon

ASK #26039

Chemical Abstract Service Nr. 123122-54-3
Formelstamm (C20-H31-N-O7)²⁻ 2H⁺

Molgewicht	399.4785
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Candoxatrilat
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-4-{1-[(<i>S</i>)-2-Carboxy-3-(2-methoxyethoxy)propyl]cyclopentan-1-carboxamido}cyclohexan-1-carbonsäure
ASK #26041	
Chemical Abstract Service Nr.	110703-94-1
Formelstamm	(C19-H11-F3-N3-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	419.3771
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₂ F ₃ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Zopolrestat
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN; BAN
2. Bezeichnung	[4-Oxo-3-(5-trifluormethyl-1,3-benzothiazol-2-ylmethyl)-3,4-dihydrophthalazin-1-yl]essigsäure
ASK #26042	
Chemical Abstract Service Nr.	94535-50-9
Molgewicht	286.3257
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Levcromakalim
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	USAN; BAN
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2,2-dimethyl-4-(2-oxopyrrolidin-1-yl)chroman-6-carbonitril
ASK #26043	
Chemical Abstract Service Nr.	103831-41-0
Formelstamm	[(10)B12-H12-S] ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	199.208
Bruttoformel	B ₁₂ H ₁₂ Na ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Natriumborocaptat (¹⁰ B)
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	Sulfanylundecahydrododeca(¹⁰ B)borat(2-)-Dinatriumsalz
ASK #26044	
Chemical Abstract Service Nr.	155319-91-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	119797-12-5
Formelstamm	(C22-H24-N4-O14-P2) ⁸⁻ Mn ²⁺ 6H ⁺
Molgewicht	691.3776

Bruttoformel C₂₂H₃₀MnN₄O₁₄P₂
Vorzugsbezeichnung Mangafodipir
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D08262; CAS; BAN; ATC; MeSH; (USAN)
2. Bezeichnung *rac*-(OC-6-13)-([N(R),N(R)]-N,N'-Ethan-1,2-diybis[N-({3-hydroxy-²O,O'-2-methyl-5-[(phosphonooxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl]glycinato-⁴N,N',O',O'}](2-))mangan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (OC-6-13)-{N,N'-Bis[3-hydroxy-2-methyl-5-(phosphonooxymethyl)pyridin-4-ylmethyl]ethylenbis(azandiylacetato)(2-)}mangan(II); N,N'-Dipyridoxyethylen-diamin-N,N'-diacetat-5,5'-bis(phosphat)-Mangan(II)-Salz; (OC-6-13)-[N,N'-Bis(3-hydroxy-2-methyl-5-phosphonooxymethyl-4-pyridylmethyl)ethylen-dinitrilo-N,N'-diacetato(2-)]mangan(II)

ASK #26045

Chemical Abstract Service Nr. 113359-04-9
Molgewicht 515.5256
Bruttoformel C₁₉H₁₇N₉O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefozopran
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1*H*-imidazo[1,2-*b*]pyridazin-1-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1*H*-imidazo[1,2-*b*]pyridazin-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat

ASK #26046

Formelstamm C19-H17-N9-O5-S2 . Cl-H
Molgewicht 551.9865
Bruttoformel C₁₉H₁₈ClN₉O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefozopranhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1*H*-imidazo[1,2-*b*]pyridazin-1-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1*H*-imidazo[1,2-*b*]pyridazin-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat-hydrochlorid

ASK #26047

Chemical Abstract Service Nr. 117857-45-1
Molgewicht 274.5337
Bruttoformel C₁₀H₆Cl₃N₃
Vorzugsbezeichnung Loreclezol
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung (*Z*)-1-[2-Chlor-2-(2,4-dichlorphenyl)vinyl]-1*H*-1,2,4-triazol

ASK #26051

Chemical Abstract Service Nr. 79781-95-6

Molgewicht	361.8673
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Rilapin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	(Z)-[2-Chlor-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-5H-dibenzo[a,d][7]annulen-5-yliden]acetonitril
ASK #26052	
Chemical Abstract Service Nr.	10318-26-0
Molgewicht	307.9651
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ Br ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Mitolactol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	USM110; MAR29
2. Bezeichnung	1,6-Dibrom-1,6-didesoxy-D-galactitol
ASK #26053	
Chemical Abstract Service Nr.	90055-97-3
Molgewicht	420.5224
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tienoxolol
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	Ethyl[2-(3- <i>tert</i> -butylamino-2-hydroxypropoxy)-5-(thiophen-1-carboxamido)benzoat]
ASK #26055	
Chemical Abstract Service Nr.	114466-38-5
Formelstamm	C ₁₄₉ H ₂₄₆ N ₄₄ O ₄₂ S · x(C ₂ H ₃ O ₂) ⁻ H ⁺ · y H ₂ O
Molgewicht	3360
Vorzugsbezeichnung	Sermorelinacetat (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	Tyr-Ala-Asp-Ala-Ile-Phe-Thr-Asn-Ser-Tyr-Arg-Lys-Val-Leu-Gly-Gln-Leu-Ser-Ala-Arg-Lys-Leu-Leu-Gln-Asp-Ile-Met-Ser-Arg-NH ₂ -acetat (1:x) y H ₂ O
ASK #26060	
Chemical Abstract Service Nr.	85465-82-3
Molgewicht	417.4606
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₁ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Thymotrinan
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	N-(N ^ε -L-Arginyl-L-lysyl)-L-asparaginsäure
ASK #26061	
Chemical Abstract Service Nr.	85466-18-8
Molgewicht	516.5917

Bruttoformel C₂₁H₄₀N₈O₇
Vorzugsbezeichnung Thymocartin
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung N-[N-(N^ε-L-Arginyl-L-lysyl)-L- aspartyl]-L-valin

ASK #26062

Chemical Abstract Service Nr. 71486-22-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1151995-01-5
Molgewicht 778.9323
Bruttoformel C₄₅H₅₄N₄O₈

Vorzugsbezeichnung Vinorelbin

International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; ROMP2018; ATC-DE; GSBL; Hager2017; IGS; EUTCT; PubChem; Pharmavista
2. Bezeichnung 4'-Desoxy-3',4'-didehydro-8'-norvincal leukoblastin

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 8'-Nor-3',4'-anhydrovincal leukoblastin; 5'-Noranhydrovinblastin;
Methyl[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-9-[(6R,8S)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2,6-methanoazecino[4,3-b]indol-8-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,3a(1),3',4'-Didehydro-4'-desoxy-8'-norvincal leukoblastin

ASK #26063

Chemical Abstract Service Nr. 125317-39-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 892125-21-2
Formelstamm C45-H54-N4-O8 . 2(C4-H6-O6)
Molgewicht 1079.1059
Bruttoformel C₅₃H₆₆N₄O₂₀

Vorzugsbezeichnung Vinorelbinbis[(R,R)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1 GII; Pharmavista

2. Bezeichnung 4'-Desoxy-3',4'-didehydro-8'-norvincal leukoblastin-(R,R)-tartrat (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Vinorelbinhydrogentartrat; Vinorelbintartrat; 3',4'-Didehydro-4'-desoxy-6'-norvincal leukoblastin-ditartrat; 5'-Noranhydrovinblastinditartrat; Vinorelbintartrat; Vinorelbin-(R,R)-tartrat (1:2); Vinorelbin-Bitartrat
Methyl[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-9-[(6R,8S)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2,6-methano-2H-azacyclodecino[4,3-b]indol-8-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,3a(1),3',4'-Didehydro-4'-desoxy-8'-norvincal leukoblastin-(R,R)-tartrat
Vinorelbin-Tartrat

ASK #26064

Chemical Abstract Service Nr. 74397-12-9
Formelstamm (C₂₂-H₃₅-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 380.5182
Bruttoformel C₂₂H₃₆O₅
Vorzugsbezeichnung Limaprost
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung (E)-7-((1*R*,2*R*,3*R*)-3-Hydroxy-2-[(E-3*S*,5*S*)-3-hydroxy-5-methylnon-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)hept-2-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2E,13E-15*S*,17*S*)-11 alpha,15-Dihydroxy-17,20-dimethyl-9-oxoprost-2,13-dien-1-säure

ASK #26065

Chemical Abstract Service Nr. 143003-46-7
Molgewicht 55600
Bruttoformel C₂₅₃₂H₃₈₅₀N₆₇₂O₇₁₁S₁₆
Vorzugsbezeichnung Aglucerase
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; GII
2. Bezeichnung ARPCIPKSFQ YSSVVCVNA TYCDSFDPPT FPALGTFSRY ESTRSGRRME LSMGPIQANH TGTGLLLTLQ PEQKFQKVKG FGGAMTDAAA LNILALSPPA QNLLLKSYFS EEGIGYNIIR VPMASCDFSI RTYTYADTPD DFQLHNFSLP EEDTKLKIPL IHRALQLAQR PVLLASPWT SPTWLKTNGA VNGKGSLLKGQ PGDIYHQTWA RYFVKFLDAY AEHKLQFWAV TAENEPSAGL LSGYPFQCLG FTPEHQDFI ARDLGPTLAN STHHNVRLLM LDDQRLLPH WAKVVLDPE AAKYVHGIAV HWYLDLAPA KATLGETHRL FPNTMLFASE ACVGSKFWEQ SVRLGSWDRG MQYSHSIITN LLYHVVGWTD WNLALNPEGG PNWVRNFVDS PIIVDITKDT FYKQPMFYHL GHFSKFIPEG SQRVGLVASQ KNDLDAVALM HPDGSVVVV LNRSSKDVPL TIKDPAVGFL ETISPGYSIH TYLWRRQ, 4,16:18,23-Bis(disulfid), Asn-M⁴-glycosyliert an N19, N59, N146 und N270, gewonnen aus Placenta-Gewebe des Menschen
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym D-Glucosyl-N-acylsphingosin-Glucohydrolase; Psychosin-Hydrolase; Glucosylceramidase (human-Placenta-Isoenzym); Glucosphingosin-Glucohydrolase; beta-Glucocerebrosidase-ähnliches Glucoprotein (497 Aminosäuren, 6% Kohlenhydrat, M ca. 59300)

ASK #26066

Chemical Abstract Service Nr. 107753-78-6
Molgewicht 575.6752
Bruttoformel C₃₁H₃₃N₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Zafirlukast
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN
2. Bezeichnung Cyclopentyl{[3-((2-methoxy-4-[(2-methylbenzolsulfonyl)carbamoyl]phenyl)methyl)-1-methyl-1*H*-indol-5-yl]carbamat}

ASK #26068

Chemical Abstract Service Nr. 67227-57-0
Formelstamm C₁₆-H₁₆-Cl-N-O₃ . C-H₄-O₃-S
Molgewicht 401.8618

Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClNO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Fenoldopammesilat
International Nonproprietary Name	INN.L24,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	6-Chlor-1-(4-hydroxyphenyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-7,8-diol-methansulfonat (1:1)
ASK #26069	
Chemical Abstract Service Nr.	111490-36-9
Molgewicht	471.3703
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ N ₂ O ₆ Pt
Vorzugsbezeichnung	Zeniplitin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>cis</i> -[2,2-Bis(aminomethyl)propan-1,3-diol- <i>N,N'</i>](cyclobutan-1,1-dicarboxylato)platin
ASK #26070	
Chemical Abstract Service Nr.	128470-16-6
Molgewicht	317.3795
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Arbutamin
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	4-((<i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[4-(4-hydroxyphenyl)butylamino]ethyl)benzol-1,2-diol
ASK #26071	
Chemical Abstract Service Nr.	125251-66-3
Formelstamm	C18-H23-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	353.8405
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Arbutaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4-((<i>R</i>)-1-Hydroxy-2-[4-(4-hydroxyphenyl)butylamino]ethyl)benzol-1,2-diol-hydrochlorid
ASK #26073	
Chemical Abstract Service Nr.	24584-09-6
Molgewicht	268.2691
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dexrazoxan
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	4,4'-[(2 <i>S</i>)-Propan-1,2-diy]bis(piperazin-2,6-dion)

ASK #26074

Chemical Abstract Service Nr. 120054-86-6
Molgewicht 609.7114
Bruttoformel C₃₆H₃₉N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Dexniguldipin
International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung [3-(4,4-Diphenylpiperidino)propyl](methyl)[(R)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #26075

Chemical Abstract Service Nr. 89785-84-2
Formelstamm (C₁₀-H₁₁-N₄-O₅-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 322.2729
Bruttoformel C₁₀H₁₁N₄NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Tazobactam-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (2S,3S,5R)-3-Methyl-4,4,7-trioxo-3-[(1H-1,2,3-triazol-1-yl)methyl]-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #26078

Chemical Abstract Service Nr. 111786-07-3
Molgewicht 258.2759
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Prinoxodan
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung 3-Methyl-6-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)-3,4-dihydrochinazolin-2(1H)-on

ASK #26079

Chemical Abstract Service Nr. 110871-86-8
Formelstamm (C₁₉-H₂₁-F₂-N₄-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 392.3998
Bruttoformel C₁₉H₂₂F₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Sparfloxacin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 BAN; USAN
2. Bezeichnung rac-5-Amino-1-cyclopropyl-7-[(3R,5S)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-6,8-difluor-3-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #26080

Chemical Abstract Service Nr. 69655-05-6
Molgewicht 236.2273
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Didanosin
International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 EAB5.2.6.0,7.0.8.0,9.0(2005-2018)/2200; GII

2. Bezeichnung 9-[(2*R*,5*S*)-5-(Hydroxymethyl)oxolan-2-yl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on
ASK #26081

Chemical Abstract Service Nr. 102280-35-3

Molgewicht 308.3809

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₆

Vorzugsbezeichnung Baquiloprim

International Nonproprietary Name INN.L27

2. Bezeichnung 5-[(8-Dimethylamino-7-methylchinolin-5-yl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-(8-Dimethylamino-7-methyl-5-chinolylmethyl)pyrimidin-2,4-diybis(azan)

ASK #26082

Chemical Abstract Service Nr. 113826-44-1

Formelstamm (C₂₅H₂₆N₉O₈S₂)⁻ H⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 681.6979

Bruttoformel C₂₅H₂₇N₉O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Cefoperazon 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L20)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure 2 HO

ASK #26083

Chemical Abstract Service Nr. 81732-46-9

Formelstamm C₁₈H₂₉N₃O₅ . Cl-H

Molgewicht 403.9009

Bruttoformel C₁₈H₃₀ClN₃O₅

Vorzugsbezeichnung Bambuterolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L23)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1293; Ph.Eur.2005,5.0/1293; Ph.Eur.2002,4.00/1293; GII

2. Bezeichnung *rac*-5-[(1*R*)-2-*tert*-Butylamino-1-hydroxyethyl]-1,3-phenylenbis(dimethylcarbamat)-hydrochlorid

ASK #26084

Chemical Abstract Service Nr. 104054-27-5

Molgewicht 212.2902

Bruttoformel C₁₄H₁₆N₂

Vorzugsbezeichnung Atipamezol

International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung 4-(2-Ethylindan-2-yl)imidazol

ASK #26085

Chemical Abstract Service Nr. 104075-48-1
Formelstamm C14-H16-N2 . Cl-H
Molgewicht 248.7512
Bruttoformel C₁₄H₁₇ClN₂
Vorzugsbezeichnung Atipamezolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung 4-(2-Ethylindan-2-yl)imidazol-hydrochlorid

ASK #26086

Chemical Abstract Service Nr. 108050-54-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 115935-97-2; 124098-11-9

Molgewicht 869.133
Bruttoformel C₄₆H₈₀N₂O₁₃
Vorzugsbezeichnung Tilmicosin
International Nonproprietary Name INN.L27

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USP23/S9(1998)-35(2012); USMI13; BAN; USAN; KEGG.D02492; USPF24.2(1998),31.3(2005); IGS; MAR2012

2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyloxy]-7-{2-[(3*R*,5*S*)- und (3*R*,5*RS*)-3,5-dimethylpiperidin-1-yl]ethyl}-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyloxacyclohexadeca-11,13-dien-2,10-dion [Gehalt (m/m): 0,850-1,000; 7(3*R*,5*S*):7(3*R*,5*RS*) = 82:18 bis 88:12]

ASK #26087

2. Bezeichnung (Zirconium()-oxid, hochdisperses Siliciumdioxid), behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat (x:y:z)

ASK #26088

Chemical Abstract Service Nr. 4537-78-4
Molgewicht 779.0762
Bruttoformel C₄₂H₈₃O₁₀P
2. Bezeichnung {3-[(2,3-Dihydroxypropoxy)phosphinicooxy]propan-1,2-diyl}distearat
3. Bezeichnung 1,2-Distearoyl-*sn*-glycero(3)phospho(3)-*sn*-glycerol

ASK #26089

Chemical Abstract Service Nr. 78246-49-8
Formelstamm C19-H20-F-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 365.8263
Bruttoformel C₁₉H₂₁ClFNO₃
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-[(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)methyl]-4-(4-fluorphenyl)piperidin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (EAB.CN)

3. Bezeichnung	Paroxetinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	RÖMP2024; GII; EAB9.0,10.0+4,11.0(2017-2023)/2283
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Paroxetinhydrochlorid (Ph.Eur.); (3S,4R)- 3-[(1,3-benzodioxol-5-yloxy)methyl]-4-(4-fluorophenyl) piperidine hydrochloride (1:1)
ASK #26091	
Chemical Abstract Service Nr.	1639-79-8
Molgewicht	509.6834
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₃ N ₅ O ₃
2. Bezeichnung	5-Phenyl-5-piperidino-1,3-bis(2-piperidinoethyl)barbitursäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Barverin; 5-Phenyl-5-piperidino-1,3-bis(2-piperidinoethyl)pyrimidin-2,4,6(1H,3H,5H)-trion
ASK #26093	
Chemical Abstract Service Nr.	26813-14-9
Molgewicht	138.2499
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈
2. Bezeichnung	Poly(2-methylbut-2-en-co-penta-1,3-dien)
ASK #26094	
Chemical Abstract Service Nr.	95058-81-4
Molgewicht	263.1982
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ F ₂ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Gemcitabin
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(2R,4R,5R)-3,3-difluor-4-hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]pyrimidin-2(1H)-on
ASK #26098	
Chemical Abstract Service Nr.	103775-10-6
Formelstamm	(C27-H33-N2-O7) ⁻ H ⁺
Molgewicht	498.5681
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Moexipril
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	MAR31; BAN
2. Bezeichnung	(3S)-2-[(2S)-2-[[[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure
ASK #26099	
Chemical Abstract Service Nr.	57041-67-5
Molgewicht	168.0378
Bruttoformel	C ₃ H ₂ F ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Desfluran

International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 EAB6.1+4,7.0,8.0,9.0(2008-2018)/1666; GII
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Difluormethoxy-1,1,1,2-tetrafluorethan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-(Difluormethyl)(1,2,2,2-tetrafluorethyl)ether

ASK #26100

Chemical Abstract Service Nr. 90961-53-8
Molgewicht 288.4708
Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂
Vorzugsbezeichnung Tedisamil

International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung 3',7'-Bis(cyclopropylmethyl)spiro[cyclopentan-1,9'-[3,7]diazabicyclo[3.3.1]nonan]

ASK #26101

Formelstamm C19-H32-N2 . 2 Cl-H
Molgewicht 361.3927
Bruttoformel C₁₉H₃₄Cl₂N₂
Vorzugsbezeichnung Tedisamildihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung 3',7'-Bis(cyclopropylmethyl)spiro[cyclopentan-1,9'-[3,7]diazabicyclo[3.3.1]nonan]-dihydrochlorid

ASK #26102

Chemical Abstract Service Nr. 105431-72-9
Molgewicht 391.4644
Bruttoformel C₂₆H₂₁N₃O
Vorzugsbezeichnung Linopirdin

International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung 1-Phenyl-3,3-bis(4-pyridylmethyl)indolin-2-on

ASK #26103

Chemical Abstract Service Nr. 111223-26-8
Formelstamm (C21-H32-N2-O6-P)⁻ H⁺
Molgewicht 440.4703
Bruttoformel C₂₁H₃₃N₂O₆P
Vorzugsbezeichnung Ceronapril

International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 1-((S)-6-Amino-2-[(hydroxy)(4-phenylbutyl)phosphoryloxy]hexanoyl)-L-prolin

ASK #26104

Chemical Abstract Service Nr. 77181-69-2

Molgewicht	349.1347
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ BrN ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Sorivudin
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	1-(-D-Arabinofuranosyl)-5-[(E)-2-bromethenyl]pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #26105	
Chemical Abstract Service Nr.	104777-03-9
Molgewicht	325.3403
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Asobamast
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	(2-Ethoxyethyl){ <i>N</i> -[4-(3-methyl-1,2-oxazol-5-yl)-1,3-thiazol-2-yl]oxamidat}
ASK #26106	
Chemical Abstract Service Nr.	89194-77-4
Molgewicht	322.8297
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₃ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bisaramil
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	(<i>syn</i> -3-Ethyl-7-methyl-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonan-9-yl)(4-chlorbenzoat)
ASK #26107	
Chemical Abstract Service Nr.	135558-11-1
Molgewicht	397.3348
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ N ₂ O ₃ Pt
Vorzugsbezeichnung	Lobaplatin
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	<i>cis</i> -[<i>trans</i> -Cyclobutan-1,2-bis(methanamin)- <i>N,N'</i>][(S)-lactato(2-)-O ¹ ,O ²]platin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>cis</i> -[<i>trans</i> -1,2-Cyclobutanbis(methylazan)- <i>N,N'</i>][(S)-lactato(2-)-O(1),O(2)]platin
ASK #26108	
Chemical Abstract Service Nr.	109623-97-4
Molgewicht	424.8768
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Gedocarnil
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[5-(4-chlorphenoxy)-4-methoxymethyl-9 <i>H</i> -pyrido[3,4- <i>b</i>]indol-3-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	Isopropyl[5-(4-chlorphenoxy)-4-methoxymethyl-9H-beta-carbolin-3-carboxylat]
ASK #26110		
	Chemical Abstract Service Nr.	108466-78-0
	Molgewicht	1274.6739
	Bruttoformel	C ₆₅ H ₁₁₅ N ₁₁ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin[8-(<i>O</i> -Ac-D-MeSer)]
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu- <i>O</i> -Ac-D-MeSer-MeLeu-Val-MeLeu-}
ASK #26111		
	Chemical Abstract Service Nr.	78299-53-3
	Formelstamm	(C12-H9-N2-O3-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	262.2844
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ N ₂ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Tiacrilast
	International Nonproprietary Name	INN.L25
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-3-(6-Methylsulfanyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-3-yl)prop-2-ensäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>E</i>)-3-(6-Methylsulfanyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-3-yl)acrylsäure
ASK #26112		
	Chemical Abstract Service Nr.	111868-63-4
	Formelstamm	(C12-H9-N2-O3-S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
	Molgewicht	302.2815
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₉ N ₂ NaO ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Tiacrilast-Natrium 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-(6-Methylsulfanyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-3-yl)prop-2-ensäure-Natriumsalz 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>E</i>)-3-(6-Methylsulfanyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-3-yl)acrylsäure-Natriumsalz 1 HO
ASK #26115		
	Chemical Abstract Service Nr.	82586-52-5
	Formelstamm	(C27-H33-N2-O7) ⁻ H ⁺ . Cl-H
	Molgewicht	535.029
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ ClN ₂ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Moexiprilhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR31; GII

2. Bezeichnung (3S)-2-[(2S)-2-[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #26116

Chemical Abstract Service Nr. 117772-70-0

Molgewicht 785.015

Bruttoformel C₃₈H₇₂N₂O₁₂

Vorzugsbezeichnung Azithromycin-Dihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L28)

Zitat Bezeichnung 1 EAB7.0,8.0,9.0+3(2011-2018)/1649; GII

2. Bezeichnung (2R,3S,4R,5R,8R,10R,11R,12S,13S,14R)-13-[(2,6-Dideoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-β-L-ribo-hexopyranosyl)oxy]-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[[3,4,6-trideoxy-3-(dimethylamino)oxy]oxy]butan-2-yl]-2,3,4,6-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure 2 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (EAB.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 9-Desoxo-9a-methyl-9a-aza-9a-homoerythromycin A 2 HO; Azithromycin; Azithromycin 2 HO

ASK #26117

Chemical Abstract Service Nr. 66376-36-1

Formelstamm (C₄H₉N-O₇-P₂)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 249.096

Bruttoformel C₄H₁₃NO₇P₂

Vorzugsbezeichnung Alendronsäure

International Nonproprietary Name INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 ATC-DE; Pharmavista; IGS; Hager2013; ROMP2014

2. Bezeichnung (4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diylbis(phosphonsäure); (4-Amino-1-hydroxybutyliden)diphosphonsäure; 4-Amino-1,1-diphosphonobutan-1-ol; (4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diyl)diphosphonsäure; Alendroninsäure; Alendronat

ASK #26118

Chemical Abstract Service Nr. 121268-17-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1159813-02-1

Formelstamm (C₄H₉N-O₇-P₂)⁴⁻ 3H⁺ Na⁺ · 3 H₂O

Molgewicht 325.1237

Bruttoformel C₄H₁₂NNaO₇P₂

2. Bezeichnung (4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 3 H₂O

3. Bezeichnung Natriumalendronat (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Alendronat-Natrium 3 HO; 4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz-3-Wasser; (4-Amino-1-hydroxybutyliden)diphosphonsäure-Mononatriumsalz 3 HO; Natriumalendronat-3-Wasser; Alendronat-Mononatrium 3 HO; Alendronsäure-Natriumsalz-Trihydrat; Alendronatnatriumtrihydrat; Natriumalendronat; Natriumalendronat-Trihydrat; Alendronat'; (4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diyl)diphosphonsäure-Mononatriumsalz 3 HO; Alendronsäure-Mononatriumsalz 3 HO; Alendronsäure-Mononatriumsalz-3-Wasser; Natriumtrihydrogenalendronat 3 HO; Mononatriumalendronat-Trihydrat; Alendronsäure, Natriumsalz-3-Wasser; (4-Amino-1-hydroxybutyliden)bisphosphonsäure-Mononatriumsalz-Trihydrat; Mononatriumalendronat 3 HO; Alendronsäure-Natrium-3-Wasser

ASK #26119

Chemical Abstract Service Nr. 120443-16-5

Formelstamm (C₂₆H₂₆ClN₂O₃S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 515.0872

Bruttoformel C₂₆H₂₇ClN₂O₃S₂

Vorzugsbezeichnung Verlukast

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 3-((R)-{3-[(E)-2-(7-Chlor-2-chinoly)vinyl]phenyl}[2-(dimethylcarbamoyl)ethylsulfanyl]methylsulfanyl}propansäure

ASK #26120

Formelstamm (C₂₆H₂₆ClN₂O₃S₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 537.069

Bruttoformel C₂₆H₂₆ClN₂NaO₃S₂

Vorzugsbezeichnung Verlukast-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung 3-((R)-{3-[(E)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl}[3-(dimethylamino)-3-oxopropylsulfanyl]methylsulfanyl}propansäure-Natriumsalz

ASK #26126

Chemical Abstract Service Nr. 134308-13-7

Molgewicht 273.2408

Bruttoformel C₁₄H₁₁NO₅

Vorzugsbezeichnung Tolcapon

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (3,4-Dihydroxy-5-nitrophenyl)(p-tolyl)methanon

ASK #26127

Chemical Abstract Service Nr. 116313-94-1

Molgewicht 265.2188

Bruttoformel C₁₂H₁₁NO₆

Vorzugsbezeichnung Nitecapon

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung 3-(3,4-Dihydroxy-5-nitrobenzyliden)pentan-2,4-dion
ASK #26134
Chemical Abstract Service Nr. 129729-66-4
Molgewicht 296.3205
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Emakalim
International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Hydroxy-2,2-dimethyl-4-(2-oxo-1,2-dihydro-1-pyridyl)chroman-6-carbonitril
ASK #26135

Chemical Abstract Service Nr. 115575-11-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 145858-51-1
Molgewicht 308.7649
Bruttoformel C₁₇H₁₃ClN₄
Vorzugsbezeichnung Liarozol
International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung 5-[(3-Chlorphenyl)(1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1*H*-benzimidazol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-[3-Chlor-alpha-(1-imidazolyl)benzyl]-1*H*-benzimidazol; 5-[(3-Chlorphenyl)(imidazol-1-yl)methyl]-1*H*-benzimidazol; 5-[(3-Chlorphenyl)(1-imidazolyl)methyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #26136

Chemical Abstract Service Nr. 145858-50-0
Formelstamm C₁₇-H₁₃-Cl-N₄ . Cl-H
Molgewicht 345.2259
Bruttoformel C₁₇H₁₄Cl₂N₄
Vorzugsbezeichnung Liarozolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung 5-[(3-Chlorphenyl)(1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1*H*-benzimidazol-hydrochlorid

ASK #26139

Chemical Abstract Service Nr. 104987-11-3
Molgewicht 804.0182
Bruttoformel C₄₄H₆₉NO₁₂
Vorzugsbezeichnung Tacrolimus
International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 GII; MAR2020; BAN; CAS; USMI2023; EUTCT

2. Bezeichnung (9*E*-3*S*,4*R*,5*S*,8*R*,12*S*,14*S*,15*R*,16*S*,18*R*,19*R*,26*aS*)-5,19-Dihydroxy-3-((*E*)-2-[(1*R*,3*R*,4*R*)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]-1-methylethenyl)-14,16-dimethoxy-4,10,12,18-tetramethyl-8-(prop-2-en-1-yl)-5

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (9E-3S,4R,5S,8R,12S,14S,15R,16S,18R,19R,26aS)-8-Allyl-5,19-dihydroxy-3-((E)-2-[(1R,3R,4R)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]-1-methylvinyl)-14,16-dimethoxy-4,10,12,18-tetramethyl-5,6,8,11,12,13,

ASK #26141

Chemical Abstract Service Nr. 108436-80-2
Molgewicht 323.3907
Bruttoformel C₁₅H₂₅N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Rociclovir
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung 9-[[1,3-Bis(propan-2-yloxy)propan-2-yloxy]methyl]-9H-purin-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 9-(1,3-Diisopropoxypropan-2-yloxymethyl)-9H-purin-2-ylazan

ASK #26142

Chemical Abstract Service Nr. 101246-68-8
Molgewicht 359.5056
Bruttoformel C₂₁H₃₃N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Eptastigmin
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung [(3aS,8aR)-1,3a,8-Trimethyl-1,2,3,3a,8,8a-hexahydropyrrolo[2,3-b]indol-5-yl](heptylcarbamat)

ASK #26143

Chemical Abstract Service Nr. 121652-76-4
Formelstamm C21-H33-N3-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht 509.5925
Bruttoformel C₂₅H₃₉N₃O₈
Vorzugsbezeichnung Eptastigmin[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung [(3aS,8aR)-1,3a,8-Trimethyl-1,2,3,3a,8,8a-hexahydropyrrolo[2,3-b]indol-5-yl](heptylcarbamat)-(R,R)-tartrat (1:1)

ASK #26144

Chemical Abstract Service Nr. 89371-37-9
Molgewicht 405.4449
Bruttoformel C₂₀H₂₇N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Imidapril
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 BAN; MAR31; USMI12
2. Bezeichnung (4S)-3-[[[(2S)-2-[[[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1-methyl-2-oxoimidazolidin-4-carbonsäure

ASK #26145

Chemical Abstract Service Nr. 89396-94-1
Formelstamm C20-H27-N3-O6 . Cl-H

Molgewicht	441.9058
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ ClN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Imidaprilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	MAR31; USMI12; GII
2. Bezeichnung	(4S)-3-[(2S)-2-[[[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1-methyl-2-oxoimidazolidin-4-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #26149	
Chemical Abstract Service Nr.	114517-02-1
Formelstamm	(C28-H21-N-O6-P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	499.4511
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ NO ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fosquidon
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(Benzyl)[(R <i>S</i>)-14-methyl-8,13-dioxo-5,8,13,14-tetrahydrobenzo[5,6]isoindolo[2,1- <i>b</i>]isochinolin-9-yl]hydrogenphosphat
ASK #26150	
Chemical Abstract Service Nr.	114517-04-3
Formelstamm	(C28-H21-N-O6-P) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	521.433
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₁ NNaO ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fosquidon-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(Benzyl)[(14 <i>R</i>)-14-methyl-8,13-dioxo-5,8,13,14-tetrahydrobenzo[5,6]isoindolo[2,1- <i>b</i>]isochinolin-9-yl]hydrogenphosphat-Natriumsalz
ASK #26151	
Chemical Abstract Service Nr.	132014-21-2
Molgewicht	401.476
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Rilmakalim
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	1-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Hydroxy-2,2-dimethyl-7-(phenylsulfonyl)chroman-4-yl]-2-pyrrolidon
ASK #26152	
Chemical Abstract Service Nr.	124316-02-5
Molgewicht	413.5497
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Alprafenon
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	3-{3-[(R <i>S</i>)-2-Hydroxy-3-(<i>tert</i> -pentylamino)propoxy]-4-methoxyphenyl}-1-(<i>p</i> -tolyl)propan-1-on
ASK #26153	

Formelstamm	C25-H35-N-O4 . Cl-H
Molgewicht	450.0106
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Alprafenonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	3-{3-[(<i>RS</i>)-2-Hydroxy-3-(<i>tert</i> -pentylamino)propoxy]-4-methoxyphenyl}-1-(<i>p</i> -tolyl)propan-1-on-hydrochlorid
ASK #26154	
Chemical Abstract Service Nr.	55721-11-4
Molgewicht	416.6365
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Secalciferol
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> ,24 <i>R</i>)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3 ,24,25-triol
ASK #26155	
Chemical Abstract Service Nr.	90293-01-9
Molgewicht	269.3813
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Bifemelan
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	4-(2-Benzylphenoxy)- <i>N</i> -methylbutan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(2-Benzylphenoxy)butyl](methyl)azan
ASK #26156	
Chemical Abstract Service Nr.	62232-46-6
Formelstamm	C18-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht	305.8423
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Bifemelanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4-(2-Benzylphenoxy)- <i>N</i> -methylbutan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4-(2-Benzylphenoxy)butyl](methyl)azan-hydrochlorid
ASK #26157	
Chemical Abstract Service Nr.	101363-10-4

Formelstamm	(C17-H17-F-N3-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	363.4065
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ FN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rufloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	9-Fluor-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7H-pyrido[1,2,3-de][1,4]benzothiazin-6-carbonsäure

ASK #26158

Chemical Abstract Service Nr.	102052-47-1
Formelstamm	C17-H18-F-N3-O3-S . Br-H
Molgewicht	444.3185
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ BrFN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rufloxacinhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	9-Fluor-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7H-pyrido[1,2,3-de][1,4]benzothiazin-6-carbonsäure-hydrobromid

ASK #26159

Chemical Abstract Service Nr.	106017-08-7
Formelstamm	C17-H18-F-N3-O3-S . Cl-H
Molgewicht	399.8675
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClFN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rufloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	9-Fluor-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7H-pyrido[1,2,3-de][1,4]benzothiazin-6-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #26160

Chemical Abstract Service Nr.	110588-57-3
Molgewicht	672.7242
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ F ₂ N ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Saperconazol
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-(Butan-2-yl)-4-(4-{4-[4-({(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-(2,4-difluorphenyl)-2-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl}methoxy)phenyl]piperazin-1-yl}phenyl)-2 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3(4 <i>H</i>)-on

ASK #26161

Chemical Abstract Service Nr.	107489-37-2
Molgewicht	918.0446
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₇ N ₉ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Thymoctonan
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	L-Leucyl-L- -glutamyl-L- -aspartylglycyl-L-prolyl-L-lysyl-L-phenylalanyl-L-leucin

ASK #26162

Chemical Abstract Service Nr. 111974-69-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 264256-90-8
Molgewicht 383.5071
Bruttoformel C₂₁H₂₅N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Quetiapin
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2017
2. Bezeichnung 2-[2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethanol
Zitat Bezeichnung 2 BAN.CN; Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-[2-(4-Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl-1-piperazinyl)ethoxy]ethanol; 2-[2-(4-Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethanol; 2-[2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazino]ethoxy]ethanol

ASK #26163

Chemical Abstract Service Nr. 112665-43-7
Formelstamm (C₂₂H₂₅O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 354.4394
Bruttoformel C₂₂H₂₆O₄
Vorzugsbezeichnung Seratrodast
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (RS)-7-Phenyl-7-(2,4,5-trimethyl-3,6-dioxocyclohexa-1,4-dienyl)heptansäure

ASK #26164

Chemical Abstract Service Nr. 128075-79-6
Molgewicht 281.3077
Bruttoformel C₁₃H₁₉N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Lufironil
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung N,N-Bis(2-methoxyethyl)pyridin-2,4-dicarboxamid

ASK #26165

Chemical Abstract Service Nr. 109859-78-1
Molgewicht 482.6117
Bruttoformel C₂₈H₃₈N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Cilobradin
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung 3-[(S)-1-(3,4-Dimethoxyphenethyl)-3-piperidylmethyl]-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on

ASK #26166

Formelstamm C28-H38-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht 519.0727
Bruttoformel C₂₈H₃₉ClN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Cilobradinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung 3-[(S)-1-(3,4-Dimethoxyphenethyl)-3-piperidylmethyl]-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on-hydrochlorid

ASK #26167

Chemical Abstract Service Nr. 94749-08-3
Formelstamm C25-H37-N-O4 . C11-H8-O3
Molgewicht 603.745
Bruttoformel C₃₆H₄₅NO₇
Vorzugsbezeichnung Salmeterolxinafoat
International Nonproprietary Name INN.L26,v.L63
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1765; Ph.Eur.2005,5.2/1765
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-[[6-(4-phenylbutoxy)hexyl]amino]ethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-(1-hydroxynaphthalin-2-carboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-[4-Hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]-2-[6-(4-phenylbutoxy)hexylamino]ethanol-(1-hydroxynaphthalin-2-carboxylat) (1:1); Salmeterolxinafoat

ASK #26168

Chemical Abstract Service Nr. 95104-27-1
Molgewicht 238.2082
Bruttoformel C₁₀H₆N₈
Vorzugsbezeichnung Tetrazolast
International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung 4-(1*H*-Tetrazol-5-yl)tetrazolo[1,5-*a*]chinolin

ASK #26169

Chemical Abstract Service Nr. 133008-33-0
Formelstamm (C10-H5-N8)⁻ (C7-H18-N-O5)⁺ . H2-O
Molgewicht 451.4371
Bruttoformel C₁₇H₂₃N₉O₅
Vorzugsbezeichnung Tetrazolast-Meglumin 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L33,L6)
2. Bezeichnung 4-(1*H*-Tetrazol-5-yl)tetrazolo[1,5-*a*]chinolin-1-Desoxy-1-methylamino-*D*-glucitol-Salz (1:1) 1 H₂O

ASK #26170

Chemical Abstract Service Nr. 93384-43-1

Andere Chemical**Abstract Service Nr.** 1309378-01-5; 1800016-51-6; 1883793-14-3; 953397-35-8**Molgewicht** 149000**2. Bezeichnung**

Clostridium botulinum-Toxin A-Komplex aus Neurotoxin A [BoNT-A, UniProtKB-Sequenz A5HZZ9 = Q7B8V4, 430,454:1235,1280-Bis(disulfid), gespalten zwischen K438 und T439 durch endogene bakterielle Proteasen, mit üblicherweise teilweise oder vollständig abgebautem N-terminalem (439-448)-Peptid TK SLDKGYNK der H-Kette], Nicht-Toxin-Nicht-Hämagglutinin A [NTNH-A, UniProtKB-Sequenz P71107 (mit G333) oder A5HZZ8 (mit E333)], 3 Einheiten 70-kDa-Hämagglutinin A [HA70-A, UniProtKB-Sequenz A5HZZ4 = Q8KHU9, gespalten zwischen K202 und V203 in zwei Disulfid-verknüpfte, an der Spaltungsstelle teilweise abgebaute Ketten: ... FLYKKILET(T KNIPTNNIFN SK) 202/203 (VSS)TQRVL ...], 3 Einheiten 17-kDa-Hämagglutinin A (HA17-A, UniProtKB-Sequenz A5HZZ5 = Q45878) und 6 peripheren Einheiten 33-kDa-Hämagglutinin A (HA33-A, UniProtKB-Sequenz A5HZZ6 = Q45871) (alle fünf post-translational modifizierten, reifen Proteine ohne N-terminalen Initiator-Aminosäurerest Met1), M = ca. 760-900 kg/mol

3. Bezeichnung

Botulinum-Toxin Typ A zur Injektion (Ph.Eur.)

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

Botulinum-Neurotoxin Typ A Hämagglutinininkomplex; Botulinum-Toxin A; Botulinum-Toxin Typ A zur Injektion; Clostridium botulinum Toxin Typ A

ASK #26174

Chemical Abstract Service Nr. 68475-42-3**Molgewicht** 256.0881**Bruttoformel** C₁₀H₇Cl₂N₃O**Vorzugsbezeichnung** Anagrelid**International Nonproprietary Name** INN.L20**Zitat Bezeichnung 1** USMI11; MAR29**2. Bezeichnung** 6,7-Dichlor-1,5-dihydroimidazo[2,1-*b*]chinazolin-2(3*H*)-on

ASK #26175

Chemical Abstract Service Nr. 58579-51-4**Formelstamm** C10-H7-Cl2-N3-O . Cl-H**Molgewicht** 292.549**Bruttoformel** C₁₀H₈Cl₃N₃O**Vorzugsbezeichnung** Anagrelidhydrochlorid**International Nonproprietary Name** (INN.L20)**Zitat Bezeichnung 1** USMI11; MAR29**2. Bezeichnung** 6,7-Dichlor-1,5-dihydroimidazo[2,1-*b*]chinazolin-2(3*H*)-on-hydrochlorid

ASK #26176

Chemical Abstract Service Nr. 21679-14-1**Molgewicht** 285.2318**Bruttoformel** C₁₀H₁₂FN₅O₄**Vorzugsbezeichnung** Fludarabin**International Nonproprietary Name** INN.L37**Zitat Bezeichnung 1** USMI11**2. Bezeichnung** 9-*D*-Arabinofuranosyl-2-fluor-9*H*-purin-6-amin**USYN**

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 9-beta-D-Arabinofuranosyl-2-fluor-9H-purin-6-ylazan

ASK #26177

Chemical Abstract Service Nr. 75607-67-9

Molgewicht 365.2117

Bruttoformel C₁₀H₁₃FN₅O₇P

2. Bezeichnung (6-Amino-2-fluor-9H-purin-9-yl)- -D-arabinofuranosid-5-dihydrogenphosphat

3. Bezeichnung Fludarabinphosphat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Fludarabin-5'-dihydrogenphosphat; 2-Fluor-9-(5-O-phosphono-beta-D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan

ASK #26178

Chemical Abstract Service Nr. 69427-46-9

Formelstamm (C₂₁H₂₅O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 326.4293

Bruttoformel C₂₁H₂₆O₃

2. Bezeichnung (2Z,4E,6E,8E)-9-(4-Methoxy-2,3,6-trimethylphenyl)-3,7-dimethylnona-2,4,6,8-tetraensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym cis-Acitreten

ASK #26179

Chemical Abstract Service Nr. 27686-84-6

Molgewicht 302.3649

Bruttoformel C₁₈H₂₂O₄

Vorzugsbezeichnung Masoprocol

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (R,S)-4,4'-(2,3-Dimethylbutan-1,4-diyloxy)bis(benzol-1,2-diol)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nordihydroguaiarsäure; Nor-hydroguajakharzsäure

ASK #26180

Chemical Abstract Service Nr. 81926-94-5

Molgewicht 356.5414

Bruttoformel C₂₄H₃₆O₂

Vorzugsbezeichnung Doconexent-Ethyl

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung Ethyl[(all-Z)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]

ASK #26181

Chemical Abstract Service Nr. 86227-47-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73310-10-8; 84494-70-2

Molgewicht 330.5042
Bruttoformel C₂₂H₃₄O₂
Vorzugsbezeichnung Icosapent-Ethyl
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung Ethyl[(5Z,8Z,11Z,14Z,17Z)-icosa-5,8,11,14,17-pentaenoat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethyleicosapentaenoat; Eicosapentaensäureethylester; Ethyl[(all-Z)-5,8,11,14,17-icosapentaenoat]; Ethyltimnodonat; EPA-E; Ethyl[(all-Z)-icosa-5,8,11,14,17-pentaenoat]; all-cis-5,8,11,14,17-Eicosapentaensäureethylester; Ethyl-Icosapent; Ethylicosapentat; Ethyl-EPA

ASK #26184

Chemical Abstract Service Nr. 120287-85-6
Molgewicht 1431.038
Bruttoformel C₇₀H₉₂ClN₁₇O₁₄
Vorzugsbezeichnung Cetrorelix
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung N-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid

ASK #26190

Chemical Abstract Service Nr. 81110-73-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 81110-60-3
Molgewicht 385.4766
Bruttoformel C₂₁H₂₃NO₄S
Vorzugsbezeichnung Racecadotril
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 BP2011; MAR33; USMI13; Eur.Ph.2011,7.0; PHARMEUROPA18.4; Ph.Eur.2008,6.2,6.3/2171
2. Bezeichnung *rac*-Benzyl{N-[(2*R*)-3-(acetylsulfanyl)-2-benzylpropanoyl]glycinat}

ASK #26191

Chemical Abstract Service Nr. 122852-42-0
Molgewicht 294.351
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₄O
Vorzugsbezeichnung Alosetron
International Nonproprietary Name INN.L32
Zitat Bezeichnung 1 BAN
2. Bezeichnung 5-Methyl-2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methyl]-4,5-dihydro-3*H*-pyrido[4,3-*b*]indol-1(2*H*)-on

ASK #26192

Chemical Abstract Service Nr. 122852-69-1
Formelstamm C17-H18-N4-O . Cl-H

Molgewicht	330.812
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Alosetronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-Methyl-2-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methyl]-4,5-dihydro-3 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-1(2 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #26196	
Chemical Abstract Service Nr.	128794-94-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	115007-34-6
Molgewicht	433.4947
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₇
2. Bezeichnung	[2-(Morpholin-4-yl)ethyl][(4 <i>E</i>)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]
3. Bezeichnung	Mycophenolatmofetil (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Mofetilmycophenolat; Mycophenolatmofetil; (2-Morpholinoethyl)[(E)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydroisobenzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]
ASK #26197	
Chemical Abstract Service Nr.	116680-01-4
Formelstamm	C23-H31-N-O7 . Cl-H
Molgewicht	469.9557
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ ClNO ₇
Vorzugsbezeichnung	Mycophenolatmofetilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11,v.L65)
2. Bezeichnung	(2-Morpholinoethyl)[(E)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]-hydrochlorid
ASK #26198	
Chemical Abstract Service Nr.	119431-25-3
Molgewicht	347.8541
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClFNO
Vorzugsbezeichnung	Eliprodil
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(4-fluorbenzyl)piperidino]ethanol
ASK #26199	
Formelstamm	C20-H23-Cl-F-N-O . Cl-H
Molgewicht	384.3151
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ Cl ₂ FNO
Vorzugsbezeichnung	Eliprodilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(4-Chlorphenyl)-2-[4-(4-fluorbenzyl)piperidino]ethanol-hydrochlorid

ASK #26201

Chemical Abstract Service Nr. 96020-91-6
Formelstamm C6-H12-F2-N2-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 236.6447
Bruttoformel C₆H₁₃ClF₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Eflornithinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L25)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2,5-Diamino-2-(difluormethyl)pentansäure-hydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Eflornithinhydrochlorid 1 HO

ASK #26202

Chemical Abstract Service Nr. 96128-89-1
Formelstamm C39-H69-N-O14 . C18-H36-O2
Molgewicht 1060.4407
Bruttoformel C₅₇H₁₀₅NO₁₆
Vorzugsbezeichnung Erythromycinacistrat
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylar
(1:1)

ASK #26203

Chemical Abstract Service Nr. 43168-33-8
Formelstamm 2(C22-H43-O2)⁻ Mg2+
Molgewicht 703.4562
Bruttoformel C₄₄H₈₆MgO₄
2. Bezeichnung Magnesiumdidocosanoat
Zitat Bezeichnung 2 EINECS
3. Bezeichnung Magnesiumbehenat

ASK #26205

Chemical Abstract Service Nr. 145599-86-6
Formelstamm (C26-H33-F-N-O5)⁻ H+
Molgewicht 459.5503
Bruttoformel C₂₆H₃₄FNO₅
Vorzugsbezeichnung Cerivastatin
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung (3*R*,5*S*,6*E*)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-5-(methoxymethyl)-2,6-bis(propan-2-yl)pyridin-3-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(E-3R,5S)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2,6-diisopropyl-5-methoxymethyl-3-pyridyl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure
ASK #26206	Chemical Abstract Service Nr.	143201-11-0
	Formelstamm	(C ₂₆ H ₃₃ F-N-O ₅) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	481.5321
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ FNNaO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Cerivastatin-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	Zitat Bezeichnung 1	GII
	2. Bezeichnung	(3R,5S,6E)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-5-methoxymethyl-2,6-bis(propan-2-yl)pyridin-3-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Natriumsalz
ASK #26208	Chemical Abstract Service Nr.	72573-82-1
	Formelstamm	(C ₁₆ H ₂₄ N ₄ O ₈) ⁴⁻ Gd ³⁺ H ⁺
	Molgewicht	558.6417
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ GdN ₄ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Gadotersäure
	International Nonproprietary Name	INN.L29
	2. Bezeichnung	Hydrogen[(1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7,10-tetrayl)tetraacetato(4-)]gadolinat(1-)
ASK #26209	Chemical Abstract Service Nr.	80428-29-1
	Molgewicht	401.4744
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ FN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Mafopezin
	International Nonproprietary Name	INN.L27
	2. Bezeichnung	4'-{3-[4-(2-Fluorphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}-3'-methoxyacetanilid
ASK #26210	Chemical Abstract Service Nr.	80428-31-5
	Formelstamm	C ₂₂ H ₂₈ F-N ₃ O ₃ . C-H ₄ -O ₃ -S
	Molgewicht	497.5801
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ FN ₃ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Mafopezinmesilat
	International Nonproprietary Name	INN.L27,v.L18
	2. Bezeichnung	4'-{3-[4-(2-Fluorphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}-3'-methoxyacetanilid-methansulfonat (1:1)
ASK #26229	Chemical Abstract Service Nr.	25609-89-6
	Formelstamm	(C ₄ -H ₆ -O ₂) _x . (C ₄ -H ₆ -O ₂) _y

2. Bezeichnung Poly[(E)-but-2-ensäure-co-vinylacetat] (x:y)

Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #26232

Chemical Abstract Service Nr. 91776-00-0

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-120-methyl(D-glucopyranosid)dioleat

ASK #26233

Chemical Abstract Service Nr. 22766-83-2

Molgewicht 508.9025

Bruttoformel C₃₄H₆₈O₂

2. Bezeichnung (2-Octyldodecyl)tetradecanoat

ASK #26234

Chemical Abstract Service Nr. 122-20-3

Molgewicht 191.2679

Bruttoformel C₉H₂₁NO₃

2. Bezeichnung 1,1',1''-Nitritotris(propan-2-ol)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Triisopropanolamin

ASK #26235

Molgewicht 66500

2. Bezeichnung (^{99m}Tc)Technetium-Humanserumalbumin-Komplexe

3. Bezeichnung Technetium(^{99m}Tc)-Humanserumalbumin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [(99m)Tc]Technetium-Albumin-Injektionslösung; ((99m)Tc)Technetium-Albumin-Injektion; [(99m)Tc]Technetium-Humanalbumin; Seroalbumin (human)-Technetium-99m; Humanserumalbumin-[(99m)Tc]Technetium

ASK #26238

Chemical Abstract Service Nr. 92077-78-6

Formelstamm (C₂₂H₃₀N₃O₅)⁻ H⁺ · H₂O

Molgewicht 435.5139

Bruttoformel C₂₂H₃₁N₃O₅

2. Bezeichnung (1S,9S)-9-[[[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-10-oxooctahydropyridazino[1,2-a][1,2]diazepin-1-carbonsäure 1 H₂O

3. Bezeichnung Cilazapril (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 Cilazapril

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Cilazapril 1 HO; Cilazapril ' ; Cilazapril-Monohydrat

ASK #26239

Chemical Abstract Service Nr. 84611-23-4

Formelstamm (C₈H₁₀N₂O₄S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 249.3072

Bruttoformel C₈H₁₁NO₄S₂
Vorzugsbezeichnung Erdostein
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 MAR31; USM112; GII
2. Bezeichnung (RS)-[(2-Oxotetrahydro-3-thienyl)carbamoylmethylsulfanyl]jessigsäure

ASK #26240

Chemical Abstract Service Nr. 56566-18-8
Formelstamm (C4-H8)x . (C7-H10-O4)y . (C4-H6-O2)z
2. Bezeichnung Poly(isobutylene-co-isopropylhydrogenmaleate-co-methylacrylate) (x:y:z)

ASK #26241

Formelstamm C14-H12-O2 . C6-H15-N-O2
Molgewicht 345.4327
Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Felbinac - 1,1'-Azandiylbis(propan-2-ol) (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L26)
2. Bezeichnung [1,1'-Biphenyl]-4-ylessigsäure-1,1'-Azandiylbis(propan-2-ol)-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Biphenyl-4-ylessigsäure-1,1'-Iminobis(propan-2-ol)-Salz; Felbinac-1,1'-Iminobis(2-propanol)-Salz

ASK #26242

Chemical Abstract Service Nr. 18339-16-7
Molgewicht 272.425
Bruttoformel C₁₉H₂₈O
2. Bezeichnung 5 -Androst-16-en-3-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Androstenon

ASK #26243

Chemical Abstract Service Nr. 113427-24-0
Molgewicht 18200
Bruttoformel C₈₀₉H₁₃₀₁N₂₂₉O₂₄₀S₅
Vorzugsbezeichnung Epoetin alfa
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN
2. Bezeichnung APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVN FYA WKRMEVGGQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA C(161S 7S)RTGD, glycoform
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Epoetin alfa; 1-165-Erythropoetin (human clone lambdaHEPOFL13 protein moiety), glycoform alpha

ASK #26244

Chemical Abstract Service Nr. 122312-54-3

Bruttoformel $C_{809}H_{1301}N_{229}O_{240}S_5$

Vorzugsbezeichnung Epoetin beta

International Nonproprietary Name INN.L33

Zitat Bezeichnung 1 BAN; USAN

2. Bezeichnung APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLLYTGEA C(161S 7S)RTGD, glycoform

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Epoetin beta; 1-165-Erythropoetin (human clone lambdaHEPOFL13 protein moiety), glycoform beta

ASK #26245

Chemical Abstract Service Nr. 15690-77-4

Molgewicht 89.9139

Bruttoformel Mo

2. Bezeichnung (^{90}Mo)Molybdän

3. Bezeichnung Molybdän-90

ASK #26246

Chemical Abstract Service Nr. 36465-90-4

Formelstamm $(\text{H}_2\text{-O}_5\text{-P}_2)^{2-} 2\text{H}^+$

Molgewicht 145.9763

Bruttoformel $\text{H}_4\text{O}_5\text{P}_2$

2. Bezeichnung Diphosphonsäure

Zitat Bezeichnung 2 ROMP7

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Diphosphorige Säure

ASK #26247

Chemical Abstract Service Nr. 14284-06-1

Formelstamm $2(\text{C}_6\text{-H}_9\text{-O}_3)^- \text{Cu}^{2+}$

Molgewicht 321.8137

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{18}\text{CuO}_6$

2. Bezeichnung Ethylacetoacetat-Kupfer()

3. Bezeichnung Bis[ethyl(3-oxobutanoato- O^1, O^3)]kupfer

ASK #26248

Chemical Abstract Service Nr. 121227-99-4

Molgewicht 407.2166

Bruttoformel $\text{C}_{14}\text{H}_{16}\text{BrO}_5\text{PS}$

2. Bezeichnung *O*-(3-Brom-4-methyl-2-oxo-2*H*-chromen-7-yl)-*O*,*O*'-diethylthiophosphat
ASK #26249
Chemical Abstract Service Nr. 645-62-5
Molgewicht 126.1962
Bruttoformel C₈H₁₄O
2. Bezeichnung 2-Ethylhex-2-enal
Zitat Bezeichnung 2 EINECS; PubChem
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Ethyl-2-hexenal; alpha-Ethyl-2-hexenal; 2-Ethyl-3-propylacrolein; 2-Ethylhexenal

ASK #26300
Chemical Abstract Service Nr. 666-52-4
Formelstamm C3-(2)H6-O
Molgewicht 64.1161
Bruttoformel C₃H₆O
2. Bezeichnung (²H₆)Propan-2-on
3. Bezeichnung (²H₆)Aceton
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (D)Propan-2-on; (D)Aceton

ASK #26301
Chemical Abstract Service Nr. 75-36-5
Molgewicht 78.4976
Bruttoformel C₂H₃ClO
2. Bezeichnung Acetylchlorid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26302
Chemical Abstract Service Nr. 79-06-1
Molgewicht 71.0779
Bruttoformel C₃H₅NO
2. Bezeichnung Prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung Acrylamid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #26303
Chemical Abstract Service Nr. 9012-36-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12624-29-2; 37311-23-2; 55840-45-4; 55840-46-5; 59979-54-3; 9036-61-7; 9047-20-5; 9063-31-4
Molgewicht 630.5471
Bruttoformel C₂₄H₃₈O₁₉

2. Bezeichnung Agarose
 ASK #26305
Chemical Abstract Service Nr. 60-09-3
Molgewicht 197.2358
Bruttoformel $C_{12}H_{11}N_3$
2. Bezeichnung 4-(Phenyldiazenyl)anilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Aminoazobenzol

ASK #26306
Chemical Abstract Service Nr. 96-20-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13054-87-0
Molgewicht 89.1362
Bruttoformel C_4H_7NO
2. Bezeichnung 2-Aminobutan-1-ol

ASK #26307
Chemical Abstract Service Nr. 1775-95-7
Molgewicht 242.2301
Bruttoformel $C_{13}H_{10}N_2O_3$
2. Bezeichnung (2-Amino-5-nitrophenyl)(phenyl)methanon

ASK #26308
Chemical Abstract Service Nr. 156-87-6
Molgewicht 75.1097
Bruttoformel C_3H_9NO
2. Bezeichnung 3-Aminopropan-1-ol

ASK #26309
Chemical Abstract Service Nr. 7773-06-0
Formelstamm $[H_2-N-O_3-S]^- (H_4-N)^+$
Molgewicht 114.1242
Bruttoformel $H_6N_2O_3S$
2. Bezeichnung Amidoschwefelsäure-Ammoniumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ammoniumsulfamat; Sulfamidsäure-Ammoniumsalz

ASK #26311
Chemical Abstract Service Nr. 67-52-7
Molgewicht 128.0862
Bruttoformel $C_4H_4N_2O_3$
2. Bezeichnung Pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion
3. Bezeichnung Barbitursäure

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #26313

Chemical Abstract Service Nr. 2645-08-1

Formelstamm C15-H22-N4-O3 . Cl-H

Molgewicht 342.8211

Bruttoformel C₁₅H₂₃ClN₄O₃

2. Bezeichnung Ethyl[(2S)-2-benzamido-5-carbamimidamidopentanoat]-hydrochlorid

3. Bezeichnung Ethyl[N^ε-benzoyl-L-argininat]-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ethyl[(S)-2-benzamido-5-guanidinopentanoat]-hydrochlorid; N(2)-Benzoyl-L-argininethylester-hydrochlorid; Benzoylargininethylesterhydrochlorid

ASK #26314

Chemical Abstract Service Nr. 7647-17-8

Molgewicht 168.3585

Bruttoformel ClCs

2. Bezeichnung Cäsiumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #26315

Chemical Abstract Service Nr. 106-47-8

Molgewicht 127.5715

Bruttoformel C₆H₆ClN

2. Bezeichnung 4-Chloranilin

ASK #26316

Chemical Abstract Service Nr. 865-49-6

Molgewicht 120.384

Bruttoformel CHCl₃

2. Bezeichnung (²H)Trichlormethan

3. Bezeichnung (²H)Chloroform

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (D)Chloroform

ASK #26317

Chemical Abstract Service Nr. 75-77-4

Molgewicht 108.6421

Bruttoformel C₃H₉ClSi

2. Bezeichnung Chlortrimethylsilan

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26318

Chemical Abstract Service Nr. 112-30-1

Molgewicht 158.2811

Bruttoformel C₁₀H₂₂O
2. Bezeichnung Decan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Decylalkohol

ASK #26320

Chemical Abstract Service Nr. 142-96-1
Molgewicht 130.2279
Bruttoformel C₈H₁₈O
2. Bezeichnung 1-Butoxybutan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dibutylether

ASK #26321

Chemical Abstract Service Nr. 582-17-2
Molgewicht 160.1693
Bruttoformel C₁₀H₈O₂
2. Bezeichnung Naphthalin-2,7-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,7-Dihydroxynaphthalin

ASK #26322

Chemical Abstract Service Nr. 106-58-1
Molgewicht 114.1888
Bruttoformel C₈H₁₄N₂
2. Bezeichnung 1,4-Dimethylpiperazin

ASK #26323

Chemical Abstract Service Nr. 2206-27-1
Formelstamm C2-(2)H6-O-S
Molgewicht 84.17
Bruttoformel C₂H₆OS
2. Bezeichnung (Methansulfinyl)methan (duplicated name 26323)
3. Bezeichnung (²H₆)Dimethylsulfoxid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (D)Dimethylsulfoxid

ASK #26324

Chemical Abstract Service Nr. 112-75-4
Molgewicht 241.4558
Bruttoformel C₁₆H₃₅N
2. Bezeichnung N,N-Dimethyltetradecan-1-amin

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dimethyltetradecylamin; Dimethyl(tetradecyl)azan
ASK #26325	
Chemical Abstract Service Nr.	1844-09-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2500-88-1
Molgewicht	571.1028
Bruttoformel	C ₃₆ H ₇₄ S ₂
2. Bezeichnung	(Octadecylsulfanyl)octadecan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Diocadecylsulfid
ASK #26326	
Chemical Abstract Service Nr.	1499-10-1
Molgewicht	330.4211
Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₈
2. Bezeichnung	9,10-Diphenylanthracen
ASK #26327	
Chemical Abstract Service Nr.	544-85-4
Molgewicht	450.8664
Bruttoformel	C ₃₂ H ₆₆
2. Bezeichnung	Dotriacontan
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #26328	
Chemical Abstract Service Nr.	49735-71-9
Formelstamm	(C7-H6-N3-O3) ⁺ . (C10-H7-O6-S2) ⁻
Molgewicht	467.4298
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ N ₃ O ₉ S ₂
2. Bezeichnung	2-Methoxy-4-nitrobenzoldiazonium-hydrogennaphthalin-1,5-disulfonat
ASK #26329	
Chemical Abstract Service Nr.	2313-87-3
Formelstamm	C14-H16-N4-O . Cl-H
Molgewicht	292.764
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ ClN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Etoxazenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4-(4-Ethoxyphenyldiazenyl)benzol-1,3-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(4-Ethoxyphenyldiazenyl)-1,3-phenylenbis(azan)-hydrochlorid

ASK #26330

Chemical Abstract Service Nr. 100-41-4

Molgewicht 106.165

Bruttoformel C₈H₁₀

2. Bezeichnung Ethylbenzol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26333

2. Bezeichnung Poly[diethenylbenzol-co-(ethenyl)ethylbenzol] (x:y)

3. Bezeichnung Poly(divinylbenzol-co-ethylvinylbenzol) (x:y)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Ethylvinylbenzol-Divinylbenzol-Copolymer

ASK #26337

Chemical Abstract Service Nr. 2438-80-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3713-31-3; 87-96-7

Molgewicht 164.1565

Bruttoformel C₆H₁₂O₅

2. Bezeichnung 6-Desoxy-L-galactose

3. Bezeichnung L-Fucose

Zitat Bezeichnung 3 USMI11

ASK #26338

Chemical Abstract Service Nr. 79-14-1

Formelstamm (C2-H3-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 76.0514

Bruttoformel C₂H₄O₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxyessigsäure

3. Bezeichnung Glycolsäure

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; DAC2004,2005; DAC2004R

ASK #26339

Chemical Abstract Service Nr. 110-54-3

Molgewicht 86.1754

Bruttoformel C₆H₁₄

2. Bezeichnung Hexan

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26340

Chemical Abstract Service Nr. 288-32-4

Molgewicht 68.0773

Bruttoformel C₃H₄N₂

Vorzugsbezeichnung	Imidazol
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
2. Bezeichnung	1 <i>H</i> -Imidazol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
ASK #26342	
Chemical Abstract Service Nr.	67762-95-2
Formelstamm	(C11-H22-O4-Si2) <i>n</i>
Molgewicht	288.5306
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₈ O ₃ Si ₂
2. Bezeichnung	Poly(oxy[dimethylsilyl]oxy{(methyl)[2-(7-oxabicyclo[4.1.0]heptan-3-yl)ethoxy]silyl})
ASK #26352	
Chemical Abstract Service Nr.	7439-93-2
Molgewicht	6.941
Bruttoformel	Li
2. Bezeichnung	Lithium
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; DAB1998R
ASK #26353	
Chemical Abstract Service Nr.	7487-88-9
Molgewicht	120.3676
Bruttoformel	MgO ₄ S
2. Bezeichnung	Magnesiumsulfat
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #26354	
Chemical Abstract Service Nr.	108-31-6
Molgewicht	98.0569
Bruttoformel	C ₄ H ₂ O ₃
2. Bezeichnung	Furan-2,5-dion
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Maleinsäureanhydrid
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #26356	
Chemical Abstract Service Nr.	110-26-9
Molgewicht	154.1665
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Methylenbis(prop-2-enamid)
3. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Methylendiacylamid

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Methylenbisacrylamid

ASK #26357

Chemical Abstract Service Nr.	109-01-3
Molgewicht	100.1622
Bruttoformel	C ₅ H ₁₂ N ₂
2. Bezeichnung	1-Methylpiperazin
Zitat Bezeichnung 2	EAB3.0-9.4(1997-2018)/R:Syn; UBA-WGK; EAB.VU.CN

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Methylpiperazin; N-Methylpiperazin; N-Methyldiethylendiamin

ASK #26358

2. Bezeichnung	Poly{O-[2-hydroxy-3-(O-sulfodextran)propyl],O-[2-hydroxy-3-(2-hydroxyethylamino)propyl]}cellulose
Zitat Bezeichnung 2	Gll

ASK #26359

Chemical Abstract Service Nr.	26628-22-8
Molgewicht	65.0099
Bruttoformel	N ₃ Na
2. Bezeichnung	Natriumazid
Zitat Bezeichnung 2	USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26360

Chemical Abstract Service Nr.	12232-99-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12125-43-8; 33553-45-6
Molgewicht	279.9684
Bruttoformel	BiNaO ₃
2. Bezeichnung	Natriumbismutat()
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Natriumbismut(V)oxid; Natriumbismutat; Natriumtrioxobismutat(V); Bismutnatriumtrioxid

ASK #26361

Chemical Abstract Service Nr.	22767-50-6
Formelstamm	(C ₇ -H ₁₅ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	202.247
Bruttoformel	C ₇ H ₁₅ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	Heptan-1-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Natriumheptansulfonat

ASK #26362

Chemical Abstract Service Nr.	62-76-0
Formelstamm	(C ₂ -O ₄) ₂ ⁻ 2Na ⁺

Molgewicht 133.9985
Bruttoformel C₂Na₂O₄
2. Bezeichnung Oxalsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Natriumoxalat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USM111; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #26363

Chemical Abstract Service Nr. 143-66-8
Formelstamm (C₂₄-H₂₀-B)⁻ Na⁺
Molgewicht 342.2164
Bruttoformel C₂₄H₂₀BNa
2. Bezeichnung Tetraphenylborsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumtetraphenylborat
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; USM111; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #26364

Chemical Abstract Service Nr. 99-61-6
Molgewicht 151.1195
Bruttoformel C₇H₅NO₃
2. Bezeichnung 3-Nitrobenzaldehyd
Zitat Bezeichnung 2 USM111; DAB1998R

ASK #26365

Chemical Abstract Service Nr. 333338-18-4
Formelstamm (C₆-H₄-N-O₆-P)₂⁻ 2Na⁺ · 6 H₂O
Molgewicht 371.144
Bruttoformel C₆H₄NNa₂O₆P
2. Bezeichnung 4-Nitrophenyldihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 6 H₂O

ASK #26366

Chemical Abstract Service Nr. 616-06-8
Formelstamm (C₆-H₁₂-N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 131.1729
Bruttoformel C₆H₁₃NO₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Aminohexansäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung DL-Norleucin
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0-10.0(2002-2021)R; DAB1998R

ASK #26367

Chemical Abstract Service Nr. 9036-19-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9002-93-1

Molgewicht	646.8495
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Octoxinol 10
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; BP2001-2010; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2005,5.0,5.2/1553; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00,4.04/1553; PHARMEUROPA10.3,13.3; Ph.Eur.2008,6.0/1553
2. Bezeichnung	-[4-(2,4,4-Trimethylpentan-2-yl)phenyl]-hydroxypoly(oxyethylen)-10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	alpha-[4-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)phenyl]-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-10

ASK #26368

Chemical Abstract Service Nr.	569-61-9
Molgewicht	323.8193
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ ClN ₃
2. Bezeichnung	4-[Bis(4-aminophenyl)methylidene]cyclohexa-2,5-dien-1-iminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Pararosaniliniumchlorid; Tris(4-aminophenyl)methylumchlorid

ASK #26371

Chemical Abstract Service Nr.	8017-16-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25852-84-0; 27359-92-8; 29543-77-9; 29543-78-0; 29543-79-1; 29543-80-4; 29543-81-5; 29543-82-6; 29543-83-7; 29725-17-5; 72007-34-2
Molgewicht	97.9952
Bruttoformel	H ₃ O ₄ P
2. Bezeichnung	Polyphosphorsäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #26373

Chemical Abstract Service Nr.	6155-35-7
Molgewicht	182.1718
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₅
2. Bezeichnung	-L-Rhamnopyranose 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	L-Rhamnose 1 HO

ASK #26374

Chemical Abstract Service Nr.	6104-58-1
Formelstamm	(C ₄₇ -H ₄₈ -N ₃ -O ₇ -S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	854.0197
Bruttoformel	C ₄₇ H ₄₈ N ₃ NaO ₇ S ₂
2. Bezeichnung	3-({4-[[4-(4-Ethoxyanilino)phenyl](4-{{ethyl}[(3-sulfonatophenyl)methyl]amino}-2-methylphenyl)methylidene]-N-ethyl-3-methylcyclohexa-2,5-dien-1-iminium}methyl)benzolsulfonat-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natrium[3-({4-[[4-(4-ethoxyanilino)phenyl](4-{{ethyl}}[(3-sulfonatophenyl)methyl]amino)-2-methylphenyl)methyliden]-*N*-ethyl-3-methylcyclohexa-2,5-dien-1-iminium}methyl)benzolsulfonat]

ASK #26376

Chemical Abstract Service Nr. 20667-12-3

Molgewicht 231.7358

Bruttoformel Ag₂O

2. Bezeichnung Silber()-oxid

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #26377

2. Bezeichnung Poly(diethenylbenzol-co-ethenylbenzol) (x:y)

3. Bezeichnung Poly(divinylbenzol-co-styrol) (x:y)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Poly(styrol-co-divinylbenzol) (x:y)

ASK #26378

Chemical Abstract Service Nr. 5574-97-0

Formelstamm (C16-H36-N)⁺ (H2-O4-P)⁻

Molgewicht 339.451

Bruttoformel C₁₆H₃₈NO₄P

2. Bezeichnung *N,N,N*-Tributylbutan-1-aminiumdihydrogenphosphat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrabutylammoniumdihydrogenphosphat

ASK #26379

Chemical Abstract Service Nr. 311-28-4

Formelstamm (C16-H36-N)⁺ I⁻

Molgewicht 369.3682

Bruttoformel C₁₆H₃₆IN

2. Bezeichnung *N,N,N*-Tributylbutan-1-aminiumiodid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrabutylammoniumiodid

ASK #26380

Chemical Abstract Service Nr. 110-18-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1258795-32-2

Molgewicht 116.2046

Bruttoformel C₆H₁₆N₂

2. Bezeichnung *N*¹,*N*¹,*N*²,*N*²-Tetramethylethan-1,2-diamin

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

N,N,N',N'-Tetramethyl-1,2-ethandiamin; 1,2-Bis(dimethylamino)ethan; Ethylenbis(dimethylazan); N,N,N',N'-Tetramethylethan-1,2-diamin; N,N,N',N'-Tetramethylethylendiamin; Tetramethylethylendiamin; (Ethan-1,2-diyl)bis(dimethylazan)

ASK #26381

Chemical Abstract Service Nr. 75-76-3
Molgewicht 88.2236
Bruttoformel C₄H₁₂Si
2. Bezeichnung Tetramethylsilan
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #26382

Chemical Abstract Service Nr. 7446-18-6
Molgewicht 504.8292
Bruttoformel O₄STl₂
2. Bezeichnung Thallium()-sulfat
Zitat Bezeichnung 2 EAB4.00+04+07,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4+7(2002-2014)R; DAB1998R; USMI11

ASK #26383

Chemical Abstract Service Nr. 95-53-4
Molgewicht 107.1531
Bruttoformel C₇H₉N
2. Bezeichnung 2-Methylanilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym o-Toluidin

ASK #26384

Chemical Abstract Service Nr. 106-49-0
Molgewicht 107.1531
Bruttoformel C₇H₉N
2. Bezeichnung 4-Methylanilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym p-Toluidin

ASK #26385

Chemical Abstract Service Nr. 280-57-9
Molgewicht 112.1729
Bruttoformel C₆H₁₂N₂
2. Bezeichnung 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym DABCO; Triethylendiamin

ASK #26386

Chemical Abstract Service Nr. 108-75-8
Molgewicht 121.1796

Bruttoformel C₈H₁₁N
2. Bezeichnung 2,4,6-Trimethylpyridin

Zitat Bezeichnung 2 USM111

ASK #26388

Chemical Abstract Service Nr. 75-01-4

Molgewicht 62.4982

Bruttoformel C₂H₃Cl

2. Bezeichnung Chlorethen

3. Bezeichnung Vinylchlorid

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USM111; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #26389

Chemical Abstract Service Nr. 7789-20-0

Formelstamm (2)H₂-O

Molgewicht 20.0276

Bruttoformel H₂O

2. Bezeichnung (²H₂)Oxidant

3. Bezeichnung Schweres Wasser

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (D)Wasser; ((2)H)Wasser

ASK #26390

Chemical Abstract Service Nr. 2162-74-5

Molgewicht 362.5509

Bruttoformel C₂₅H₃₄N₂

2. Bezeichnung 2,2',4/6,4'/6'-Tetraisopropyldiphenylcarbodiimid

ASK #26391

Chemical Abstract Service Nr. 13520-92-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12771-61-8; 448193-99-5

Formelstamm Cl₂-O-Zr . 8 H₂-O

Molgewicht 322.2516

Bruttoformel Cl₂OZr

2. Bezeichnung Zirconiumdichloridoxid 8 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Zirconiumchlorid

ASK #26392

Chemical Abstract Service Nr. 10416-59-8

Molgewicht 203.4294

Bruttoformel C₈H₂₁NOSi₂

2. Bezeichnung Trimethylsilyl[*N*-(trimethylsilyl)ethanimidat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N,O-Bis(trimethylsilyl)acetamid

ASK #26393

Chemical Abstract Service Nr. 128-53-0
Molgewicht 125.1253
Bruttoformel C₆H₇NO₂
2. Bezeichnung 1-Ethyl-1*H*-pyrrol-2,5-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-Ethylmaleinimid; Ethylmaleinimid

ASK #26394

Chemical Abstract Service Nr. 630-01-3
Molgewicht 366.707
Bruttoformel C₂₆H₅₄
2. Bezeichnung Hexacosan
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #26395

Chemical Abstract Service Nr. 207300-90-1
Formelstamm (C₇-H₁₅-O₃-S)⁻ Na⁺ · H₂O
Molgewicht 220.2623
Bruttoformel C₇H₁₅NaO₃S
2. Bezeichnung Heptan-1-sulfonsäure-Natriumsalz 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natrium(heptan-1-sulfonat) 1 HO

ASK #26396

Chemical Abstract Service Nr. 22047-49-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 146960-40-9
Molgewicht 396.6899
Bruttoformel C₂₆H₅₂O₂
2. Bezeichnung (2-Ethylhexyl)stearat

ASK #26397

Chemical Abstract Service Nr. 18265-46-8
Formelstamm (C₅-H₉-O₈-P)₂⁻ 2Na⁺ · x H₂O
Molgewicht 274.0735
Bruttoformel C₅H₉Na₂O₈P
2. Bezeichnung D-Ribose-5-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz x H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dinatrium-D-ribose-5-phosphat x HO
ASK #26398

Chemical Abstract Service Nr. 407-25-0

Molgewicht 210.0314

Bruttoformel $C_4F_6O_3$

2. Bezeichnung Trifluoracetanhydrid

ASK #26399

Chemical Abstract Service Nr. 7784-27-2

Molgewicht 375.1338

Bruttoformel AlN_3O_9

2. Bezeichnung Aluminiumtrinitrat 9 H₂O

3. Bezeichnung Aluminiumnitrat 9 H₂O

Zitat Bezeichnung 3 USM111; DAB1998R

ASK #26400

Chemical Abstract Service Nr. 59-14-3

Molgewicht 307.098

Bruttoformel $C_9H_{11}BrN_2O_5$

Vorzugsbezeichnung Broxuridin

International Nonproprietary Name INN.L4

2. Bezeichnung 5-Brom-2'-desoxyuridin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Brom-1-(2-desoxy-beta-D-ribofuranosyl)pyrimidin-2,4(1H,3H)-dion; Bromdesoxyuridin

ASK #26401

Chemical Abstract Service Nr. 321-14-2

Formelstamm $(C_7H_4ClO_3)^- H^+$

Molgewicht 172.5658

Bruttoformel $C_7H_5ClO_3$

2. Bezeichnung 5-Chlor-2-hydroxybenzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Chlorsalicylsäure; 5-Chlorsalicylsäure

ASK #26402

Chemical Abstract Service Nr. 951-78-0

Molgewicht 228.202

Bruttoformel $C_9H_{12}N_2O_5$

2. Bezeichnung 1-[(2*R*,4*S*,5*R*)-4-Hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

3. Bezeichnung 2'-Desoxyuridin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 1-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)pyrimidin-2,4(1H,3H)-dion
ASK #26403
Chemical Abstract Service Nr. 3564-73-6
Molgewicht 238.2845
Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂O
2. Bezeichnung 10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 10,11-Dihydrocarbamazepin

ASK #26404
Chemical Abstract Service Nr. 3886-90-6
Molgewicht 311.5456
Bruttoformel C₂₀H₄₁NO
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyloctadecanamid
3. Bezeichnung *N,N*-Dimethylstearinamid

ASK #26405
Chemical Abstract Service Nr. 75-21-8
Molgewicht 44.0526
Bruttoformel C₂H₄O
2. Bezeichnung Oxiran
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; ROMP2021; IUPAC; EAB4.0-10.0(2002-2020)R; ChemIDplus; PubChem
3. Bezeichnung Ethylenoxid
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2021; EAB4.0-10.0(2002-2020)R; DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Ethanoxid; 1,2-Epoxyethan

ASK #26407
Chemical Abstract Service Nr. 111-26-2
Molgewicht 101.19
Bruttoformel C₆H₁₅N
2. Bezeichnung Hexan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Hexylazan; Hexylamin

ASK #26408
Chemical Abstract Service Nr. 63451-35-4
Formelstamm (C20-H11-N2-O11-S3)³⁻ 3Na⁺
Molgewicht 620.4725
Bruttoformel C₂₀H₁₁N₂Na₃O₁₁S₃
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-(2-hydroxy-4-sulfonaphthalin-1-yl diazenyl)naphthalin-2,7-disulfonsäure-Trinatriumsalz

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hydroxynaphtholblau
ASK #26409	
Chemical Abstract Service Nr.	20636-41-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	27870-29-7; 4628-37-9; 496-76-4
Molgewicht	128.0862
Bruttoformel	$C_4H_4N_2O_3$
2. Bezeichnung	5-Hydroxypyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hydroxyuracil; 5-Hydroxyuracil
ASK #26410	
Chemical Abstract Service Nr.	696-07-1
Molgewicht	237.9833
Bruttoformel	$C_4H_3IN_2O_2$
2. Bezeichnung	5-Iodpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
3. Bezeichnung	5-Ioduracil
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ioduracil
ASK #26411	
Chemical Abstract Service Nr.	23283-97-8
Molgewicht	156.2652
Bruttoformel	$C_{10}H_{20}O$
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-ol
3. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)- <i>p</i> -Menthan-3-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Isomenthol'; (+)-Isomenthol
ASK #26412	
Chemical Abstract Service Nr.	7790-21-8
Molgewicht	230.0004
Bruttoformel	KO_4
2. Bezeichnung	Kaliumtetraoxiodat
3. Bezeichnung	Kaliumperiodat
Zitat Bezeichnung 3	DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #26414	
Chemical Abstract Service Nr.	554-52-9
Molgewicht	167.205
Bruttoformel	$C_9H_{13}NO_2$

2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)-2-methoxyphenol

ASK #26415

Chemical Abstract Service Nr. 1477-68-5

Formelstamm (C9-H13-N-O2) . Cl-H

Molgewicht 203.666

Bruttoformel C₉H₁₄ClNO₂

2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)-2-methoxyphenol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-O-Methyldopaminhydrochlorid

ASK #26416

Chemical Abstract Service Nr. 3213-30-7

Molgewicht 167.205

Bruttoformel C₉H₁₃NO₂

2. Bezeichnung 5-(2-Aminoethyl)-2-methoxyphenol

ASK #26417

Chemical Abstract Service Nr. 645-33-0

Formelstamm (C9-H13-N-O2) . Cl-H

Molgewicht 203.666

Bruttoformel C₉H₁₄ClNO₂

2. Bezeichnung 5-(2-Aminoethyl)-2-methoxyphenol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-O-Methyldopaminhydrochlorid

ASK #26418

Chemical Abstract Service Nr. 5324-84-5

Formelstamm (C8-H17-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 216.2736

Bruttoformel C₈H₁₇NaO₃S

2. Bezeichnung Octan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumoctansulfonat

ASK #26419

Chemical Abstract Service Nr. 643-79-8

Molgewicht 134.132

Bruttoformel C₈H₆O₂

2. Bezeichnung Benzol-1,2-dicarbaldehyd

3. Bezeichnung Phthalaldehyd

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R

ASK #26421

Chemical Abstract Service Nr. 959-36-4
Molgewicht 240.2573
Bruttoformel C₁₄H₁₂N₂O₂
2. Bezeichnung 2,2'-(Hydrazindiyldimethyl)diphenol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,2'-(Azinodimethyl)diphenol; Salicyldiazin

ASK #26422

Chemical Abstract Service Nr. 32503-27-8
Formelstamm (C16-H36-N)⁺ (H-O4-S)⁻
Molgewicht 339.5343
Bruttoformel C₁₆H₃₇NO₄S
2. Bezeichnung N,N,N-Tributylbutan-1-aminiumhydrogensulfat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetrabutylammoniumhydrogensulfat

ASK #26424

Chemical Abstract Service Nr. 4272-74-6
Formelstamm C14-H21-Cl-N2-O3-S . Cl-H
Molgewicht 369.3071
Bruttoformel C₁₄H₂₂Cl₂N₂O₃S
2. Bezeichnung N-[(3S)-7-Amino-1-chlor-2-oxoheptan-3-yl]-4-methylbenzolsulfonamid-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-[(S)-5-Amino-1-(chloracetyl)pentyl]-4-methylbenzolsulfonamid-hydrochlorid

ASK #26425

Chemical Abstract Service Nr. 2465-93-2
Molgewicht 251.2817
Bruttoformel C₁₂H₁₇N₃O₃
2. Bezeichnung 3,3',3"-[Propan-1,2,3-triyltris(oxy)]tris(propannitril)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Triscyanoethoxypropan

ASK #26430

Chemical Abstract Service Nr. 7722-84-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 218625-72-0; 37355-84-3; 66554-50-5; 8007-30-5
Molgewicht 34.0147
Bruttoformel H₂O₂
2. Bezeichnung Dioxidan
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Wasserstoffperoxid

Zitat Bezeichnung 3	ROMP2012; ATC-DE; LB; EINECS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Wasserstoffsuperoxid; Hydrogenperoxid; Dihydrogenperoxid
ASK #26433	
Chemical Abstract Service Nr.	120824-08-0
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₄ N-O ₅ S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	341.4026
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ NO ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Linotroban
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	[5-(2-Benzolsulfonamidoethyl)-2-thienyloxy]essigsäure
ASK #26434	
Chemical Abstract Service Nr.	20064-19-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	32886-08-1
Molgewicht	217.2622
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	O-Propionyllevocarnitin
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	(R)-3-(Propanoyloxy)-4-(trimethylazaniumyl)butanoat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R)-3-(Propionyloxy)-4-(trimethylammonio)butanoat; O-Propionyl-L-carnitin
ASK #26435	
Chemical Abstract Service Nr.	111523-41-2
Molgewicht	481.4082
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ N ₂ O ₅ Pt
Vorzugsbezeichnung	Enloplatin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>cis</i> -(Cyclobutan-1,1-dicarboxylato)[oxan-4,4-diylobis(methanamin)]platin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>cis</i> -(Cyclobutan-1,1-dicarboxylato)[tetrahydropyran-4,4-diylobis(methylazan)]platin; <i>cis</i> -(Cyclobutan-1,1-dicarboxylato)[tetrahydropyran-4,4-diylobis(methanamin)]platin
ASK #26436	
Chemical Abstract Service Nr.	72064-79-0
Molgewicht	486.5971
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Prednisolon-21-acetat-17-pentanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)

2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-acetat-17-pentanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Prednisolon-21-acetat-17-valerat
ASK #26437	
Chemical Abstract Service Nr.	121584-18-7
Molgewicht	1214.6219
Bruttoformel	C ₆₃ H ₁₁₁ N ₁₁ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Valspodar
International Nonproprietary Name	INN.L38
Zitat Bezeichnung 1	USAN; GInAS; CAS; FDA-SRS; EUTCT
2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(E-2S,4R)-4-methyl-2-methylamino-3-oxooct-6-enoyl]-Val-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
ASK #26438	
Chemical Abstract Service Nr.	131410-48-5
Formelstamm	(C16-H26-N5-O8)3 ⁻ Gd3+
Molgewicht	573.6563
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ GdN ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Gadodiamid
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[N,N-Bis{2-[(carboxylatomethyl)(methylcarbamoylmethyl)amino]ethyl}glycinato(3-)]gadolinium
ASK #26441	
Chemical Abstract Service Nr.	133-17-5
Formelstamm	(C9-H7-I-N-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	327.051
Bruttoformel	C ₉ H ₇ INNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Natriumiodohippurat
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	N-(2-Iodbenzoyl)glycin-Natriumsalz
ASK #26443	
Formelstamm	(C20-H21-N7-O7)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	517.403
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₇ Na ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumfolinat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	N-[4-(((6RS)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Folinsäure-Dinatriumsalz

ASK #26449

Chemical Abstract Service Nr. 146479-72-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 150490-84-9; 169108-34-3; 185568-62-1

Formelstamm C437-H672-N122-O134-S13 . C538-H821-N145-O171-S13 (Protein-Anteile)

Bruttoformel $C_{975}H_{1493}N_{267}O_{305}S_{26}$

Vorzugsbezeichnung Follitropin alfa

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 MAR2011-2015; USMI14; EUTCT; AAN; BAN; CAS

2. Bezeichnung [JAPDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT AHCSTCYH KS [J]NSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIQT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK E, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24)-N^H-glycosyliert mit Oligosacchariden, Glycoform , hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym rhFSH, Glycoform alpha; Follikelstimulierendes Hormon, Glycoform alpha; Glycoprotein-hormon-alpha-Einheit-Follitropin-beta-Einheit (Klon lambda 15B)-1:1-Komplex, human, Glycoform alpha; rekombinantes follikelstimulierendes Hormon, human, Glycoform alpha; Follitropin "; Follitropin-Lösung, konzentrierte

ASK #26450

Chemical Abstract Service Nr. 83275-56-3

Molgewicht 367.4415

Bruttoformel $C_{21}H_{25}N_3O_3$

Vorzugsbezeichnung Tiracizin

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung Ethyl[5-(dimethylamino)acetyl-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-3-ylcarbamat]

ASK #26451

Chemical Abstract Service Nr. 78816-67-8

Formelstamm C21-H25-N3-O3 . Cl-H

Molgewicht 403.9024

Bruttoformel $C_{21}H_{26}ClN_3O_3$

Vorzugsbezeichnung Tiracizinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung Ethyl[5-(dimethylaminoacetyl)-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-3-ylcarbamat]-hydrochlorid

ASK #26452

Chemical Abstract Service Nr. 57521-78-5

Molgewicht 1272.4126

Bruttoformel $C_{62}H_{81}N_{17}O_{13}$

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-phenylalanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid

3. Bezeichnung Gonadorelin[6-D-Phe]

Zitat Bezeichnung 3	EUTCT
ASK #26453	
Formelstamm	C62-H81-N17-O13 . x C2-H4-O2
Vorzugsbezeichnung	Gonadorelin[6-D-Phe]acetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L15)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-phenylalanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-acetat (1:x)
ASK #26455	
Chemical Abstract Service Nr.	123072-45-7
Formelstamm	(C27-H34-N2-O70-S16)16 ⁻ 16Na ⁺
Molgewicht	2387.4066
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₂ Na ₁₆ O ₇₀ S ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Aprosulat-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -(Propan-1,3-diyl)bis[2,3,5,6-tetra- <i>O</i> -sulfo-4- <i>O</i> -(2,3,4,6-tetra- <i>O</i> -sulfo- β -D-galactopyranosyl)-D-gluconamid]-Hexadecanatriumsalz
ASK #26457	
Chemical Abstract Service Nr.	68562-41-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	155924-93-9
Molgewicht	7648.6312
Bruttoformel	C ₃₃₁ H ₅₁₂ N ₉₄ O ₁₀₁ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Mecasermin
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	MAR2011; BAN; MeSH; USAN; KEGG.D03297
2. Bezeichnung	GPETLCGAEL VDALQFVCGD RGFYFNKPTG YGSSRRAPQ TGIVDECCFR SCDLRRLEMY CAPLKPAKSA, 6,48:18,61:47,52-Tris(disulfid), hergestellt mit rekombinanten Escherichia-coli-Stämmen
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Wachstumsfaktor I vom Insulin-Typ
ASK #26460	
Chemical Abstract Service Nr.	112965-21-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	112828-00-9; 149716-92-7
Molgewicht	412.6047
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₀ O ₃
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> ,22 <i>E</i> ,24 <i>S</i>)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1 ,3 ,24-triol
3. Bezeichnung	Calcipotriol
Zitat Bezeichnung 3	GII; BP2017-2024; GlnAs; FDA-SRS; CAS; EP9.0+6,10.0,11.0(2017-2020); EUTCT; EAB9.0+6,10.0(2017-2020)/2011
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Wasserfreies Calcipotriol; (5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> -1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,20 <i>R</i>)-20-[(<i>E</i> - <i>S</i>)-3-Cyclopropyl-3-hydroxyprop-1-en-1-yl]-1,3-dihydroxy-9,10-secopregna-5,7,10(19)-trien; Calcipotrien
ASK #26464	

Chemical Abstract Service Nr. 73240-13-8

Molgewicht 330.3319

Bruttoformel C₁₈H₁₈O₆

2. Bezeichnung (Butan-1,3-diyl)bis(2-hydroxybenzoat)

ASK #26465

Chemical Abstract Service Nr. 53003-10-4

Formelstamm (C₄₂-H₆₉-O₁₁)⁻ H⁺

Molgewicht 750.9986

Bruttoformel C₄₂H₇₀O₁₁

Vorzugsbezeichnung Salinomycin

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung (2*R*)-2-[(2*R*,5*S*,6*R*)-6-[(1*S*,2*S*,3*S*,5*R*)-5-[(2*S*,5*S*,7*R*,9*S*,10*S*,12*R*,15*R*)-2-[(2*R*,5*R*,6*S*)-5-Ethyl-5-hydroxy-6-methyloxan-2-yl]-15-hydroxy-2,10,12-trimethyl-1,6,8-trioxadispiro[4.1.5.3]pentadec-13-en-9-yl)]-2-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*R*)-2-[(2*R*,5*S*,6*R*)-6-[(1*S*,2*S*,3*S*,5*R*)-5-[(2*S*,5*S*,7*R*,9*S*,10*S*,12*R*,15*R*)-2-[(2*R*,5*R*,6*S*)-5-Ethyl-5-hydroxy-6-methyltetrahydropyran-2-yl]-15-hydroxy-2,10,12-trimethyl-1,6,8-trioxadispiro[4.1.5.3]pentadec-13-en-9-yl)]-2-

ASK #26466

Chemical Abstract Service Nr. 55721-31-8

Formelstamm (C₄₂-H₆₉-O₁₁)⁻ Na⁺

Molgewicht 772.9804

Bruttoformel C₄₂H₆₉NaO₁₁

Vorzugsbezeichnung Salinomycin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29

2. Bezeichnung (2*R*)-2-[(2*R*,5*S*,6*R*)-6-[(2*S*,3*S*,4*S*,6*R*)-6-[(2*S*,5*S*,7*R*,9*S*,10*S*,12*R*,15*R*)-2-[(2*R*,5*R*,6*S*)-5-Ethyl-5-hydroxy-6-methyloxan-2-yl]-15-hydroxy-2,10,12-trimethyl-1,6,8-trioxadispiro[4.1.5.3]pentadec-13-en-9-yl)]-3-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*R*)-2-[(2*R*,5*S*,6*R*)-6-[(1*S*,2*S*,3*S*,5*R*)-5-[(2*S*,5*S*,7*R*,9*S*,10*S*,12*R*,15*R*)-2-[(2*R*,5*R*,6*S*)-5-Ethyl-5-hydroxy-6-methyltetrahydropyran-2-yl]-15-hydroxy-2,10,12-trimethyl-1,6,8-trioxadispiro[4.1.5.3]pentadec-13-en-9-yl)]-2-

ASK #26467

2. Bezeichnung Hochdisperses Siliciumdioxid, behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat

ASK #26472

Chemical Abstract Service Nr. 52109-93-0

Molgewicht 319.4385

Bruttoformel C₁₉H₂₉NO₃

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)[(1-hydroxycyclopentyl)(phenyl)acetat]

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Cyclodrin
ASK #26473	
Chemical Abstract Service Nr.	78853-39-1
Formelstamm	C19-H29-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	355.8994
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ ClNO ₃
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)[(1-hydroxycyclopentyl)(phenyl)acetat]-hydrochlorid
ASK #26474	
Chemical Abstract Service Nr.	91418-71-2
Molgewicht	777.8649
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₅ N ₉ O ₁₁
2. Bezeichnung	N-(N-{N-[N ⁶ -Acetyl-N ⁶ -(N ⁶ -acetyl-L-arginyl)-L-lysyl]-L- -glutamyl}-L-valyl)-L-tyrosin
3. Bezeichnung	Splenopentin[N ² .1,N ⁶ .2-di(Ac)]
ASK #26475	
Formelstamm	C35-H55-N9-O11 . 2 Cl-H
Molgewicht	850.7868
Bruttoformel	C ₃₅ H ₅₇ Cl ₂ N ₉ O ₁₁
2. Bezeichnung	N-(N-{N-[N ⁶ -Acetyl-N ⁶ -(N ⁶ -acetyl-L-arginyl)-L-lysyl]-L- -glutamyl}-L-valyl)-L-tyrosin-dihydrochlorid
3. Bezeichnung	Splenopentin[N ² .1,N ⁶ .2-di(Ac)]-dihydrochlorid
ASK #26476	
Chemical Abstract Service Nr.	25852-47-5
Formelstamm	(C2-H4-O)n . C8-H10-O3 n=ca.4
Molgewicht	198.2158
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ O ₇
2. Bezeichnung	-(2-Methylprop-2-enoyl)- -(2-methylprop-2-enoyloxy)poly(oxyethylen)-4
3. Bezeichnung	-Methacryloyl- -methacryloyloxypoly(oxyethylen)-4
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polyethylenglycol-200-dimethacrylat
ASK #26477	
Chemical Abstract Service Nr.	25852-47-5
Formelstamm	(C2-H4-O)n . C8-H10-O3 n=ca.23
Molgewicht	198.2158
Bruttoformel	C ₅₄ H ₁₀₂ O ₂₆
2. Bezeichnung	-(2-Methylprop-2-enoyl)- -(2-methylprop-2-enoyloxy)poly(oxyethylen)-23
3. Bezeichnung	-Methacryloyl- -methacryloyloxypoly(oxyethylen)-23
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Polyethylenglycol-1000-di(2-methylprop-2-enoat); Polyethylenglycol-1000-dimethacrylat
ASK #26478
Chemical Abstract Service Nr. 609-12-1
Molgewicht 209.0809
Bruttoformel C₇H₁₃BrO₂
2. Bezeichnung Ethyl(2-brom-3-methylbutanoat)

ASK #26479
Chemical Abstract Service Nr. 84753-08-2
Molgewicht 308.5848
Bruttoformel C₂₂H₄₄
2. Bezeichnung 1,3-Bis(2-ethylhexyl)cyclohexan
Zitat Bezeichnung 2 EINECS

ASK #26481
Chemical Abstract Service Nr. 80-33-1
Molgewicht 303.1611
Bruttoformel C₁₂H₈Cl₂O₃S
2. Bezeichnung (4-Chlorphenyl)(4-chlorbenzolsulfonat)
3. Bezeichnung Chlorfenson
Zitat Bezeichnung 3 Perkow; ISO

ASK #26482
Chemical Abstract Service Nr. 26222-42-4
Formelstamm (C8-H15-N-O2)x . (C5-H8-O2)y
2. Bezeichnung Poly[(2-dimethylaminoethyl)methacrylat-co-methylmethacrylat] (x:y)

ASK #26483
Chemical Abstract Service Nr. 3579-62-2
Molgewicht 383.5237
Bruttoformel C₂₄H₃₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Denaverin
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(2-ethylbutoxy)(diphenyl)acetat]

ASK #26484
Chemical Abstract Service Nr. 3321-06-0
Formelstamm C24-H33-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 419.9847
Bruttoformel C₂₄H₃₄ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Denaverinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung (2-Dimethylaminoethyl)[(2-ethylbutoxy)(diphenyl)acetat]-hydrochlorid

ASK #26485

Chemical Abstract Service Nr. 11131-22-9
Formelstamm (C7-H12-N4-S2)²⁻ Zn²⁺
Molgewicht 281.707
Bruttoformel C₇H₁₂N₄S₂Zn
Vorzugsbezeichnung Metallibur-Zink
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 AB87
2. Bezeichnung 1-Methyl-6-(but-3-en-2-yl)dithiobiharnstoff-Zinksalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Methyl-6-(1-methylallyl)dithiobiharnstoff-Zinksalz

ASK #26486

Chemical Abstract Service Nr. 50468-56-9
Molgewicht 342.2965
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁
2. Bezeichnung -D-Galactopyranosyl-(1 → 4)-D-mannose

ASK #26487

Chemical Abstract Service Nr. 10567-02-9
Formelstamm (C21-H44-N-O2)⁺ Br⁻
Molgewicht 422.4836
Bruttoformel C₂₁H₄₄BrNO₂
2. Bezeichnung [1-(Ethoxycarbonyl)pentadecyl]trimethylammoniumbromid

ASK #26488

Andere Chemical Abstract Service Nr. 175834-26-1
Formelstamm (C3-H4-O2)^w . (C7-H12-O2)^x . (C11-H20-O2)^y . (C4-H6-O2)^z
2. Bezeichnung Poly[butyl(prop-2-enoat)-*co*-ethenylacetat-*co*-(2-ethylhexyl)(prop-2-enoat)-*co*-prop-2-ensäure] (w:x:y:z)
3. Bezeichnung Poly[acrylsäure-*co*-butylacrylat-*co*-(2-ethylhexyl)acrylat-*co*-vinylacetat] (w:x:y:z) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #26489

Chemical Abstract Service Nr. 124832-26-4
Molgewicht 324.3357
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₆O₄
Vorzugsbezeichnung Valaciclovir
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 RÖMP2023; GlnAs; CAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung [2-(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-9-ylmethoxy)ethyl][(S)-2-amino-3-methylbutanoat]

ASK #26490

Chemical Abstract Service Nr. 124832-27-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 136489-37-7

Formelstamm	C13-H20-N6-O4 . Cl-H
Molgewicht	360.7966
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ ClN ₆ O ₄
2. Bezeichnung	{2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl)methoxy]ethyl}-L-valinat-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
3. Bezeichnung	Valaciclovirhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	GII; EAB9.0+3+8,10.0,11.0(2017-2023)/1768
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	{2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl)methoxy]ethyl}(L-valinat)-hydrochlorid; Wasserfreies Valaciclovirhydrochlorid

ASK #26491

Chemical Abstract Service Nr.	112362-50-2
Molgewicht	690.8472
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₀ N ₄ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Dalfopristin
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(3R,4R,5E,10E,12E,14S,26R,26aS)-26-[2-(Diethylamino)ethansulfonyl]-14-hydroxy-4,12-dimethyl-3-(propan-2-yl)-3,8,9,14,15,18,24,25,26,26a-decahydro-21,18-nitrilo-1H,22H-pyrrolo[2,1-c][1,8,4,19]dioxadiazepin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(5E,10E,12E-3R,4R,14S,26R,26aS)-26-(2-Diethylaminoethylsulfonyl)-14-hydroxy-3-isopropyl-4,12-dimethyl-3,8,9,14,15,18,24,25,26,26a-decahydro-21,18-nitrilo-1H,22H-pyrrolo[2,1-c][1,8,4,19]dioxadiazepin

ASK #26492

Chemical Abstract Service Nr.	120138-50-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	143564-20-9
Molgewicht	1022.2184
Bruttoformel	C ₅₃ H ₆₇ N ₉ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Quinupristin
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	N-[(6R,9S,10R,13S,15aS,22S,24aS)-18-[[[(3S)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-ylsulfonyl]methyl]-22-[[4-(dimethylamino)phenyl]methyl]-6-ethyl-10,23-dimethyl-5,8,12,15,17,21,24-heptaoxo-13-phenyl]docosahydro-12H-pyrido[2,1-f]pyrimidin-2-yl]butyl]butylammoniumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(6R,9S,10R,13S,15aS,22S,24aS)-22-(4-Dimethylaminobenzyl)-6-ethyl-10,23-dimethyl-5,8,12,15,17,21,24-heptaoxo-13-phenyl-18-[(3S)-chinuclidin-3-ylsulfonylmethyl]docosahydro-12H-pyrido[2,1-f]pyrimidin-2-yl]butyl]butylammoniumchlorid

ASK #26493

Chemical Abstract Service Nr.	4675-89-2
--------------------------------------	-----------

Formelstamm	2(C7-H8-N3-O3-S) ⁻ Ca2+
Molgewicht	468.5214
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ CaN ₆ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulfacarbamid-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -carbamoylbenzolsulfonamid-Calciumsalz (2:1)

ASK #26494

Formelstamm	2(C10-H11-Br-N-O2) ⁻ Ca2+
Molgewicht	554.2857
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ Br ₂ CaN ₂ O ₄
2. Bezeichnung	5-Brom-2-hydroxy- <i>N</i> -isopropylbenzamid-Calciumsalz

ASK #26495

Chemical Abstract Service Nr.	113716-48-6
Formelstamm	C15-H21-(123)I-N2-O3
Molgewicht	400.2444
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ IN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ioloprid (¹²³ I)
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(2 <i>S</i>)-1-Ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-2-hydroxy-3-(¹²³ I)iod-6-methoxybenzamid

ASK #26496

Chemical Abstract Service Nr.	107736-98-1
Molgewicht	512.641
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₀ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Umespiron
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Butyl- <i>N</i> -(4-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]butyl)-2,2-dimethylpropan-1,1,3,3-tetracarbonsäure-1,3:1,3-diimid

ASK #26497

Chemical Abstract Service Nr.	92943-93-6
Formelstamm	(C16-H24-N4-O8) ⁴⁻ Gd ³⁺ (C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	753.8553
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ GdN ₅ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Gadoterat-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L29,L6
2. Bezeichnung	Hydrogen[(1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7,10-tetrayl)tetraacetato(4-)]gadolinat(1-)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #26498

Chemical Abstract Service Nr.	120066-54-8
Formelstamm	(C17-H29-N4-O7) ³⁻ Gd ³⁺

Molgewicht	558.6848
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₉ GdN ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Gadoteridol
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	BAN; USP25(2002),26(2003),27(2004); GII; USAN
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[[10-[(2 <i>R</i>)-2-Hydroxypropyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl]triacetato(3-)]gadolinium
ASK #26499	
Chemical Abstract Service Nr.	80433-71-2
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₁ -N ₇ -O ₇) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	511.5014
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ CaN ₇ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Calciumlevofolinat
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(((6 <i>S</i>)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz (1:1)
ASK #26500	
Chemical Abstract Service Nr.	68538-85-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	121451-09-0
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₁ -N ₇ -O ₇) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	473.4393
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₇ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Levofolinsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[4-(((6 <i>S</i>)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzamido]pentandisäure
ASK #26501	
Chemical Abstract Service Nr.	114798-26-4
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₂ -Cl-N ₆ -O) ⁻ H ⁺
Molgewicht	422.9106
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Losartan
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	(2-Butyl-4-chlor-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methanol
ASK #26502	
Chemical Abstract Service Nr.	151581-24-7
Formelstamm	(C ₃₈ -H ₃₆ -F ₃ -O ₈ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	710.7558

Bruttoformel C₃₈H₃₇F₃O₈S
Vorzugsbezeichnung Iralukast
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung 7-[(2*E*,4*Z*-1*S*)-9-(4-Acetyl-3-hydroxy-2-propylphenoxy)-1-{(*R*)-hydroxy[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl}nona-2,4-dien-1-ylsulfanyl]-4-oxo-4*H*-chromen-2-carbonsäure
ASK #26503

Chemical Abstract Service Nr. 92623-85-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 105310-09-6
Molgewicht 246.348
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Milnacipran
International Nonproprietary Name INN.Cumul.L7-L14(1988-2011)
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2013; MeSH; CAS; PubChem; KEGG.D08222; USMI14; MAR2013; BAN; ATC; EUCTR; ICTRP; EUTCT; ChemIDplus
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-(Aminomethyl)-*N,N*-diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Midalcipran; (1*RS*,2*SR*)-2-Aminomethyl-*N,N*-diethyl-1-phenylcyclopropancarboxamid; (+/-)-Milnacipran; (+/-)-*cis*-2-(Aminomethyl)-*N,N*-diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid

ASK #26504

Chemical Abstract Service Nr. 101152-94-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 86181-08-0
Formelstamm C15-H22-N2-O . Cl-H
Molgewicht 282.8089
Bruttoformel C₁₅H₂₃ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Milnacipranhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.Cumul.L7-L14(1988-2011))
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2013; Hager2011; GII
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-(Aminomethyl)-*N,N*-diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Midalcipranhydrochlorid; (1*RS*,2*SR*)-2-Aminomethyl-*N,N*-diethyl-1-phenylcyclopropancarboxamid-hydrochlorid; (+/-)-*cis*-2-(Aminomethyl)-*N,N*-diethyl-1-phenylcyclopropancarboxamidhydrochlorid; (+/-)-*cis*-2-(Aminomethyl)-*N,N*-diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid-hydrochlorid

ASK #26505

Chemical Abstract Service Nr. 119257-34-0
Molgewicht 251.3263
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃
Vorzugsbezeichnung Besipirdin
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung *N*-Propyl-*N*-(pyridin-4-yl)-1*H*-indol-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Indol-1-yl)(propyl)(4-pyridyl)azan

ASK #26506

Chemical Abstract Service Nr. 130953-69-4
Formelstamm C16-H17-N3 . Cl-H
Molgewicht 287.7872
Bruttoformel C₁₆H₁₈ClN₃
Vorzugsbezeichnung Besipirdinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung *N*-Propyl-*N*-(pyridin-4-yl)-1*H*-indol-1-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Indol-1-yl)(propyl)(4-pyridyl)azan-hydrochlorid

ASK #26507

Chemical Abstract Service Nr. 1429-50-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 103333-76-2; 244775-21-1; 54579-31-6; 66300-26-3; 85497-53-6

Formelstamm (C6-H12-N2-O12-P4)⁸⁻ 8H⁺

Molgewicht 436.1243

Bruttoformel C₆H₂₀N₂O₁₂P₄

2. Bezeichnung {Ethan-1,2-diylbis[nitrilobis(methylen)]}tetrakis(phosphonsäure)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym EDTPA; EDPA'; [(Ethan-1,2-diyl)bis(azandiyl)]tetrakis(methylphosphonsäure); Ethylendiiminotetramethyltetrakis(phosphonsäure); Ethylendiamin-*N,N,N',N'*-tetrakis(methylphosphonsäure); Lexidronam; [Ethan-1,2-diylbis[nitrilobis(methylen)]}tetrakisphosphonsäure; Editempa; EDTPH; EDTPO; EDTMPA; [Ethylenbis(nitrilodimethylen)]tetrakisphosphonsäure; Ethylendiamintetra(methylphosphonsäure); EDTMP; [1,2-Ethandiylbis[nitrilobis(methylen)]}tetrakisphosphonsäure; *N,N,N',N'*-Tetrakis(phosphonomethyl)ethylendiamin; (Ethylendinitrilo)tetrakis(methylphosphonsäure); HEDTMP

ASK #26508

Chemical Abstract Service Nr. 95522-45-5
Formelstamm (C4-H6-N2)_x . (C3-H5-Cl-O)_y
Vorzugsbezeichnung Colestilan
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung Poly[2-methylimidazol-*co*-(chlormethyl)oxiran] (x:y)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Colestimid

ASK #26509

Chemical Abstract Service Nr. 33069-62-4
Molgewicht 853.9061
Bruttoformel C₄₇H₅₁NO₁₄

Vorzugsbezeichnung Paclitaxel

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 USP26-41(2003-2018); EP5.8.6.0+1+3,7.0.8.0.9.0+4(2007-2018); EAB5.8.6.0+1+3,7.0.8.0.9.0(2007-2018)/1794; BP2008-2018; BAN; USAN; Phpa17.2(2005); GII

2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4,10beta-Diacetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,7beta-dihydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl)((2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]; 1,2alpha,4,7beta,10beta,13alpha-Hexahydroxy-5beta,20-epoxy-11-taxen-9-on-4,10-diacetat-2-benzoat-13-[(2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phenylpropionat]; 1,2alpha,4,7beta,10beta,13alpha-Hexahydroxy-5beta,20-epoxytax-11-en-9-on-4,10-diacetat-13-[(2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]-2-benzoat; Taxol A; 1,7beta-Dihydroxy-5beta,20-epoxy-9-oxotax-11-en-2alpha,4,10beta,13alpha-tetrayl-4,10-diacetat-13-[(2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]-2-benzoat; Taxol; (2aR,4S,4aS,6R,9S,11S,12S,12aR,12bS)-6,12b-Diacetoxy-12-benzoyloxy-2a,3,4,4a,5,6,9,10,11,12,12a,12b-dodecahydro-4,11-dihydroxy-4a,8,13,13-tetramethyl-5-oxo-7,11-methano-1H-cyclodeca[3,4]

ASK #26510

Chemical Abstract Service Nr. 97068-30-9

Molgewicht 653.6299

Bruttoformel C₃₃H₃₅NO₁₃

Vorzugsbezeichnung Elsamitrucin

International Nonproprietary Name INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 10-[2-*O*-(2-Amino-2,6-dideoxy-3-*O*-methyl- β -D-galactopyranosyl)-6-desoxy-3-*C*-methyl- β -D-galactopyranosyloxy]-6-hydroxy-1-methylbenzo[*h*]chromeno[5,4,3-*cde*]chromen-5,12-dion

ASK #26511

Chemical Abstract Service Nr. 113662-23-0

Formelstamm (C₂₂-H₂₆-Gd-N₃-O₁₁)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 667.7212

Bruttoformel C₂₂H₂₈GdN₃O₁₁

Vorzugsbezeichnung Gadobensäure

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung *rac*-Dihydrogen[(10*R*)-10-carboxylato-3,6,9-tris(carboxylatomethyl)-13-phenyl-12-oxa-3,6,9-triazatridecan-1-oato(5-)-*N*⁸,*N*⁶,*N*⁹,*O*¹,*O*³,*O*⁶,*O*⁹,*O*¹⁰]gadolinat(2-)

ASK #26512

Chemical Abstract Service Nr. 113725-22-7

Formelstamm (C₂₂-H₂₆-Gd-N₃-O₁₁)²⁻ 2(C₇-H₁₈-N-O₅)⁺

Molgewicht 1058.1484

Bruttoformel C₃₆H₆₂GdN₅O₂₁

Vorzugsbezeichnung Gadobenat-Dimeglumin

International Nonproprietary Name INN.L31,L6

2. Bezeichnung *rac*-Dihydrogen[(10*R*)-10-carboxylato-3,6,9-tris(carboxylatomethyl)-13-phenyl-12-oxa-3,6,9-triazatridecan-1-oato(5-)-*N*⁸,*N*⁶,*N*⁹,*O*¹,*O*³,*O*⁶,*O*⁹,*O*¹⁰]gadolinat(2-)-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol(1:2)

ASK #26513

Chemical Abstract Service Nr. 14617-17-5
Molgewicht 311.4611
Bruttoformel C₂₁H₂₉NO
2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-piperidino-1-(tricyclo[2.2.1.0^{2,6}]heptan-2-yl)propan-1-ol
3. Bezeichnung Triperiden
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT

ASK #26514

Chemical Abstract Service Nr. 6683-17-6
Molgewicht 1157.4067
Bruttoformel C₅₁H₉₆N₁₆O₁₄
2. Bezeichnung Polymyxin E₁[7-Thr]
3. Bezeichnung Polymyxin M

ASK #26515

Chemical Abstract Service Nr. 54988-04-4
Formelstamm C51-H96-N16-O14 . x H2-O4-S
2. Bezeichnung Polymyxin E₁[7-Thr]-sulfat (1:x)
3. Bezeichnung Polymyxin-M-sulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))

ASK #26516

Chemical Abstract Service Nr. 14617-17-5
Formelstamm C21-H29-N-O . Cl-H
Molgewicht 347.922
Bruttoformel C₂₁H₃₀ClNO
2. Bezeichnung 1-Phenyl-3-piperidino-1-(tricyclo[2.2.1.0^{2,6}]heptan-2-yl)propan-1-ol-hydrochlorid
3. Bezeichnung Triperidenhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 AB75

ASK #26517

Chemical Abstract Service Nr. 35212-22-7
Molgewicht 280.3178
Bruttoformel C₁₈H₁₆O₃
Vorzugsbezeichnung Ipriflavin
International Nonproprietary Name INN.L14
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 3-Phenyl-7-(propan-2-yloxy)-4*H*-chromen-4-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 7-Isopropoxyisoflavin

ASK #26518

Chemical Abstract Service Nr. 78664-73-0

Molgewicht	352.4286
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Posatirelin
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	[(S)-6-Oxo-2-piperidylcarbonyl]-L-leucyl-L-prolinamid
ASK #26520	
Chemical Abstract Service Nr.	91832-40-5
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₂ -N ₅ -O ₅ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	395.4135
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ N ₅ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefdinir
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI12; MAR31
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(hydroxyimino)acetamido]-8-oxo-3-vinyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(hydroxyimino)acetamido]-3-vinyl-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #26521	
Chemical Abstract Service Nr.	58652-20-3
Molgewicht	370.4819
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nomegestrolacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/1551; Ph.Eur.2002,4.00/1551; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1551; MAR29
2. Bezeichnung	(6-Methyl-3,20-dioxo-19-norpregna-4,6-dien-17-yl)acetat
ASK #26522	
Chemical Abstract Service Nr.	88669-04-9
Molgewicht	374.4293
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₀ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Trospectomycin
International Nonproprietary Name	INN.L25
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aR</i> ,10 <i>aS</i>)-2-Butyl-4 <i>a</i> ,7,9-trihydroxy-6,8-bis(methylamino)decahydro-4 <i>H</i> -pyrano[2,3- <i>b</i>][1,4]benzodioxin-4-on
ASK #26523	
Chemical Abstract Service Nr.	88851-61-0
Formelstamm	C ₁₇ -H ₃₀ -N ₂ -O ₇ . H ₂ -O ₄ -S . 5 H ₂ -O
Molgewicht	562.5842
Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₂ N ₂ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Trospectomycinsulfat 5 H ₂ O

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-2-Butyl-4*a*,7,9-trihydroxy-6,8-bis(methylamino)decahydro-4*H*-pyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on-sulfat (1:1) 5 H₂O

ASK #26524

Chemical Abstract Service Nr. 105165-22-8

Molgewicht 454.6844

Bruttoformel C₃₀H₄₆O₃

Vorzugsbezeichnung Testosteronbuciclat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L66

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl[(1*r*,4*r*)-4-butylcyclohexan-1-carboxylat]

ASK #26525

Chemical Abstract Service Nr. 133718-29-3

Molgewicht 459.5402

Bruttoformel C₂₆H₂₉N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Revizinon

International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung *N*-Cyclohexyl-*N*-methyl-2-[(*E*)-(2-oxo-1,2,3,5-tetrahydroimidazo[2,1-*b*]chinazolin-7-yl)(phenyl)methylenaminoxy]acetamid

ASK #26528

Chemical Abstract Service Nr. 128-20-1

Molgewicht 318.4935

Bruttoformel C₂₁H₃₄O₂

Vorzugsbezeichnung Eltanolon

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 GSBL; Pharmavista

2. Bezeichnung 3 -Hydroxy-5 -pregnan-20-on

Zitat Bezeichnung 2 GSBL; Pharmavista; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pregnanolon; (3alpha,5beta)-3-hydroxypregnan-20-on; Pregnan-3alpha-ol-20-on

ASK #26531

Chemical Abstract Service Nr. 95233-18-4

Molgewicht 366.8375

Bruttoformel C₂₂H₁₉ClO₃

Vorzugsbezeichnung Atovaquon

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 EAB9.0(2017)/2192; GII

2. Bezeichnung 2-[(1*r*,4*r*)-4-(4-Chlorphenyl)cyclohexyl]-3-hydroxynaphthalin-1,4-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[trans-4-(4-Chlorphenyl)cyclohexyl]-3-hydroxy-1,4-naphthochinon

ASK #26532

Chemical Abstract Service Nr. 123258-84-4
Molgewicht 300.3556
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Itasetron
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2-Oxo-*N*-(tropan-3 -yl)-2,3-dihydrobenzimidazol-1-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-[(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]-2-oxo-2,3-dihydrobenzimidazol-1-carboxamid

ASK #26533

Chemical Abstract Service Nr. 127618-28-4
Formelstamm C₁₆-H₂₀-N₄-O₂ . Cl-H
Molgewicht 336.8165
Bruttoformel C₁₆H₂₁ClN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Itasetronhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L33)
2. Bezeichnung 2-Oxo-*N*-(tropan-3 -yl)-2,3-dihydrobenzimidazol-1-carboxamid-hydrochlorid

ASK #26534

Chemical Abstract Service Nr. 128253-31-6
Formelstamm (C₂₃-H₂₂-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 361.4336
Bruttoformel C₂₃H₂₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Veliflapon
International Nonproprietary Name INN.L57
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (2*R*)-2-{4-[(Chinolin-2-yl)methoxy]phenyl}-2-cyclopentylelessigsäure

ASK #26535

Chemical Abstract Service Nr. 111902-57-9
Formelstamm (C₂₃-H₂₇-N₂-O₅-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 476.6088
Bruttoformel C₂₃H₂₈N₂O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Temocapril
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 USMI12; MAR31
2. Bezeichnung {(2*S*,6*R*)-6-[(1*S*)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-5-oxo-2-(2-thienyl)-1,4-thiazepan-4-yl}essigsäure

ASK #26536

Chemical Abstract Service Nr.	110221-44-8
Formelstamm	(C23-H27-N2-O5-S2) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	513.0698
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ ClN ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Temocaprilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; GII; MAR31
2. Bezeichnung	{{(2 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(1 <i>S</i>)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-5-oxo-2-(2-thienyl)-1,4-thiazepan-4-yl}essigsäure-hydrochlorid
ASK #26537	
Chemical Abstract Service Nr.	117414-74-1
Formelstamm	(C8-H12-N2-O5-P) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	250.1889
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ N ₂ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Midafotel
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-4-[(<i>E</i>)-3-Phosphonoallyl]piperazin-2-carbonsäure
ASK #26538	
Chemical Abstract Service Nr.	111753-73-2
Formelstamm	(C20-H18-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	337.3692
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Satigrel
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	4-Cyan-5,5-bis(4-methoxyphenyl)pent-4-ensäure
ASK #26539	
Chemical Abstract Service Nr.	130693-82-2
Formelstamm	(C10-H16-N2-O4-S3) . Cl-H
Molgewicht	360.901
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₇ ClN ₂ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Dorzolamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR30; Ph.Eur.2008,6.0/2359
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4-Ethylamino-6-methyl-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -7- ⁶ -thieno[2,3- <i>b</i>]thiopyran-2-sulfonamid-hydrochlorid
ASK #26540	
Chemical Abstract Service Nr.	120279-96-1
Molgewicht	324.44
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ N ₂ O ₄ S ₃

Vorzugsbezeichnung	Dorzolamid
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	MAR30
2. Bezeichnung	(4S,6S)-4-Ethylamino-6-methyl-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -7- ⁶ -thieno[2,3- <i>b</i>]thiopyran-2-sulfonamid
ASK #26547	
Chemical Abstract Service Nr.	136033-49-3
Molgewicht	404.586
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nexopamil
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	(2S)-5-[(Hexyl)(methyl)amino]-2-(propan-2-yl)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)pentannitril
ASK #26548	
Formelstamm	C24-H40-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	441.0469
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₁ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nexopamilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	(2S)-5-[(Hexyl)(methyl)amino]-2-(propan-2-yl)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)pentannitril-hydrochlorid
ASK #26550	
Chemical Abstract Service Nr.	125617-94-9
Formelstamm	(C38-H36-F3-O8-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	732.7376
Bruttoformel	C ₃₈ H ₃₆ F ₃ NaO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Iralukast-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>E</i> ,5 <i>Z</i>)-10-(4-Acetyl-3-hydroxy-2-propylphenoxy)-1-hydroxy-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]deca-3,5-dien-2-ylsulfanyl]-4-oxo-4 <i>H</i> -chromen-2-carbonsäure-Natriumsalz
ASK #26551	
Chemical Abstract Service Nr.	124750-99-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1017795-20-8; 1202865-13-1; 405554-24-7
Formelstamm	(C22-H22-Cl-N6-O) ⁻ K ⁺
Molgewicht	461.001
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ ClKN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Losartan-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.4/2232; GII
2. Bezeichnung	(2-Butyl-4-chlor-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl)-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methanol-Kaliumsalz (1:1)
ASK #26552	

Chemical Abstract Service Nr. 107767-55-5
Molgewicht 280.3229
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Albifyllin
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung 1-(5-Hydroxy-5-methylhexyl)-3-methyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion
ASK #26554
Chemical Abstract Service Nr. 57574-09-1
Formelstamm (C₂₂H₂₆O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 337.4553
Bruttoformel C₂₂H₂₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Amineptin
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR29
2. Bezeichnung 7-[(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yl)amino]heptansäure
ASK #26557
Chemical Abstract Service Nr. 96604-21-6
Molgewicht 301.3021
Bruttoformel C₁₇H₁₁N₅O
Vorzugsbezeichnung Ocinaplon
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (2-Pyridyl)[7-(4-pyridyl)pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-3-yl]methanon
ASK #26558
Chemical Abstract Service Nr. 3056-17-5
Molgewicht 224.2133
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Stavudin
International Nonproprietary Name INNv.L65
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.1/2130; Ph.Eur.2008,6.0/2130; GII
2. Bezeichnung 1-[(2*R*,5*S*)-5-(Hydroxymethyl)-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
ASK #26559
Chemical Abstract Service Nr. 91441-48-4
Molgewicht 411.4543
Bruttoformel C₂₁H₂₅N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Teloxantron
International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung 7,10-Dihydroxy-2-[2-(2-hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(methylamino)ethylamino]naphtho[1,2,3-*cd*]indazol-6(2*H*)-on
 ASK #26560
Formelstamm C₂₁-H₂₅-N₅-O₄ . 2 Cl-H
Molgewicht 484.3762
Bruttoformel C₂₁H₂₇Cl₂N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Teloxantrondihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L33)
2. Bezeichnung 7,10-Dihydroxy-2-[2-(2-hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(methylamino)ethylamino]naphtho[1,2,3-*cd*]indazol-6(2*H*)-on-dihydrochlorid
 ASK #26561
Chemical Abstract Service Nr. 132722-74-8
Molgewicht 330.3816
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Pirsidomin
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung *rac*-{3-[(2*R*,6*S*)-2,6-Dimethylpiperidin-1-yl]-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl}(4-methoxybenzoyl)azanid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(*cis*-2,6-Dimethylpiperidino)-*N*-(4-methoxybenzoyl)sydnonimin
 ASK #26562
Chemical Abstract Service Nr. 90350-40-6
Formelstamm (C₃₃-H₄₈-N-O₁₀-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 673.7897
Bruttoformel C₃₃H₄₈NNaO₁₀S
Vorzugsbezeichnung Methylprednisolonsuleptanat
International Nonproprietary Name INN.L27
2. Bezeichnung 11,17-Dihydroxy-6-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl{7-[(methyl)(2-sulfoethyl)carbamoyl]heptanoat}-Natriumsalz
 ASK #26563
Chemical Abstract Service Nr. 103844-86-6
Molgewicht 341.8346
Bruttoformel C₁₉H₂₀ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Saripidem
International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung *N*-[2-(4-Chlorphenyl)imidazo[2,1-*a*]pyridin-3-ylmethyl]-*N*-methylbutyramid
 ASK #26564
Chemical Abstract Service Nr. 485-35-8
Molgewicht 190.2417
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Cytisiniclin

International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-1,2,3,4,5,6-Hexahydro-8 <i>H</i> -1,5-methanopyrido[1,2- <i>a</i>][1,5]diazocin-8-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-1,2,3,4,5,6-Hexahydro-1,5-methano-8 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>][1,5]diazocin-8-on; Cytisin; (1 <i>R</i> -cis)-3,4,5,6-Tetrahydro-1,5-methano-1 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>][1,5]diazocin-8(2 <i>H</i>)-on
ASK #26565	
Chemical Abstract Service Nr.	34703-49-6
Molgewicht	153.2646
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₉ N
Vorzugsbezeichnung	Dropempin
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	1,2,2,6,6-Pentamethyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin
ASK #26566	
Chemical Abstract Service Nr.	63905-92-0
Formelstamm	C10-H19-N . Cl-H
Molgewicht	189.7255
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Dropempinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L14)
Zitat Bezeichnung 1	AB76
2. Bezeichnung	1,2,2,6,6-Pentamethyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-hydrochlorid
ASK #26567	
Chemical Abstract Service Nr.	16506-27-7
Molgewicht	358.2628
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bendamustin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	4-[5-[Bis(2-chlorethyl)amino]-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]butansäure
ASK #26568	
Chemical Abstract Service Nr.	1374784-02-7
Formelstamm	C16-H21-Cl2-N3-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	412.7391
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ Cl ₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bendamustinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	4-[5-[Bis(2-chlorethyl)amino]-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]butansäure-hydrochlorid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Bendamustinhydrochlorid 1 HO
ASK #26569	
Chemical Abstract Service Nr.	642-58-0
Molgewicht	283.4079
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ NO
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethoxy)- <i>N,N</i> -diethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-(Benzhydroxy)ethyl]diethylazan
ASK #26570	
Chemical Abstract Service Nr.	86-24-8
Formelstamm	C19-H25-N-O . Cl-H
Molgewicht	319.8688
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ ClNO
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethoxy)- <i>N,N</i> -diethylethanamin-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	AB85; USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-(Benzhydroxy)ethyl]diethylazan-hydrochlorid
ASK #26571	
Chemical Abstract Service Nr.	34262-84-5
Molgewicht	322.3611
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mesocarb
International Nonproprietary Name	INN.L16
Zitat Bezeichnung 1	GLST
2. Bezeichnung	(Phenylcarbamoyl)[3-(1-phenylpropan-2-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-yl]azanid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(1-Methyl-2-phenylethyl)- <i>N</i> -[(phenylamino)carbonyl]sydnonimin
ASK #26572	
Chemical Abstract Service Nr.	7248-21-7
Molgewicht	264.2804
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	lprazochrom
International Nonproprietary Name	INN.L18
Zitat Bezeichnung 1	AB78
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-6-oxo-1-(propan-2-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-5-yliden]hydrazincarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Hydroxy-1-isopropylindolin-5,6-dion-5-semicarbazon

ASK #26573

Chemical Abstract Service Nr. 30266-58-1
Molgewicht 188.1364
Bruttoformel C₁₀H₄O₄
2. Bezeichnung Naphthalin-1,2,3,4-tetron

ASK #26574

Chemical Abstract Service Nr. 24886-52-0
Molgewicht 297.355
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₅O
Vorzugsbezeichnung Pipofezin
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung 5-Methyl-3-(4-methylpiperazin-1-yl)-5*H*-pyridazino[3,4-*b*][1,4]benzoxazin

ASK #26575

Chemical Abstract Service Nr. 24853-80-3
Formelstamm C₁₆-H₁₉-N₅-O . 2 Cl-H
Molgewicht 370.2768
Bruttoformel C₁₆H₂₁Cl₂N₅O
Vorzugsbezeichnung Pipofezindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung 5-Methyl-3-(4-methylpiperazin-1-yl)-5*H*-pyridazino[3,4-*b*][1,4]benzoxazin-dihydrochlorid

ASK #26576

Chemical Abstract Service Nr. 47917-41-9
Molgewicht 1078.4162
Bruttoformel C₅₅H₁₀₃N₃O₁₇
Vorzugsbezeichnung Primycin
International Nonproprietary Name INNv.L38
2. Bezeichnung 1-(5-{19-(*D*-Arabinofuranosyloxy)-35-butyl-10,12,14,16,18,22,26,30,34-nonahydroxy-3,5,21,33-tetramethyl-36-oxooxacyclohexatriaconta-4,20-dien-2-yl}-4-hydroxyhexyl)guanidin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 18- α -D-Arabinofuranosyloxy-2-butyl-40-guanidino-3,7,11,15,19,21,23,25,27,37-decahydroxy-4,16,32,34,36-pentamethyltetraconta-16,32-dien-35-lacton;
19-(α -D-Arabinofuranosyloxy)-3-butyl-36-(6-carbamimidamido-3-hydroxyhexan-2-yl)-4,8,12,16,20,22,24,26,28-nonahydroxy-5,17,33,35-tetramethyloxacyclohexatriaconta-17,33-dien-2-on

ASK #26577

Chemical Abstract Service Nr. 13085-08-0
Molgewicht 442.5909
Bruttoformel C₂₆H₃₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Mazipredon
International Nonproprietary Name INN.L15

2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-21-(4-methylpiperazin-1-yl)pregna-1,4-dien-3,20-dion
ASK #26578

Chemical Abstract Service Nr. 24533-01-5

Formelstamm C26-H38-N2-O4 . 2 Cl-H

Molgewicht 515.5128

Bruttoformel C₂₆H₄₀Cl₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Mazipredondihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxy-21-(4-methylpiperazin-1-yl)pregna-1,4-dien-3,20-dion-dihydrochlorid

ASK #26579

Chemical Abstract Service Nr. 135326-55-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 848130-48-3

Formelstamm C38-H69-N-O13 . C12-H22-O12

Molgewicht 1106.2492

Bruttoformel C₅₀H₉₁NO₂₅

Vorzugsbezeichnung Clarithromycinlactobionat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-β-*D*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-*D*-erythro-pentose-2-ylideneamino]-1,2,3,4-tetrahydro-1,4-dioxin-2-one (1:1)

ASK #26580

Chemical Abstract Service Nr. 119944-86-4

Formelstamm (C14-H18-N3-O10)⁵⁻ . 5(C7-H18-N-O5)⁺

Molgewicht 1369.4144

Bruttoformel C₄₉H₁₀₈N₈O₃₅

Vorzugsbezeichnung Pentetat-Pentameglumin

International Nonproprietary Name INN.L6,L31

2. Bezeichnung *N,N*-[[(Carboxymethylazandiyl)ethan-2,1-diyl]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-1-Desoxy-1-methylamino-*D*-glucitol-Salz (1:5)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Megluminpentetat (5:1); (1,4,7-Triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl)pentaessigsäure-1-Desoxy-1-methylamino-*D*-glucitol-Salz (1:5)

ASK #26581

Chemical Abstract Service Nr. 132539-06-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1034315-19-9

Molgewicht 312.4325

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₄S

2. Bezeichnung 2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10*H*-thieno[2,3-*b*][1,5]benzodiazepin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
3. Bezeichnung Olanzapin
Zitat Bezeichnung 3 GII; EAB7.3,8.0,9.0,10.0(2012-2020)/2258

ASK #26582

Chemical Abstract Service Nr. 121650-80-4
Molgewicht 349.8551
Bruttoformel C₁₈H₂₄ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Pancoprid
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung (*RS*)-4-Amino-*N*-(1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)-5-chlor-2-(cyclopropylmethoxy)benzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*RS*)-4-Amino-5-chlor-2-cyclopropylmethoxy-*N*-(chinuclidin-3-yl)benzamid

ASK #26583

Chemical Abstract Service Nr. 124171-63-7
Formelstamm (99m)Tc⁺ (C₆-H₁₁-N-O) (F₆-P)⁻
Molgewicht 776.95
Bruttoformel C₃₆H₆₆F₆N₆O₆PTc
Vorzugsbezeichnung Technetium(^{99m}Tc)sestamibihexafluorophosphat
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (*OC*-6-11)-Hexakis[1-(isocyan- *C*)-2-methoxy-2-methylpropan](^{99m}Tc)technetium(1+)-hexafluorophosphat

ASK #26584

Chemical Abstract Service Nr. 13446-03-2
Molgewicht 214.746
Bruttoformel Br₂Mn
2. Bezeichnung Mangan()-bromid
Zitat Bezeichnung 2 USM111

ASK #26585

Chemical Abstract Service Nr. 850-52-2
Molgewicht 310.4299
Bruttoformel C₂₁H₂₆O₂
Vorzugsbezeichnung Altrenogest
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 USM111; USAN
2. Bezeichnung 17-Hydroxy-17 -(prop-2-en-1-yl)estra-4,9,11-trien-3-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 17alpha-Allyl-17-hydroxyestra-4,9,11-trien-3-on

ASK #26586

Chemical Abstract Service Nr. 1310-65-2
Molgewicht 23.9483
Bruttoformel HLiO
2. Bezeichnung Lithiumhydroxid
Zitat Bezeichnung 2 USMI9; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP9; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R

ASK #26587

Chemical Abstract Service Nr. 585-88-6
Molgewicht 344.3124
Bruttoformel C₁₂H₂₄O₁₁
2. Bezeichnung 4-O-^{-D}-Glucopyranosyl-D-glucitol
3. Bezeichnung Maltitol
Zitat Bezeichnung 3 Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1235; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; PHARMEUROPA10.4; BP2001-2010; FIE96; Ph.Eur.2002,4.00/1235; USAN; DAC94; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1235; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 965

ASK #26588

Chemical Abstract Service Nr. 33588-20-4
Molgewicht 231.0786
Bruttoformel C₉H₈Cl₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Clidafidin
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dichlorphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2(3*H*)-imin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2,6-Dichlorphenyl)(4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-yl)azan

ASK #26592

Chemical Abstract Service Nr. 34324-82-8
Formelstamm (C4-H4-O4)_x . (C4-H6-O2)_y
2. Bezeichnung Poly[(*Z*)-but-2-ensäure-co-2-methylprop-2-ensäure] (x:y)
3. Bezeichnung Poly(maleinsäure-co-methacrylsäure) (x:y)

ASK #26593

Chemical Abstract Service Nr. 71889-01-5
Molgewicht 168.726
Bruttoformel C₃H₉ClO₂Si₂
2. Bezeichnung Poly(trimethylsilyl)siliciumdioxid

ASK #26594

2. Bezeichnung Zeolith, behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat

ASK #26595

Chemical Abstract Service Nr. 7784-18-1

Molgewicht 83.9768

Bruttoformel AlF_3

2. Bezeichnung Aluminiumtrifluorid

3. Bezeichnung Aluminiumfluorid

Zitat Bezeichnung 3 ROMP9; USMI11

ASK #26596

Chemical Abstract Service Nr. 79-21-0

Formelstamm $(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_3)^- \text{H}^+$

Molgewicht 76.0514

Bruttoformel $\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_3$

2. Bezeichnung Peroxyessigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Peressigsäure

ASK #26597

Chemical Abstract Service Nr. 7481-89-2

Molgewicht 211.2178

Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{13}\text{N}_3\text{O}_3$

Vorzugsbezeichnung Zalcitabin

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 Gil

2. Bezeichnung 4-Amino-1-(2,3-didesoxy- β -D-ribofuranosyl)pyrimidin-2(1H)-on

ASK #26598

Chemical Abstract Service Nr. 13997-19-8

Molgewicht 365.4223

Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{23}\text{NO}_4$

Vorzugsbezeichnung Nequinat

International Nonproprietary Name INNv.L22

Zitat Bezeichnung 1 MAR29; USMI11

2. Bezeichnung Methyl(7-benzyloxy-6-butyl-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxylat)

ASK #26599

Chemical Abstract Service Nr. 84878-61-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 106036-03-7; 92307-83-0; 97375-44-5

Formelstamm $(\text{C}_{47}\text{H}_{79}\text{O}_{17})^- (\text{H}_4\text{N})^+$

Molgewicht 934.1584

Bruttoformel $\text{C}_{47}\text{H}_{83}\text{NO}_{17}$

Vorzugsbezeichnung Maduramicin-Ammonium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L25)

Zitat Bezeichnung 1 IGS

2. Bezeichnung (1²S,1³S,1⁵R,1⁶S,2²R,2⁴S,2⁵R,3²S,3⁵R,4²S,4⁵R,4⁷S,4⁸R,4⁹S,5R,6²S,6³R,6⁴S,6⁵S,6⁶R)-2⁴-[(2,6-Dideoxy-3,4-di-O-methyl-β-L-arabino-hexopyranosyl)oxy]-1⁶,4⁹,6⁶-trihydroxy-6^{3,4}-dimethoxy-1^{3,5,6},3²,4^{2,8},5

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3R,4S,5S,6R,7S,22S)-23,27-Didemethoxy-2,6,22-tridemethyl-11-O-demethyl-22-[(2,6-dideoxy-3,4-di-O-methyl-beta-L-arabino-hexopyranosyl)oxy]-6-methoxylinomycin-A-Ammoniumsalz; Maduramicin [(2R,3S,4S,5R,6S)-2-Hydroxy-6-((R)-1-[(2S,5R,7S,8R,9S)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-[(2S,2'R,3'S,5R,5'R)-2-methyl-3'-[(2R,4S,5S,6S)-4,5-dimethoxy-6-methyltetrahydropyran-2-yloxy]-5'-[(2S,3S,5R,6S)-6-Maduramicin-Ammonium-Alpha; E 770;

(2R,3S,4S,5R,6S)-Tetrahydro-2-hydroxy-6-((R)-1-[(2S,5R,7S,8R,9S)-9-hydroxy-2,8-dimethyl-2-[(2S,2'R,3'S,5R,5'R)-octahydro-2-methyl-3'-[(2R,4S,5S,6S)-tetrahydro-4,5-dimethoxy-6-methyl-2H-pyran-2-

ASK #26600

Chemical Abstract Service Nr. 124858-35-1

Formelstamm (C19-H20-F-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 360.3794

Bruttoformel C₁₉H₂₁FN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Nadifloxacin

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; MAR31; BAN

2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-9-Fluor-8-(4-hydroxypiperidin-1-yl)-5-methyl-1-oxo-6,7-dihydro-1*H*,5*H*-pyrido[3,2,1-*ij*]chinolin-2-carbonsäure

ASK #26601

Chemical Abstract Service Nr. 122254-45-9

Molgewicht 431.4986

Bruttoformel C₂₇H₂₆FNO₃

Vorzugsbezeichnung Glenvastatin

International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung (4*R*,6*S*)-6-((*E*)-2-[4-(4-Fluorphenyl)-6-phenyl-2-(propan-2-yl)-pyridin-3-yl]ethenyl)-4-hydroxyoxan-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4*R*,6*S*)-6-((*E*)-2-[4-(4-Fluorphenyl)-2-isopropyl-6-phenyl-3-pyridyl]vinyl)-4-hydroxytetrahydropyran-2-on

ASK #26602

Chemical Abstract Service Nr. 107868-30-4

Molgewicht 296.4034

Bruttoformel C₂₀H₂₄O₂

2. Bezeichnung 6-Methylidenandrosta-1,4-dien-3,17-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN; IUPAC; Römp2023

3. Bezeichnung Exemestan

Zitat Bezeichnung 3 EAB8.6,9.0,10.0+1,11.0(2016-2023)/2766; GII; Römp2023

ASK #26603

Chemical Abstract Service Nr. 124423-84-3

Molgewicht 335.3599
Bruttoformel C₁₈H₁₇N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Panadiplon
International Nonproprietary Name INN.L32
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 3-(5-Cyclopropyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl)-5-(propan-2-yl)imidazo[1,5-a]chinoxalin-4(5H)-on

ASK #26610

Chemical Abstract Service Nr. 2627-69-2
Molgewicht 258.2313
Bruttoformel C₉H₁₄N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Acadesin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 5-Amino-1-β-D-ribofuranosyl-1H-imidazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 EINECS

ASK #26611

Formelstamm C18-H14-Cl4-N2-O . Cl-H
Molgewicht 452.5895
Bruttoformel C₁₈H₁₅Cl₅N₂O
Vorzugsbezeichnung Miconazolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L10)
Zitat Bezeichnung 1 MAR29
2. Bezeichnung *rac*-1-((2*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-dichlorphenyl)methoxy]ethyl)-1H-imidazol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-1-[2-(2,4-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol-hydrochlorid

ASK #26612

Chemical Abstract Service Nr. 136310-93-5
Formelstamm (C19-H22-N-O4-S2)+ Br⁻
Molgewicht 472.4163
Bruttoformel C₁₉H₂₂BrNO₄S₂
Vorzugsbezeichnung Tiotropiumbromid
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2014
2. Bezeichnung 6,7-Epoxy-3-[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]tropanium-bromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Tiotropium-Bromid; [(1R,3s,5S,6S,7R)-6,7-Epoxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(hydroxy)bis(2-thienyl)acetat]bromid;
6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxyl]tropaniumbromid; Tiotropium bromid; 6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(thiophen-2-yl)acetyloxy]tropaniumbromid;
(1R,3s,5S,6S,7R)-6,7-Epoxy-3-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxyl]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid;
6beta,7beta-Epoxy-3beta-[hydroxydi(2-thienyl)acetoxyl]-8-methyl-1alphaH,5alphaH-tropaniumbromid [mit absurder alpha/beta-Definition];
(1alpha,2beta,4beta,5alpha,7beta)-7-[(Hydroxydi-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonanbromid

ASK #26614

Chemical Abstract Service Nr. 112922-55-1
Molgewicht 262.1755
Bruttoformel C₁₂H₁₇Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Cericlamin
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung (RS)-2-(3,4-Dichlorbenzyl)-2-(dimethylamino)propan-1-ol

ASK #26615

Chemical Abstract Service Nr. 129162-62-5
Formelstamm C12-H17-Cl2-N-O . Cl-H
Molgewicht 298.6364
Bruttoformel C₁₂H₁₈Cl₃NO
Vorzugsbezeichnung Cericlaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung (RS)-2-(3,4-Dichlorbenzyl)-2-(dimethylamino)propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #26616

Chemical Abstract Service Nr. 119905-05-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 119813-87-5
Molgewicht 350.4756
Bruttoformel C₁₈H₂₆N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Delequamin
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung (8aR,12aS,13aS)-12-Mesyl-3-methoxy-5,8,8a,9,10,11,12,12a,13,13a-decahydro-6H-isochinolino[2,1-g][1,6]naphthyridin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (8aR,12aS,13aS)-12-Mesyl-3-methoxy-5,8,8a,9,10,11,12,12a,13,13a-decahydro-6H-isochino[2,1-g][1,6]naphthyridin

ASK #26617

Chemical Abstract Service Nr. 119942-75-5
Formelstamm C18-H26-N2-O3-S . Cl-H
Molgewicht 386.9366
Bruttoformel C₁₈H₂₇ClN₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Delequaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L36)
2. Bezeichnung (8aR,12aS,13aS)-12-Mesyl-3-methoxy-5,8,8a,9,10,11,12,12a,13,13a-decahydro-6H-isochinolino[2,1-g][1,6]naphthyridin-hydrochlorid

ASK #26618

Formelstamm [(C18-H36-N-O2)+ Cl⁻]_n

2. Bezeichnung Poly[11-(trimethylazaniumyl)undecyl(2-methylprop-2-enoat)-chlorid]

3. Bezeichnung Poly[11-(trimethylazaniumyl)undecylmethacrylat-chlorid]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Poly(11-trimethylammoniumundecylmethacrylat-chlorid)

ASK #26619

Chemical Abstract Service Nr. 117086-68-7

Molgewicht 313.4372

Bruttoformel C₁₉H₂₇N₃O

Vorzugsbezeichnung Ricasetron

International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung 3,3-Dimethyl-*N*-(tropan-3 -yl)indolin-1-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3,3-Dimethyl-*N*-[(1*R*,3*r*,5*S*)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]indolin-1-carboxamid

ASK #26620

Chemical Abstract Service Nr. 140865-88-9

Formelstamm C₁₉-H₂₇-N₃-O . Cl-H

Molgewicht 349.8981

Bruttoformel C₁₉H₂₈ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Ricasetronhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung 3,3-Dimethyl-*N*-(tropan-3 -yl)indolin-1-carboxamid-hydrochlorid

ASK #26621

Chemical Abstract Service Nr. 126924-38-7

Molgewicht 295.2996

Bruttoformel C₁₆H₁₆F₃NO

Vorzugsbezeichnung Sproxetin

International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung (3*S*)-3-Phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-3-Phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propylazan

ASK #26622

Chemical Abstract Service Nr. 101072-46-2

Formelstamm C₁₆-H₁₆-F₃-N-O . C₄-H₄-O₄ . 0.5 H₂-O

Molgewicht 420.3794

Bruttoformel C₂₀H₂₀F₃NO₅

Vorzugsbezeichnung Sproxetinmaleat 0.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung (3S)-3-Phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1) 0.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-3-Phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propylazan-maleat (1:1) 0.5 HO

ASK #26625

Chemical Abstract Service Nr. 124351-85-5
Formelstamm (C8-H15-N-O6-P2)4⁻ 4H⁺
Molgewicht 287.1871
Bruttoformel C₈H₁₉NO₆P₂
Vorzugsbezeichnung Incadronsäure

International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung (Cycloheptylamino)methylenbis(phosphonsäure)

ASK #26626

Andere Chemical Abstract Service Nr. 138330-18-4
Formelstamm (C8-H15-N-O6-P2)4⁻ 2H⁺ 2Na⁺ . H2-O
Molgewicht 349.166
Bruttoformel C₈H₁₇NNa₂O₆P₂
Vorzugsbezeichnung Dinatriumincadronat 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L34)
2. Bezeichnung (Cycloheptylamino)methylenbis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Incadronsäure-Dinatriumsalz 1 HO

ASK #26629

Chemical Abstract Service Nr. 81486-22-8
Molgewicht 326.345
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Nipradilol

International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; GlnAS; FDA-SRS; MAR29; CAS; USMI11
2. Bezeichnung (8-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-3,4-dihydro-2H-chromen-3-yl)nitrat

ASK #26638

Chemical Abstract Service Nr. 112017-99-9
Molgewicht 297.3914
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Ibuprofenpiconol

International Nonproprietary Name INN.L7,L.23
2. Bezeichnung rac-[(Pyridin-2-yl)methyl]{{(2R)-2-[4-(2-methylpropyl)phenyl]propanoat}}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Pyridylmethyl)[(RS)-2-(4-isobutylphenyl)propanoat]

ASK #26639

Chemical Abstract Service Nr. 65576-45-6
Molgewicht 285.768
Bruttoformel C₁₇H₁₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Asenapin
International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung *rac*-(3*aR*,12*bR*)-5-Chlor-2-methyl-2,3,3*a*,12*b*-tetrahydro-1*H*-dibenzo[2,3:6,7]oxepino[4,5-*c*]pyrrol

ASK #26640

Chemical Abstract Service Nr. 85650-56-2
Formelstamm C17-H16-Cl-N-O . C4-H4-O4
Molgewicht 401.8402
Bruttoformel C₂₁H₂₀ClNO₅
Vorzugsbezeichnung Asenapinmaleat (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung *rac*-(3*aR*,12*bR*)-5-Chlor-2-methyl-2,3,3*a*,12*b*-tetrahydro-1*H*-dibenzo[2,3:6,7]oxepino[4,5-*c*]pyrrol-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym trans-5-Chlor-2-methyl-2,3,3*a*,12*b*-tetrahydro-1*H*-dibenzo[2,3:6,7]oxepino[4,5-*c*]pyrrol-maleat (1:1)

ASK #26641

Molgewicht 876.0793
Bruttoformel C₄₄H₇₇NO₁₆
Vorzugsbezeichnung Clarithromycin-2'-ethylsuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)oxy]octylsuccinate

ASK #26642

Chemical Abstract Service Nr. 110172-45-7
Molgewicht 439.3715
Bruttoformel C₁₁H₂₀N₂O₄Pt
Vorzugsbezeichnung Sebriplatin
International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung *cis*-(Cyclobutan-1,1-dicarboxylato)[(2*R*)-2-methylbutan-1,4-diamin]platin()

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *cis*-(Cyclobutan-1,1-dicarboxylato)[(2*R*)-2-methylbutan-1,4-diylbis(azan)]platin(II)

ASK #26645

Chemical Abstract Service Nr. 84088-42-6

Molgewicht	308.3312
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Roquinimex
International Nonproprietary Name	INN.L25
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-N,1-dimethyl-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-3-carboxanilid

ASK #26648

Chemical Abstract Service Nr.	129029-23-8
Molgewicht	420.4793
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ocaperidon
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	3-[2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidino]ethyl]-2,9-dimethyl-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on

ASK #26649

Chemical Abstract Service Nr.	21133-53-9
Molgewicht	578.5187
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ O ₁₄
2. Bezeichnung	1- <i>-D</i> -Glucopyranosyloxy-8-hydroxy-6-methyl-3- <i>-L</i> -rhamnopyranosyloxyanthracen-9,10-dion
3. Bezeichnung	Glucofrangulin A
Zitat Bezeichnung 3	MAR29; USMI11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-alpha-L-Rhamnopyranosyloxy-1-beta-D-glucopyranosyloxy-8-hydroxy-6-methylanthrachinon

ASK #26651

Chemical Abstract Service Nr.	14809-50-8
Molgewicht	81.9184
Bruttoformel	Sr
2. Bezeichnung	(⁸² Sr)Strontium
3. Bezeichnung	Strontium-82
Zitat Bezeichnung 3	CAS

ASK #26652

Chemical Abstract Service Nr.	14391-63-0
Molgewicht	81.9182
Bruttoformel	Rb
2. Bezeichnung	(⁸² Rb)Rubidium
3. Bezeichnung	Rubidium-82
Zitat Bezeichnung 3	MAR2012; CAS

ASK #26653

Chemical Abstract Service Nr.	92533-40-9
Formelstamm	(C ₄ -H ₅ -N-O ₄) ²⁻ Ca ²⁺ . Cl-H
Molgewicht	207.6257
Bruttoformel	C ₄ H ₆ CaClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Calciumaspartat-hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	L-Asparaginsäure-Calciumsalz-hydrochlorid

ASK #26655

Chemical Abstract Service Nr.	110101-66-1
Molgewicht	624.8585
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tirilazad
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	21-{4-[2,6-Bis(pyrrolidin-1-yl)pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-16 -methylpregna-1,4,9(11)-trien-3,20-dion

ASK #26656

Chemical Abstract Service Nr.	110101-67-2
Formelstamm	C ₃₈ -H ₅₂ -N ₆ -O ₂ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	720.9641
Bruttoformel	C ₃₉ H ₅₆ N ₆ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tirilazadmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L31, v.L18
2. Bezeichnung	21-{4-[2,6-Bis(pyrrolidin-1-yl)pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-16 -methylpregna-1,4,9(11)-trien-3,20-dion-methansulfonat (1:1)

ASK #26657

Chemical Abstract Service Nr.	53862-81-0
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₄₂ -N ₃ -O ₃) ⁺ (C ₄ -H ₅ -O ₆) ⁻ . H ₂ -O
Molgewicht	623.7349
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₇ N ₃ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Detajmumbitartrat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,21 <i>R</i>)-4-(3-Diethylamino-2-hydroxypropyl)-17,21-dihydroxyajmalanum-hydrogen-(<i>R</i> , <i>R</i>)-tartrat 1 H ₂ O

ASK #26658

Chemical Abstract Service Nr.	57773-65-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	67190-19-6
Molgewicht	1282.4505
Bruttoformel	C ₆₄ H ₈₃ N ₁₇ O ₁₂

Vorzugsbezeichnung Deslorelin
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; USMI14; NCI.Dict; BAN; CAS; ChemIDplus; USAN; Pharmavista; MeSH; MAR2014; PubChem; KEGG; EUTCT
2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; ChemSpider; Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Glp-His-Trp-Ser-Tyr-D-Trp-Leu-Arg-Pro-NHEt; [6-D-Tryptophan]Leuprorelin; [6-D-Tryptophan,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica); D-Trp LHRH-PEA; [de-Gly(10),D-Trp(6),Pro-NHEt]-LH-RH; D-Trp(6)-des-Gly(10)-LH-RH-ethylamid; [6-D-Trp,9-Pro-NHEt,10-des-Gly-NH]Gonadorelin

ASK #26659

Chemical Abstract Service Nr. 10389-09-0
Formelstamm (C4-H5-N-O4)2⁻ Ca2+
Molgewicht 171.1648
Bruttoformel C₄H₅CaNO₄
Vorzugsbezeichnung Calciumaspartat

International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung L-Asparaginsäure-Calciumsalz

ASK #26662

Chemical Abstract Service Nr. 143831-71-4
Molgewicht 29249.5937
Bruttoformel C₁₃₂₁H₁₉₉₅N₃₃₉O₃₉₆S₉
Vorzugsbezeichnung Dornase alfa

International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Desoxyribonuclease
Zitat Bezeichnung 2 EC3.1.4.5[alt]; EC3.1.21.1
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Thymonuclease; Pancreatic-DNase; DNase

ASK #26663

Chemical Abstract Service Nr. 122830-14-2
Molgewicht 255.358
Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃
Vorzugsbezeichnung Deriglidol

International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung (+)-2-(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)-2-propyl-1,2,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2,1-*h*]indol

ASK #26664

Formelstamm C16-H21-N3 . Cl-H
Molgewicht 291.819

Bruttoformel C₁₆H₂₂ClN₃
Vorzugsbezeichnung Derigidolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung (+)-2-(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)-2-propyl-1,2,4,5-tetrahydropyrrolo[3,2,1-*h*]indol-hydrochlorid
ASK #26669
Chemical Abstract Service Nr. 3568-94-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 29493-77-4; 42510-77-0
Molgewicht 176.2151
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O
2. Bezeichnung 4-Methyl-5-phenyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin [meistens überwiegend das *cis*-Racemat, CAS 29493-77-4]
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (+/-)-*cis*-4-Methylaminorex; 4-Methylaminorex; Methylaminorex; *cis*-4-Methylaminorex; *cis*-(+/-)-4-Methylaminorex; 4-Methyl-Aminorex; 4-Methyl-5-phenyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-ylazan; 4,5-Dihydro-4-methyl-5-phenyl-2-oxazolylamin

ASK #26671

Chemical Abstract Service Nr. 123286-00-0
Molgewicht 946.1186
Bruttoformel C₅₁H₇₂N₅O₁₀P
Vorzugsbezeichnung Vinfosiltin
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung O⁴-Desacetyl-3-des(methoxycarbonyl)-3-[(S)-1-diethoxyphosphoryl-2-methylpropylcarbamoyl]vincalokoblastin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl[(3R,5S,7R,9S)-9-[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-5-[(S)-1-diethoxyphosphoryl-2-methylpropylcarbamoyl]-3a-ethyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,4,5,5a,6,11,12,13a-octahydro-1H-indolizinol

ASK #26672

Chemical Abstract Service Nr. 123286-01-1
Formelstamm C51-H72-N5-O10-P . H2-O4-S
Molgewicht 1044.1971
Bruttoformel C₅₁H₇₄N₅O₁₄PS
Vorzugsbezeichnung Vinfosiltinsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung O⁴-Desacetyl-3-des(methoxycarbonyl)-3-[(S)-1-diethoxyphosphoryl-2-methylpropylcarbamoyl]vincalokoblastin-sulfat (1:1)

ASK #26673

Chemical Abstract Service Nr. 207137-56-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 104950-39-2

Molgewicht	14956.9955
Bruttoformel	C ₆₅₃ H ₁₀₅₆ N ₁₉₂ O ₁₉₆ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Binetrakin
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	HKC(3S 127S)DITLQEI IKTLNSLTEQ KTLG(24S 65S)TELTVT DIFAASKNTT EKETFC(46S 99S)RAAT VLRQFYSHHE KDTRC(65S 24S)LGATA QQFHRHKQLI RFLKRLDRNL WGLAGLNSC(99S 46S)P VKEANQSTLE NFLERLKTIM REKYSKC(127S 3S)SS
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Interleukin 4, human
ASK #26674	
Chemical Abstract Service Nr.	135459-90-4
Formelstamm	(C12-H6-N2-O8-S)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	342.2814
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ N ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Ranelinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	5-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-(carboxymethyl)-4-cyanthiophen-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[Bis(carboxymethyl)amino]-2-carboxy-4-cyanthiophen-3-essigsäure; N-(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyan-2-thienyl)iminodiessigsäure; 5-[Bis(carboxymethyl)amino]-2-carboxy-4-cyan-3-thiophenessigsäure; Ranelicsäure; 3-(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyan-2-thienyl)-3-azapentandisäure; Ranelensäure; [(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyanthiophen-2-yl)azandiyl]diessigsäure
ASK #26675	
Chemical Abstract Service Nr.	135459-87-9
Formelstamm	(C12-H6-N2-O8-S)4 ⁻ 2Sr ²⁺
Molgewicht	513.4896
Bruttoformel	C ₁₂ H ₆ N ₂ O ₈ SSr ₂
Vorzugsbezeichnung	Distrontiumranelat
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	5-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-(carboxymethyl)-4-cyanthiophen-2-carbonsäure-Distrontiumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

Strontium ranelat; Strontiumranelat; Distrontium{5-[Bis(carboxylatomethyl)amino]-3-(carboxylatomethyl)-4-cyanthiophen-2-carboxylat};
3-(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyan-2-thienyl)-3-azapentandisäure-Distrontiumsalz; N-(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyan-2-thienyl)iminodiessigsäure-Distrontiumsalz;
Distrontium-5-[bis(carboxymethyl)amino]-2-carboxy-4-cyanthiophen-3-acetat; Ranelicsäure-Distrontiumsalz;
[(5-Carboxy-4-carboxymethyl-3-cyanthiophen-2-yl)azandiyl]diessigsäure-Distrontiumsalz; Ranelinsäure-Distrontiumsalz

ASK #26677

Chemical Abstract Service Nr. 530-48-3
Molgewicht 180.2451
Bruttoformel C₁₄H₁₂
2. Bezeichnung 1,1-Diphenylethen

ASK #26678

Chemical Abstract Service Nr. 553-20-8
Molgewicht 238.2399
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O₄
2. Bezeichnung N-(5-Nitro-2-propoxyphenyl)acetamid
3. Bezeichnung 5'-Nitro-2'-propoxyacetanilid
Zitat Bezeichnung 3 USM11

ASK #26679

Chemical Abstract Service Nr. 33433-82-8
Formelstamm 2(C₈H₁₅O₂)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 326.485
Bruttoformel C₁₆H₃₀CaO₄
Vorzugsbezeichnung Calciumdivalproat
International Nonproprietary Name (INN.L13)
Zitat Bezeichnung 1 AB85
2. Bezeichnung 2-Propylpentansäure-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Valproinsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #26680

Chemical Abstract Service Nr. 2446-23-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 25466-33-5
Molgewicht 334.8802
Bruttoformel C₂₀H₂₇ClO₂
2. Bezeichnung 4-Chlor-17 -hydroxy-17-methylandrosta-1,4-dien-3-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Chlor-17-hydroxy-21-nor-17alpha-pregna-1,4-dien-3-on

ASK #26681

Chemical Abstract Service Nr. 60113-78-2
Formelstamm C16-H17-Cl-N2-S . C3-H4-O4

Molgewicht 408.899
Bruttoformel C₁₉H₂₁ClN₂O₄S
2. Bezeichnung 2-(2-Chlor-10H-phenothiazin-10-yl)-N,N-dimethylethanamin-propandioat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [2-(2-Chlor-10H-phenothiazin-10-yl)ethyl]dimethylazan-malonat (1:1); 2-(2-Chlor-10H-phenothiazin-10-yl)-N,N-dimethylethanamin-malonat (1:1)

ASK #26682

Chemical Abstract Service Nr. 7778-54-3
Molgewicht 142.983
Bruttoformel CaCl₂O₂
2. Bezeichnung Calcium-chlorid-hypochlorit x H₂O
3. Bezeichnung Chlorkalk
Zitat Bezeichnung 3 AB85; Helv8/97,9/2003; Romp9

ASK #26683

Chemical Abstract Service Nr. 819-79-4
Formelstamm C₆-H₁₅-N . Cl-H
Molgewicht 137.6509
Bruttoformel C₆H₁₆ClN
2. Bezeichnung N-(Propan-2-yl)propan-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diisopropylazan-hydrochlorid

ASK #26684

Chemical Abstract Service Nr. 28913-23-7
Molgewicht 402.5469
Bruttoformel C₂₃H₃₀O₄S
Vorzugsbezeichnung Ethinylestradiol-3-(propan-2-sulfonat)
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3-yl(propan-2-sulfonat)

ASK #26685

Chemical Abstract Service Nr. 50-58-8
Formelstamm C₁₂-H₁₇-N-O . C₄-H₆-O₆
Molgewicht 341.3563
Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₇
Vorzugsbezeichnung Phendimetrazin[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 GLST
2. Bezeichnung (2S,3S)-3,4-Dimethyl-2-phenylmorpholin-(R,R)-tartrat (1:1)

ASK #26686

Chemical Abstract Service Nr. 3978-34-5
Formelstamm C11-H17-N . Cl-H
Molgewicht 199.7203
Bruttoformel C₁₁H₁₈ClN
Vorzugsbezeichnung Mephenterminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 AB83; MAR29
2. Bezeichnung N,2-Dimethyl-1-phenylpropan-2-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Benzylpropan-2-yl)(methyl)azan-hydrochlorid

ASK #26687

Chemical Abstract Service Nr. 877-86-1
Formelstamm C10-H15-N-O . Cl-H
Molgewicht 201.6931
Bruttoformel C₁₀H₁₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Pholedrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 AB83
2. Bezeichnung *rac*-4-[(2*R*)-2-(Methylamino)propyl]phenol-hydrochlorid

ASK #26688

Chemical Abstract Service Nr. 7640-29-1
Formelstamm C10-H15-N-O . C-H2-O2
Molgewicht 211.2576
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₃
Vorzugsbezeichnung Pholedrinformiat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1 AB87
2. Bezeichnung *rac*-4-[(2*R*)-2-(Methylamino)propyl]phenol-formiat (1:1)

ASK #26689

Chemical Abstract Service Nr. 4015-18-3
Molgewicht 312.7752
Bruttoformel C₁₂H₁₃ClN₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Sulfaclomid
International Nonproprietary Name INNv.L17
Zitat Bezeichnung 1 AB83
2. Bezeichnung N¹-(5-Chlor-2,6-dimethylpyrimidin-4-yl)sulfanilamid

ASK #26690

Chemical Abstract Service Nr.	55-94-7
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₃₀ -N ₂ -O ₄) ₂ + 2Br ⁻
Molgewicht	450.207
Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₀ Br ₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Suxamethoniumbromid
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
Zitat Bezeichnung 1	MAR29; USMI11
2. Bezeichnung	2,2'-[(Butandioyl)bis(oxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumbromid)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-[2,2'-(Succinyldioxy)diethyl]bis(trimethylammonium)dibromid

ASK #26691

Formelstamm	(C ₁₄ -H ₃₀ -N ₂ -O ₄) ₂ + 2Br ⁻ . 2 H ₂ O
Molgewicht	486.2376
Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₀ Br ₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Suxamethoniumbromid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
2. Bezeichnung	2,2'-[(Butandioyl)bis(oxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylethanaminiumbromid) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N,N'-[2,2'-(Succinyldioxy)diethyl]bis(trimethylammonium)dibromid 2 HO

ASK #26692

Chemical Abstract Service Nr.	65928-58-7
Molgewicht	311.418
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ NO ₂
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-3-oxo-19-nor-17 -pregna-4,9-dien-21-nitril
Zitat Bezeichnung 2	RÖMP2023
3. Bezeichnung	Dienogest
Zitat Bezeichnung 3	EP8.7,9.0,10.0,11.0(2016-2023); FDA-SRS; BP2017-2024; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2732; RÖMP2023; CAS; EUTCT; USMI2023; USAN; GlnAs
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(17-Hydroxy-3-oxoestra-4,9-dien-17alpha-yl)acetonitril

ASK #26695

Chemical Abstract Service Nr.	25119-68-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	54018-18-7; 54578-91-5; 91825-37-5
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₂ -O ₄) _x . (C ₃ -H ₆ -O) _y
2. Bezeichnung	Poly(butylhydrogenmaleat-co-methoxyethylen) (x:y)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym PVM/MA-Copolymer-Butylester; Butylhydrogenmaleat-Methoxyethylen-Copolymerisat; Poly[butyl-hydrogen-(2Z)-but-2-endoat-co-methoxyethen] (x:y); Poly(butylhydrogenmaleat,methoxyethylen) (x:y); Maleinsäuremonobutylester-Methylvinylether-Copolymerisat

ASK #26697

Chemical Abstract Service Nr. 123774-72-1

Molgewicht 14430.3212

Bruttoformel $C_{639}H_{1002}N_{168}O_{196}S_8$

Vorzugsbezeichnung Sargramostim

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; USAN; CAS; USPF30.6(2004); MAR2010; USP25(2002)-34(2011); BAN

2. Bezeichnung APARSPSPST QPWEHVNAIQ EALRLLNLSR DTAEMNETV EVISEMFDLQ EPTCLQTRLE LYKQGLRGSL TKLKGPLTMM ASHYKQHCPP TPETSCATQI ITFESFKENL KDFLLVIPFD CWEVPVQE, 54,96:88,121-Bis(disulfid), glycosyliert (3 Hauptkomponenten mit relativen Molmassen von ca. 19500, 16800 und 15500), produziert von rekombinanten Saccharomyces-cerevisiae-Stämmen

ASK #26699

Chemical Abstract Service Nr. 84957-29-9

Molgewicht 514.5773

Bruttoformel $C_{22}H_{22}N_6O_5S_2$

Vorzugsbezeichnung Cefpirom

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6,7-dihydro-5*H*-cyclopenta[*b*]pyridin-1-*i*omethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6,7-dihydro-5*H*-cyclopenta[*b*]pyridin-1-*i*omethyl)-3-cephem-4-carboxylat

ASK #26701

3. Bezeichnung Humane kortikale Fasern mit Spongiosagranulat ((mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Spongiosa-Granulat, gefriergetrocknet; Spongiosa vom Menschen

ASK #26702

2. Bezeichnung Humane Lederhaut des Auges ((mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Sklera vom Menschen

ASK #26704

2. Bezeichnung Humanes Hautgewebe ((mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Haut vom Menschen

ASK #26709

2. Bezeichnung Ligamentum patellae mit Knochenansätzen vom Menschen

3. Bezeichnung Bänderbindegewebe mit Knochenansätzen vom Menschen, kollagen ((allogen, avital; mit Angaben zur Haltbarmachung))

ASK #26711

Chemical Abstract Service Nr. 139968-49-3
Molgewicht 506.3999
Bruttoformel C₂₄H₁₆F₆N₄O₂
2. Bezeichnung 2-{2-(4-Cyanphenyl)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethyliden}-N-[4-(trifluormethoxy)phenyl]hydrazincarboxamid

ASK #26713

Chemical Abstract Service Nr. 121786-16-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 156799-23-4; 167641-25-0; 596795-01-6
Formelstamm (C2-H4-O)x . (C2-H4-O)ny
2. Bezeichnung Poly(vinylalkohol)-*graft*-poly(ethylenoxid)

ASK #26721

Chemical Abstract Service Nr. 98753-19-6
Formelstamm C22-H22-N6-O5-S2 . H2-O4-S
Molgewicht 612.6558
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₆O₉S₃
Vorzugsbezeichnung Cefpiromsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6,7-dihydro-5*H*-cyclopenta[*b*]pyridin-1-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6,7-dihydro-5*H*-cyclopenta[*b*]pyridin-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat-sulfat (1:1)

ASK #26722

Chemical Abstract Service Nr. 115-10-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 157621-61-9; 451449-67-5
Molgewicht 46.0684
Bruttoformel C₂H₆O
2. Bezeichnung Oxydimethan
3. Bezeichnung Dimethylether
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Methylether

ASK #26723

Chemical Abstract Service Nr. 114298-18-9
Molgewicht 419.5194
Bruttoformel C₂₄H₂₉N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Zalospirom
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung (3*aR*,4*R*,4*aR*,6*aS*,7*S*,7*aS*)-2-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}-3*a*,4,4*a*,6*a*,7,7*a*-hexahydro-4,7-etheno-1*H*-cyclobuta[*f*]isoindol-1,3(2*H*)-dion

ASK #26724

Chemical Abstract Service Nr. 88303-60-0
Molgewicht 425.4809
Bruttoformel C₂₂H₂₇N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Losoxantron
International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung 7-Hydroxy-2-[2-(2-hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthra[1,9-cd]pyrazol-6(2*H*)-on

ASK #26725

Chemical Abstract Service Nr. 88303-61-1
Formelstamm C22-H27-N5-O4 . 2 Cl-H
Molgewicht 498.4028
Bruttoformel C₂₂H₂₉Cl₂N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Losoxantrondihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L33)
2. Bezeichnung 7-Hydroxy-2-[2-(2-hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthra[1,9-cd]pyrazol-6(2*H*)-on-dihydrochlorid

ASK #26726

Chemical Abstract Service Nr. 57333-96-7
Molgewicht 416.6365
Bruttoformel C₂₇H₄₄O₃
Vorzugsbezeichnung Tacalcitol
International Nonproprietary Name INN.L32
Zitat Bezeichnung 1 GlnAs; FDA-SRS; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung (5Z,7E-24*R*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 ,24-triol

ASK #26727

Chemical Abstract Service Nr. 93129-94-3
Molgewicht 434.6517
Bruttoformel C₂₇H₄₄O₃
2. Bezeichnung (5Z,7E-24*R*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 ,24-triol 1 H₂O
3. Bezeichnung Tacalcitol-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0+2,10.0,11.0(2017-2023)/2272
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (5Z,7E)-(24*R*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1alpha,3beta,24-triol; Tacalcitol 1 HO

ASK #26728

Chemical Abstract Service Nr. 66569-27-5
Formelstamm (C6-H6-N-O8-P)4⁻ 2H⁺ 2Na⁺
Molgewicht 299.0829
Bruttoformel C₆H₈NNa₂O₈P

Vorzugsbezeichnung Dinatriumsparfosat
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung *N*-(2-Phosphonoacetamido)-L-asparaginsäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2*S*)-(2-Phosphonoacetamido)butandisäure-Dinatriumsalz; (S)-(2-Phosphonoacetamido)bernsteinsäure-Dinatriumsalz; Sparfossäure-Dinatriumsalz

ASK #26729

Chemical Abstract Service Nr. 127308-82-1
Molgewicht 415.5241
Bruttoformel C₂₇H₂₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Zamifenacin

International Nonproprietary Name INN.L33

Zitat Bezeichnung 1 BAN
2. Bezeichnung (*R*)-3-Benzhydroxy-1-[2-(1,3-benzodioxol-5-yl)ethyl]piperidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (*R*)-3-Benzhydroxy-1-[3,4-(methylenedioxy)phenethyl]piperidin

ASK #26732

Chemical Abstract Service Nr. 130308-48-4
Molgewicht 1304.5225
Bruttoformel C₅₉H₈₉N₁₉O₁₃S

Vorzugsbezeichnung Icatibant

International Nonproprietary Name INN.L33

Zitat Bezeichnung 1 Icatibant; CAS

2. Bezeichnung D-Arginyl-L-arginyl-L-prolyl-(4*R*)-4-hydroxy-L-prolylglycyl-3-(thiophen-2-yl)-L-alanyl-L-seryl-(3*R*)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonyl-(2*S*,3*aS*,7*aS*)-octahydroindol-2-carbonyl-L-arginin

ASK #26733

Chemical Abstract Service Nr. 138614-30-9
Formelstamm C59-H89-N19-O13-S . x C2-H4-O2
Molgewicht 1364.5779
Bruttoformel C₆₁H₉₃N₁₉O₁₅S
Vorzugsbezeichnung Icatibantacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L33)

2. Bezeichnung D-Arginyl-L-arginyl-L-prolyl-(4*R*)-4-hydroxy-L-prolylglycyl-3-(thiophen-2-yl)-L-alanyl-L-seryl-(3*R*)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonyl-(2*S*,3*aS*,7*aS*)-octahydroindol-2-carbonyl-L-arginin-acetat (1:x)

ASK #26736

Chemical Abstract Service Nr. 112108-01-7
Molgewicht 313.8212

Bruttoformel C₁₉H₂₀ClNO
Vorzugsbezeichnung Ecopipam
International Nonproprietary Name INN.L42
2. Bezeichnung (6a*S*,13b*R*)-11-Chlor-7-methyl-6,6a,7,8,9,13b-hexahydro-5*H*-benzo[*d*]naphtho[2,1-*b*]azepin-12-ol
ASK #26737

Chemical Abstract Service Nr. 190133-94-9
Formelstamm C19-H20-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht 350.2821
Bruttoformel C₁₉H₂₁Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Ecopipamhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L42)
2. Bezeichnung (6a*S*,13b*R*)-11-Chlor-7-methyl-6,6a,7,8,9,13b-hexahydro-5*H*-benzo[*d*]naphtho[2,1-*b*]azepin-12-ol-hydrochlorid
ASK #26738

Chemical Abstract Service Nr. 997-43-3
Formelstamm (C5-H4-O5)²⁻ H⁺ K⁺
Molgewicht 184.1885
Bruttoformel C₅H₅KO₅
2. Bezeichnung 2-Oxopentandisäure-Monokaliumsalz
3. Bezeichnung Kalium-hydrogen-2-oxopentandioat

ASK #26740
Chemical Abstract Service Nr. 92339-11-2
Molgewicht 1550.1819
Bruttoformel C₃₅H₄₄I₆N₆O₁₅
Vorzugsbezeichnung Iodixanol
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 GII; BP2011; Ph.Eur.2008,6.8/2215; Eur.Ph.2011,7.0; MAR30; PHARMEUROPA20.1; USAN; BAN; USP26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung 5,5'-[*N,N*-(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)diacetamido]bis[*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid]

ASK #26741
Chemical Abstract Service Nr. 89796-99-6
Formelstamm (C16-H12-Cl2-N-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 354.1847
Bruttoformel C₁₆H₁₃Cl₂NO₄
Vorzugsbezeichnung Aceclofenac
International Nonproprietary Name INN.L25
Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0; Ph.Eur.2002,4.00,4.01,4.03,4.07/1281; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.5/1281; PHARMEUROPA12.3,7.2; MAR29; BAN; USMI12; Ph.Eur.2005,5.0/1281; BP2001-2011
2. Bezeichnung 2-{2-[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]acetyloxy}essigsäure

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]acetoxyl}essigsäure
ASK #26742	
Chemical Abstract Service Nr.	34633-34-6
Molgewicht	292.3204
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ F ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bifluranol
International Nonproprietary Name	INN.L15
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4,4'-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-Pentan-2,3-diyl]bis(2-fluorphenol)
ASK #26743	
Molgewicht	287.3966
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₂
2. Bezeichnung	(1-Methyl-4-piperidyl)(1-phenylcyclopentancarboxylat)
ASK #26744	
Chemical Abstract Service Nr.	114432-13-2
Molgewicht	550.7088
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₈ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Fantofaron
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]- <i>N</i> -methyl-3-{4-[2-(propan-2-yl)indolizin-1-sulfonyl]phenoxy}propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3,4-Dimethoxyphenethyl){3-[4-(2-isopropylindolizin-1-ylsulfonyl)phenoxy]propyl}(methyl)azan
ASK #26745	
Chemical Abstract Service Nr.	1952-11-0
Formelstamm	C18-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	323.8575
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ ClNO ₂
2. Bezeichnung	(1-Methyl-4-piperidyl)(1-phenylcyclopentancarboxylat)-hydrochlorid
ASK #26746	
Formelstamm	(C12-H18-N6-O)2+ 2Br ⁻
Molgewicht	422.1189
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ Br ₂ N ₆ O
2. Bezeichnung	1-[4-(4-Amino-1,2,4-triazol-1-yl)butyl]-4-(hydroxyiminomethyl)pyridiniumdibromid
ASK #26747	
Formelstamm	(C12-H18-N6-O)2+ 2Br ⁻ . 2 H2-O
Molgewicht	458.1495
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ Br ₂ N ₆ O

2. Bezeichnung 1-[4-(4-Amino-1,2,4-triazol-1-yl)butyl]-4-(hydroxyiminomethyl)pyridiniumdibromid 2 H₂O

ASK #26748

Chemical Abstract Service Nr. 93379-54-5
Molgewicht 266.3361
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Esatenolol
International Nonproprietary Name INN.L38
2. Bezeichnung 2-(4-((2S)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)acetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-2-[4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]phenyl]acetamid

ASK #26751

Chemical Abstract Service Nr. 84957-30-2
Molgewicht 528.6039
Bruttoformel C₂₃H₂₄N₆O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefquinom
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung (6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-(5,6,7,8-tetrahydrochinolin-1-ylmethyl)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5,6,7,8-tetrahydrochinolin-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat

ASK #26752

Chemical Abstract Service Nr. 126222-34-2
Molgewicht 630.8383
Bruttoformel C₃₃H₅₀N₄O₆S
Vorzugsbezeichnung Remikiren
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung (2S)-2-[(2S)-2-Benzyl-3-(tert-butylsulfonyl)propanamido]-N-[(1S,2R,3S)-1-cyclohexylmethyl-3-cyclopropyl-2,3-dihydroxypropyl]-3-(imidazol-4-yl)propanamid

ASK #26753

Chemical Abstract Service Nr. 141078-87-7
Formelstamm C33-H50-N4-O6-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 726.944
Bruttoformel C₃₄H₅₄N₄O₉S₂
Vorzugsbezeichnung Remikirenmesilat
International Nonproprietary Name INN.L32,v.L18
2. Bezeichnung (2S)-2-[(2S)-2-Benzyl-3-(tert-butylsulfonyl)propanamido]-N-[(1S,2R,3S)-1-cyclohexylmethyl-3-cyclopropyl-2,3-dihydroxypropyl]-3-(imidazol-4-yl)propanamid-methansulfonat (1:1)

ASK #26755

Chemical Abstract Service Nr. 118081-34-8
Formelstamm (C15-H12-N4-O6-S2)²⁻ 2H⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 446.4554
Bruttoformel C₁₅H₁₄N₄O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Ceftibuten 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-4-carboxybut-2-enamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-4-carboxybut-2-enamido]-3-cephem-4-carbonsäure 2 HO

ASK #26756

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1
Vorzugsbezeichnung Dalteparin-Natrium ((MW: ca. 6000))
International Nonproprietary Name INN.L39
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2002,4.00/1195; Ph.Eur.2008,6.0/1195; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1195
2. Bezeichnung Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Salpetriger Säure erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 2-*O*-Sulfo- -*L*-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydro-6-*O*-sulfo-*D*-mannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 5600 und 6400 mit einem charakteristischen Wert um 6000; der Sulfatierungsgrad beträgt 2.0 bis 2.5 pro Disaccharid-Einheit
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Heparinfragment aus Heparin aus Schweinedarmmucosa hergestellt durch Nitrit-Spaltung (Natriumsalz, mittlere Molmasse M = 5000 g/mol)

ASK #26757

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1
Vorzugsbezeichnung Tinzaparin-Natrium ((MW: ca. 6500))
International Nonproprietary Name INN.L39
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.3.1-4,4.0,5.0,6.0,7.0(1998-2011)/1271
2. Bezeichnung Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch kontrollierte enzymatische Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Heparinlyase aus *Flavobacterium heparinum* erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 4-Desoxy-2-*O*-sulfo- -*L*-*threo*-hex-4-enopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2-*N*,6-*O*-Disulfo-*D*-glucosamin-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 5500 und 7500 mit einem charakteristischen Wert um 6500; der Sulfatierungsgrad beträgt 1.8 bis 2.5 pro Disaccharid-Einheit
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Heparinfragment aus Heparin aus Schweinedarmmucosa hergestellt durch Enzymspaltung mit Heparinlyase EC 4.2.2.7 (Natriumsalz, mittlere Molmasse M = 4500 g/mol)

ASK #26758

2. Bezeichnung -(Dimethylvinylsilyl)- -(trimethylsilyloxy)polydimethylsiloxan

ASK #26760

Chemical Abstract Service Nr. 84558-93-0
Molgewicht 282.2494
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Netivudin

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung 1- -D-Arabinofuranosyl-5-(prop-1-in-1-yl)pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #26765

Chemical Abstract Service Nr. 112398-08-0

Formelstamm (C₁₉H₁₉F-N₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 357.3788

Bruttoformel C₁₉H₂₀FN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Danofloxacin

International Nonproprietary Name INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 BAN

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-7-[(1*S*,4*S*)-5-methyl-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #26766

Chemical Abstract Service Nr. 119478-55-6

Formelstamm C₁₉-H₂₀-F-N₃-O₃ . C-H₄-O₃-S

Molgewicht 453.4845

Bruttoformel C₂₀H₂₄FN₃O₆S

Vorzugsbezeichnung Danofloxacinmesilat

International Nonproprietary Name INN.L30,v.L18

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-7-[(1*S*,4*S*)-5-methyl-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1)

ASK #26767

Chemical Abstract Service Nr. 12607-92-0

Formelstamm 5(C₇-H₁₁-N₂-O₄)⁻ 3Al³⁺ 4(H-O)⁻

Molgewicht 1084.8402

Bruttoformel C₃₅H₅₉Al₃N₁₀O₂₄

Vorzugsbezeichnung Aceglutamid-Aluminium (5:3)

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11

2. Bezeichnung Trialuminium-tetrahydroxid-pentakis[(2*S*)-2-acetamido-5-amino-5-oxopentanoat]

ASK #26769

Chemical Abstract Service Nr. 136433-51-7

Molgewicht 321.4775

Bruttoformel C₁₈H₂₇NO₂S

Vorzugsbezeichnung Tazofelon

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung (*RS*)-5-(3,5-Di-*tert*-butyl-4-hydroxybenzyl)-1,3-thiazolidin-4-on

ASK #26772

Chemical Abstract Service Nr. 119169-78-7

Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₆ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	399.5662
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Epristerid
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	17 -(<i>tert</i> -Butylcarbamoyl)androsta-3,5-dien-3-carbonsäure

ASK #26775

Chemical Abstract Service Nr.	144665-07-6
Molgewicht	433.5146
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₂ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Lubeluzol
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	(S)-1-{4-[(1,3-Benzothiazol-2-yl)(methyl)amino]piperidino}-3-(3,4-difluorphenoxy)propan-2-ol

ASK #26776

Formelstamm	C ₂₂ -H ₂₅ -F ₂ -N ₃ -O ₂ -S . 2 Cl-H
Molgewicht	506.4365
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ Cl ₂ F ₂ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Lubeluzoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	(S)-1-{4-[(1,3-Benzothiazol-2-yl)(methyl)amino]piperidino}-3-(3,4-difluorphenoxy)propan-2-ol-dihydrochlorid

ASK #26777

2. Bezeichnung Barium-aluminiumorsilicat, behandelt mit (3-Trimethoxysilylpropyl)methacrylat

ASK #26778

2. Bezeichnung Eisen(,)-oxide (paramagnetisch), siliconiert mit {3-[(2-Aminoethyl)amino]propyl}trimethoxysilan

Zitat Bezeichnung 2 GII

3. Bezeichnung Ferumoxsil

Zitat Bezeichnung 3 USAN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Poly[[3-(2-aminoethylamino)propyl],[ferrio(II,III)oxy]]siloxan

ASK #26779

Chemical Abstract Service Nr.	119683-68-0
Molgewicht	231.533
Bruttoformel	Fe ₃ O ₄
2. Bezeichnung	Eisen(,)-oxide (paramagnetisch)
Zitat Bezeichnung 2	GII
3. Bezeichnung	Ferumoxide

ASK #26780

Chemical Abstract Service Nr. 103427-14-1

Formelstamm C9-H11-(15)N-O2
Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
2. Bezeichnung *N*-(4-Methoxyphenyl)acet(¹⁵N)amid
3. Bezeichnung (¹⁵N)Methacetin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Methacetin-(15)N; 4'-Methoxyacet((15)N)anilid; [(15)N]Methacetin

ASK #26781

Chemical Abstract Service Nr. 2706-70-9
Molgewicht 1021.2139
Bruttoformel C₄₄H₆₈N₁₂O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Oxytocin[2-(*O*-Me-Tyr)]
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung Cys(1*S* 6*S*)-*O*-Me-Tyr-Ile-Gln-Asn-Cys(6*S* 1*S*)-Pro-Leu-Gly-NH₂
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Mesotocin

ASK #26784

Molgewicht 666.0792
Bruttoformel C₃₆H₇₇F₆NSi
2. Bezeichnung Hexafluorokieselsäure-*N*-Octadecyloctadecan-1-amin-Salz
3. Bezeichnung Dioctadecylammonium(hydrogenhexafluorosilicat)

ASK #26785

Chemical Abstract Service Nr. 138742-43-5
Molgewicht 705.9711
Bruttoformel C₃₅H₅₅N₅O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Zankiren
International Nonproprietary Name INNv.L70
2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(2*S*)-2-Benzyl-3-(4-methylpiperazin-1-ylsulfonyl)propanamido]-*N*-[(1*S*,2*R*,3*S*)-1-cyclohexylmethyl-2,3-dihydroxy-5-methylhexyl]-3-(1,3-thiazol-4-yl)propanamid

ASK #26786

Chemical Abstract Service Nr. 138810-64-7
Formelstamm C35-H55-N5-O6-S2 . Cl-H
Molgewicht 742.432
Bruttoformel C₃₅H₅₆ClN₅O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Zankirenhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L70)
2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(2*S*)-2-Benzyl-3-(4-methylpiperazin-1-ylsulfonyl)propanamido]-*N*-[(1*S*,2*R*,3*S*)-1-cyclohexylmethyl-2,3-dihydroxy-5-methylhexyl]-3-(1,3-thiazol-4-yl)propanamid-hydrochlorid

ASK #26790

Chemical Abstract Service Nr. 113775-47-6

Molgewicht	200.2795
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexmedetomidin
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	(S)-4-[1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]imidazol
ASK #26791	
Chemical Abstract Service Nr.	145108-58-3
Formelstamm	C13-H16-N2 . Cl-H
Molgewicht	236.7405
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Dexmedetomidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L42)
2. Bezeichnung	(S)-4-[1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]imidazol-hydrochlorid
ASK #26799	
Chemical Abstract Service Nr.	119356-77-3
Molgewicht	305.4134
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Dapoxetin
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(1S)-N,N-Dimethyl-3-(naphthalin-1-yloxy)-1-phenylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(S)-3-(1-naphthyloxy)-1-phenylpropyl]azan
ASK #26800	
Chemical Abstract Service Nr.	129938-20-1
Formelstamm	C21-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht	341.8744
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Dapoxetinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(1S)-N,N-Dimethyl-3-(naphthalin-1-yloxy)-1-phenylpropan-1-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[(S)-3-(1-naphthyloxy)-1-phenylpropyl]azan-hydrochlorid
ASK #26801	
Chemical Abstract Service Nr.	7758-16-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	10101-84-5
Molgewicht	221.9387
Bruttoformel	H ₂ Na ₂ O ₇ P ₂

2. Bezeichnung Diphosphorsäure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung Dinatriumdihydrogendiphosphat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Natriumdihydrogendiphosphat

ASK #26802

Chemical Abstract Service Nr. 109826-26-8
Molgewicht 428.5261
Bruttoformel C₂₆H₂₈N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Zalदारid
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung 1-[1-(4-Methyl-4*H*,6*H*-pyrrolo[1,2-*a*][4,1]benzoxazepin-4-ylmethyl)-4-piperidyl]-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #26803

Chemical Abstract Service Nr. 109826-27-9
Formelstamm H26-H28-N4-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht 544.5983
Bruttoformel C₃₀H₃₂N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Zalदारidmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung 1-[1-(4-Methyl-4*H*,6*H*-pyrrolo[1,2-*a*][4,1]benzoxazepin-4-ylmethyl)-4-piperidyl]-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on-maleat (1:1)

ASK #26804

Chemical Abstract Service Nr. 134678-17-4
Molgewicht 229.2562
Bruttoformel C₈H₁₁N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Lamivudin
International Nonproprietary Name INN.L32
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.3/2217; Ph.Eur.2008,6.0/2217; GII
2. Bezeichnung 4-Amino-1-[(2*R*,5*S*)-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #26806

Chemical Abstract Service Nr. 135003-30-4
Molgewicht 395.5609
Bruttoformel C₂₃H₂₉N₃OS
Vorzugsbezeichnung Apadolin
International Nonproprietary Name INNv.L74
2. Bezeichnung 10-[(*R*)-1-Methyl-2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]-*N*-propyl-10*H*-phenothiazin-2-carboxamid

ASK #26807

Formelstamm C23-H29-N3-O-S . Cl-H
Molgewicht 432.0218

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ ClN ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Apadolinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L74)
2. Bezeichnung	10-[(<i>R</i>)-1-Methyl-2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]- <i>N</i> -propyl-10 <i>H</i> -phenothiazin-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #26808	
Chemical Abstract Service Nr.	770691-21-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	138071-82-6
Formelstamm	(C18-H31-N4-O9) ³⁻ Gd ³⁺
Molgewicht	604.7101
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₁ GdN ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Gadobutrol
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	BAN; GII; USAN; JAN; PubChem; GlnAS; CAS; ChemIDplus; EUTCT; ChemSpider; FDA-SRS
2. Bezeichnung	[[10-[(<i>2RS,3SR</i>)-1,3,4-Trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl]triacetato(3-)]gadolinium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{10-[2,3-dihydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecane-1,4,7-triacetato(3-)-N(1),N(4),N(7),N(10),O(1),O(4),O(7)}gadolinium
ASK #26809	
Chemical Abstract Service Nr.	133454-47-4
Molgewicht	426.4806
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ FN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	lloperidon
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	1-(4-{3-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidino]propoxy}-3-methoxyphenyl)ethanon
ASK #26810	
Chemical Abstract Service Nr.	127932-90-5
Molgewicht	1532.0955
Bruttoformel	C ₇₄ H ₉₅ ClN ₁₆ O ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Ramorelix
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	2-[<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)- <i>D</i> -alanyl-4-chlor- <i>D</i> -phenylalanyl- <i>D</i> -tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>O</i> -(-L-rhamnopyranosyl)- <i>D</i> -seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
ASK #26811	
Formelstamm	C74-H95-Cl-N16-O18 . x C2-H4-O2
Vorzugsbezeichnung	Ramorelixacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	2-[<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)- <i>D</i> -alanyl-4-chlor- <i>D</i> -phenylalanyl- <i>D</i> -tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>O</i> -(-L-rhamnopyranosyl)- <i>D</i> -seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid-acetat (1:x)
ASK #26812	

Chemical Abstract Service Nr. 71751-29-6

Molgewicht 335.8086

Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₂S

2. Bezeichnung 4-[3-(4-Chlorphenyl)-4,5-dihydropyrazol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #26813

Chemical Abstract Service Nr. 58-86-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6763-34-4

Molgewicht 150.1299

Bruttoformel C₅H₁₀O₅

2. Bezeichnung D-Xylose

Zitat Bezeichnung 2 Romp8

3. Bezeichnung Xylose (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym D-Xylopyranose

ASK #26818

2. Bezeichnung Pinus-succinifera- oder Pinus-Arten-Harz

3. Bezeichnung Bernstein

Zitat Bezeichnung 3 Romp9

ASK #26819

Chemical Abstract Service Nr. 114977-28-5

Molgewicht 807.8792

Bruttoformel C₄₃H₅₃NO₁₄

2. Bezeichnung (4-Acetyloxy-2-benzoyloxy-5,20-epoxy-1,7,10-trihydroxy-9-oxotax-11-en-13-yl)[(2R,3S)-3-tert-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

3. Bezeichnung Docetaxel

Zitat Bezeichnung 3 BP2017-2024; USMI2024; CAS; EUTCT; GII; USP28-43(2005-2020); EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2593; EP9.0,10.0,11.0(2017-2023)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Wasserfreies Docetaxel (Ph.Eur.);

Synonym 5beta,20-Epoxy-1,7beta,10beta-trihydroxy-9-oxotax-11-en-2alpha,4,13alpha-triyl(4-acetat)(2-benzoat)[13-[(2R,3S)-3-[[[(1,1-dimethylethoxy)carbonyl]amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]]]; (4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,7beta,10beta-trihydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl)[(2R,3S)-3-tert-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]; Docetaxol; Taxotere; Wasserfreies Docetaxel

ASK #26820

Chemical Abstract Service Nr. 121679-13-8

Molgewicht 335.4643

Bruttoformel C₁₇H₂₅N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Naratriptan
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung *N*-Methyl-2-[3-(1-methylpiperidin-4-yl)-1*H*-indol-5-yl]ethansulfonamid

ASK #26821

Chemical Abstract Service Nr. 143388-64-1
Formelstamm C₁₇-H₂₅-N₃-O₂-S . Cl-H
Molgewicht 371.9252
Bruttoformel C₁₇H₂₆ClN₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Naratriptanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L34)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *N*-Methyl-2-[3-(1-methylpiperidin-4-yl)-1*H*-indol-5-yl]ethansulfonamid-hydrochlorid

ASK #26822

Chemical Abstract Service Nr. 131796-63-9
Molgewicht 329.8206
Bruttoformel C₁₉H₂₀ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Odapipam
International Nonproprietary Name INNv.L68
2. Bezeichnung (+)-(S)-8-Chlor-5-(2,3-dihydro-1-benzofuran-7-yl)-3-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-3-benzazepin-7-ol

ASK #26823

Chemical Abstract Service Nr. 132100-55-1
Molgewicht 386.4995
Bruttoformel C₂₄H₃₁FO₃
Vorzugsbezeichnung Dalvastatin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung *rac*-(4*R*,6*S*)-6-((*E*)-2-[2-(4-Fluor-3-methylphenyl)-4,4,6,6-tetramethylcyclohex-1-en-1-yl]ethenyl)-4-hydroxyoxan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (4*RS*,6*SR*)-6-((*E*)-2-[2-(4-Fluor-3-methylphenyl)-4,4,6,6-tetramethylcyclohex-1-enyl]vinyl)-4-hydroxytetrahydropyran-2-on;
(4*RS*,6*SR*)-6-((*E*)-2-[2-(4-Fluor-3-methylphenyl)-4,4,6,6-tetramethylcyclohex-1-en-1-yl]ethenyl)-4-hydroxytetrahydropyran-2-on

ASK #26824

Chemical Abstract Service Nr. 134523-00-5
Formelstamm (C₃₃-H₃₄-F-N₂-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 558.6398
Bruttoformel C₃₃H₃₅FN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Atorvastatin

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 MAR2011; USMI12; AAN; (USAN); CAS; MAR31; ROMP2010; BAN; (JAN)

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3*R*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-5-isopropyl-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure;
(*R*,*R*)-2-(4-Fluorphenyl)-beta,delta-dihydroxy-5-isopropyl-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-1*H*-pyrrol-1-heptansäure

ASK #26825

Chemical Abstract Service Nr. 134523-03-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1108202-55-6; 334757-04-9

Formelstamm 2(C₃₃H₃₄F-N₂O₅)⁻ Ca₂⁺

Molgewicht 1155.3417

Bruttoformel C₆₆H₆₈CaF₂N₄O₁₀

Vorzugsbezeichnung Atorvastatin-Hemicalcium

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #26826

Chemical Abstract Service Nr. 137862-53-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 186597-74-0

Formelstamm (C₂₄H₂₈N₅O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 435.5188

Bruttoformel C₂₄H₂₉N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Valsartan

International Nonproprietary Name INN.L33

Zitat Bezeichnung 1 AAN; BAN; JP16/S1(2012); MeSH; ATC; Phpa20.2(2008); USPF25.3-33.3(1999-2007); Pharmavista; MAR2015; EUTCT; USP30-38(2007-2015); ROMP2015; USAN; KEGG; USMI14; Hager2014; EAB6.6,7.0,8.0(2013-2014)/2423; CAS; EP6.6,7.0,8.0(2010-2014); Gil; JAN

2. Bezeichnung *N*-Pentanoyl-*N*-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-*L*-valin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-{4-[2-(Tetrazol-5-yl)phenyl]benzyl}-*N*-valeryl-*L*-valin; (S)-*N*-Valeryl-*N*-{[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl}valin;
(S)-3-Methyl-2-[*N*-[2'-(5-tetrazolyl)-4-biphenylmethyl]valeramido]buttersäure; (S)-3-Methyl-2-[*N*-[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]pentanamido]butansäure;
N-[2'-(1*H*-Tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]-*N*-valeryl-*L*-valin; (2*S*)-3-Methyl-2-[pentanoyl[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl]amino]butansäure;
(S)-*N*-[2'-(5-Tetrazolyl)-4-biphenylmethyl]-*N*-valerylvalin; (S)-3-Methyl-2-(*N*-{[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl}pentanamido)butansäure;
N-[2'-(5-Tetrazolyl)-4-biphenylmethyl]-*N*-valeryl-*L*-valin

ASK #26830

Chemical Abstract Service Nr. 18472-51-0

Formelstamm C₂₂H₃₀Cl₂N₁₀ · 2(C₆H₁₁O₇)⁻ H⁺ · x H₂O

Molgewicht 897.7584

Bruttoformel $C_{34}H_{54}Cl_2N_{10}O_{14}$
2. Bezeichnung 1,1'-(Hexan-1,6-diyl)bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]-D-gluconat (1:2) - Wasser 20% (m/v)
3. Bezeichnung Chlorhexidindigluconat-Lösung (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Chlorhexidindigluconat-Lösung

ASK #26837

2. Bezeichnung Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Magnesiumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure-Magnesiumsalz; Polystyrolsulfonsäure-Magnesiumsalz, Divinylbenzol-vernetzt; Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat-Polysulfonat-Magnesiumsalz

ASK #26838

Chemical Abstract Service Nr. 63182-05-8
Molgewicht 331.429
Bruttoformel $C_{18}H_{21}NO_3S$
2. Bezeichnung Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure-(x:y)-Ammoniumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Styrol-Divinylbenzol-Copolymerisat-Polysulfonat-Ammoniumsalz; Poly(styrol,divinylbenzol)sulfonsäure-Ammoniumsalz; Polystyrolsulfonsäure-Ammoniumsalz, Divinylbenzol-vernetzt

ASK #26839

Chemical Abstract Service Nr. 25232-87-5
Formelstamm (C6-H12-O)n
Molgewicht 100.1589
Bruttoformel $C_6H_{12}O$
2. Bezeichnung Poly(1-vinyloxybutan)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Polyvinox

ASK #26840

Chemical Abstract Service Nr. 151581-23-6
Molgewicht 318.3709
Bruttoformel $C_{16}H_{22}N_4O_3$
Vorzugsbezeichnung Apaxifyllin
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung (S)-(3-Oxocyclopentyl)-1,3-dipropyl-3,7-dihydro-1H-purin-2,6-dion

ASK #26841

Chemical Abstract Service Nr. 57680-56-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 130431-92-4
Formelstamm (C12-H14-O35-S8)⁸⁻ 8H⁺
Molgewicht 982.8021
Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{35}S_8$

Vorzugsbezeichnung	Sucrosodat
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(Tetra- <i>O</i> -sulfo- - <i>D</i> -fructofuranosyl)- - <i>D</i> -glucopyranosid-tetrakis(hydrogensulfat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sucrose-octakis(hydrogensulfat)
ASK #26842	
Chemical Abstract Service Nr.	74135-10-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	880545-04-0
Formelstamm	(C12-H14-O35-S8) ⁸⁻ 8Na ⁺
Molgewicht	1158.6567
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ Na ₈ O ₃₅ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Sucrosodat-Octanatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(Tetra- <i>O</i> -sulfo- - <i>D</i> -fructofuranosyl)- - <i>D</i> -glucopyranosid-tetrakis(hydrogensulfat)-Octanatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-sucroseoctasulfat
ASK #26843	
Chemical Abstract Service Nr.	25135-51-7
Formelstamm	(C27-H22-O4-S)n
Molgewicht	440.596
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₈ O ₂ S
2. Bezeichnung	Poly(oxy- <i>p</i> -phenylensulfonyl- <i>p</i> -phenylenoxy- <i>p</i> -phenylenisopropyliden- <i>p</i> -phenylen)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Polysulfon A
ASK #26845	
Chemical Abstract Service Nr.	132017-01-7
Molgewicht	466.5411
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ FO ₅
Vorzugsbezeichnung	Bervastatin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	Ethyl{[(<i>E</i> -3 <i>RS</i> ,5 <i>SR</i>)-7-[4-(4-fluorphenyl)spiro[2 <i>H</i> -chromen-2,1'-cyclopentan]-3-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-enoat}
ASK #26847	
Chemical Abstract Service Nr.	3846-71-7
Molgewicht	323.432
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₃ O
2. Bezeichnung	2-(2 <i>H</i> -Benzotriazol-2-yl)-4,6-di- <i>tert</i> -butylphenol
ASK #26849	

Molgewicht 400.4648

Bruttoformel C₂₃H₂₈O₆

2. Bezeichnung (2,2,4-Trimethylhexan-1,6-diyl)bis(2-hydroxybenzoat)

ASK #26850

Chemical Abstract Service Nr. 811-97-2

Molgewicht 102.0309

Bruttoformel C₂H₂F₄

Vorzugsbezeichnung Norfluran

International Nonproprietary Name INN.L9

2. Bezeichnung 1,1,1,2-Tetrafluorethan

ASK #26851

Chemical Abstract Service Nr. 112887-68-0

Formelstamm (C21-H20-N4-O6-S)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 458.4876

Bruttoformel C₂₁H₂₂N₄O₆S

Vorzugsbezeichnung Raltitrexed

International Nonproprietary Name INN.L36

Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII; BAN; MAR31

2. Bezeichnung *N*-(5-((Methyl)[(2-methyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-6-yl)methyl]amino)thiophen-2-carbonyl)-L-glutaminsäure

ASK #26852

Chemical Abstract Service Nr. 23288-60-0

Formelstamm Na-O4-(99m)Tc

Molgewicht 185.8936

Bruttoformel NaO₄Tc

2. Bezeichnung Natrium(^{99m}Tc)pertechnetat

ASK #26853

Chemical Abstract Service Nr. 41927-88-2

Formelstamm (123)I-Na

Molgewicht 145.8954

Bruttoformel INa

Vorzugsbezeichnung Natriumiodid (¹²³I)

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung Natrium(¹²³I)iodid

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #26854

Chemical Abstract Service Nr. 56897-09-7

Formelstamm C27-H45-(131)I-O

Molgewicht	516.5517
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₅ IO
2. Bezeichnung	6 -[[¹³¹ I]Iodmethyl]-19-norcholest-5(10)-en-3 -ol
ASK #26855	
Chemical Abstract Service Nr.	135968-09-1
Molgewicht	18700
Vorzugsbezeichnung	Lenograstim
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	MAR30; BAN; USAN
2. Bezeichnung	133-[O-[O-(N-Acetyl- -neuraminosyl)-(2 3)-[O- -D-galactopyranosyl-(1 3)]-2-acetamido-2-deoxy- -D-galactopyranosyl]-L-threonine]colony-stimulating factor (human clone 1034) mixture with 133-[O-[O-(N-Acetyl- -neuraminosyl)-(2 6)-O-[O-(N-acetyl- -neuraminosyl)-(2 3)- -D-galactopyranosyl-(1 3)]-2-acetamido-2-deoxy- -D-galactopyranosyl]-L-threonine]colony-stimulating factor (human clone 1034)
ASK #26856	
Chemical Abstract Service Nr.	9041-08-1
Vorzugsbezeichnung	Reviparin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Salpetriger Säure erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 2-O-Sulfo- -L-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydro-6-O-sulfo-D-mannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche relative Molmasse liegt zwischen 3150 und 5150 mit einem charakteristischen Wert um 4150; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.1 pro Disaccharid-Einheit
ASK #26857	
Chemical Abstract Service Nr.	98079-52-8
Formelstamm	C17-H19-F2-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	387.8088
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClF ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lomefloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1	GII(2); MAR32; USMI11
2. Bezeichnung	rac-1-Ethyl-6,8-difluor-7-[(3R)-3-methylpiperazin-1-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #26859	
Chemical Abstract Service Nr.	70675-24-0
Formelstamm	(C2-H4-O7-P2)4 ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺ . 4 H2-O
Molgewicht	322.053
Bruttoformel	C ₂ H ₆ Na ₂ O ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumetidronat 4 H ₂ O

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung 1-Hydroxyethan-1,1-diybis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 4 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Etidronsäure-Dinatriumsalz 4 HO

ASK #26864

Chemical Abstract Service Nr. 125533-88-2

Molgewicht 433.6255

Bruttoformel C₂₉H₃₉NO₂

Vorzugsbezeichnung Mofaroten

International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung 4-(2-{4-[(E)-2-(5,5,8,8-Tetramethyl-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthyl)prop-1-en-1-yl]phenoxy}ethyl)morpholin

ASK #26865

Chemical Abstract Service Nr. 71751-41-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 100920-72-7; 122666-97-1; 138794-43-1; 86753-29-9

Formelstamm C₄₈-H₇₂-O₁₄ + C₄₇-H₇₀-O₁₄ (4:1)

Vorzugsbezeichnung Abamectin

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI12

2. Bezeichnung 5-O-Desmethylavermectin-A_{1a} - 25-Des-(butan-2-yl)-5-O-desmethyl-25-(propan-2-yl)avermectin-A_{1a} - Gemisch

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Avermectin B - Avermectin B - Gemisch

ASK #26868

Chemical Abstract Service Nr. 15763-57-2

Formelstamm (C₆-H₄-O₈-S₂)²⁻ 2K⁺

Molgewicht 346.4178

Bruttoformel C₆H₄K₂O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Kaliumpersilat

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzol-1,4-disulfonsäure-Dikaliumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Persilinsäure-Dikaliumsalz

ASK #26869

Formelstamm (C₁₅-H₁₇-Br-N₂-O₅)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 431.1894

Bruttoformel C₁₅H₁₇BrN₂Na₂O₅

Vorzugsbezeichnung Mebrofenin-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung *N*-[2-(3-Brom-2,4,6-trimethylanilino)-2-oxoethyl]-*N*-(carboxymethyl)glycin-Dinatriumsalz
ASK #26871

Chemical Abstract Service Nr. 99592-32-2

Molgewicht 437.7699

Bruttoformel C₂₀H₁₅Cl₃N₂OS

Vorzugsbezeichnung Sertaconazol

International Nonproprietary Name INN.L27

2. Bezeichnung *rac*-1-[(2*R*)-2-[(7-Chlor-1-benzothiophen-3-yl)methoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1*H*-imidazol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-[2-(7-Chlorbenzo[b]thiophen-3-ylmethoxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol

ASK #26872

Formelstamm C20-H15-Cl3-N2-O-S . H-N-O3

Molgewicht 500.7827

Bruttoformel C₂₀H₁₆Cl₃N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Sertaconazolnitrat

International Nonproprietary Name (INN.L27)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1148; GII; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1148; Ph.Eur.2002,4.00/1148

2. Bezeichnung (RS)-1-[2-(7-Chlor-1-benzothiophen-3-ylmethoxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol-nitrat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-1-[2-(7-Chlorbenzo[b]thiophen-3-ylmethoxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol-nitrat (1:1)

ASK #26873

Chemical Abstract Service Nr. 160337-95-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 202757-02-6; 224055-72-5; 690638-50-7

Molgewicht 6062.8903

Bruttoformel C₂₆₇H₄₀₄N₇₂O₇₈S₆

Vorzugsbezeichnung Insulin glargin

International Nonproprietary Name INN.L38

Zitat Bezeichnung 1 ATC2011-DE

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Gly
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Thr-Arg-Arg, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [21(A)-Glycin,30a(B)-L-arginin,30b(B)-L-arginin]insulin, human

ASK #26874

Chemical Abstract Service Nr. 123955-10-2

Molgewicht 352.4915

Bruttoformel C₁₈H₂₈N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Almokalant
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung 4-(3-((Ethyl)[3-(propylsulfanyl)propyl]amino)-2-hydroxypropoxy)benzotrionitril

ASK #26876

Chemical Abstract Service Nr. 85590-00-7
Formelstamm (C14-H25-O6-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 322.3343
Bruttoformel C₁₄H₂₇O₆P
2. Bezeichnung [10-(Phosphonooxy)decyl](2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung [10-(Phosphonooxy)decyl]methacrylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 10-Methacryloyloxydecylidihydrogenphosphat

ASK #26877

Chemical Abstract Service Nr. 129731-10-8
Molgewicht 324.7676
Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₆
Vorzugsbezeichnung Vorozol
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung 6-[(S)-(4-Chlorphenyl)(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1-methyl-1*H*-benzotriazol

ASK #26878

Chemical Abstract Service Nr. 127502-06-1
Molgewicht 382.4553
Bruttoformel C₁₈H₄₀O₄P₂
Vorzugsbezeichnung Tetrafosmin
International Nonproprietary Name INN.L32
Zitat Bezeichnung 1 (ATC); ChemSpider; CAS; (MAR2002-2016); EUTCT; GlnAS; Pharmavista; NCI.Thesaurus; AAN; KEGG; (MeSH); BAN; USEPA-ACToR; IGS; ChemIDplus; GII; (Adisinsight); JAN; Pat. WO2015/114002; PubChem; USAN; USMI13-14
2. Bezeichnung 6,9-Bis(2-ethoxyethyl)-3,12-dioxa-6,9-diphosphatetradecan
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethylenbis[bis(2-ethoxyethyl)phosphin]; 1,2-Bis[bis(2-ethoxyethyl)phosphino]ethan; P,P',P'-Tetrakis(2-ethoxyethyl)ethylenbis(phosphan); Ethylenbis[bis(2-ethoxyethyl)phosphan]; P,P'-Ethan-1,2-diylobis[bis(2-ethoxyethyl)phosphan]

ASK #26879

Chemical Abstract Service Nr. 56343-01-2
Formelstamm (C7-H4-O6-S)2⁻ 2Na⁺
Molgewicht 262.1476

Bruttoformel C₇H₄Na₂O₆S
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-sulfobenzoessäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dinatrium-5-sulfonatosalicylat; Natriumsulfosalicylat; 5-Sulfosalicylsäure-Dinatriumsalz

ASK #26880

Chemical Abstract Service Nr. 10028-22-5
Molgewicht 399.8778
Bruttoformel Fe₂O₁₂S₃
2. Bezeichnung Eisen()-sulfat
Zitat Bezeichnung 2 USM111

ASK #26881

Chemical Abstract Service Nr. 17501-65-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 16743-16-1
Formelstamm 2(C₆-H₈-N₃-O₂)⁻ Zn₂₊ . 2 H₂O
Molgewicht 409.7038
Bruttoformel C₁₂H₁₆N₆O₄Zn
Vorzugsbezeichnung Histidin-Hemizink-Dihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung L-Histidin-Zinksalz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Histidin-Hemizink 2 HO

ASK #26882

Chemical Abstract Service Nr. 143-67-9
Formelstamm C₄₆-H₅₈-N₄-O₉ . H₂-O₄-S
Molgewicht 909.0526
Bruttoformel C₄₆H₆₀N₄O₁₃S

Vorzugsbezeichnung Vinblastinsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 USM111; Ph.Eur.2005,5.0/748; Ph.Eur.2008,6.0/748; Ph.Eur.2002,4.00/748; MAR29
2. Bezeichnung Vincaläublastinsulfat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl{(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-
(1:1);
Methyl{(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-acetoxy-3a-ethyl-9-[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-5-hydroxy-9-methoxycarbonyl-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10-decahydro-3,7-methanoazacycloundeca[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-
(1:1)

ASK #26883

Chemical Abstract Service Nr.	26100-51-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	26680-10-4
Formelstamm	(C3-H4-O2)n
2. Bezeichnung	Poly[oxy(2-methyl-1-oxoethylen)]
3. Bezeichnung	Polymilchsäure
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #26888	
Chemical Abstract Service Nr.	133107-64-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	134528-75-9; 201305-43-3; 217804-52-9
Molgewicht	5807.5702
Bruttoformel	C ₂₅₇ H ₃₈₃ N ₆₅ O ₇₇ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Insulin lispro
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; Eur.Ph.2011/7.0; USPF27.4(2001),28.1,28.4(2002); AAN; ATC2011-DE; PHARMEUROPA15.1/2085; BP2005-2011; BAN; Ph.Eur.2005,5.0/2085; USP26/S1(2003)-34(2011); ATC2011; USAN; Ph.Eur.2008,6.0/2085; USMI13
2. Bezeichnung	[A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn [B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Lys-Pro-Thr, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Insulin human[B28-Lys,B29-Pro]
ASK #26890	
Chemical Abstract Service Nr.	112809-51-5
Molgewicht	285.3027
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Letrozol
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	USMI12; Ph.Eur.2005,5.6/2334; MAR31; Ph.Eur.2008,6.0/2334; GII
2. Bezeichnung	4,4'-(1 <i>H</i> -1,2,4-Triazol-1-ylmethylendibenzonitril
ASK #26891	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	124011-52-5
Formelstamm	(C42-H82-O10-P) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	801.058
Bruttoformel	C ₄₂ H ₈₂ NaO ₁₀ P
2. Bezeichnung	{3-[(2,3-Dihydroxypropoxy)phosphinicoxy]propan-1,2-diyl}distearat-Natriumsalz
3. Bezeichnung	1,2-Distearoyl- <i>sn</i> -glycero(3)phospho(3)- <i>sn</i> -glycerol-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 3	GII
ASK #26892	

Chemical Abstract Service Nr. 20537-88-6
Formelstamm (C5-H13-N2-O3-P-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 214.223
Bruttoformel C₅H₁₅N₂O₃PS
Vorzugsbezeichnung Amifostin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung S-[2-(3-Aminopropylamino)ethyl]dihydrogenthiophosphat

ASK #26893

Chemical Abstract Service Nr. 73231-34-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 173008-78-1; 76639-94-6; 81588-76-3
Molgewicht 358.2133
Bruttoformel C₁₂H₁₄Cl₂FNO₄S
Vorzugsbezeichnung Florfenicol
International Nonproprietary Name INN.L26
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2,2-Dichlor-N-[(2S,3R)-1-fluor-3-hydroxy-3-[4-(methansulfonyl)phenyl]propan-2-yl]acetamid

ASK #26894

Chemical Abstract Service Nr. 98059-61-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 178302-59-5
Molgewicht 16464.674
Bruttoformel C₇₃₄H₁₁₆₆N₂₀₄O₂₁₆S₅
Vorzugsbezeichnung Interferon gamma-1b
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; USAN; MAR29; CAS
2. Bezeichnung Met-Gln-Asp-Pro-Tyr-Val-Lys-Glu-Ala-Glu-Asn-Leu-Lys-Lys-Tyr-Phe-Asn-Ala-Gly-His-Ser-Asp-Val-Ala-Asp-Asn-Gly-Thr-Leu-Phe-Leu-Gly-Ile-Leu-Lys-Asn-Trp-Lys-Glu-Glu-Ser-Asp-Arg-Lys-Ile-Met-Gln-
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Konzentrierte Interferon-gamma-1b-Lösung

ASK #26895

Chemical Abstract Service Nr. 14344-58-2
Formelstamm C12-H24-O4-N2-S2 . 2 Cl-H
Molgewicht 397.3818
Bruttoformel C₁₂H₂₆Cl₂N₂O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Bicisatdihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L31)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung Diethyl-*N,N*-ethan-1,2-diyldi-*L*-cysteinat-dihydrochlorid

ASK #26896

2. Bezeichnung Siliciumdioxid, behandelt mit 1,1,1,3,3,3-Hexamethyldisilazan

ASK #26898

Chemical Abstract Service Nr. 103475-41-8

Molgewicht 385.8441

Bruttoformel C₂₀H₂₀ClN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Tepoxalin

International Nonproprietary Name INN.L28

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 3-[5-(4-Chlorphenyl)-1-(4-methoxyphenyl)pyrazol-3-yl]-*N*-hydroxy-*N*-methylpropanamid

ASK #26901

Chemical Abstract Service Nr. 80573-04-2

Formelstamm (C₁₇-H₁₃-N₃-O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 357.3175

Bruttoformel C₁₇H₁₅N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Balsalazid

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung 5-[(*E*)-4-(2-Carboxyethylcarbamoyl)phenyldiazenyl]-2-hydroxybenzoesäure

ASK #26902

Chemical Abstract Service Nr. 150399-21-6

Formelstamm (C₁₇-H₁₃-N₃-O₆)²⁻ 2Na⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 437.3117

Bruttoformel C₁₇H₁₃N₃Na₂O₆

Vorzugsbezeichnung Balsalazid-Dinatrium 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung 5-[(*E*)-4-(2-Carboxyethylcarbamoyl)phenyldiazenyl]-2-hydroxybenzoesäure-Dinatriumsalz 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-[(*E*)-4-(2-Carboxyethylcarbamoyl)phenylazo]-2-hydroxybenzoesäure-Dinatriumsalz 2 HO; Balsalazid-Natrium;
5-[(*E*)-4-(2-Carboxyethylcarbamoyl)phenylazo]salicylsäure-Dinatriumsalz 2 HO

ASK #26904

Chemical Abstract Service Nr. 3567-66-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 64553-75-9

Formelstamm (C₁₆-H₁₁-N₃-O₇-S₂)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 467.384

Bruttoformel C₁₆H₁₁N₃Na₂O₇S₂
2. Bezeichnung 5-Amino-4-hydroxy-3-(phenyldiazenyl)naphthalin-2,7-disulfonsäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Säurefuchsin B

ASK #26905

2. Bezeichnung Siliciumdioxid, behandelt mit Chlortrimethylsilan

ASK #26906

2. Bezeichnung Aluminiumoxid, behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat

ASK #26907

2. Bezeichnung Aluminium-lithium-zirconium-silicat, behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat

ASK #26908

Chemical Abstract Service Nr. 100986-85-4

Formelstamm (C₁₈H₁₉F-N₃O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 361.3675

Bruttoformel C₁₈H₂₀FN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Levofloxacin

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; JAN; MAR31; CAS; USMI2023; BAN; USAN

2. Bezeichnung (3*S*)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #26909

Chemical Abstract Service Nr. 138199-71-0

Formelstamm (C₁₈H₁₉F-N₃O₄)⁻ H⁺ . 0.5 H₂O

Molgewicht 370.3751

Bruttoformel C₁₈H₂₀FN₃O₄

2. Bezeichnung (3*S*)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure 0.5 H₂O

3. Bezeichnung Levofloxacin-Hemihydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.8+10.0(2019-2022)/2598

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Levofloxacin 0.5 HO; (3*S*)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure-Hemihydrat

ASK #26912

Chemical Abstract Service Nr. 5980-33-6

Formelstamm (C₁₀H₇O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 198.1506

Bruttoformel C₁₀H₇NaO₃

Vorzugsbezeichnung Hymecromon-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 7-Hydroxy-4-methyl-2*H*-chromen-2-on-Natriumsalz

ASK #26913

Chemical Abstract Service Nr. 431-89-0
Molgewicht 170.0289
Bruttoformel C₃HF₇
Vorzugsbezeichnung Apafluran
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan

ASK #26914

Chemical Abstract Service Nr. 27458-93-1
Molgewicht 270.4937
Bruttoformel C₁₈H₃₈O
2. Bezeichnung 16-Methylheptadecan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isostearylalkohol

ASK #26915

Chemical Abstract Service Nr. 145375-43-5
Formelstamm (C₁₉-H₂₄-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 315.4067
Bruttoformel C₁₉H₂₅NO₃
Vorzugsbezeichnung Mitiglinid
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung (2S)-2-Benzyl-4-[(3aR,7aS)-perhydroisindol-2-yl]-4-oxobutansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2S)-2-Benzyl-4-(cis-perhydroisindol-2-yl)-4-oxobutansäure

ASK #26916

Formelstamm 2(C₁₉-H₂₄-N-O₃)⁻ Ca²⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 704.9061
Bruttoformel C₃₈H₄₈CaN₂O₆
Vorzugsbezeichnung Mitiglinid-Hemicalcium 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung (2S)-2-Benzyl-4-[(3aR,7aS)-octahydro-1H-isindol-2-yl]-4-oxobutansäure-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2S)-2-Benzyl-4-(cis-perhydroisindol-2-yl)-4-oxobutansäure-Calciumsalz (2:1) 2 HO

ASK #26917

Chemical Abstract Service Nr. 144701-48-4
Formelstamm (C₃₃-H₂₉-N₄-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 514.6169
Bruttoformel C₃₃H₃₀N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Telmisartan
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.2,6.3/2154; PHARMEUROPA17.2; BAN; USMI13; USAN; MAR32; GII; Eur.Ph.2011,7.0
2. Bezeichnung 4'-[(1,7'-Dimethyl-2'-propyl-1*H*,3'*H*-[2,5'-bibenzimidazol]-3'-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4'-[4-Methyl-6-(1-methylbenzimidazol-2-yl)-2-propylbenzimidazol-1-ylmethyl]biphenyl-2-carbonsäure

ASK #26924

Chemical Abstract Service Nr. 28836-03-5
Formelstamm (C₁₆-H₁₂-N-O₃-S)⁻ (H₄-N)⁺
Molgewicht 316.3748
Bruttoformel C₁₆H₁₆N₂O₃S
2. Bezeichnung 8-Anilinonaphthalin-1-sulfonsäure-Ammoniumsalz

ASK #26925

Chemical Abstract Service Nr. 19210-12-9
Molgewicht 494.4884
Bruttoformel C₂₄H₃₀O₁₁
2. Bezeichnung [(1*S*,4*aS*,5*R*,7*S*,7*aS*)-1-(-D-Glucopyranosyloxy)-4*a*,5-dihydroxy-7-methyl-1,4*a*,5,6,7,7*a*-hexahydrocyclopenta[*c*]pyran-7-yl]3-phenylprop-2-enoat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Harpagosid; [(1*S*,4*aS*,5*R*,7*S*,7*aS*)-1-beta-D-Glucopyranosyloxy-4*a*,5-dihydroxy-7-methyl-1,4*a*,5,6,7,7*a*-hexahydrocyclopenta[*c*]pyran-7-yl]cinnamat

ASK #26928

Chemical Abstract Service Nr. 8001-27-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 94350-07-9
Molgewicht 7043.4877
Bruttoformel C₂₈₇H₄₄₀N₈₀O₁₁₃S₇
2. Bezeichnung Val-Val-Tyr-Thr-Asp-Cys(6*S* 14*S*)-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu-Cys(14*S* 6*S*)-Leu-Cys(16*S* 28*S*)-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys(22*S* 39*S*)-Gly-Gln-Gly-Asn-Lys-Cys(28*S* 16*S*)-Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-Glu-Lys-Asn
3. Bezeichnung Hirudin
Zitat Bezeichnung EUTCT
3

ASK #26929

Chemical Abstract Service Nr. 138068-37-8
Molgewicht 6979.4239

Bruttoformel C₂₈₇H₄₄₀N₈₀O₁₁₁S₆
Vorzugsbezeichnung Lepirudin
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung Leu-Thr-Tyr-Thr-Asp-Cys(6S 14S)-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu-Cys(14S 6S)-Leu-Cys(16S 28S)-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys(22S 39S)-Gly-Gln-Gly-Asn-Lys-Cys(28S 16S)-Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-G

ASK #26930
Chemical Abstract Service Nr. 97322-87-7
Molgewicht 441.5399
Bruttoformel C₂₄H₂₇NO₅S
Vorzugsbezeichnung Troglitazon
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *all-rac*-5-[4-(6-Hydroxy-2,5,7,8-tetramethylchroman-2-ylmethoxy)benzyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion

ASK #26931
Chemical Abstract Service Nr. 134208-17-6
Molgewicht 421.575
Bruttoformel C₂₆H₃₅N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Mazapertin
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung [3-({4-[2-(Propan-2-yloxy)phenyl]piperazin-1-yl)methyl}phenyl)(piperidin-1-yl)methanon

ASK #26932
Chemical Abstract Service Nr. 134208-18-7
Formelstamm C26-H35-N3-O2 . C4-H6-O4
Molgewicht 539.663
Bruttoformel C₃₀H₄₁N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Mazapertinsuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung [3-({4-[2-(Propan-2-yloxy)phenyl]piperazin-1-yl)methyl}phenyl)(piperidin-1-yl)methanon-butandioat (1:1)

ASK #26934
Chemical Abstract Service Nr. 112573-73-6
Molgewicht 385.4766
Bruttoformel C₂₁H₂₃NO₄S
Vorzugsbezeichnung Ecadotril
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Benzyl[[(S)-(3-acetylsulfanyl-2-benzylpropanamido)acetat]

ASK #26935

Chemical Abstract Service Nr. 59803-98-4
Molgewicht 292.1346
Bruttoformel C₁₁H₁₀BrN₅
Vorzugsbezeichnung Brimonidin
International Nonproprietary Name INN.L32
Zitat Bezeichnung 1 USMI12
2. Bezeichnung 5-Brom-*N*-(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)chinoxalin-6-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5-Bromchinoxalin-6-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #26936

Chemical Abstract Service Nr. 70359-46-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 109826-56-4; 79570-19-7
Formelstamm C11-H10-Br-N5 . C4-H6-O6
Molgewicht 442.2214
Bruttoformel C₁₅H₁₆BrN₅O₆
Vorzugsbezeichnung Brimonidin[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 5-Brom-*N*-(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)chinoxalin-6-amin-[(*R,R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5-Bromchinoxalin-6-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #26937

Chemical Abstract Service Nr. 139225-22-2
Molgewicht 426.4623
Bruttoformel C₂₃H₂₆N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Panamesin
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung (5*S*)-5-[4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-4-hydroxypiperidinomethyl]-3-(4-methoxyphenyl)-1,3-oxazolidin-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5*S*)-5-[4-Hydroxy-4-[3,4-(methylendioxy)phenyl]piperidinomethyl]-3-(4-methoxyphenyl)-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #26938

Formelstamm C23-H26-N2-O6 . Cl-H
Molgewicht 462.9233
Bruttoformel C₂₃H₂₇ClN₂O₆
Vorzugsbezeichnung Panamesinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L36)
2. Bezeichnung (5*S*)-5-[4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-4-hydroxypiperidinomethyl]-3-(4-methoxyphenyl)-1,3-oxazolidin-2-on-hydrochlorid

ASK #26939

Chemical Abstract Service Nr. 133276-80-9
Formelstamm (C25-H24-Cl-N2-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 484.995
Bruttoformel C₂₅H₂₅ClN₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Samixogrel
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung (E)-6-{4-[2-(4-Chlorbenzolsulfonamido)ethyl]phenyl}-6-(3-pyridyl)hex-5-ensäure

ASK #26940

Chemical Abstract Service Nr. 147025-53-4
Molgewicht 165.2322
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO
Vorzugsbezeichnung Talsaclidin
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung (R)-3-(Prop-2-in-1-yl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-3-(Prop-2-in-1-yl)chinuclidin

ASK #26941

Chemical Abstract Service Nr. 147025-54-5
Formelstamm C10-H15-N-O . C4-H4-O4
Molgewicht 281.3044
Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₅
Vorzugsbezeichnung Talsaclidinfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung (R)-3-(Prop-2-in-1-yl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-fumarat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-3-(Prop-2-in-1-yl)chinuclidin-fumarat (1:1)

ASK #26942

Chemical Abstract Service Nr. 127757-91-9
Molgewicht 14461.2955
Bruttoformel C₆₃₇H₉₉₉N₁₇₁O₁₉₇S₈
Vorzugsbezeichnung Regramostim
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 MeSH; USAN; MAR2010; CAS
2. Bezeichnung APARSPSPST QPWEHVNAIQ EARRLLNLSR DTAEMNETV EWISEMFDLQ EPTCLQTRLE LYKQGLRGSL TKLKGPLTMM ASHYKQHCPP TPETSCATQT ITFESFKENL KDFLLVIPFD CWPEVQE, 54,96:88,121-Bis(disulfid), O-glycosyliert an S5, S7, S9 und partiell T10, N-glycosyliert an N27 und N37, hergestellt mit Chinesischer-Hamster-Ovarienzellkulturen (CHO)

ASK #26946

Chemical Abstract Service Nr. 122841-10-5
Molgewicht 522.558
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₈O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Cefoselis
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[5-Amino-1-(2-hydroxyethyl)pyrazol-2-ylmethyl]-7-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-3-[5-Amino-1-(2-hydroxyethyl)pyrazol-2-ylmethyl]-7-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat

ASK #26947

Chemical Abstract Service Nr. 122841-12-7
Formelstamm C19-H22-N8-O6-S2 . H2-O4-S
Molgewicht 620.6365
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₈O₁₀S₃
Vorzugsbezeichnung Cefoselissulfat
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[5-Amino-1-(2-hydroxyethyl)pyrazol-2-ylmethyl]-7-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-3-[5-Amino-1-(2-hydroxyethyl)pyrazol-2-ylmethyl]-7-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat-sulfat (1:1)

ASK #26948

2. Bezeichnung Siliciumdioxid, behandelt mit (Dodecan-1,12-diyl)dimethacrylat

ASK #26952

Chemical Abstract Service Nr. 132875-61-7
Molgewicht 376.4467
Bruttoformel C₂₀H₂₈N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Remifentanil
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 GlnAs; BAN; EUTCT; FDA-SRS; CAS
2. Bezeichnung Methyl[1-(3-methoxy-3-oxopropyl)-4-(*N*-phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl{3-[4-methoxycarbonyl-4-(*N*-phenylpropanamido)piperidino]propanoat}; Methyl[1-(2-methoxycarbonylethyl)-4-(*N*-phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]

ASK #26953

Chemical Abstract Service Nr. 132539-07-2
Formelstamm C20-H28-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht 412.9077
Bruttoformel C₂₀H₂₉ClN₂O₅

2. Bezeichnung	Methyl[1-(3-methoxy-3-oxopropyl)-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung	Remifentanilhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	(INN.L33); EAB9.2,10.0(2018-2020)/2644; GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Methyl{3-[4-methoxycarbonyl-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidino]propanoat}-hydrochlorid
ASK #26954	
Chemical Abstract Service Nr.	120770-34-5
Molgewicht	604.5181
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ Cl ₂ F ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Draflazin
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-4'-Amino-2-{4-[5,5-bis(4-fluorphenyl)pentyl]-2-carbamoylpiperazin-1-yl}-2',6'-dichloracetanilid
ASK #26955	
Molgewicht	604.5181
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ Cl ₂ F ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(-)-Draflazin
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(-)-4'-Amino-2-{4-[5,5-bis(4-fluorphenyl)pentyl]-2-carbamoylpiperazin-1-yl}-2',6'-dichloracetanilid
ASK #26956	
Molgewicht	622.5334
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ Cl ₂ F ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(-)-Draflazin 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	(-)-4'-Amino-2-{4-[5,5-bis(4-fluorphenyl)pentyl]-2-carbamoylpiperazin-1-yl}-2',6'-dichloracetanilid 1 H ₂ O
ASK #26959	
Chemical Abstract Service Nr.	25451-15-4
Molgewicht	238.2399
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Felbamat
International Nonproprietary Name	INN.L26
Zitat Bezeichnung 1	GII; MAR29
2. Bezeichnung	(2-Phenylpropan-1,3-diy)dicarbamat
ASK #26960	
Chemical Abstract Service Nr.	28523-86-6
Molgewicht	200.0548
Bruttoformel	C ₄ H ₃ F ₇ O
2. Bezeichnung	1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-(fluormethoxy)propan

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2011; IGS
3. Bezeichnung Sevofluran
Zitat Bezeichnung 3 GESTIS; Ph.Eur.2008,6.3/2269; CAS; MAR2010; Sevofluran; ROMP2011; MAR30; GII; IGS

ASK #26961

Chemical Abstract Service Nr. 120410-24-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 103939-78-2; 133279-57-9
Molgewicht 350.3928
Bruttoformel C₁₅H₁₈N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Biapenem
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI13
2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*)-3-(6,7-Dihydro-5*H*-pyrazolo[1,2-*a*][1,2,4]triazol-4-ium-6-ylsulfanyl)-6-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,6*S*)-2-(6,7-Dihydro-5*H*-pyrazolo[1,2-*a*][1,2,4]triazol-4-ium-6-ylsulfanyl)-6-[(*R*)-1-hydroxyethyl]-1-methyl-1-carba-2-penem-3-carboxylat

ASK #26963

Chemical Abstract Service Nr. 321-64-2
Molgewicht 198.2637
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂
Vorzugsbezeichnung Tacrin
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung 1,2,3,4-Tetrahydroacridin-9-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,2,3,4-Tetrahydroacridin-9-ylazan

ASK #26964

Chemical Abstract Service Nr. 7149-50-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 345909-30-0
Formelstamm C13-H14-N2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 252.7399
Bruttoformel C₁₃H₁₅ClN₂
Vorzugsbezeichnung Tacrinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 1,2,3,4-Tetrahydroacridin-9-amin-hydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tacrinhydrochlorid 1 HO; 1,2,3,4-Tetrahydroacridin-9-ylazan-hydrochlorid 1 HO

ASK #26965

2. Bezeichnung Poly(2-methylprop-2-ensäure) - Siliciumdioxid (x:y)
3. Bezeichnung Polymethacrylsäure - Siliciumdioxid (x:y) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #26968

Chemical Abstract Service Nr. 103055-07-8

Molgewicht 511.1503

Bruttoformel $C_{17}H_8Cl_2F_8N_2O_3$

2. Bezeichnung *rac-N-((2,5-Dichlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl)carbamoyl)-2,6-difluorbenzamid*

3. Bezeichnung Lufenuron für Tiere

Zitat Bezeichnung 3 Lufenuron; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2177

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Lufenuron; Lufenuron (wasserfrei) für Tiere; 1-[2,5-Dichlor-4-[(2*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff

ASK #26969

Chemical Abstract Service Nr. 130455-76-4

Bruttoformel $C_{809}H_{1301}N_{229}O_{240}S_5$

Vorzugsbezeichnung Epoetin gamma

International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLLKLYTGEA C(161S 7S)RTGD, glycoform

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Epoetin gamma

ASK #26971

2. Bezeichnung Zirconium()-oxid, behandelt mit [3-(Trimethoxysilyl)propyl]methacrylat

ASK #26972

Chemical Abstract Service Nr. 1327-39-5

2. Bezeichnung Calciumaluminiumsilicat (x:y:z) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 2 E556

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 556

ASK #26973

2. Bezeichnung Calciumfluoridaluminiumsilicat (a:b:c:d)

ASK #26976

Chemical Abstract Service Nr. 2909-79-7

Molgewicht 177.286

Bruttoformel $C_{12}H_{19}N$

2. Bezeichnung 4-*tert*-Butyl-*N,N*-dimethylanilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4-*tert*-Butylphenyl)dimethylazan

ASK #26977

Chemical Abstract Service Nr. 150821-03-7

Molgewicht	490.5103
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pranlukast 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-Oxo-2-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4 <i>H</i> -chromen-8-yl]-4-(4-phenylbutoxy)benzamid 0.5 H ₂ O

ASK #26978

Chemical Abstract Service Nr.	65733-16-6
Molgewicht	310.4715
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Methopren
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	ANSI; BSI; Perkow
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,7 <i>S</i>)-11-methoxy-3,7,11-trimethyldodeca-2,4-dienoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> -7 <i>S</i>)-11-methoxy-3,7,11-trimethyldodeca-2,4-dienoat]

ASK #26979

Chemical Abstract Service Nr.	80726-63-2
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₁ O ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	234.2257
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ NaO ₂
Vorzugsbezeichnung	Felbinac-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	[1,1'-Biphenyl]-4-yllessigsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Biphenyl-4-yllessigsäure-Natriumsalz

ASK #26980

Chemical Abstract Service Nr.	137234-62-9
Molgewicht	349.3105
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ F ₃ N ₅ O
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(2,4-Difluorphenyl)-3-(5-fluorpyrimidin-4-yl)-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; ROMP2021; EAB.CN
3. Bezeichnung	Voriconazol
Zitat Bezeichnung 3	CAS; MAR2021; ROMP2021; EAB7.3,8.0,9.0,10.0(2012-2020)/2576

ASK #26981

Chemical Abstract Service Nr.	128326-81-8
Formelstamm	(C ₁₆ H ₂₆ CaN ₅ O ₈) ⁻ H ⁺

Molgewicht	457.4923
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ CaN ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Caldiamid
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	Hydrogen[<i>N,N</i> -bis{2-[(carboxylatomethyl)(methylcarbamoylmethyl)amino]ethyl}glycinato(3-)]calciat(1-)
ASK #26982	
Chemical Abstract Service Nr.	131410-50-9
Formelstamm	(C16-H26-Ca-N5-O8) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	479.4741
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ CaN ₅ NaO ₈
Vorzugsbezeichnung	Caldiamid-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Natrium[<i>N,N</i> -bis{2-[(carboxylatomethyl)(methylcarbamoylmethyl)amino]ethyl}glycinato(3-)]calciat(1-)
ASK #26983	
Chemical Abstract Service Nr.	74436-00-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101911-72-2; 104584-52-3
Molgewicht	1216.6378
Bruttoformel	C ₆₃ H ₁₁₃ N ₁₁ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Geclosporin
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>E</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Ape-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cyclosporin G
ASK #26984	
Chemical Abstract Service Nr.	1744-22-5
Molgewicht	234.1983
Bruttoformel	C ₈ H ₅ F ₃ N ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Riluzol
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	6-Trifluormethoxy-1,3-benzothiazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Trifluormethoxy-1,3-benzothiazol-2-ylazan
ASK #26985	
Chemical Abstract Service Nr.	123948-87-8
Molgewicht	421.4458

Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Topotecan
International Nonproprietary Name	INNv.L65
Zitat Bezeichnung 1	BAN
2. Bezeichnung	(S)-10-Dimethylaminomethyl-4-ethyl-4,9-dihydroxy-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,14(4 <i>H</i> ,12 <i>H</i>)-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-9-Dimethylaminomethyl-10-hydroxycamptothecin
ASK #26986	
Chemical Abstract Service Nr.	119413-54-6
Formelstamm	C23-H23-N3-O5 . Cl-H
Molgewicht	457.9068
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ ClN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Topotecanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L65)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(S)-10-Dimethylaminomethyl-4-ethyl-4,9-dihydroxy-1 <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,14(4 <i>H</i> ,12 <i>H</i>)-dion-hydrochlorid
ASK #26991	
Chemical Abstract Service Nr.	151319-34-5
Molgewicht	305.3339
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Zaleplon
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-(3-Cyanpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-7-yl)phenyl]- <i>N</i> -ethylacetamid
ASK #26993	
Chemical Abstract Service Nr.	143224-34-4
Molgewicht	604.7397
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₄ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Telinavir
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-1- <i>N</i> -{(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[(<i>tert</i> -Butylcarbamoyl)(2-methylpropyl)amino]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl}-2-(chinolin-2-carboxamido)butandiamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-Benzyl-3-(3- <i>tert</i> -butyl-1-isobutylureido)-2-hydroxypropyl]-2-(chinolin-2-carboxamido)succinamid
ASK #26994	
2. Bezeichnung	Poly({2,2/4,4-trimethylhexan-1,6-diylbis[2-(carbamoyloxy)ethyl]}dimethacrylat-co-butan-1,4-diyl-dimethacrylat-co-decan-1,10-diyl-dimethacrylat) (x:y:z)
ASK #26995	

Chemical Abstract Service Nr. 599-04-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 16562-48-4; 631-68-5
Molgewicht 130.1418
Bruttoformel C₆H₁₀O₃
2. Bezeichnung (3*R*)-3-Hydroxy-4,4-dimethyloxolan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (R)-3-Hydroxy-4,4-dimethyltetrahydrofuran-2-on; D-Pantolacton

ASK #26996

Chemical Abstract Service Nr. 79-50-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 52126-90-6
Molgewicht 130.1418
Bruttoformel C₆H₁₀O₃
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-Hydroxy-4,4-dimethyloxolan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-3-Hydroxy-4,4-dimethyltetrahydrofuran-2-on; DL-Pantolacton

ASK #26997

Chemical Abstract Service Nr. 109-36-4
Molgewicht 396.6899
Bruttoformel C₂₆H₅₂O₂
2. Bezeichnung Octyloctadecanoat
3. Bezeichnung Octylstearat

ASK #26998

Chemical Abstract Service Nr. 105-62-4
Molgewicht 604.9866
Bruttoformel C₃₉H₇₂O₄
2. Bezeichnung (Propan-1,2-diyl)dioleat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Propylendioleat; Propylenglycoldioleat

ASK #26999

Formelstamm (C₂₅-H₁₈-N₃-O₄-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 479.4829
Bruttoformel C₂₅H₁₈N₃NaO₄S
2. Bezeichnung 2-(2-Methoxystyryl)-5-(naphtho[1,2-*d*][1,2,3]triazol-2-yl)benzolsulfonsäure-Natriumsalz

ASK #27000

Molgewicht 561.7513
Bruttoformel C₁₆H₂₃N₁₁O₂S₅
2. Bezeichnung 2,2'-((1,1-Dioxo-4*H*-1,2,4,6-thiatriazin-3,5-diyl)bis[[[(ethan-2,1-diyl)sulfandiyl]methylen](1,3-thiazol-4,2-diyl)])bis(guanidin)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,2'-[4,4'-{2,2'-(1,1-Dioxo-4H-1lambda(6),2,4,6-thiatriazin-3,5-diyl)bis[(ethylsulfanyl)methyl]}bis(1,3-thiazol-2-yl)]bis(guanidin)

ASK #27001

Chemical Abstract Service Nr. 124646-10-2

Molgewicht 258.367

Bruttoformel C₈H₁₄N₆S₂

2. Bezeichnung 3-{2-[(Diaminomethylen)amino]-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl}propanimidamid

ASK #27002

Chemical Abstract Service Nr. 106433-44-7

Molgewicht 338.4302

Bruttoformel C₈H₁₄N₆O₃S₃

2. Bezeichnung 3-{2-[(Diaminomethylen)amino]-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl}-*N*-sulfamoylpropanamid

ASK #27003

Chemical Abstract Service Nr. 76824-16-3

Molgewicht 259.3517

Bruttoformel C₈H₁₃N₅OS₂

2. Bezeichnung 3-{2-[(Diaminomethylen)amino]-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl}propanamid

ASK #27004

Chemical Abstract Service Nr. 63775-95-1

Molgewicht 1188.5847

Bruttoformel C₆₁H₁₀₉N₁₁O₁₂

Vorzugsbezeichnung Ciclosporin[7-Ala]

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(*E*-2*S*,3*R*,4*R*)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Ala-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cyclosporin B

ASK #27005

Chemical Abstract Service Nr. 59787-61-0

Molgewicht 1218.6106

Bruttoformel C₆₂H₁₁₁N₁₁O₁₃

Vorzugsbezeichnung Ciclosporin[7-Thr]

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(*E*-2*S*,3*R*,4*R*)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Thr-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cyclosporin C

ASK #27006

Chemical Abstract Service Nr. 63775-96-2

Molgewicht 1216.6378

Bruttoformel C₆₃H₁₁₃N₁₁O₁₂
Vorzugsbezeichnung Ciclosporin[7-Val]
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(2*S*,3*R*,4*R*,6*E*)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Val-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cyclosporin D

ASK #27007

Chemical Abstract Service Nr. 63798-73-2
Molgewicht 1188.5847
Bruttoformel C₆₁H₁₀₉N₁₁O₁₂
Vorzugsbezeichnung Ciclosporin[5-Val]
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-Val-[(*E*-2*S*,3*R*,4*R*)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cyclosporin E

ASK #27008

Chemical Abstract Service Nr. 83602-39-5
Molgewicht 1202.6112
Bruttoformel C₆₂H₁₁₁N₁₁O₁₂
Vorzugsbezeichnung Ciclosporin[5-D-MeVal]
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-D-MeVal-[(*E*-2*S*,3*R*,4*R*)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cyclosporin H

ASK #27009

Molgewicht 1188.5847
Bruttoformel C₆₁H₁₀₉N₁₁O₁₂
Vorzugsbezeichnung Ciclosporin{6-[(*E*-2*S*,3*R*,4*R*)-2-amino-3-hydroxy-4-methyloct-6-ensäure]}
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(*E*-2*S*,3*R*,4*R*)-2-amino-3-hydroxy-4-methyloct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cyclosporin L

ASK #27010

Molgewicht 1188.5847
Bruttoformel C₆₁H₁₀₉N₁₁O₁₂
Vorzugsbezeichnung Ciclosporin[4-Leu]
International Nonproprietary Name (INN.L24)

	2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-Leu-MeVal-[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cyclosporin T
ASK #27011		
	Molgewicht	1188.5847
	Bruttoformel	C ₆₁ H ₁₀₉ N ₁₁ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin[11-Leu]
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-Leu-}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cyclosporin U
ASK #27012		
	Chemical Abstract Service Nr.	108027-46-9
	Molgewicht	1216.6378
	Bruttoformel	C ₆₃ H ₁₁₃ N ₁₁ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin[1-Abu]
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	Cyclo{-Abu-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>E</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cyclosporin V
ASK #27013		
	Chemical Abstract Service Nr.	59865-15-5
	Molgewicht	1204.6271
	Bruttoformel	C ₆₂ H ₁₁₃ N ₁₁ O ₁₂
	Vorzugsbezeichnung	Ciclosporin{6-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)octansäure]}
	International Nonproprietary Name	(INN.L24)
	2. Bezeichnung	Cyclo{-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)octanoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dihydrocyclosporin A
ASK #27014		
	Chemical Abstract Service Nr.	59865-16-6
	Molgewicht	1202.6112
	Bruttoformel	C ₆₂ H ₁₁₁ N ₁₁ O ₁₂
	2. Bezeichnung	[(<i>E</i> -2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-Hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)oct-6-enoyl]-Abu-MeGly-MeLeu-Val-MeLeu-Ala-D-Ala-MeLeu-MeLeu-MeVal- ₁ -lacton
	3. Bezeichnung	Isocyclosporin A
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Isociclosporin A

ASK #27016

Chemical Abstract Service Nr. 66340-28-1

Formelstamm (C14-H14-N5-O6-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 413.4288

Bruttoformel C₁₄H₁₅N₅O₆S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Cefotaxim[des-Ac]

ASK #27017

Chemical Abstract Service Nr. 66403-32-5

Formelstamm (C17-H16-N5-O8-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 483.4756

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₅O₈S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-(Acetyloxymethyl)-7-[(2*Z*)-2-(2-formamido-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(2*Z*)-2-(2-formamido-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-(2-formamido-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-(2-formamido-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure; Cefotaxim[N-For]

ASK #27018

Chemical Abstract Service Nr. 63527-53-7

Formelstamm (C16-H16-N5-O7-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 455.4655

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₅O₇S₂

Vorzugsbezeichnung (*E*)-Cefotaxim

International Nonproprietary Name (INN.L19)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*E*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*E*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*E*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #27019

Molgewicht 395.4135

Bruttoformel C₁₄H₁₃N₅O₅S₂

2. Bezeichnung (2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-*N*-[(5*aR*,6*R*)-1,7-dioxo-1,3,4,5*a*,6,7-hexahydroazeto[2,1-*b*]furo[3,4-*d*][1,3]thiazin-6-yl]-2-(methoxyimino)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-3-cephem-4-carbonsäurelacton;
(5aR,6R)-6-[[[(2Z)-(2-Aminothiazol-4-yl)(methoxyimino)acetyl]amino]-5a,6-dihydro-3H,7H-azeto[2,1-b]furo[3,4-d][1,3]thiazin-1,7(4H)-dion; Cefotaxim[des-Ac,lacton];
(6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäurelacton

ASK #27021

Chemical Abstract Service Nr. 40188-45-2

Molgewicht 221.2524

Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₃

2. Bezeichnung *N*-(3-Acetyl-4-hydroxyphenyl)butanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3'-Acetyl-4'-hydroxybutananilid

ASK #27022

Chemical Abstract Service Nr. 72143-02-3

Molgewicht 266.3361

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-1-(5-Amino-2-((2*R*)-2-hydroxy-3-((propan-2-yl)amino)propoxy)phenyl)ethanon

ASK #27023

Chemical Abstract Service Nr. 28197-66-2

Molgewicht 277.3157

Bruttoformel C₁₅H₁₉NO₄

2. Bezeichnung *rac-N*-(3-Acetyl-4-((2*R*)-oxiran-2-yl)methoxy)phenyl)butanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3'-Acetyl-4'-[(*RS*)-oxiranyl(methoxy)]butananilid

ASK #27025

Chemical Abstract Service Nr. 66067-44-5

Molgewicht 224.2546

Bruttoformel C₁₅H₁₂O₂

2. Bezeichnung 1-(3-Benzoylphenyl)ethanon

ASK #27026

Chemical Abstract Service Nr. 68432-95-1

Formelstamm (C₁₀H₈O₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 194.184

Bruttoformel C₁₀H₁₀O₄

2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*)-1-Carboxyethyl]benzoesäure

ASK #27027

Chemical Abstract Service Nr. 992-65-4

Molgewicht 749.9262

Bruttoformel C₃₇H₆₇NO₁₄

Vorzugsbezeichnung Erythromycin-*N*-oxid

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L3)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erythromycin A-N-oxid

ASK #27028

Chemical Abstract Service Nr. 3225-82-9

Molgewicht 402.5222

Bruttoformel C₂₁H₃₈O₇

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*R*,14*R*)-14-Ethyl-4,6,7,12-tetrahydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyloxacyclotetradecan-2,10-dion

3. Bezeichnung Erythronolid B

ASK #27029

**Chemical Abstract
Service Nr.** 992-62-1

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 20057-08-3; 224562-12-3

Molgewicht 719.9002

Bruttoformel C₃₆H₆₅NO₁₃

Vorzugsbezeichnung *N*-Desmethylerythromycin A

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L3)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(methylamino)-

ASK #27030

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1675-02-1

Molgewicht 719.9002

Bruttoformel C₃₆H₆₅NO₁₃

Vorzugsbezeichnung Erythromycin C

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L3)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-xylo-hex

ASK #27031

**Chemical Abstract
Service Nr.** 41451-91-6

Molgewicht 747.9103

Bruttoformel C₃₇H₆₅NO₁₄

Vorzugsbezeichnung Erythromycin E

International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3R,4S,5S,6R,7R,9R,11R,12R,13S,14R)-4-(2,6-Didesoxy-3-C-methyl-3-O-methyl- -L-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-5,7,9,11,13-pentamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-
ASK #27032	
Chemical Abstract Service Nr.	527-75-3
Molgewicht	717.9274
Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₇ NO ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Berythromycin
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	(3R,4S,5S,6R,7R,9R,11R,12R,13R,14R)-4-(2,6-Didesoxy-3-C-methyl-3-O-methyl- -L-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-
ASK #27033	
Chemical Abstract Service Nr.	144494-65-5
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₃₅ -N ₂ -O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	440.5966
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tirofiban
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	KEGGD.08607; Clarke; ROMP2012; CAS; ATC; BAN; AAN; KEGG.C07965; MeSH; EUTCT; IGS; USMI14
2. Bezeichnung	N-(Butan-1-sulfonyl)-O-[4-(piperidin-4-yl)butyl]-L-tyrosin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-2-(Butan-1-sulfonamido)-3-[4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl]propionsäure; N-(Butylsulfonyl)-O-[4-(4-piperidyl)butyl]-L-tyrosin; (S)-2-(Butylsulfonylamino)-3-[4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl]propansäure
ASK #27034	
Chemical Abstract Service Nr.	150915-40-5
Formelstamm	C ₂₂ -H ₃₆ -N ₂ -O ₅ -S . Cl-H . H ₂ O
Molgewicht	495.0729
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₇ ClN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tirofibanhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	N-(Butan-1-sulfonyl)-O-[4-(piperidin-4-yl)butyl]-L-tyrosin-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tirofibanhydrochlorid 1 HO; N-(Butylsulfonyl)-O-[4-(4-piperidyl)butyl]-L-tyrosin-hydrochlorid 1 HO; Tirofiban-Hydrochlorid-Monohydrat; (S)-2-(Butylsulfonylamino)-3-[4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl]propansäure-hydrochlorid 1 HO; (S)-2-(Butan-1-sulfonamido)-3-[4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl]propansäure-hydrochlorid 1

HO; Tirofibanhydrochlorid ' ; Tirofiban-Monohydrochlorid '

ASK #27036

Formelstamm C14-H11-Cl2-N-O2 . x Colest
Vorzugsbezeichnung Diclofenac-Colestyramin [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name INN.L13,L7
2. Bezeichnung [2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-poly(trimethylazaniumylmethylstyrolchlorid-co-diethenylbenzol) [1:x(y:z)]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-poly(trimethylammoniomethylstyrolchlorid-co-divinylbenzol) [1:x(y:z)]

ASK #27037

Chemical Abstract Service Nr. 116476-13-2
Molgewicht 536.6392
Bruttoformel C₂₉H₃₂N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Semotiadil
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung (R)-2-[2-(3-[[2-(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)ethyl](methyl)amino]propoxy)-5-methoxyphenyl]-4-methyl-2H-1,4-benzothiazin-3(4H)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-2-(5-Methoxy-2-{3-[(methyl){2-[3,4-(methylendioxy)phenoxy]ethyl}amino]propoxy}phenyl)-4-methyl-2H-1,4-benzothiazin-3(4H)-on

ASK #27038

Chemical Abstract Service Nr. 116476-14-3
Formelstamm C29-H32-N2-O6-S . C4-H4-O4
Molgewicht 652.7113
Bruttoformel C₃₃H₃₆N₂O₁₀S
Vorzugsbezeichnung Semotiadilfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung (R)-2-[2-(3-[[2-(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)ethyl](methyl)amino]propoxy)-5-methoxyphenyl]-4-methyl-2H-1,4-benzothiazin-3(4H)-on-fumarat (1:1)

ASK #27039

Chemical Abstract Service Nr. 106-60-5
Formelstamm (C5-H8-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 131.1299
Bruttoformel C₅H₉NO₃
2. Bezeichnung 5-Amino-4-oxopentansäure

ASK #27040

Chemical Abstract Service Nr. 83047-26-1
2. Bezeichnung -Alkyl- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-x-Natriumsalz
3. Bezeichnung Alkylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #27041

Chemical Abstract Service Nr. 132787-19-0
Molgewicht 257.4121

Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Tradecamid
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	13-Hydroxy- <i>N,N</i> -dimethyltridecanamid
ASK #27043	
Chemical Abstract Service Nr.	916046-34-9
Formelstamm	[C(n)-H(2n+2)-O](C2-H4-O) _x
2. Bezeichnung	-Alkyl(C _y -C _z)- -hydroxypoly(oxyethylen)- <i>x</i> ((mit Angabe der mittleren EO-Einheiten-Anzahl <i>x</i> , des Alkyl-C-Zahl-Bereichs und der Alkyl-Struktur: linear/verzweigt))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Mono-O-alkyl(C-C)macrogol- <i>x</i> ; alpha-(linear/verzweigt-Alkyl)-omega-hydroxypoly(oxyethan-1,2-diyl)- <i>x</i> ; Polyethylenglycol- <i>x</i> -monoalkyl(C-C)ether; Alkyl-PEG
ASK #27047	
Chemical Abstract Service Nr.	136145-07-8
Molgewicht	304.7316
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Arofyllin
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	3-(4-Chlorphenyl)-1-propyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #27048	
Chemical Abstract Service Nr.	145040-37-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	139481-74-6
Molgewicht	610.6597
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₄ N ₆ O ₆
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(1 <i>R</i>)-1-[[[(Cyclohexyloxy)carbonyl]oxy]ethyl](2-ethoxy-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-7-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Candesartancilexetil
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; GII; EAB7.3,8.0,9.0,10.0(2012-2020)/2573
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	[(1 <i>RS</i>)-1-[[[(Cyclohexyloxy)carbonyl]oxy]ethyl][2-ethoxy-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-7-carboxylat]
ASK #27049	
Chemical Abstract Service Nr.	115464-77-2
Molgewicht	375.4387
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ FN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Elopiprazol
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	1-(1-Benzofuran-7-yl)-4-[5-(4-fluorphenyl)pyrrol-2-ylmethyl]piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(Benzo[b]furan-7-yl)-4-[5-(4-fluorphenyl)pyrrol-2-ylmethyl]piperazin

ASK #27050

Chemical Abstract Service Nr. 4291-63-8
Molgewicht 285.687
Bruttoformel C₁₀H₁₂ClN₅O₃
Vorzugsbezeichnung Cladribin
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 EAB5.6+7,6.0,7.0,8.0(2005-2016)/2174; ROMP2005; GII; MAR30
2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,5*R*)-5-(6-Amino-2-chlor-9*H*-purin-9-yl)-2-(hydroxymethyl)oxolan-3-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(6-Amino-2-chlor-9*H*-purin-9-yl)-2-desoxy-beta-D-ribofuranose

ASK #27052

Chemical Abstract Service Nr. 124151-74-2
Molgewicht 352.5081
Bruttoformel C₂₁H₃₆O₄
Vorzugsbezeichnung Glycerolmonogamolenat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung Glycerolmono[(*Z,Z,Z*)-octadeca-6,9,12-trienoat]

ASK #27053

Chemical Abstract Service Nr. 110347-85-8
Formelstamm (C7-H11-N-O5-P)3⁻ 3H⁺
Molgewicht 223.1635
Bruttoformel C₇H₁₄NO₅P
Vorzugsbezeichnung Selfotel
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,4*S*)-4-(Phosphonomethyl)piperidin-2-carbonsäure

ASK #27056

Chemical Abstract Service Nr. 147362-57-0
Molgewicht 351.2271
Bruttoformel C₁₇H₁₆Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Lovirid
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung (*RS*)-2-(2-Acetyl-5-methylanilino)-2-(2,6-dichlorphenyl)acetamid

ASK #27057

Chemical Abstract Service Nr. 120511-73-1
Molgewicht 293.3663
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₅

Vorzugsbezeichnung Anastrozol
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI12; EAB7.7,8.0,9.0+3(2013-2019)/2406
2. Bezeichnung 2,2'-{5-[(1*H*-1,2,4-Triazol-1-yl)methyl]-1,3-phenylen}bis(2-methylpropionitril)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2,2'-[5-(1*H*-1,2,4-Triazol-1-ylmethyl)-1,3-phenylen]bis(2-methylpropionitril); 2,2'-[5-(1*H*-1,2,4-Triazol-1-ylmethyl)benzol-1,3-diy]bis(2-methylpropionitril); 2,2'-[5-(1*H*-1,2,4-Triazol-1-ylmethyl)-1,3-phenylen]bis(2-methylpropionitril)

ASK #27058

Chemical Abstract Service Nr. 53123-88-9
Molgewicht 914.1719
Bruttoformel C₅₁H₇₉NO₁₃

Vorzugsbezeichnung Sirolimus

International Nonproprietary Name INN.L34

Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII

2. Bezeichnung (7*E*,15*E*,17*E*,19*E*-3*S*,6*R*,9*R*,10*R*,12*R*,14*S*,21*S*,23*S*,26*R*,27*R*,34*aS*)-9,27-Dihydroxy-3-((*R*)-1-[(1*S*,3*R*,4*R*)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]propan-2-yl)-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-9,10-dioxo-10*H*-phenanthrene-2,11-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Rapamycin

ASK #27059

Chemical Abstract Service Nr. 98815-38-4
Molgewicht 632.7067
Bruttoformel C₃₃H₄₀N₆O₇
Vorzugsbezeichnung Casokefamid

International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung Tyr-*D*-Ala-Phe-*D*-Ala-Tyr-NH₂

ASK #27060

Chemical Abstract Service Nr. 131069-91-5
Molgewicht 661.7615
Bruttoformel C₂₀H₃₄GdN₅O₁₀
Vorzugsbezeichnung Gadoversetamid

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung [*N,N*-Bis(2-((carboxylatomethyl)[(2-methoxyethyl)carbamoylmethyl]amino)ethyl)glycinato(3-)]gadolinium

ASK #27063

Chemical Abstract Service Nr. 132722-73-7
Formelstamm (C₁₇-H₂₉-Ca-N₄-O₇)⁻ H⁺
Molgewicht 442.5207

Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₀ CaN ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Calteridol
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	Hydrogen[{{10-[(<i>RS</i>)-2-hydroxypropyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triacetato(3-)]calciat(1-)
ASK #27064	
Chemical Abstract Service Nr.	121915-83-1
Formelstamm	2(C17-H29-Ca-N4-O7) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	923.1035
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₈ Ca ₃ N ₈ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Calteridol-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	Hydrogen[{{10-[(<i>RS</i>)-2-hydroxypropyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triacetato(3-)]calciat(1-)-Calciumsalz (2:1)
ASK #27068	
Molgewicht	409.2002
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₅ Na ₂ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Dinatrium-adenosinphosphat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	Adenosin-5'-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Adenosinphosphat-Dinatrium x HO
ASK #27071	
Chemical Abstract Service Nr.	504-60-9
Molgewicht	68.117
Bruttoformel	C ₅ H ₈
2. Bezeichnung	Penta-1,3-dien
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Piperylen
ASK #27076	
Chemical Abstract Service Nr.	36845-22-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	26116-12-1
Molgewicht	128.2153
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ N ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(2 <i>R</i>)-1-Ethylpyrrolidin-2-yl]methanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-(1-Ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)azan
ASK #27077	
Chemical Abstract Service Nr.	22117-85-7

Formelstamm (C8-H8-N-O5-S)⁻ H⁺
Molgewicht 231.2258
Bruttoformel C₈H₉NO₅S
2. Bezeichnung 2-Methoxy-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27078

Chemical Abstract Service Nr. 33045-52-2
Molgewicht 245.2523
Bruttoformel C₉H₁₁NO₅S
2. Bezeichnung Methyl(2-methoxy-5-sulfamoylbenzoat)

ASK #27079

Chemical Abstract Service Nr. 796-77-0
Molgewicht 297.3914
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₂
2. Bezeichnung {4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl}phenylmethanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-[2-(Diethylamino)ethoxy]benzophenon; [4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl]phenylmethanon; [4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl](phenyl)methanon; [4-(2-Diethylaminoethoxy)phenyl](phenyl)methanon

ASK #27080

Chemical Abstract Service Nr. 5530-99-4
Molgewicht 387.514
Bruttoformel C₂₆H₂₉NO₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl]-1,2-diphenylethan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2*RS*)-2-[4-[2-(Diethylamino)ethoxy]phenyl]-1,2-diphenylethanon; 2-[4-(2-Diethylaminoethoxy)phenyl]-2-phenylacetophenon; 2-[4-(2-Diethylaminoethoxy)phenyl]-1,2-diphenylethanon; [4-(2-Diethylaminoethoxy)benzhydryl]phenylketon

ASK #27081

Chemical Abstract Service Nr. 144412-49-7
Molgewicht 468.5023
Bruttoformel C₂₄H₂₈N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Lamifiban
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung {1-[(*S*)-*N*-(4-Carbamimidoylbenzoyl)tyrosyl]-4-piperidyl}oxyessigsäure

ASK #27082

Chemical Abstract Service Nr. 1391054-64-0
Molgewicht 578.7834
Bruttoformel C₃₈H₄₆N₂O₃

2. Bezeichnung 2,2-Bis[4-[2-(diethylamino)ethoxy]phenyl]-1,2-diphenylethan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,2-Bis[4-[2-(diethylamino)ethoxy]phenyl]-1,2-diphenylethanon; 2,2-Bis[4-(2-diethylaminoethoxy)phenyl]-1,2-diphenylethanon;
2,2-Bis[4-[2-(diethylamino)ethoxy]phenyl]-1,2-diphenylethanon

ASK #27083

Chemical Abstract Service Nr. 155213-67-5

Molgewicht 720.9442

Bruttoformel C₃₇H₄₈N₆O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Ritonavir

International Nonproprietary Name INN.L36

Zitat Bezeichnung 1 BP2011; PHARMEUROPA17.4; Gil; Ph.Eur.2008,6.0/2136; USAN

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{(5S,8S,10S,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-oyl}}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{(2S,3S,5S)-3-hydroxy-5-[(2S)-3-methyl-2-[(methyl)[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl]carbamoyl]amino}butanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl}carbamat); (1,3-Thiazol-5-ylmethyl)[(5S,8S,10S,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-5-isopropyl-1-(2-isopropyl-1,3-thiazol-4-yl)-2-methyl-3,6-dioxo-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-oyl]; (1,3-Thiazol-5-ylmethyl)[(2S,3S,5S)-3-hydroxy-5-[(S)-2-[3-(2-isopropyl-1,3-thiazol-4-ylmethyl)-3-methylureido]-3-methylbutanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl}carbamat]

ASK #27084

Chemical Abstract Service Nr. 117884-82-9

Molgewicht 440.4047

Bruttoformel C₂₆H₂₇Cl₂NO

2. Bezeichnung 2-[4-[(1E)/(1Z)-1,2-Bis(4-chlorphenyl)ethen-1-yl]phenoxy]-N,N-diethylethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[4-[1,2-Bis(4-chlorphenyl)ethenyl]phenoxy]-N,N-diethylethanamin; 2-[4-[1,2-Bis(4-chlorphenyl)ethenyl]phenoxy]-N,N-diethylethanamin; 2-[4-[1,2-Bis(4-chlorphenyl)vinyl]phenoxy]ethyl]diethylazan; 2-[4-[1,2-Bis(4-chlorphenyl)vinyl]phenoxy]triethylamin

ASK #27085

Chemical Abstract Service Nr. 90729-42-3

Formelstamm (C32-H36-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 499.6405

Bruttoformel C₃₂H₃₇NO₄

Vorzugsbezeichnung Carebastein

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung 2-(4-[4-[4-(Benzhydroxy)piperidino]butanoyl]phenyl)-2-methylpropansäure

ASK #27086

Chemical Abstract Service Nr. 47648-28-2

Molgewicht 440.4047

Bruttoformel C₂₆H₂₇Cl₂NO

2. Bezeichnung 2-{4-[(1 E)/(1 Z)-2-Chlor-2-(4-chlorphenyl)-1-phenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2-{4-[2-Chlor-2-(4-chlorphenyl)-1-phenylvinyl]phenoxy}ethyl)diethylazan; 2-[4-[2-Chlor-2-(4-chlorphenyl)-1-phenylethenyl]phenoxy]-N,N-diethylethanamin; 2-{4-[2-Chlor-2-(4-chlorphenyl)-1-phenylvinyl]phenoxy}triethylamin; 2-[4-[2-Chlor-2-(4-chlorphenyl)-1-phenylethenyl]phenoxy]-N,N-diethylethanamin

ASK #27087

Molgewicht 299.3675

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₃O₂

2. Bezeichnung N-(2-Aminoethyl)-2-[(3-hydroxyphenyl)(4-methylphenyl)amino]acetamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #27088

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1795130-17-4

Molgewicht 440.4047

Bruttoformel C₂₆H₂₇Cl₂NO

2. Bezeichnung 2-{2-Chlor-4-[(1 E)-2-chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylethenyl)phenoxy]-N,N-diethylethanamin-(E)-Isomer; {(E)-2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]ethyl}diethylazan; 2-[2-Chlor-4-[(E)-2-chlor-1,2-diphenylethenyl]phenoxy]-N,N-diethylethanamin; (E)-2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]triethylamin

ASK #27089

Molgewicht 309.4436

Bruttoformel C₁₈H₃₁NO₃

2. Bezeichnung 1-[4-(2-Butoxyethyl)phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-[4-(2-Butoxyethyl)phenoxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #27090

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1795130-17-4

Molgewicht 440.4047

Bruttoformel C₂₆H₂₇Cl₂NO

2. Bezeichnung 2-{2-Chlor-4-[(1 Z)-2-chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[2-Chlor-4-[(Z)-2-chlor-1,2-diphenylethenyl]phenoxy]-N,N-diethylethanamin; (Z)-2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]triethylamin; 2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylethenyl)phenoxy]-N,N-diethylethanamin-(Z)-Isomer; {(Z)-2-[2-Chlor-4-(2-chlor-1,2-diphenylvinyl)phenoxy]ethyl}diethylazan

ASK #27091

Chemical Abstract Service Nr. 118443-89-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 123766-80-3

Formelstamm C23-H24-N6-O5-S2 . H2-O4-S

Molgewicht 626.6823
Bruttoformel C₂₃H₂₆N₆O₉S₃
Vorzugsbezeichnung Cefquinomsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-(5,6,7,8-tetrahydrochinolin-1-ylmethyl)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(5,6,7,8-tetrahydrochinolin-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carboxylat-sulfat (1:1)

ASK #27092

Molgewicht 329.3107
Bruttoformel C₁₅H₁₅N₅O₄
2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}benzoat

ASK #27093

Molgewicht 371.3474
Bruttoformel C₁₇H₁₇N₅O₅
2. Bezeichnung {2-[(2-Acetylamino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}benzoat

ASK #27094

Chemical Abstract Service Nr. 102728-64-3
Molgewicht 267.2413
Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅O₄
2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}acetat

ASK #27095

Molgewicht 225.2046
Bruttoformel C₈H₁₁N₅O₃
2. Bezeichnung 2-Amino-7-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,7-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #27096

Chemical Abstract Service Nr. 5262-10-2
Formelstamm (C13-H13-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 262.2613
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₄
2. Bezeichnung [(2*S*,5*S*)-5-Benzyl-3,6-dioxopiperazin-2-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diketopiperazin

ASK #27097

Chemical Abstract Service Nr. 13433-09-5
Molgewicht 280.2765
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂O₅
2. Bezeichnung (3*S*)-3-Amino-4-[(1*S*)-1-carboxy-2-phenylethyl]amino}-4-oxobutansäure

3. Bezeichnung N-L- -Aspartyl-L-phenylalanin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym L-Aspartyl-L-phenylalanin; (S)-3-Amino-N-[(S)-1-carboxy-2-phenylethyl]succinamidsäure

ASK #27098

Formelstamm (C₂₀H₃₀N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 333.465

Bruttoformel C₂₀H₃₁NO₃

2. Bezeichnung 1-[4-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-hydroxybutyl]piperidin-4-carbonsäure

ASK #27099

Molgewicht 361.5182

Bruttoformel C₂₂H₃₅NO₃

2. Bezeichnung Ethyl{1-[4-(4-*tert*-butylphenyl)-4-hydroxybutyl]piperidin-4-carboxylat}

ASK #27100

Chemical Abstract Service Nr. 43076-30-8

Molgewicht 469.6576

Bruttoformel C₃₂H₃₉NO₂

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butan-1-on

ASK #27101

Molgewicht 487.6728

Bruttoformel C₃₂H₄₁NO₃

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]-1-oxo-⁵-piperidin-1-yl}butan-1-ol

ASK #27102

Chemical Abstract Service Nr. 50707-13-6

Molgewicht 435.6429

Bruttoformel C₃₂H₃₇N

2. Bezeichnung 1-[4-(4-*tert*-Butylphenyl)but-3-en-1-yl]-4-(diphenylmethylen)piperidin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Benzhydryliden-1-[4-(4-*tert*-butylphenyl)but-3-en-1-yl]piperidin

ASK #27103

Molgewicht 455.674

Bruttoformel C₃₂H₄₁NO

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-[4-(diphenylmethyl)piperidin-1-yl]butan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-(4-Benzhydrylpiperidino)-1-(4-*tert*-butylphenyl)butan-1-ol

ASK #27104

Chemical Abstract Service Nr. 104953-06-2

Molgewicht 453.6582

Bruttoformel C₃₂H₃₉NO

2. Bezeichnung {1-[4-(4-*tert*-Butylphenyl)but-3-en-1-yl]piperidin-4-yl}diphenylmethanol
ASK #27105

Molgewicht 455.674

Bruttoformel C₃₂H₄₁NO

2. Bezeichnung {1-[4-(4-*tert*-Butylphenyl)butyl]piperidin-4-yl}diphenylmethanol
ASK #27106

Chemical Abstract Service Nr. 93052-68-7

Molgewicht 453.6582

Bruttoformel C₃₂H₃₉NO

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-[4-(diphenylmethylen)piperidin-1-yl]butan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-(4-Benzhydrylidenpiperidino)-1-(4-*tert*-butylphenyl)butan-1-ol

ASK #27107

Chemical Abstract Service Nr. 35139-67-4

Molgewicht 160.5617

Bruttoformel C₄H₅ClN₄O

2. Bezeichnung 2,6-Diamino-4-chlorpyrimidin-1-oxid

ASK #27108

Chemical Abstract Service Nr. 156-83-2

Molgewicht 144.5623

Bruttoformel C₄H₅ClN₄

2. Bezeichnung 6-Chlorpyrimidin-2,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-Chlorpyrimidin-2,4-diylbis(azan)

ASK #27109

Chemical Abstract Service Nr. 24867-26-3

Molgewicht 193.2489

Bruttoformel C₉H₁₅N₅

2. Bezeichnung 6-(Piperidin-1-yl)pyrimidin-2,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-Piperidinopyrimidin-2,4-diylbis(azan)

ASK #27110

Molgewicht 194.2337

Bruttoformel C₉H₁₄N₄O

2. Bezeichnung 3-Cyanimino-3-(piperidin-1-yl)propanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-Cyanimino-3-piperidinopropionamid

ASK #27111

Chemical Abstract Service Nr. 75105-16-7
Molgewicht 296.3024
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₄O₄S
2. Bezeichnung (2,6-Diamino-1-oxo-1⁵-pyrimidin-4-yl)(4-methylbenzolsulfonat)

ASK #27112

Chemical Abstract Service Nr. 504-29-0
Molgewicht 94.1145
Bruttoformel C₅H₆N₂
2. Bezeichnung Pyridin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.5R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Pyridylamin; 2-Pyridylazan

ASK #27113

Chemical Abstract Service Nr. 35511-15-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 439254-63-4
Molgewicht 269.2737
Bruttoformel C₁₁H₁₁NO₅S
2. Bezeichnung Methyl(4-hydroxy-2-methyl-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

ASK #27114

Chemical Abstract Service Nr. 73590-85-9
Molgewicht 329.4167
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Ufiprazol
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methylsulfanyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #27115

Chemical Abstract Service Nr. 176219-04-8
Molgewicht 361.4155
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₄S
2. Bezeichnung *rac*-4-Methoxy-2-[[*(R)*]-5-methoxy-1*H*-benzimidazol-2-sulfinyl]methyl]-3,5-dimethylpyridin-1-oxid

ASK #27116

Chemical Abstract Service Nr. 88546-55-8
Molgewicht 361.4155
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₄S
2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methylsulfanyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #27117

Chemical Abstract Service Nr. 110374-16-8
Molgewicht 315.3901

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₂S

2. Bezeichnung *rac*-2-[(*R*)-(3,5-Dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-5-methoxy-1*H*-benzimidazol

ASK #27118

Chemical Abstract Service Nr. 37052-78-1

Molgewicht 180.2269

Bruttoformel C₈H₈N₂OS

2. Bezeichnung 5-Methoxy-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-thion

3. Bezeichnung 5-Methoxy-1*H*-benzimidazol-2-thiol

ASK #27119

Chemical Abstract Service Nr. 64207-33-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 100220-51-7; 24155-42-8

Molgewicht 257.1159

Bruttoformel C₁₁H₁₀Cl₂N₂O

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1*H*-imidazol-1-yl)ethanol

ASK #27120

Chemical Abstract Service Nr. 67358-54-7

Molgewicht 365.0818

Bruttoformel C₁₅H₁₃Cl₄NO

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-dichlorphenyl)methoxy]ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-(2,4-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethylazan; (RS)-2-(2,4-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethanamin

ASK #27121

Molgewicht 502.2178

Bruttoformel C₂₂H₂₀Cl₄N₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-dichlorphenyl)methoxy]ethyl}imidazol-3-*io*)-2-methylpropanoat

ASK #27122

Molgewicht 416.1286

Bruttoformel C₁₈H₁₄Cl₄N₂O

2. Bezeichnung *rac*-1-[(2*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(3,4-dichlorphenyl)methoxy]ethyl]-1*H*-imidazol

ASK #27123

Molgewicht 416.1286

Bruttoformel C₁₈H₁₄Cl₄N₂O

2. Bezeichnung *rac*-1-[(2*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,5-dichlorphenyl)methoxy]ethyl]-1*H*-imidazol

ASK #27124

Molgewicht 529.415

Bruttoformel C₂₆H₂₆Cl₂N₄O₄

2. Bezeichnung 1-(4-{4-[(*RS,S**R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl}-1,2,3,4-tetrahydropyrazin-1-yl)ethanon

ASK #27125

Molgewicht 749.6827

Bruttoformel C₃₈H₄₂Cl₂N₆O₆

2. Bezeichnung 1-[4-(4-{5-(4-Acetyl)piperazin-1-yl)-2-[(*RS,SR*)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenoxy}phenyl)piperazin-1-yl]ethanon
ASK #27126

Chemical Abstract Service Nr. 83374-59-8

Molgewicht 531.4309

Bruttoformel C₂₆H₂₈Cl₂N₄O₄

Vorzugsbezeichnung *trans*-Ketoconazol

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung *rac*-1-(4-{4-[(*2R,4R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1*H*-imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl}piperazin-1-yl)ethanon

ASK #27127

Chemical Abstract Service Nr. 89929-33-9

Molgewicht 489.3942

Bruttoformel C₂₄H₂₆Cl₂N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Desacetylketoconazol

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 1-{4-[(*RS,SR*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethoxy]phenyl}piperazin

ASK #27128

Chemical Abstract Service Nr. 17194-82-0

Molgewicht 151.1626

Bruttoformel C₈H₉NO₂

2. Bezeichnung 2-(4-Hydroxyphenyl)acetamid

ASK #27129

Chemical Abstract Service Nr. 61698-76-8

Molgewicht 225.2411

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₄

2. Bezeichnung 2-[4-(2,3-Dihydroxypropoxy)phenyl]acetamid

ASK #27130

Chemical Abstract Service Nr. 29122-69-8

Molgewicht 207.2258

Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₃

2. Bezeichnung 2-[4-[(Oxiran-2-yl)methoxy]phenyl]acetamid

ASK #27131

Chemical Abstract Service Nr. 115538-83-5

Molgewicht 243.6868

Bruttoformel C₁₁H₁₄ClNO₃

2. Bezeichnung 2-[4-(3-Chlor-2-hydroxypropoxy)phenyl]acetamid

ASK #27132

Chemical Abstract Service Nr. 141650-31-9

Molgewicht 358.3884

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O₅

2. Bezeichnung 2,2'-[2-Hydroxypropan-1,3-diylbis(oxy)bis(4,1-phenylen)]diacetamid

ASK #27133

Chemical Abstract Service Nr. 87619-83-8

Molgewicht 473.5619

Bruttoformel C₂₅H₃₅N₃O₆

2. Bezeichnung 2,2'-{[(Propan-2-yl)azandiyl]bis(2-hydroxypropan-3,1-diyloxy)bis(4,1-phenylen)}diacetamid

ASK #27134

Chemical Abstract Service Nr. 56392-14-4

Formelstamm (C₁₄H₂₀N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 267.3208

Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₄

2. Bezeichnung 2-(4-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]phenyl}essigsäure

ASK #27135

Molgewicht 248.3208

Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₂

2. Bezeichnung 2-(4-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}phenyl)acetonitril

ASK #27136

Formelstamm (C₁₉H₂₂N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 329.3902

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₄

2. Bezeichnung *rac*-2-Hydroxy-5-[(1*R*)-hydroxy-2-[(1*R*)-4-phenylbutan-2-yl]amino]ethyl]benzoesäure

3. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[1-hydroxy-2-(1-methyl-3-phenylpropylamino)ethyl]benzoesäure

ASK #27137

Molgewicht 343.4168

Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₄

2. Bezeichnung *rac*-Methyl{2-hydroxy-5-[(1*R*)-hydroxy-2-[(1*RS*)-4-phenylbutan-2-yl]amino]ethyl]benzoat}

3. Bezeichnung Methyl{2-hydroxy-5-[1-hydroxy-2-(1-methyl-3-phenylpropylamino)ethyl]benzoat}

ASK #27138

Chemical Abstract Service Nr. 1563-56-0

Molgewicht 277.1167

Bruttoformel C₁₂H₉BrN₂O

2. Bezeichnung (2-Amino-5-bromphenyl)(pyridin-2-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2-Amino-5-bromphenyl)(2-pyridyl)methanon
ASK #27139
Chemical Abstract Service Nr. 41526-21-0
Molgewicht 353.5984
Bruttoformel $C_{14}H_{10}BrClN_2O_2$
2. Bezeichnung *N*-[4-Brom-2-(pyridin-2-ylcarbonyl)phenyl]-2-chloracetamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4'-Brom-2-chlor-2'-(pyridin-2-ylcarbonyl)acetanilid; 4'-Brom-2-chlor-2'-(2-pyridylcarbonyl)acetanilid

ASK #27140
Molgewicht 316.1527
Bruttoformel $C_{14}H_{10}BrN_3O$
2. Bezeichnung 3-Amino-6-brom-4-(pyridin-2-yl)chinolin-2(1*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-Amino-6-brom-4-(2-pyridyl)chinolin-2(1*H*)-on

ASK #27142
Chemical Abstract Service Nr. 72126-78-4
Molgewicht 497.6744
Bruttoformel $C_{22}H_{35}N_5O_4S_2$
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2-[[5-(dimethylaminomethyl)furan-2-yl]methylsulfanyl]ethyl)-2-nitroethen-1,1-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N,N*'-Bis[2-(5-dimethylaminomethyl-2-furylmethylsulfanyl)ethyl](nitroethen-1,1-diyl)bis(azan)

ASK #27143
Chemical Abstract Service Nr. 15433-79-1
Molgewicht 155.1943
Bruttoformel $C_8H_{13}NO_2$
2. Bezeichnung [5-(Dimethylaminomethyl)furan-2-yl]methanol

ASK #27144
Chemical Abstract Service Nr. 148639-72-9
Molgewicht 159.2095
Bruttoformel $C_5H_9N_3OS$
2. Bezeichnung 3-Methylamino-5,6-dihydro-2*H*-1,4-thiazin-2-onoxim

ASK #27145
Chemical Abstract Service Nr. 66356-53-4
Molgewicht 214.3277
Bruttoformel $C_{10}H_{18}N_2OS$
2. Bezeichnung [5-(2-Aminoethylsulfanylmethyl)furan-2-yl]-*N,N*-dimethylmethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [5-(2-Aminoethylsulfanylmethyl)-2-furylmethyl]dimethylazan

ASK #27146

Chemical Abstract Service Nr. 72078-82-1
Molgewicht 118.0913
Bruttoformel C₃H₆N₂O₃
2. Bezeichnung *N*-Methyl-2-nitroacetamid

ASK #27147

Chemical Abstract Service Nr. 117846-02-3
Molgewicht 301.362
Bruttoformel C₁₂H₁₉N₃O₄S
2. Bezeichnung *N*-(2-[[5-(Dimethylaminomethyl)furan-2-yl]methylsulfanyl]ethyl)-2-nitroacetamid

ASK #27148

Chemical Abstract Service Nr. 73857-20-2
Molgewicht 330.4032
Bruttoformel C₁₃H₂₂N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Ranitidin-*N*-oxid
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung *N*-{2-[(5-[[[(Dimethyl)(oxo)-5-azanyl]methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl]ethyl]-*N*-methyl-2-nitroethen-1,1-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl{5-[2-(1-methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfanyl]methyl}-2-furylmethyl}azanoxid

ASK #27149

Chemical Abstract Service Nr. 73851-70-4
Molgewicht 330.4032
Bruttoformel C₁₃H₂₂N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Ranitidin-*S*-oxid
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung *N*-[2-[(5-[(Dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methansulfinyl]ethyl]-*N*-methyl-2-nitroethen-1,1-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl{5-[2-(1-methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfinyl]methyl}-2-furylmethyl}azan

ASK #27150

Chemical Abstract Service Nr. 111188-71-7
Molgewicht 414.5178
Bruttoformel C₂₂H₂₆N₂O₄S
2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*)-5-(2-Dimethylaminoethyl)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat

ASK #27151

Chemical Abstract Service Nr. 42399-49-5
Molgewicht 301.3602
Bruttoformel C₁₆H₁₅NO₃S
2. Bezeichnung (2*S*,3*S*)-3-Hydroxy-2-(4-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,5-benzothiazepin-4(5*H*)-on

ASK #27152

Chemical Abstract Service Nr. 42399-40-6
Molgewicht 372.4812
Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₃S
2. Bezeichnung (2S,3S)-5-(2-Dimethylaminoethyl)-3-hydroxy-2-(4-methoxyphenyl)-2,3-dihydro-1,5-benzothiazepin-4(5H)-on

ASK #27153

Chemical Abstract Service Nr. 85100-17-0
Molgewicht 400.4913
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung N-Desmethyldiltiazem
International Nonproprietary Name (INN.L14)
2. Bezeichnung [(2S,3S)-2-(4-Methoxyphenyl)-5-[2-(methylamino)ethyl]-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat

ASK #27154

Chemical Abstract Service Nr. 87447-47-0
Molgewicht 343.3969
Bruttoformel C₁₈H₁₇NO₄S
2. Bezeichnung [(2S,3S)-2-(4-Methoxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat

ASK #27155

Chemical Abstract Service Nr. 84903-78-6
Molgewicht 400.4913
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₄S
2. Bezeichnung [(2S,3S)-5-(2-Dimethylaminoethyl)-2-(4-hydroxyphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,5-benzothiazepin-3-yl]acetat

ASK #27156

Chemical Abstract Service Nr. 67193-95-7
Molgewicht 237.3379
Bruttoformel C₁₄H₂₃NO₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Ethylphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-1-(4-Ethylphenoxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #27158

Chemical Abstract Service Nr. 63659-17-6
Molgewicht 248.3175
Bruttoformel C₁₅H₂₀O₃
2. Bezeichnung {4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenoxyethyl}oxiran

ASK #27159

Chemical Abstract Service Nr. 63659-16-5
Molgewicht 192.2542
Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂

2. Bezeichnung 4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl]phenol

ASK #27160

Chemical Abstract Service Nr. 105394-83-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 178489-10-6

Molgewicht 287.332

Bruttoformel C₁₆H₁₈FN₃O

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-7-(piperazin-1-yl)chinolin-4(1*H*)-on

ASK #27161

Chemical Abstract Service Nr. 93107-11-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 178489-09-3

Formelstamm (C₁₇-H₁₈-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 313.3511

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #27162

Chemical Abstract Service Nr. 103222-12-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 178489-07-1

Formelstamm (C₁₅-H₁₅-F-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 305.3042

Bruttoformel C₁₅H₁₆FN₃O₃

2. Bezeichnung 7-[(2-Aminoethyl)amino]-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #27163

Chemical Abstract Service Nr. 133210-96-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 178489-08-2

Formelstamm (C₁₇-H₁₇-Cl-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 347.7961

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN₃O₃

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-cyclopropyl-4-oxo-6-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #27164

Chemical Abstract Service Nr. 93940-19-3

Formelstamm (C₁₆-H₂₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 297.3899

Bruttoformel C₁₆H₂₇NO₄

2. Bezeichnung 4,4'-[Azandiylbis(methylen)]bis[(1*r*,4*r*)cyclohexan-1-carbonsäure]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4,4'-(Iminodimethyl)bis[(1*r*,4*r*)cyclohexan-1-carbonsäure]

ASK #27165

Chemical Abstract Service Nr. 1197-17-7

Formelstamm (C8-H14-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 157.2102
Bruttoformel C₈H₁₅NO₂
2. Bezeichnung (1s,4s)-4-(Aminomethyl)cyclohexan-1-carbonsäure

ASK #27166

Chemical Abstract Service Nr. 39512-49-7
Molgewicht 211.688
Bruttoformel C₁₁H₁₄ClNO
2. Bezeichnung 4-(4-Chlorphenyl)piperidin-4-ol

ASK #27167

Chemical Abstract Service Nr. 37743-41-2
Molgewicht 442.5925
Bruttoformel C₂₉H₃₄N₂O₂
2. Bezeichnung 4-(4-Hydroxy-4-phenylpiperidino)-*N,N*-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid

ASK #27168

Molgewicht 553.1335
Bruttoformel C₃₅H₃₇ClN₂O₂
2. Bezeichnung 4-[4-(4'-Chlorbiphenyl-4-yl)-4-hydroxypiperidino]-*N,N*-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid

ASK #27170

Chemical Abstract Service Nr. 59468-07-4
Molgewicht 327.7832
Bruttoformel C₁₈H₁₅ClFN₃
2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #27171

Molgewicht 325.7673
Bruttoformel C₁₈H₁₃ClFN₃
2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-6*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #27172

Chemical Abstract Service Nr. 59468-44-9
Formelstamm (C19-H12-Cl-F-N3-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 369.7768
Bruttoformel C₁₉H₁₃ClFN₃O₂
2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carbonsäure

ASK #27173

Chemical Abstract Service Nr. 2387-23-7
Molgewicht 224.3425
Bruttoformel C₁₃H₂₄N₂O
2. Bezeichnung 1,3-Dicyclohexylharnstoff

ASK #27174

Chemical Abstract Service Nr. 13908-11-7
Molgewicht 204.6971
Bruttoformel C₉H₁₇ClN₂O
2. Bezeichnung 1-(2-Chlorethyl)-3-cyclohexylharnstoff

ASK #27175

Chemical Abstract Service Nr. 2214-72-4
Molgewicht 185.0517
Bruttoformel C₅H₁₀Cl₂N₂O
2. Bezeichnung 1,3-Bis(2-chlorethyl)harnstoff

ASK #27176

Molgewicht 330.1793
Bruttoformel C₁₅H₁₂BrN₃O
2. Bezeichnung 7-Brom-5-(pyridin-2-ylmethyl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 7-Brom-5-(2-pyridylmethyl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #27177

Chemical Abstract Service Nr. 14297-93-9
Molgewicht 478.8796
Bruttoformel C₂₂H₂₃ClN₂O₈
Vorzugsbezeichnung 4-*epi*-Chlortetracyclin
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (4*R*,4a*S*,5a*S*,6*S*,12a*S*)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #27178

Chemical Abstract Service Nr. 14358-90-8
Formelstamm (C₈-H₁₃-O₂-S₂)⁻ H⁺ . C₄-H₁₁-N-O₃
Molgewicht 327.4606
Bruttoformel C₁₂H₂₅NO₅S₂
Vorzugsbezeichnung Thioctsäure-Trometamol-Salz (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung *rac*-5-[(3*R*)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym alpha-Liponsäure-Trometamolsalz; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1); 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)-1,3-propandiol-Salz; Thioctat-Trometamol

ASK #27179

Chemical Abstract Service Nr. 20702-77-6
Molgewicht 612.5764

Bruttoformel C₂₈H₃₆O₁₅
2. Bezeichnung 1-[4-(2-*O*- β -L-Rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-2,6-dihydroxyphenyl]-3-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)propan-1-ol
3. Bezeichnung Neohesperidindihydrochalcon
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1547; Ph.Eur.2002,4.00/1547; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0/1547
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 959

ASK #27180

Chemical Abstract Service Nr. 33288-71-0
Molgewicht 320.3668
Bruttoformel C₁₄H₁₆N₄O₃S
2. Bezeichnung 5-Methyl-*N*-[2-(4-sulfamoylphenyl)ethyl]pyrazin-2-carboxamid

ASK #27181

Chemical Abstract Service Nr. 60547-97-9
Molgewicht 289.333
Bruttoformel C₁₄H₁₉N₅O₂
2. Bezeichnung 6,7-Dimethoxy-2-(piperazin-1-yl)chinazolin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 6,7-Dimethoxy-2-(piperazin-1-yl)chinazolin-4-ylazan

ASK #27182

Chemical Abstract Service Nr. 40172-95-0
Molgewicht 180.2038
Bruttoformel C₉H₁₂N₂O₂
2. Bezeichnung (Furan-2-yl)(piperazin-1-yl)methanon

ASK #27183

Chemical Abstract Service Nr. 102839-00-9
Molgewicht 492.5303
Bruttoformel C₂₄H₂₈N₈O₄
2. Bezeichnung 2,2'-(Piperazin-1,4-diyl)bis(6,7-dimethoxychinazolin-4-amin)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,2'-(Piperazin-1,4-diyl)bis(6,7-dimethoxychinazolin-4-ylazan)

ASK #27184

Chemical Abstract Service Nr. 23680-84-4
Molgewicht 239.6583
Bruttoformel C₁₀H₁₀ClN₃O₂
2. Bezeichnung 2-Chlor-6,7-dimethoxychinazolin-4-amin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Chlor-6,7-dimethoxychinazolin-4-ylazan

ASK #27185

Chemical Abstract Service Nr. 31350-27-3

Molgewicht 274.272

Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂O₄

2. Bezeichnung (Piperazin-1,4-diy)bis[(furan-2-yl)methanon]

ASK #27186

2. Bezeichnung -(Prop-2-enoyl)- -(prop-2-enyloxy)poly[oxy(difluormethylen)oxy(tetrafluorethylen)]

3. Bezeichnung -Acryloyl- -acryloyloxy)poly[oxy(difluormethylen)oxy(tetrafluorethylen)]

ASK #27187

Chemical Abstract Service Nr. 56863-02-6

Molgewicht 367.5658

Bruttoformel C₂₂H₄₁NO₃

2. Bezeichnung (Z,Z)-N,N-Bis(2-hydroxyethyl)octadeca-9,12-dienamid

ASK #27188

Chemical Abstract Service Nr. 65324-37-0

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-20-glycerolsorbitansteardodecanoat

ASK #27189

Chemical Abstract Service Nr. 58073-59-9

Formelstamm (C₂₀-H₃₀-N-O₃)⁺ Br⁻

Molgewicht 412.3611

Bruttoformel C₂₀H₃₀BrNO₃

Vorzugsbezeichnung (8s)-lpratropiumbromid

International Nonproprietary Name (INN.L13)

2. Bezeichnung (8s)-3 -[(2RS)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-(propan-2-yl)tropaniumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1R,3r,5S,8s)-3-[(RS)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

ASK #27190

Chemical Abstract Service Nr. 7425-14-1

Molgewicht 256.4241

Bruttoformel C₁₆H₃₂O₂

2. Bezeichnung (2-Ethylhexyl)(2-ethylhexanoat)

ASK #27191

Chemical Abstract Service Nr. 139264-17-8

Molgewicht 287.3568

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₂

2. Bezeichnung (S)-4-[3-(2-Diethylaminoethyl)indol-5-yl]-1,3-oxazolidin-2-on
3. Bezeichnung Zolmitriptan
Zitat Bezeichnung 3 FDA-SRS; USAN; EUTCT; BAN; MAR32; CAS; EP9.5,10.0,11.0(2018-2023); GlnAs; EAB9.5,10.0(2018-2020)/2737; GII
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (S)-4-[[3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1H-indol-5-yl]methyl]-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #27194

Chemical Abstract Service Nr. 99-89-8
Molgewicht 136.191
Bruttoformel C₉H₁₂O
2. Bezeichnung 4-(Propan-2-yl)phenol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Isopropylphenol; p-Cumenol

ASK #27195

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9002-04-4
Molgewicht 33800
Vorzugsbezeichnung Thrombin
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; EC3.4.21.5; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor a vom Menschen
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Fibrinogenase

ASK #27196

Chemical Abstract Service Nr. 124937-51-5
Molgewicht 325.4876
Bruttoformel C₂₂H₃₁NO
Vorzugsbezeichnung Tolterodin
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung 2-((1*R*)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl)-4-methylphenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-2-(3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl)-4-methylphenol

ASK #27197

Chemical Abstract Service Nr. 124937-52-6
Formelstamm C22-H31-N-O . C4-H6-O6
Molgewicht 475.5745
Bruttoformel C₂₆H₃₇NO₇
Vorzugsbezeichnung Tolterodin[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L32)

Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 2-[(1*R*)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-methylphenol-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-2-(3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl)-4-methylphenol-(R,R)-tartrat (1:1)

ASK #27198

Chemical Abstract Service Nr. 140944-31-6
Molgewicht 265.4417
Bruttoformel C₁₅H₂₄FNSi
Vorzugsbezeichnung Silperison
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung 1-[[[4-Fluorbenzyl)dimethylsilyl)methyl]piperidin

ASK #27200

Chemical Abstract Service Nr. 303-26-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 120950-34-7; 130018-84-7
Molgewicht 286.7992
Bruttoformel C₁₇H₁₉ClN₂
2. Bezeichnung *rac*-1-[(*R*)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-1-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin

ASK #27201

Chemical Abstract Service Nr. 63905-22-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 70359-52-3
Molgewicht 208.2536
Bruttoformel C₁₂H₁₆O₃
2. Bezeichnung 3-[2-(Prop-2-en-1-yl)phenoxy]propan-1,2-diol

ASK #27202

Chemical Abstract Service Nr. 1745-81-9
Molgewicht 134.1751
Bruttoformel C₉H₁₀O
2. Bezeichnung 2-(Prop-2-en-1-yl)phenol

ASK #27203

Chemical Abstract Service Nr. 16768-35-7
Molgewicht 249.3486
Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₂
2. Bezeichnung 1-[(Propan-2-yl)amino]-3-[2-(prop-1-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #27204

Molgewicht 439.587
Bruttoformel C₂₇H₃₇NO₄

2. Bezeichnung 1,1'-[(Propan-2-yl)azandiyl]bis{3-[2-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,1'-(Isopropylimino)bis[3-(2-allylphenoxy)propan-2-ol]

ASK #27210

Chemical Abstract Service Nr. 120-12-7

Molgewicht 178.2292

Bruttoformel C₁₄H₁₀

2. Bezeichnung Anthracen

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R

ASK #27211

Chemical Abstract Service Nr. 103-29-7

Molgewicht 182.261

Bruttoformel C₁₄H₁₄

2. Bezeichnung 1,2-Diphenylethan

3. Bezeichnung Bibenzyl

Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27212

Chemical Abstract Service Nr. 108-19-0

Molgewicht 103.08

Bruttoformel C₂H₅N₃O₂

2. Bezeichnung Imidodicarboxamid

3. Bezeichnung Biuret

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27213

Chemical Abstract Service Nr. 108-91-8

Molgewicht 99.1741

Bruttoformel C₆H₁₃N

2. Bezeichnung Cyclohexanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Cyclohexylamin; Cyclohexylazan

ASK #27214

Chemical Abstract Service Nr. 125572-95-4

Molgewicht 364.3484

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₈

2. Bezeichnung *rac-N,N*-[(1*R*,2*R*)-Cyclohexan-1,2-diy]bis[*N*-(carboxymethyl)glycin] 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

1,2-Cyclohexandinitrilotetraessigsäure⁻; trans-N,N'-(1,2-Cyclohexandiyl)bis(N-carboxymethylglycin) 1 HO; rac-[(1R,2R)-Cyclohexan-1,2-diylbis(azandiyl)]tetraessigsäure 1 HO; trans-1,2-Cyclohexandiylidiiminotetraessigsäure 1 HO

ASK #27215

Chemical Abstract Service Nr. 56455-90-4
Formelstamm C₂₀-H₂₄-N₂-O₆ . 2 Cl-H
Molgewicht 461.3362
Bruttoformel C₂₀H₂₆Cl₂N₂O₆
2. Bezeichnung 4,4'-[4,4'-Diamino[1,1'-biphenyl]-3,3'-diylbis(oxy)]dibutansäure-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dicarboxidindihydrochlorid

ASK #27217

Chemical Abstract Service Nr. 101-83-7
Molgewicht 181.3177
Bruttoformel C₁₂H₂₃N
2. Bezeichnung N-Cyclohexylcyclohexanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dicyclohexylamin; Dicyclohexylazan

ASK #27218

Chemical Abstract Service Nr. 6203-18-5
Molgewicht 175.227
Bruttoformel C₁₁H₁₃NO
2. Bezeichnung (2E)-3-[4-(Dimethylamino)phenyl]propenal
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Dimethylaminozimtaldehyd; Dimethylaminozimtaldehyd

ASK #27219

Chemical Abstract Service Nr. 67-71-0
Molgewicht 94.1328
Bruttoformel C₂H₆O₂S
2. Bezeichnung (Methansulfonyl)methan
3. Bezeichnung Dimethylsulfon
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #27220

Chemical Abstract Service Nr. 631-31-2
Formelstamm (C₇-H₁₀-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 160.1678
Bruttoformel C₇H₁₂O₄
2. Bezeichnung 2-Ethyl-2-methylbutandisäure
3. Bezeichnung 2-Ethyl-2-methylbernsteinsäure

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
ASK #27221
Chemical Abstract Service Nr. 10031-43-3
Formelstamm $\text{Cu}^{2+} \cdot 2(\text{N}-\text{O}_3)^- \cdot 3 \text{H}_2\text{-O}$
Molgewicht 241.6016
Bruttoformel CuN_2O_6
2. Bezeichnung Kupfer()-nitrat 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R

ASK #27222
Chemical Abstract Service Nr. 142-31-4
Formelstamm $(\text{C}_8\text{-H}_{17}\text{-O}_4\text{-S})^- \text{Na}^+$
Molgewicht 232.273
Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_{17}\text{NaO}_4\text{S}$
2. Bezeichnung Octylhydrogensulfat-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumoctylsulfat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #27223
Chemical Abstract Service Nr. 24493-21-8
Formelstamm $(\text{C}_6\text{-H}_9\text{-}(2)\text{H}_4\text{-O}_2\text{-Si})^- \text{Na}^+$
Molgewicht 172.2661
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{13}\text{NaO}_2\text{Si}$
2. Bezeichnung 3-(Trimethylsilyl)(2,2,3,3-²H₄)propansäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natriumtrimethylsilyl-(D)propionat; 3-(Trimethylsilyl)(D)propansäure-Natriumsalz

ASK #27224
Chemical Abstract Service Nr. 2835-06-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 69-91-0
Formelstamm $(\text{C}_8\text{-H}_8\text{-N-O}_2)^- \text{H}^+$
Molgewicht 151.1626
Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_9\text{NO}_2$
2. Bezeichnung 2-Amino-2-phenylessigsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Phenylglycin; DL-Phenylglycin

ASK #27225
Formelstamm $(\text{C}_3\text{-H}_4\text{-O}_2)_w \cdot (\text{C}_{10}\text{-H}_{10})_x \cdot (\text{C}_{10}\text{-H}_{12})_y \cdot (\text{C}_4\text{-H}_6\text{-O}_2)_z$
2. Bezeichnung Poly[diethenylbenzol-co-(ethenyl)(ethyl)benzol-co-2-methylprop-2-ensäure-co-prop-2-ensäure] (w:x:y:z)
3. Bezeichnung Poly(acrylsäure-co-divinylbenzol-co-ethylvinylbenzol-co-methacrylsäure) (w:x:y:z)

ASK #27227

Chemical Abstract Service Nr. 842-07-9
Molgewicht 248.2793
Bruttoformel C₁₆H₁₂N₂O
2. Bezeichnung 1-(Phenyldiazenyl)naphthalin-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Phenylazo-2-naphthol; Sudanorange; Sudan I

ASK #27228

Chemical Abstract Service Nr. 629-59-4
Molgewicht 198.388
Bruttoformel C₁₄H₃₀
2. Bezeichnung Tetradecan
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #27230

Chemical Abstract Service Nr. 638-67-5
Molgewicht 324.6272
Bruttoformel C₂₃H₄₈
2. Bezeichnung Tricosan
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27234

Chemical Abstract Service Nr. 138298-79-0
Molgewicht 442.5909
Bruttoformel C₂₆H₃₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Alnespiron
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung (S)-8-{4-[(5-Methoxychroman-3-yl)(propyl)amino]butyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion

ASK #27235

Chemical Abstract Service Nr. 149503-79-7
Molgewicht 439.4611
Bruttoformel C₂₃H₂₅N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Lefradafiban
International Nonproprietary Name INN.L37
2. Bezeichnung Methyl(((3S,5S)-5-[4'-(methoxycarbonylcarbamidoyl)biphenyl-4-yloxymethyl]-2-oxopyrrolidin-3-yl)acetat)

ASK #27236

Chemical Abstract Service Nr. 130209-82-4
Molgewicht 432.5928
Bruttoformel C₂₆H₄₀O₅
2. Bezeichnung Propan-2-yl[(5Z)-7-((1R,2R,3R,5S)-3,5-dihydroxy-2-[(3R)-3-hydroxy-5-phenylpentyl]cyclopentyl)hept-5-enoat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Latanoprost
Zitat Bezeichnung 3 BAN; FDA-SRS; MAR32; USAN; EAB10.3(2021-2023)/2230; GlnAS; EUTCT; GII; CAS; EP10.3,11.0+3(2021-2024)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Isopropyl[(5Z-15R)-9alpha,11 alpha,15-trihydroxy-17-phenyl-18,19,20-trinorprost-5-en-1-olat]

ASK #27237

Chemical Abstract Service Nr. 138661-03-7
Molgewicht 416.4245
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₇
Vorzugsbezeichnung Furnidipin
International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung *rac*-(Methyl){[(2*R*)-oxolan-2-yl]methyl}[(4*R*)-2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *rac*-(Methyl){[(2*R*)-tetrahydrofuran-2-yl]methyl}[(4*R*)-2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]; (+/-)-(Methyl)(tetrahydro-2-furylmethyl)[2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #27241

Chemical Abstract Service Nr. 139308-65-9
Molgewicht 505.6284
Bruttoformel C₂₈H₃₁N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Tolafentrin
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung *N*-{4-[(4*aR*,10*bS*)-8,9-Dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4,4*a*,10*b*-hexahydrobenzo[*c*][1,6]naphthyridin-6-yl]phenyl}-4-methylbenzolsulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (-)-*N*-[4-(*cis*-8,9-Dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4,4*a*,10*b*-hexahydrobenzo[*c*][1,6]naphthyridin-6-yl)phenyl]-4-methylbenzolsulfonamid

ASK #27242

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 101921-26-0; 102785-31-9; 12656-11-0; 913079-23-9
Vorzugsbezeichnung Ardeparin-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung Natriumsalz eines depolymerisierten Heparins, das durch Peroxid-Abbau (bei erhöhter Temperatur) von Heparin aus Schweinedarmmucosa erhalten wird; die Struktur der Kettenenden scheint dieselbe wie beim Ausgangsmaterial zu sein mit nicht unüblichen Zuckerresten; das niedermolekulare Heparin unterscheidet sich vom Ausgangsmaterial nur in der Molmasse; die durchschnittliche relative Molmasse liegt zwischen 5500 und 6500, 98% liegen zwischen 2000 und 15000; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.7 pro Disaccharid-Einheit

ASK #27243

Chemical Abstract Service Nr. 3083-77-0

Molgewicht 244.2014
Bruttoformel C₉H₁₂N₂O₆
2. Bezeichnung 1-β-D-Arabinofuranosylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-beta-D-Arabinofuranosyluracil

ASK #27244

Chemical Abstract Service Nr. 115103-54-3
Formelstamm (C₂₀H₂₄N-O₂-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 375.548
Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₂S₂
Vorzugsbezeichnung Tiagabin
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung (3*R*)-1-[4,4-Bis(3-methylthiophen-2-yl)but-3-en-1-yl]piperidin-3-carbonsäure

ASK #27245

Chemical Abstract Service Nr. 145821-57-4
Formelstamm (C₂₀H₂₄N-O₂-S₂)⁻ H⁺ . Cl-H . H₂O
Molgewicht 430.0242
Bruttoformel C₂₀H₂₆ClNO₂S₂
Vorzugsbezeichnung Tiagabinhydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1 Gil
2. Bezeichnung (3*R*)-1-[4,4-Bis(3-methylthiophen-2-yl)but-3-en-1-yl]piperidin-3-carbonsäure-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #27246

Chemical Abstract Service Nr. 108852-90-0
Molgewicht 643.6351
Bruttoformel C₃₂H₃₇NO₁₃
Vorzugsbezeichnung Nemorubicin
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung (8*S*,10*S*)-6,8,11-Trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-10-((2*R*,4*S*,5*S*,6*S*)-5-hydroxy-4-[(2*S*)-2-methoxymorpholin-4-yl]-6-methyloxan-2-yloxy)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

ASK #27248

Chemical Abstract Service Nr. 96055-45-7
Formelstamm C₁₀H₁₄N₂ . [C₁₀H₁₀ . C₄H₆O₂ (y:z m/m)] (1:x m/m)
Vorzugsbezeichnung Nicotin-Polacrilin ((mit Angaben zur Polacrilin-Zusammensetzung und zum Nicotin- und Lösemittel-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung 3-[(2S)-1-Methylpyrrolidin-2-yl]pyridin-Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure)-Salz [mit Angabe von Nicotin-Gehalt oder Nicotin:Polymer-Verhältnis (m/m), Lösemittel-Gehalt (m/m) und Monomeren-Verhältnis (m/m)]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-3-(1-Methylpyrrolidin-2-yl)pyridin-Poly(methacrylsäure-co-divinylbenzol)-Salz [1:x m/m (z:y m/m)]; Nicotinesinat [mit Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure)-Kationenaustauscherharz]; (S)-3-(1-Methylpyrrolidin-2-yl)pyridin-Poly(diethenylbenzol-co-2-methylprop-2-ensäure)-Salz [1:x m/m (y:z m/m)]; Nicotinpolacrilix

ASK #27249

Formelstamm C17-H19-N-O3 . PSS-DVB ca.

2. Bezeichnung [(5R,6S)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diol]-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)]

3. Bezeichnung Morphin-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat [1:x(y:z)] ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 3 YLST

ASK #27250

Chemical Abstract Service Nr. 57808-65-8

Molgewicht 663.0737

Bruttoformel C₂₂H₁₄Cl₂I₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Closantel

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; USAN; MAR29

2. Bezeichnung *N*-{5-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]-2-methylphenyl}-2-hydroxy-3,5-diiodbenzamid

ASK #27251

Chemical Abstract Service Nr. 61438-64-0

Formelstamm (C₂₂-H₁₃-Cl₂-I₂-N₂-O₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 685.0555

Bruttoformel C₂₂H₁₃Cl₂I₂N₂NaO₂

Vorzugsbezeichnung Closantel-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung *N*-{5-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]-2-methylphenyl}-2-hydroxy-3,5-diiodbenzamid-Natriumsalz

ASK #27254

Chemical Abstract Service Nr. 93064-63-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 93050-14-7

Molgewicht 378.489

Bruttoformel C₁₈H₂₆N₄O₃S

Vorzugsbezeichnung Venritidin

International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung (±)-(Z)-*N*-Methyl-2-nitro-*N*'-[2-[(tricyclo[2.2.1.0^{2,6}]heptan-3-yl)amino]methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl]ethyl}ethen-1,1-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (+/-)-(Z)-5-[2-(1-Methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfanylmethyl]-2-furylmethyl}(tricyclo[2.2.1.0(2,6)]heptan-3-yl)azan

ASK #27255

Chemical Abstract Service Nr.	93064-63-2
Formelstamm	C18-H26-N4-O3-S . Cl-H
Molgewicht	414.95
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ ClN ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Venritidinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	(±)-(Z)-N-Methyl-2-nitro-N'-{2-[(5-[[tricyclo[2.2.1.0 ^{2,6}]heptan-3-yl)amino]methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl]ethyl}ethen-1,1-diamin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+/-)-{(Z)-5-[2-(1-Methylamino-2-nitrovinylamino)ethylsulfanylmethyl]-2-furylmethyl}(tricyclo[2.2.1.0(2,6)]heptan-3-yl)azan-hydrochlorid

ASK #27256

Chemical Abstract Service Nr.	148396-36-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	158516-54-2
Molgewicht	367.3984
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Fradafiban
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	[(3S,5S)-5-(4'-Carbamimidoylbiphenyl-4-yloxymethyl)-2-oxopyrrolidin-3-yl]essigsäure

ASK #27257

Chemical Abstract Service Nr.	115308-98-0
Molgewicht	697.6147
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ Cl ₂ N ₁₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tallimustin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	4-(4-{4-[Bis(2-chlorethyl)amino]benzamido}-1-methylpyrrol-2-carboxamido)-N-{5-[(2-carbamimidoyl)ethyl]carbamoyl}-1-methylpyrrol-3-yl)-1-methylpyrrol-2-carboxamid

ASK #27258

Chemical Abstract Service Nr.	122431-96-3
Formelstamm	C13-H11-(2)H-O6
Molgewicht	265.2369
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Zilasorb (²H)
International Nonproprietary Name	INN.L31
2. Bezeichnung	(5R)-3,4-Dihydroxy-5-[(2RS,4S)-2-phenyl-(2-²H)-1,3-dioxolan-4-yl]furan-2(5H)-on

ASK #27260

Chemical Abstract Service Nr.	59188-29-3
Formelstamm	C26-H34-N8-O5 . 2 Cl-H
Molgewicht	611.5206
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₆ Cl ₂ N ₈ O ₅

2. Bezeichnung (2S)-5-Carbamimidamido-1-*N*-(4-nitrophenyl)-2-(*D*-prolyl-L-phenylalaninamido)pentanamid-dihydrochlorid

3. Bezeichnung *D*-Prolyl-L-phenylalanyl-*N*¹-(4-nitrophenyl)-L-argininamid-dihydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R

ASK #27261

Chemical Abstract Service Nr. 28728-55-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9011-04-5

Formelstamm (C3-H6-Br2 . C10-H24-N2)x

Vorzugsbezeichnung Hexadimethrinbromid

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

2. Bezeichnung Poly(1,3-dibrompropan-*co*-*N,N,N,N*-tetramethylhexan-1,6-diamin)

ASK #27263

Formelstamm C33-H38-N8-O6 . C2-H4-O2

Molgewicht 702.7568

Bruttoformel C₃₅H₄₂N₈O₈

2. Bezeichnung 2-[(*N*-Benzoyl-L-prolyl-L-phenylalanyl)amino]-5-carbamimidamido-*N*-(4-nitrophenyl)pentanamid-acetat (1:1)

3. Bezeichnung 1-Benzoyl-L-prolyl-L-phenylalanyl-*N*¹-(4-nitrophenyl)argininamid-acetat (1:1)

ASK #27264

Chemical Abstract Service Nr. 246539-15-1

Formelstamm [C571-H879-N160-O164-S9]2 . Oligosaccharid-Rest, partiell [1]Gln>Glp-modifiziert oder mit 17er-Propeptid-Sequenz an [1]Gln

Molgewicht 26100

Bruttoformel C₁₁₄₂H₁₇₅₈N₃₂₀O₃₂₈S₁₈

Vorzugsbezeichnung Diboterin alfa

International Nonproprietary Name INN.L51

Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; EUTCT; USAN; MAR2014; KEGG; ATC; ChemIDplus; USMI14; CAS; BAN; ICTRP; Pharmavista

2. Bezeichnung

[QAKHKQRKRL KSSCKRHPLY VDFSDVGWND WIVAPPGYHA FYCHGECFPF LADHLNSTNH AIVQTLVNSV NSKIPKACCV PTELSAISML YLDENEKVVL KNYQDMVVEG CGCR]₂, 14,79:14',79':43,111:43',111':47,113:47',113':78,78'-Heptakis(disulfid)-Dimer, teilweise mit zusätzlicher N-terminaler Peptidsequenz TFGHDGKGHP LHKREKR des Propeptids (30-54 %) oder N-terminalem Pyroglutamyl (Glp) statt Glutaminy (Q), *N*⁴-glycosyliert an Asn56 (oligomannosidisch), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Menschliches Knochen-Morphogenese-Protein 2, das in einer rekombinanten Ovarialzelllinie des chinesischen Hamsters (CHO) produziert wird; Diboterin alfa; Osteogenes Protein 2 des Menschen, rekombinant

ASK #27265

Chemical Abstract Service Nr. 120635-74-7

Molgewicht 319.4002

Bruttoformel C₂₀H₂₁N₃O

Vorzugsbezeichnung Cilansetron

International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung (*R*)-10-(2-Methylimidazol-1-ylmethyl)-5,6,9,10-tetrahydro-4*H*-pyrido[3,2,1-*jk*]carbazol-11(8*H*)-on
ASK #27266

Formelstamm C18-H19-N-O3 . PSS-DVB
Vorzugsbezeichnung Betaxolol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat

International Nonproprietary Name (INN.L20)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Betoxolol-poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonat

ASK #27268

Chemical Abstract Service Nr. 117704-25-3
Molgewicht 899.1142
Bruttoformel C₅₀H₇₄O₁₄
Vorzugsbezeichnung Doramectin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 USAN; BAN
2. Bezeichnung 25-Cyclohexyl-25-des(propan-2-yl)-5-*O*-desmethylavermectin
A_{1a}

ASK #27270

Chemical Abstract Service Nr. 81201-81-2
Molgewicht 499.5528
Bruttoformel C₂₇H₃₃NO₈
Vorzugsbezeichnung Deflazacort-21-desacetat-21-hydrogensuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung [(16 *H*)-11 -Hydroxy-2'-methyl-3,20-dioxo-16*H*-[1,3]oxazolo[5',4':16,17]pregna-1,4-dien-21-yl]hydrogenbutandioat

ASK #27271

Chemical Abstract Service Nr. 1435786-09-6
Formelstamm (C23-H24-N2-O5)2⁻ 2H⁺ . H2-O
Molgewicht 428.4782
Bruttoformel C₂₃H₂₆N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Quinaprilat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (S)-2-[(S)-2-[(S)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure 1 H₂O

ASK #27272

Chemical Abstract Service Nr. 119784-94-0
Formelstamm (C14-H8-Cl-N2-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 342.7327
Bruttoformel C₁₄H₈ClN₂NaO₃S
Vorzugsbezeichnung Tenidap-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L30)

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (3*Z*)-5-Chlor-3-[(hydroxy)(thiophen-2-yl)methyliden]-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-1-carboxamid-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Z)-5-Chlor-3-[(hydroxy)(2-thienyl)methylen]-2-oxoindolin-1-carboxamid-Natriumsalz

ASK #27275

Molgewicht 690.9123

Bruttoformel C₂₉H₅₄F₄N₂O₈Si₂

2. Bezeichnung Bis{4-[2-(difluorhydroxysilyl)ethyl]-2-methoxycyclohexyl}[*N,N'*-(trimethylhexan-1,6-diyl)dicarbamat]

ASK #27277

Chemical Abstract Service Nr. 102-60-3

Molgewicht 292.4149

Bruttoformel C₁₄H₃₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Edetol

International Nonproprietary Name INNv.L49

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 1,1',1'',1'''-[(Ethan-1,2-diyl)bis(azandiyl)]tetrakis(propan-2-ol)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Entprol

ASK #27278

Chemical Abstract Service Nr. 106107-54-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 163207-01-0; 195889-34-0; 197316-93-1; 53028-61-8; 709030-54-6; 713516-15-5; 84136-62-9; 96352-77-1

Formelstamm (C4-H6)x . (C8-H8)y

2. Bezeichnung Polybutadien-*block*-polystyrol (x:y) ((mit Angaben zum Verhältnis der Monomeren))

Zitat Bezeichnung 2 GII

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Poly(butadien-*block*-styrol) (x:y); Butadien-Styrol-Blockcopolymerisat; S/B-Blockcopolymer

ASK #27280

Andere Chemical Abstract Service Nr. 57096-29-4

Formelstamm (C11-H13-N2-O8)³⁻ 3Na⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 406.2294

Bruttoformel C₁₁H₁₃N₂Na₃O₈

Vorzugsbezeichnung Trinatriumspaglumat 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-*L*-aspartyl-*L*-glutaminsäure-Trinatriumsalz 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Spagluminsäure-Trinatriumsalz 2 HO

ASK #27281

Andere Chemical Abstract Service Nr. 57096-28-3

Formelstamm (C₁₁-H₁₃-N₂-O₈)³⁻ 3Na⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 406.2294

Bruttoformel C₁₁H₁₃N₂Na₃O₈

Vorzugsbezeichnung Trinatriumisospaglumat 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung N-Acetyl-L- -aspartyl-L-glutaminsäure-Trinatriumsalz 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Isospagluminsäure-Trinatriumsalz 2 HO

ASK #27282

Chemical Abstract Service Nr. 1628564-69-1

Formelstamm C₁₈-H₂₁-N-O₄ . Cl-H . x H₂O

Molgewicht 351.825

Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Oxycodonhydrochlorid (Ph.Eur.)

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid x H₂O, x = 0,00-1,47 (H₂O-Gehalt 0,0-7,0 % m/m) gemäß Ph.Eur. und USP

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4,5alpha-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methyl-6-morphinanon-hydrochlorid-Hydrat (1:1:0 bis 1:1:1,47); Oxycodonhydrochlorid '

ASK #27283

Chemical Abstract Service Nr. 125749-28-2

Molgewicht 514.165

Bruttoformel C₂₃H₁₇Cl₄O₃P

2. Bezeichnung Bis(2,6-dichlorbenzoyl)(4-propylphenyl)phosphinoxid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bis(2,6-dichlorphenyl)(oxo)(4-propylphenyl)-lambda(5)-phosphan

ASK #27284

Chemical Abstract Service Nr. 110078-46-1

Molgewicht 502.782

Bruttoformel C₂₈H₅₄N₈

Vorzugsbezeichnung Plerixafor

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung 1,1'-[1,4-Phenylbis(methylen)]bis(1,4,8,11-tetraazacyclotetradecan)

ASK #27285

Formelstamm C₂₈-H₅₄-N₈ . 8 Cl-H . 2 H₂O

Molgewicht 830.5

Bruttoformel C₂₈H₆₂Cl₈N₈
Vorzugsbezeichnung Plerixaforoctahydrochlorid 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L55)
2. Bezeichnung 1,1'-[1,4-Phenylenbis(methylen)]bis(1,4,8,11-tetraazacyclotetradecan)-octahydrochlorid 2 H₂O

ASK #27286

Chemical Abstract Service Nr. 141505-33-1
Molgewicht 280.2847
Bruttoformel C₁₄H₁₂N₆O
Vorzugsbezeichnung Levosimendan
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2-(2-{4-[(4*R*)-4-Methyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl]phenyl}hydrazinyliden)propandinitril
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-[4-(4-Methyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenylhydrazono]propandinitril

ASK #27287

Chemical Abstract Service Nr. 156679-34-4
Molgewicht 46019.6354
Bruttoformel C₁₉₉₃H₃₁₁₂N₅₆₂O₆₂₄S₃₄
Vorzugsbezeichnung Lenercept
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Tumornekrosefaktor-Rezeptor - Immunglobulin G₁ vom Menschen

ASK #27288

Chemical Abstract Service Nr. 149908-53-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1294552-65-0
Molgewicht 457.9531
Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN₅O₃
Vorzugsbezeichnung Azimilid
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2017; GSBL; Pharmavista
2. Bezeichnung 1-(((*E*)-[5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]methyliden)amino)-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[(*E*)-[5-(4-Chlorphenyl)-2-furyl]methyliden]amino-3-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)butyl]-2,4-imidazolidindion;
1-[[5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]methyliden]amino-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion;
1-[[5-(4-Chlorphenyl)-2-furyl]methyliden]amino-3-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)butyl]-2,4-imidazolidindion;
(*E*)-1-[5-(4-Chlorphenyl)furfurylidenamino]-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazol-2,4-dion;

1-[[5-(4-Chlorphenyl)-2-furylmethylen]amino]-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion;
1-[5-(4-Chlorphenyl)furfurylidenamino]-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion; 1-[[5-(p-Chlorphenyl)furfuryliden]amino]-3-[4-(4-methyl-1-piperaziny)butyl]hydantoin

ASK #27289

Chemical Abstract Service Nr. 149888-94-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1384448-07-0

Formelstamm C23-H28-Cl-N5-O3 . 2 Cl-H

Molgewicht 530.875

Bruttoformel C₂₃H₃₀Cl₃N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Azimiliddihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L35)

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2017; Pharmavista

2. Bezeichnung 1-(((E)-[5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]methyliden)amino)-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion-hydrochlorid (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Azimilidhydrochlorid; 1-[[5-(4-Chlorphenyl)-2-furylmethylen]amino]-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion-dihydrochlorid;

1-(((5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]methyliden)amino)-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion-dihydrochlorid;

Synonym 1-[5-(4-Chlorphenyl)furfurylidenamino]-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion-dihydrochlorid;

1-(((5-(4-Chlorphenyl)-2-furyl]methylen)amino)-3-[4-(4-methyl-1-piperaziny)butyl]-2,4-imidazolidindiondihydrochlorid;

1-[(E)-[[5-(4-Chlorphenyl)-2-furyl]methylen]amino]-3-[4-(4-methyl-1-piperaziny)butyl]-2,4-imidazolidindiondihydrochlorid

ASK #27290

Chemical Abstract Service Nr. 105462-24-6

Formelstamm (C7-H7-N-O7-P2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 283.1123

Bruttoformel C₇H₁₁NO₇P₂

Vorzugsbezeichnung Risedronsäure

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung 1-Hydroxy-2-(pyridin-3-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)

ASK #27291

Chemical Abstract Service Nr. 115436-72-1

Formelstamm (C7-H7-N-O7-P2)4⁻ 3H⁺ Na⁺

Molgewicht 305.0941

Bruttoformel C₇H₁₀NNaO₇P₂

Vorzugsbezeichnung Mononatriumrisedronat

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung 1-Hydroxy-2-(pyridin-3-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Natriumtrihydrogenrisedronat; Risedronsäure-Mononatriumsalz

ASK #27294

Chemical Abstract Service Nr. 122647-31-8
Molgewicht 384.5764
Bruttoformel C₂₀H₃₆N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung lbutilid
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung (*RS*)-4'-{4-[(Ethyl)(heptyl)amino]-1-hydroxybutyl}methansulfonanilid

ASK #27295

Chemical Abstract Service Nr. 122647-32-9
Formelstamm 2(C20-H36-N2-O3-S) . C4-H4-O4
Molgewicht 885.225
Bruttoformel C₄₄H₇₆N₄O₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung lbutilidhemifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (*RS*)-4'-{4-[(Ethyl)(heptyl)amino]-1-hydroxybutyl}methansulfonanilid-fumarat (2:1)

ASK #27296

Chemical Abstract Service Nr. 118292-40-3
Molgewicht 351.4619
Bruttoformel C₂₁H₂₁NO₂S
Vorzugsbezeichnung Tazaroten
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI12
2. Bezeichnung Ethyl[6-(4,4-dimethylthiochroman-6-ylethynyl)nicotinat]

ASK #27297

Chemical Abstract Service Nr. 136817-59-9
Molgewicht 456.5611
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₆O₃S
Vorzugsbezeichnung Delavirdin
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung *N*-[2-(4-{3-[(Propan-2-yl)amino]pyridin-2-yl}piperazin-1-ylcarbonyl)-1-*H*-indol-5-yl]methansulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-{2-[4-(3-Isopropylamino-2-pyridyl)piperazin-1-ylcarbonyl]indol-5-yl}methansulfonamid

ASK #27298

Chemical Abstract Service Nr. 147221-93-0
Formelstamm C22-H28-N6-O3-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 552.6668

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₆ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Delavirdinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L35,v.L18
2. Bezeichnung	N-[2-(4-{3-[(Propan-2-yl)amino]pyridin-2-yl}piperazin-1-ylcarbonyl)-1 <i>H</i> -indol-5-yl]methansulfonamid-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[2-[4-(3-Isopropylamino-2-pyridyl)piperazin-1-ylcarbonyl]indol-5-yl]methansulfonamid-methansulfonat (1:1)
ASK #27299	
Chemical Abstract Service Nr.	141790-23-0
Formelstamm	(C35-H63-N5-O8-P-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	745.9501
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₄ N ₅ O ₈ PS
Vorzugsbezeichnung	Fozivudintidoxil
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	3'-Azido-3'-desoxythymidin-5'-{[(2 <i>RS</i>)-2-decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl]hydrogenphosphat}
ASK #27300	
Chemical Abstract Service Nr.	525-82-6
Molgewicht	222.2387
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ O ₂
2. Bezeichnung	2-Phenyl-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	Flavon
Zitat Bezeichnung 3	USM111; DABvR
ASK #27301	
Chemical Abstract Service Nr.	481-39-0
Molgewicht	174.1528
Bruttoformel	C ₁₀ H ₆ O ₃
2. Bezeichnung	5-Hydroxynaphthalin-1,4-dion
3. Bezeichnung	Juglon
Zitat Bezeichnung 3	DABvR; USM111
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	5-Hydroxy-1,4-naphthochinon
ASK #27302	
Chemical Abstract Service Nr.	76-84-6
Molgewicht	260.3297
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	Triphenylmethanol
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Eur.Ph.2011,7.0R; DAB1998R; CAS; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Tritylalkohol
ASK #27304	
Chemical Abstract Service Nr.	532-02-5
Formelstamm	(C ₁₀ -H ₇ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	230.2156
Bruttoformel	C ₁₀ H ₇ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	Naphthalin-2-sulfonsäure-Natriumsalz
ASK #27306	
Chemical Abstract Service Nr.	22767-49-3
Formelstamm	(C ₅ -H ₁₁ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	174.1938
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NaO ₃ S
2. Bezeichnung	Pentan-1-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Natriumpentansulfonat
ASK #27307	
Chemical Abstract Service Nr.	62-23-7
Formelstamm	(C ₇ -H ₄ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	167.1189
Bruttoformel	C ₇ H ₅ NO ₄
2. Bezeichnung	4-Nitrobenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; USM11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
ASK #27308	
Chemical Abstract Service Nr.	133008-05-6
Molgewicht	224.2133
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-Hydroxymethyl-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
ASK #27309	
Chemical Abstract Service Nr.	25526-94-7
Molgewicht	260.6742
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ ClN ₂ O ₄
2. Bezeichnung	1-(3-Chlor-2,3-didesoxy- β -D-ribofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
3. Bezeichnung	3'-Chlor-3'-desoxythymidin
ASK #27310	
Chemical Abstract Service Nr.	3086-91-7
Formelstamm	(C ₇ -H ₆ -Cl-N ₂ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	250.6595
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClN ₂ O ₄ S

2. Bezeichnung 2-Amino-4-chlor-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27311

Chemical Abstract Service Nr. 2736-23-4

Formelstamm (C7-H4-Cl2-N-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 270.0899

Bruttoformel C₇H₅Cl₂NO₄S

2. Bezeichnung 2,4-Dichlor-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27312

Chemical Abstract Service Nr. 4818-59-1

Formelstamm (C12-H10-Cl-N2-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 330.7441

Bruttoformel C₁₂H₁₁ClN₂O₅S

2. Bezeichnung 2-Chlor-4-[[furan-2-yl)methyl]amino]-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27313

Formelstamm (C17-H16-N3-O6-S)⁻ H⁺

Molgewicht 391.3984

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O₆S

2. Bezeichnung 2,4-Bis[[furan-2-yl)methyl]amino]-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27314

Chemical Abstract Service Nr. 2147-83-3

Molgewicht 215.2511

Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O

2. Bezeichnung 1-(1,2,3,6-Tetrahydropyridin-4-yl)-1,3-dihydro-2H-benzimidazol-2-on

ASK #27315

Molgewicht 379.4274

Bruttoformel C₂₂H₂₂FN₃O₂

2. Bezeichnung 1-{1-[3-(2-Fluorbenzoyl)propyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl}-1,3-dihydro-2H-benzimidazol-2-on

ASK #27316

Formelstamm (C22-H19-F-N3-O2)⁺ Cl⁻

Molgewicht 411.8566

Bruttoformel C₂₂H₁₉ClFN₃O₂

2. Bezeichnung 1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-4-(2-oxo-2,3-dihydrobenzimidazol-1-yl)pyridiniumchlorid

ASK #27317

Molgewicht 395.4268

Bruttoformel C₂₂H₂₂FN₃O₃

2. Bezeichnung 1-{1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl}-1,3-dihydro-2H-benzimidazol-3-on-N-oxid

ASK #27318

Molgewicht 574.6722

Bruttoformel C₃₄H₃₄N₆O₃

2. Bezeichnung 1-[1-(4-[4-(2-Oxo-2,3-dihydrobenzimidazol-1-yl)-1,2,3,6-tetrahydropyridin-1-yl]butanoyl)phenyl)-1,2,3,6-tetrahydropyridin-4-yl]-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on
ASK #27319

Molgewicht 237.7252

Bruttoformel C₁₃H₁₆ClNO

2. Bezeichnung 1-[(2-Chlorphenyl)(methylimino)methyl]cyclopentanol

ASK #27320

Molgewicht 224.6834

Bruttoformel C₁₂H₁₃ClO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(2-Chlorphenyl)-2-hydroxycyclohexan-1-on

ASK #27321

Chemical Abstract Service Nr. 90717-17-2

Molgewicht 224.6834

Bruttoformel C₁₂H₁₃ClO₂

2. Bezeichnung (2-Chlorphenyl)(1-hydroxycyclopentyl)methanon

ASK #27322

Molgewicht 337.1575

Bruttoformel C₁₅H₁₀Cl₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Lorazepam-*N*-oxid

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung (*RS*)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-3-hydroxy-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on-*N*-oxid

ASK #27323

Chemical Abstract Service Nr. 2958-36-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 53960-29-5

Molgewicht 266.1227

Bruttoformel C₁₃H₉Cl₂NO

2. Bezeichnung (2-Amino-5-chlorphenyl)(2-chlorphenyl)methanon

ASK #27324

Chemical Abstract Service Nr. 2848-96-6

Molgewicht 363.1948

Bruttoformel C₁₇H₁₂Cl₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Lorazepamacetat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

Zitat Bezeichnung 1 GLST

2. Bezeichnung [7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl]acetat

ASK #27325

Chemical Abstract Service Nr. 1715-81-7

Molgewicht 210.228

Bruttoformel C₁₄H₁₀O₂
2. Bezeichnung 1-Hydroxyanthracen-9(10*H*)-on

ASK #27326

Chemical Abstract Service Nr. 125656-83-9
Molgewicht 311.3583
Bruttoformel C₁₆H₁₃N₃O₂S
2. Bezeichnung 9-Methoxy-1,3-dimethyl-12-sulfanylidopyrido[1',2':3,4]imidazo[1,2-*a*]benzimidazol-2(12*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 9-Methoxy-1,3-dimethyl-12-thioxopyrido[1',2':3,4]imidazo[1,2-*a*]benzimidazol-2(12*H*)-on

ASK #27327

Chemical Abstract Service Nr. 125656-82-8
Molgewicht 311.3583
Bruttoformel C₁₆H₁₃N₃O₂S
2. Bezeichnung 8-Methoxy-1,3-dimethyl-12-sulfanylidopyrido[1',2':3,4]imidazo[1,2-*a*]benzimidazol-2(12*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-Methoxy-1,3-dimethyl-12-thioxopyrido[1',2':3,4]imidazo[1,2-*a*]benzimidazol-2(12*H*)-on

ASK #27328

Chemical Abstract Service Nr. 53994-69-7
Molgewicht 234.6601
Bruttoformel C₇H₇ClN₂O₃S
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-Amino-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*R*)-7-Amino-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #27329

Chemical Abstract Service Nr. 108341-26-0
Formelstamm (C₁₅-H₁₃-Cl-N₃-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 367.8074
Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₄S
2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*S*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #27330

Molgewicht 367.8074
Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₄S
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-2-cephem-4-carbonsäure

ASK #27331

Chemical Abstract Service Nr. 142975-49-3
Molgewicht 355.7967
Bruttoformel C₁₄H₁₄ClN₃O₄S

2. Bezeichnung (2-Amino-2-phenylacetamido)(5-chlor-4-oxo-3,4-dihydro-2*H*-1,3-thiazin-2-yl)essigsäure
ASK #27332
Chemical Abstract Service Nr. 73200-73-4
Molgewicht 172.1833
Bruttoformel C₁₀H₈N₂O
2. Bezeichnung 3-Phenylpyrazin-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #27333
Chemical Abstract Service Nr. 10312-45-5
Molgewicht 386.5674
Bruttoformel C₂₅H₃₈O₃
Vorzugsbezeichnung Testosteronhexanoat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -ylhexanoat

ASK #27334
Chemical Abstract Service Nr. 434-84-4
Molgewicht 386.4413
Bruttoformel C₂₈H₁₈O₂
2. Bezeichnung [9,9'-Bianthracen]-10,10'(9*H*,9'*H*)-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dianthron; 9,9'-Bianthracen-10,10'(9*H*,9'*H*)-dion

ASK #27335
Chemical Abstract Service Nr. 2374-03-0
Formelstamm (C7-H6-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 153.1354
Bruttoformel C₇H₇NO₃
2. Bezeichnung 4-Amino-3-hydroxybenzoesäure

ASK #27336
Chemical Abstract Service Nr. 23442-22-0
Formelstamm (C11-H14-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 209.2417
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₃
2. Bezeichnung 4-Amino-3-butoxybenzoesäure

ASK #27337
Chemical Abstract Service Nr. 132685-02-0
Formelstamm (C24-H24-N4-O4)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 434.4876
Bruttoformel C₂₄H₂₆N₄O₄

2. Bezeichnung 3,3'-[1,1'-(Ethan-1,1-diyl)bis(indol-3-yl)]bis[(S)-2-aminopropansäure]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,1'-Ethylidenditryptophan; Ethylidenditryptophan; 1,1'-Ethylenbis(L-tryptophan)

ASK #27338

Chemical Abstract Service Nr. 86-39-5
Molgewicht 246.7121
Bruttoformel C₁₃H₇ClOS
2. Bezeichnung 2-Chlorthioxanthen-9-on

ASK #27339

Chemical Abstract Service Nr. 4295-65-2
Molgewicht 333.8755
Bruttoformel C₁₈H₂₀CINOS
2. Bezeichnung (RS)-2-Chlor-9-(3-dimethylaminopropyl)thioxanthen-9-ol

ASK #27340

Molgewicht 315.8602
Bruttoformel C₁₈H₁₈CINS
2. Bezeichnung (Z)-3-(4-Chlorthioxanthen-9-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(Z)-3-(4-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #27341

Chemical Abstract Service Nr. 51382-91-3
Molgewicht 301.8336
Bruttoformel C₁₇H₁₆CINS
2. Bezeichnung (Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)-N-methylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(Z)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl](methyl)azan

ASK #27342

Chemical Abstract Service Nr. 2622-24-4
Molgewicht 281.4152
Bruttoformel C₁₈H₁₉NS
Vorzugsbezeichnung Prothixen
International Nonproprietary Name INN.L4
2. Bezeichnung N,N-Dimethyl-3-(thioxanthen-9-yliden)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[3-(thioxanthen-9-yliden)propyl]azan

ASK #27343

Molgewicht 418.5726
Bruttoformel C₃₀H₃₀N₂

2. Bezeichnung 1,4-Bis(diphenylmethyl)piperazin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,4-Dibenzhydrylpiperazin

ASK #27344

Chemical Abstract Service Nr. 841-77-0

Molgewicht 252.3541

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂

2. Bezeichnung 1-(Diphenylmethyl)piperazin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Benzhydrylpiperazin; Norcyclizin

ASK #27346

Chemical Abstract Service Nr. 1210-35-1

Molgewicht 208.2552

Bruttoformel C₁₅H₁₂O

2. Bezeichnung 10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dibenzosuberon

ASK #27347

Chemical Abstract Service Nr. 59089-67-7

Molgewicht 248.2248

Bruttoformel C₁₄H₁₀F₂O₂

2. Bezeichnung (2',4'-Difluor[1,1'-biphenyl]-4-yl)acetat

ASK #27348

Chemical Abstract Service Nr. 59089-68-8

Molgewicht 206.1881

Bruttoformel C₁₂H₈F₂O

2. Bezeichnung 2',4'-Difluor[1,1'-biphenyl]-4-ol

ASK #27349

Chemical Abstract Service Nr. 6559-91-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 104183-79-1; 142561-77-1

Molgewicht 400.3787

Bruttoformel C₂₁H₂₀O₈

2. Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-Hydroxy-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on

ASK #27350

Chemical Abstract Service Nr. 57321-32-1

Molgewicht 282.3801

Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂O

2. Bezeichnung *rac*-{2-[(2*R*)-4-Methyl-2-phenylpiperazin-1-yl]phenyl}methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [2-(4-Methyl-2-phenylpiperazin-1-yl)phenyl]methanol

ASK #27351
Chemical Abstract Service Nr. 54761-87-4
Molgewicht 306.3584
Bruttoformel C₁₉H₁₈N₂O₂
2. Bezeichnung (*RS*)-2-Benzoyl-1,2,3,6,7,11b-hexahydro-4*H*-pyrazino[2,1-*a*]isochinolin-4-on

ASK #27352
Chemical Abstract Service Nr. 125273-86-1
Molgewicht 310.3902
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O₂
2. Bezeichnung 2-Cyclohexylcarbonyl-2,3,6,7-tetrahydro-4*H*-pyrazino[2,1-*a*]isochinolin-4-on

ASK #27353
Molgewicht 342.389
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O₄
2. Bezeichnung *N*-Formyl-*N*-[2-oxo-2-(1-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly)ethyl]cyclohexancarboxamid

ASK #27354
Chemical Abstract Service Nr. 61812-46-2
Formelstamm (C₂₀H₁₆F-O₃-S)⁻ H⁺
Molgewicht 356.4106
Bruttoformel C₂₀H₁₇FO₃S
2. Bezeichnung {(*E*)-5-Fluor-2-methyl-1-[4-(methylsulfinyl)benzyliden]inden-3-yl}essigsäure

ASK #27355
Chemical Abstract Service Nr. 59973-80-7
Formelstamm (C₂₀H₁₆F-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 372.41
Bruttoformel C₂₀H₁₇FO₄S
Vorzugsbezeichnung Exisulind
International Nonproprietary Name INN.L42
2. Bezeichnung [(*Z*)-5-Fluor-1-(4-mesylbenzyliden)-2-methylinden-3-yl]essigsäure

ASK #27356
Chemical Abstract Service Nr. 49627-27-2
Formelstamm (C₂₀H₁₆F-O₂-S)⁻ H⁺
Molgewicht 340.4112
Bruttoformel C₂₀H₁₇FO₂S
2. Bezeichnung {(*Z*)-5-Fluor-2-methyl-1-[4-(methylsulfonyl)benzyliden]inden-3-yl}essigsäure

ASK #27357
Chemical Abstract Service Nr. 1159-03-1

Molgewicht 295.4186

Bruttoformel C₂₀H₂₅NO

2. Bezeichnung 5-[3-(Dimethylamino)propyl]-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-ol

ASK #27358

Chemical Abstract Service Nr. 26360-28-1

Molgewicht 283.451

Bruttoformel C₂₀H₂₉N

2. Bezeichnung 3-(2,3,4,10,11,11*a*-Hexahydro-1*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5(4*aH*)-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dimethyl[3-(2,3,4,4*a*,5,10,11,11*a*-octahydro-1*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl]azan

ASK #27359

Chemical Abstract Service Nr. 1159-82-6

Molgewicht 293.4027

Bruttoformel C₂₀H₂₃NO

2. Bezeichnung *rac*-(10*R*)-5-[3-(Dimethylamino)propyliden]-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-10-ol

ASK #27360

Chemical Abstract Service Nr. 303-50-4

Molgewicht 261.3609

Bruttoformel C₁₉H₁₉N

2. Bezeichnung 3-(5*H*-Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-*N*-methylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [3-(5*H*-Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl](methyl)azan

ASK #27361

Chemical Abstract Service Nr. 1156-99-6

Molgewicht 279.3761

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO

2. Bezeichnung (*RS*)-5-[3-(Methylamino)propyliden]-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-10-ol

ASK #27362

Chemical Abstract Service Nr. 696-23-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 100215-29-0; 88054-22-2

Molgewicht 127.1014

Bruttoformel C₄H₅N₃O₂

2. Bezeichnung 2-Methyl-5-nitro-1*H*-imidazol

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R

ASK #27363

Chemical Abstract Service Nr. 64057-70-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 92279-84-0

Formelstamm C11-H15-N-O2 . Cl-H

Molgewicht	229.7032
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Midomafetaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(2 <i>H</i> -1,3-Benzodioxol-5-yl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amin-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)propan-2-yl](methyl)azan-hydrochlorid; 1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)- <i>N</i> -methylpropan-2-amin-hydrochlorid; 3,4-Methylenedioxyamphetaminhydrochlorid

ASK #27364

Chemical Abstract Service Nr.	22071-22-3
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₁ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	240.254
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	(3-Benzoylphenyl)essigsäure

ASK #27365

Chemical Abstract Service Nr.	42872-30-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	162681-68-7
Molgewicht	235.2805
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ NO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(3-Benzoylphenyl)propannitril

ASK #27366

Chemical Abstract Service Nr.	59512-16-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	158532-70-8; 161565-40-8
Molgewicht	253.2958
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(3-Benzoylphenyl)propanamid

ASK #27367

Chemical Abstract Service Nr.	107257-20-5
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₅ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	268.3071
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[3-(4-Methylbenzoyl)phenyl]propansäure

ASK #27368

Molgewicht	294.3892
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> - <i>N</i> -(4-((2 <i>R</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)butanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4'-[(RS)-2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]butanilid
ASK #27369
Chemical Abstract Service Nr. 461-58-5
Molgewicht 84.08
Bruttoformel $C_2H_4N_4$
2. Bezeichnung Cyanguanidin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dicyandiamid

ASK #27370
Chemical Abstract Service Nr. 4405-08-7
Molgewicht 168.1599
Bruttoformel $C_4H_8N_8$
2. Bezeichnung (4,6-Diamino-1*H*-1,3,5-triazin-2-yl)guanidin

ASK #27371
Chemical Abstract Service Nr. 1985-46-2
Molgewicht 154.1731
Bruttoformel $C_5H_{10}N_6$
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-1,3,5-triazin-2,4,6-triamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N,N*-Dimethyl(1,3,5-triazin-2,4,6-triyl)tris(azan)

ASK #27372
Chemical Abstract Service Nr. 108-78-1
Molgewicht 126.1199
Bruttoformel $C_3H_6N_6$
2. Bezeichnung 1,3,5-Triazin-2,4,6-triamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Melamin; 1,3,5-Triazin-2,4,6-triyltris(azan)

ASK #27373
Chemical Abstract Service Nr. 1609-00-3
Molgewicht 115.1371
Bruttoformel $C_3H_9N_5$
2. Bezeichnung *N*-Methyl-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Methylbiguanid

ASK #27374
Chemical Abstract Service Nr. 2011-66-7
Molgewicht 276.6752

Bruttoformel C₁₃H₉ClN₂O₃
2. Bezeichnung (2-Amino-5-nitrophenyl)(2-chlorphenyl)methanon

ASK #27375

Chemical Abstract Service Nr. 55198-89-5

Molgewicht 315.7112

Bruttoformel C₁₅H₁₀ClN₃O₃

2. Bezeichnung 3-Amino-4-(2-chlorphenyl)-6-nitrochinolin-2(1*H*)-on

ASK #27377

Chemical Abstract Service Nr. 38964-10-2

Formelstamm C17-H21-N-O4 . Br-H

Molgewicht 384.2649

Bruttoformel C₁₇H₂₂BrNO₄

2. Bezeichnung *rac*-5-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-[[[(2*S*)-1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl]benzol-1,3-diol-hydrobromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-1-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-[(SR)-1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-ylamino]ethanol-hydrobromid

ASK #27379

Formelstamm C17-H19-N-O4 . Br-H

Molgewicht 382.249

Bruttoformel C₁₇H₂₀BrNO₄

2. Bezeichnung *rac*-1-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-[(2*R*)-1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-ylamino]ethanon-hydrobromid

ASK #27380

Chemical Abstract Service Nr. 36105-18-7

Molgewicht 348.8422

Bruttoformel C₁₉H₂₂ClFN₂O

2. Bezeichnung [5-Chlor-2-(2-diethylaminoethylamino)phenyl](2-fluorphenyl)methanon

ASK #27381

Chemical Abstract Service Nr. 2886-65-9

Molgewicht 288.7041

Bruttoformel C₁₅H₁₀ClFN₂O

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #27382

Chemical Abstract Service Nr. 1771-18-2

Molgewicht 229.2975

Bruttoformel C₁₃H₁₁NOS

2. Bezeichnung 2-Methoxy-10*H*-phenothiazin

ASK #27383

Chemical Abstract Service Nr. 7606-29-3

Molgewicht 344.4711

Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Levomepromazin-S-oxid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 10-[(*R*)-3-Dimethylamino-2-methylpropyl]-2-methoxy-10*H*-phenothiazin-5-oxid

ASK #27384

Chemical Abstract Service Nr. 93963-74-7

Molgewicht 418.5232

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₆

2. Bezeichnung (20*R*)-11,17,20-Trihydroxy-6-methyl-3-oxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #27385

Molgewicht 418.5232

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₆

2. Bezeichnung (20*S*)-11,17,20-Trihydroxy-6-methyl-3-oxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #27386

Molgewicht 372.4547

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₅

2. Bezeichnung 11,17-Dihydroxy-6-methylpregna-1,4-dien-3,20,21-trion

ASK #27387

Molgewicht 356.4553

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₄

2. Bezeichnung 11-Hydroxy-6-methylpregna-1,4-dien-3,20,21-trion

ASK #27388

Molgewicht 398.492

Bruttoformel C₂₄H₃₀O₅

2. Bezeichnung 6-Methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #27389

Chemical Abstract Service Nr. 1625-11-2

Molgewicht 418.5232

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₆

2. Bezeichnung 11,17-Dihydroxy-6-methyl-3,20-dioxopregn-4-en-21-ylacetat

ASK #27390

Molgewicht 384.5085

Bruttoformel C₂₄H₃₂O₄

2. Bezeichnung 11-Hydroxy-6-methyl-3-oxopregna-1,4,17(20)-trien-21-ylacetat

ASK #27391

Molgewicht 278.3898

Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₂

2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-2-(4-*tert*-butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)acetamid

ASK #27392

Chemical Abstract Service Nr. 24683-26-9
Molgewicht 283.3003
Bruttoformel C₁₂H₁₃NO₅S
2. Bezeichnung Ethyl(4-hydroxy-2-methyl-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

ASK #27393

Chemical Abstract Service Nr. 24683-20-3
Molgewicht 269.2737
Bruttoformel C₁₁H₁₁NO₅S
2. Bezeichnung Ethyl[(1,1-dioxido-3-oxo-1,2-benzisothiazol-2(3*H*)-yl)acetat]

ASK #27394

Chemical Abstract Service Nr. 1022-13-5
Molgewicht 245.7042
Bruttoformel C₁₄H₁₂ClNO
2. Bezeichnung [5-Chlor-2-(methylamino)phenyl](phenyl)methanon

ASK #27395

Molgewicht 447.955
Bruttoformel C₂₃H₃₀ClN₃O₄
2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-5-chlor-2-methoxy-*N*-[(3*R*,4*S*)-3-methoxy-1-(3-phenoxypropyl)piperidin-4-yl]benzamid

ASK #27396

Molgewicht 435.9195
Bruttoformel C₂₂H₂₇ClFN₃O₃
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-*N*-[1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]piperidin-4-yl]-2-methoxybenzamid

ASK #27397

Chemical Abstract Service Nr. 104860-66-4
Molgewicht 465.9455
Bruttoformel C₂₃H₂₉ClFN₃O₄
2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-5-chlor-*N*-[(3*R*,4*R*)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-methoxypiperidin-4-yl]-2-methoxybenzamid

ASK #27398

Molgewicht 649.5372
Bruttoformel C₃₁H₃₅Cl₂FN₄O₆
2. Bezeichnung *rac*-4-(4-Amino-5-chlor-2-methoxybenzamido)-5-chlor-*N*-[(3*R*,4*S*)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-methoxypiperidin-4-yl]-2-methoxybenzamid

ASK #27399

Chemical Abstract Service Nr. 15362-40-0
Molgewicht 278.1334
Bruttoformel C₁₄H₉Cl₂NO
2. Bezeichnung 1-(2,6-Dichlorphenyl)-1*H*-indol-2(3*H*)-on

ASK #27400

Formelstamm (C35-H63-N5-O8-P-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 767.932
Bruttoformel C₃₅H₆₃N₅NaO₈PS
Vorzugsbezeichnung Fozivudintidoxil-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L36)
2. Bezeichnung 3'-Azido-3'-desoxythymidin-5'-{[(2*RS*)-2-decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl]hydrogenphosphat}-Natriumsalz
ASK #27401

Chemical Abstract Service Nr. 129639-79-8
Molgewicht 378.4906
Bruttoformel C₂₁H₂₂N₄OS
Vorzugsbezeichnung Abafungin
International Nonproprietary Name INNv.L74
2. Bezeichnung *N*-{4-[2-(2,4-Dimethylphenoxy)phenyl]-1,3-thiazol-2-yl}hexahydropyrimidin-2-imin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {4-[2-(2,4-Dimethylphenoxy)phenyl]-1,3-thiazol-2-yl}(hexahydropyrimidin-2-yliden)azan

ASK #27402
Chemical Abstract Service Nr. 56741-95-8
Molgewicht 266.094
Bruttoformel C₁₀H₈BrN₃O
Vorzugsbezeichnung Bropirimin
International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung 2-Amino-5-brom-6-phenylpyrimidin-4(3*H*)-on

ASK #27406
Chemical Abstract Service Nr. 1431-54-5
Molgewicht 656.642
Bruttoformel C₃₃H₃₂N₆O₉
2. Bezeichnung [2-Ethyl-2-(4-isocyanato-3-methylphenylcarbamoyloxymethyl)propan-1,3-diyl]bis(4-isocyanato-3-methylphenylcarbamat)

ASK #27409
Chemical Abstract Service Nr. 121961-22-6
Formelstamm (C₁₆H₁₅ClN₃O₄)⁻ H⁺ · H₂O
Molgewicht 367.7842
Bruttoformel C₁₆H₁₆ClN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Loracarbef 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 USP25(2002),26(2003),27(2004); MAR30
2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure 1 H₂O

ASK #27410
Chemical Abstract Service Nr. 138661-02-6

Molgewicht 1394.5706
Bruttoformel C₆₃H₈₇N₁₃O₁₉S₂
Vorzugsbezeichnung Pentetreotid
International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung *N*-(2-[[2-[Bis(carboxymethyl)amino]ethyl](carboxymethyl)amino]ethyl)-*N*-(carboxymethyl)glycyl-D-phenylalanyl-L-cysteiny(3*S* 8*S*)-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-*N*-[(1*R*,2*R*)-2-hydroxy-1-(hy

ASK #27411

Chemical Abstract Service Nr. 28516-43-0
Formelstamm (C2-H4)x(C4-H5-O2)y⁻ . n Zn²⁺
2. Bezeichnung Poly(ethan-1,2-diyl-*co*-2-methylprop-2-ensäure)-(x:y)-Zinksalz
3. Bezeichnung Poly(ethylen-*co*-methacrylsäure)-(x:y)-Zinksalz

ASK #27412

Chemical Abstract Service Nr. 74292-94-7
Formelstamm (C5-(13)C-H12-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 132.1656
Bruttoformel C₆H₁₃NO₂
Vorzugsbezeichnung [1-¹³C]Leucin
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung (S)-2-Amino-4-methyl[1-¹³C]pentansäure

ASK #27415

Chemical Abstract Service Nr. 7789-24-4
Molgewicht 25.9394
Bruttoformel FLi
2. Bezeichnung Lithiumfluorid
Zitat Bezeichnung 2 USM11

ASK #27416

Chemical Abstract Service Nr. 591-07-1
Molgewicht 102.0919
Bruttoformel C₃H₆N₂O₂
2. Bezeichnung Acetylharnstoff

ASK #27417

Chemical Abstract Service Nr. 123171-59-5
Formelstamm C19-H24-N6-O5-S2 . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht 571.4982
Bruttoformel C₁₉H₂₆Cl₂N₆O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Cefepimdihydrochlorid-Monohydrat
(INN.L27)

International Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1 MAR30; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2126; Ph.Eur.2005,5.6/2126
2. Bezeichnung (6R,7R)-7-[(2Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat-dihydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(1-methylpyrrolidinomethyl)-3-cephem-4-carboxylat-dihydrochlorid 1 HO

ASK #27418

Chemical Abstract Service Nr. 6556-12-3
Formelstamm (C₆H₉O₇)⁻ H⁺
Molgewicht 194.1394
Bruttoformel C₆H₁₀O₇
2. Bezeichnung D-Glucuronsäure
Zitat Bezeichnung 2 USMI11; GII; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #27419

Chemical Abstract Service Nr. 52128-35-5
Molgewicht 369.4176
Bruttoformel C₁₉H₂₃N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Trimetrexat
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR30; GII
2. Bezeichnung 5-Methyl-6-[(3,4,5-trimethoxyanilino)methyl]chinazolin-2,4-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Methyl-6-(3,4,5-trimethoxyanilinomethyl)chinazolin-2,4-diylbis(azan)

ASK #27420

Chemical Abstract Service Nr. 82952-64-5
Formelstamm C₁₉H₂₃N₅O₃ . C₆H₁₀O₇
Molgewicht 563.557
Bruttoformel C₂₅H₃₃N₅O₁₀
Vorzugsbezeichnung Trimetrexat(D-glucuronat)
International Nonproprietary Name (INN.L22)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR30
2. Bezeichnung 5-Methyl-6-[(3,4,5-trimethoxyanilino)methyl]chinazolin-2,4-diamin-D-glucuronat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Methyl-6-(3,4,5-trimethoxyanilinomethyl)chinazolin-2,4-diylbis(azan)-D-glucuronat (1:1)

ASK #27421

Chemical Abstract Service Nr. 113507-06-5

Molgewicht 639.8186
Bruttoformel C₃₇H₅₃NO₈
Vorzugsbezeichnung Moxidectin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 USAN; BP2011
2. Bezeichnung (1^{3E},1^{3aS},1^{4R},1^{7R},1^{7aR},4^{2R},4^{4S},4^{6R},4^{4S},4^{6R},4^{4E},5^{1S},6^{6E},6^{1S},9^{9R},10^{10E})-1^{3a},1⁷-Dihydroxy-4'-methoxyimino-1⁶,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1^{2H}-3-oxaspiro[1(4,3)-benzo
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Moxidectin für Tiere;
(2aE,4E,8E-5'R,6R,6'S,11R,13S,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(E)-1,3-Dimethylbut-1-en-1-yl]-20,20b-dihydroxy-4'-[(E)-methoxyimino]-5',6,8,19-tetramethyl-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tet

ASK #27422

Chemical Abstract Service Nr. 106-91-2
Molgewicht 142.1525
Bruttoformel C₇H₁₀O₃
2. Bezeichnung (Oxiranylmethyl)(2-methylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung (Oxiranylmethyl)methacrylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Glycidylmethacrylat

ASK #27424

Chemical Abstract Service Nr. 34156-56-4
Formelstamm (C-O5-P)3⁻ 3Na⁺ . 6 H₂O
Molgewicht 300.0425
Bruttoformel CNa₃O₅P
Vorzugsbezeichnung Foscarnet-Natrium-Hexahydrat
International Nonproprietary Name (INN.L20)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1520; Ph.Eur.2008,6.0,6.5,6.8/1520; Ph.Eur.2005,5.0,5.8/1520
2. Bezeichnung Phosphonoameisensäure-Trinatriumsalz 6 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Foscarnet-Trinatrium 6 HO; Phosphonomethansäure-Trinatriumsalz 6 HO

ASK #27425

Chemical Abstract Service Nr. 62-51-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2410-07-3
Formelstamm (C8-H18-N-O2)⁺ Cl⁻
Molgewicht 195.687
Bruttoformel C₈H₁₈ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Methacholinchlorid
International Nonproprietary Name INN.L71:Corr

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; Helv8/97,9/2003; MAR30
2. Bezeichnung 2-Acetyloxy-*N,N,N*-trimethylpropan-1-aminiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Acetoxypropyl)trimethylammoniumchlorid

ASK #27426

2. Bezeichnung Poly-*O*-(2,3-dihydroxypropyl)reisstärke

ASK #27427

Chemical Abstract Service Nr. 16961-83-4

Molgewicht 144.0918

Bruttoformel F₆H₂Si

2. Bezeichnung Dihydrogenhexafluorosilicat

3. Bezeichnung Hexafluorokieselsäure

ASK #27428

Chemical Abstract Service Nr. 13040-19-2

Formelstamm 2(C₁₈-H₃₃-O₃)⁻ Zn²⁺

Molgewicht 660.2856

Bruttoformel C₃₆H₆₆O₆Zn

2. Bezeichnung (*Z-R*)-12-Hydroxyoctadec-9-ensäure-Zinksalz (2:1)

ASK #27429

2. Bezeichnung Poly(oxylen)-*x*-glycerolsorbitanisostearat

ASK #27430

Chemical Abstract Service Nr. 9004-87-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11099-59-5; 1973419-70-3; 76037-22-4

Molgewicht 251.385

Bruttoformel C₁₆H₂₇O₂

2. Bezeichnung -Hydro- -(isooctylphenoxy)poly(oxyethylen)

ASK #27431

Chemical Abstract Service Nr. 137500-42-6

Molgewicht 196.2495

Bruttoformel C₉H₁₆N₄O

Vorzugsbezeichnung Darsidomin

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung *rac*-3-[(2*R*,6*S*)-2,6-Dimethylpiperidin-1-yl]-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-ylazanid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Marsidomin; 3-(*cis*-2,6-Dimethylpiperidino)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-ylazanid; 3-(*cis*-2,6-Dimethylpiperidino)sydonimin

ASK #27432

Formelstamm C9-H16-N4-O . C4-H6-O6

Molgewicht 346.3364

Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ N ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Darsidomin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-[(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethylpiperidin-1-yl]-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-ylazanid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Marsidomintartrat; 3-(<i>cis</i> -2,6-Dimethylpiperidino)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-5-ylazanid-(<i>R,R</i>)-tartrat (1:1)
ASK #27433	
Chemical Abstract Service Nr.	131875-08-6
Molgewicht	460.689
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lexacalcitol
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i> -1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,20 <i>R</i>)-20-(4-Ethyl-4-hydroxyhexyloxy)-9,10-secopregna-5,7,10(19)-trien-1,3-diol
ASK #27434	
Chemical Abstract Service Nr.	150490-85-0
Molgewicht	408.7167
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ BrClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Berupipam
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-5-(5-Brom-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-yl)-8-chlor-3-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-7-ol
ASK #27435	
Formelstamm	2(C ₁₉ -H ₁₉ -Br-Cl-N-O ₂) . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	933.5055
Bruttoformel	C ₄₂ H ₄₂ Br ₂ Cl ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Berupipamhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-5-(5-Brom-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-yl)-8-chlor-3-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -3-benzazepin-7-ol-fumarat (2:1)
ASK #27438	
Chemical Abstract Service Nr.	141626-36-0
Molgewicht	556.7565
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₄ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Dronedaron
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	RÖMP2023
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Butyl-3-{4-[3-(dibutylamino)propoxy]benzoyl}-1-benzofuran-5-yl)methansulfonamid
ASK #27439	
Chemical Abstract Service Nr.	141625-93-6

Formelstamm C31-H44-N2-O5-S . Cl-H
Molgewicht 593.2174
Bruttoformel C₃₁H₄₅ClN₂O₅S
2. Bezeichnung N-(2-Butyl-3-[4-[3-(dibutylamino)propoxy]benzoyl]-1-benzofuran-5-yl)methansulfonamid-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung Dronedaronhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0+8,11.0(2020-2023)/3039
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Dronedaron-Hydrochlorid; N-[2-Butyl-3-[4-[3-(dibutylamino)propoxy]benzoyl]-1-benzofuran-5-yl]methansulfonamid-hydrochlorid

ASK #27440

Chemical Abstract Service Nr. 128486-54-4
Molgewicht 312.3415
Bruttoformel C₁₇H₁₇FN₄O
Vorzugsbezeichnung Lurosetron
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung 6-Fluor-5-methyl-2-(5-methylimidazol-4-ylmethyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-pyrido[4,3-*b*]indol-1-on

ASK #27441

Formelstamm C17-H17-F-N4-O . (C-H3-O3-S)⁻ H⁺ . 2 H2-O
Molgewicht 444.4777
Bruttoformel C₁₈H₂₁FN₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Lurosetronmesilat 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L34,v.L18)
2. Bezeichnung 6-Fluor-5-methyl-2-(5-methylimidazol-4-ylmethyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-pyrido[4,3-*b*]indol-1-on-methansulfonat (1:1) 2 H₂O

ASK #27442

Chemical Abstract Service Nr. 198153-51-4
Molgewicht 19200
Vorzugsbezeichnung Peginterferon alfa-2a ((mit Angabe der Molmasse des pegylierten Teils in x kDa))
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung Cys(1S 98S)-Asp-Leu-Pro-Gln-Thr-His-Ser-Leu-Gly-Ser-Arg-Arg-Thr-Leu-Met-Leu-Leu-Ala-Gln-Met-Arg-Lys-Ile-Ser-Leu-Phe-Ser-Cys(29S 138S)-Leu-{N^ε,N^δ-bis[-methylpoly(oxyethylen)oxycarbonyl]-

ASK #27443

Chemical Abstract Service Nr. 68000-78-2
Formelstamm C22-H43-N5-O12 . 2 H2-O4-S
Molgewicht 765.7601
Bruttoformel C₂₂H₄₇N₅O₂₀S₂
Vorzugsbezeichnung Isepamicinbis(sulfat)
(INN.L26)

International Nonproprietary Name

2. Bezeichnung 4-*O*-(6-Amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-1-*N*-[(*S*)-3-amino-2-hydroxypropanoyl]-6-*O*-(3-desoxy-4-*C*-methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym isepamicin sulfat

ASK #27445

Chemical Abstract Service Nr. 81859-24-7
Molgewicht 590.123
Bruttoformel C₂₂H₅₄ClN₂O₁₃
2. Bezeichnung Poly(*O*-{2-[2-hydroxy-3-(trimethylazaniumyl)propoxy]ethyl})cellulose-polychlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Polyquaternium-10; Poly(*O*-{2-[2-hydroxy-3-(trimethylammonio)propoxy]ethyl})cellulose-polychlorid

ASK #27446

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8030-30-6; 8032-32-4
Formelstamm C_n-H_{2n+2}
2. Bezeichnung Alkane (K_p x-y)
3. Bezeichnung Aliphatische Kohlenwasserstoffe ((mit Angaben zur Kohlenstoffzahl oder zum Siedepunkt (K_p.) bzw. Schmelzpunkt (F_p)))

ASK #27447

Chemical Abstract Service Nr. 337376-15-5
Formelstamm (C₆-H₁₂-O₆)_n
Vorzugsbezeichnung Icodextrin
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 BAN; USAN; GII
2. Bezeichnung Dextrin [1640<MW<45000 / MMW 20000]

ASK #27448

Chemical Abstract Service Nr. 354124-52-0
Formelstamm (C₈-H₁₃-O₂-S₂)⁻ H⁺ . C₂-H₈-N₂
Molgewicht 266.4239
Bruttoformel C₁₀H₂₂N₂O₂S₂
2. Bezeichnung *rac*-5-[(3*R*)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:1)
3. Bezeichnung Thioctsäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym DL-alpha-Liponsäure-Ethylendiamin-Salz (1:1); Thioctat-Monoedamin; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:1); alpha-Liponsäure-Ethylenbis(azan)-Salz; alpha-Liponsäure-Ethylendiamin-Salz (1:1); 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-Ethylenbis(azan)-Salz (1:1); 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-Ethylendiaminsalz (1:1)

ASK #27449

Formelstamm (C₁₀-H₁₁-N₂-O₆-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 310.2589
Bruttoformel C₁₀H₁₁N₂NaO₆S
Vorzugsbezeichnung Ritipenem-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L33)
2. Bezeichnung (5*R*,6*S*)-3-Carbamoyloxymethyl-6-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (6*S*)-2-Carbamoyloxymethyl-6-[(*R*)-1-hydroxyethyl]-2-penem-3-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #27450

Molgewicht 266.1227
Bruttoformel C₁₃H₉Cl₂NO
2. Bezeichnung 2-(2,6-Dichloranilino)benzaldehyd

ASK #27451

Chemical Abstract Service Nr. 27204-57-5
Molgewicht 268.1385
Bruttoformel C₁₃H₁₁Cl₂NO
2. Bezeichnung [2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]methanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-(2,6-Dichloranilino)benzylalkohol

ASK #27452

Chemical Abstract Service Nr. 127792-23-8
Formelstamm (C₁₄H₁₀BrClNO₂)⁻ H⁺
Molgewicht 340.5996
Bruttoformel C₁₄H₁₁BrClNO₂
2. Bezeichnung [2-(2-Brom-6-chloranilino)phenyl]essigsäure

ASK #27453

Formelstamm (C₂₀H₂₇O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 300.4351
Bruttoformel C₂₀H₂₈O₂
Vorzugsbezeichnung *cis*-Tretinoin
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung (*all-Z*)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym all-*cis*-Retinoesäure

ASK #27454

Chemical Abstract Service Nr. 5352-74-9
Formelstamm (C₂₀H₂₇O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 300.4351

Bruttoformel C₂₀H₂₈O₂
Vorzugsbezeichnung (2Z,6Z)-Tretinoin
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung (2Z,4E,6Z,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 9,13-Di-cis-retinsäure; 9,13-Di-cis-retinoesäure

ASK #27455

Chemical Abstract Service Nr. 3555-80-4
Formelstamm (C₂₀H₂₇O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 300.4351
Bruttoformel C₂₀H₂₈O₂
Vorzugsbezeichnung (2Z,4Z)-Tretinoin
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung (2Z,4Z,6E,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 11,13-Di-cis-retinoesäure; 11,13-Di-cis-retinsäure

ASK #27456

Chemical Abstract Service Nr. 5300-03-8
Formelstamm (C₂₀H₂₇O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 300.4351
Bruttoformel C₂₀H₂₈O₂
Vorzugsbezeichnung Alitretinoin
International Nonproprietary Name INN.L42
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (2E,4E,6Z,8E)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 9-cis-Retinoesäure

ASK #27457

Chemical Abstract Service Nr. 52093-42-2
Molgewicht 165.1891
Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
2. Bezeichnung Phenylephron

ASK #27458

Chemical Abstract Service Nr. 1674-76-6
Molgewicht 453.521
Bruttoformel C₂₂H₂₆F₃N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Fluphenazin-S-oxid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 EAB.VU.Syn

2. Bezeichnung 2-[4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl]ethanol-*S*-oxid

ASK #27459

Chemical Abstract Service Nr. 576-26-1

Molgewicht 122.1644

Bruttoformel C₈H₁₀O

2. Bezeichnung 2,6-Dimethylphenol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,6-Xylenol

ASK #27460

Chemical Abstract Service Nr. 53012-41-2

Molgewicht 178.2277

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₂

2. Bezeichnung (2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-on

3. Bezeichnung 1-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (2,6-Dimethylphenoxy)aceton

ASK #27461

Chemical Abstract Service Nr. 14937-42-9

Formelstamm (C₄₀-H₈₄-N)⁺ Br⁻

Molgewicht 659.0057

Bruttoformel C₄₀H₈₄BrN

2. Bezeichnung *N,N,N*-Tris(decyl)decan-1-aminiumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrakis(decyl)ammoniumbromid

ASK #27462

Chemical Abstract Service Nr. 4368-51-8

Formelstamm (C₂₈-H₆₀-N)⁺ Br⁻

Molgewicht 490.6867

Bruttoformel C₂₈H₆₀BrN

2. Bezeichnung *N,N,N*-Triheptylheptan-1-aminiumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetraheptylammoniumbromid

ASK #27463

Chemical Abstract Service Nr. 96-48-0

Molgewicht 86.0892
Bruttoformel C₄H₆O₂
2. Bezeichnung Oxolan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetrahydrofuran-2-on; gamma-Butyrolacton

ASK #27464

Chemical Abstract Service Nr. 88-12-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 153631-60-8; 94800-10-9
Molgewicht 111.1418
Bruttoformel C₆H₉NO
2. Bezeichnung 1-Ethenylpyrrolidin-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Vinyl-2-pyrrolidon; 1-Vinylpyrrolidin-2-on

ASK #27467

Chemical Abstract Service Nr. 25679-28-1
Molgewicht 148.2017
Bruttoformel C₁₀H₁₂O
2. Bezeichnung 1-Methoxy-4-[(1Z)-prop-1-en-1-yl]benzol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym cis-Anethol; (Z)-4-(Prop-1-en-1-yl)anisol

ASK #27468

Chemical Abstract Service Nr. 92-69-3
Molgewicht 170.2072
Bruttoformel C₁₂H₁₀O
2. Bezeichnung 1,1'-Biphenyl-4-ol

ASK #27469

Chemical Abstract Service Nr. 869-24-9
Formelstamm C₆-H₁₄-Cl-N . Cl-H
Molgewicht 172.096
Bruttoformel C₆H₁₅Cl₂N
2. Bezeichnung 2-Chlor-N,N-diethylethanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Chlortriethylaminhydrochlorid; (2-Chlorethyl)diethylazan-hydrochlorid

ASK #27470

Chemical Abstract Service Nr. 79-43-6
Formelstamm (C₂-H-Cl₂-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 128.9421

Bruttoformel C₂H₂Cl₂O₂

2. Bezeichnung 2,2-Dichloressigsäure

3. Bezeichnung Dichloressigsäure

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USM111; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27471

Chemical Abstract Service Nr. 91-66-7

Molgewicht 149.2328

Bruttoformel C₁₀H₁₅N

2. Bezeichnung N,N-Diethylanilin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Diethyl(phenyl)azan

ASK #27472

Chemical Abstract Service Nr. 108-83-8

Molgewicht 142.2386

Bruttoformel C₉H₁₆O

2. Bezeichnung 2,6-Dimethylheptan-4-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Diisobutylketon

ASK #27473

Chemical Abstract Service Nr. 206-44-0

Molgewicht 202.2506

Bruttoformel C₁₆H₁₀

2. Bezeichnung Fluoranthen

Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #27475

Chemical Abstract Service Nr. 811-98-3

Formelstamm C-(2)H4-O

Molgewicht 36.0665

Bruttoformel CH₄O

2. Bezeichnung (²H₄)Methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (D)Methanol

ASK #27476

Chemical Abstract Service Nr. 624-18-0

Formelstamm C6-H8-N2 . 2 Cl-H

Molgewicht 181.063

Bruttoformel C₆H₁₀Cl₂N₂
2. Bezeichnung Benzol-1,4-diamin-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym p-Phenylendiamindihydrochlorid; 1,4-Phenylenbis(azan)-dihydrochlorid

ASK #27477

Chemical Abstract Service Nr. 253-52-1
Molgewicht 130.1466
Bruttoformel C₈H₆N₂
2. Bezeichnung Phthalazin
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; IUPAC2005

ASK #27478

Chemical Abstract Service Nr. 1643-19-2
Formelstamm (C₁₆-H₃₆-N)⁺ Br⁻
Molgewicht 322.3677
Bruttoformel C₁₆H₃₆BrN
2. Bezeichnung *N,N,N*-Tributylbutan-1-aminiumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetrabutylammoniumbromid

ASK #27480

Chemical Abstract Service Nr. 7378-99-6
Molgewicht 157.2963
Bruttoformel C₁₀H₂₃N
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyloctan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dimethyl(octyl)azan; Dimethyloctylamin

ASK #27481

Chemical Abstract Service Nr. 57407-08-6
2. Bezeichnung Poly{*O*-[2-(diethylamino)ethyl]agarose}

ASK #27483

Chemical Abstract Service Nr. 77-98-5
Formelstamm (C₈-H₂₀-N)⁺ (H-O)⁻
Molgewicht 147.2584
Bruttoformel C₈H₂₁NO
Vorzugsbezeichnung Tetrylammoniumhydroxid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung *N,N,N*-Triethylethanaminiumhydroxid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Tetraethylammoniumhydroxid
ASK #27484	
Chemical Abstract Service Nr.	100-35-6
Molgewicht	135.6351
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ ClN
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N,N</i> -diethylethanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Chlortriethylamin; (2-Chlorethyl)diethylazan
ASK #27485	
Chemical Abstract Service Nr.	522-12-3
Molgewicht	448.3769
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ O ₁₁
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3- <i>-L</i> -rhamnopyranosyloxy-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	Quercitrin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB2003R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1997R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3',4',5,7-Tetrahydroxy-3-(alpha- <i>L</i> -rhamnopyranosyloxy)flavon
ASK #27486	
2. Bezeichnung	Luft mit 20,4 - 21,4% (V/V) Sauerstoff
3. Bezeichnung	Luft zur medizinischen Anwendung
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00,4.07/1238; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1238; Ph.Eur.2005,5.0/1238
ASK #27487	
Chemical Abstract Service Nr.	1083-48-3
Molgewicht	214.22
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	4-[(4-Nitrophenyl)methyl]pyridin
ASK #27488	
Chemical Abstract Service Nr.	112-57-2
Molgewicht	189.3017
Bruttoformel	C ₈ H ₂₃ N ₅
2. Bezeichnung	<i>N,N'</i> -(Azandiyl)diethan-2,1-diyl)bis(ethan-1,2-diamin)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetraethylenpentamin; 3,6,9-Triazaundecan-1,11-diylbis(azan)
ASK #27489	
Chemical Abstract Service Nr.	10294-42-5
Formelstamm	Ce ₄₊ 2(O ₄ -S) ²⁻ · 4 H ₂ O
Molgewicht	404.3023

Bruttoformel CeO₈S₂
2. Bezeichnung Cer()-sulfat 4 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 USM111; DAB1998R

ASK #27491

Chemical Abstract Service Nr. 167684-17-5
Formelstamm C12-H14-N4 . 4 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht 396.1407
Bruttoformel C₁₂H₁₈Cl₄N₄
2. Bezeichnung [1,1'-Biphenyl]-3,3',4,4'-tetramin-tetrahydrochlorid 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,3'-Diaminobenzidin-tetrahydrochlorid 2 HO; Biphenyl-3,3',4,4'-tetrayltetrakis(azan)-tetrahydrochlorid 2 HO

ASK #27492

Chemical Abstract Service Nr. 7783-00-8
Formelstamm (SeO₃)₂⁻ 2H⁺
Molgewicht 128.9741
Bruttoformel H₂O₃Se
2. Bezeichnung Selenige Säure
Zitat Bezeichnung 2 USM111; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #27495

Chemical Abstract Service Nr. 68077-26-9
Formelstamm (C12-H8-Cl-F-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 269.6562
Bruttoformel C₁₂H₉ClFNO₃
2. Bezeichnung 7-Chlor-1-ethyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #27496

Chemical Abstract Service Nr. 75001-77-3
Formelstamm (C14-H15-F-N₃-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 293.2935
Bruttoformel C₁₄H₁₆FN₃O₃
2. Bezeichnung 7-[(2-Aminoethyl)amino]-1-ethyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #27497

Molgewicht 365.0818
Bruttoformel C₁₅H₁₃Cl₄NO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,6-dichlorphenyl)methoxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethanamin; (RS)-2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethylazan

ASK #27498

Chemical Abstract Service Nr. 53786-28-0

Molgewicht 251.7121

Bruttoformel C₁₂H₁₄ClN₃O

2. Bezeichnung 5-Chlor-1-(piperidin-4-yl)-1*H*-benzimidazol-2(3*H*)-on

ASK #27499

Molgewicht 279.7222

Bruttoformel C₁₃H₁₄ClN₃O₂

2. Bezeichnung 4-(5-Chlor-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-benzimidazol-1-yl)piperidin-1-carbaldehyd

ASK #27500

Chemical Abstract Service Nr. 135354-02-8

Molgewicht 381.4334

Bruttoformel C₂₄H₂₂F₃N

Vorzugsbezeichnung Xaliproden

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 1-[2-(Naphthalin-2-yl)ethyl]-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin

ASK #27501

Chemical Abstract Service Nr. 90494-79-4

Formelstamm C24-H22-F3-N . Cl-H

Molgewicht 417.8943

Bruttoformel C₂₄H₂₃ClF₃N

Vorzugsbezeichnung Xaliprodenhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung 1-[2-(Naphthalin-2-yl)ethyl]-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-hydrochlorid

ASK #27502

Chemical Abstract Service Nr. 151126-32-8

Molgewicht 3949.3896

Bruttoformel C₁₇₁H₂₆₇N₅₁O₅₃S₂

Vorzugsbezeichnung Pramlintid

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung Lys-Cys(2*S* 7*S*)-Asn-Thr-Ala-Thr-Cys(7*S* 2*S*)-Ala-Thr-Gln-Arg-Leu-Ala-Asn-Phe-Leu-Val-His-Ser-Ser-Asn-Asn-Phe-Gly-Pro-Ile-Leu-Pro-Pro-Thr-Asn-Val-Gly-Ser-Asn-Thr-Tyr-NH₂

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Amylin human[25-Pro,28-Pro,29-Pro]

ASK #27510

Chemical Abstract Service Nr. 68424-09-9

2. Bezeichnung Poly(4,4'-methylendiphenyldiisocyanat-co-rizinusöl) (x:y)

ASK #27511

Chemical Abstract Service Nr. 24936-68-3

Formelstamm (C16-H14-O3)n
2. Bezeichnung Poly{[4,4'-(propan-2,2-diyl)diphenyl]carbonat}
3. Bezeichnung Poly[oxy-carbonyloxy-1,4-phenylen(propan-2,2-diyl)-1,4-phenylen]

ASK #27512

Formelstamm (C2-H6-O-Si)x . (C3-H6-O-Si)y
2. Bezeichnung Poly[oxy(dimethylsilandiyl)]poly[oxy(methylvinylsilandiyl)]

ASK #27513

Chemical Abstract Service Nr. 143090-92-0
Molgewicht 17257.4425
Bruttoformel C₇₅₉H₁₁₈₆N₂₀₈O₂₃₂S₁₀

Vorzugsbezeichnung Anakinra

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Met-Arg-Pro-Ser-Gly-Arg-Lys-Ser-Ser-Lys-Met-Gln-Ala-Phe-Arg-Ile-Trp-Asp-Val-Asn-Gln-Lys-Thr-Phe-Tyr-Leu-Arg-Asn-Asn-Gln-Leu-Val-Ala-Gly-Tyr-Leu-Gln-Gly-Pro-Asn-Val-Asn-Leu-Glu-Glu-Lys-Ile-

ASK #27514

Chemical Abstract Service Nr. 58069-82-2
Formelstamm (13)C-H4-N2-O
Molgewicht 61.0479
Bruttoformel CH₄N₂O
2. Bezeichnung (¹³C)Harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 GII

ASK #27516

Chemical Abstract Service Nr. 139110-80-8
Formelstamm (C12-H19-N4-O7)⁻ H⁺
Molgewicht 332.3098
Bruttoformel C₁₂H₂₀N₄O₇

Vorzugsbezeichnung Zanamivir

International Nonproprietary Name INN.L37

Zitat Bezeichnung 1 BAN; GII; USAN

2. Bezeichnung 5-Acetamido-4-carbamimidamido-2,6-anhydro-3,4,5-tridesoxy-D-glycero-D-galacto-non-2-enonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Acetamido-2,6-anhydro-3,4,5-tridesoxy-4-guanidino-D-glycero-D-galacto-non-2-enonsäure;
(2R,3R,4S)-3-Acetamido-4-guanidino-2-[(1R,2R)-1,2,3-trihydroxypropyl]-3,4-dihydro-2H-pyran-6-carbonsäure;
(4S,5R,6R)-5-Acetamido-4-carbamimidamido-6-[(1R,2R)-1,2,3-trihydroxypropyl]-5,6-dihydro-4H-pyran-2-carbonsäure

ASK #27517

Chemical Abstract Service Nr. 139133-26-9
Molgewicht 458.5737
Bruttoformel C₂₃H₃₀N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Lexipafant
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN
2. Bezeichnung Ethyl{(S)-4-methyl-2-[N-methyl-4-(2-methyl-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-1-yl)methyl]phenylsulfonamido]pentanoat}

ASK #27518

Chemical Abstract Service Nr. 133099-04-4
Molgewicht 426.55
Bruttoformel C₂₈H₃₀N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Darifenacin
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung 2-((3*S*)-1-[2-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-5-yl)ethyl]pyrrolidin-3-yl)-2,2-diphenylacetamid

ASK #27519

Chemical Abstract Service Nr. 133099-07-7
Formelstamm C28-H30-N2-O2 . Br-H
Molgewicht 507.4619
Bruttoformel C₂₈H₃₁BrN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Darifenacinhydrobromid
International Nonproprietary Name (INN.L34)
2. Bezeichnung 2-((3*S*)-1-[2-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-5-yl)ethyl]pyrrolidin-3-yl)-2,2-diphenylacetamid-hydrobromid

ASK #27520

Chemical Abstract Service Nr. 130800-90-7
Molgewicht 372.68
Bruttoformel C₁₅H₁₆Cl₃N₅
Vorzugsbezeichnung Sipatrigin
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung 2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-5-(2,3,5-trichlorphenyl)pyrimidin-4-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-5-(2,3,5-trichlorphenyl)pyrimidin-4-ylazan

ASK #27521

Chemical Abstract Service Nr. 79-17-4
Molgewicht 74.0851
Bruttoformel CH₆N₄
Vorzugsbezeichnung Pimagedin

International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	Aminoguanidin
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #27522	
Chemical Abstract Service Nr.	1937-19-5
Formelstamm	C-H6-N4 . Cl-H
Molgewicht	110.5461
Bruttoformel	CH ₇ CIN ₄
Vorzugsbezeichnung	Pimagedinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	Aminoguanidin-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	USMI11
ASK #27523	
Formelstamm	C6-H14-N4-O2 . C4-H8-O2
Molgewicht	262.3061
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Argininbutanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure-butanoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Argininbutyrat (1:1); (S)-2-Amino-5-guanidinopentansäure-butyrat (1:1); Argininbutyrat
ASK #27524	
Chemical Abstract Service Nr.	156001-18-2
Molgewicht	461.4882
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Embusartan
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	Methyl{6-butyl-1-[3-fluor-2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]-2-oxo-1,2-dihydropyridin-4-carboxylat}
ASK #27525	
Chemical Abstract Service Nr.	124584-08-3
Molgewicht	3464.0373
Bruttoformel	C ₁₄₃ H ₂₄₄ N ₅₀ O ₄₂ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Nesiritid
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	Ser-Pro-Lys-Met-Val-Gln-Gly-Ser-Gly-Cys(10S 26S)-Phe-Gly-Arg-Lys-Met-Asp-Arg-Ile-Ser-Ser-Ser-Ser-Gly-Leu-Gly-Cys(26S 10S)-Lys-Val-Leu-Arg-Arg-His
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natriuretisches Peptid aus menschlichem Hirn (clone lambda BNP57)

ASK #27526

Chemical Abstract Service Nr. 116539-59-4
Molgewicht 297.4146
Bruttoformel C₁₈H₁₉NOS
Vorzugsbezeichnung Duloxetine
International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung (3S)-N-Methyl-3-(naphthalin-1-yloxy)-3-(thiophen-2-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-Methyl[3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propyl]azan

ASK #27529

Chemical Abstract Service Nr. 138112-76-2
Molgewicht 243.301
Bruttoformel C₁₅H₁₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Agomelatin
International Nonproprietary Name INN.L37
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; GSBL; IGS; ATC-DE; EUTCT; ROMP2017
2. Bezeichnung N-[2-(7-Methoxynaphthalin-1-yl)ethyl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2 ROMP2017
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-[2-(7-Methoxy-1-naphthyl)ethyl]acetamid

ASK #27530

Chemical Abstract Service Nr. 104145-95-1
Formelstamm (C₁₉H₁₇N₆O₅S₃)⁻ H⁺
Molgewicht 506.5784
Bruttoformel C₁₉H₁₈N₆O₅S₃
Vorzugsbezeichnung Cefditoren
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung (6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(Z)-2-(4-methyl-1,3-thiazol-5-yl)viny]l]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(Z)-2-(4-methyl-1,3-thiazol-5-yl)viny]l]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #27531

Chemical Abstract Service Nr. 117467-28-4
Molgewicht 620.7208
Bruttoformel C₂₅H₂₈N₆O₇S₃
Vorzugsbezeichnung Cefditoren pivoxil
International Nonproprietary INN.L32,v.L44

Name

2. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(*Z*)-2-(4-methyl-1,3-thiazol-5-yl)vinyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl){(7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(*Z*)-2-(4-methyl-1,3-thiazol-5-yl)vinyl]-3-cephem-4-carboxylat}

ASK #27533

Chemical Abstract Service Nr. 102767-28-2

Molgewicht 170.209

Bruttoformel C₈H₁₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Levetiracetam

International Nonproprietary Name INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 USAN; Phpa21.1(2009); EAB7.0,7.3,8.0(2011-2014)/2535

2. Bezeichnung (2*S*)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)butanamid

ASK #27534

Chemical Abstract Service Nr. 121104-96-9

Molgewicht 259.2988

Bruttoformel C₁₂H₂₁NO₅

Vorzugsbezeichnung Celgosivir

International Nonproprietary Name INN.L39

2. Bezeichnung [(1*S*,6*S*,7*S*,8*R*,8*aR*)-1,7,8-Trihydroxyoctahydroindolizin-6-yl]butanoat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(1*S*,6*S*,7*S*,8*R*,8*aR*)-1,7,8-Trihydroxyoctahydroindolizin-6-yl]butyrat; 6-O-Butyrylcastanospermin

ASK #27535

Chemical Abstract Service Nr. 141117-12-6

Formelstamm C12-H21-N-O5 . Cl-H

Molgewicht 295.7598

Bruttoformel C₁₂H₂₂ClNO₅

Vorzugsbezeichnung Celgosivirhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L39)

2. Bezeichnung [(1*S*,6*S*,7*S*,8*R*,8*aR*)-1,7,8-Trihydroxyoctahydroindolizin-6-yl]butanoat-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(1*S*,6*S*,7*S*,8*R*,8*aR*)-1,7,8-Trihydroxyoctahydroindolizin-6-yl]butyrat-hydrochlorid

ASK #27537

Chemical Abstract Service Nr. 147536-97-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 174227-18-0

Molgewicht 551.6141

Bruttoformel C₂₇H₂₉N₅O₆S

Vorzugsbezeichnung Bosentan

International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung 4-*tert*-Butyl-*N*-{6-(2-hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)[2,2'-bipyrimidin]-4-yl}benzolsulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-*tert*-Butyl-*N*-[6-(2-hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2,2'-bipyrimidin-4-yl]benzolsulfonamid

ASK #27538

Chemical Abstract Service Nr. 150756-35-7
Formelstamm (C₂₁-H₂₃-F₂-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 390.4237
Bruttoformel C₂₁H₂₄F₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Eflétirizin

International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung {2-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure

ASK #27539

Chemical Abstract Service Nr. 225367-66-8
Formelstamm C₂₁-H₂₄-F₂-N₂-O₃ · 2 Cl-H
Molgewicht 463.3456
Bruttoformel C₂₁H₂₆Cl₂F₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Eflétirizindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung {2-[4-(4,4'-Difluorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure-dihydrochlorid

ASK #27540

Chemical Abstract Service Nr. 136468-36-5
Molgewicht 464.709
Bruttoformel C₂₈H₄₀N₄S
Vorzugsbezeichnung Foropafant

International Nonproprietary Name INN.L37
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-*N*'-[(pyridin-3-yl)methyl]-*N*'-{4-[2,4,6-tris(propan-2-yl)phenyl]-1,3-thiazol-2-yl}ethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N*-Dimethyl-*N*'-(3-pyridylmethyl)-*N*'-[4-(2,4,6-triisopropylphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]ethylenbis(azan)

ASK #27541

Chemical Abstract Service Nr. 134564-82-2
Molgewicht 349.3023
Bruttoformel C₁₅H₁₈F₃NO₅
Vorzugsbezeichnung Befloxaton

International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung (*R*)-5-Methoxymethyl-3-{4-[(*R*)-4,4,4-trifluor-3-hydroxybutoxy]phenyl}-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #27542

Formelstamm C28-H40-N4-S . C4-H4-O4
Molgewicht 580.7812
Bruttoformel C₃₂H₄₄N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Foropafantfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L37)
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-*N*-[(pyridin-3-yl)methyl]-*N*'-[4-[2,4,6-tris(propan-2-yl)phenyl]-1,3-thiazol-2-yl]ethan-1,2-diamin-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N*-Dimethyl-*N*'-(3-pyridylmethyl)-*N*'-[4-(2,4,6-triisopropylphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]ethylenbis(azan)-fumarat (1:1)

ASK #27543

Chemical Abstract Service Nr. 50881-15-7
Molgewicht 2681.9949
Bruttoformel C₁₂₁H₁₈₉N₃₃O₃₆
2. Bezeichnung Phe-Val-Pro-Ile-Phe-Thr-Tyr-Gly-Glu-Leu-Gln-Arg-Nle-Glu-Glu-Lys-Glu-Arg-Asn-Lys-Gly-Gln
3. Bezeichnung Motilin[13-Nle,14-Glu]

ASK #27544

Chemical Abstract Service Nr. 143443-90-7
Formelstamm (C25-H31-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 440.532
Bruttoformel C₂₅H₃₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Ifetroban
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 3-[2-[(1*S*,2*R*,3*S*,4*R*)-3-(4-Pentylcarbamoyl-1,3-oxazol-2-yl)-7-oxabicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)methyl]phenyl]propansäure

ASK #27545

Chemical Abstract Service Nr. 156715-37-6
Formelstamm (C25-H31-N2-O5)⁻ Na⁺
Molgewicht 462.5138
Bruttoformel C₂₅H₃₁N₂NaO₅
Vorzugsbezeichnung Ifetroban-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung 3-(2-[(1*S*,2*R*,3*S*,4*R*)-3-(4-Pentylcarbamoyl-1,3-oxazol-2-yl)-7-oxabicyclo[2.2.1]heptan-2-yl)methyl]phenyl)propansäure-Natriumsalz

ASK #27546

Chemical Abstract Service Nr. 153420-96-3
Molgewicht 330.4014
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Atibepron
International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung 3,4-Dimethyl-7-[[5-(propan-2-yl)-1,3,4-thiadiazol-2-yl]methoxy]-2*H*-chromen-2-on
ASK #27547

Chemical Abstract Service Nr. 127779-20-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 131176-13-1

Molgewicht 670.8408

Bruttoformel C₃₈H₅₀N₆O₅

Vorzugsbezeichnung Saquinavir

International Nonproprietary Name INN.L34

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Int.IV/Suppl.1(2008); CAS; JAN; BAN; USAN

2. Bezeichnung (2*S*)-*N*'-((2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl)-2-(chinolin-2-carboxamido)butandiamid

ASK #27548

Chemical Abstract Service Nr. 149845-06-7

Formelstamm C38-H50-N6-O5 . C-H4-O3-S

Molgewicht 766.9465

Bruttoformel C₃₉H₅₄N₆O₈S

Vorzugsbezeichnung Saquinavirmesilat

International Nonproprietary Name INN.L34,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.3/2267

2. Bezeichnung (2*S*)-*N*'-((2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl)-2-(chinolin-2-carboxamido)butandiamid-methansulfonat (1:1)

ASK #27551

Chemical Abstract Service Nr. 154355-76-7

Molgewicht 318.3659

Bruttoformel C₁₆H₁₅FN₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Atreleuton

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 1-((*R*)-4-[5-(4-Fluorbenzyl)-2-thienyl]but-3-in-2-yl)-1-hydroxyharnstoff

ASK #27552

Chemical Abstract Service Nr. 128298-28-2

Molgewicht 268.3535

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂O

Vorzugsbezeichnung Remacemid

International Nonproprietary Name INNv.L63

2. Bezeichnung (*RS*)-*N*-(1,2-Diphenylpropan-2-yl)glycinamid

ASK #27553

Chemical Abstract Service Nr. 111686-79-4

Formelstamm	C17-H20-N2-O . Cl-H
Molgewicht	304.8144
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Remacemidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INNv.L63)
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)- <i>N</i> -(1,2-Diphenylpropan-2-yl)glycinamid-hydrochlorid
ASK #27554	
Chemical Abstract Service Nr.	137281-23-3
Formelstamm	(C20-H19-N5-O6) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	427.4106
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; (JAN); Hager2013; BAN; ROMP2014; ATC; PubChem; CAS; ICTRP; GSBL; ChemSpider; EUTCT; NCI.Dict; KEGG; IGS; MeSH; USMI14; MAR2014; Pharmavista; (USAN); NCI.Thesaurus
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}- <i>L</i> -glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure; (2 <i>S</i>)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure; Premextred [häufiger Druckfehler / frequent misprint]
ASK #27555	
Chemical Abstract Service Nr.	150399-23-8
Formelstamm	(C20-H19-N5-O6) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	471.3743
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₅ Na ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}- <i>L</i> -glutaminsäure-Natriumsalz (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Dinatriumsalz; Pemetrexed-Dinatriumsalz; (2 <i>S</i>)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Dinatriumsalz; <i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}- <i>L</i> -glutaminsäure-Dinatriumsalz; Pemetrexeddinatrium
ASK #27557	
Chemical Abstract Service Nr.	106650-56-0

Molgewicht	279.848
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClN
Vorzugsbezeichnung	Sibutramin
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-[1-(4-Chlorphenyl)cyclobutyl]- <i>N,N</i> ,3-trimethylbutan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>RS</i>)-{1-[1-(4-Chlorphenyl)cyclobutyl]-3-methylbutyl}dimethylazan
ASK #27559	
Chemical Abstract Service Nr.	105956-97-6
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₆ ClF-N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	365.7866
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClFN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Clinafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	MAR31; USMI12
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-7-(3-Aminopyrrolidin-1-yl)-8-chlor-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #27561	
Molgewicht	476.5344
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ FO ₇
Vorzugsbezeichnung	Betamethason-11,21-diacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	9-Fluor-17-hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11 ,21-diyldiacetat
ASK #27563	
Chemical Abstract Service Nr.	14206-59-8
Molgewicht	464.853
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	4- <i>epi</i> -Demeclocyclin
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotracen-2-carboxamid
ASK #27566	
Chemical Abstract Service Nr.	9003-97-8
Formelstamm	(C ₃ -H ₄ -O ₂) _x . (C ₆ -H ₁₀ -O ₂) _y
Vorzugsbezeichnung	Polycarbophil
International Nonproprietary Name	INN.L4
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)
2. Bezeichnung	Poly(hexa-1,5-dien-3,4-diol- <i>co</i> -prop-2-ensäure)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(acrylsäure,hexa-1,5-dien-3,4-diol)

ASK #27568

Chemical Abstract Service Nr. 127044-76-2

Formelstamm C14-H12-O2 . C2-H7-N-O

Molgewicht 273.327

Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₃

Vorzugsbezeichnung Felbinac-Olamin

International Nonproprietary Name INN.L26,v.L22

2. Bezeichnung [1,1'-Biphenyl]-4-ylessigsäure-2-Aminoethan-1-ol-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Biphenyl-4-ylessigsäure-2-Aminoethanol-Salz (1:1)

ASK #27569

Vorzugsbezeichnung Nadroparin-Calcium ((MW: ca. 4300))

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1134; Ph.Eur.2002,4.00/1134; Ph.Eur.2008,6.0/1134; GII

2. Bezeichnung Calciumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Salpetriger Säure und nachfolgender Fraktionierung, um die meisten Ketten mit Molmassen unter 2000 selektiv zu entfernen, erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 2-O-Sulfo- -L-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydro-6-O-sulfo-D-mannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 3600 und 5000 mit einem charakteristischen Wert um 4300; der Sulfatierungsgrad beträgt 2.1 pro Disaccharid-Einheit

ASK #27570

Chemical Abstract Service Nr. 106-02-5

Molgewicht 240.3816

Bruttoformel C₁₅H₂₈O₂

2. Bezeichnung Oxacyclohexadecan-2-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 15-Pentadecanolid; Pentadecano-15-lacton

ASK #27571

Chemical Abstract Service Nr. 27676-62-6

Molgewicht 784.078

Bruttoformel C₄₈H₆₉N₃O₆

2. Bezeichnung 1,3,5-Tris(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxybenzyl)-1,3,5-triazin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym plastic additive 13

ASK #27572

Chemical Abstract Service Nr. 808-26-4

Molgewicht 414.4086

Bruttoformel C₂₁H₂₂N₂O₇

Vorzugsbezeichnung Sancyclin

International Nonproprietary Name INN.L6
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4-(Dimethylamino)-3,10,12,12*a*-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #27573
Chemical Abstract Service Nr. 115574-30-6
Molgewicht 288.3464
Bruttoformel C₁₈H₁₆N₄
Vorzugsbezeichnung Irtemazol

International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung (*RS*)-5-[(Imidazol-1-yl)(phenyl)methyl]-2-methylbenzimidazol
ASK #27574
Chemical Abstract Service Nr. 105687-93-2
Molgewicht 382.5588
Bruttoformel C₂₄H₃₀O₂S
Vorzugsbezeichnung Sumaroten

International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung 6-[(*E*)-1-(4-Mesylphenyl)but-1-en-2-yl]-1,1,4,4-tetramethyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin
ASK #27576
Chemical Abstract Service Nr. 500-64-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 21282-41-7
Molgewicht 230.2592
Bruttoformel C₁₄H₁₄O₃
2. Bezeichnung (*E-R*)-4-Methoxy-6-styryl-5,6-dihydro-2*H*-pyran-2-on
3. Bezeichnung Kavain
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT

ASK #27577
Chemical Abstract Service Nr. 84449-90-1
Molgewicht 473.5833
Bruttoformel C₂₈H₂₇NO₄S
Vorzugsbezeichnung Raloxifen
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-1-benzothiophen-3-yl][4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl]methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Keoxifen; [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)benzo[b]thiophen-3-yl][4-(2-piperidinoethoxy)phenyl]methanon

ASK #27578
Chemical Abstract Service Nr. 143322-58-1
Molgewicht 382.519
Bruttoformel C₂₂H₂₆N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung	Eletriptan
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	MAR32; BAN
2. Bezeichnung	3-[[<i>(2R)</i> -1-Methylpyrrolidin-2-yl]methyl]-5-[2-(benzolsulfonyl)ethyl]-1 <i>H</i> -indol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-3-(1-Methylpyrrolidin-2-ylmethyl)-5-[2-(phenylsulfonyl)ethyl]indol
ASK #27579	
Chemical Abstract Service Nr.	177834-92-3
Formelstamm	C22-H26-N2-O2-S . Br-H
Molgewicht	463.431
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ BrN ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Eletriptanhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	MAR32
2. Bezeichnung	3-[[<i>(2R)</i> -1-Methylpyrrolidin-2-yl]methyl]-5-[2-(benzolsulfonyl)ethyl]-1 <i>H</i> -indol-hydrobromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-3-(1-Methylpyrrolidin-2-ylmethyl)-5-[2-(phenylsulfonyl)ethyl]indol-hydrobromid
ASK #27581	
Chemical Abstract Service Nr.	151140-96-4
Molgewicht	458.577
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Avitriptan
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	(3-{3-[4-(5-Methoxypyrimidin-4-yl)piperazin-1-yl]propyl}indol-5-yl)- <i>N</i> -methylmethansulfonamid
ASK #27582	
Chemical Abstract Service Nr.	171171-42-9
Formelstamm	C22-H30-N6-O3-S . C4-H4-O4
Molgewicht	574.6492
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ N ₆ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Avitriptanfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L38)
2. Bezeichnung	(3-{3-[4-(5-Methoxypyrimidin-4-yl)piperazin-1-yl]propyl}indol-5-yl)- <i>N</i> -methylmethansulfonamid-fumarat (1:1)
ASK #27583	
Chemical Abstract Service Nr.	952-23-8
Formelstamm	C13-H11-N3 . Cl-H
Molgewicht	245.7075
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ ClN ₃

Vorzugsbezeichnung Proflavinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INNv.L1)
2. Bezeichnung Acridin-3,6-diamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Acridin-3,6-diylbis(azan)-hydrochlorid

ASK #27587

Chemical Abstract Service Nr. 68410-46-8
2. Bezeichnung Gelatine - Pentandial - Polykondensat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Hartgelatine (mit Pentandial gehärtet)

ASK #27588

Chemical Abstract Service Nr. 154397-77-0
Molgewicht 558.6498
Bruttoformel C₂₆H₃₄N₆O₆S
Vorzugsbezeichnung Napsagatran
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung *N*-{*N*⁴-[(*S*)-1-Carbamimidoyl-3-piperidylmethyl]-*N*²-(2-naphthylsulfonyl)-*L*-asparaginy]}-*N*-cyclopropylglycin

ASK #27589

Chemical Abstract Service Nr. 130440-31-2
Formelstamm C9-(11)C-H15-N-O2
Molgewicht 180.2323
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₂
2. Bezeichnung 3-[(1*R*,2*S*)-1-Hydroxy-2-[[¹³C)methyl]amino]propyl]phenol

ASK #27590

Chemical Abstract Service Nr. 87233-61-2
Molgewicht 302.4145
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₄O
Vorzugsbezeichnung Emedastin
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung 1-(2-Ethoxyethyl)-2-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)benzimidazol

ASK #27591

Chemical Abstract Service Nr. 87233-62-3
Formelstamm C17-H26-N4-O . 2C4-H4-O4
Molgewicht 534.5589
Bruttoformel C₂₅H₃₄N₄O₉
Vorzugsbezeichnung Emedastindifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.4/2242; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2242

2. Bezeichnung 1-(2-Ethoxyethyl)-2-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)-1*H*-benzimidazol-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:2)

ASK #27598

Chemical Abstract Service Nr. 60433-90-1

Formelstamm C₁₂-(13)C-H₁₇-N₃-O

Molgewicht 233.2789

Bruttoformel C₁₃H₁₇N₃O

Vorzugsbezeichnung (¹³C)Aminophenazon

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (¹³C)-4-Dimethylamino-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on

ASK #27599

Chemical Abstract Service Nr. 7486-38-6

Formelstamm (C₆-H₈-O₄)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 190.1049

Bruttoformel C₆H₈Na₂O₄

2. Bezeichnung Hexandisäure-Dinatriumsalz

Zitat Bezeichnung 2 UBA-WGK

3. Bezeichnung Natriumadipat

Zitat Bezeichnung 3 UBA-WGK; E356; GESTIS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 356; Adipinsäure-Dinatriumsalz

ASK #27600

Chemical Abstract Service Nr. 156897-06-2

Formelstamm (C₂₃-H₂₁-Cl-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 379.8793

Bruttoformel C₂₃H₂₂ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Licofelon

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung [6-(4-Chlorphenyl)-2,2-dimethyl-7-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-5-yl]essigsäure

ASK #27601

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9001-27-8

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor (monoklonal gereinigt)

ASK #27603

Chemical Abstract Service Nr. 145137-38-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 438199-72-5

Molgewicht 49500

Vorzugsbezeichnung Desmoteplase

International Nonproprietary Name INN.L42
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung Plasminogenaktivator , aus dem Speichel der Vampirfledermaus
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Plasminogenaktivator alpha aus dem Speichel von Desmodus rotundus

ASK #27605

Chemical Abstract Service Nr. 106516-24-9
Molgewicht 440.9408
Bruttoformel C₂₄H₂₆ClFN₄O
Vorzugsbezeichnung Sertindol
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 USMI12; GII
2. Bezeichnung 1-(2-{4-[5-Chlor-1-(4-fluorphenyl)indol-3-yl]piperidino}ethyl)imidazolidin-2-on

ASK #27606

Chemical Abstract Service Nr. 78-78-4
Molgewicht 72.1488
Bruttoformel C₅H₁₂
2. Bezeichnung 2-Methylbutan
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ROMP9
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isopentan

ASK #27607

Chemical Abstract Service Nr. 119623-66-4
Formelstamm C14-H11-Cl2-N-O2 . C6-H13-N-O
Molgewicht 411.3222
Bruttoformel C₂₀H₂₄Cl₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Diclofenac-Epolamin
International Nonproprietary Name INN.L13,v.L69
2. Bezeichnung [2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-2-(Pyrrolidin-1-yl)ethan-1-ol-Salz (1:1)

ASK #27608

Chemical Abstract Service Nr. 122111-03-9
Formelstamm C9-H11-F2-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht 299.6591
Bruttoformel C₉H₁₂ClF₂N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Gemcitabinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L30)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.6/2306; GII; Ph.Eur.2008,6.0/2306

2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3,3-difluor-4-hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-1-(2-desoxy-2,2-difluor-beta-D-ribofuranosyl)pyrimidin-2(1H)-on-hydrochlorid
ASK #27611	
Chemical Abstract Service Nr.	158364-59-1
Molgewicht	338.4036
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pumaprazol
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	Methyl[2-(2,3-dimethylimidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-8-ylaminomethyl)-3-methylphenylcarbamat]
ASK #27612	
Chemical Abstract Service Nr.	156137-99-4
Formelstamm	(C37-H61-N2-O4) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	677.7952
Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₁ BrN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Rapacuroniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	1-[3 -Acetyloxy-2 -(piperidin-1-yl)-17 -propanoyloxy-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)piperidiniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3alpha-Acetoxy-2beta-piperidino-17beta-propionyloxy-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-allylpiperidiniumbromid
ASK #27613	
Chemical Abstract Service Nr.	107429-63-0
Molgewicht	310.7793
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lintoprid
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -(1-ethyl-4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)-2-methoxybenzamid
ASK #27614	
Formelstamm	C14-H19-Cl-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht	347.2402
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ Cl ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lintopridhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -(1-ethyl-4,5-dihydroimidazol-2-ylmethyl)-2-methoxybenzamid-hydrochlorid
ASK #27615	
2. Bezeichnung	[(Carboxymethyl)(2-cocofettsäurenamidoethyl)(2-hydroxyethyl)azaniumyl]acetat-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(Carboxymethyl)(2-cocofettsäureamidoethyl)(2-hydroxyethyl)ammonio]acetat-Natriumsalz

ASK #27616

Chemical Abstract Service Nr. 85-44-9

Molgewicht 148.1156

Bruttoformel C₈H₄O₃

2. Bezeichnung 2-Benzofuran-1,3-dion

3. Bezeichnung Phthalsäureanhydrid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; USM111; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Isobenzofuran-1,3-dion

ASK #27617

2. Bezeichnung -(Dimethylvinylsilyl)- -(dimethylvinylsilyloxy)poly[oxy(dimethylsilandiyl)]

ASK #27618

2. Bezeichnung -(Dimethylvinylsilyl)- -(dimethylvinylsilyloxy)poly[oxy(dimethylsilandiyl)]poly[oxy(methylvinylsilandiyl)]

ASK #27619

2. Bezeichnung -(Hydroxydimethylsilyl)- -(hydroxydimethylsilyloxy)poly[oxy(dimethylsilandiyl)]poly[oxy(methylvinylsilandiyl)]

ASK #27620

2. Bezeichnung -(Hydroxydimethylsilyl)- -(hydroxydimethylsilyloxy)poly[oxy(dimethylsilandiyl)]

ASK #27621

Molgewicht 949.3648

Bruttoformel C₂₄H₅₄O₃Pt₂Si₆

2. Bezeichnung Tris[bis(dimethylvinylsilyl)ether]diplatin

ASK #27623

2. Bezeichnung -Trimethylsilyl- -trimethylsilyloxypoly[oxy(dimethylsilandiyl)]poly[oxy(methylsilandiyl)]

ASK #27626

Chemical Abstract Service Nr. 207300-70-7

Formelstamm (C₆-H₉-O)⁻ Na⁺ · H₂O

Molgewicht 234.1365

Bruttoformel C₆H₉NaO₇

2. Bezeichnung D-Glucuronsäure-Natriumsalz 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumglucuronat 1 HO; Natrium-D-glucuronat 1 HO

ASK #27627

Chemical Abstract Service Nr. 122341-38-2

Molgewicht 680.7493

Bruttoformel C₄₄H₃₂N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Temoporfin

International Nonproprietary Name INN.L34

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 3,3',3'',3'''-(7,8-Dihydroporphyrin-5,10,15,20-tetrayl)tetraphenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3,3',3'',3'''-(Chlorin-5,10,15,20-tetrayl)tetraphenol

ASK #27629

Chemical Abstract Service Nr. 64519-82-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 124569-59-1

Formelstamm (C12-H24-O11) . (C12-H24-O11)

Molgewicht 688.6247

Bruttoformel C₂₄H₄₈O₂₂

2. Bezeichnung 6-*O*-*-D*-Glucopyranosyl-*-D*-glucitol - 1-*O*-*-D*-Glucopyranosyl-*-D*-mannitol - Gemisch (1:1)

3. Bezeichnung Isomalt

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; GII; E953; Ph.Eur.2005,5.6R,5.7R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Hydrierte Isomaltulose; Palatinit

ASK #27630

Chemical Abstract Service Nr. 119478-56-7

Formelstamm (C17-H24-N3-O5-S)⁻ H⁺ . 3 H₂O

Molgewicht 437.5083

Bruttoformel C₁₇H₂₅N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Meropenem-Trihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 EAB7.0,8.0(2011-2014)/2234; GII

2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*)-3-[(3*S*,5*S*)-5-(Dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-ylsulfanyl]-6-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Trihydrat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Meropenem ';
(4*R*,5*S*,6*S*)-3-[(3*S*,5*S*)-5-[(Dimethylamino)carbonyl]pyrrolidin-3-yl]sulfanyl]-6-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Trihydrat

ASK #27631

Chemical Abstract Service Nr. 132019-54-6

Molgewicht 475.6207

Bruttoformel C₂₈H₃₀FN₃OS

Vorzugsbezeichnung Monatepil

International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung (*RS*)-*N*-(6,11-Dihydrodibenzo[*b*,*e*]thiepin-11-yl)-4-[4-(4-fluorphenyl)piperazin-1-yl]butanamid

ASK #27632

Chemical Abstract Service Nr. 103379-03-9

Formelstamm C28-H30-F-N3-O-S . C4-H4-O4

Molgewicht 591.6929

Bruttoformel C₃₂H₃₄FN₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Monatepilmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L33)
2. Bezeichnung (RS)-N-(6,11-Dihydrodibenzo[*b,e*]thiepin-11-yl)-4-[4-(4-fluorphenyl)piperazin-1-yl]butanamid-maleat (1:1)

ASK #27633

Chemical Abstract Service Nr. 138402-11-6
Molgewicht 428.5294
Bruttoformel C₂₅H₂₈N₆O
2. Bezeichnung 2-Butyl-3-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1,3-diazaspiro[4.4]non-1-en-4-on
3. Bezeichnung Irbesartan
Zitat Bezeichnung 3 GII; BP2011; PHARMEUROPA20.3; USP27/S2(2004); Ph.Eur.2008,6.7/2465; Eur.Ph.2011,7.0; USAN

ASK #27634

Chemical Abstract Service Nr. 133040-01-4
Formelstamm (C23-H22-N2-O4-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 424.5127
Bruttoformel C₂₃H₂₄N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Eprosartan
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI12
2. Bezeichnung 4-((2-Butyl-5-[(1*E*)-2-carboxy-3-(thiophen-2-yl)prop-1-en-1-yl]-1*H*-imidazol-1-yl)methyl)benzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-3-[2-Butyl-1-(4-carboxybenzyl)imidazol-5-yl]-2-(2-thienylmethyl)acrylsäure

ASK #27635

Chemical Abstract Service Nr. 144143-96-4
Formelstamm C23-H24-N2-O4-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 520.6183
Bruttoformel C₂₄H₂₈N₂O₇S₂
Vorzugsbezeichnung Eprosartanmesilat
International Nonproprietary Name INN.L35,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII; USMI12
2. Bezeichnung 4-((2-Butyl-5-[(1*E*)-2-carboxy-3-(thiophen-2-yl)prop-1-en-1-yl]-1*H*-imidazol-1-yl)methyl)benzoesäure-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-3-[2-Butyl-1-(4-carboxybenzyl)imidazol-5-yl]-2-(2-thienylmethyl)acrylsäure-methansulfonat (1:1)

ASK #27636

Chemical Abstract Service Nr. 120014-06-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 142057-79-2
Molgewicht 379.492

Bruttoformel C₂₄H₂₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Donepezil
International Nonproprietary Name INN.L37
Zitat Bezeichnung 1 GlnAs; EUTCT; CAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-on

ASK #27637

Chemical Abstract Service Nr. 142057-77-0
Formelstamm C24-H29-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 415.9529
Bruttoformel C₂₄H₃₀ClNO₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-on-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung Donepezilhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 GI1; EAB10.1+7(2020-2022)/2582
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (2*RS*)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-on-hydrochlorid

ASK #27640

Chemical Abstract Service Nr. 59619-81-7
Formelstamm (C24-H31-O7)⁻ H⁺
Molgewicht 432.5067
Bruttoformel C₂₄H₃₂O₇
Vorzugsbezeichnung Etiproston
International Nonproprietary Name INN.L22
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung (Z)-7-((1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(*E*)-2-(2-phenoxyethyl-1,3-dioxolan-2-yl)vinyl]cyclopentyl)hept-5-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5*Z*,13*E*-8*R*,9*S*,11*R*,12*R*)-9,11-Dihydroxy-14-(2-phenoxyethyl-1,3-dioxolan-2-yl)-15,16,17,18,19,20-hexanorprosta-5,13-dien-1-säure

ASK #27641

Chemical Abstract Service Nr. 77698-96-5
Formelstamm (C24-H31-O7)⁻ H⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht 553.6417
Bruttoformel C₂₈H₄₃NO₁₀
Vorzugsbezeichnung Etiproston-Trometamol
International Nonproprietary Name INN.L22,L5
2. Bezeichnung (5*Z*)-7-((1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-[(*E*)-2-(2-phenoxyethyl-1,3-dioxolan-2-yl)ethenyl]cyclopentyl)hept-5-ensäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #27642

Chemical Abstract Service Nr. 99500-54-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 90408-21-2

Molgewicht 186.253
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂
Vorzugsbezeichnung Efetozol
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung (R*S*)-2-Methyl-1-(1-phenylethyl)imidazol

ASK #27643

Chemical Abstract Service Nr. 145155-23-3
Molgewicht 19879.5855
Bruttoformel C₉₀₃H₁₃₉₉N₂₄₅O₂₅₂S₅

Vorzugsbezeichnung Interferon beta-1b

International Nonproprietary Name INN.L36

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Ser-Tyr-Asn-Leu-Leu-Gly-Phe-Leu-Gln-Arg-Ser-Ser-Asn-Phe-Gln-Ser-Gln-Lys-Leu-Leu-Trp-Gln-Leu-Asn-Gly-Arg-Leu-Glu-Tyr-Cys(30*S* 140*S*)-Leu-Lys-Asp-Arg-Met-Asn-Phe-Asp-Ile-Pro-Glu-Glu-Ile-Ly

ASK #27644

Chemical Abstract Service Nr. 21411-53-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11015-24-0; 11031-71-3; 12656-20-1; 12739-05-8; 1402-85-3; 191289-43-7; 5365-57-1

Molgewicht 525.5934
Bruttoformel C₂₈H₃₅N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Virginiamycin M₁

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 MAR30; USMI11

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*,8*E*,13*E*,15*E*,17*S*)-17-Hydroxy-7,15-dimethyl-6-(propan-2-yl)-3⁴,3⁵-dihydro-5-oxa-11-aza-1(4,2)-[1,3]oxazola-3(1,2)-pyrrolacycloicosaphan-8,13,15-trien-2,4,10,19-tetron

ASK #27645

Chemical Abstract Service Nr. 23152-29-6
Molgewicht 823.8901
Bruttoformel C₄₃H₄₉N₇O₁₀

Vorzugsbezeichnung Virginiamycin S₁

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 USMI11; MAR30

2. Bezeichnung *N*-(3-Hydroxy-2-pyridylcarbonyl)-L-threonyl-D-2-aminobutanoyl-L-prolyl-*N*-methyl-L-phenylalanyl-[(*S*)-4-oxohexahydro-2-pyridylcarbonyl]-L-2-phenylglycin- -lacton

ASK #27648

Chemical Abstract Service Nr. 22161-81-5
Formelstamm (C₁₆-H₁₃-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 254.2806

Bruttoformel C₁₆H₁₄O₃
Vorzugsbezeichnung Dexketoprofen
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung (S)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure
ASK #27649
Chemical Abstract Service Nr. 156604-79-4
Formelstamm (C16-H13-O3)⁻ H⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht 375.4156
Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₆
Vorzugsbezeichnung Dexketoprofen-Trometamol
International Nonproprietary Name INN.L34,L5
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung (2S)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #27650

Molgewicht 441.9107
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClN₅O₃
2. Bezeichnung 5-Chlor-1-oxo-1-[1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1H-benzimidazol-1-yl)propyl]piperidin-4-yl]-1⁵-benzimidazol-2(3H)-on

ASK #27651

Molgewicht 600.1105
Bruttoformel C₃₂H₃₄ClN₇O₃
2. Bezeichnung 5-Chlor-3-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1H-benzimidazol-1-yl)propyl]-1-[1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1H-benzimidazol-1-yl)propyl]piperidin-4-yl]-1H-benzimidazol-2(3H)-on

ASK #27652

Molgewicht 600.1105
Bruttoformel C₃₂H₃₄ClN₇O₃
2. Bezeichnung 1-[3-[4-(5-Chlor-2-oxo-2,3-dihydro-1H-benzimidazol-1-yl)piperidin-1-yl]propyl]-3-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1H-benzimidazol-1-yl)propyl]-1H-benzimidazol-2(3H)-on

ASK #27653

Molgewicht 717.6872
Bruttoformel C₃₇H₄₂Cl₂N₈O₃
2. Bezeichnung 1,1'-[2-Oxo-2,3-dihydro-1H-benzimidazol-1,3-diylbis(propan-3,1-diyl)bis(piperidin-1,4-diyl)]bis(5-chlor-1H-benzimidazol-2(3H)-on)

ASK #27654

Chemical Abstract Service Nr. 109632-08-8
Molgewicht 253.3373
Bruttoformel C₁₄H₂₃NO₃
2. Bezeichnung (RS)-1-Ethylamino-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #27655

Chemical Abstract Service Nr. 77074-42-1
Molgewicht 474.5434
Bruttoformel C₂₆H₃₄O₈

Vorzugsbezeichnung Methylprednisolon-17-hydrogensuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 11 ,21-Dihydroxy-6 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylhydrogensuccinat

ASK #27656

3. Bezeichnung Plasma vom Menschen (Humanplasma) zur Fraktionierung
Zitat Bezeichnung 3 EAB2.17+19,3.0-4,4.0+3+5,5.0+3+6,6.0+2,7.0+6,8.0,9.0,10.0(1993-2020)/0853

ASK #27667

2. Bezeichnung Die getrockneten, ganzen Früchte und Teilfrüchte von *Foeniculum vulgare* Mill. ssp. *vulgare* var. *vulgare*
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Bitterer Fenchel
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.00,5.0,6.0,7.0+7,8.0,9.0,10.0(2002-2020)/0824

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Foeniculum-vulgare-ssp.-vulgare-var.-vulgare-Früchte

ASK #27668

Chemical Abstract Service Nr. 35380-71-3
Molgewicht 281.3896
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₂
Vorzugsbezeichnung Estradiol-Hemihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00,4.08/821; Ph.Eur.2005,5.0/0821; Ph.Eur.2008,6.0/0821
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol 0.5 H₂O

ASK #27670

2. Bezeichnung Hexadecan-1-ol - Octadecan-1-ol - Alkanole - Natrium(hexadecyl/octadecyl)sulfat - Gemisch (>80.0%:>7.0%)
3. Bezeichnung Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ A) (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.6; Ph.Eur.2008,6.0; Ph.Eur.2002,4.00,4.06
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ A)

ASK #27671

2. Bezeichnung Hexadecan-1-ol - Octadecan-1-ol - Alkanole - Natriumdodecylsulfat - Gemisch (>90.0%:>7.0%)
3. Bezeichnung Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ B) (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2011,7.0,7.1; Ph.Eur.2002,4.00,4.06; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.6; Ph.Eur.2008,6.0,6.2
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Emulgierender Cetylstearylalkohol (Typ B)

ASK #27672

Chemical Abstract Service Nr. 25459-12-5
Molgewicht 247.2715
Bruttoformel C₈H₁₃N₃O₄S
2. Bezeichnung 1-[2-(Ethansulfonyl)ethyl]-2-methyl-4-nitro-1H-imidazol

ASK #27673

Chemical Abstract Service Nr. 2832-45-3
Formelstamm (C6-H13-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 188.2204
Bruttoformel C₆H₁₃NaO₃S
2. Bezeichnung Hexan-1-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natriumhexansulfonat

ASK #27675

Chemical Abstract Service Nr. 98-64-6
Molgewicht 191.6353
Bruttoformel C₆H₆ClNO₂S
2. Bezeichnung 4-Chlorbenzolsulfonamid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27676

Chemical Abstract Service Nr. 623-95-0
Molgewicht 144.2147
Bruttoformel C₇H₁₆N₂O
2. Bezeichnung 1,3-Dipropylharnstoff

ASK #27677

Chemical Abstract Service Nr. 22663-37-2
Molgewicht 234.6601
Bruttoformel C₇H₇ClN₂O₃S
2. Bezeichnung (4-Chlorphenylsulfonyl)harnstoff

ASK #27678

2. Bezeichnung (Hexadecyl/octadecyl)(3,5,5-trimethylhexanoat)
3. Bezeichnung Cetylstearylisononanoat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cetylstearylisononanoat

ASK #27680

Chemical Abstract Service Nr. 31127-80-7
Molgewicht 747.0593
Bruttoformel C₁₆H₂₀I₃N₃O₇
2. Bezeichnung 5-Acetamido-N,N'-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Acetamido-N,N'-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #27681

Molgewicht 895.2164

- Bruttoformel** $C_{22}H_{32}I_3N_3O_{11}$
- 2. Bezeichnung** 5-{*N*-[3-(2,3-Dihydroxypropoxy)-2-hydroxypropyl]acetamido}-*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** *N,N*'-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-5-[*N*-(2,6,7-trihydroxy-4-oxaheptyl)acetamido]isophthalamid
- ASK #27682
- Molgewicht** 895.2164
- Bruttoformel** $C_{22}H_{32}I_3N_3O_{11}$
- 2. Bezeichnung** 5-{*N*-[2-(2,3-Dihydroxypropoxy)-3-hydroxypropyl]acetamido}-*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** 5-{*N*-[5,6-Dihydroxy-2-(hydroxymethyl)-3-oxahexyl]acetamido}-*N,N*'-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodisophthalamid
- ASK #27683
- Molgewicht** 895.2164
- Bruttoformel** $C_{22}H_{32}I_3N_3O_{11}$
- 2. Bezeichnung** *N*-[3-(2,3-Dihydroxypropoxy)-2-hydroxypropyl]-*N'*-(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** *N*-(2,3-Dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiod-*N'*-(2,6,7-trihydroxy-4-oxaheptyl)isophthalamid
- ASK #27684
- Molgewicht** 895.2164
- Bruttoformel** $C_{22}H_{32}I_3N_3O_{11}$
- 2. Bezeichnung** *N*-[2-(2,3-Dihydroxypropoxy)-3-hydroxypropyl]-*N'*-(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** *N*-[5,6-Dihydroxy-2-(hydroxymethyl)-3-oxahexyl]-*N'*-(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodisophthalamid
- ASK #27685
- Molgewicht** 579.1261
- Bruttoformel** $C_{14}H_{19}I_2N_3O_6$
- 2. Bezeichnung** 5-Amino-*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4(6)-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** 5-Amino-*N,N'*-bis(2,3-dihydroxypropyl)diiodisophthalamid
- ASK #27686
- Molgewicht** 621.1628
- Bruttoformel** $C_{16}H_{21}I_2N_3O_7$
- 2. Bezeichnung** 5-Acetamido-*N,N*'-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4(6)-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** 5-Acetamido-*N,N'*-bis(2,3-dihydroxypropyl)diiodisophthalamid
- ASK #27687
- Molgewicht** 695.2413
- Bruttoformel** $C_{19}H_{27}I_2N_3O_9$
- 2. Bezeichnung** *N,N*'-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4(6)-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,N'-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[N-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]diidisophthalamid

ASK #27688

Molgewicht 651.1888

Bruttoformel $C_{17}H_{23}I_2N_3O_8$

2. Bezeichnung N,N'-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-2-hydroxymethyl-5,7-diiod-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-6,8-dicarboxamid

ASK #27689

Chemical Abstract Service Nr. 76801-93-9

Molgewicht 705.0226

Bruttoformel $C_{14}H_{18}I_3N_3O_6$

2. Bezeichnung 5-Amino-N,N'-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Amino-N,N'-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #27690

Chemical Abstract Service Nr. 96-24-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 52340-46-2; 69420-22-0

Molgewicht 110.5395

Bruttoformel $C_3H_7ClO_2$

2. Bezeichnung 3-Chlorpropan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Chlorhydrin

ASK #27691

Chemical Abstract Service Nr. 730-40-5

Molgewicht 242.2334

Bruttoformel $C_{12}H_{10}N_4O_2$

2. Bezeichnung 4-[4-(Nitrophenyl)diazenyl]anilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(4-Nitrophenyl)azo]anilin

ASK #27692

Chemical Abstract Service Nr. 83417-11-2

Molgewicht 232.2783

Bruttoformel $C_{13}H_{16}N_2O_2$

2. Bezeichnung (RS)-3-(3-Aminophenyl)-3-ethylpiperidin-2,6-dion

ASK #27693

Chemical Abstract Service Nr. 73252-00-3

Molgewicht 262.2613

Bruttoformel $C_{13}H_{14}N_2O_4$

2. Bezeichnung (RS)-3-Ethyl-3-(3-nitrophenyl)piperidin-2,6-dion
ASK #27694

Chemical Abstract Service Nr. 38527-73-0

Molgewicht 262.2613

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₄

2. Bezeichnung (RS)-3-Ethyl-3-(4-nitrophenyl)piperidin-2,6-dion

ASK #27695

Chemical Abstract Service Nr. 93-28-7

Molgewicht 206.2378

Bruttoformel C₁₂H₁₄O₃

2. Bezeichnung [2-Methoxy-4-(prop-2-en-1-yl)phenyl]acetat

3. Bezeichnung (4-Allyl-2-methoxyphenyl)acetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Acetyleugenol; Aceteugenol

ASK #27697

Chemical Abstract Service Nr. 19957-52-9

Molgewicht 371.5146

Bruttoformel C₂₆H₂₉NO

2. Bezeichnung 2-{4-[(1E)/(1Z)-1,2-Diphenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {2-[4-(1,2-Diphenylvinyl)phenoxy]ethyl}diethylazan; 2-[4-(1,2-Diphenylethenyl)phenoxy]-N,N-diethylethanamin; Dechlorclomifen; 2-[4-(1,2-Diphenylvinyl)phenoxy]-N,N-diethylethanamin

ASK #27698

Chemical Abstract Service Nr. 9002-05-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11129-03-6

Molgewicht 44200

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor a

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27702

Chemical Abstract Service Nr. 182212-66-4

Molgewicht 25426.6651

Bruttoformel C₁₁₂₈H₁₇₀₂N₂₉₆O₃₃₆S₂₀

Vorzugsbezeichnung Avotermin

International Nonproprietary Name INN.L39

2. Bezeichnung [ALDTNYC(7S 16S)FRN LEENC(15S 78S)C(16S 7S)VRPL YIDFRQDLGW KVVHEPKDYY ANFC(44S 109S)SGPC(48S 111S)PY LRSADTTHST VLGLYNTLNP EASASPC(77S 77'S)C(78S 15S)VP QDLEPLTILY YVGRTPKVEQ LSNMVKSC(109S 44S)K C(111S 48S)]₂

ASK #27703

Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₆ -N-09) ⁻ H ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	497.4923
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Morphinglucuronid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	[(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-4,5-Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphin-7-en-6-yl](⁻ -D-glucopyranosiduronsäure) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Morphin-6-beta-D-glucuronid 2 HO; (4,5alpha-Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphin-7-en-6alpha-yl)(beta-D-glucopyranosiduronsäure) 2 HO
ASK #27704	
Chemical Abstract Service Nr.	150378-17-9
Molgewicht	613.7895
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₇ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Indinavir
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-Benzyl-2-hydroxy-5-[[[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]amino]-5-oxopentyl]- <i>N</i> - <i>tert</i> -butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-Benzyl-5-[(2 <i>S</i>)-2- <i>tert</i> -butylcarbamoyl-4-(3-pyridylmethyl)piperazin-1-yl]-4-hydroxy- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxyindan-1-yl]pentanamid
ASK #27707	
Chemical Abstract Service Nr.	114560-48-4
Molgewicht	288.2985
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Apaziqon
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(<i>E</i>)-5-(Aziridin-1-yl)-3-hydroxymethyl-2-(3-hydroxyprop-1-en-1-yl)-1-methylindol-4,7-dion
ASK #27708	
Chemical Abstract Service Nr.	122051-95-0
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₉ -O ₂) ⁻ Li ⁺
Molgewicht	284.3627
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₉ LiO ₂
Vorzugsbezeichnung	Lithiumgamolenat
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	(6 <i>Z</i> ,9 <i>Z</i> ,12 <i>Z</i>)-Octadeca-6,9,12-triensäure-Lithiumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Gamolensäure-Lithiumsalz
ASK #27709	
Chemical Abstract Service Nr.	57248-88-1

Formelstamm (C₃-H₇-N-O₇-P₂)⁴⁻ 2H⁺ 2Na⁺
Molgewicht 279.0331
Bruttoformel C₃H₉NNa₂O₇P₂
Vorzugsbezeichnung Dinatriumpamidronat
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung 3-Amino-1-hydroxypropan-1,1-diybis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pamidronsäure-Dinatriumsalz

ASK #27712

Chemical Abstract Service Nr. 155773-57-2
Molgewicht 15500
Vorzugsbezeichnung Pegorgotein
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Superoxiddismutase, Reaktionsprodukt mit Succinanhidrid, verestert mit Polyethylenglycolmonomethylether

ASK #27713

Chemical Abstract Service Nr. 146623-69-0
Molgewicht 611.4308
Bruttoformel C₂₅H₂₂BrF₃N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Sapisartan
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung 1-{3-Brom-2-[2-(trifluormethansulfonamido)phenyl]-1-benzofuran-5-ylmethyl}-4-cyclopropyl-2-ethylimidazol-5-carboxamid

ASK #27714

Chemical Abstract Service Nr. 146613-90-3
Formelstamm (C₂₅-H₂₁-Br-F₃-N₄-O₄-S)⁻ K⁺
Molgewicht 649.5212
Bruttoformel C₂₅H₂₁BrF₃KN₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Sapisartan-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung 1-({3-Brom-2-[2-(trifluormethansulfonamido)phenyl]-1-benzofuran-5-yl)methyl}-4-cyclopropyl-2-ethyl-1*H*-imidazol-5-carboxamid-Kaliumsalz

ASK #27715

Chemical Abstract Service Nr. 149824-15-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 130068-27-8
Molgewicht 18611.2096
Bruttoformel C₈₂₃H₁₂₉₈N₂₂₈O₂₄₂S₁₁
Vorzugsbezeichnung Ilodecakin

International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung SPGQGTQSEN SC(12S 108S)THFPGNLP NMLRDLRDAF SRVKTFFQMK DQLDNLLLKE SLLEDFKGYL GC(62S 114S)QALSEMIQ FYLEEVMPQA ENQDPDIKAH VNLSLGENLKT LRLRLRRC(108S 12S)HR FLPC(114S 62S)ENKSKA VEQVKNAFNK LQEKGIYKAM SEFDIFINYI EAYMTMKIRN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Interleukin 10 (human clone pH15C)

ASK #27717

2. Bezeichnung Poly[oxy(2-hydroxypropan-1,3-diy)]polyfettalkanoat

ASK #27718

Chemical Abstract Service Nr. 149-91-7
Molgewicht 170.1195
Bruttoformel C₇H₆O₅
2. Bezeichnung 3,4,5-Trihydroxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 USM11
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Gallussäure

ASK #27719

Chemical Abstract Service Nr. 1034-01-1
Molgewicht 282.3322
Bruttoformel C₁₅H₂₂O₅
2. Bezeichnung Octyl(3,4,5-trihydroxybenzoat)
3. Bezeichnung Octylgallat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym E 311; Octylgallat

ASK #27720

Chemical Abstract Service Nr. 299-29-6
Formelstamm 2(C₆-H₁₁-O₇)⁻ Fe₂⁺
Molgewicht 446.1397
Bruttoformel C₁₂H₂₂FeO₁₄
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Eisen()-Salz (2:1)
3. Bezeichnung Eisen()-D-gluconat
Zitat Bezeichnung 3 E579

ASK #27721

Formelstamm 2(C₆-H₁₁-O₇)⁻ Mn₂⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 481.2633
Bruttoformel C₁₂H₂₂MnO₁₄
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Mangan()-Salz (2:1) 2 H₂O

3. Bezeichnung Mangan()-D-gluconat 2 H₂O

ASK #27722

Chemical Abstract Service Nr. 9045-28-7

Molgewicht 734.6947

Bruttoformel C₂₉H₅₀O₂₁

2. Bezeichnung Poly(O-acetyl)stärke

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Stärkeacetat

ASK #27723

Chemical Abstract Service Nr. 14205-39-1

Molgewicht 115.1305

Bruttoformel C₅H₉NO₂

2. Bezeichnung Methyl(3-aminobut-2-enoat)

ASK #27724

Chemical Abstract Service Nr. 4390-04-9

Molgewicht 226.4412

Bruttoformel C₁₆H₃₄

2. Bezeichnung 2,2,4,4,6,8,8-Heptamethylnonan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isocetan

ASK #27725

Chemical Abstract Service Nr. 149882-10-0

Molgewicht 518.561

Bruttoformel C₂₈H₃₀N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Lurtotecan

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung (S)-8-Ethyl-8-hydroxy-15-(4-methylpiperazin-1-ylmethyl)-2,3,8,14-tetrahydro-11H-pyrano[3",4":6,7][1,4]dioxino[2',3'-g]indolizino[1,2-b]chinolin-9,12(8H,14H)-dion

ASK #27726

Chemical Abstract Service Nr. 155773-58-3

Formelstamm C₂₈H₃₀N₄O₆ . 2 Cl-H

Molgewicht 591.4829

Bruttoformel C₂₈H₃₂Cl₂N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Lurtotecandihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung (S)-8-Ethyl-8-hydroxy-15-(4-methylpiperazin-1-ylmethyl)-2,3,8,14-tetrahydro-11H-pyrano[3",4":6,7][1,4]dioxino[2',3'-g]indolizino[1,2-b]chinolin-9,12(8H,14H)-dion-dihydrochlorid

ASK #27728

Chemical Abstract Service Nr. 155773-59-4

Molgewicht	452.5427
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ensaculin
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	7-Methoxy-6-{3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}-3,4-dimethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Anseculin
ASK #27729	
Formelstamm	C26-H32-N2-O5 . Cl-H
Molgewicht	489.0036
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ ClN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ensaculinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	7-Methoxy-6-{3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}-3,4-dimethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Anseculinhydrochlorid
ASK #27730	
Formelstamm	C26-H32-N2-O5 . C4-H4-O4
Molgewicht	568.6148
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₆ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Ensaculinfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	7-Methoxy-6-{3-[4-(2-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]propoxy}-3,4-dimethyl-2 <i>H</i> -chromen-2-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Anseculinfumarat
ASK #27731	
Chemical Abstract Service Nr.	126544-47-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	141845-82-1
Molgewicht	540.6876
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Ciclesonid
International Nonproprietary Name	INN.L30
2. Bezeichnung	16 ,17-[(<i>R</i>)-Cyclohexylmethylendioxy]-11 -hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2-methylpropanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	16alpha,17-[(<i>R</i>)-Cyclohexylmethylendioxy]-11beta-hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylisobutytrat
ASK #27732	
Chemical Abstract Service Nr.	129009-83-2

Formelstamm	(C20-H34-N5-O10)3 ⁻ 3H ⁺
Molgewicht	507.5353
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₇ N ₅ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Versetamid
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	[1,9-Bis(2-methoxyethylcarbamoyl)-2,5,8-triazanonan-2,5,8-triyl]triessigsäure
ASK #27733	
Chemical Abstract Service Nr.	26570-10-5
Formelstamm	C22-H29-N-O2 . C10-H8-O3-S . H2-O
Molgewicht	565.7202
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Dextropropoxyphennapsilat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L7,v.L18)
Zitat Bezeichnung 1	YLST
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propanoat-naphthalin-2-sulfonat (1:1) 1 H ₂ O
ASK #27734	
Chemical Abstract Service Nr.	614-87-9
Formelstamm	C17-H18-Br2-N4-O2 . 2(C2-H6-O4-S)
Molgewicht	722.4217
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ Br ₂ N ₄ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Dibrompropamidindiisetionat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	Ph.Eur.2008,6.0/2300; Ph.Eur.2005,5.3,5.4/2300
2. Bezeichnung	4,4'-[Propan-1,3-diylbis(oxy)]bis(3-brombenzimidamid)-2-hydroxyethansulfonat (1:2)
ASK #27735	
Molgewicht	488.5188
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ F ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Fluocinolonacetamid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	6 ,9-Difluor-11 ,21-dihydroxy-16 ,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregna-1,4-dien-3,20-dion 2 H ₂ O
ASK #27736	
Chemical Abstract Service Nr.	1641-17-4
Molgewicht	242.2699
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mexenon
International Nonproprietary Name	INNv.L15
2. Bezeichnung	(2-Hydroxy-4-methoxyphenyl)(<i>p</i> -tolyl)methanon

ASK #27737

Chemical Abstract Service Nr. 6000-74-4
Formelstamm (C₂₁-H₂₉-O₈-P)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 486.4035
Bruttoformel C₂₁H₂₉Na₂O₈P
Vorzugsbezeichnung Dinatrium(hydrocortison-21-phosphat)
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 11 β ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hydrocortison-21-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #27738

Chemical Abstract Service Nr. 90-44-8
Molgewicht 194.2286
Bruttoformel C₁₄H₁₀O
2. Bezeichnung Anthracen-9(10H)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Anthron

ASK #27739

Chemical Abstract Service Nr. 176110-77-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 176110-78-4
Formelstamm (C₈-H₁₃-O₂-S₂)⁻ H⁺ . C₇-H₁₇-N-O₅
Molgewicht 401.5391
Bruttoformel C₁₅H₃₁NO₇S₂
Vorzugsbezeichnung Thioctsäure-Megluminsalz (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung *rac*-5-[(3*R*)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure-1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Thioctat-Meglumin; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-Megluminsalz; 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:1); alpha-Liponsäure-Megluminsalz

ASK #27740

Chemical Abstract Service Nr. 7637-07-2
Molgewicht 67.8062
Bruttoformel BF₃
2. Bezeichnung Trifluorboran
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Bortrifluorid

ASK #27741

Chemical Abstract Service Nr. 70-34-8
Molgewicht 186.0974
Bruttoformel $C_6H_3FN_2O_4$
2. Bezeichnung 1-Fluor-2,4-dinitrobenzol
Zitat Bezeichnung 2 USM111
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Fluordinitrobenzol

ASK #27742

Chemical Abstract Service Nr. 367-86-2
Molgewicht 209.0978
Bruttoformel $C_7H_3F_4NO_2$
2. Bezeichnung 1-Fluor-2-nitro-4-(trifluormethyl)benzol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R

ASK #27743

Chemical Abstract Service Nr. 491-07-6
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel $C_{10}H_{18}O$
2. Bezeichnung (2*R*,5*R*)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexan-1-on
3. Bezeichnung (+)-Isomenthon
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (2*R*,5*R*)-2-Isopropyl-5-methylcyclohexanon

ASK #27744

Chemical Abstract Service Nr. 494-90-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 59553-66-1
Molgewicht 150.2176
Bruttoformel $C_{10}H_{14}O$
2. Bezeichnung 3,6-Dimethyl-4,5,6,7-tetrahydro-1-benzofuran
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Menthofuran

ASK #27745

Chemical Abstract Service Nr. 7647-10-1
Molgewicht 177.326
Bruttoformel Cl_2Pd
2. Bezeichnung Palladiumdichlorid
3. Bezeichnung Palladium()-chlorid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; DAB1998R
ASK #27746
Chemical Abstract Service Nr. 2386-57-4
Formelstamm (C-H3-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 118.0875
Bruttoformel CH₃NaO₃S
2. Bezeichnung Methansulfonsäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriummethansulfonat
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Natriummessilat

ASK #27749
Chemical Abstract Service Nr. 120068-37-3
Molgewicht 437.1478
Bruttoformel C₁₂H₄Cl₂F₆N₄OS
2. Bezeichnung 5-Amino-1-[2,6-dichlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-4-(trifluormethylsulfinyl)pyrazol-3-carbonitril
3. Bezeichnung Fipronil für Tiere
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.5,10.0,11.0(2018-2023)/2869
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Fipronil; 5-Amino-1-[2,6-dichlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-4-(trifluormethylsulfinyl)-1H-pyrazol-3-carbonitril

ASK #27750
Formelstamm (C11-H9-I2-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 488.017
Bruttoformel C₁₁H₁₀I₂N₂O₄
2. Bezeichnung 3,5-Diacetamido-2,4-diiodbenzoesäure

ASK #27752
Vorzugsbezeichnung Konzentrierte Somatropin-Lösung
International Nonproprietary Name (INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/0950; Ph.Eur.2005,5.8/0950
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Somatropin-Lösung zur Herstellung von Zubereitungen

ASK #27753
Formelstamm (C11-H14-N2-O5-S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 288.3201
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₅S
2. Bezeichnung {3-[(3a*S*,4*S*,6a*R*)-2-Oxo-hexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]propyl}propandisäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(3aS,4S,6aR)-2-Oxohexahydro-1H-thieno[3,4-d]imidazol-4-yl]butan-1,1-dicarbonsäure; alpha-Carboxybiotin
ASK #27754

Formelstamm (C9-H13-N2-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht 214.2847

Bruttoformel C₉H₁₄N₂O₂S

2. Bezeichnung 5-(3,4-Diaminothiophen-2-yl)pentansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(3,4-Diamino-2-thienyl)pentansäure

ASK #27755

Chemical Abstract Service Nr. 30868-27-0

Formelstamm (C11-H17-N2-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 258.3372

Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O₃S

2. Bezeichnung (2*RS*)-2-Methyl-5-[(3a*S*,4*S*,6a*R*)-2-oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]pentansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Methylbiotin

ASK #27756

Formelstamm (C17-H21-N2-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 334.4332

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O₃S

2. Bezeichnung 5-[(3a*S*,4*S*,6a*R*)-1-Benzyl-2-oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]pentansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N(1)-Benzylbiotin

ASK #27757

Chemical Abstract Service Nr. 5445-51-2

Formelstamm (C6-H6-O4)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 144.1253

Bruttoformel C₆H₈O₄

2. Bezeichnung Cyclobutan-1,1-dicarbonsäure

ASK #27759

Molgewicht 311.4611

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO

2. Bezeichnung (*RS*)-1-[(1*SR*,2*SR*,4*SR*)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-(piperidin-1-yl)propan-1-ol

ASK #27760

Chemical Abstract Service Nr. 223577-45-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 83590-17-4

Formelstamm C1251-H1956-N346-O376-S5 . C1255-H1983-N363-O394-S15

Molgewicht 56960.6782

Bruttoformel C₂₅₀₆H₃₉₃₉N₇₀₉O₇₇₀S₂₀

Vorzugsbezeichnung Aviscumin

**International
Nonproprietary Name** INN.L46

2. Bezeichnung [A]MYERIRLRVT HQTTEEEYFR FITLLRDYVS SGSFSNEIPL LRQSTIPVSD AQRFLVELT NQGGDSITAA IDVTNLYVVA YQAGDQSYFL RDAPRGAETH LFTGTTRSSL PFNGSYPDLER
RYAGHRDQIP LGIDQLQSV TALRFPGGST RTQARSILIL IQMISEAARF NPILWRARQY INSGASFLPD VYMLELETSW GQQSTQVQHS TDGVFNNPIR LAIPPGNFVT LTNVRDVIAS
LAIMLFVCGE [B]MDDVTCSASE PTVRIVGRNG MCVDVRDDDF RDGNQIQLWP SKSNNDPNQL WTIKRDGTIR SNGSCLTTYG YTAGVYVMIF DCNTAVREAT LWQIWGNGTI
INPRSNLVLASSGIKGTTL TVQTLDYTLG QGWLAGNDTA PREVTIYGFR DLCMESNGGS VVVETCVSSQ KNQRWALYGD GSIRPKQNQD QCLTCGRDSV STVINIVSCS
AGSSGQRWVF TNEGAILNLK NGLAMDVAQA NPKLRRIIY PATGKPNQMW LPVP

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym toxin ML-I (mistletoe lectin I) (Viscum album); Viscumin; Mistellektin, rekombinant

ASK #27761

Molgewicht 311.4611

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO

2. Bezeichnung (RS)-1-[(1SR,2RS,4SR)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-(piperidin-1-yl)propan-1-ol

ASK #27763

Molgewicht 311.4611

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO

2. Bezeichnung (RS)-1-[(1RS,2RS,4RS)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-1-phenyl-3-(piperidin-1-yl)propan-1-ol

ASK #27765

Andere Chemical Abstract Service Nr. 93778-71-3

Molgewicht 233.3492

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO

2. Bezeichnung 1-[(1RS,2SR,4RS)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-3-(piperidin-1-yl)propan-1-on

ASK #27766

Andere Chemical Abstract Service Nr. 93778-71-3

Molgewicht 233.3492

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO

2. Bezeichnung 1-[(1RS,2RS,4RS)-Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl]-3-(piperidin-1-yl)propan-1-on

ASK #27767

Molgewicht 460.9654

Bruttoformel C₂₆H₃₀ClFO₄

2. Bezeichnung (17R)-4'-Chlor-9-fluor-16 -methyl-5'-propylspiro[androsta-1,4-dien-17,2'-furan]-3,3'(2'H),11-trion

ASK #27768

Chemical Abstract Service Nr. 17512-61-7

Molgewicht 261.5659

Bruttoformel C₉H₆BrClS

2. Bezeichnung 3-Brommethyl-7-chlor-1-benzothiophen
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-Brommethyl-7-chlorbenzo[b]thiophen

ASK #27769

Chemical Abstract Service Nr. 142181-53-1

Molgewicht 198.6693

Bruttoformel C₉H₇ClOS

2. Bezeichnung (7-Chlor-1-benzothiophen-3-yl)methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7-Chlorbenzo[b]thiophen-3-ylmethanol

ASK #27770

Chemical Abstract Service Nr. 60640-80-4

Molgewicht 299.3642

Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₃

2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(1-phenoxypropan-2-ylamino)propan-1-ol

ASK #27771

Chemical Abstract Service Nr. 18156-74-6

Molgewicht 140.2584

Bruttoformel C₆H₁₂N₂Si

2. Bezeichnung 1-(Trimethylsilyl)-1*H*-imidazol

ASK #27772

Chemical Abstract Service Nr. 75-57-0

Formelstamm (C₄-H₁₂-N)⁺ Cl⁻

Molgewicht 109.5978

Bruttoformel C₄H₁₂ClN

2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylmethanaminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetramethylammoniumchlorid

ASK #27774

Chemical Abstract Service Nr. 373-49-9

Formelstamm (C₁₆-H₂₉-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 254.4082

Bruttoformel C₁₆H₃₀O₂

2. Bezeichnung (9*Z*)-Hexadec-9-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Palmitoleinsäure

ASK #27775

Molgewicht 191.1388

Bruttoformel C₆H₉NO₆
Vorzugsbezeichnung Isosorbid-2-nitrat
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung 1,4:3,6-Dianhydro-D-glucitol-2-nitrat

ASK #27776

Chemical Abstract Service Nr. 7790-67-2
Molgewicht 384.3824
Bruttoformel K₄O₇P₂
2. Bezeichnung Kaliumdiphosphat 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 E450
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 450 [Kaliumdiphosphat 3 HO]; Kaliumpyrophosphat 3 HO

ASK #27777

Chemical Abstract Service Nr. 108-05-4
Molgewicht 86.0892
Bruttoformel C₄H₆O₂
2. Bezeichnung Ethenylacetat
3. Bezeichnung Vinylacetat
Zitat Bezeichnung 3 DAB1998R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #27778

Chemical Abstract Service Nr. 100-44-7
Molgewicht 126.5835
Bruttoformel C₇H₇Cl
2. Bezeichnung (Chlormethyl)benzol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Benzylchlorid

ASK #27779

Chemical Abstract Service Nr. 92-51-3
Molgewicht 166.3031
Bruttoformel C₁₂H₂₂
2. Bezeichnung 1,1'-Bi(cyclohexan)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Bi(cyclohexyl)

ASK #27780

Chemical Abstract Service Nr. 1312-81-8
Molgewicht 325.8091
Bruttoformel La₂O₃

2. Bezeichnung Lanthantrioxid
3. Bezeichnung Lanthan()-oxid
Zitat Bezeichnung 3 USM111; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #27781

Chemical Abstract Service Nr. 22252-43-3
Formelstamm (C8-H9-N2-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 214.2416
Bruttoformel C₈H₁₀N₂O₃S
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-Amino-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*R*)-7-Amino-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #27782

Chemical Abstract Service Nr. 36020-93-6
Molgewicht 281.2661
Bruttoformel C₁₅H₁₁N₃O₃
2. Bezeichnung 3-Amino-6-nitro-4-phenylchinolin-2(1*H*)-on

ASK #27783

Chemical Abstract Service Nr. 5334-31-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 22407-19-8
Molgewicht 126.1166
Bruttoformel C₄H₆N₄O
2. Bezeichnung 5-Amino-1*H*-pyrazol-4-carboxamid

ASK #27786

Chemical Abstract Service Nr. 1665-56-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 102218-04-2; 20154-34-1; 2900-83-6
Molgewicht 426.4193
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₇
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,10,11,12*a*-tetrahydroxy-6-methyl-1,12-dioxo-1,4,4*a*,5,12,12*a*-hexahydrotetracen-2-carboxamid
3. Bezeichnung Anhydrotetracyclin

ASK #27788

Chemical Abstract Service Nr. 18695-01-7
Molgewicht 442.4187
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₈
2. Bezeichnung 4-(4,5-Dihydroxy-9-methyl-3-oxo-1,3-dihydronaphtho[2,3-*cj*]furan-1-yl)-3-dimethylamino-2,5-dihydroxy-6-oxocyclohex-1-encarboxamid, -Form
3. Bezeichnung -Apooxytetracyclin

ASK #27789

Chemical Abstract Service Nr. 18751-99-0
Molgewicht 442.4187
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₈

2. Bezeichnung 4-(4,5-Dihydroxy-9-methyl-3-oxo-1,3-dihydronaphtho[2,3-c]furan-1-yl)-3-dimethylamino-2,5-dihydroxy-6-oxocyclohex-1-encarboxamid, -Form
3. Bezeichnung -Apooxytetracyclin

ASK #27790

Chemical Abstract Service Nr. 5534-18-9
Molgewicht 464.9789
Bruttoformel C₂₅H₃₃ClO₆
Vorzugsbezeichnung Beclometason-17-propanoat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 9-Chlor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpropanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Beclometason-17-propionat

ASK #27791

Chemical Abstract Service Nr. 69224-79-9
Molgewicht 464.9789
Bruttoformel C₂₅H₃₃ClO₆
Vorzugsbezeichnung Beclometason-21-propanoat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 9-Chlor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylpropanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Beclometason-21-propionat

ASK #27792

Chemical Abstract Service Nr. 2240-28-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 31261-42-4
Molgewicht 476.5775
Bruttoformel C₂₇H₃₇FO₆
Vorzugsbezeichnung Betamethason-21-valerat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylpentanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Betamethason-21-pentanoat

ASK #27794

Chemical Abstract Service Nr. 3585-49-7
Formelstamm (C₁₃H₁₇O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 206.2808
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-Butylphenyl)propansäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(2RS)-2-(4-Butylphenyl)propansäure
ASK #27796		
	Molgewicht	799.947
	Bruttoformel	C ₄₃ H ₇₂ Cl ₂ N ₂ O ₇
	Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicoldipalmitat
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-1-(4-nitrophenyl)propan-1,3-diyl]dipalmitat
ASK #27797		
	Chemical Abstract Service Nr.	111115-19-6
	Formelstamm	(C19-H18-Cl2-N2-O11) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	523.2749
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ Cl ₂ N ₂ O ₁₁
	Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicolbis(hydrogensuccinat)
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-1-(4-nitrophenyl)propan-1,3-diyl]bis(hydrogensuccinat)
ASK #27798		
	Formelstamm	(C19-H18-Cl2-N2-O11) ²⁻ 2Na ⁺
	Molgewicht	567.2386
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ Na ₂ O ₁₁
	Vorzugsbezeichnung	Dinatrium(chloramphenicoldisuccinat)
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	[(1 <i>R,2R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-1-(4-nitrophenyl)propan-1,3-diyl]bis(hydrogensuccinat)-Dinatriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Chloramphenicolbis(hydrogensuccinat)-Dinatrium
ASK #27799		
	Molgewicht	561.5382
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₂ Cl ₂ N ₂ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Chloramphenicol-sec-palmitat
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	[(<i>R,R</i>)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-1-(4-nitrophenyl)propyl]palmitat
ASK #27800		
	Chemical Abstract Service Nr.	66774-02-5
	Molgewicht	294.7748
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClO
	2. Bezeichnung	(2-Chlorphenyl)diphenylmethanol
ASK #27801		
	Chemical Abstract Service Nr.	5270-74-6

Formelstamm (C14-H9-Cl-N-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 339.7509

Bruttoformel C₁₄H₁₀ClNO₅S

2. Bezeichnung 2-(4-Chlor-3-sulfamoylbenzoyl)benzoesäure

ASK #27802

Chemical Abstract Service Nr. 16673-34-0

Molgewicht 368.8352

Bruttoformel C₁₆H₁₇ClN₂O₄S

2. Bezeichnung 5-Chlor-2-methoxy-*N*-[2-(4-sulfamoylphenyl)ethyl]benzamid

ASK #27803

Chemical Abstract Service Nr. 6202-23-9

Formelstamm C20-H21-N . Cl-H

Molgewicht 311.8484

Bruttoformel C₂₀H₂₂ClN

Vorzugsbezeichnung Cyclobenzaprinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 3-(Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3-(Dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #27805

Chemical Abstract Service Nr. 27115-86-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 27115-87-3; 73319-27-4

Formelstamm (C33-H58-N2-O3)₂⁺ 2Br⁻

Molgewicht 690.6332

Bruttoformel C₃₃H₅₈Br₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Dacuroniumbromid

International Nonproprietary Name INN.L9

2. Bezeichnung 1,1'-(3 -Acetyloxy-17 -hydroxy-5 -androstan-2 ,16 -diyl)bis(1-methylpiperidiniumbromid)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,1'-(3α-Acetoxy-17β-hydroxy-5α-androstan-2βeta,16βeta-diyl)bis(1-methylpiperidiniumbromid)

ASK #27806

Chemical Abstract Service Nr. 28008-55-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 31823-38-8; 34892-11-0; 39004-86-9

Molgewicht 529.5357

Bruttoformel C₂₇H₃₁NO₁₀

2. Bezeichnung (8*S*,10*S*)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -*L*-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-[(*S*)-1-hydroxyethyl]-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

3. Bezeichnung Daunorubicinol

ASK #27807

Chemical Abstract Service Nr. 28008-53-9

Formelstamm C27-H31-N-O10 . Cl-H

Molgewicht 565.9967

Bruttoformel C₂₇H₃₂ClNO₁₀

2. Bezeichnung (8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-*-L-lyxo*-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-[(S)-1-hydroxyethyl]-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid

3. Bezeichnung Daunorubicinolhydrochlorid

ASK #27808

Chemical Abstract Service Nr. 7773-60-6

Molgewicht 282.3768

Bruttoformel C₁₉H₂₂O₂

Vorzugsbezeichnung Diethylstilbestrolmonomethylether

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (*E*)-4-[4-(4-Methoxyphenyl)hex-3-en-3-yl]phenol

ASK #27809

Molgewicht 328.3193

Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₅

2. Bezeichnung Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(4-nitrosophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #27810

Chemical Abstract Service Nr. 1106-50-9

Molgewicht 420.4809

Bruttoformel C₂₃H₂₀N₂O₄S

2. Bezeichnung 1,2-Diphenyl-4-[2-(benzolsulfonyl)ethyl]pyrazolidin-3,5-dion

ASK #27811

Chemical Abstract Service Nr. 3736-92-3

Molgewicht 388.4821

Bruttoformel C₂₃H₂₀N₂O₂S

2. Bezeichnung 1,2-Diphenyl-4-[2-(phenylsulfonyl)ethyl]pyrazolidin-3,5-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #27812

Chemical Abstract Service Nr. 1665-57-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 4907-76-0; 7518-17-4

Molgewicht 426.4193

Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₇

2. Bezeichnung (4*R*,4*aS*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,10,11,12*a*-tetrahydroxy-6-methyl-1,12-dioxo-1,4,4*a*,5,12,12*a*-hexahydrotetracen-2-carboxamid

3. Bezeichnung 4-*epi*-Anhydrotetracyclin

ASK #27814

Chemical Abstract Service Nr. 3219-99-6

Molgewicht	444.4346
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	6- <i>epi</i> -Doxycyclin
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #27815	
Formelstamm	C22-H24-N2-O8 . Cl-H
Molgewicht	480.8955
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	6- <i>epi</i> -Doxycyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12 <i>a</i> -pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #27816	
Chemical Abstract Service Nr.	14206-58-7
Molgewicht	460.434
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	4- <i>epi</i> -Oxytetracyclin
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,5 <i>aR</i> ,6 <i>S</i> ,12 <i>aS</i>)-4-Dimethylamino-3,5,6,10,12,12 <i>a</i> -hexahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #27817	
Chemical Abstract Service Nr.	62304-98-7
Molgewicht	3108.2755
Bruttoformel	C ₁₂₉ H ₂₁₅ N ₃₃ O ₅₅
Vorzugsbezeichnung	Thymalfasin
International Nonproprietary Name	INN.L36
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Ac-Ser-Asp-Ala-Ala-Val-Asp-Thr-Ser-Ser-Glu-Ile-Thr-Thr-Lys-Asp-Leu-Lys-Glu-Lys-Lys-Gln-Val-Val-Glu-Glu-Ala-Glu-Asn
ASK #27819	
Chemical Abstract Service Nr.	13292-22-3
Molgewicht	725.7787
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₇ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	3-Formylrifamycin
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	[(12 <i>Z</i> ,14 <i>E</i> ,24 <i>E</i> -2 <i>S</i> ,16 <i>S</i> ,17 <i>S</i> ,18 <i>R</i> ,19 <i>R</i> ,20 <i>R</i> ,21 <i>S</i> ,22 <i>R</i> ,23 <i>S</i>)-8-Formyl-5,6,9,17,19-pentahydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-1,11-dioxo-1,2-dihydro-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trieniminol
ASK #27821	

Chemical Abstract Service Nr. 319-84-6
Molgewicht 290.8298
Bruttoformel C₆H₆Cl₆
2. Bezeichnung (1*S*,2*R*,3*R*,4*R*,5*R*,6*S*)-Hexachlorcyclohexan
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,2,4/3,5,6-Hexachlorcyclohexan; alpha-Hexachlorcyclohexan

ASK #27822

Chemical Abstract Service Nr. 22818-40-2
Formelstamm (C₈-H₈-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 167.162
Bruttoformel C₈H₉NO₃
2. Bezeichnung (*R*)-(Amino)(4-hydroxyphenyl)essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym D-alpha-(4-Hydroxyphenyl)glycin; (2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)essigsäure

ASK #27825

Chemical Abstract Service Nr. 29701-07-3
Formelstamm C₁₈-H₃₇-N₅-O₁₀ . H₂-O₄-S
Molgewicht 581.5924
Bruttoformel C₁₈H₃₉N₅O₁₄S
Vorzugsbezeichnung Bekanamycinsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung 6-*O*-(3-Amino-3-desoxy- -D-glucopyranosyl)-4-*O*-(2,6-diamino-2,6-didesoxy- -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (1:1)

ASK #27826

Chemical Abstract Service Nr. 4680-37-9
Formelstamm (C₃₁-H₄₅-O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 514.6933
Bruttoformel C₃₁H₄₆O₆
2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16 -Acetyloxy-11 -hydroxy-4 ,8,14-trimethyl-3-oxo-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *ent*-(17*Z*)-16alpha-Acetoxy-11beta-hydroxy-4beta,8beta,14alpha-trimethyl-3-oxo-18-nor-5beta,10alpha-cholesta-17(20),24-dien-21-säure

ASK #27828

Chemical Abstract Service Nr. 1458-01-1
Molgewicht 202.5984
Bruttoformel C₆H₇ClN₄O₂
2. Bezeichnung Methyl(3,5-diamino-6-chlorpyrazincarboxylat)

ASK #27829

Chemical Abstract Service Nr. 1006-23-1
Molgewicht 154.13
Bruttoformel C₄H₆N₆O
2. Bezeichnung 5-Nitrosopyrimidin-2,4,6-triamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Nitrosopyrimidin-2,4,6-triyltris(azan)

ASK #27830

Chemical Abstract Service Nr. 312-10-7
Molgewicht 296.4068
Bruttoformel C₁₀H₂₀N₂O₄S₂
2. Bezeichnung 3,3'-Disulfandiybis[(2*S*)-2-amino-3-methylbutansäure]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Penicillamindisulfid

ASK #27831

Chemical Abstract Service Nr. 13983-13-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 23100-90-5; 79623-40-8
Molgewicht 820.9243
Bruttoformel C₄₃H₅₆N₄O₁₂
2. Bezeichnung [(12*Z*,14*E*,24*E*-2*S*,16*S*,17*S*,18*R*,19*R*,20*R*,21*S*,22*R*,23*S*)-5,17,19-Trihydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-8-(4-methylpiperazin-1-yliminomethyl)-1,6,9,11-tetraoxo-1,2,6,9-tetrahydro-2,7-(epoxy)]
3. Bezeichnung Rifampicin-6,9-chinon

ASK #27832

Chemical Abstract Service Nr. 13929-35-6
Formelstamm (C₃₉-H₄₈-N-O₁₄)⁻ H⁺
Molgewicht 755.8047
Bruttoformel C₃₉H₄₉NO₁₄
Vorzugsbezeichnung Rifamycin B
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung [(1²*S*,3⁵*E*,5⁶*R*,7⁸*S*,8⁹*R*,9¹⁰*R*,10¹¹*S*,12¹³*E*,15¹⁴*Z*)-7-Acetyloxy-1⁵,1⁶,9,11-tetrahydroxy-5-methoxy-1²,1⁴,6,8,10,12,16-heptamethyl-1¹,17-dioxo-1¹,1²-dihydro-2-oxa-18-aza-1(2,7)-naphtho[2,1-*b*]furanacyc
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(12*Z*,14*E*,24*E*-2*S*,16*S*,17*S*,18*R*,19*R*,20*R*,21*S*,22*R*,23*S*)-21-Acetoxy-5,6,17,19-tetrahydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-1,11-dioxo-1,2-dihydro-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trienimino

ASK #27836

Chemical Abstract Service Nr. 1119-97-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 114568-24-0
Formelstamm (C₁₇-H₃₈-N)⁺ Br⁻
Molgewicht 336.3943
Bruttoformel C₁₇H₃₈BrN
Vorzugsbezeichnung Tetradoniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethyltetradecan-1-aminiumbromid

ASK #27837

Chemical Abstract Service Nr. 77233-99-9
Molgewicht 344.3187
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₆
2. Bezeichnung Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(4-nitrophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #27838

Molgewicht 284.4191
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂S
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dimethyl[(2*RS*)-2-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]azan; Isopromethazin

ASK #27841

Chemical Abstract Service Nr. 4897-25-0
Molgewicht 161.5465
Bruttoformel C₄H₄ClN₃O₂
2. Bezeichnung 5-Chlor-1-methyl-4-nitro-1*H*-imidazol

ASK #27842

Chemical Abstract Service Nr. 32266-60-7
Formelstamm (C₁₇-H₁₁-N-O₈-S₂)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 423.417
Bruttoformel C₁₇H₁₃NO₈S₂
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-5-[[2-hydroxyphenyl)methyliden]amino)naphthalin-2,7-disulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Azomethin H

ASK #27843

Chemical Abstract Service Nr. 5941-07-1
Formelstamm (C₁₇-H₁₁-N-O₈-S₂)²⁻ H⁺ Na⁺
Molgewicht 445.3989
Bruttoformel C₁₇H₁₂NNaO₈S₂

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-5-[[2-(2-hydroxyphenyl)methyliden]amino]naphthalin-2,7-disulfonsäure-Mononatriumsalz

ASK #27844

Chemical Abstract Service Nr. 32943-25-2

Molgewicht 229.7048

Bruttoformel C₁₄H₁₂ClN

2. Bezeichnung 3-Chlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin

ASK #27845

Chemical Abstract Service Nr. 6639-62-9

Molgewicht 255.2472

Bruttoformel C₁₀H₉NO₅S

2. Bezeichnung Methyl[(1,1-dioxido-3-oxo-1,2-benzisothiazol-2(3*H*)-yl)acetat]

ASK #27846

2. Bezeichnung -Alkyl- -(sulfooxy)poly(oxyethylen)-x-Salz mit organischer Base o.w.A.

3. Bezeichnung Alkylpoly(oxyethylen)-x-hydrogensulfat-Salz mit organischer Base o.w.A.

ASK #27847

2. Bezeichnung -Trimethylsilyl- -trimethylsilyloxypolysiloxan

ASK #27850

Chemical Abstract Service Nr. 66791-71-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 97091-37-7

Molgewicht 416.6365

Bruttoformel C₂₇H₄₄O₃

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 ,25-triol

3. Bezeichnung 1 ,25-Dihydroxycholecalciferol

ASK #27851

Chemical Abstract Service Nr. 79-24-3

Molgewicht 75.0666

Bruttoformel C₂H₅NO₂

2. Bezeichnung Nitroethan

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USM11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB1998R

ASK #27853

Chemical Abstract Service Nr. 50978-11-5

Formelstamm (C₁₁-H₈-I₃-N₂-O₄)⁻ H⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 649.9441

Bruttoformel C₁₁H₉I₃N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Amidotrizoensäure-Dihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/0873; Ph.Eur.2008,6.0/0873; Ph.Eur.2002,4.00/873

2. Bezeichnung 3,5-Diacetamido-2,4,6-triiodbenzoesäure 2 H₂O

ASK #27854

Chemical Abstract Service Nr. 1713-07-1

Formelstamm (C9-H6-I3-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 571.8769

Bruttoformel C₉H₇I₃N₂O₃

2. Bezeichnung 3-Acetamido-5-amino-2,4,6-triiodbenzoesäure

ASK #27855

Molgewicht 643.6418

Bruttoformel C₃₈H₄₀Cl₂N₂O₃

2. Bezeichnung 1,4-Bis[4-(4-chlorphenyl)-4-hydroxypiperidino]-2,2-diphenylbutan-1-on

ASK #27857

2. Bezeichnung [(2-Hydroxyethyl)/(ethan-1,2-diy)][(mono/di)palmitat/stearat]

3. Bezeichnung Ethylenglycolmonopalmitostearat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Ethylenglycolmonopalmitostearat

ASK #27859

Chemical Abstract Service Nr. 96382-71-7

Molgewicht 382.2379

Bruttoformel C₁₈H₁₇Cl₂NO₄

2. Bezeichnung (Ethyl)(methyl)[4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethylpyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #27860

Chemical Abstract Service Nr. 91189-59-2

Molgewicht 370.2272

Bruttoformel C₁₇H₁₇Cl₂NO₄

2. Bezeichnung Dimethyl[4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #27861

Chemical Abstract Service Nr. 100981-43-9

Molgewicht 477.4228

Bruttoformel C₁₄H₁₇BrN₆O₂S₃

Vorzugsbezeichnung Ebrotidin

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung 4-Brom-*N*-{(*E*)-2-[2-(diaminomethylen)amino-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl]ethylaminomethylen}benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[4-(2-[(*E*)-(4-Bromphenylsulfonylimino)methyl]amino)ethylsulfanyl(methyl)-1,3-thiazol-2-yl]guanidin

ASK #27862

Chemical Abstract Service Nr. 79925-38-5

Molgewicht 398.2803

Bruttoformel C₁₉H₂₁Cl₂NO₄

2. Bezeichnung Diethyl[4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #27863

Chemical Abstract Service Nr. 43200-96-0

Molgewicht 404.8077

Bruttoformel C₁₇H₁₇Cl₂N₆O₄

Vorzugsbezeichnung Zopiclon-*N*-oxid

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung [(*R,S*)-6-(5-Chlor-2-pyridyl)-7-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyrazin-5-yl](4-methyl-4-oxo-4⁵-piperazin-1-carboxylat)

ASK #27864

Chemical Abstract Service Nr. 43200-81-3

Molgewicht 262.6519

Bruttoformel C₁₁H₇ClN₄O₂

2. Bezeichnung *rac*-(7*R*)-6-(5-Chlorpyridin-2-yl)-7-hydroxy-6*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyrazin-5(7*H*)-on

ASK #27865

Chemical Abstract Service Nr. 148891-53-6

Molgewicht 246.6525

Bruttoformel C₁₁H₇ClN₄O

2. Bezeichnung 6-(5-Chlorpyridin-2-yl)-6*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyrazin-5(7*H*)-on

ASK #27866

Chemical Abstract Service Nr. 28328-53-2

Formelstamm (C₁₃-H₉-N₂-O₇-S)⁻ H⁺

Molgewicht 338.2927

Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂O₇S

2. Bezeichnung 3-Nitro-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27867

Chemical Abstract Service Nr. 28328-54-3

Formelstamm (C₁₃-H₁₁-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 308.3098

Bruttoformel C₁₃H₁₂N₂O₅S

2. Bezeichnung 3-Amino-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27868

Chemical Abstract Service Nr. 32643-00-8

Molgewicht 420.5224

Bruttoformel C₂₁H₂₈N₂O₅S

2. Bezeichnung Butyl(3-butylamino-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzoat)

ASK #27869

Formelstamm (C₂₁-H₂₇-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 420.5224

Bruttoformel C₂₁H₂₈N₂O₅S

2. Bezeichnung 3-(2-Ethylhexylamino)-4-phenoxy-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #27870

Molgewicht 330.3997

Bruttoformel C₂₁H₁₄O₂S

2. Bezeichnung *O,O'*-Bis(naphthalin-2-yl)carbonothioat

3. Bezeichnung *O,O'*-Bis(naphthalin-2-yl)thiocarbonat

ASK #27871

Chemical Abstract Service Nr. 10506-37-3

Molgewicht 222.6907

Bruttoformel C₁₁H₇ClOS

2. Bezeichnung *O*-(Naphthalin-2-yl)carbonochloridothioat

ASK #27872

Chemical Abstract Service Nr. 696-44-6

Molgewicht 121.1796

Bruttoformel C₈H₁₁N

2. Bezeichnung *N*,3-Dimethylanilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Methyl)(*m*-tolyl)azan

ASK #27873

Chemical Abstract Service Nr. 89-97-4

Molgewicht 141.5981

Bruttoformel C₇H₈ClN

2. Bezeichnung (2-Chlorphenyl)methanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Chlorbenzylamin; 2-Chlorbenzylazan

ASK #27875

Chemical Abstract Service Nr. 92-55-7

Molgewicht 243.1703

Bruttoformel C₉H₉NO₇

2. Bezeichnung [(5-Nitrofuran-2-yl)methylen]diacetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Nitrofurfurylidendiacetat

ASK #27876

Chemical Abstract Service Nr. 56718-71-9

Molgewicht 152.1904

Bruttoformel C₉H₁₂O₂

2. Bezeichnung 4-(2-Methoxyethyl)phenol

ASK #27877

Chemical Abstract Service Nr. 29122-74-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 102151-81-5

Molgewicht 237.2949

Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₃

2. Bezeichnung *rac*-4-[(2*R*)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy]benzaldehyd

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-4-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]benzaldehyd

ASK #27878

Chemical Abstract Service Nr. 62572-90-1

Molgewicht 226.2689

Bruttoformel C₁₂H₁₈O₄

2. Bezeichnung (*RS*)-3-[4-(2-Methoxyethyl)phenoxy]propan-1,2-diol

ASK #27879

Chemical Abstract Service Nr. 109632-06-6

Molgewicht 267.3639

Bruttoformel C₁₅H₂₅NO₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[2-(2-Methoxyethyl)phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-1-Isopropylamino-3-[2-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #27880

Chemical Abstract Service Nr. 7695-63-8

Molgewicht 209.2848

Bruttoformel C₁₂H₁₉NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-Phenoxy-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #27881

Chemical Abstract Service Nr. 501-94-0

Molgewicht 138.1638

Bruttoformel C₈H₁₀O₂

2. Bezeichnung 2-(4-Hydroxyphenyl)ethanol

Zitat Bezeichnung 2 GlnAS; CAS; FDA-SRS

ASK #27882

Molgewicht 253.3373

Bruttoformel C₁₄H₂₃NO₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4-(2-Hydroxyethyl)phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-1-[4-(2-Hydroxyethyl)phenoxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #27883

Molgewicht 235.322

Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₂

2. Bezeichnung (RS)-3-(4-Ethenylphenoxy)-1-(propan-2-ylamino)propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-1-Isopropylamino-3-(4-vinylphenoxy)propan-2-ol

ASK #27884

Molgewicht 341.4424

Bruttoformel C₁₈H₃₁NO₅

2. Bezeichnung 1-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy}-3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #27888

Molgewicht 174.2838

Bruttoformel C₉H₂₂N₂O

2. Bezeichnung 1,3-Bis[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,3-Bis(isopropylamino)propan-2-ol

ASK #27889

Molgewicht 131.1729

Bruttoformel C₆H₁₃NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[(Propan-2-yl)amino]propan-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-3-(Isopropylamino)propan-1,2-diol

ASK #27890

Molgewicht 475.6175

Bruttoformel C₂₇H₄₁NO₆

2. Bezeichnung 1,1'-[[Propan-2-yl)azandiyl]bis{3-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol}

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,3'-(Isopropylimino)bis{1-[4-(2-methoxyethyl)phenoxy]propan-2-ol}

ASK #27891

Chemical Abstract Service Nr. 736-53-8

Molgewicht 278.1778

Bruttoformel C₁₀H₆N₄O₆

2. Bezeichnung 1,2-Bis[(5-nitrofuran-2-yl)methyliden]hydrazin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Nitro-2-furaldehydazin; Bis(5-nitro-2-furylmethylen)diazan

ASK #27892

Chemical Abstract Service Nr. 85440-79-5

Molgewicht 162.1885

Bruttoformel C₉H₁₀N₂O

2. Bezeichnung *rac*-(2R)-2-Methyl-1-nitrosoindolin

ASK #27893

Chemical Abstract Service Nr. 63968-75-2

Molgewicht 363.8187

Bruttoformel C₁₆H₁₄ClN₃O₃S

2. Bezeichnung 4-Chlor-*N*-(2-methylindol-1-yl)-3-sulfamoylbenzamid

ASK #27894

Chemical Abstract Service Nr. 13002-65-8

Molgewicht 371.5146

Bruttoformel C₂₆H₂₉NO

Vorzugsbezeichnung (*E*)-Tamoxifen

International Nonproprietary Name (INN.L13)

2. Bezeichnung (*E*)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {(*E*)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl}dimethylazan

ASK #27895

Chemical Abstract Service Nr. 748-97-0

Molgewicht 389.5298

Bruttoformel C₂₆H₃₁NO₂

2. Bezeichnung 1-[4-(2-Dimethylaminoethoxy)phenyl]-1,2-diphenylbutan-1-ol

ASK #27896

Chemical Abstract Service Nr. 19957-51-8

Molgewicht 343.4614

Bruttoformel C₂₄H₂₅NO

2. Bezeichnung 2-[4-(1,2-Diphenylethenyl)phenoxy]-*N,N*-dimethylethanamin

ASK #27897

Molgewicht 357.488

Bruttoformel C₂₅H₂₇NO

2. Bezeichnung 2-[4-(1,2-Diphenylprop-1-en-1-yl)phenoxy]-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {2-[4-(1,2-Diphenylprop-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl}dimethylazan

ASK #27898

Molgewicht 371.5146

Bruttoformel C₂₆H₂₉NO

2. Bezeichnung 2-[2-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {2-[2-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl}dimethylazan

ASK #27899

Molgewicht 357.488

Bruttoformel C₂₅H₂₇NO

2. Bezeichnung (Z)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]-N-methylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {(Z)-2-[4-(1,2-Diphenylbut-1-en-1-yl)phenoxy]ethyl}(methyl)azan

ASK #27900

Chemical Abstract Service Nr. 603-41-8

Molgewicht 277.3172

Bruttoformel C₁₈H₁₅NO₂

2. Bezeichnung 4,4'-(Pyridin-2-ylmethylen)diphenol

ASK #27901

Chemical Abstract Service Nr. 59-48-3

Molgewicht 133.1473

Bruttoformel C₉H₇NO

2. Bezeichnung 1H-Indol-2(3H)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Oxindol

ASK #27902

Chemical Abstract Service Nr. 68047-07-4

Molgewicht 311.418

Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₂

2. Bezeichnung 1-[4-(2-Dimethylaminoethoxy)phenyl]-2-phenylbutan-1-on

ASK #27903

Chemical Abstract Service Nr. 153205-46-0

Molgewicht 414.5393

Bruttoformel C₂₇H₃₀N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Asimadolin

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung N-((1S)-2-[(3S)-3-Hydroxypyrrolidin-1-yl]-1-phenylethyl)-N-methyl-2,2-diphenylacetamid

ASK #27904

Chemical Abstract Service Nr. 185951-07-9

Formelstamm C₂₇-H₃₀-N₂-O₂ . Cl-H

Molgewicht 451.0002

Bruttoformel C₂₇H₃₁ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Asimadolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung N-((1S)-2-[(3S)-3-Hydroxypyrrolidin-1-yl]-1-phenylethyl)-N-methyl-2,2-diphenylacetamid-hydrochlorid

ASK #27905

Chemical Abstract Service Nr. 159776-69-9
Molgewicht 640.8563
Bruttoformel C₃₅H₅₆N₆O₅
Vorzugsbezeichnung Cemadotin
International Nonproprietary Name INN.L37
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-L-valyl-L-valyl-*N*-methyl-L-valyl-L-prolyl-L-prolinbenzylamid

ASK #27906

Formelstamm C35-H56-N6-O5 . Cl-H
Molgewicht 677.3173
Bruttoformel C₃₅H₅₇ClN₆O₅
Vorzugsbezeichnung Cemadotinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L37)
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-L-valyl-L-valyl-*N*-methyl-L-valyl-L-prolyl-L-prolinbenzylamid-hydrochlorid

ASK #27907

Chemical Abstract Service Nr. 131986-45-3
Molgewicht 281.4169
Bruttoformel C₁₄H₂₃N₃OS
Vorzugsbezeichnung Xanomelin
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung 5-(4-Hexyloxy-1,2,5-thiadiazol-3-yl)-1-methyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin

ASK #27908

Chemical Abstract Service Nr. 152854-19-8
Formelstamm C14-H23-N3-O-S . C4-H6-O6
Molgewicht 431.5038
Bruttoformel C₁₈H₂₉N₃O₇S
Vorzugsbezeichnung Xanomelin[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L34)
2. Bezeichnung 5-(4-Hexyloxy-1,2,5-thiadiazol-3-yl)-1-methyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #27909

Chemical Abstract Service Nr. 155974-00-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 148870-61-5
Molgewicht 468.5851
Bruttoformel C₂₇H₃₆N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Ivabradin
INN.L37

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2015; Pharmavista

2. Bezeichnung 3-{3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ivradadin [Druckfehler]; 3-{3-[[[(1S)-4,5-Dimethoxy-1,2-dihydrocyclobutabenzol-1-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on;
3-{3-[[[(S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1(6),2,4-trien-7-yl]methyl]methylamino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydrobenzo[d]azepin-2-on;
3-[3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl]methylamino]propyl]-1,3,4,5-tetrahydro-7,8-dimethoxy-2H-3-benzazepin-2-on

ASK #27910

Chemical Abstract Service Nr. 148849-67-6

Formelstamm C27-H36-N2-O5 . Cl-H

Molgewicht 505.0461

Bruttoformel C₂₇H₃₇ClN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Ivabradinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L37)

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; Pharmavista

2. Bezeichnung 3-{3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-{3-[[[(1S)-4,5-Dimethoxy-1,2-dihydrocyclobutabenzol-1-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on-hydrochlorid

ASK #27912

**Chemical Abstract Service
Nr.** 158966-92-8

Formelstamm (C35-H35-Cl-N-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 586.1832

Bruttoformel C₃₅H₃₆ClNO₃S

Vorzugsbezeichnung Montelukast

**International
Nonproprietary Name** INN.L36

Zitat Bezeichnung 1 (USAN); CAS; USMI12-14; (JAN); BAN; AAN; MAR1999-2019

2. Bezeichnung {1-[[[(1R)-1-{3-[(1E)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl}-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-{1-[[1-{3-[(E)-2-(7-Chlor-2-chinoly]vinyl]phenyl}-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure;
1-[[[(R)-m-(E)-2-(7-Chlor-2-chinoly]vinyl]-alpha-[o-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenethyl]benzyl]thio]methyl]cyclopropanessigsäure

ASK #27913

**Chemical Abstract
Service Nr.** 151767-02-1

Formelstamm (C35-H35-Cl-N-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 608.1651

Bruttoformel C₃₅H₃₅ClNaO₃S

Vorzugsbezeichnung Montelukast-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1 GII; EAB7.3,8.0,9.0+1(2012-2017)/2583
2. Bezeichnung {1-[[[(1*R*)-1-[3-[(1*E*)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl]-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl)methyl]cyclopropyl]essigsäure-Natriumsalz (1:1) x H₂O [x = 0,0-1,4]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natrium[1-[[[(*R*)-*m*-[(*E*)-2-(7-chlor-2-chinoly)vinyl]-alpha-[o-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenethyl]benzyl]thio]methyl]cyclopropanacetat];
Natrium[[1-[[[(1*R*)-1-[3-[(*E*)-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]acetat]

ASK #27914

Chemical Abstract Service Nr. 169312-27-0
Molgewicht 340.4609
Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Talviralin
International Nonproprietary Name INN.L37
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[(S)-7-methoxy-2-methylsulfanylmethyl-3-sulfanylidene-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isopropyl[(S)-7-methoxy-2-methylsulfanylmethyl-3-thioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-carboxylat]

ASK #27915

Molgewicht 225.2046
Bruttoformel C₈H₁₁N₅O₃
2. Bezeichnung 6-Amino-9-(2-hydroxyethoxymethyl)-1,9-dihydro-2*H*-purin-2-on

ASK #27916

Chemical Abstract Service Nr. 110104-37-5
Molgewicht 267.2413
Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅O₄
2. Bezeichnung *N*-{9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-2-yl}acetamid

ASK #27917

Chemical Abstract Service Nr. 75128-73-3
Molgewicht 309.278
Bruttoformel C₁₂H₁₅N₅O₅
2. Bezeichnung [2-[[2-(Acetylamino)-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl]methoxy]ethyl]acetat

ASK #27918

Chemical Abstract Service Nr. 33045-53-3
Molgewicht 259.2789
Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₅S
2. Bezeichnung Ethyl(2-methoxy-5-sulfamoylbenzoat)

ASK #27919

Chemical Abstract Service Nr. 52395-25-2

Molgewicht 230.241

Bruttoformel C₈H₁₀N₂O₄S

2. Bezeichnung 2-Methoxy-5-sulfamoylbenzamid

ASK #27920

Molgewicht 357.4252

Bruttoformel C₁₅H₂₃N₃O₅S

2. Bezeichnung N-[(*RS*)-1-Ethyl-1-oxo-1⁵-pyrrolidin-2-ylmethyl]-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamid

ASK #27921

Chemical Abstract Service Nr. 67381-52-6

Molgewicht 327.3992

Bruttoformel C₁₄H₂₁N₃O₄S

2. Bezeichnung N-[(*RS*)-1-Ethylpyrrolidin-2-ylmethyl]-2-hydroxy-5-sulfamoylbenzamid

ASK #27922

Chemical Abstract Service Nr. 80-99-9

Molgewicht 386.6535

Bruttoformel C₂₇H₄₆O

2. Bezeichnung 5 -Cholest-7-en-3 -ol

Zitat Bezeichnung 2 CAS; EAB.VU.CN; EP.imp.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym DELTA(7)-Cholestenol; Lathosterol; (3beta,5alpha)-Cholest-7-en-3-ol

ASK #27923

Chemical Abstract Service Nr. 313-04-2

Molgewicht 384.6377

Bruttoformel C₂₇H₄₄O

2. Bezeichnung Cholesta-5,24-dien-3 -ol

Zitat Bezeichnung 2 EP.imp.CN; EAB.VU.CN; CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Desmosterol; 24-Dehydrocholesterol; (3beta)-Cholesta-5,24-dien-3-ol

ASK #27924

Chemical Abstract Service Nr. 651-54-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17896-16-1

Molgewicht 384.6377

Bruttoformel C₂₇H₄₄O

2. Bezeichnung 5 -Cholesta-7,24-dien-3 -ol

Zitat Bezeichnung 2 EP.imp.CN; CAS; EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3beta,5alpha)-Cholesta-7,24-dien-3-ol

ASK #27925

Chemical Abstract Service Nr. 51865-79-3
Formelstamm (C₂₀-H₂₀-N₈-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 454.4393

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₈O₅

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Methotrexat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung *N*-(4-[[[(2,4-Diaminopteridin-6-yl)methyl](methyl)amino]benzoyl]-D-glutaminsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*R*)-2-{4-[[[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzamido]pentandisäure

ASK #27926

Chemical Abstract Service Nr. 2410-93-7

Molgewicht 455.424

Bruttoformel C₂₀H₂₁N₇O₆

2. Bezeichnung (*S*)-2-{4-[(2-Amino-4-hydroxypteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzamido}pentandisäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methopterin

ASK #27927

Chemical Abstract Service Nr. 5623-18-7

Molgewicht 326.3101

Bruttoformel C₁₅H₁₄N₆O₃

2. Bezeichnung 4-[(2-Amino-4-hydroxypteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzoesäure

ASK #27928

Chemical Abstract Service Nr. 126-11-4

Molgewicht 151.118

Bruttoformel C₄H₉NO₅

2. Bezeichnung 2-Hydroxymethyl-2-nitropropan-1,3-diol

ASK #27930

Chemical Abstract Service Nr. 36321-43-4

Molgewicht 228.2896

Bruttoformel C₁₄H₁₆N₂O

2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-2-(1-naphthyl)acetamid

ASK #27933

Formelstamm (C₁₁-H₁₄-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 225.2411

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-methylpropansäure

ASK #27937

Chemical Abstract Service Nr. 14324-55-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 115028-55-2; 120092-57-1; 136-94-7; 14460-21-0; 15465-13-1; 18445-58-4; 32733-02-1; 39456-86-5; 505093-56-1; 880359-15-9; 905572-85-2; 92481-10-2

Formelstamm $2(\text{C}_5\text{H}_{10}\text{N}\text{-S}_2)^- \text{Zn}^{2+}$
Molgewicht 361.9192
Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{S}_4\text{Zn}$
2. Bezeichnung (T-4)-Bis(diethylcarbamodithioato- $^2\text{S},\text{S}'$)zink
3. Bezeichnung Diethylcarbamodithiosäure-Zinksalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Zinkdiethyldithiocarbamat

ASK #27938

Chemical Abstract Service Nr. 136-23-2
Formelstamm $2(\text{C}_9\text{H}_{18}\text{N}\text{-S}_2)^- \text{Zn}^{2+}$
Molgewicht 474.1318
Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{36}\text{N}_2\text{S}_4\text{Zn}$
2. Bezeichnung (T-4)-Bis(dibutylcarbamodithioato- $^2\text{S},\text{S}'$)zink
3. Bezeichnung Dibutylcarbamodithiosäure-Zinksalz (2:1)

ASK #27941

Chemical Abstract Service Nr. 97-74-5
Molgewicht 208.3679
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}_3$
2. Bezeichnung N',N',N^β,N^β -Tetramethyl-1,2,3-trithiodikohlensäurediamid
3. Bezeichnung Tetramethylthiurammonosulfid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Tetramethylsulfandicarbothioamid; Monothiuram

ASK #27942

Chemical Abstract Service Nr. 102-08-9
Molgewicht 228.3128
Bruttoformel $\text{C}_{13}\text{H}_{12}\text{N}_2\text{S}$
2. Bezeichnung 1,3-Diphenylthioharnstoff

ASK #27944

Chemical Abstract Service Nr. 120-54-7
Molgewicht 384.6906
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{S}_6$
2. Bezeichnung 1,1'-[Tetrasulfandiy]bis(thiocarbonyl)]dipiperidin

ASK #27945

Chemical Abstract Service Nr. 149-30-4
Molgewicht 167.2513
Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_5\text{NS}_2$

2. Bezeichnung 1,3-Benzothiazol-2(3*H*)-thion

3. Bezeichnung 1,3-Benzothiazol-2-thiol

ASK #27946

Chemical Abstract Service Nr. 120-78-5

Molgewicht 332.4867

Bruttoformel C₁₄H₈N₂S₄

2. Bezeichnung 2,2'-Disulfandiylbis(1,3-benzothiazol)

3. Bezeichnung Bis(1,3-benzothiazol-2-yl)disulfan

ASK #27949

Chemical Abstract Service Nr. 111-92-2

Molgewicht 129.2432

Bruttoformel C₈H₁₉N

2. Bezeichnung *N*-Butylbutan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dibutylazan; Dibutylamin

ASK #27952

2. Bezeichnung Poly(methyl,phenyl,vinylsiloxan)

ASK #27955

Chemical Abstract Service Nr. 144689-63-4

Molgewicht 558.5851

Bruttoformel C₂₉H₃₀N₆O₆

Vorzugsbezeichnung Olmesartanmedoxomil

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung [(5-Methyl-2-oxo-2*H*-1,3-dioxol-4-yl)methyl][4-(2-hydroxypropan-2-yl)-2-propyl-1-({2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)-[1,1'-biphenyl]-4-yl)methyl)-1*H*-imidazol-5-carboxylat]

ASK #27958

Chemical Abstract Service Nr. 97682-44-5

Molgewicht 586.678

Bruttoformel C₃₃H₃₈N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Irinotecan

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; GInAs; USMI2024; EUTCT; MAR31; CAS

2. Bezeichnung [(*S*)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-9-yl][[1,4'-bipiperidin]-1'-carboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(*S*)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-9-yl][[1,4'-bipiperidin]-1'-carboxylat]

ASK #27959

Chemical Abstract Service Nr. 96-69-5

Molgewicht 358.5374

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₂S

2. Bezeichnung 4,4'-Sulfandiylobis(2-*tert*-butyl-5-methylphenol)

ASK #27962

Chemical Abstract Service Nr. 167933-07-5
Molgewicht 390.4022
Bruttoformel C₂₀H₂₁F₃N₄O
Vorzugsbezeichnung Flibanserin
International Nonproprietary Name INN.L37
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 1-(2-{4-[3-(Trifluormethyl)phenyl]piperazin-1-yl}ethyl)-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #27971

Chemical Abstract Service Nr. 114991-47-8
Molgewicht 546.6574
Bruttoformel C₂₄H₄₆N₆O₈
2. Bezeichnung *N*'-(5-Aminopentyl)-*N*',*N*'-dihydroxy-*N*'-[4-(*N*-hydroxyacetamido)butyl]-*N*',*N*'-pentandiylobis(butandiamid)
3. Bezeichnung Deferoxamin A₁
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Desferrioxamin A; 29-Amino-3,13,24-trihydroxy-3,8,13,19,24-pentaazanonacosan-2,9,12,20,23-penton;
N'-[5-[[4-[[4-(Acetylhydroxyamino)butyl]amino]-4-oxobutanoyl]hydroxyamino]pentyl]-*N*-(5-aminopentyl)-*N*-hydroxybutandiamid;
N-(5-{3-[(5-Aminopentyl)hydroxycarbonyl]propanamido}pentyl)-*N*-hydroxy-3-[[4-(*N*-hydroxyacetamido)butyl]carbonyl]propanamid

ASK #27979

Chemical Abstract Service Nr. 64365-17-9
2. Bezeichnung Hydrierter Kolophoniumpentaerythritolester

ASK #27991

Chemical Abstract Service Nr. 2634-33-5
Molgewicht 151.1857
Bruttoformel C₇H₅NOS
2. Bezeichnung 1,2-Benzothiazol-3(2*H*)-on

ASK #27993

Chemical Abstract Service Nr. 142-04-1
Formelstamm C6-H7-N . Cl-H
Molgewicht 129.5874
Bruttoformel C₆H₈ClN
2. Bezeichnung Aniliniumchlorid
3. Bezeichnung Anilinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #27996

Chemical Abstract Service Nr. 159912-53-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 149156-36-5

Molgewicht 193.2456
Bruttoformel C₁₀H₁₅N₃O
Vorzugsbezeichnung Sabcomelin
International Nonproprietary Name INN.L38
2. Bezeichnung (Z)-[(3R)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl](methoxyimino)acetonitril
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Z)-[(3R)-Chinuclidin-3-yl](methoxyimino)acetonitril

ASK #27997

Chemical Abstract Service Nr. 1066-33-7

Molgewicht 79.0553
Bruttoformel CH₅NO₃
3. Bezeichnung Ammoniumhydrogencarbonat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1390; ROMP9; Ph.Eur.2008,6.0/1390; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2002,4.00/1390; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Ammoniumbicarbonat

ASK #27999

Chemical Abstract Service Nr. 581-88-4
Formelstamm 2(C10-H13-N3) . H2-O4-S
Molgewicht 448.5391
Bruttoformel C₂₀H₂₈N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung Debrisoquinhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-2-carboximidamid-sulfat (2:1)

ASK #28000

Chemical Abstract Service Nr. 159768-75-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 139183-63-4
Molgewicht 1098.2781
Bruttoformel C₄₉H₇₅N₁₅O₁₂S
Vorzugsbezeichnung Labradimil
International Nonproprietary Name INN.L45
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; USAN; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung Arg-Pro-Hyp-Gly-Thi-Ser-Pro-Tyr(Me)- (CH₂NH)-Arg

ASK #28003

Chemical Abstract Service Nr. 136949-58-1
Molgewicht 835.1644
Bruttoformel C₂₀H₂₈I₃N₃O₉

Vorzugsbezeichnung lobitridol
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[3-hydroxy-2-(hydroxymethyl)propanamido]-2,4,6-triiod-*N,N*-dimethylisophthalamid

ASK #28004

Chemical Abstract Service Nr. 17035-90-4
Formelstamm (C₇H₁₅N₄O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 188.2275
Bruttoformel C₇H₁₆N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Tilarginin
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-5-(*N*-methylcarbamimidamido)pentansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Targinin; (S)-2-Amino-5-(3-methylguanidino)pentansäure; N(omega)-Methyl-L-arginin

ASK #28005

Chemical Abstract Service Nr. 53308-83-1
Formelstamm C₇H₁₆N₄O₂ . C₂H₄O₂
Molgewicht 248.2795
Bruttoformel C₉H₂₀N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Tilargininacetat
International Nonproprietary Name (INN.L53)
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-5-(*N*-methylcarbamimidamido)pentansäure-acetat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Targininacetat; (S)-2-Amino-5-(3-methylguanidino)pentansäure-acetat (1:1)

ASK #28008

Chemical Abstract Service Nr. 85622-93-1
Molgewicht 194.1508
Bruttoformel C₆H₆N₆O₂
2. Bezeichnung 3-Methyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-*d*][1,2,3,5]tetrazin-8-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
3. Bezeichnung Temozolomid
Zitat Bezeichnung 3 GII; MAR30; EAB9.0+4+7,10.0,11.0(2017-2023)/2780

ASK #28009

Chemical Abstract Service Nr. 130-40-5
Formelstamm (C₁₇H₁₉N₄O₉P)²⁻ H⁺ Na⁺
Molgewicht 478.3256
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₄NaO₉P

Vorzugsbezeichnung Riboflavinphosphat-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/786; Ph.Eur.2008,6.0/786; Ph.Eur.2005,5.0,5.6/786
2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*,4*S*)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[*g*]pteridin-10-yl)-2,3,4-trihydroxypentyl]dihydrogenphosphat-Mononatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Riboflavin-5'-phosphat-Natrium; Riboflavin-5'-phosphat-Mononatrium; Natrium(riboflavin-5'-hydrogenphosphat)

ASK #28010

Chemical Abstract Service Nr. 104860-64-2
Molgewicht 451.9189
Bruttoformel C₂₂H₂₇ClFN₃O₄
2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-5-chlor-*N*-{[(3*R*,4*S*)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-hydroxypiperidin-4-yl]-2-methoxybenzamid

ASK #28011

Chemical Abstract Service Nr. 154323-57-6
Molgewicht 335.4643
Bruttoformel C₁₇H₂₅N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Almotriptan
International Nonproprietary Name INN.L38
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT; GlnAs; FDA-SRS
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-{5-[(pyrrolidin-1-sulfonyl)methyl]-1*H*-indol-3-yl}ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl{2-[5-(pyrrolidin-1-ylsulfonylmethyl)indol-3-yl]ethyl}azan

ASK #28012

Chemical Abstract Service Nr. 181183-52-8
Formelstamm C17-H25-N3-O2-S . C4-H6-O5
Molgewicht 469.5517
Bruttoformel C₂₁H₃₁N₃O₇S
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-{5-[(pyrrolidin-1-sulfonyl)methyl]-1*H*-indol-3-yl}ethanamin-[*rac*-(2*R*)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
3. Bezeichnung Almotriptanmalat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 EAB10.1(2020)/2970
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Almotriptan[(*RS*)-hydroxysuccinat]; Dimethyl{2-[5-(pyrrolidin-1-ylsulfonylmethyl)indol-3-yl]ethyl}azan-(*RS*)-hydroxysuccinat (1:1); Almotriptan-DL-malat; *N,N*-Dimethyl-2-[5-[(pyrrolidin-1-sulfonyl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]ethan-1-amin-(*RS*)-2-hydroxybutandioat; Almotriptanmalat '

ASK #28014

Chemical Abstract Service Nr. 147076-36-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 142554-88-9; 171197-16-3

Molgewicht 310.2711
Bruttoformel C₁₅H₁₃F₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Laflunimus
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 CAS; ChemIDplus; ChemSpider; Pharmavista; Pat.WO2012/025217:Compd.C=III; GSBL; Pat.WO2000/071113:Compd.II,Ex.1; EUTCT; PubChem; AdisInsight; Pat.WO2012/055567:Compd.I; NCI.Thesaurus; USEPA-ACToR
2. Bezeichnung (2Z)-2-Cyan-3-cyclopropyl-3-hydroxy-N-[3-methyl-4-(trifluormethyl)phenyl]prop-2-enamid und Tautomere: (2E)-Isomer, 2-Cyan-3-cyclopropyl-N-[3-methyl-4-(trifluormethyl)phenyl]-3-oxopropanamid (Keto-Tautomer), (2E)- und (2Z)-2-(Cyclopropancarbonyl)-3-hydroxy-3-[3-methyl-4-(trifluormethyl)anilino]prop-2-enitril (Enon-Tautomere)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2E)-2-(Cyclopropylcarbonyl)-3-hydroxy-3-[[3-methyl-4-(trifluormethyl)phenyl]amino]acrylonitril; (Z)-2-Cyan-3-cyclopropyl-alpha(4'),alpha(4'),alpha(4')-trifluor-3-hydroxy-3',4'-acryloylidid; (Z)-alpha-Cyan-alpha(4'),alpha(4'),alpha(4')-trifluor-beta-hydroxycyclopropanacrylo-3',4'-xylidid; (2Z)-2-Cyan-3-cyclopropyl-3-hydroxy-N-[3-methyl-4-(trifluormethyl)phenyl]acrylamid; CCH-MTPP; (Z)-2-Cyan-3-cyclopropyl-3-hydroxy-N-(3-methyl-4-trifluormethylphenyl)acrylamid

ASK #28015

Chemical Abstract Service Nr. 146939-27-7
Molgewicht 412.9356
Bruttoformel C₂₁H₂₁ClN₄OS
Vorzugsbezeichnung Ziprasidon
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 ATC-DE; IGS; Hager2008; Romp2012
2. Bezeichnung 5-[2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1,3-dihydro-2H-indol-2-on

ASK #28016

Chemical Abstract Service Nr. 138982-67-9
Formelstamm C21-H21-Cl-N4-O-S . Cl-H . 0.95-1.32 H2-O
Molgewicht 467.4119
Bruttoformel C₂₁H₂₂Cl₂N₄OS
2. Bezeichnung 5-[2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1,3-dihydro-2H-indol-2-on-hydrochlorid (1:1) x H₂O [x = 0,95-1,32; Wassergehalt: 0,037-0,050 m/m]
3. Bezeichnung Ziprasidonhydrochlorid-Monohydrat (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.0.8.0(2011-2014)/2421
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 5-[2-[4-(1,2-Benzisothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1,3-dihydro-2H-indol-2-on-Monohydrochlorid-Monohydrat; 5-[2-[4-(1,2-Benzisothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1,3-dihydro-2H-indol-2-on-hydrochlorid-Monohydrat; Ziprasidon-Monohydrochlorid-Monohydrat

ASK #28017

Chemical Abstract Service Nr. 8024-09-7
2. Bezeichnung Juglans-regia-Samenöl
3. Bezeichnung Walnussöl

ASK #28019

Chemical Abstract Service Nr.	127266-56-2
Molgewicht	369.5037
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Adatanserin
International Nonproprietary Name	INN.L34
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]ethyl}adamantan-1-carboxamid
ASK #28020	
Chemical Abstract Service Nr.	68693-11-8
Molgewicht	273.3501
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Modafinil
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	USAN; MAR30; Ph.Eur.2005,5.6/2307; Eur.Ph.2011,7.0/2307; PHARMEUROPA17.1/2307; Eur.Ph.2008,6.0/2307; BP2011; GII; USMI12; Eur.Ph.2005,5.6/2307; Ph.Eur.2008,6.0/2307
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(<i>R</i>)-(Diphenylmethan)sulfinyl]acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(Benzhydrysulfinyl)acetamid
ASK #28021	
Chemical Abstract Service Nr.	66857-17-8
Molgewicht	147.1723
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etoxybamid
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	4-Hydroxy- <i>N</i> -(2-hydroxyethyl)butanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #28022	
Chemical Abstract Service Nr.	144966-96-1
Formelstamm	C21-H31-N5-O . Cl-H
Molgewicht	405.9647
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ ClN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Adatanserinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]ethyl}adamantan-1-carboxamid-hydrochlorid
ASK #28023	
Chemical Abstract Service Nr.	144034-80-0
Molgewicht	269.3449
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ N ₅

Vorzugsbezeichnung	Rizatriptan
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-{5-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}ethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl{2-[5-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)indol-3-yl]ethyl}azan

ASK #28024

Chemical Abstract Service Nr.	145202-66-0
Formelstamm	C15-H19-N5 . C7-H6-O2
Molgewicht	391.4662
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rizatriptanbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
Zitat Bezeichnung 1	GII; EAB7.3,8.0,9.0(2012-2017)/2585
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-{5-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}ethan-1-amin-benzoat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl{2-[5-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)indol-3-yl]ethyl}azan-benzoat (1:1)

ASK #28025

Molgewicht	254.3286
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ N ₂ O ₂ S ₂
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(2-thienyl)benzolsulfonamid
3. Bezeichnung	Sulfathiophen

ASK #28026

Chemical Abstract Service Nr.	144702-17-0
Formelstamm	(C31-H29-N4-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	490.5955
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pomisartan
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	4'-[2-Ethyl-4-methyl-6-(5,6,7,8-tetrahydroimidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-2-yl)benzimidazol-1-ylmethyl]biphenyl-2-carbonsäure

ASK #28028

Chemical Abstract Service Nr.	78-96-6
Molgewicht	75.1097
Bruttoformel	C ₃ H ₉ NO
2. Bezeichnung	1-Aminopropan-2-ol

ASK #28029

Chemical Abstract Service Nr.	149979-74-8
--------------------------------------	-------------

Formelstamm (C₂₃-H₂₆-N₅-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 405.4928
Bruttoformel C₂₃H₂₇N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Terbogrel
International Nonproprietary Name INN.L37
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (5E)-6-[3-(*N*-*tert*-Butyl-*N'*-cyanocarbamimidamido)phenyl]-6-(pyridin-3-yl)hex-5-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-6-[3-(3-*tert*-Butyl-2-cyanguanidino)phenyl]-6-(3-pyridyl)hex-5-ensäure

ASK #28030

Chemical Abstract Service Nr. 155773-56-1
2. Bezeichnung Eisen(,)-oxide(paramagnetisch)-polystyrolsulfonat
3. Bezeichnung Ferristen
Zitat Bezeichnung 3 GII

ASK #28031

Chemical Abstract Service Nr. 187348-17-0
Molgewicht 57200
Vorzugsbezeichnung Edodekin alfa
International Nonproprietary Name INN.L41
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung [A]IWELKKDVYV VELDWYPDAP GEMVVLTCDDT PEEDGITWTL DQSSEVLGSG KTLTIQVKEF GDAGQYTCHK GGEVLSHLL LLHKKEDGIW STDILKDQKE PKNKTFLRCE AKNYSGRFTC WWLTTISTDL TFSVKSSRGS SDPQGVTCGA ATLSAERVGR DNKEYEYSVE CQEDSACPAE EESLPIEVMV DAVHKLKYEN YTSSFFIRDI IKPDPPKNLQ LKPLKNSRQV EVSWEYPDTW STPHSYFSLT FCVQVQGGKSK REKKDRVFTD KTSATVICRKNASISVRAQD RYYSSSWSEW ASVPCS [B]RNLPVATPDP GMFPCLLHHSQ NLLRAVSNML QKARQTLEFY PCTSEEIDHE DITKDKTSTV EACLPLELTK NESCLNSRET SFITNGSCLA SRKTSFMMAL CLSSIEDLK MYQVEFKTMN AKLLMDPKRQ IFLDQNLAV IDELMQALNF NSETVPQKSS LEEPFDYKTK IKLCILLHAF RIRAVTIDRV TSYLNAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Interleukin 12, human

ASK #28032

Chemical Abstract Service Nr. 54276-21-0
Formelstamm (C₂₂-H₂₈-Cl-O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 424.9151
Bruttoformel C₂₂H₂₉ClO₆
Vorzugsbezeichnung (+)-Cloprostenol
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung (Z)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-2-[(*E*)-4-(3-Chlorphenoxy)-3-hydroxybut-1-en-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5Z,13E-9S,11R,15R)-16-(3-Chlorphenoxy)-9,11,15-trihydroxy-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-säure

ASK #28034

Chemical Abstract Service Nr. 129580-63-8
Molgewicht 500.2827
Bruttoformel $C_{10}H_{22}Cl_2N_2O_4Pt$
Vorzugsbezeichnung Satraplatin
International Nonproprietary Name INN.L42
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (OC-6-43)-Bis(acetato-O)ammindichlor(cyclohexanamin)platin()
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (OC-6-43)-Bis(acetato-O)ammindichlor(cyclohexylazan)platin(IV)

ASK #28036

Chemical Abstract Service Nr. 90182-92-6
Molgewicht 309.7912
Bruttoformel $C_{15}H_{20}ClN_3O_2$
Vorzugsbezeichnung Zacoprid
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung 4-Amino-N-(1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Amino-N-(chinuclidin-3-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid

ASK #28037

Chemical Abstract Service Nr. 123441-85-0
Molgewicht 309.7912
Bruttoformel $C_{15}H_{20}ClN_3O_2$
Vorzugsbezeichnung (R)-Zacoprid
International Nonproprietary Name (INN.L26)
2. Bezeichnung (R)-4-Amino-N-(1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-4-Amino-N-(chinuclidin-3-yl)-5-chlor-2-methoxybenzamid

ASK #28038

Chemical Abstract Service Nr. 83799-24-0
Formelstamm $(C_{32}H_{38}N_4O_4)^- H^+$
Molgewicht 501.6564
Bruttoformel $C_{32}H_{39}NO_4$
Vorzugsbezeichnung Fexofenadin
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung *rac*-2-{4-[(1*R*)-1-Hydroxy-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butyl]phenyl}-2-methylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #28039

Chemical Abstract Service Nr. 153439-40-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 138452-21-8
Formelstamm C32-H39-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 538.1173
Bruttoformel C₃₂H₄₀ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Fexofenadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1 GII; Ph.Eur.2008,6.0/2280
2. Bezeichnung *rac*-2-{4-[(1*R*)-1-Hydroxy-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butyl]phenyl}-2-methylpropansäure-hydrochlorid

ASK #28040

Chemical Abstract Service Nr. 117976-89-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 909251-57-6
Formelstamm (C18-H20-N3-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 359.4426
Bruttoformel C₁₈H₂₁N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Rabeprazol
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 GSBL; EUTCT; ATC-DE; MAR1996-2015; Hager2013; ROMP2023; IGS; Pharmavista
2. Bezeichnung *rac*-2-((*R*)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl)-1*H*-benzimidazol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-2-[[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridyl]methylsulfinyl]benzimidazol; (+/-)-2-[[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridyl]methylsulfinyl]-1*H*-benzimidazol; Pariprazol; (RS)-2-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridylmethylsulfinyl]benzimidazol; (RS)-2-[[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methylsulfinyl]benzimidazol

ASK #28041

Chemical Abstract Service Nr. 117976-90-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1017795-22-0; 129982-41-8; 226904-80-9
Formelstamm (C18-H20-N3-O3-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 381.4245
Bruttoformel C₁₈H₂₀N₃NaO₃S
2. Bezeichnung *rac*-2-((*R*)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl)-1*H*-benzimidazol-Natriumsalz (1:1)
3. Bezeichnung Rabeprazol-Natrium
Zitat GII; Pharmavista; EUTCT; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2868

Bezeichnung 3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 2-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-ylmethylsulfanyl]benzimidazol-1-Natriumsalz; Natrium-2-[(RS)-[[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methyl]sulfanyl]benzimidazol-1-id; rac-Natrium-2-((R)-[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfanyl)-1H-benzimidazol-1-id; Natrium-2-[[[4-(3-methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridinyl]methyl]sulfanyl]benzimidazol-1-id; Rabeprazol-Natriumsalz; Natrium-2-[[[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methyl]sulfanyl]benzimidazol-1-id; Natrium-(RS)-2-[[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methylsulfanyl]benzimidazol-1-id; Pariprazol-Natrium; Natrium-(RS)-2-[4-(3-methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridylmethylsulfanyl]benzimidazol-1-id

ASK #28042

Chemical Abstract Service Nr. 147059-72-1
Molgewicht 416.3533
Bruttoformel C₂₀H₁₅F₃N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Trovafloxacin
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 USMI12
2. Bezeichnung 7-[(1*R*,5*S*,6*s*)-6-Amino-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure

ASK #28043

Chemical Abstract Service Nr. 147059-75-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 146836-84-2
Formelstamm C20-H15-F3-N4-O3 . C-H4-O3-S
Molgewicht 512.459
Bruttoformel C₂₁H₁₉F₃N₄O₆S
Vorzugsbezeichnung Trovafloxacinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L36,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 7-[(1*R*,5*S*,6*s*)-6-Amino-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1)

ASK #28045

Chemical Abstract Service Nr. 88430-50-6
Formelstamm (C₂₄-H₂₉-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 398.492
Bruttoformel C₂₄H₃₀O₅
Vorzugsbezeichnung Beraprost
International Nonproprietary Name INN.L67:Corr
Zitat Bezeichnung 1 USMI13; MAR33; CAS; USAN
2. Bezeichnung 4-[(1*RS*,2*RS*,3a*SR*,8b*SR*)-2-Hydroxy-1-[(*E*-3*SR*,4*RS*/*SR*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]-2,3,3a,8b-tetrahydro-1*H*-cyclopenta[*b*][1]benzofuran-5-yl]butansäure

ASK #28046

Chemical Abstract Service Nr. 88475-69-8
Formelstamm (C₂₄-H₂₉-O₅)⁻ Na⁺
Molgewicht 420.4738

Bruttoformel C₂₄H₂₉NaO₅
Vorzugsbezeichnung Beraprost-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L67.Corr)
Zitat Bezeichnung 1 USMI13; MAR33
2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*,2*R*,3*aS*,8*bS*)-2-Hydroxy-1-[(1*E*,3*S*,4*R/S*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]-2,3,3*a*,8*b*-tetrahydro-1*H*-cyclopenta[*b*][1]benzofuran-5-yl]butansäure-Natriumsalz

ASK #28048

Chemical Abstract Service Nr. 149-87-1
Formelstamm (C₅-H₆-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 129.114
Bruttoformel C₅H₇NO₃
2. Bezeichnung (*RS*)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Oxo-DL-prolin

ASK #28049

Chemical Abstract Service Nr. 54571-67-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 153832-15-6
Formelstamm (C₅-H₆-N-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 151.0958
Bruttoformel C₅H₆NNaO₃
2. Bezeichnung (*RS*)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #28050

Chemical Abstract Service Nr. 95-65-8
Molgewicht 122.1644
Bruttoformel C₈H₁₀O
2. Bezeichnung 3,4-Dimethylphenol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,4-Xylenol

ASK #28052

Chemical Abstract Service Nr. 121-28-8
Molgewicht 209.2417
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₃
2. Bezeichnung 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)ethanon

ASK #28053

Chemical Abstract Service Nr. 6933-26-2
Molgewicht 216.2988
Bruttoformel C₁₃H₁₂OS

2. Bezeichnung (5-Ethylthiophen-2-yl)(phenyl)methanon

ASK #28054

Chemical Abstract Service Nr. 5912-44-7

Molgewicht 230.2823

Bruttoformel C₁₃H₁₀O₂S

2. Bezeichnung 1-(5-Benzoylthiophen-2-yl)ethanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (5-Acetyl-2-thienyl)(phenyl)methanon

ASK #28055

Formelstamm (C₁₄-H₁₁-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 260.3083

Bruttoformel C₁₄H₁₂O₃S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(5-Benzoylthiophen-3-yl)propansäure

ASK #28056

Chemical Abstract Service Nr. 32188-09-3

Molgewicht 274.7885

Bruttoformel C₁₆H₁₉ClN₂

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Chlorphenamin

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (3*R*)-3-(4-Chlorphenyl)-*N,N*-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*R*)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan

ASK #28057

Chemical Abstract Service Nr. 23095-76-3

Formelstamm C₁₆-H₁₉-Cl-N₂ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 390.8606

Bruttoformel C₂₀H₂₃ClN₂O₄

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Chlorphenaminmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (3*R*)-3-(4-Chlorphenyl)-*N,N*-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*R*)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #28058

Chemical Abstract Service Nr. 2391-03-9

Formelstamm C₁₆-H₁₉-Br-N₂ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 435.3116

Bruttoformel C₂₀H₂₃BrN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Dexbrompheniraminmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung (3*S*)-3-(4-Bromphenyl)-*N,N*-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-[3-(4-Bromphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #28059

Chemical Abstract Service Nr. 32656-44-3
Molgewicht 319.2395
Bruttoformel C₁₆H₁₉BrN₂
Vorzugsbezeichnung (*R*)-Brompheniramin
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung (3*R*)-3-(4-Bromphenyl)-*N,N*-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-[3-(4-Bromphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan

ASK #28060

Chemical Abstract Service Nr. 91700-98-0
Molgewicht 1435.227
Bruttoformel C₆₅H₇₃Cl₂N₉O₂₄
Vorzugsbezeichnung *N*-Desmethylvancomycin
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (S_{a(22-23)},1*S*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-10-[(*R*)-2-Amino-4-methylpentanamido]-14²-[2-*O*-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-lyxo-hexopyranosyl)- -*D*-glucopyranosyloxy]-7-carbamoylmethyl-12

ASK #28061

Molgewicht 1450.2384
Bruttoformel C₆₆H₇₄Cl₂N₈O₂₅
Vorzugsbezeichnung Desamidovancomycin
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (S_{a(22-23)},1*S*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-14²-[2-*O*-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-lyxo-hexopyranosyl)- -*D*-glucopyranosyloxy]-7-carboxymethyl-12³,16²-dichlor-11,17,22³,22⁵,23⁶-pentahydro

ASK #28062

Molgewicht 1143.9294
Bruttoformel C₅₃H₅₂Cl₂N₈O₁₇
Vorzugsbezeichnung Aglucovancomycin
International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung ($S_{a(22-23)}$,1*S*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-7-Carbamoylmethyl-12³,16²-dichlor-11,14²,17,22³,22⁵,23⁶-hexahydroxy-10-[(*R*)-4-methyl-2-(methylamino)pentanamido]-3,6,9,19,24-pentaoxo-13,15-dioxa-2,5-
ASK #28063

Molgewicht 1306.07

Bruttoformel C₅₉H₆₂Cl₂N₈O₂₂

Vorzugsbezeichnung Desvancosaminyivancomycin

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L3)

2. Bezeichnung ($S_{a(22-23)}$,1*S*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-7-Carbamoylmethyl-12³,16²-dichlor-14²- β -D-glucopyranosyloxy-11,17,22³,22⁵,23⁶-pentahydroxy-10-[(*R*)-4-methyl-2-(methylamino)pentanamido]-3,6,9,19,24-p
ASK #28065

Chemical Abstract Service Nr. 32500-19-9

Formelstamm (C₁₈-H₁₄-N-O₅-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 379.3622

Bruttoformel C₁₈H₁₄NNaO₅S

2. Bezeichnung {4-[(4-Hydroxyphenyl)(pyridin-2-yl)methyl]phenyl}hydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #28066

Chemical Abstract Service Nr. 26953-37-7

Molgewicht 283.3681

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₃O

2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-2-[(benzyl)(phenyl)amino]acetamid

ASK #28067

Chemical Abstract Service Nr. 5545-17-5

Molgewicht 324.3738

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₆S₂

Vorzugsbezeichnung *N,N*-Diacetyl-L-cystin

International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung (2*R*,2'*R*)-3,3'-Disulfandiylobis(2-acetamidopropansäure)

ASK #28068

Chemical Abstract Service Nr. 18725-37-6

Molgewicht 205.2315

Bruttoformel C₇H₁₁NO₄S

Vorzugsbezeichnung Dacistein

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung *N,S*-Diacetyl-L-cystein

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*R*)-2-Acetamido-3-(acetylsulfanyl)propansäure

ASK #28069

Molgewicht 443.4318

Bruttoformel C₂₄H₂₄Cl₂N₂S

2. Bezeichnung 2,8-Bis[(2-chlorphenyl)methyl]-1,2,3,4,6,7,8,9-octahydrothieno[3,2-c:4,5-c']dipyridin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,8-Bis(2-chlorbenzyl)-1,2,3,4,6,7,8,9-octahydrothieno[3,2-c:4,5-c']dipyridin

ASK #28070

Molgewicht 277.7692

Bruttoformel C₁₄H₁₂ClNOS

2. Bezeichnung 5-[(2-Chlorphenyl)methyl]-6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-4(5H)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(2-Chlorbenzyl)-6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-4(5H)-on

ASK #28071

Chemical Abstract Service Nr. 153-76-4

Molgewicht 423.6324

Bruttoformel C₂₄H₄₅N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Gallamin

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung 2,2',2''-[Benzol-1,2,3-triyltris(oxy)]-N,N,N',N',N''-hexaethyltris(ethanamin)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N',N''-[2,2',2''-(Benzol-1,2,3-triyltrioxy)triethyl]tris(diethylazan)

ASK #28072

Formelstamm (C30-H60-N3-O2)3+ 3I⁻

Molgewicht 875.5297

Bruttoformel C₃₀H₆₀I₃N₃O₂

2. Bezeichnung N,N'-(2,2'-(2-[2-(Triethylazaniumyl)ethyl]-1,3-phenylenbis(oxy))diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,N'-(2,2'-(2-[2-(Triethylammonio)ethyl]benzol-1,3-diyldioxy)diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

ASK #28073

Formelstamm (C29-H58-N3-O3)3+ 3I⁻

Molgewicht 877.5025

Bruttoformel C₂₉H₅₈I₃N₃O₃

2. Bezeichnung N,N'-(2,2'-(2-[2-(Diethylmethylazaniumyl)ethoxy]1,3-phenylenbis(oxy))diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,N'-(2,2'-(2-[2-(Diethylmethylammonio)ethoxy]benzol-1,3-diyldioxy)diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

ASK #28074

Formelstamm (C29-H58-N3-O3)3+ 3I⁻

Molgewicht 877.5025

Bruttoformel C₂₉H₅₈I₃N₃O₃

2. Bezeichnung *N,N*-(2,2'-{3-[2-(Diethylmethylazaniumyl)ethoxy]-1,2-phenylenbis(oxy)}diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N'*-(2,2'-{3-[2-(Diethylmethylammonio)ethoxy]benzol-1,2-diyldioxy}diethyl)bis(triethylammonium)triiodid

ASK #28075

Formelstamm (C₂₈-H₅₅-N₃-O₃)₂+ 2I⁻

Molgewicht 735.5635

Bruttoformel C₂₈H₅₅I₂N₃O₃

2. Bezeichnung *N,N*-(2,2'-{3-[2-(Diethylamino)ethoxy]benzol-1,2-diyldioxy}diethyl)bis(triethylammoniumiodid)

ASK #28076

Formelstamm (C₃₈-H₇₈-N₄-O₃)₄+ 4I⁻

Molgewicht 1146.6688

Bruttoformel C₃₈H₇₈I₄N₄O₃

2. Bezeichnung *N,N,N'*-(2,2',2''-[4-[2-(Triethylazaniumyl)ethyl]benzol-1,2,3-triyltris(oxy)}triethyl)tris(triethylammonium)tetraiodid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N',N''*-(2,2',2''-[4-[2-(Triethylammonio)ethyl]benzol-1,2,3-triyltrioxy}triethyl)tris(triethylammonium)tetraiodid

ASK #28077

Chemical Abstract Service Nr. 70988-89-5

Molgewicht 223.2683

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₃

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-2-(1-Methylethyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4,6,8-triol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(Propan-2-yl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4,6,8-triol; (4*RS*)-2-(1-Methylethyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4,6,8-triol

ASK #28078

Molgewicht 209.2417

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₃

2. Bezeichnung 1-(3,5-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]ethan-1-on

ASK #28079

Chemical Abstract Service Nr. 102282-22-4

Formelstamm C₁₆-H₁₉-Br-N₂ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 435.3116

Bruttoformel C₂₀H₂₃BrN₂O₄

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Brompheniraminmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung (3*R*)-3-(4-Bromphenyl)-*N,N*-dimethyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-[3-(4-Bromphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]dimethylazan-maleat (1:1)

ASK #28080

Chemical Abstract Service Nr. 37707-23-6

Molgewicht 270.3925
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂S
2. Bezeichnung *N*-Methyl-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Methyl)[(2*RS*)-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-yl]azan

ASK #28082

Chemical Abstract Service Nr. 7640-51-9
Molgewicht 300.4185
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂OS
2. Bezeichnung *rac*-10-[(2*R*)-2-Dimethylaminopropyl]-10*H*-5,4-phenothiazin-5-on

ASK #28084

Chemical Abstract Service Nr. 42142-52-9
Molgewicht 165.2322
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO
2. Bezeichnung *rac*-(1*S*)-3-Methylamino-1-phenylpropan-1-ol

ASK #28085

Chemical Abstract Service Nr. 23580-89-4
Molgewicht 149.2328
Bruttoformel C₁₀H₁₅N
2. Bezeichnung *N*-Methyl-3-phenylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Methyl)(3-phenylpropyl)azan; Methyl-3-phenylpropylamin

ASK #28086

Chemical Abstract Service Nr. 56161-72-9
Molgewicht 309.3261
Bruttoformel C₁₇H₁₈F₃NO
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-*N*-Methyl-3-phenyl-3-[3-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Methyl){(RS)-3-phenyl-3-[3-(trifluormethyl)phenoxy]propyl}azan

ASK #28087

Molgewicht 377.8751
Bruttoformel C₁₆H₂₄ClN₉
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenyl)-5-[6-(3-cyanguanidino)hexyl]biguanid

ASK #28088

Molgewicht 395.8903
Bruttoformel C₁₆H₂₆ClN₉O
2. Bezeichnung [[6-[5-(4-Chlorphenyl)biguanido]hexylamino](imino)methyl]harnstoff

ASK #28089

Molgewicht 507.4161

Bruttoformel C₂₂H₂₈Cl₂N₈O₂

2. Bezeichnung 1,1'-((Hexan-1,6-diyl)bis(azandiyl)bis((imino)methylen))bis[3-(4-chlorphenyl)harnstoff]

ASK #28090

Molgewicht 801.2576

Bruttoformel C₃₆H₅₂Cl₃N₁₅

2. Bezeichnung 1,1'-Bis(4-chlorphenyl)-5,5'-(6,6'-[3-(4-chlorphenyl)guanidinomethylendiamino]dihexyl)dibiguanid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,1'-[[[[[4-Chlorphenyl]amino]iminomethyl]imino]methylen]bis[imino(hexan-1,6-diyl)]]bis[5-(4-chlorphenyl)biguanid]

ASK #28091

Formelstamm (C17-H18-N4-P12-P2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 536.3237

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O₁₂P₂

Vorzugsbezeichnung Riboflavin-3',4'-bis(phosphat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*,4*S*)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[*g*]pteridin-10-yl)-1,4-dihydroxypentan-2,3-diyl]bis(dihydrogenphosphat)

ASK #28092

Chemical Abstract Service Nr. 86108-26-1

Formelstamm (C17-H18-N4-O12-P2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 536.3237

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O₁₂P₂

Vorzugsbezeichnung Riboflavin-3',5'-bis(phosphat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*,4*S*)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[*g*]pteridin-10-yl)-2,4-dihydroxypentan-1,3-diyl]bis(dihydrogenphosphat)

ASK #28093

Formelstamm (C17-H18-N4-O12-P2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 536.3237

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O₁₂P₂

Vorzugsbezeichnung Riboflavin-4',5'-bis(phosphat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*,4*S*)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[*g*]pteridin-10-yl)-3,4-dihydroxypentan-1,2-diyl]bis(dihydrogenphosphat)

ASK #28094

Formelstamm (C17-H19-N4-O9-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 456.3438

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₄O₉P

Vorzugsbezeichnung Riboflavin-3'-phosphat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*,4*S*)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[*g*]pteridin-10-yl)-1,2,4-trihydroxypentan-3-yl]dihydrogenphosphat
ASK #28095

Formelstamm (C17-H19-N4-O9-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 456.3438

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₄O₉P

Vorzugsbezeichnung Riboflavin-4'-phosphat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*,4*S*)-5-(7,8-Dimethyl-2,4-dioxo-2,3,4,10-tetrahydrobenzo[*g*]pteridin-10-yl)-1,3,4-trihydroxypentan-2-yl]dihydrogenphosphat
ASK #28096

Chemical Abstract Service Nr. 92812-82-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 97097-51-3

Formelstamm (C9-H9-(18)F-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 214.1809

Bruttoformel C₉H₁₀FNO₄

Vorzugsbezeichnung Fluorodopa (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-{2-[(¹⁸F)fluor]-4,5-dihydroxyphenyl}propansäure
ASK #28097

Chemical Abstract Service Nr. 113740-61-7

Formelstamm (C19-H20-Cl-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 344.8352

Bruttoformel C₁₉H₂₁ClN₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-2-[4-[(*R*)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl]essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]essigsäure

ASK #28098

Chemical Abstract Service Nr. 83881-59-8

Formelstamm (C21-H24-Cl-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 388.8878

Bruttoformel C₂₁H₂₅ClN₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-2-(2-[4-[(*R*)-(2-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl]ethoxy)essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-{2-[4-(2-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure

ASK #28099

Chemical Abstract Service Nr. 346451-15-8

Molgewicht 487.4627

Bruttoformel C₃₀H₂₈Cl₂N₂

2. Bezeichnung 1,4-Bis[(4-chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,4-Bis(4-chlorbenzhydryl)piperazin

ASK #28100

Formelstamm (C₂₁H₂₅N₂O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 354.4427

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₃

2. Bezeichnung 2-[2-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]ethoxy]essigsäure

3. Bezeichnung Deschlorcetirizin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethoxy]essigsäure

ASK #28101

Chemical Abstract Service Nr. 16982-40-4

Molgewicht 484.6375

Bruttoformel C₂₅H₄₀N₈O₂

2. Bezeichnung 2,2'-[[4,6,8-Tris(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2-yl]nitrilo]diethanol

ASK #28102

Chemical Abstract Service Nr. 16908-47-7

Molgewicht 524.6137

Bruttoformel C₂₃H₄₀N₈O₆

2. Bezeichnung 2,2',2'',2''',2''''-[[8-(Piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2,4,6-triyl]trinitrilo]hexaethanol

ASK #28103

Chemical Abstract Service Nr. 54093-92-4

Molgewicht 435.9509

Bruttoformel C₂₀H₃₀ClN₇O₂

2. Bezeichnung 2,2'-[[6-Chlor-4,8-bis(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2-yl]nitrilo]diethanol

ASK #28104

Chemical Abstract Service Nr. 64806-05-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 84389-03-7

Formelstamm (C₁₈H₂₆N₂O₆S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 432.5547

Bruttoformel C₁₈H₂₈N₂O₆S₂

2. Bezeichnung 1,1'-[Disulfandiylbis[(2*S*)-2-methyl-1-oxopropan-3,1-diy]]di-L-prolin

ASK #28105

Chemical Abstract Service Nr. 636-46-4

Formelstamm (C₈H₄O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 182.1302

Bruttoformel C₈H₆O₅

2. Bezeichnung 4-Hydroxybenzol-1,3-dicarbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Hydroxyisophthalsäure

ASK #28106

Chemical Abstract Service Nr. 126467-48-9

2. Bezeichnung Somatotropin vom Schwein

ASK #28107

Molgewicht 164.0491

Bruttoformel $C_4H_2F_6$

2. Bezeichnung 1,1,1,4,4,4-Hexafluorbut-2-en

ASK #28108

Chemical Abstract Service Nr. 3414-09-3

Molgewicht 198.4942

Bruttoformel C_4HClF_6

2. Bezeichnung (2Z)-2-Chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluorbut-2-en

ASK #28109

Chemical Abstract Service Nr. 7736-43-8

Molgewicht 198.4942

Bruttoformel C_4HClF_6

2. Bezeichnung (2E)-2-Chlor-1,1,1,4,4,4-hexafluorbut-2-en

ASK #28110

Chemical Abstract Service Nr. 2418-22-6

Molgewicht 232.9392

Bruttoformel $C_4Cl_2F_6$

2. Bezeichnung (2Z)-2,3-Dichlor-1,1,1,4,4,4-hexafluorbut-2-en

ASK #28111

Chemical Abstract Service Nr. 2418-21-5

Molgewicht 232.9392

Bruttoformel $C_4Cl_2F_6$

2. Bezeichnung (2E)-2,3-Dichlor-1,1,1,4,4,4-hexafluorbut-2-en

ASK #28112

Chemical Abstract Service Nr. 20591-32-6

Molgewicht 242.9452

Bruttoformel C_4HBrF_6

2. Bezeichnung (2E)-2-Brom-1,1,1,4,4,4-hexafluorbut-2-en

ASK #28113

Chemical Abstract Service Nr. 75-88-7

Molgewicht 118.4855

Bruttoformel	C ₂ H ₂ ClF ₃
2. Bezeichnung	2-Chlor-1,1,1-trifluorethan
ASK #28114	
Chemical Abstract Service Nr.	758-24-7
Molgewicht	177.3752
Bruttoformel	C ₂ BrClF ₂
2. Bezeichnung	1-Brom-1-chlor-2,2-difluorethen
ASK #28115	
Chemical Abstract Service Nr.	306-83-2
Molgewicht	152.9306
Bruttoformel	C ₂ HCl ₂ F ₃
2. Bezeichnung	2,2-Dichlor-1,1,1-trifluorethan
ASK #28116	
Chemical Abstract Service Nr.	354-50-7
Molgewicht	231.8266
Bruttoformel	C ₂ BrCl ₂ F ₃
2. Bezeichnung	1-Brom-1,1-dichlor-2,2,2-trifluorethan
ASK #28117	
Chemical Abstract Service Nr.	1649-08-7
Molgewicht	134.9401
Bruttoformel	C ₂ H ₂ Cl ₂ F ₂
2. Bezeichnung	1,2-Dichlor-1,1-difluorethan
ASK #28118	
Chemical Abstract Service Nr.	66622-47-7
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₇ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	206.2808
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[3-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>RS</i>)-2-(3-Isobutylphenyl)propansäure; (<i>2RS</i>)-2-[3-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure
ASK #28119	
Chemical Abstract Service Nr.	59512-17-3
Molgewicht	205.2961
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propanamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-(4-Isobutylphenyl)propanamid; (2RS)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propanamid

ASK #28120

Chemical Abstract Service Nr. 938-94-3

Formelstamm (C₁₀H₁₁O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 164.2011

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-Methylphenyl)propansäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2RS)-2-(4-Methylphenyl)propansäure; (RS)-2-(*p*-Tolyl)propansäure

ASK #28121

Chemical Abstract Service Nr. 38861-78-8

Molgewicht 176.2548

Bruttoformel C₁₂H₁₆O

2. Bezeichnung 1-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]ethanon

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU; IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(4-Isobutylphenyl)ethanon

ASK #28122

Chemical Abstract Service Nr. 56271-94-4

Formelstamm (C₁₅H₁₄N₃O₇S)⁻ H⁺

Molgewicht 381.3605

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₇S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Decarbamoylcefuroxim

ASK #28123

Chemical Abstract Service Nr. 39685-31-9

Formelstamm (C₁₇H₁₆N₃O₈S)⁻ H⁺

Molgewicht 423.3972

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O₈S

Vorzugsbezeichnung Cefuracetim

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[(Acetyloxy)methyl]-7-[(*Z*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7R)-3-Acetoxyethyl-7-[(Z)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure;
(6R,7R)-3-Acetoxyethyl-7-[(Z)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #28124

Chemical Abstract Service Nr. 75044-85-8

Formelstamm (C₁₅-H₁₄-N₃-O₆-S)⁻ H⁺

Molgewicht 365.3611

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₆S

2. Bezeichnung (6R,7R)-7-[(2Z)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7R)-7-[(2Z)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28125

Formelstamm (C₁₈-H₁₄-Cl₃-N₄-O₉-S)⁻ H⁺

Molgewicht 569.7571

Bruttoformel C₁₈H₁₅Cl₃N₄O₉S

2. Bezeichnung (6R,7R)-7-[(2Z)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(trichloracetyl)carbamoyloxy]methyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7R)-7-[(2Z)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(trichloracetyl)carbamoyloxy]methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28126

Molgewicht 363.3452

Bruttoformel C₁₅H₁₃N₃O₆S

2. Bezeichnung (5aR,6R)-6-[(2Z)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-4,5a-dihydroazeto[2,1-b]furo[3,4-d][1,3]thiazin-1,7(3H,6H)-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (7R)-7-[(Z)-2-(2-Furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-3-cephem-4-carbonsäurelacton;
(6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäurelacton;
(5aR,6R)-6-[[[(Z)-(furan-2-yl)(methoxyimino)acetyl]amino]-5a,6-dihydro-3H,7H-azeto[2,1-b]furo[3,4-d][1,3]thiazin-1,7(4H)-dion

ASK #28127

Chemical Abstract Service Nr. 39684-61-2

Formelstamm (C₇-H₆-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 169.1348

Bruttoformel C₇H₇NO₄

2. Bezeichnung (Z)-(Furan-2-yl)(methoxyimino)essigsäure

ASK #28128

Chemical Abstract Service Nr. 30246-33-4

Formelstamm (C₁₁-H₁₁-N₄-O₃-S₃)⁻ H⁺

Molgewicht 344.433

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₄O₃S₃

2. Bezeichnung (6R,7R)-7-Amino-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7R)-7-Amino-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28129

Formelstamm (C₁₆-H₁₉-N₄-O₄-S₃)⁻ H⁺

Molgewicht 428.5494

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄O₄S₃

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-(2,2-Dimethylpropanamido)-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl-methyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-(2,2-Dimethylpropanamido)-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl-methyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28130

Molgewicht 322.2999

Bruttoformel C₁₁H₁₀N₆O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Hydroxymethyl-8-oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäurelacton

3. Bezeichnung (7*R*)-3-Hydroxymethyl-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäurelacton

ASK #28131

Chemical Abstract Service Nr. 32510-61-5

Formelstamm (C13-H13-N6-O6-S)⁻ H⁺

Molgewicht 382.3519

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₆O₆S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-8-oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28132

Chemical Abstract Service Nr. 29490-19-5

Molgewicht 132.2073

Bruttoformel C₃H₄N₂S₂

2. Bezeichnung 5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2(3*H*)-thion

3. Bezeichnung 5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-thiol

ASK #28133

Chemical Abstract Service Nr. 21732-17-2

Formelstamm (C3-H3-N4-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 128.0895

Bruttoformel C₃H₄N₄O₂

2. Bezeichnung (1*H*-Tetrazol-1-yl)essigsäure

ASK #28134

Formelstamm (C11-H11-N6-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 324.3158

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₆O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Methyl-8-oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-3-Methyl-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28135

Chemical Abstract Service Nr. 302-95-4
Formelstamm (C₂₄-H₃₉-O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 414.5538
Bruttoformel C₂₄H₃₉NaO₄
Vorzugsbezeichnung Desoxycholsäure-Natriumsalz
International Nonproprietary Name (INN.L68)
2. Bezeichnung 3,12-Dihydroxy-5 α -cholan-24-säure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natriumdesoxycholat

ASK #28137

Chemical Abstract Service Nr. 979-88-4
Formelstamm (C₂₀-H₁₀-N₂-O₄)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 388.2839
Bruttoformel C₂₀H₁₀N₂Na₂O₄
2. Bezeichnung [2,2'-Bichinolin]-4,4'-dicarbonsäure-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,2'-Bichinolin-4,4'-dicarbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #28138

Formelstamm (C₁₆-H₁₆-N₃-O₇-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 427.4521
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₇S₂
2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*S*)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-2-cephem-4-carbonsäure

ASK #28139

Chemical Abstract Service Nr. 16593-81-0
Formelstamm (C₁₁-H₈-N₃-O₂)⁻ Na⁺ · H₂O
Molgewicht 255.2052
Bruttoformel C₁₁H₈N₃NaO₂
2. Bezeichnung 4-[(Pyridin-2-yl)diazenyl]benzol-1,3-diol-Mononatriumsalz 1 H₂O

ASK #28140

Chemical Abstract Service Nr. 1918-77-0
Formelstamm (C₆-H₅-O₂-S)⁻ H⁺
Molgewicht 142.1756
Bruttoformel C₆H₆O₂S
2. Bezeichnung 2-(Thiophen-2-yl)essigsäure
3. Bezeichnung (Thiophen-2-yl)essigsäure

ASK #28142

Chemical Abstract Service Nr. 58909-39-0

Molgewicht 159.1664

Bruttoformel C₄H₅N₃O₂S

2. Bezeichnung 2-Methyl-3-sulfanylidexahydro-1,2,4-triazin-5,6-dion

3. Bezeichnung 6-Hydroxy-2-methyl-3-sulfanyl-1,2,4-triazin-5(2*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 2-Methyl-3-thioxotetrahydro-1,2,4-triazin-5,6-dion

ASK #28143

Molgewicht 318.3741

Bruttoformel C₁₃H₁₀N₄O₂S₂

2. Bezeichnung S-(1,3-Benzothiazol-2-yl)[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)ethanthioat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym S-(1,3-Benzothiazol-2-yl)[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)(methoxyimino)thioacetat]

ASK #28144

Chemical Abstract Service Nr. 58909-56-1

Formelstamm (C₁₂H₁₂N₅O₅S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 371.3921

Bruttoformel C₁₂H₁₃N₅O₅S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-Amino-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-Amino-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28145

Chemical Abstract Service Nr. 92143-31-2

Molgewicht 554.5799

Bruttoformel C₁₈H₁₈N₈O₇S₃

Vorzugsbezeichnung (*E*)-Ceftriaxon

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28146

Formelstamm (C₁₈H₁₆N₈O₇S₃)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 598.5436

Bruttoformel C₁₈H₁₆N₈Na₂O₇S₃

Vorzugsbezeichnung (*E*)-Ceftriaxon-Dinatrium
(INN.L21)

**International
Nonproprietary
Name**

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-[(*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(6-hydroxy-2-methyl-5-oxo-2,5-dihydro-1,2,4-triazin-3-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Dinatriumsalz

ASK #28147

Chemical Abstract Service Nr. 18323-43-8

Molgewicht 410.9564

Bruttoformel C₁₇H₃₁ClN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Clindamycin B

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-4-ethyl-1-methylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-L-*threo*-D-*galacto*-octopyranosid}

ASK #28148

Formelstamm (C17-H30-Cl-N2-O8-P-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 490.9363

Bruttoformel C₁₇H₃₂ClN₂O₈PS

Vorzugsbezeichnung Clindamycin-B-2-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-4-ethyl-1-methylpyrrolidin-2-carboxamido]-2-*O*-phosphono-1-thio-L-*threo*-D-*galacto*-octopyranosid}

ASK #28149

Chemical Abstract Service Nr. 28708-34-1

Formelstamm (C18-H32-Cl-N2-O8-P-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 504.9629

Bruttoformel C₁₈H₃₄ClN₂O₈PS

Vorzugsbezeichnung Clindamycin-3-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-3-*O*-phosphono-1-thio-L-*threo*-D-*galacto*-octopyranosid}

ASK #28150

Chemical Abstract Service Nr. 54887-30-8

Formelstamm (C18-H32-Cl-N2-O8-P-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 504.9629

Bruttoformel C₁₈H₃₄ClN₂O₈PS

Vorzugsbezeichnung Clindamycin-4-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-4-*O*-phosphono-1-thio-L-*threo*-D-*galacto*-octopyranosid}

ASK #28154

Chemical Abstract Service Nr. 534-73-6

Molgewicht 344.3124

Bruttoformel C₁₂H₂₄O₁₁

2. Bezeichnung 6-*O*- β -D-Glucopyranosyl-D-glucitol

ASK #28156

Chemical Abstract Service Nr. 98814-60-9

Formelstamm (C₂₁-H₂₁-N₇-O₈)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 501.4494

Bruttoformel C₂₁H₂₃N₇O₈

2. Bezeichnung (S)-2-((*RS*)-4-[*N*-(2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-ylmethyl)formamido]benzamido)pentandisäure

ASK #28157

Chemical Abstract Service Nr. 134-05-4

Formelstamm (C₂₀-H₁₇-N₇-O₇)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 469.4076

Bruttoformel C₂₀H₁₉N₇O₇

2. Bezeichnung (S)-2-{4-[*N*-(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-ylmethyl)formamido]benzamido}pentandisäure

ASK #28158

Formelstamm (C₁₅-H₁₅-N₆-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 344.3253

Bruttoformel C₁₅H₁₆N₆O₄

2. Bezeichnung *rac*-4-(((6*R*)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino)benzoesäure

ASK #28159

Chemical Abstract Service Nr. 2052-49-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 107716-44-9; 151883-00-0

Formelstamm (C₁₆-H₃₆-N)⁺ (H-O)⁻

Molgewicht 259.4711

Bruttoformel C₁₆H₃₇NO

2. Bezeichnung *N,N,N*-Tributylbutan-1-aminiumhydroxid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrabutylammoniumhydroxid

ASK #28160

Chemical Abstract Service Nr. 5005-46-9

Molgewicht 321.4592

Bruttoformel C₂₁H₂₇N₃

2. Bezeichnung 4-[Bis(propan-2-yl)amino]-2-phenyl-2-(pyridin-2-yl)butannitril

ASK #28161

Chemical Abstract Service Nr. 53761-14-1

Molgewicht 296.4497

Bruttoformel C₂₀H₂₈N₂

2. Bezeichnung 3-Phenyl-*N,N*-bis(propan-2-yl)-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diisopropyl[3-phenyl-3-(2-pyridyl)propyl]azan

ASK #28162

Chemical Abstract Service Nr. 38236-46-3

Molgewicht 297.3947

Bruttoformel C₁₈H₂₃N₃O

2. Bezeichnung 2-Phenyl-4-[(propan-2-yl)amino]-2-(pyridin-2-yl)butanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Isopropylamino-2-phenyl-2-(2-pyridyl)butanamid

ASK #28163

Chemical Abstract Service Nr. 30901-64-5

Molgewicht 194.2319

Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂

2. Bezeichnung 2-Phenyl-2-(pyridin-2-yl)acetonitril

ASK #28164

Molgewicht 380.6507

Bruttoformel C₂₄H₄₆N₂O

2. Bezeichnung *N*-(2-Diethylaminoethyl)oleamid

ASK #28170

Chemical Abstract Service Nr. 629-25-4

Formelstamm (C₁₂H₂₃O₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 222.2996

Bruttoformel C₁₂H₂₃NaO₂

2. Bezeichnung Dodecansäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumlaurat

ASK #28173

Molgewicht 241.2851

Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₂

2. Bezeichnung 2-Benzylamino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanon

ASK #28174

Chemical Abstract Service Nr. 614-03-9

Molgewicht 167.205

Bruttoformel C₉H₁₃NO₂

Vorzugsbezeichnung (*S*)-Phenylephrin

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung 3-[(*S*)-1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-1-(3-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol

ASK #28175
Chemical Abstract Service Nr. 16033-41-3
Molgewicht 450.6957
Bruttoformel C₃₁H₄₆O₂
Vorzugsbezeichnung *cis*-Phytomenadion
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 2-Methyl-3-[(2*Z*,7*R*,11*R*)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]naphthalin-1,4-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Methyl-3-[(*Z*-*R*,*R*)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]-1,4-naphthochinon

ASK #28176
Molgewicht 466.6951
Bruttoformel C₃₁H₄₆O₃
Vorzugsbezeichnung *trans*-Epoxyphytomenadion
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 2,3-Epoxy-2-methyl-3-[(2*E*,7*R*,11*R*)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]-2,3-dihydronaphthalin-1,4-dion

ASK #28177
Molgewicht 183.0451
Bruttoformel CaCl₂
2. Bezeichnung Calciumchlorid 4 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 E509; DAB1998R

ASK #28178
Chemical Abstract Service Nr. 6628-04-2
Molgewicht 158.1998
Bruttoformel C₁₀H₁₀N₂
2. Bezeichnung 2-Methylchinolin-4-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Methyl-4-chinolyazan

ASK #28183
Chemical Abstract Service Nr. 473-98-3
Molgewicht 442.7168
Bruttoformel C₃₀H₅₀O₂
2. Bezeichnung Lup-20(29)-en-3 ,28-diol
3. Bezeichnung Betulin
Zitat Bezeichnung 3 USM111; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #28184
Chemical Abstract Service Nr. 7790-53-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12764-57-7

Molgewicht 118.0703

Bruttoformel $\text{K}_3\text{O}_3\text{P}$

2. Bezeichnung Kaliummetaphosphat

Zitat Bezeichnung 2 E452; USMI11

ASK #28186

Chemical Abstract Service Nr. 13419-61-9

Formelstamm $(\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{O}_3\text{S})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 244.3267

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{NaO}_3\text{S}$

2. Bezeichnung Decan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumdecansulfonat

ASK #28187

Chemical Abstract Service Nr. 4395-65-7

Molgewicht 314.3374

Bruttoformel $\text{C}_{20}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{O}_2$

2. Bezeichnung 1-Amino-4-anilinoanthracen-9,10-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Amino-4-anilinoanthrachinon; Oracetblau 2R

ASK #28188

Chemical Abstract Service Nr. 4708-96-7

Molgewicht 443.4498

Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{25}\text{N}_3\text{O}_7$

Vorzugsbezeichnung 7-*N*-Demethylminocyclin

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4-(Dimethylamino)-3,10,12,12*a*-tetrahydroxy-7-(methylamino)-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #28189

Chemical Abstract Service Nr. 43168-51-0

Molgewicht 457.4764

Bruttoformel $\text{C}_{23}\text{H}_{27}\text{N}_3\text{O}_7$

Vorzugsbezeichnung 4-*epi*-Minocyclin

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (4*R*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4,7-Bis(dimethylamino)-3,10,12,12*a*-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #28190

Chemical Abstract Service Nr. 37364-66-2

Molgewicht 1313.3307

Bruttoformel C₅₀H₇₂N₁₆O₂₂S₂

2. Bezeichnung 2-(2-{2-[(2*R*,3*R*)-2-[(2*R*,3*S*,4*R*)-4-[(2*S*,3*R*)-2-(6-Amino-2-[(*S*)-1-[(*R*)-2-amino-2-carbamoylethylamino]-2-carbamoylethyl]-5-methylpyrimidin-4-carboxamido)-3-[2-*O*-(3-*O*-carbamoyl- -D-mannopyranosyl)- -L-gulo

3. Bezeichnung Bleomycinsäure

ASK #28191

Chemical Abstract Service Nr. 11116-32-8

Molgewicht 1440.5613

Bruttoformel C₅₇H₈₉N₁₉O₂₁S₂

2. Bezeichnung 2-(2-{2-[(2*R*,3*R*)-2-[(2*R*,3*S*,4*R*)-4-[(2*S*,3*R*)-2-(6-Amino-2-[(*S*)-1-[(*R*)-2-amino-2-carbamoylethylamino]-2-carbamoylethyl]-5-methylpyrimidin-4-carboxamido)-3-[2-*O*-(3-*O*-carbamoyl- -D-mannopyranosyl)- -L-gulo

3. Bezeichnung Bleomycin A₅

Zitat Bezeichnung CAS; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS

3
ASK #28192

Chemical Abstract Service Nr. 9060-11-1

Molgewicht 1538.6678

Bruttoformel C₆₀H₉₅N₂₃O₂₁S₂

2. Bezeichnung 2-(2-{2-[(2*R*,3*R*)-2-[(2*R*,3*S*,4*R*)-4-[(2*S*,3*R*)-2-(6-Amino-2-[(*S*)-1-[(*R*)-2-amino-2-carbamoylethylamino]-2-carbamoylethyl]-5-methylpyrimidin-4-carboxamido)-3-[2-*O*-(3-*O*-carbamoyl- -D-mannopyranosyl)- -L-gulo

3. Bezeichnung Bleomycin B₄

ASK #28193

Chemical Abstract Service Nr. 41089-03-6

Molgewicht 1400.5172

Bruttoformel C₅₄H₈₁N₁₇O₂₁S₃

2. Bezeichnung 2-(2-{2-[(2*R*,3*R*)-2-[(2*R*,3*S*,4*R*)-4-[(2*S*,3*R*)-2-(6-Amino-2-[(*S*)-1-[(*R*)-2-amino-2-carbamoylethylamino]-2-carbamoylethyl]-5-methylpyrimidin-4-carboxamido)-3-[2-*O*-(3-*O*-carbamoyl- -D-mannopyranosyl)- -L-gulo

3. Bezeichnung S-Desmethylbleomycin A₂

ASK #28194

Chemical Abstract Service Nr. 5124-30-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68966-63-2; 73156-15-7; 88504-76-1

Molgewicht 262.3474
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O₂
2. Bezeichnung 4,4'-Methylen-dicyclohexyldiisocyanat

ASK #28197

Chemical Abstract Service Nr. 137071-32-0
Molgewicht 810.4531
Bruttoformel C₄₃H₆₈ClNO₁₁
Vorzugsbezeichnung Pimecrolimus
International Nonproprietary Name INN.L43

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI13; MAR33

2. Bezeichnung (3S,4R,5S,8R,9E,12S,14S,15R,16S,18R,19R,26aS)-3-((1E)-1-[(1R,3R,4S)-4-Chlor-3-methoxycyclohexyl]prop-1-en-2-yl)-8-ethyl-5,19-dihydroxy-14,16-dimethoxy-4,10,12,18-tetramethyl-5,6,8,11,12,13,15,17,20,22,24,26,28,30,32,34,36,38,40,42,44,46,48,50,52,54,56,58,60,62,64,66,68,70,72,74,76,78,80,82,84,86,88,90,92,94,96,98,100,102,104,106,108,110,112,114,116,118,120,122,124,126,128,130,132,134,136,138,140,142,144,146,148,150,152,154,156,158,160,162,164,166,168,170,172,174,176,178,180,182,184,186,188,190,192,194,196,198,200,202,204,206,208,210,212,214,216,218,220,222,224,226,228,230,232,234,236,238,240,242,244,246,248,250,252,254,256,258,260,262,264,266,268,270,272,274,276,278,280,282,284,286,288,290,292,294,296,298,300,302,304,306,308,310,312,314,316,318,320,322,324,326,328,330,332,334,336,338,340,342,344,346,348,350,352,354,356,358,360,362,364,366,368,370,372,374,376,378,380,382,384,386,388,390,392,394,396,398,400,402,404,406,408,410,412,414,416,418,420,422,424,426,428,430,432,434,436,438,440,442,444,446,448,450,452,454,456,458,460,462,464,466,468,470,472,474,476,478,480,482,484,486,488,490,492,494,496,498,500,502,504,506,508,510,512,514,516,518,520,522,524,526,528,530,532,534,536,538,540,542,544,546,548,550,552,554,556,558,560,562,564,566,568,570,572,574,576,578,580,582,584,586,588,590,592,594,596,598,600,602,604,606,608,610,612,614,616,618,620,622,624,626,628,630,632,634,636,638,640,642,644,646,648,650,652,654,656,658,660,662,664,666,668,670,672,674,676,678,680,682,684,686,688,690,692,694,696,698,700,702,704,706,708,710,712,714,716,718,720,722,724,726,728,730,732,734,736,738,740,742,744,746,748,750,752,754,756,758,760,762,764,766,768,770,772,774,776,778,780,782,784,786,788,790,792,794,796,798,800,802,804,806,808,810,812,814,816,818,820,822,824,826,828,830,832,834,836,838,840,842,844,846,848,850,852,854,856,858,860,862,864,866,868,870,872,874,876,878,880,882,884,886,888,890,892,894,896,898,900,902,904,906,908,910,912,914,916,918,920,922,924,926,928,930,932,934,936,938,940,942,944,946,948,950,952,954,956,958,960,962,964,966,968,970,972,974,976,978,980,982,984,986,988,990,992,994,996,998,1000

ASK #28198

Chemical Abstract Service Nr. 19408-84-5
Molgewicht 307.4278
Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₃
2. Bezeichnung N-[(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)methyl]-8-methylnonanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-(4-Hydroxy-3-methoxybenzyl)-8-methylnonanamid

ASK #28200

Chemical Abstract Service Nr. 130370-60-4
Molgewicht 477.6399
Bruttoformel C₂₃H₃₁N₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Batimastat
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (2S,3R)-N-Hydroxy-5-methyl-3-[(S)-1-methylcarbamoyl-2-phenylethylcarbamoyl]-2-(2-thienylsulfanylmethyl)hexanamid

ASK #28201

Formelstamm Br-H . x H₂O
Bruttoformel BrH
2. Bezeichnung Bromwasserstoffsäure ((mit Angaben zur Konzentration))

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #28202

Chemical Abstract Service Nr. 621-64-7
Molgewicht 130.1882
Bruttoformel C₆H₁₄N₂O

2. Bezeichnung *N,N*-Dipropylsalpetrigsäureamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Nitroso)dipropylazan; Nitrosodipropylamin

ASK #28203

Chemical Abstract Service Nr. 157810-81-6
Formelstamm C36-H47-N5-O4 . H2-O4-S
Molgewicht 711.868
Bruttoformel C₃₆H₄₉N₅O₈S
Vorzugsbezeichnung Indinavirsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1 GI; Ph.Eur.2008,6.0/2214
2. Bezeichnung (2*S*)-1-[(2*S*,4*R*)-4-Benzyl-2-hydroxy-5-[(1*S*,2*R*)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-yl]amino]-5-oxopentyl]-*N*-*tert*-butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2*R*,4*S*)-2-Benzyl-5-[(2*S*)-2-*tert*-butylcarbamoyl-4-(3-pyridylmethyl)piperazin-1-yl]-4-hydroxy-*N*-[(1*S*,2*R*)-2-hydroxyindan-1-yl]pentanamid-sulfat (1:1)

ASK #28204

Chemical Abstract Service Nr. 61413-44-3
Molgewicht 343.4599
Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₃
2. Bezeichnung (*RS*)-*N*-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]-4-(4-methoxyphenyl)butan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (*RS*)-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl][4-(4-methoxyphenyl)butan-2-yl]azan

ASK #28205

Chemical Abstract Service Nr. 15883-20-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 78341-12-5
Molgewicht 232.3214
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2*RS*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid

ASK #28206

Chemical Abstract Service Nr. 39627-98-0
Molgewicht 226.2738
Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂O
2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dimethylphenyl)pyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU

ASK #28207

Molgewicht 244.3321

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-methyl-1,2,5,6-tetrahydropyridin-2-carboxamid

ASK #28208

Molgewicht 280.793

Bruttoformel C₁₅H₂₁ClN₂O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-(4-Chlor-2,6-dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid

ASK #28209

Chemical Abstract Service Nr. 10605-21-7

Molgewicht 191.1867

Bruttoformel C₉H₉N₃O₂

2. Bezeichnung Methyl[(1*H*-benzimidazol-2-yl)carbamat]

ASK #28210

Chemical Abstract Service Nr. 20367-38-8

Molgewicht 225.6317

Bruttoformel C₉H₈ClN₃O₂

2. Bezeichnung Methyl(5-chlorbenzimidazol-2-ylcarbamat)

ASK #28211

Chemical Abstract Service Nr. 2701-50-0

Molgewicht 382.4926

Bruttoformel C₂₄H₃₀O₄

2. Bezeichnung (1,2)-3,20-Dioxo-1,2-dihydro-3'*H*-cyclopropa[1,2]pregna-4,6-dien-17-ylacetat

ASK #28212

Molgewicht 412.5186

Bruttoformel C₂₅H₃₂O₅

2. Bezeichnung (1,2)-6-Methoxy-3,20-dioxo-1,2-dihydro-3'*H*-cyclopropa[1,2]pregna-4,6-dien-17-ylacetat

ASK #28213

Molgewicht 327.8478

Bruttoformel C₂₀H₂₂ClNO

2. Bezeichnung 4-(2-Chlorethyl)-1-ethyl-3,3-diphenylpyrrolidin-2-on

ASK #28214

Molgewicht 352.4699

Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₂

2. Bezeichnung 1-Ethyl-4-{2-[(2-hydroxyethyl)amino]ethyl}-3,3-diphenylpyrrolidin-2-on

ASK #28215

Molgewicht 474.5864

Bruttoformel C₂₇H₃₈O₇

2. Bezeichnung 6-Hydroperoxy-11-hydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #28216

Molgewicht 458.5622

Bruttoformel C₂₇H₃₅FO₅

2. Bezeichnung 6 -Fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #28217

Molgewicht 462.594

Bruttoformel C₂₇H₃₉FO₅

2. Bezeichnung 6 -Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #28218

Chemical Abstract Service Nr. 33403-97-3

Molgewicht 136.1943

Bruttoformel C₈H₁₂N₂

2. Bezeichnung *N*-[(Pyridin-4-yl)methyl]ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(Ethylamino)methyl]pyridin; (Ethyl)(4-pyridylmethyl)azan

ASK #28219

Molgewicht 266.3376

Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂O

2. Bezeichnung *N*-Ethyl-2-phenyl-*N*-[(pyridin-4-yl)methyl]prop-2-enamid

ASK #28220

Chemical Abstract Service Nr. 60166-98-5

Molgewicht 705.0226

Bruttoformel C₁₄H₁₈I₃N₃O₆

2. Bezeichnung 5-Amino-*N,N*-bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Amino-*N,N'*-bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #28221

Chemical Abstract Service Nr. 87932-07-8

Molgewicht 747.0593

Bruttoformel C₁₆H₂₀I₃N₃O₇

2. Bezeichnung 5-Acetamido-*N,N*-bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Acetamido-*N,N'*-bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #28222

Molgewicht 703.9915

Bruttoformel C₁₄H₁₅I₃N₂O₇

2. Bezeichnung 3-[(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)carbamoyl]-5-(2-hydroxypropanamido)-2,4,6-triiodbenzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-[2-Hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiod-5-lactamidoisophthalamidsäure

ASK #28223

Chemical Abstract Service Nr. 60166-92-9
Molgewicht 819.122
Bruttoformel $C_{19}H_{24}I_3N_3O_9$
2. Bezeichnung [1-({3,5-Bis[(1,3-dihydroxypropan-2-yl)carbamoylethyl]carbamoyl}ethyl)acetat

ASK #28224

Molgewicht 731.0599
Bruttoformel $C_{16}H_{20}I_3N_3O_6$
2. Bezeichnung *N*-(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)-5-(2-hydroxypropanamido)-2,4,6-triiod-*N,N*-dimethylbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-[2-Hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiod-5-lactamido-*N,N*'-dimethylisophthalamid

ASK #28225

Chemical Abstract Service Nr. 77868-41-8
Molgewicht 763.0587
Bruttoformel $C_{16}H_{20}I_3N_3O_8$
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-5-(hydroxyacetamido)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Glycolamido-*N,N*'-bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #28226

Chemical Abstract Service Nr. 77868-45-2
Molgewicht 777.0853
Bruttoformel $C_{17}H_{22}I_3N_3O_8$
2. Bezeichnung *N*-(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)-*N*-(2,3-dihydroxypropyl)-5-(2-hydroxypropanamido)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-(2,3-Dihydroxypropyl)-*N*'-[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiod-5-lactamidoisophthalamid

ASK #28227

Chemical Abstract Service Nr. 75970-99-9
Molgewicht 324.3952
Bruttoformel $C_{19}H_{21}FN_4$
Vorzugsbezeichnung Tecastemizol
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung 1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-*N*-(piperidin-4-yl)-1*H*-benzimidazol-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl](4-piperidyl)azan

ASK #28228

Molgewicht 458.5703
Bruttoformel $C_{28}H_{31}FN_4O$
2. Bezeichnung 1-[(2-Fluorphenyl)methyl]-*N*-(1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl)-1*H*-benzimidazol-2-amin

- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** [1-(2-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan; 1-(2-Fluorbenzyl)-N-{1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}benzimidazol-2-amin
- ASK #28229
- Molgewicht** 440.5799
- Bruttoformel** C₂₈H₃₂N₄O
- 2. Bezeichnung** 1-Benzyl-N-{1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}-1*H*-benzimidazol-2-amin
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** (1-Benzylbenzimidazol-2-yl)[1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan
- ASK #28230
- Molgewicht** 458.5703
- Bruttoformel** C₂₈H₃₁FN₄O
- 2. Bezeichnung** 1-[(3-Fluorphenyl)methyl]-N-{1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}-1*H*-benzimidazol-2-amin
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** 1-(3-Fluorbenzyl)-N-{1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}benzimidazol-2-amin; [1-(3-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan
- ASK #28231
- Molgewicht** 474.5697
- Bruttoformel** C₂₈H₃₁FN₄O₂
- 2. Bezeichnung** 1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-N-((1*s*,4*s*)-1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl)-1*H*-benzimidazol-2-amin-*N*-oxid
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** cis-[1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan-*N*-oxid
- ASK #28232
- Molgewicht** 474.5697
- Bruttoformel** C₂₈H₃₁FN₄O₂
- 2. Bezeichnung** 1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-N-((1*r*,4*r*)-1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl)-1*H*-benzimidazol-2-amin-*N*-oxid
- USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** trans-[1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan-*N*-oxid
- ASK #28233
- Molgewicht** 498.659
- Bruttoformel** C₃₁H₃₈N₄O₂
- 2. Bezeichnung** N-{1-[2-(4-Methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}-1-[[4-(propan-2-yloxy)phenyl]methyl]-1*H*-benzimidazol-2-amin
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** [1-(4-Isopropoxybenzyl)benzimidazol-2-yl][1-(4-methoxyphenethyl)-4-piperidyl]azan; N-{1-[2-(4-Methoxyphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}-1-[4-(propan-2-yloxy)benzyl]benzimidazol-2-amin
- ASK #28234
- Molgewicht** 502.5798
- Bruttoformel** C₂₉H₃₁FN₄O₃
- 2. Bezeichnung** [2-(4-Methoxyphenyl)ethyl][4-((1-[4-fluorphenyl)methyl]-1*H*-benzimidazol-2-yl)amino]piperidin-1-carboxylat]
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** (4-Methoxyphenethyl){4-[1-(4-fluorbenzyl)benzimidazol-2-ylamino]piperidin-1-carboxylat}; [2-(4-Methoxyphenyl)ethyl]{4-[1-(4-fluorbenzyl)benzimidazol-2-ylamino]piperidin-1-carboxylat}

ASK #28235

Molgewicht 432.5166
Bruttoformel C₂₁H₃₂N₆O₄
2. Bezeichnung (1*s,4s*)-1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)-4-(*N*-phenylpropanamido)piperidin-1-oxid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU; IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym cis-N-{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-methoxymethyl-4-piperidyl}-*N*-phenylpropanamid-*N*-oxid;
N-((1*s,4s*)-1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-methoxymethyl-1-oxo-1λ(5)-piperidin-4-yl)-*N*-phenylpropanamid

ASK #28236

Molgewicht 432.5166
Bruttoformel C₂₁H₃₂N₆O₄
2. Bezeichnung (1*r,4r*)-1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)-4-(*N*-phenylpropanamido)piperidin-1-oxid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU; IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-((1*r,4r*)-1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-methoxymethyl-1-oxo-1λ(5)-piperidin-4-yl)-*N*-phenylpropanamid;
trans-N-{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-methoxymethyl-4-piperidyl}-*N*-phenylpropanamid-*N*-oxid

ASK #28237

Chemical Abstract Service Nr. 61086-18-8
Molgewicht 276.374
Bruttoformel C₁₆H₂₄N₂O₂
2. Bezeichnung *N*-[4-(Methoxymethyl)piperidin-4-yl]-*N*-phenylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; EAB.VU

ASK #28238

Molgewicht 402.4906
Bruttoformel C₂₀H₃₀N₆O₃
2. Bezeichnung *N*-{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl}-*N*-phenylacetamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; EAB.VU

ASK #28239

Chemical Abstract Service Nr. 343608-24-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 144037-59-2
Molgewicht 360.4539
Bruttoformel C₁₈H₂₈N₆O₂
2. Bezeichnung 1-[2-[4-Anilino-4-(methoxymethyl)piperidin-1-yl]ethyl]-4-ethyl-1*H*-tetrazol-5(4*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Ethyl-4-[2-[4-(methoxymethyl)-4-(phenylamino)piperidin-1-yl]ethyl]-1,4-dihydro-5*H*-tetrazol-5-on

ASK #28240

Chemical Abstract Service Nr. 7636-28-4

Molgewicht 179.2157

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-4-phenylbutansäure

ASK #28241

Molgewicht 387.4727

Bruttoformel C₂₁H₂₉N₃O₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(3*S*,8*aS*)-3-(4-Aminobutyl)-1,4-dioxooctahydropyrrolo[1,2-*a*]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutansäure

ASK #28242

Molgewicht 387.4727

Bruttoformel C₂₁H₂₉N₃O₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(3*S*,8*aR*)-3-(4-Aminobutyl)-1,4-dioxooctahydropyrrolo[1,2-*a*]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutansäure

ASK #28243

Molgewicht 405.4879

Bruttoformel C₂₁H₃₁N₃O₅

2. Bezeichnung 1-*N*²-[(1*R*)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-lysyl]-L-prolin

ASK #28244

Molgewicht 411.5356

Bruttoformel C₂₁H₃₇N₃O₅

2. Bezeichnung 1-*N*²-[(1*S*)-1-Carboxy-3-cyclohexylpropyl]-L-lysyl]-L-prolin

ASK #28245

Molgewicht 287.7442

Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O

2. Bezeichnung 3-Amino-6-chlor-2-methyl-4-phenyl-3,4-dihydrochinazolin-4-ol

ASK #28246

Chemical Abstract Service Nr. 38150-27-5

Molgewicht 327.765

Bruttoformel C₁₇H₁₄ClN₃O₂

2. Bezeichnung [5-Chlor-2-(3-hydroxymethyl-5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)phenyl](phenyl)methanon

ASK #28247

Chemical Abstract Service Nr. 36916-19-5

Molgewicht 297.739

Bruttoformel C₁₆H₁₂ClN₃O

2. Bezeichnung [5-Chlor-2-(3-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)phenyl](phenyl)methanon

ASK #28248

Molgewicht 320.7756

Bruttoformel C₁₈H₁₃ClN₄

2. Bezeichnung 8-Chlor-1-ethenyl-6-phenyl-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #28249

Chemical Abstract Service Nr. 37945-07-6

Molgewicht 346.2106

Bruttoformel C₁₇H₁₃Cl₂N₃O

2. Bezeichnung [5-Chlor-2-(3-chlormethyl-5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)phenyl](phenyl)methanon

ASK #28250

Molgewicht 636.5299

Bruttoformel C₃₄H₂₇Cl₂N₇O₂

2. Bezeichnung 1,1'-[2,2'-[3,3'-(Azandiyldimethyl)bis(5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)]bis(5-chlorphenyl)]-1,1'-diphenylbis(methanon)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,1'-[2,2'-[3,3'-(Iminodimethyl)bis(5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)]bis(5-chlorphenyl)]-1,1'-diphenylbis(methanon)

ASK #28251

Molgewicht 636.5299

Bruttoformel C₃₄H₂₇Cl₂N₇O₂

2. Bezeichnung {5-Chlor-2-[3-(8-chlor-6-hydroxy-1-methyl-6-phenyl-5,6-dihydro-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepin-5-ylmethyl)-5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl]phenyl}(phenyl)methanon

ASK #28252

Chemical Abstract Service Nr. 13951-70-7

Molgewicht 376.4434

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₆

2. Bezeichnung 11,16,17,21-Tetrahydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28253

Chemical Abstract Service Nr. 68293-08-3

Molgewicht 402.4807

Bruttoformel C₂₃H₃₀O₆

2. Bezeichnung (16*H*)-11,21-Dihydroxy-2'-methyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 16alpha,17-(Ethan-1,1-diylidioxy)-11beta,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28254

Molgewicht 430.5339

Bruttoformel C₂₅H₃₄O₆

2. Bezeichnung (16*H*)-11-Hydroxy-17-hydroxymethyl-2'-propyl-16,17-dihydro-13(17)a-homo[1,3]dioxolo[4',5':16,17]androsta-1,4-dien-3,13a-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 16alpha,17aalpha-(Butan-1,1-diylidioxy)-11beta-hydroxy-17abeta-hydroxymethyl-17a-homoandrosta-1,4-dien-3,17-dion;
16alpha,17-[(1*RS*)-Butylidenbis(oxy)]-11beta-hydroxy-17-(hydroxymethyl)-D-homoandrosta-1,4-dien-3,17adion;
16alpha,17aalpha-Butylidendioxy-11beta-hydroxy-17abeta-hydroxymethyl-D-homoandrosta-1,4-dien-3,17-dion;
16alpha,17alpha-(Butan-1,1-diylidioxy)-11beta-hydroxy-17beta-hydroxymethyl-17a-homoandrosta-1,4-dien-3,17a-dion

ASK #28255

Chemical Abstract Service Nr. 85234-63-5

Molgewicht 428.518

Bruttoformel C₂₅H₃₂O₆

2. Bezeichnung (16 *H*)-11 -Hydroxy-3,20-dioxo-2'-propyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-21-al

ASK #28256

Molgewicht 428.518

Bruttoformel C₂₅H₃₂O₆

2. Bezeichnung (16 *H*)-11 ,21-Dihydroxy-2'-propyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4,14-trien-3,20-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 16alpha,17-(Butan-1,1-diylldioxy)-11beta,21-dihydroxypregna-1,4,14-trien-3,20-dion

ASK #28257

Chemical Abstract Service Nr. 41461-13-6

Molgewicht 400.6371

Bruttoformel C₂₇H₄₄O₂

2. Bezeichnung (6*Z*)-9,10-Secocholesta-5(10),6,8-trien-1 ,3 -diol

ASK #28258

Chemical Abstract Service Nr. 65445-14-9

Molgewicht 400.6371

Bruttoformel C₂₇H₄₄O₂

2. Bezeichnung (5*E*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 -diol

ASK #28259

Chemical Abstract Service Nr. 63181-13-5

Molgewicht 400.6371

Bruttoformel C₂₇H₄₄O₂

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 -diol

ASK #28260

Chemical Abstract Service Nr. 52378-40-2

Molgewicht 269.3896

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅S₂

2. Bezeichnung Methyl(3-cyan-1-{2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}carbamimidothioat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-Cyan-2-methyl-1-[2-(5-methylimidazol-4-ylmethylsulfanyl)ethyl]isothioharnstoff

ASK #28261

Molgewicht 253.324

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅OS

2. Bezeichnung Methyl(3-cyan-1-{2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}carbamimidat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-Cyan-2-methyl-1-[2-(5-methylimidazol-4-ylmethylsulfanyl)ethyl]isoharnstoff

ASK #28262

Chemical Abstract Service Nr. 77076-18-7

Molgewicht 270.3545

Bruttoformel C₁₀H₁₈N₆OS

2. Bezeichnung 1-[(Methylamino){2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}amino)methyliden]harnstoff

ASK #28263

Chemical Abstract Service Nr. 70172-53-1

Molgewicht 227.3298

Bruttoformel C₉H₁₇N₅S

2. Bezeichnung 1-Methyl-3-{2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin

ASK #28264

Chemical Abstract Service Nr. 54237-72-8

Molgewicht 268.3386

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₆OS

Vorzugsbezeichnung Cimetidin-*S*-oxid

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung 2-Cyan-1-methyl-3-{2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Cyan-1-methyl-3-[2-(5-methylimidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl}guanidin

ASK #28265

Molgewicht 392.5454

Bruttoformel C₁₆H₂₄N₈S₂

2. Bezeichnung 2-Cyan-1,3-bis[2-[(5-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethyl]guanidin

ASK #28266

Chemical Abstract Service Nr. 71109-09-6

Formelstamm (C₁₉H₂₁O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 282.3768

Bruttoformel C₁₉H₂₂O₂

Vorzugsbezeichnung Vedaprofen

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-Cyclohexyl-naphthalin-1-yl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Vedaprofen für Tiere

ASK #28267

Chemical Abstract Service Nr. 157182-32-6

Formelstamm (C₂₆H₂₄F₃N₆O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 558.5091

Bruttoformel C₂₆H₂₅F₃N₆O₅

Vorzugsbezeichnung	Alatrofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>s</i>)-6-((2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Aminopropanamido]propanamido)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
ASK #28268	
Chemical Abstract Service Nr.	157605-25-9
Formelstamm	C26-H25-F3-N6-O5 . C-H4-O3-S
Molgewicht	654.6148
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ F ₃ N ₆ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Alatrofloxacinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L37,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	7-[(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>s</i>)-6-((2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Aminopropanamido]propanamido)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1)
ASK #28269	
Chemical Abstract Service Nr.	76-90-4
Formelstamm	(C21-H26-N-O3)+ Br ⁻
Molgewicht	420.34
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ BrNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Mepenzolatl bromid
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	3-Benziloyloxy-1,1-dimethylpiperidiniumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[(Hydroxy)(diphenyl)acetoxy]-1,1-dimethylpiperidiniumbromid
ASK #28271	
Chemical Abstract Service Nr.	34433-66-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1477-40-3
Molgewicht	353.4977
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Levacetylmethadol
International Nonproprietary Name	INN.L12
Zitat Bezeichnung 1	MAR30
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl]acetat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Levomethadylacetat; LAAM
ASK #28272	

Chemical Abstract Service Nr. 43033-72-3
Formelstamm C23-H31-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 389.9587
Bruttoformel C₂₃H₃₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Levacetylmethadolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung [(3S,6S)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-yl]acetat-hydrochlorid

ASK #28276

Chemical Abstract Service Nr. 18194-24-6
Molgewicht 677.9325
Bruttoformel C₃₆H₇₂NO₈P
Vorzugsbezeichnung Colfosceriltetradecanoat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung 1,2-Ditetradecanoyl-*sn*-glycero-3-phosphocholin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 322 [Dimyristoyllecithin]; DMPC; [(R)-2,3-Bis(myristoyloxy)propyl][2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat; L-alpha-Dimyristoylphosphatidylcholin; Ditetradecanoyllecithin; L-alpha-Dimyristoyllecithin; (R)-N,N,N-Trimethyl-7-(myristoyloxy)-4,10-dioxo-3,5,9-trioxa-4lambda(5)-phosphatricosan-1-aminium-4-olat

ASK #28277

Chemical Abstract Service Nr. 61361-72-6
Molgewicht 666.8635
Bruttoformel C₃₄H₆₇O₁₀P
2. Bezeichnung {1-[(2,3-Dihydroxypropoxy)(hydroxy)phosphinoyloxymethyl]ethan-1,2-diyl}ditetradecanoat
3. Bezeichnung 1,2-Ditetradecanoyl-*sn*-glycero(3)phospho(3)glycerol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym [(R)-2,3-Bis(tetradecanoyloxy)propyl](2,3-dihydroxypropyl)hydrogenphosphat

ASK #28278

Chemical Abstract Service Nr. 129497-78-5
Formelstamm (C41-H41-N4-O8)⁻ H⁺
Molgewicht 718.7942
Bruttoformel C₄₁H₄₂N₄O₈
Vorzugsbezeichnung Verteporfin
International Nonproprietary Name INN.L52
Zitat Bezeichnung 1 USP27(2004); USMI; MAR32; USAN
2. Bezeichnung 3-{*trans*-17-Ethenyl-2³,2⁴-bis(methoxycarbonyl)-12/8-[2-(methoxycarbonyl)ethyl]-3,7,13,18-tetramethyl-2⁴,3-dihydrobenzo[*b*]porphyrin-8/12-yl}propansäure (1:1)

ASK #28279

Formelstamm	(C ₄₁ -H ₄₁ -N ₄ -O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	718.7942
Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₂ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Verteporfin B
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
Zitat Bezeichnung 1	USMI
2. Bezeichnung	3-[<i>trans</i> -17-Ethenyl-2 ³ ,2 ⁴ -bis(methoxycarbonyl)-8-[2-(methoxycarbonyl)ethyl]-3,7,13,18-tetramethyl-2 ⁴ ,3-dihydrobenzo[<i>b</i>]porphyrin-12-yl]propansäure
ASK #28280	
Chemical Abstract Service Nr.	133513-12-9
Formelstamm	(C ₄₁ -H ₄₁ -N ₄ -O ₈) ⁻ H ⁺
Molgewicht	718.7942
Bruttoformel	C ₄₁ H ₄₂ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Verteporfin A
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
Zitat Bezeichnung 1	USMI
2. Bezeichnung	3-[<i>trans</i> -17-Ethenyl-2 ³ ,2 ⁴ -bis(methoxycarbonyl)-12-[2-(methoxycarbonyl)ethyl]-3,7,13,18-tetramethyl-2 ⁴ ,3-dihydrobenzo[<i>b</i>]porphyrin-8-yl]propansäure
ASK #28281	
Chemical Abstract Service Nr.	137159-92-3
Molgewicht	303.4008
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Aptiganel
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	1-(3-Ethylphenyl)-1-methyl-3-(naphthalin-1-yl)guanidin
ASK #28282	
Chemical Abstract Service Nr.	137160-11-3
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₁ -N ₃ . Cl-H
Molgewicht	339.8618
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Aptiganelhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	1-(3-Ethylphenyl)-1-methyl-3-(naphthalin-1-yl)guanidin-hydrochlorid
ASK #28283	
Chemical Abstract Service Nr.	179474-81-8
Molgewicht	367.8703
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Prucaloprid
International Nonproprietary Name	INN.L40

ASK #28284	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -[1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid
	Formelstamm	C18-H26-Cl-N3-O3 . Cl-H
	Molgewicht	404.3313
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ Cl ₂ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Prucalopridhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
ASK #28285	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -[1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid-hydrochlorid
	Chemical Abstract Service Nr.	159776-70-2
	Formelstamm	(C22-H30-N5-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	429.5126
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ N ₅ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Melagatran
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	Zitat Bezeichnung 1	USMI13
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-[(4-Carbamimidoylphenyl)methyl]carbamoyl]azetidin-1-yl]-2-cyclohexyl-2-oxoethyl}glycin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{[(<i>R</i>)-{(2 <i>S</i>)-2-[(4-Carbamimidoylbenzyl)carbamoyl]azetidin-1-ylcarbonyl}(cyclohexyl)methyl]amino}essigsäure
ASK #28286	Formelstamm	C22-H31-N5-O4 . 2 Cl-H
	Molgewicht	502.4345
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₃ Cl ₂ N ₅ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Melagatrandihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L36)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-[(4-Carbamimidoylphenyl)methyl]carbamoyl]azetidin-1-yl]-2-cyclohexyl-2-oxoethyl}glycin-dihydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{[(<i>R</i>)-{(2 <i>S</i>)-2-[(4-Carbamimidoylbenzyl)carbamoyl]azetidin-1-ylcarbonyl}(cyclohexyl)methyl]amino}essigsäure-dihydrochlorid
ASK #28287	Chemical Abstract Service Nr.	423-55-2
	Molgewicht	498.9625
	Bruttoformel	C ₈ BrF ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Perflubron
	International Nonproprietary Name	INN.L32
	Zitat Bezeichnung 1	USP25(2002),26(2003),27(2004); USAN
	2. Bezeichnung	1-Brom-1,1,2,2,3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,8-heptadecafluoroctan
ASK #28288		

Chemical Abstract Service Nr. 307-43-7

Molgewicht 598.9775

Bruttoformel C₁₀BrF₂₁

Vorzugsbezeichnung Perflubrodec

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung 1-Brom-1,1,2,2,3,3,4,4,5,5,6,6,7,7,8,8,9,9,10,10,10-henicosafuordecan

ASK #28289

Chemical Abstract Service Nr. 28797-48-0

Molgewicht 287.7011

Bruttoformel C₁₄H₁₀ClN₃O₂

2. Bezeichnung 11-(Chloracetyl)-5,11-dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #28290

Chemical Abstract Service Nr. 885-70-1

Molgewicht 211.2194

Bruttoformel C₁₂H₉N₃O

2. Bezeichnung 5,11-Dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #28291

Chemical Abstract Service Nr. 126856-99-3

Molgewicht 351.4023

Bruttoformel C₁₉H₂₁N₅O₂

2. Bezeichnung 2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-*N*-(11-oxo-11*H*-pyrido[2,1-*b*]chinazolin-6-yl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-[[[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]amino]-11*H*-pyrido[2,1-*b*]chinazolin-11-on

ASK #28292

Chemical Abstract Service Nr. 9028-86-8

2. Bezeichnung Aldehyd:NAD⁺-Oxidoreductase

3. Bezeichnung Aldehyd-Dehydrogenase (NAD⁺)

Zitat Bezeichnung 3 EC1.2.1.3

ASK #28293

Chemical Abstract Service Nr. 143653-53-6

Molgewicht 0

Vorzugsbezeichnung Abciximab

International Nonproprietary Name INN.L41

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung

immunoglobulin G₁, anti-(human integrin α IIb β 3) Fab fragment (human-mouse monoclonal c7E3 clone p7E3V_HhC_L κ 1-chain), disulfide with human-mouse monoclonal c7E3 clone p7E3V_HhC_L λ 1-chain

ASK #28294

Chemical Abstract Service Nr. 9004-48-2

2. Bezeichnung Cellulosepropionat

ASK #28297

Chemical Abstract Service Nr. 68424-04-4

2. Bezeichnung D-Glucan (vorwiegend mit 1,6-Bindungen, teilweise mit D-Glucitol-Endgruppen, teilweise mit Citronensäure verestert)

3. Bezeichnung Polydextrose

Zitat Bezeichnung 3 E1200; GII; USMI12; Romp9; USAN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 1200

ASK #28298

Chemical Abstract Service Nr. 9004-99-3

2. Bezeichnung -Hydro- -(octadecanoyloxy)poly(oxyethylen)-x, Gemisch mit kleineren Mengen an unverestertem und diacyliertem Polymer mit einer Homologen-Reinheit der zur Veresterung eingesetzten Fettsäure von mindestens 0,50 m/m oder 0,95 m/m (Typ I oder II nach Ph.Eur.)

3. Bezeichnung Macrogolstearate (Ph.Eur.) ((mit Angabe des Typs (Typ I, Typ II) und der Macrogol-Molekülgröße (EO-Einheiten: x = ..., oder: Macrogol-Molmasse: M = ... g/mol)))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poly(oxyethylen)-x-stearat; Macrogolstearat x

ASK #28299

Chemical Abstract Service Nr. 9004-94-8

Vorzugsbezeichnung Macrogolpalmitat y ((mit Angaben zur mittleren Molmasse des EO-Gesamtanteils))

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung -Hydro- -palmitoyloxypoly(oxyethylen)-y

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(oxyethylen)-x-palmitat

ASK #28300

Chemical Abstract Service Nr. 7647-65-6

Molgewicht 459.4459

Bruttoformel C₂₃H₂₅NO₉

2. Bezeichnung (4*S*,4*aR*,5*S*,5*aR*,6*S*,12*aS*)-2-Acetyl-4-dimethylamino-3,5,6,10,12,12*a*-hexahydroxy-6-methyl-4*a*,5*a*,6,12*a*-tetrahydrotriacen-1,11(4*H*,5*H*)-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Terramycin-X

ASK #28301

Formelstamm C₁₈H₂₃N·O₃·Cl·H

Molgewicht 337.8411

Bruttoformel C₁₈H₂₄ClNO₃

2. Bezeichnung (1*RS*,2*SR*)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-[(2*RS*)-1-phenoxypropan-2-ylamino]propan-1-ol-hydrochlorid

ASK #28303

Chemical Abstract Service Nr. 513-35-9
Molgewicht 70.1329
Bruttoformel C₅H₁₀
2. Bezeichnung 2-Methylbut-2-en
Zitat Bezeichnung 2 DAB1998R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #28304

Chemical Abstract Service Nr. 124-18-5
Molgewicht 142.2817
Bruttoformel C₁₀H₂₂
2. Bezeichnung Decan
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1998R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #28305

Chemical Abstract Service Nr. 4426-47-5
Molgewicht 101.9399
Bruttoformel C₄H₁₁BO₂
2. Bezeichnung Butylboronsäure

ASK #28310

Chemical Abstract Service Nr. 1628117-97-4
Formelstamm 2(C62-H89-Co-N13-O15-P) . H2-O4-S . x H2-O
Molgewicht 2790.7887
Bruttoformel C₁₂₄H₁₈₀Co₂N₂₆O₃₄P₂S
Vorzugsbezeichnung Hydroxocobalaminsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 MAR2016; Pharmavista; EAB3.0,4.0,5.0+6,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0915
2. Bezeichnung (OC-6-26-C)-[[1,3-Didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1*H*-benzimidazol-1-yl)- N^β-D-ribofuranos-3-yl]][(2*R*)-1-{3-[(1*R*,2*R*,3*R*,7*S*,12*S*,13*S*,17*S*,18*S*,19*R*)-2,13,18-tris(2-amino-2-oxoethyl)-7,12,17-tris(3-amino-1:2) x H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Vitamin B-sulfat; Vitamin B-sulfat; Hydroxocobalaminhemisulfat; Di(Coalpa-[alpha-(5,6-Dimethylbenzimidazolyl)]-Cobeta-hydroxocobamid)-sulfat

ASK #28311

Chemical Abstract Service Nr. 308067-58-5
Vorzugsbezeichnung Normales Immunglobulin vom Menschen zur intravenösen Anwendung
Zitat Bezeichnung 1 EAB8.3,9.0,10.0(2015-2020)/0918
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Immunglobulin vom Menschen zur intravenösen Anwendung

ASK #28313

86481-08-5

**Chemical Abstract
Service Nr.**

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 289486-05-1

Formelstamm C3-H6-O2 . 2n(C2-H4-O) . 2(C18-H33-O)

2. Bezeichnung , '-[Propan-1,2-diy]bis(oxy)]bis[-(9Z)-octadec-9-enoyl]poly(oxyethan-1,2-diy]-x]

3. Bezeichnung , '-(Propylendioxy)bis[-oleoyl]poly(oxyethylen)-x]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym PEG-55-propylenglycol-oleat; alpha, alpha'-(Propylen)bis(omega-oleoylmacrogol); alpha, alpha'-Dioleoyl-omega, omega'-(propan-1,2-diy]bis(oxy)bis[poly(oxyethylen)-x]; Propylendimacrogol-dioleat; (Polyoxyethylen)propylenglycol-dioleate; alpha, alpha'-Di[(9Z)-octadec-9-enoyl]-omega, omega'-[propan-1,2-diy]bis(oxy)]bis[poly(oxyethan-1,2-diy]-x]; (Z,Z)-alpha, alpha'-(1-Methyl-1,2-ethandiy]bis[omega-[(1-oxo-9-octadeceny]oxy]poly(oxy-1,2-ethandiy])

ASK #28317

Chemical Abstract Service Nr. 147432-77-7

Molgewicht 335.4427

Bruttoformel C₂₁H₂₅N₃O

Vorzugsbezeichnung Ontazolast

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (S)-N-[2-Cyclohexyl-1-(pyridin-2-yl)ethyl]-5-methyl-1,3-benzoxazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-[2-Cyclohexyl-1-(2-pyridyl)ethyl](5-methyl-1,3-benzoxazol-2-yl)azan

ASK #28318

Chemical Abstract Service Nr. 169590-42-5

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.** 184007-95-2; 194044-54-7

Molgewicht 381.3722

Bruttoformel C₁₇H₁₄F₃N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Celecoxib

**International Nonproprietary
Name** INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 Phpa22.4(2010); JAN; NCI.Dict; ATC; NCI.Thesaurus; BP2013-2017; MAR1999-2017; GlnAS; AdisInsight; USPF36.6(2010); AAN; Pharmavista; EUTCT; USP35/S1-40(2012-2017); MeSH; USAN; ROMP2017; BAN; CAS; USMI14; GII; EAB/EP7.5,8.0+7,9.0(2012-2017)/2591

2. Bezeichnung 4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-1-yl]benzol-1-sulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid; 4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid; 4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)pyrazol-1-yl]benzensulfonamid; 4-[5-p-Tolyl-3-(trifluormethyl)pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #28319

Chemical Abstract Service Nr. 74513-62-5

Molgewicht 342.4718

Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trimegeston
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	17 -[(2S)-2-Hydroxypropanoyl]-17-methylestra-4,9-dien-3-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	17beta-[(S)-Lactoyl]-17-methylestra-4,9-dien-3-on
ASK #28320	
Chemical Abstract Service Nr.	504-24-5
Molgewicht	94.1145
Bruttoformel	C ₅ H ₆ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Fampridin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	Pyridin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Aminopyridin; 4-Pyridylazan; 4-Pyridylamin
ASK #28321	
Chemical Abstract Service Nr.	139755-83-2
Molgewicht	474.5764
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Sildenafil
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	5-[2-Ethoxy-5-(4-methylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-1-methyl-3-propyl-1,6-dihydro-7H-pyrazolo[4,3-d]pyrimidin-7-on
ASK #28322	
Chemical Abstract Service Nr.	171599-83-0
Formelstamm	C22-H30-N6-O4-S . C6-H8-O7
Molgewicht	666.6999
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ N ₆ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Sildenafilcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	5-[2-Ethoxy-5-(4-methylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-1-methyl-3-propyl-1,6-dihydro-7H-pyrazolo[4,3-d]pyrimidin-7-on-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[2-Ethoxy-5-(4-methylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-1-methyl-3-propyl-1,6-dihydro-7H-pyrazolo[4,3-d]pyrimidin-7-on-citrat (1:1)
ASK #28326	
Chemical Abstract Service Nr.	145158-71-0
Molgewicht	301.3867

Bruttoformel C₁₆H₂₃N₅O
Vorzugsbezeichnung Tegaserod
International Nonproprietary Name INN.L41
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 1-[[[(5-Methoxy-1*H*-indol-3-yl)methyliden]amino]-3-pentylguanidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(5-Methoxyindol-3-ylmethylenamino)-3-pentylguanidin

ASK #28327

Chemical Abstract Service Nr. 189188-57-6
Formelstamm C16-H23-N5-O . C4-H4-O4
Molgewicht 417.4589
Bruttoformel C₂₀H₂₇N₅O₅
Vorzugsbezeichnung Tegaserodmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L41)
Zitat Bezeichnung 1 Gil
2. Bezeichnung 1-[[[(5-Methoxy-1*H*-indol-3-yl)methyliden]amino]-3-pentylguanidin-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(5-Methoxyindol-3-ylmethylenamino)-3-pentylguanidin-maleat (1:1)

ASK #28328

Chemical Abstract Service Nr. 163545-26-4
Molgewicht 37312.5146
Bruttoformel C₁₆₆₂H₂₆₅₀N₄₂₂O₅₁₂S₁₈
Vorzugsbezeichnung Ancestim
International Nonproprietary Name INN.L41
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung [MEGIC(5*S* 90*S*)RNRVT NNVKDVTKLV ANLPKDYMIT LKYVPGMDVL PSHC(44*S* 139*S*)WISEMV VQLSDSLTDL LDKFSNISEG LSNYSIIDKL VNIIVDDLVEC(90*S* 5*S*) VKENSSKDLK KSFKSPEPRL FTPEEFFRIF NRSIDAFKDF VVASETSDC(139*S* 44*S*)V VSSTLSPEKD SRVSVTKPFM LPPVAA]₂
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym r-metHuSCF; recombinant methionyl human stem cell factor; N-L-methionyl-1-165-hematopoietic cell growth factor KL (human clone V19.8:hSCF162), dimer

ASK #28331

Chemical Abstract Service Nr. 309-00-2
Molgewicht 364.9099
Bruttoformel C₁₂H₈Cl₆
2. Bezeichnung (1*R*,4*S*,4*aS*,5*S*,8*R*,8*aR*)-1,2,3,4,10,10-Hexachlor-1,4,4*a*,5,8,8*a*-hexahydro-1,4:5,8-dimethanonaphthalin
3. Bezeichnung Aldrin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ISO; Perkow

ASK #28333

Chemical Abstract Service Nr. 57-74-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12789-03-6; 39400-80-1; 52002-35-4; 53637-13-1

Molgewicht 409.7786

Bruttoformel C₁₀H₆Cl₈

2. Bezeichnung 1,2,4,5,6,7,8,8-Octachlor-2,3,3a,4,7,7a-hexahydro-1*H*-4,7-methanoinden

3. Bezeichnung Chlordan

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ISO; Perkow

ASK #28335

Molgewicht 280.9446

Bruttoformel C₇H₇Br₂NO

2. Bezeichnung (2-Amino-3,5-dibromphenyl)methanol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Amino-3,5-dibrombenzylalkohol

ASK #28337

Chemical Abstract Service Nr. 470-90-6

Molgewicht 359.5699

Bruttoformel C₁₂H₁₄Cl₃O₄P

Vorzugsbezeichnung Clofenvinfos

International Nonproprietary Name INN.L10

2. Bezeichnung [2-Chlor-1-(2,4-dichlorphenyl)ethenyl]diethylphosphat

ASK #28338

Chemical Abstract Service Nr. 18683-95-9

Molgewicht 390.1135

Bruttoformel C₁₄H₁₈Br₂N₂O

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-(6,8-Dibrom-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-3-yl)cyclohexanol

ASK #28339

Chemical Abstract Service Nr. 465-73-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 20389-61-1; 26302-40-9

Molgewicht 364.9099

Bruttoformel C₁₂H₈Cl₆

2. Bezeichnung (1*R*,4*S*,4a*R*,5*R*,8*S*,8a*S*)-1,2,3,4,10,10-Hexachlor-1,4,4a,5,8,8a-hexahydro-1,4:5,8-dimethanonaphthalin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isodrin

ASK #28340

Chemical Abstract Service Nr. 5598-13-0

Molgewicht 322.5331

Bruttoformel C₇H₇Cl₃NO₃PS
2. Bezeichnung O,O-Dimethyl-O-(3,5,6-trichlorpyridin-2-yl)phosphorothioat
3. Bezeichnung Chlorpyrifos-Methyl
Zitat Bezeichnung 3 Perkow; USMI11; ISO

ASK #28341

Chemical Abstract Service Nr. 789-02-6
Molgewicht 354.4863
Bruttoformel C₁₄H₉Cl₅
2. Bezeichnung 1,1,1-Trichlor-2-(2-chlorphenyl)-2-(4-chlorphenyl)ethan

ASK #28342

Chemical Abstract Service Nr. 72-55-9
Molgewicht 318.0253
Bruttoformel C₁₄H₈Cl₄
2. Bezeichnung 1,1-Dichlor-2,2-bis(4-chlorphenyl)ethen

ASK #28343

Chemical Abstract Service Nr. 72-54-8
Molgewicht 320.0412
Bruttoformel C₁₄H₁₀Cl₄
2. Bezeichnung 1,1-Dichlor-2,2-bis(4-chlorphenyl)ethan
Zitat Bezeichnung 2 USMI11

ASK #28344

Chemical Abstract Service Nr. 115-29-7
Molgewicht 406.9251
Bruttoformel C₉H₆Cl₆O₃S
2. Bezeichnung 6,7,8,9,10,10-Hexachlor-1,5,5a,6,9,9a-hexahydro-6,9-methano-2,4,3-benzodioxathiepin-3-oxid
3. Bezeichnung Endosulfan
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Perkow; DABvR; ISO

ASK #28345

Chemical Abstract Service Nr. 959-98-8
Molgewicht 406.9251
Bruttoformel C₉H₆Cl₆O₃S
2. Bezeichnung 6,7,8,9,10,10-Hexachlor-1,5,5a,6,9,9a-hexahydro-6,9-methano-2,4,3-benzodioxathiepin-3-oxid
3. Bezeichnung -Endosulfan
Zitat Bezeichnung 3 Perkow; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; (ISO); USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #28346

Chemical Abstract Service Nr. 33213-65-9
Molgewicht 406.9251
Bruttoformel C₉H₆Cl₆O₃S

2. Bezeichnung 6,7,8,9,10,10-Hexachlor-1,5,5a,6,9,9a-hexahydro-6,9-methano-2,4,3,4-benzodioxathiepin-3-on
3. Bezeichnung -Endosulfan
Zitat Bezeichnung 3 Perkow; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI11; (ISO); Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
 ASK #28348
Chemical Abstract Service Nr. 72-20-8
Molgewicht 380.9093
Bruttoformel C₁₂H₈Cl₆O
2. Bezeichnung (1*R*,4*S*,4*aS*,5*S*,6*S*,7*R*,8*R*,8*aR*)-1,2,3,4,10,10-Hexachlor-6,7-epoxy-1,4,4a,5,6,7,8,8a-octahydro-1,4:5,8-dimethanonaphthalin
3. Bezeichnung Endrin
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; ISO; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Perkow
 ASK #28349
Chemical Abstract Service Nr. 563-12-2
Molgewicht 384.4761
Bruttoformel C₉H₂₂O₄P₂S₄
2. Bezeichnung *O,O',O',O'*-Tetraethyl-*S,S'*-methylenebis(phosphorodithioat)
3. Bezeichnung Ethion
Zitat Bezeichnung 3 USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ISO; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Perkow; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
 ASK #28351
Chemical Abstract Service Nr. 76-44-8
Molgewicht 373.3177
Bruttoformel C₁₀H₅Cl₇
2. Bezeichnung 1,4,5,6,7,8,8-Heptachlor-3a,4,7,7a-tetrahydro-1*H*-4,7-methanoiden
3. Bezeichnung Heptachlor
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Perkow; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; ISO
 ASK #28352
Chemical Abstract Service Nr. 1024-57-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 24699-42-1; 24717-72-4; 28044-82-8; 4067-30-5; 66240-71-9; 66429-35-4; 71567-78-7
Molgewicht 389.3171
Bruttoformel C₁₀H₅Cl₇O
2. Bezeichnung *rac*-(1*aR*,1*bS*,2*R*,5*S*,5*aR*,6*S*,6*aR*)-2,3,4,5,6,7,7-Heptachlor-1*b*,2,5,5a,6,6a-hexahydro-2,5-methano-1*aH*-indeno[1,2-*b*]oxiren
3. Bezeichnung *cis*-Heptachlorepoxyd
 ASK #28353
Chemical Abstract Service Nr. 118-74-1
Molgewicht 284.7822
Bruttoformel C₆Cl₆
2. Bezeichnung Hexachlorbenzol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Perkow; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
 ASK #28357

Chemical Abstract Service Nr. 2310-17-0
Molgewicht 367.8086
Bruttoformel C₁₂H₁₅ClNO₄PS₂
2. Bezeichnung S-[(6-Chlor-2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-3-yl)methyl]-O,O-diethylphosphorodithioat
3. Bezeichnung Phosalon
Zitat Bezeichnung 3 Perkow; ISO; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11

ASK #28358

Chemical Abstract Service Nr. 29232-93-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11104-27-1; 5221-49-8
Molgewicht 305.3336
Bruttoformel C₁₁H₂₀N₃O₃PS
Vorzugsbezeichnung Pyrimitat
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung O-(2-Diethylamino-6-methylpyrimidin-4-yl)-O',O'-dimethylthiophosphat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pirimiphos-Methyl

ASK #28364

Chemical Abstract Service Nr. 152923-57-4
Molgewicht 23408.142
Bruttoformel C₄₃₇H₆₈₂N₁₂₂O₁₃₄S₁₃
Vorzugsbezeichnung Lutropin alfa
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung rekombinantes humanes luteinisierendes Hormon, Glycoform

ASK #28365

Chemical Abstract Service Nr. 481-29-8
Molgewicht 290.4403
Bruttoformel C₁₉H₃₀O₂
2. Bezeichnung 3 -Hydroxy-5 -androstan-17-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isoandrosteron

ASK #28366

Chemical Abstract Service Nr. 40716-66-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2211-29-2
Molgewicht 222.3663
Bruttoformel C₁₅H₂₆O
2. Bezeichnung (6E)-3,7,11-Trimethyldodeca-1,6,10-trien-3-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym trans-Nerolidol

ASK #28368
Chemical Abstract Service Nr. 75-64-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 94896-77-2
Molgewicht 73.1368
Bruttoformel C₄H₁₁N
2. Bezeichnung 2-Methylpropan-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN; IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Amino-2-methylpropan; 1,1-Dimethylethylamin; Erbumin; tert-Butylamin; tert-Butylazan

ASK #28369
Chemical Abstract Service Nr. 139-13-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 26627-44-1; 26627-45-2; 80751-51-5
Formelstamm (C6-H6-N-O6)3⁻ 3H⁺
Molgewicht 191.1388
Bruttoformel C₆H₉NO₆
2. Bezeichnung N,N-Bis(carboxymethyl)glycin
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym NTA; Nitrioltriessigsäure

ASK #28370
Chemical Abstract Service Nr. 13504-15-9
Molgewicht 356.4553
Bruttoformel C₂₂H₂₈O₄
2. Bezeichnung 17,21-Dihydroxy-16 -methylpregna-1,4,9(11)-trien-3,20-dion

ASK #28371
Molgewicht 464.5237
Bruttoformel C₂₅H₃₃FO₇
2. Bezeichnung (Ethyl)(9-fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)carbonat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 21-Ethoxycarbonyloxy-9-fluor-11beta,17-dihydroxy-16beta-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28372
Chemical Abstract Service Nr. 981-34-0
Molgewicht 372.4547
Bruttoformel C₂₂H₂₈O₅
2. Bezeichnung 9,11 -Epoxy-17,21-dihydroxy-16 -methyl-9 -pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28373

Molgewicht 356.4553

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₄

2. Bezeichnung 17,21-Dihydroxy-16 -methylpregna-1,4,11-trien-3,20-dion

ASK #28374

Chemical Abstract Service Nr. 85700-75-0

Molgewicht 374.4706

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₅

2. Bezeichnung 11 ,17,21-Trihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28375

Molgewicht 392.4611

Bruttoformel C₂₂H₂₉FO₅

2. Bezeichnung 14 -Fluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methyl-8 ,9 -pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28376

Molgewicht 392.4611

Bruttoformel C₂₂H₂₉FO₅

2. Bezeichnung 8 -Fluor-11 ,17,21-trihydroxy-16 -methyl-9 -pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28377

Molgewicht 358.4712

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₄

2. Bezeichnung 17,21-Dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28378

Chemical Abstract Service Nr. 35853-55-5

Molgewicht 370.2486

Bruttoformel C₁₇H₈F₆N₂O

2. Bezeichnung [2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl](pyridin-2-yl)methanon

ASK #28379

Chemical Abstract Service Nr. 68496-04-8

Molgewicht 372.2645

Bruttoformel C₁₇H₁₀F₆N₂O

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl](pyridin-2-yl)methanol

ASK #28380

Chemical Abstract Service Nr. 58737-31-8

Molgewicht 378.3122

Bruttoformel C₁₇H₁₆F₆N₂O

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl][(2*R*)-piperidin-2-yl]methanol

ASK #28381

Chemical Abstract Service Nr. 1693-37-4

Molgewicht 165.1891

Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Parapropamol
International Nonproprietary Name INNv.L18
2. Bezeichnung N-(4-Hydroxyphenyl)propanamid

ASK #28382

Molgewicht 275.3015

Bruttoformel C₉H₉NO₅S₂

2. Bezeichnung Methyl(4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-2H-1⁶-thieno[2,3-e][1,2]thiazin-3-carboxylat)

ASK #28383

Chemical Abstract Service Nr. 100-69-6

Molgewicht 105.1372

Bruttoformel C₇H₇N

2. Bezeichnung 2-Ethenylpyridin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Vinylpyridin

ASK #28384

Chemical Abstract Service Nr. 118267-19-9

Molgewicht 678.8516

Bruttoformel C₃₃H₆₂N₂O₁₂

2. Bezeichnung (3R,4S,5S,6R,7R,9R,11R,12R,13S,14R)-14-Ethyl-4,7,12,13-tetrahydroxy-10-[(E)-(2-methoxyethoxy)methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-*-D*-xylo-hexopyranosyloxy)oxa-

ASK #28385

Chemical Abstract Service Nr. 111321-02-9

Molgewicht 748.9414

Bruttoformel C₃₇H₆₈N₂O₁₃

Vorzugsbezeichnung Erythromycin-9-(E)-oxim

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (3R,4S,5S,6R,7R,9R,11R,12R,13S,14R)-4-(2,6-Didesoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-[(E)-hydroxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-

ASK #28386

Molgewicht 837.0465

Bruttoformel C₄₁H₇₆N₂O₁₅

Vorzugsbezeichnung (Z)-Roxithromycin

International Nonproprietary Name (INN.L26)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-[(*Z*)-(2-methoxyethoxy)methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy)-*D*-ribo-hexopyranosyloxy

ASK #28387

Molgewicht 823.02

Bruttoformel C₄₀H₇₄N₂O₁₅

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-[(*E*)-(2-methoxyethoxy)methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy)-*D*-ribo-hexopyranosyloxy

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Roxithromycin C

ASK #28388

Chemical Abstract Service Nr. 118267-18-8

Molgewicht 823.02

Bruttoformel C₄₀H₇₄N₂O₁₅

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-[(*E*)-(2-methoxyethoxy)methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy)-*D*-ribo-hexopyranosyloxy

ASK #28389

Molgewicht 867.0725

Bruttoformel C₄₂H₇₈N₂O₁₆

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-[(*E*)-(2-methoxyethoxy)methoxymethoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy)-*D*-ribo-hexopyranosyloxy

ASK #28390

Molgewicht 821.0471

Bruttoformel C₄₁H₇₆N₂O₁₄

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*R*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-10-[(*E*)-(2-methoxyethoxy)methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy)-*D*-ribo-hexopyranosyloxy

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Roxithromycin B

ASK #28391

Molgewicht 301.7707

Bruttoformel C₁₆H₁₆ClN₃O

2. Bezeichnung 2-Chlor-*N*-[2-(diethylamino)ethyl]chinolin-4-carboxamid

ASK #28392

Chemical Abstract Service Nr. 15733-89-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 22757-75-1

Formelstamm (C₁₀-H₆-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 189.1675

Bruttoformel C₁₀H₇NO₃

2. Bezeichnung 2-Oxo-1,2-dihydrochinolin-4-carbonsäure

3. Bezeichnung 2-Hydroxychinolin-4-carbonsäure

ASK #28393

Chemical Abstract Service Nr. 87864-08-2

Molgewicht 287.3568

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₂

2. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-4-carboxamid

3. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-2-hydroxychinolin-4-carboxamid

ASK #28394

Formelstamm (C₁₄-H₁₂-N-⁻O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 243.2579

Bruttoformel C₁₄H₁₃NO₃

2. Bezeichnung 2-Butoxychinolin-4-carbonsäure

ASK #28395

Chemical Abstract Service Nr. 104-94-9

Molgewicht 123.1525

Bruttoformel C₇H₉NO

2. Bezeichnung 4-Methoxyanilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *p*-Anisidin

ASK #28396

Chemical Abstract Service Nr. 2433-97-8

Molgewicht 368.6367

Bruttoformel C₂₄H₄₈O₂

2. Bezeichnung Methyltricosanoat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #28397

Molgewicht 119.1225

Bruttoformel C₃H₉N₃O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-hydroxypropanhydrazid

ASK #28399

Molgewicht 395.3639

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₃O₈

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-hydroxy-*N,N*-bis[(2,3,4-trihydroxyphenyl)methyl]propanhydrazid

ASK #28401

Molgewicht 255.2273

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₃O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-hydroxy-*N*-[(2,3,4-trihydroxyphenyl)methyliden]propanhydrazid

ASK #28403

Molgewicht 352.4699

Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₂

2. Bezeichnung N-[1-Oxo-1-(2-phenylethyl)-1⁵-piperidin-4-yl]-N-phenylpropanamid

ASK #28404

Chemical Abstract Service Nr. 1609-66-1

Molgewicht 232.3214

Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O

2. Bezeichnung N-Phenyl-N-(piperidin-4-yl)propanamid

ASK #28405

Chemical Abstract Service Nr. 3258-84-2

Molgewicht 322.4439

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O

2. Bezeichnung N-Phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-(1-Phenethyl-4-piperidyl)-N-phenylacetamid

ASK #28406

Chemical Abstract Service Nr. 21409-26-7

Molgewicht 280.4073

Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂

2. Bezeichnung N-(1-Phenethyl-4-piperidyl)anilin

3. Bezeichnung N-Phenyl-1-(2-phenylethyl)piperidin-4-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (1-Phenethyl-4-piperidyl)(phenyl)azan

ASK #28407

Chemical Abstract Service Nr. 86393-33-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 178489-04-8; 94498-72-3

Formelstamm (C₁₃H₈Cl-F-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 281.6669

Bruttoformel C₁₃H₉ClFNO₃

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Fluorchinolonsäure

ASK #28408

Chemical Abstract Service Nr. 6216-38-2

Molgewicht 206.2395

Bruttoformel C₈H₁₈N₂O₄

2. Bezeichnung (1*R*,2*r*,3*S*,4*R*,5*r*,6*S*)-4,6-Bis(methylamino)-1,2,3,5-cyclohexantetrol

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
3. Bezeichnung 1,3-Didesoxy-1,3-bis(methylamino)-*myo*-inositol
Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Actinamin

ASK #28409

Chemical Abstract Service Nr. 3736-78-5
Formelstamm (C₁₄-H₂₅-N₂-O₈)⁻ H⁺
Molgewicht 350.3648
Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₈
2. Bezeichnung (2*S*,3*R**S*,5*R*)-3-Hydroxy-5-methyl-2-[(1*r*,2*R*,3*S*,4*r*,5*R*,6*S*)-2,4,6-trihydroxy-3,5-bis(methylamino)cyclohexyloxy]oxolan-3-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2*S*,3*R**S*,5*R*)-3-Hydroxy-5-methyl-2-[(1*r*,2*R*,3*S*,4*r*,5*R*,6*S*)-2,4,6-trihydroxy-3,5-bis(methylamino)cyclohexyloxy]tetrahydrofuran-3-carbonsäure; 5-O-(2-C-Carboxy-3,5-didesoxy-beta-D-erythro-pentofuranosyl)-1,3-didesoxy-1,3-bis(methylamino)-*myo*-inositol; Actinospectinsäure

ASK #28410

Chemical Abstract Service Nr. 551-16-6
Formelstamm (C₈-H₁₁-N₂-O₃-S)⁻ H⁺
Molgewicht 216.2575
Bruttoformel C₈H₁₂N₂O₃S
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-Amino-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3*S*,6*R*)-6-Amino-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure; 6-Aminopenicillansäure

ASK #28411

Molgewicht 300.3739
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₄S
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-(2,2-Dimethylpropanamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-6-(2,2-Dimethylpropanamido)-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #28412

Chemical Abstract Service Nr. 60050-53-5
Formelstamm (C₁₃-H₁₆-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 235.279
Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₃
2. Bezeichnung (*R*)-(2,2-Dimethylpropanamido)(phenyl)essigsäure

ASK #28413

Chemical Abstract Service Nr. 212268-81-0
Formelstamm (C₆-H₆-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 157.1241
Bruttoformel C₆H₇NO₄
2. Bezeichnung (3*R*,5*S*)-7-Oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; dEAB.VU.CN(2000-2002)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Clavam-2-carbonsäure

ASK #28414

Molgewicht 262.3904
Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O
2. Bezeichnung *N*-(2-Aminoethyl)-2-(4-*tert*-butyl-2,6-dimethylphenyl)acetamid

ASK #28415

Chemical Abstract Service Nr. 147867-65-0
2. Bezeichnung -[2-(1,2-Distearoyl-*sn*-glycero-3-phosphoxy)ethylcarbamoyl]- -methoxypoly(oxyethylen)-*x* ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym alpha-{2-[1,2-Distearoyl-*sn*-glycero(3)phosphoxy]ethylcarbamoyl}-omega-methoxypoly(oxyethylen)-*x*

ASK #28416

Andere Chemical Abstract Service Nr. 247925-28-6
2. Bezeichnung -[2-(1,2-Distearoyl-*sn*-glycero-3-phosphoxy)ethylcarbamoyl]- -methoxypoly(oxyethylen)-*x*-Natriumsalz ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym alpha-{2-[1,2-Distearoyl-*sn*-glycero(3)phosphoxy]ethylcarbamoyl}-omega-methoxypoly(oxyethylen)-*x*-Natriumsalz; MPEG-DSPE

ASK #28421

Chemical Abstract Service Nr. 208661-17-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 156862-51-0
Molgewicht 379.4274
Bruttoformel C₂₂H₂₂FN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Belaperidon
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung 3-{2-[(1*S*,5*R*,6*S*)-6-(4-Fluorphenyl)-3-azabicyclo[3.2.0]heptan-3-yl]ethyl}chinazolin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Balaperidon

ASK #28422

Chemical Abstract Service Nr. 345226-68-8
Formelstamm C22-H22-F-N3-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht 495.4995
Bruttoformel C₂₆H₂₆FN₃O₆

Vorzugsbezeichnung Belaperidonfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung 3-[2-[(1*S*,5*R*,6*S*)-6-(4-Fluorphenyl)-3-azabicyclo[3.2.0]heptan-3-yl]ethyl]chinazolin-2,4(1*H*,3*H*)-dion-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Balaperidonfumarat

ASK #28423

Molgewicht 341.4042
Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃O₃
2. Bezeichnung 4-{5-[4-(Carbamimidoyl)phenoxy]pentyloxy}benzamid

ASK #28424

Chemical Abstract Service Nr. 127759-89-1
Molgewicht 265.2685
Bruttoformel C₁₁H₁₅N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Lobucavir
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2-Amino-9-[(1*R*,2*R*,3*S*)-2,3-bis(hydroxymethyl)cyclobutyl]-1,9-dihydropurin-6-on

ASK #28425

Chemical Abstract Service Nr. 14685-79-1
Molgewicht 198.6015
Bruttoformel C₆H₁₁ClO₅
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-3-Chlor-6-(hydroxymethyl)oxan-2,4,5-triol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Chlor-2-desoxy-D-glucose

ASK #28426

Chemical Abstract Service Nr. 62182-10-9
Molgewicht 182.1469
Bruttoformel C₆H₁₁FO₅
Vorzugsbezeichnung Fludeoxyglucose
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung 2-Desoxy-2-fluor- -D-glucopyranose

ASK #28427

Chemical Abstract Service Nr. 23978-09-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 25020-53-5; 57176-36-0; 57603-22-2
Molgewicht 376.4882
Bruttoformel C₁₈H₃₆N₂O₆
2. Bezeichnung 4,7,13,16,21,24-Hexaoxa-1,10-diazabicyclo[8.8.8]hexacosan

ASK #28431

Chemical Abstract Service Nr. 130610-93-4

Molgewicht 379.4522

Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Niravolin

International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung *N*-Methyl-2-(3-nitrophenyl)-*N*-[(1*S*,2*S*)-2-(pyrrolidin-1-yl)-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-yl]acetamid

ASK #28432

Formelstamm C22-H25-N3-O3 . Cl-H

Molgewicht 415.9131

Bruttoformel C₂₂H₂₆ClN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Niravolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L33)

2. Bezeichnung *N*-Methyl-2-(3-nitrophenyl)-*N*-[(1*S*,2*S*)-2-(pyrrolidin-1-yl)-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-yl]acetamid-hydrochlorid

ASK #28433

Chemical Abstract Service Nr. 4504-87-4

Molgewicht 210.228

Bruttoformel C₁₄H₁₀O₂

2. Bezeichnung Dibenzo[*b,e*]oxepin-11(6*H*)-on

ASK #28434

Chemical Abstract Service Nr. 4504-88-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 71832-25-2

Molgewicht 297.3914

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(11*R*)-11-[3-(Dimethylamino)propyl]-6,11-dihydrodibenzo[*b,e*]oxepin-11-ol

ASK #28436

2. Bezeichnung Calcium-natrium-aluminiumsilicat x H₂O ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #28439

Chemical Abstract Service Nr. 95-54-5

Molgewicht 108.1411

Bruttoformel C₆H₈N₂

2. Bezeichnung Benzol-1,2-diamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,2-Phenylbis(azan); o-Phenylendiamin

ASK #28440

Chemical Abstract Service Nr. 153504-81-5

Molgewicht 276.0331

Bruttoformel C₈H₃Cl₂N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Licostinel

International Nonproprietary Name INN.L39
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 6,7-Dichlor-5-nitro-1,4-dihydrochinoxalin-2,3-dion

ASK #28441

Chemical Abstract Service Nr. 152811-62-6
Molgewicht 369.5004
Bruttoformel C₂₂H₃₁N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Piboserod

International Nonproprietary Name INN.L41
2. Bezeichnung *N*-(1-Butyl-4-piperidylmethyl)-3,4-dihydro-2*H*-[1,3]oxazino[3,2-*a*]indol-10-carboxamid

ASK #28442

Chemical Abstract Service Nr. 178273-87-5
Formelstamm C22-H31-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht 405.9614
Bruttoformel C₂₂H₃₂ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Piboserodhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung *N*-(1-Butyl-4-piperidylmethyl)-3,4-dihydro-2*H*-[1,3]oxazino[3,2-*a*]indol-10-carboxamid-hydrochlorid

ASK #28443

Chemical Abstract Service Nr. 172669-64-6
Molgewicht 221.2111
Bruttoformel C₇H₁₃N₃O₄
2. Bezeichnung (S)-2-(2-Aminoacetamido)pentansäure 1 H₂O
3. Bezeichnung *N*²-Glycyl-L-glutamin-Monohydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym N(2)-Glycyl-L-glutamin 1 HO

ASK #28444

Chemical Abstract Service Nr. 39630-46-1
Molgewicht 274.2704
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O₄
2. Bezeichnung (S)-2-(2-Aminoacetamido)-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure 2 H₂O
3. Bezeichnung *N*-Glycyl-L-tyrosin-Dihydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym N-Glycyl-L-tyrosin 2 HO

ASK #28445

Chemical Abstract Service Nr. 34691-02-6
Molgewicht 338.402

Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂O₄S₂
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Methyl-8-oxo-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*R*)-3-Methyl-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28451

Molgewicht 432.9404
Bruttoformel C₂₃H₂₉ClN₂O₄
2. Bezeichnung *rac*-2-[2-(2-[4-[(*R*)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl]ethoxy)ethoxy]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-(2-[2-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethoxy)essigsäure

ASK #28452

Formelstamm (C₁₈-H₂₇-N₄-O₄-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 428.5693
Bruttoformel C₁₈H₂₈N₄O₄S₂
2. Bezeichnung 5-[(3*aS*,4*S*,6*aR*)-2-Oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]-2-{3-[(3*aS*,4*S*,6*aR*)-2-oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]propyl}pentansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,7-Bis[(3*aS*,4*S*,6*aR*)-2-oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]heptan-4-carbonsäure; Bis{3-[(3*aS*,4*S*,6*aR*)-2-oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]propyl}essigsäure

ASK #28453

Chemical Abstract Service Nr. 33570-04-6
Molgewicht 326.2986
Bruttoformel C₁₅H₁₈O₈
2. Bezeichnung (3*aS*,5*aR*,8*R*,8*aS*,9*R*,10*aS*)-9-*tert*-Butyl-8,9-dihydroxy-10,10*a*-dihydro-4*H*,5*aH*,9*H*-furo[2,3-*b*]furo[3',2':2,3]cyclopenta[1,2-*c*]furan-2,4,7(3*H*,8*H*)-trion
3. Bezeichnung Bilobalid
Zitat Bezeichnung 3 GlnAS; CAS; FDA-SRS

ASK #28455

Chemical Abstract Service Nr. 148564-47-0
Molgewicht 554.6626
Bruttoformel C₃₀H₃₀N₆O₃S
Vorzugsbezeichnung Milfasartan
International Nonproprietary Name INN.L38
2. Bezeichnung Methyl(2-{4-butyl-2-methyl-6-oxo-5-[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]-1,6-dihydropyrimidin-1-ylmethyl}thiophen-3-carboxylat)

ASK #28458

Formelstamm (C₃-H₄-O₂)_x . (C₁₁-H₂₀-O₂)_y . (C₄-H₆-O₂)_z
2. Bezeichnung Poly[ethenylacetat-*co*-(2-ethylhexyl)(prop-2-enoat)-*co*-prop-2-ensäure] (x:y:z)
3. Bezeichnung Poly[acrylsäure-*co*-(2-ethylhexyl)acrylat-*co*-vinylacetat] (x:y:z) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #28459

Chemical Abstract Service Nr. 25766-18-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 102640-64-2; 103657-08-5; 39388-04-0; 39423-40-0; 459844-87-2; 50815-61-7; 53569-35-0; 56833-58-0; 57762-87-5; 72510-05-5
Formelstamm (C₁₀-H₁₆)_n

2. Bezeichnung Poly(2,6,6-trimethylbicyclo[3.1.1]hept-2-en), säurekatalysiert polymerisiert unter Bildung von Poly[1-methyl-1-(4-methylcyclohex-3-en-1-yl)ethylen]

3. Bezeichnung Poly- -pinen

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym alpha-Pinen-Homopolymerisat

ASK #28461

Chemical Abstract Service Nr. 25067-34-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 81647-85-0

Formelstamm (C₂-H₄)_x . (C₂-H₄-O)_y

2. Bezeichnung Poly(ethylen-co-vinylalkohol) (x:y)

ASK #28462

Chemical Abstract Service Nr. 102786-61-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 102786-52-7

Molgewicht 45512.6574

Bruttoformel C₁₉₈₂H₃₀₅₄N₅₆₀O₆₁₈S₂₈

Vorzugsbezeichnung Eptacog alfa (aktiviert)

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor (geklonte Human-Protein-Einheit -H 2463)

ASK #28463

Molgewicht 179.2157

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₂

2. Bezeichnung 2-Ethylamino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanon

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.Syn

ASK #28465

Chemical Abstract Service Nr. 3687-16-9

Molgewicht 327.5914

Bruttoformel C₂₀H₄₅N₃

2. Bezeichnung N,N'-Bis(2-ethylhexyl)-2-methylpropan-1,2,3-triamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,3-Bis(2-ethylhexylamino)-2-methylpropan-2-ylazan

ASK #28466

Molgewicht 337.5862

Bruttoformel C₂₁H₄₃N₃

2. Bezeichnung 2-Ethyl-N-[1-(2-ethylhexyl)-4-methyl-4,5-dihydro-1H-imidazol-4-ylmethyl]hexan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2-Ethylhexyl)[1-(2-ethylhexyl)-4-methyl-4,5-dihydroimidazol-4-ylmethyl]azan

ASK #28467

Chemical Abstract Service Nr. 5980-31-4

Molgewicht 351.6128

Bruttoformel C₂₂H₄₅N₃
Vorzugsbezeichnung Hexedin
International Nonproprietary Name INN.L6
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung 2,6-Bis(2-ethylhexyl)-7a-methylhexahydroimidazo[1,5-c]imidazol

ASK #28468

Chemical Abstract Service Nr. 81-04-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 46874-44-6
Formelstamm (C₁₀-H₆-O₆-S₂)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 288.2969
Bruttoformel C₁₀H₈O₆S₂
2. Bezeichnung Naphthalin-1,5-disulfonsäure

ASK #28469

Molgewicht 467.6401
Bruttoformel C₂₉H₄₁NO₄
2. Bezeichnung 17-(But-3-en-1-yl)-7 -[(2S)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-3-ol

ASK #28470

Chemical Abstract Service Nr. 78715-23-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 101233-63-0
Molgewicht 413.5497
Bruttoformel C₂₅H₃₅NO₄
2. Bezeichnung 7 -[(2S)-2-Hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-3-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Norbuprenorphin

ASK #28471

Chemical Abstract Service Nr. 16614-60-1
Molgewicht 452.5857
Bruttoformel C₂₇H₃₆N₂O₄
2. Bezeichnung 7 -[(2S)-2-Hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-3,6 -dimethoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-17-carbonitril

ASK #28472

Chemical Abstract Service Nr. 89991-52-6
Molgewicht 357.3606
Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O₅
2. Bezeichnung 1-Amino-5,8-dihydroxy-4-[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthracen-9,10-dion
3. Bezeichnung 1-Amino-5,8-dihydroxy-4-[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-9,10-anthrachinon

ASK #28474

Chemical Abstract Service Nr. 80189-44-2
Molgewicht 428.4815

Bruttoformel $C_{22}H_{28}N_4O_5$
2. Bezeichnung 5-Hydroxy-1,4-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthracen-9,10-dion
3. Bezeichnung 5-Hydroxy-1,4-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-9,10-anthrachinon

ASK #28476

Chemical Abstract Service Nr. 137132-70-8

Molgewicht 442.465

Bruttoformel $C_{22}H_{26}N_4O_6$

2. Bezeichnung 8,11-Dihydroxy-4-(2-hydroxyethyl)-6-[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-1,2,3,4-tetrahydronaphtho[2,3-f]chinoxalin-7,12-dion

ASK #28478

Molgewicht 478.926

Bruttoformel $C_{22}H_{27}ClN_4O_6$

2. Bezeichnung 2-Chlor-1,4-dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]anthracen-9,10-dion

3. Bezeichnung 2-Chlor-1,4-dihydroxy-5,8-bis[2-(2-hydroxyethylamino)ethylamino]-9,10-anthrachinon

ASK #28480

Chemical Abstract Service Nr. 7643-75-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 488-83-5

Molgewicht 152.1458

Bruttoformel $C_5H_{12}O_5$

2. Bezeichnung L-Arabinitol

ASK #28481

Molgewicht 368.2113

Bruttoformel $C_{17}H_{15}Cl_2NO_4$

Vorzugsbezeichnung Aceclofenac-Methyl

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung Methyl(2-{2-[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetyloxy}acetat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl({[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetox}acetat)

ASK #28482

Molgewicht 382.2379

Bruttoformel $C_{18}H_{17}Cl_2NO_4$

Vorzugsbezeichnung Aceclofenac-Ethyl

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung Ethyl(2-{2-[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetyloxy}acetat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ethyl({[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetox}acetat)

ASK #28483

Chemical Abstract Service Nr. 15307-78-5

Molgewicht 310.1752

Bruttoformel C₁₅H₁₃Cl₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Diclofenac-Methyl
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung Methyl{2-[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetat}

ASK #28484

Chemical Abstract Service Nr. 15307-77-4
Molgewicht 324.2018
Bruttoformel C₁₆H₁₅Cl₂NO₂
Vorzugsbezeichnung Diclofenac-Ethyl
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung Ethyl{2-[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetat}

ASK #28485

Vorzugsbezeichnung Parnaparin-Natrium ((MW: ca. 5000))
International Nonproprietary Name INN.L39
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1252; Ph.Eur.2002,4.00,4.05/1252; Ph.Eur.2005,5.0/1252
2. Bezeichnung Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins (erhalten durch Radikal-katalysierte Depolymerisation von Heparin aus Rinder- oder Schweinedarmmucosa mit Wasserstoffperoxid und einem Kupfer(II)-Salz); die meisten Komponenten besitzen eine 2-O-Sulfo- α -L-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2-N,6-O-Disulfo-D-glucosamin-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 4000 und 6000 mit einem charakteristischen Wert um 5000; der Sulfatierungsgrad beträgt 2.0 bis 2.6 pro Disaccharid-Einheit
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Heparinfragment aus Heparin aus Rinder- und Schweinedarmmucosa durch Abbau mit Wasserstoffperoxid und Kupfer(II)-acetat (Natriumsalz, mittlere Molmasse M = 4000-6000 g/mol), am nichtreduzierenden Kettenende 2-O-Sulfo- α -L-idopyranosuronsäure-Struktur, am reduzierenden Kettenende 2-N,6-O-Disulfo-D-glucosamin-Struktur

ASK #28486

Vorzugsbezeichnung Certoparin-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung Natriumsalz eines depolymerisierten Heparins, das durch Abbau von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Isoamylnitrit erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 2-O-Sulfo- α -L-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydro-6-O-sulfo-D-mannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche relative Molmasse liegt zwischen 5000 und 7000; mindestens 70% liegen niedriger als 10000; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2 bis 2.5 pro Disaccharid-Einheit

ASK #28487

Chemical Abstract Service Nr. 126247-63-0
Molgewicht 188.1827
Bruttoformel C₁₀H₈N₂O₂
2. Bezeichnung 3-(4-Hydroxyphenyl)pyrazin-2(1H)-on
3. Bezeichnung 3-(4-Hydroxyphenyl)pyrazin-2-ol
Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.CN

ASK #28488

Molgewicht 251.2784
Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₄

2. Bezeichnung (*R*)-(2,2-Dimethylpropanamido)(4-hydroxyphenyl)essigsäure

ASK #28490

Molgewicht 402.5502

Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂O₃S

2. Bezeichnung *N*-{[(1*s*,4*s*)-4-Methoxymethyl-1-oxo-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]-1⁵-piperidin-4-yl]-*N*-phenylpropanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym cis-*N*-{4-Methoxymethyl-1-oxo-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-1λ(5)-piperidin-4-yl}-*N*-phenylpropanamid

ASK #28491

Molgewicht 316.461

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂OS

2. Bezeichnung {4-Anilino-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-yl}methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {4-Anilino-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl}methanol

ASK #28492

Molgewicht 372.5242

Bruttoformel C₂₁H₂₈N₂O₂S

2. Bezeichnung *N*-{4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-yl}-*N*-phenylacetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-{4-Methoxymethyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl}-*N*-phenylacetamid

ASK #28493

Molgewicht 330.4875

Bruttoformel C₁₉H₂₆N₂OS

2. Bezeichnung 4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]-*N*-phenylpiperidin-4-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {4-Methoxymethyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl}(phenyl)azan

ASK #28494

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101921-26-0; 102785-31-9; 12656-11-0; 913079-23-9

Vorzugsbezeichnung Bemiparin-Natrium ((MW: ca. 3600))

International Nonproprietary Name INN.L37

2. Bezeichnung Natriumsalz eines depolymerisierten Heparins (erhalten durch alkalische Spaltung von Quartärammoniumsalzen von Heparin aus Schweinedarmmucosa); die meisten Komponenten besitzen eine 2-*O*-Sulfo-4-enopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2-*N*,6-*O*-Disulfo-D-glucosamin-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche relative Molmasse liegt bei etwa 3600, schwankend zwischen 3000-4200; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2 pro Disaccharid-Einheit

ASK #28495

Molgewicht 368.5139

Bruttoformel C₂₆H₂₈N₂

Vorzugsbezeichnung (Z)-Cinnarizin
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 1-Diphenylmethyl-4-[(Z)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-Benzhydryl-4-[(Z)-cinnamyl]piperazin

ASK #28496

Formelstamm (C₃₅-H₃₇-N₂)+ Cl⁻
Molgewicht 521.1347
Bruttoformel C₃₅H₃₇ClN₂
2. Bezeichnung 1-Diphenylmethyl-4,4-bis[(E)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperaziniumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Benzhydryl-1,1-bis[(E)-cinnamyl]piperaziniumchlorid

ASK #28497

Molgewicht 470.6472
Bruttoformel C₃₄H₃₄N₂
2. Bezeichnung 1-[(E,E)-1,6-Diphenylhexa-1,5-dien-3-yl]-4-(diphenylmethyl)piperazin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Benzhydryl-4-[(E,E)-1,6-diphenylhexa-1,5-dien-3-yl]piperazin

ASK #28498

Chemical Abstract Service Nr. 127625-29-0
Molgewicht 425.519
Bruttoformel C₂₃H₂₄FN₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Fananserin
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2-[3-[4-(4-Fluorphenyl)piperazin-1-yl]propyl]-2*H*-naphtho[1,8-*cd*][1,2]thiazol-1,1-dioxid

ASK #28499

Chemical Abstract Service Nr. 145733-36-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 153042-16-1
Molgewicht 411.4591
Bruttoformel C₂₃H₂₁N₇O
Vorzugsbezeichnung Tasosartan
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII
2. Bezeichnung 2,4-Dimethyl-8-[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-7(6*H*)-on

ASK #28500

Chemical Abstract Service Nr. 108825-05-4

Molgewicht 359.8896
Bruttoformel C₂₁H₂₆ClNO₂
2. Bezeichnung (1*RS*,2*R*)-2-{2-[(*R*)-1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]ethyl}-1-methylpyrrolidin-1-oxid

ASK #28501
Molgewicht 343.8902
Bruttoformel C₂₁H₂₆ClNO
2. Bezeichnung 4-[1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethoxy]-1-methylazepan

ASK #28503
Chemical Abstract Service Nr. 67004-64-2
Molgewicht 129.2001
Bruttoformel C₇H₁₅NO
2. Bezeichnung (*RS*)-2-(1-Methylpyrrolidin-2-yl)ethanol

ASK #28504
Chemical Abstract Service Nr. 117605-76-2
Molgewicht 232.7054
Bruttoformel C₁₄H₁₃ClO
2. Bezeichnung (*RS*)-1-(4-Chlorphenyl)-1-phenylethanol

ASK #28505
Chemical Abstract Service Nr. 21881-77-6
Molgewicht 346.3346
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂O₆
2. Bezeichnung Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #28506
Chemical Abstract Service Nr. 21829-28-7
Molgewicht 374.3878
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O₆
2. Bezeichnung *rac*-Diethyl[(4*R*)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #28507
Chemical Abstract Service Nr. 89267-41-4
Molgewicht 358.3453
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₂O₆
2. Bezeichnung (Ethyl)(methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #28508
Chemical Abstract Service Nr. 76420-74-1
Molgewicht 376.4467
Bruttoformel C₂₀H₂₈N₂O₅
2. Bezeichnung *N*-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin

ASK #28509

Chemical Abstract Service Nr. 76420-72-9

Molgewicht 348.3936

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Enalaprilat

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung 1-{N-[(S)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanyl}-L-prolin

ASK #28511

Chemical Abstract Service Nr. 6032-29-7

Molgewicht 88.1482

Bruttoformel C₅H₁₂O

2. Bezeichnung Pentan-2-ol

Zitat Bezeichnung 2 USM11

ASK #28513

Chemical Abstract Service Nr. 543-49-7

Molgewicht 116.2013

Bruttoformel C₇H₁₆O

2. Bezeichnung Heptan-2-ol

Zitat Bezeichnung 2 USM11

ASK #28514

Chemical Abstract Service Nr. 626-93-7

Molgewicht 102.1748

Bruttoformel C₆H₁₄O

2. Bezeichnung Hexan-2-ol

ASK #28515

Chemical Abstract Service Nr. 623-37-0

Molgewicht 102.1748

Bruttoformel C₆H₁₄O

2. Bezeichnung Hexan-3-ol

ASK #28517

Chemical Abstract Service Nr. 77-76-9

Molgewicht 104.1476

Bruttoformel C₅H₁₂O₂

2. Bezeichnung 2,2-Dimethoxypropan

3. Bezeichnung Acetondimethylacetal

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Dimethoxypropan

ASK #28518

Chemical Abstract Service Nr. 64-69-7

Molgewicht 185.9485
Bruttoformel C₂H₃I₂O₂
2. Bezeichnung 2-Iodessigsäure
3. Bezeichnung Iodessigsäure
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #28519

Chemical Abstract Service Nr. 10424-65-4
Formelstamm (C₄-H₁₂-N)⁺ (H-O)⁻ · 5 H₂O
Molgewicht 181.2285
Bruttoformel C₄H₁₃NO
2. Bezeichnung N,N,N-Trimethylmethanaminiumhydroxid 5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetramethylammoniumhydroxid 5 HO

ASK #28520

Chemical Abstract Service Nr. 9003-29-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 42612-15-7; 52012-58-5; 9037-04-1
2. Bezeichnung Polybuten

ASK #28525

Chemical Abstract Service Nr. 4824-78-6
Molgewicht 394.0492
Bruttoformel C₁₀H₁₂BrCl₂O₃PS
Vorzugsbezeichnung Bromofos-Ethyl
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung O-(4-Brom-2,5-dichlorphenyl)-O',O'-diethylphosphorothioat

ASK #28526

Chemical Abstract Service Nr. 786-19-6
Molgewicht 342.8653
Bruttoformel C₁₁H₁₆ClO₂PS₃
Vorzugsbezeichnung Carbofenotion
International Nonproprietary Name INN.L10
2. Bezeichnung S-[(4-Chlorphenylsulfanyl)methyl]-O,O-diethylphosphorodithioat

ASK #28527

Chemical Abstract Service Nr. 5103-71-9
Molgewicht 409.7786
Bruttoformel C₁₀H₆Cl₈
2. Bezeichnung 1,2,4,5,6,7,8,8-Octachlor-2,3,3a,4,7,7a-hexahydro-4,7-methanoinden
3. Bezeichnung cis-Chlordan

Zitat Bezeichnung 3 (ISO); Perkow; DABvR
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym alpha-Chlordan

ASK #28528

Chemical Abstract Service Nr. 5103-74-2
Molgewicht 409.7786
Bruttoformel C₁₀H₆Cl₈
2. Bezeichnung 1,2,4,5,6,7,8,8-Octachlor-2,3,3a,4,7,7a-hexahydro-4,7-methanoinden
3. Bezeichnung *trans*-Chlordan
Zitat Bezeichnung 3 Perkow; DABvR; (ISO)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym beta-Chlordan

ASK #28529

Chemical Abstract Service Nr. 76703-62-3
Molgewicht 449.8501
Bruttoformel C₂₃H₁₉ClF₃NO₃
2. Bezeichnung [(S)-(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl][(Z-1*R*,3*R*)-3-(2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyclopropanocarboxylat]

ASK #28530

Chemical Abstract Service Nr. 76703-64-5
Molgewicht 449.8501
Bruttoformel C₂₃H₁₉ClF₃NO₃
2. Bezeichnung [(R)-(Cyan)(3-phenoxyphenyl)methyl][(Z-1*S*,3*S*)-3-(2-chlor-3,3,3-trifluorprop-1-en-1-yl)-2,2-dimethylcyclopropanocarboxylat]

ASK #28531

Chemical Abstract Service Nr. 53-19-0
Molgewicht 320.0412
Bruttoformel C₁₄H₁₀Cl₄
Vorzugsbezeichnung Mitotan
International Nonproprietary Name INN.L9
2. Bezeichnung 1,1-Dichlor-2-(2-chlorphenyl)-2-(4-chlorphenyl)ethan

ASK #28532

Chemical Abstract Service Nr. 3424-82-6
Molgewicht 318.0253
Bruttoformel C₁₄H₈Cl₄
2. Bezeichnung 1,1-Dichlor-2-(2-chlorphenyl)-2-(4-chlorphenyl)ethen

ASK #28533

Chemical Abstract Service Nr. 97-17-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11137-49-8
Molgewicht 315.1532

Bruttoformel C₁₀H₁₃Cl₂O₃PS
2. Bezeichnung *O*-(2,4-Dichlorphenyl)-*O*,*O*-diethylphosphorothioat
3. Bezeichnung Dichlofenthion
Zitat Bezeichnung 3 Perkow; USMI11; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; ISO; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym *O*-(2,4-Dichlorphenyl)-*O'*,*O''*-diethylthiophosphat

ASK #28534

Chemical Abstract Service Nr. 319-85-7
Molgewicht 290.8298
Bruttoformel C₆H₆Cl₆
2. Bezeichnung 1 ,2 ,3 ,4 ,5 ,6 -Hexachlorcyclohexan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,3,5/2,4,6-Hexachlorcyclohexan; beta-HCH; beta-Hexachlorcyclohexan

ASK #28535

Chemical Abstract Service Nr. 319-86-8
Molgewicht 290.8298
Bruttoformel C₆H₆Cl₆
2. Bezeichnung 1 ,2 ,3 ,4 ,5 ,6 -Hexachlorcyclohexan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,2,3,5/4,6-Hexachlorcyclohexan; delta-HCH; delta-Hexachlorcyclohexan

ASK #28536

Chemical Abstract Service Nr. 23505-41-1
Molgewicht 333.3867
Bruttoformel C₁₃H₂₄N₃O₃PS
2. Bezeichnung *O*-(2-Diethylamino-6-methylpyrimidin-4-yl)-*O*,*O*-diethylphosphorothioat
3. Bezeichnung Pirimiphos-Ethyl
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; ISO; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #28537

Chemical Abstract Service Nr. 117-18-0
Molgewicht 260.8896
Bruttoformel C₆HCl₄NO₂
2. Bezeichnung 1,2,4,5-Tetrachlor-3-nitrobenzol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tecnazen

ASK #28538

Chemical Abstract Service Nr. 8001-35-2
2. Bezeichnung Chloriertes Camphen (67-69% Cl)

3. Bezeichnung	Campechlor
Zitat Bezeichnung 3	ISO; Perkow
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Toxaphen
ASK #28541	
Chemical Abstract Service Nr.	149400-88-4
Molgewicht	230.2691
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Sardomozid
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	1-[2-(Diaminomethyliden)hydrazinyliden]-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-4-carboximidamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(Guanidinoimino)indan-4-carboximidamid
ASK #28542	
Chemical Abstract Service Nr.	18708-86-6
Molgewicht	359.5699
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ Cl ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	(<i>E</i>)-Clofenvinfos
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	[(<i>E</i>)-2-Chlor-1-(2,4-dichlorphenyl)vinyl]diethylphosphat
ASK #28543	
Chemical Abstract Service Nr.	18708-87-7
Molgewicht	359.5699
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ Cl ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	(<i>Z</i>)-Clofenvinfos
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	[(<i>Z</i>)-2-Chlor-1-(2,4-dichlorphenyl)vinyl]diethylphosphat
ASK #28544	
Chemical Abstract Service Nr.	61949-76-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52341-33-0
Molgewicht	391.2877
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ Cl ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	<i>cis</i> -Permethrin
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	CAS; FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(3-Phenoxyphenyl)methyl][(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropanocarboxylat]

Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-Phenoxybenzyl)[(1R,3RS)-3-(2,2-dichlorvinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]; Cispermethrin; cis-[(3-Phenoxyphenyl)methyl][3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]
ASK #28545	
Chemical Abstract Service Nr.	61949-77-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	52341-32-9
Molgewicht	391.2877
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ Cl ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	<i>trans</i> -Permethrin
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(3-Phenoxyphenyl)methyl][(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	trans-[(3-Phenoxyphenyl)methyl][3-(2,2-dichlorethenyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat]
ASK #28546	
Chemical Abstract Service Nr.	130929-57-6
Molgewicht	305.286
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Entacapon
International Nonproprietary Name	INN.L32
Zitat Bezeichnung 1	EAB7.0+3,8.0(2011-2014)/2574; GII
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-2-Cyan-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)- <i>N,N</i> -diethylprop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)-2-Cyan- <i>N,N</i> -diethyl-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)acrylamid
ASK #28548	
Chemical Abstract Service Nr.	136199-02-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	328896-63-5
Molgewicht	356.4619
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rolofyllin
International Nonproprietary Name	INN.L60
2. Bezeichnung	8-(Hexahydro-2,5-methanopentalen-3a(1 <i>H</i>)-yl)-1,3-dipropyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #28549	
Chemical Abstract Service Nr.	133652-38-7

Molgewicht 39571.1001
Bruttoformel C₁₇₃₆H₂₆₅₃N₄₉₉O₅₂₂S₂₂
Vorzugsbezeichnung Reteplase
International Nonproprietary Name INN.L34
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 173-L-Serin-174-L-tyrosin-175-L-glutamin-173-527-plasminogen activator (human tissue-type)

ASK #28550

Chemical Abstract Service Nr. 63283-36-3
Molgewicht 418.6523
Bruttoformel C₂₇H₄₄O₂
2. Bezeichnung (5Z,7E)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3,25-diol 1 H₂O
3. Bezeichnung Calcifediol-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.6,10.0(2019-2020)/1295; Calcifediol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Calcifediol ; Calcifediol 1 HO

ASK #28553

Chemical Abstract Service Nr. 56796-20-4
Formelstamm (C₁₅-H₁₆-N₇-O₅-S₃)⁻ H⁺
Molgewicht 471.5344
Bruttoformel C₁₅H₁₇N₇O₅S₃
Vorzugsbezeichnung Cefmetazol
International Nonproprietary Name INN.L18
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung (6R,7S)-7-[2-(Cyanmethylsulfanyl)acetamido]-7-methoxy-3-(1-methyl-1H-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7S)-7-[2-(Cyanmethylsulfanyl)acetamido]-7-methoxy-3-(1-methyl-1H-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28554

Chemical Abstract Service Nr. 56796-39-5
Formelstamm (C₁₅-H₁₆-N₇-O₅-S₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 493.5162
Bruttoformel C₁₅H₁₆N₇NaO₅S₃
Vorzugsbezeichnung Cefmetazol-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung (6R,7S)-7-[2-(Cyanmethylsulfanyl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1H-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7S)-7-[2-(Cyanmethylsulfanyl)acetamido]-7-methoxy-3-(1-methyl-1H-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #28555

Chemical Abstract Service Nr. 105879-42-3
Formelstamm C16-H17-N3-O4-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht 401.8651
Bruttoformel C₁₆H₁₈ClN₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Cefalexinhydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INNv.L18)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-hydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cephalalexinhydrochlorid 1 HO; (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure-hydrochlorid 1 HO

ASK #28556

Chemical Abstract Service Nr. 3858-89-7
Formelstamm C13-H19-Cl-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 307.2161
Bruttoformel C₁₃H₂₀Cl₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Chlorprocainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-chlorbenzoat)-hydrochlorid

ASK #28557

Formelstamm C22-H23-Cl-N2-O8 . x H2-O4-S
Molgewicht 576.958
Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₂O₁₂S
Vorzugsbezeichnung Chlortetracyclinsulfat (1:x) ((mit Angaben zum Schwefelsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid-sulfat (1:x)

ASK #28558

Chemical Abstract Service Nr. 104-28-9
Molgewicht 250.2903
Bruttoformel C₁₄H₁₈O₄
Vorzugsbezeichnung Cinoxat
International Nonproprietary Name INN.L10
Zitat Bezeichnung 1 USMI11
2. Bezeichnung (2-Ethoxyethyl)[3-(4-methoxyphenyl)prop-2-enoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Ethoxyethyl)[3-(4-methoxyphenyl)acrylat]

ASK #28559

Chemical Abstract Service Nr. 18507-89-6

Molgewicht	417.5384
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Decoquinat
International Nonproprietary Name	INN.L9
Zitat Bezeichnung 1	USM11
2. Bezeichnung	Ethyl(6-decyloxy-7-ethoxy-4-hydroxychinolin-3-carboxylat)
ASK #28561	
Chemical Abstract Service Nr.	88637-37-0
Formelstamm	C17-H21-N-O . C6-H8-O7
Molgewicht	447.4783
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Diphenhydramincitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	2-(Diphenylmethoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Benzhydryloxy)ethyl]dimethylazan-citrat (1:1)
ASK #28562	
Chemical Abstract Service Nr.	128-49-4
Formelstamm	2(C20-H37-O7-S) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	883.2152
Bruttoformel	C ₄₀ H ₇₄ CaO ₁₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Docusat-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
2. Bezeichnung	1,4-Bis(2-ethylhexyloxy)-1,4-dioxobutan-2-sulfonsäure-Calciumsalz (2:1)
ASK #28563	
Chemical Abstract Service Nr.	7491-09-0
Formelstamm	(C20-H37-O7-S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	460.6669
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₇ KO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Docusat-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	USM11
2. Bezeichnung	1,4-Bis(2-ethylhexyloxy)-1,4-dioxobutan-2-sulfonsäure-Kaliumsalz
ASK #28564	
Chemical Abstract Service Nr.	586-60-7
Molgewicht	289.4125
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₂

Vorzugsbezeichnung	Dyclonin
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	1-(4-Butoxyphenyl)-3-piperidinopropan-1-on
ASK #28565	
Chemical Abstract Service Nr.	536-43-6
Formelstamm	C18-H27-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	325.8734
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Dycloninhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	1-(4-Butoxyphenyl)-3-piperidinopropan-1-on-hydrochlorid
ASK #28566	
Chemical Abstract Service Nr.	536-93-6
Formelstamm	C17-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	327.8462
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Eucatropinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(1,2,2,6-Tetramethyl-4-piperidyl)[(hydroxy)(phenyl)acetat]-hydrochlorid
ASK #28567	
Molgewicht	376.0869
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ Br ₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[[[(2-Amino-3,5-dibromphenyl)methyliden]amino]cyclohexanol
ASK #28568	
Chemical Abstract Service Nr.	107814-37-9
Molgewicht	378.1028
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ Br ₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)-4-[[[(2-Amino-3,5-dibromphenyl)methyl]amino]cyclohexanol
ASK #28569	
Chemical Abstract Service Nr.	521-11-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	28801-95-8
Molgewicht	304.4669
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mestanolon

International Nonproprietary Name INN.L4
Zitat Bezeichnung 1 USMI12
2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-17-methyl-5 -androstan-3-on

ASK #28570

Chemical Abstract Service Nr. 1518-86-1
Molgewicht 151.2056
Bruttoformel C₉H₁₃NO
Vorzugsbezeichnung Hydroxyamfetamin

International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung *rac*-4-[(2*R*)-2-Aminopropyl]phenol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hydroxyamphetamin

ASK #28571

Chemical Abstract Service Nr. 306-21-8
Formelstamm C9-H13-N-O . Br-H
Molgewicht 232.1176
Bruttoformel C₉H₁₄BrNO
Vorzugsbezeichnung Hydroxyamfetaminhydrobromid

International Nonproprietary Name (INN.L26)
2. Bezeichnung *rac*-4-[(2*R*)-2-Aminopropyl]phenol-hydrobromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hydroxyamphetaminhydrobromid

ASK #28573

2. Bezeichnung Glycerolmono/dialkenoatpoly(oxyethylen)ether

ASK #28574

Chemical Abstract Service Nr. 7279-75-6
Formelstamm C13-H21-N-O3 . C-H4-O3-S
Molgewicht 335.4164
Bruttoformel C₁₄H₂₅NO₆S
Vorzugsbezeichnung Isoetarinmesilat

International Nonproprietary Name INN.L5,v.L18
2. Bezeichnung 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]butan-1-ol-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(isopropylamino)butan-1-ol-methansulfonat (1:1)

ASK #28575

Chemical Abstract Service Nr. 1247-42-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 42612-17-9

Molgewicht	372.4547
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Meprednison
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	17,21-Dihydroxy-16 -methylpregna-1,4-dien-3,11,20-trion

ASK #28576

Chemical Abstract Service Nr.	7416-34-4
Molgewicht	276.374
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Molindon
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-Ethyl-2-methyl-5-morpholinomethyl-1,5,6,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -indol-4-on

ASK #28577

Chemical Abstract Service Nr.	15622-65-8
Formelstamm	C16-H24-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	312.8349
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Molindonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	3-Ethyl-2-methyl-5-morpholinomethyl-1,5,6,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -indol-4-on-hydrochlorid

ASK #28579

Chemical Abstract Service Nr.	64336-55-6
Formelstamm	2(C18-H21-N-O4) . C8-H6-O4
Molgewicht	796.8581
Bruttoformel	C ₄₄ H ₄₈ N ₂ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Oxycodonhemiterephthalat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-benzol-1,4-dicarboxylat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Oxycodonterephthalat

ASK #28580

Chemical Abstract Service Nr.	357-07-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	10030-32-7
Formelstamm	C17-H19-N-O4 . Cl-H

Molgewicht	337.798
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Oxymorphonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L2)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid

ASK #28581

Chemical Abstract Service Nr.	51-15-0
Formelstamm	(C7-H9-N2-O)+ Cl ⁻
Molgewicht	172.6122
Bruttoformel	C ₇ H ₉ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Pralidoximchlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	2-Hydroxyiminomethyl-1-methylpyridiniumchlorid

ASK #28582

Chemical Abstract Service Nr.	7681-14-3
Molgewicht	458.587
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Prednisolon-21-tebutat
International Nonproprietary Name	INN.L3,v.L22
Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	11 ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(3,3-dimethylbutanoat)

ASK #28583

Chemical Abstract Service Nr.	86-43-1
Molgewicht	294.3892
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Propoxycain
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-propoxybenzoat)

ASK #28584

Chemical Abstract Service Nr.	550-83-4
Formelstamm	C16-H26-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	330.8502
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₇ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Propoxycainhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1	USMI11
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(4-amino-2-propoxybenzoat)-hydrochlorid
ASK #28585	
Chemical Abstract Service Nr.	52239-63-1
Formelstamm	C22-H29-N3-S2 . 2(C4-H6-O5)
Molgewicht	667.7906
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₁ N ₃ O ₁₀ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Thiethylperazindi-DL-malat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-(Ethylsulfanyl)-10-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyl]-10 <i>H</i> -phenothiazin-[<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-hydroxybutandioat] (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Thiethylperazinbis(hydroxysuccinat); Thiethylperazindimalat
ASK #28586	
Chemical Abstract Service Nr.	5580-03-0
Molgewicht	176.1993
Bruttoformel	C ₅ H ₅ N ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tioguanin 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	2-Amino-1,7-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-thion 0.5 H ₂ O
ASK #28587	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	74682-62-5
Formelstamm	(C15-H15-N2-O6-S2) ⁻ Na ⁺ . H2-O
Molgewicht	424.4245
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₂ NaO ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Ticarcillin-Mononatrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(2 <i>R</i>)-2-Carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1) 1 H ₂ O
ASK #28588	
Chemical Abstract Service Nr.	112-24-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	105093-20-7; 110670-33-2; 1309612-46-1; 1404190-34-6; 14175-14-5; 150139-02-9; 1821166-92-0; 193487-08-0; 39421-77-7; 71124-11-3; 801997-18-2
Molgewicht	146.2339
Bruttoformel	C ₆ H ₁₈ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Trientin
International Nonproprietary Name	INN.L20
Zitat Bezeichnung 1	USEPA-ACToR; Pharmavista; GSBL; IGS

2. Bezeichnung *N*¹,*N*²-Bis(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,4,7,10-Tetraazadecan; TET [Trientin]; 3,6-Diaza-1,8-octandiamin; *N*,*N*'-Bis(2-aminoethyl)ethylendiamin; *N*(1),*N*(2):*N*(2),*N*(3):*N*(3),*N*(4)-Triethylentetrakis(azan); TTA; 3,6-Diazaoctan-1,8-diylbis(azan); *N*,*N*'-Bis(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamin; 3,6-Diazaoctan-1,8-diamin; Triäthylentetramin; 1,8-Diamino-3,6-diazaoctan; *N*,*N*'-Bis(2-aminoethyl)-1,2-ethandiamin; 3,6-Diazaoctamethylendiamin; TETA; *N*,*N*'-Bis(2-aminoethyl)-1,2-diaminoethan

ASK #28589

Chemical Abstract Service Nr. 38260-01-4

Formelstamm C6-H18-N4 . 2 Cl-H

Molgewicht 219.1558

Bruttoformel C₆H₂₀Cl₂N₄

Vorzugsbezeichnung Trientindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L20)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung *N*¹,*N*²-Bis(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym TTH [Trientindihydrochlorid]; *N*,*N*'-Bis(2-aminoethyl)ethylendiamindihydrochlorid; Trientinhydrochlorid; Triäthylentetramin-dihydrochlorid; 3,6-Diazaoctan-1,8-diylbis(azan)-dihydrochlorid; *N*,*N*'-Bis(2-aminoethyl)-1,2-ethandiamindihydrochlorid; TETA 2HCl; Triethylentetramin-dihydrochlorid; *N*,*N*'-bis(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamindihydrochlorid

ASK #28590

Chemical Abstract Service Nr. 67244-90-0

Formelstamm C9-H13-N-O . C4-H6-O6

Molgewicht 301.2925

Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₇

Vorzugsbezeichnung Phenylpropanolamin[(*R,R*)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung (*RS,SR*)-2-Amino-1-phenylpropan-1-ol-[(2*R,3R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #28592

Chemical Abstract Service Nr. 582-25-2

Formelstamm (C7-H5-O2)⁻ K⁺

Molgewicht 160.2117

Bruttoformel C₇H₅KO₂

2. Bezeichnung Benzoesäure-Kaliumsalz

Zitat Bezeichnung 2 USMI11

3. Bezeichnung Kaliumbenzoat

Zitat Bezeichnung 3 E212

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym E 212

ASK #28593

Chemical Abstract Service Nr. 96946-42-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1055202-35-1
Formelstamm (C53-H72-N2-O12)2+ 2(C6-H5-O3-S)⁻
Molgewicht 1243.4792
Bruttoformel C₆₅H₈₂N₂O₁₈S₂
2. Bezeichnung 2,2'-[Pentan-1,5-diylbis[oxy(3-oxopropan-3,1-diyl)]]bis{(1*R*,2*R*)-1-[(3,4-dimethoxyphenyl)methyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-ium}bis(benzolsulfonat)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
3. Bezeichnung Cisatracuriumbesilat
Zitat Bezeichnung 3 GII; RÖMP2024; EAB9.0+4,10.0,11.0(2017-2023)/2763

ASK #28594

Chemical Abstract Service Nr. 82230-93-1
Molgewicht 749.9262
Bruttoformel C₃₇H₆₇NO₁₄
Vorzugsbezeichnung Erythromycin F
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)-5,7,9,11,13-pentamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-

ASK #28595

Formelstamm 2(C5-H3-N2-O4)⁻ Ca2+ . 2 H2O
Molgewicht 386.2852
Bruttoformel C₁₀H₆CaN₄O₈
Vorzugsbezeichnung Calciumdiorotat 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INNv.L41)
2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carbonsäure-Calciumsalz (2:1) 2 H₂O

ASK #28596

Chemical Abstract Service Nr. 4722-98-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 6190-70-1
Formelstamm C12-H26-O4-S . C2-H7-N-O
Molgewicht 327.4805
Bruttoformel C₁₄H₃₃NO₅S
2. Bezeichnung Dodecylhydrogensulfat-2-Aminoethanol-Salz (1:1)

ASK #28599

Molgewicht 178.1514
Bruttoformel C₆H₆N₆O
2. Bezeichnung 5-(4*H*-1,2,4-Triazol-4-yl)-1*H*-pyrazol-4-carboxamid

ASK #28600

Chemical Abstract Service Nr. 322-79-2
Formelstamm (C₁₀H₆F₃O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 248.1554
Bruttoformel C₁₀H₇F₃O₄
Vorzugsbezeichnung Triflusal
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 BP1999-2017; EAB3.2+4,4.0+6+8,5.0,6.0,7.0,8.0(1999-2017)/1377; EP3.2+4,4.0+6+8,5.0,6.0,7.0,8.0(1999-2017)/1377; USMI11; Phpa7.3,14.4(1995,2002)
2. Bezeichnung 2-Acetyloxy-4-(trifluormethyl)benzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Acetoxy-4-(trifluormethyl)benzoesäure

ASK #28603

Chemical Abstract Service Nr. 121-30-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 27907-29-5
Molgewicht 285.7284
Bruttoformel C₆H₈ClN₃O₄S₂
2. Bezeichnung 4-Amino-6-chlorbenzol-1,3-disulfonamid

ASK #28604

Molgewicht 595.4782
Bruttoformel C₁₄H₁₆Cl₂N₆O₈S₄
2. Bezeichnung 4-Chlor-6-[(6-chlor-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2H-1,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamidomethyl)amino]benzol-1,3-disulfonamid

ASK #28605

Molgewicht 286.3655
Bruttoformel C₁₈H₂₂O₃
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10),9(11)-tetraen-3,16,17-triol

ASK #28606

Chemical Abstract Service Nr. 1228-72-4
Molgewicht 288.3814
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₃
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,16,17-triol

ASK #28607

Chemical Abstract Service Nr. 149820-74-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 156586-91-3
Molgewicht 358.3917
Bruttoformel C₁₈H₂₂N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Xemilofiban
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung Ethyl[(3S)-3-{3-[(4-carbamimidoylphenyl)carbamoyl]propanamido}pent-4-inoat]

ASK #28610

Chemical Abstract Service Nr. 21637-25-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1399-98-0
Molgewicht 464.3763
Bruttoformel C₂₁H₂₀O₁₂
2. Bezeichnung 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3- β -D-glucofuranosyloxy-5,7-dihydroxy-4*H*-chromen-4-on
3. Bezeichnung Isoquercitrin
Zitat Bezeichnung 3 USMI11
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Isoquercitrosid; 3- β -D-Glucofuranosyloxy-3',4',5,7-tetrahydroxyflavon

ASK #28611

Chemical Abstract Service Nr. 98-85-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13323-81-4
Molgewicht 122.1644
Bruttoformel C₈H₁₀O
2. Bezeichnung 1-Phenylethanol

ASK #28612

Chemical Abstract Service Nr. 498-16-8
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung (2*R*)-5-Methyl-2-(prop-1-en-2-yl)hex-4-en-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Lavandulol; (R)-2-Isopropenyl-5-methylhex-4-en-1-ol

ASK #28613

Chemical Abstract Service Nr. 20777-39-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 22658-96-4
Molgewicht 196.286
Bruttoformel C₁₂H₂₀O₂
2. Bezeichnung [(2*R*)-5-Methyl-2-(prop-1-en-2-yl)hex-4-en-1-yl]acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Lavandulylacetat '

ASK #28614

Chemical Abstract Service Nr. 106-68-3
Molgewicht 128.212
Bruttoformel C₈H₁₆O
2. Bezeichnung Octan-3-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethylpentylketon

ASK #28615

Chemical Abstract Service Nr. 927-89-9
Molgewicht 143.1836
Bruttoformel C₇H₁₃NO₂
2. Bezeichnung 4-(Trimethylazaniumyl)but-2-enoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-(Trimethylammonio)but-2-enoat

ASK #28616

Chemical Abstract Service Nr. 6490-20-6
Formelstamm (C₇-H₁₇-N₂-O₂)⁺ Cl⁻
Molgewicht 196.6751
Bruttoformel C₇H₁₇ClN₂O₂
2. Bezeichnung (2*R*)-4-Amino-2-hydroxy-*N,N,N*-trimethyl-4-oxobutan-1-aminiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym L-(-)-Carnitinamidchlorid; [(*R*)-3-Carbamoyl-2-hydroxypropyl]trimethylammoniumchlorid

ASK #28617

Formelstamm (C₇-H₁₅-N₂-O)⁺ Cl⁻
Molgewicht 178.6598
Bruttoformel C₇H₁₅ClN₂O
2. Bezeichnung 4-Amino-*N,N,N*-trimethyl-4-oxobut-2-en-1-aminiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3-Carbamoylprop-2-en-1-yl)trimethylammoniumchlorid

ASK #28619

Chemical Abstract Service Nr. 5977-14-0
Molgewicht 101.1039
Bruttoformel C₄H₇NO₂
2. Bezeichnung 3-Oxobutanamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Acetylacetamid; Acetoacetamid

ASK #28620

Molgewicht 197.5969
Bruttoformel C₄H₄ClNO₄S
2. Bezeichnung 5-Chlor-6-methyl-1,2,4,6-tetrahydro-3-oxathiazin-2,2,4-trion

ASK #28621

Chemical Abstract Service Nr. 3984-34-7
Formelstamm (C₁₀-H₈-Cl-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 212.6297
Bruttoformel C₁₀H₉ClO₃

2. Bezeichnung 3-(4-Chlorbenzoyl)propansäure
ASK #28622
Chemical Abstract Service Nr. 34682-12-7
Formelstamm (C₁₆-H₁₁-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 252.2647
Bruttoformel C₁₆H₁₂O₃
2. Bezeichnung 4-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-4-oxobut-2-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-(Biphenyl-4-yl)-4-oxobut-2-ensäure; 3-(4-Phenylbenzoyl)acrylsäure

ASK #28623
Chemical Abstract Service Nr. 92-52-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 56481-93-7; 72931-46-5
Molgewicht 154.2078
Bruttoformel C₁₂H₁₀
2. Bezeichnung 1,1'-Biphenyl
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; E230
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 230

ASK #28624
Chemical Abstract Service Nr. 74277-78-4
Formelstamm (C₁₆-H₁₃-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 270.28
Bruttoformel C₁₆H₁₄O₄
2. Bezeichnung 4-(4'-Hydroxy-[1,1'-biphenyl]-4-yl)-4-oxobutansäure

ASK #28626
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2138819-37-9; 23491-45-4
Formelstamm C₂₅-H₂₄-N₆-O . 3 Cl-H . 5 H₂-O
Molgewicht 623.9569
Bruttoformel C₂₅H₂₇Cl₃N₆O
2. Bezeichnung 4-{5-[5-(4-Methylpiperazin-1-yl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]-1*H*-benzimidazol-2-yl}phenol-trihydrochlorid 5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Bisbenzimidazol; Bisbenzimid

ASK #28627
Molgewicht 203.2802
Bruttoformel C₁₃H₁₇NO
2. Bezeichnung *N*-Ethyl-*N*-(*o*-tolyl)but-3-enamid

ASK #28628
Chemical Abstract Service Nr. 3681-93-4

Molgewicht 432.3775
Bruttoformel C₂₁H₂₀O₁₀
2. Bezeichnung 8-*-D*-Glucopyranosyl-5,7-dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-4*H*-chromen-4-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-beta-D-Glucopyranosyl-4',5,7-trihydroxyflavon; Vitexin

ASK #28629

Chemical Abstract Service Nr. 434-13-9
Molgewicht 376.5726
Bruttoformel C₂₄H₄₀O₃
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-5-cholan-24-säure
3. Bezeichnung Lithocholsäure

ASK #28630

Chemical Abstract Service Nr. 2955-27-3
Molgewicht 408.5714
Bruttoformel C₂₄H₄₀O₅
2. Bezeichnung 3,7,12-Trihydroxy-5-cholan-24-säure
3. Bezeichnung Ursocholsäure

ASK #28631

Molgewicht 307.3895
Bruttoformel C₁₉H₂₁N₃O
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[7-methyl-2-(4-methylphenyl)imidazo[1,2-*a*]pyridin-3-yl]acetamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #28632

Chemical Abstract Service Nr. 76-57-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 79990-78-6
Molgewicht 299.3642
Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₃
2. Bezeichnung 4,5-Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6-ol
3. Bezeichnung Codein
Zitat Bezeichnung 3 RÖMP2023; ChemSpider; YLST; MAR2022
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3-Methylmorphin

ASK #28633

Chemical Abstract Service Nr. 107-07-3
Molgewicht 80.5135
Bruttoformel C₂H₅ClO
2. Bezeichnung 2-Chlorethanol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethylenchlorhydrin

ASK #28635

Molgewicht 320.4265

Bruttoformel C₁₈H₂₆N₂O₃

2. Bezeichnung N-[1-(2-Hydroxyethyl)-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl]-N-phenylpropanamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU; IUPAC

ASK #28636

Chemical Abstract Service Nr. 119997-52-3

Molgewicht 458.5539

Bruttoformel C₂₃H₃₄N₆O₄

2. Bezeichnung ({1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1H-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(N-phenylpropanamido)piperidin-4-yl)methyl}propanoat

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-[1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1H-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-[(propanoyloxy)methyl]piperidin-4-yl]-N-phenylpropanamid

ASK #28637

Molgewicht 414.5444

Bruttoformel C₂₂H₃₄N₆O₂

2. Bezeichnung N-{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1H-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl}-N-phenylbutanamid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; EAB.VU

ASK #28638

Chemical Abstract Service Nr. 69-78-3

Formelstamm (C₁₄H₆N₂O₈S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 396.3519

Bruttoformel C₁₄H₈N₂O₈S₂

2. Bezeichnung 5,5'-(Disulfandiyl)bis(2-nitrobenzoesäure)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5,5'-Dithiobis(2-nitrobenzoesäure)

ASK #28639

Vorzugsbezeichnung Minolteparin-Natrium

**International
Nonproprietary Name** INN.L36

2. Bezeichnung Natriumsalz eines depolymerisierten Heparins, das durch Abbau von Heparin aus Schweinedarmmucosa mit Salpetriger Säure erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 2-O-Sulfo- -L-idopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydro-6-O-sulfo-D-mannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche relative Molmasse liegt zwischen 1700 und 3300, 90% liegen zwischen 1000 und 8000; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.1 pro Disaccharid-Einheit

ASK #28640

Chemical Abstract Service Nr. 529-64-6

Formelstamm (C₉H₉O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 166.1739
Bruttoformel C₉H₁₀O₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-Hydroxy-2-phenylpropansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tropasäure

ASK #28641

Chemical Abstract Service Nr. 1620-19-5
Formelstamm (C₉H₁₄N-O)⁺ Br⁻
Molgewicht 232.1176
Bruttoformel C₉H₁₄BrNO
2. Bezeichnung (3-Hydroxyphenyl)trimethylammoniumbromid
3. Bezeichnung 3-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylaniliniumbromid

ASK #28642

Chemical Abstract Service Nr. 148-18-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1086257-94-4; 1240386-50-8; 143189-63-3; 149099-81-0; 19622-06-1
Formelstamm (C₅H₁₀N-S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 171.2594
Bruttoformel C₅H₁₀NNaS₂
Vorzugsbezeichnung Ditiocarb-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung Diethylcarbomodithiosäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Thiocarb; Diethyldithiocarbamidsäure-Natriumsalz; Natriumdiethyldithiocarbaminat; Natrium-diethyldithiocarbamat; *N,N*-Diethyldithiocarbamidsäure-Natriumsalz; Diethyldithiocarbamat-Natrium; Natriumdiethylcarbomodithioat; Ditiocarb-Natriumsalz; Natriumdiethyldithiocarbamat; Dithiocarb '

ASK #28643

Chemical Abstract Service Nr. 159668-20-9
Molgewicht 576.665
Bruttoformel C₂₆H₃₄N₆O₆S
Vorzugsbezeichnung Napsagatran 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung *N*-(*N*⁴-[(*S*)-1-Carbamimidoyl-3-piperidylmethyl]-*N*²-(2-naphthylsulfonyl)-*L*-asparaginy])*-N*-cyclopropylglycin 1 H₂O

ASK #28644

Chemical Abstract Service Nr. 120993-53-5
Molgewicht 6963.4245

Bruttoformel C₂₈₇H₄₄₀N₈₀O₁₁₀S₆
Vorzugsbezeichnung Desirudin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L34

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Val-Val-Tyr-Thr-Asp-Cys(6S 14S)-Thr-Glu-Ser-Gly-Gln-Asn-Leu-Cys(14S 6S)-Leu-Cys(16S 28S)-Glu-Gly-Ser-Asn-Val-Cys(22S 39S)-Gly-Gln-Gly-Asn-Lys-Cys(28S 16S)-Ile-Leu-Gly-Ser-Asp-Gly-Gli
ASK #28645

Molgewicht 618.5146

Bruttoformel C₃₄H₂₅Cl₂N₇O

2. Bezeichnung 2,17-Dichlor-6,13-dimethyl-18b,19a-diphenyl-8b,19a-dihydro-10H,18bH-[1,2,4]triazolo[4'',3''':1'',2'']chinolino[3'',4''':4',5']][1,3]oxazolo[3',2'-d][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,17-Dichlor-6,13-dimethyl-18b,19a-diphenyl-8b,19a-dihydro-10H,18bH-[1,2,4]triazolo[4'',3''':1'',2'']chino[3'',4''':4',5']][1,3]oxazolo[3',2'-d][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin
ASK #28646

Chemical Abstract Service Nr. 607-91-0

Molgewicht 192.2112

Bruttoformel C₁₁H₁₂O₃

2. Bezeichnung 4-Methoxy-6-(prop-2-en-1-yl)-1,3-benzodioxol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Myristicin; 6-Allyl-4-methoxy-1,3-benzodioxol

ASK #28647

Chemical Abstract Service Nr. 87-44-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1407-53-0; 8007-38-3

Molgewicht 204.3511

Bruttoformel C₁₅H₂₄

2. Bezeichnung (1*R*,4*E*,9*S*)-4,11,11-Trimethyl-8-methylenbicyclo[7.2.0]undec-4-en

3. Bezeichnung -Caryophyllen

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI11; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (3*E*-8*S*,9*R*)-Caryophylla-3,7(15)-dien

ASK #28648

Chemical Abstract Service Nr. 4744-51-8

Molgewicht 168.1931

Bruttoformel C₈H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung 2,2'-(Pyrazin-2,5-diyl)diethanol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #28649

Chemical Abstract Service Nr. 96681-85-5

Formelstamm (C11-H15-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 240.2557
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₄
2. Bezeichnung 3-[3,6-Bis(2-hydroxyethyl)pyrazin-2-yl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #28650

Chemical Abstract Service Nr. 404839-11-8
Formelstamm (C7-H8-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 155.1513
Bruttoformel C₇H₉NO₃
2. Bezeichnung 4-(2-Hydroxyethyl)-1*H*-pyrrol-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-(2-Hydroxyethyl)pyrrol-3-carbonsäure

ASK #28651

Chemical Abstract Service Nr. 86917-74-0
Molgewicht 196.2462
Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₂
2. Bezeichnung 2,2'-(3-Ethylpyrazin-2,5-diyl)diethanol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; EAB.VU.CN

ASK #28652

Chemical Abstract Service Nr. 22518-27-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 123632-28-0
Molgewicht 195.6455
Bruttoformel C₁₀H₁₀ClNO
2. Bezeichnung 4-(4-Chlorphenyl)-2-pyrrolidon

ASK #28653

Molgewicht 227.6443
Bruttoformel C₁₀H₁₀ClNO₃
2. Bezeichnung 3-(4-Chlorphenyl)butanamidsäure

ASK #28654

Molgewicht 925.1517
Bruttoformel C₄₅H₈₄N₂O₁₇

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-[(*E*)-(2-methoxyethoxy)methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3

ASK #28655

Chemical Abstract Service Nr. 1088-56-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 528-06-3

Molgewicht	256.26
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	7,8,10-Trimethylbenzo[<i>g</i>]pteridin-2,4(3 <i>H</i> ,10 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Lumiflavin

ASK #28656

Chemical Abstract Service Nr.	54955-39-4
Formelstamm	(C7-H7-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	156.2022
Bruttoformel	C ₇ H ₈ O ₂ S
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(Thiophen-2-yl)propansäure

ASK #28657

Chemical Abstract Service Nr.	19379-33-0
Formelstamm	(C16-H18-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	349.4048
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>S</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>S</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	L-Ampicillin

ASK #28658

Chemical Abstract Service Nr.	10001-82-8
Formelstamm	(C24-H25-N4-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	482.552
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₄ O ₅ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[(<i>R</i>)-2-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #28659

Chemical Abstract Service Nr.	816-94-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18603-43-5; 81534-16-9; 82617-24-1
Molgewicht	790.1452
Bruttoformel	C ₄₄ H ₈₈ NO ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Colfoscerilstearat
International Nonproprietary Name	(INN.L31)

Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 1,2-Distearoyl-*sn*-glycero-3-phosphocholin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 322 [Distearoyllecithin]; [(R)-2,3-Bis(stearoyloxy)propyl][2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat;
(R)-N,N,N-Trimethyl-4,10-dioxo-7-(stearoyloxy)-3,5,9-trioxa-4lambda(5)-phosphaheptacosan-1-aminium-4-olat; Distearoylphosphatidylcholin;
1,2-Dioctadecanoyl-*sn*-glycero-3-phosphocholin; 1,2-Distearoyllecithin

ASK #28660

Chemical Abstract Service Nr. 159634-47-6
Molgewicht 528.6635
Bruttoformel C₂₇H₃₆N₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Ibutamoren
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung 2-Amino-N-((1*R*)-2-benzyloxy-1-[1-(methansulfonyl)spiro[indolin-3,4'-piperidin]-1'-ylcarbonyl]ethyl)-2-methylpropanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Amino-N-[(R)-2-benzyloxy-1-(1-mesylospiro[indolin-3,4'-piperidin]-1'-ylcarbonyl)ethyl]-2-methylpropanamid

ASK #28661

Chemical Abstract Service Nr. 159752-10-0
Formelstamm C27-H36-N4-O5-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 624.7692
Bruttoformel C₂₈H₄₀N₄O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Ibutamorenmesilat
International Nonproprietary Name INN.L40,v.L18
2. Bezeichnung 2-Amino-N-((1*R*)-2-benzyloxy-1-[1-(methansulfonyl)spiro[indolin-3,4'-piperidin]-1'-ylcarbonyl]ethyl)-2-methylpropanamid-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Amino-N-[(R)-2-benzyloxy-1-(1-mesylospiro[indolin-3,4'-piperidin]-1'-ylcarbonyl)ethyl]-2-methylpropanamid-methansulfonat (1:1)

ASK #28662

Chemical Abstract Service Nr. 39175-72-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 67224-65-1
Molgewicht 532.664
Bruttoformel C₂₇H₄₈O₁₀
2. Bezeichnung Glycerol(dihydrogencitrat)stearat

ASK #28663

Chemical Abstract Service Nr. 154361-50-9
Molgewicht 359.3501
Bruttoformel C₁₅H₂₂FN₃O₆
Vorzugsbezeichnung Capecitabin
International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	Pentyl[[1-(5-desoxy- β -D-ribofuranosyl)-5-fluor-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-4-yl]carbamat]
ASK #28664	
Chemical Abstract Service Nr.	127254-12-0
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₇ ClF ₂ N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	409.8143
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ ClF ₂ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sitafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	7-[(7 <i>S</i>)-7-Amino-5-azaspiro[2.4]heptan-5-yl]-8-chlor-6-fluor-1-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-fluorcyclopropyl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #28665	
Chemical Abstract Service Nr.	130353-60-5
2. Bezeichnung	Poly[diethenylbenzol- <i>co</i> -(ethenyl)(ethyl)benzol- <i>co</i> -octa-1,7-dien- <i>co</i> -prop-2-ensäure] (w:x:y:z)
3. Bezeichnung	Poly(acrylsäure- <i>co</i> -divinylbenzol- <i>co</i> -ethylvinylbenzol- <i>co</i> -octa-1,7-dien) (w:x:y:z)
ASK #28666	
Chemical Abstract Service Nr.	533-87-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	6949-98-0
Formelstamm	(C ₁₆ H ₃₁ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	304.4223
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₂ O ₅
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(9 <i>R</i> ,10 <i>S</i>)-9,10,16-Trihydroxyhexadecansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Aleuritinsäure
ASK #28667	
Chemical Abstract Service Nr.	520-36-5
Molgewicht	270.2369
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ O ₅
2. Bezeichnung	5,7-Dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	Apigenin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	4',5,7-Trihydroxyflavon
ASK #28668	
Chemical Abstract Service Nr.	578-74-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	30965-72-1; 31923-09-8; 5254-82-0
Molgewicht	432.3775
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ O ₁₀

2. Bezeichnung 7- β -D-Glucopyranosyloxy-5-hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-4H-chromen-4-on
3. Bezeichnung Apigenin-7-O- β -D-glucopyranosid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Apigenin-7-glucosid

ASK #28669

Chemical Abstract Service Nr. 60-24-2
Molgewicht 78.1334
Bruttoformel C₂H₆OS
2. Bezeichnung 2-Sulfanylethanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Mercaptoethanol

ASK #28670

Chemical Abstract Service Nr. 5331-64-6
Molgewicht 176.2118
Bruttoformel C₁₁H₁₂O₂
2. Bezeichnung 1-Phenylpentan-1,3-dion

ASK #28671

Chemical Abstract Service Nr. 33643-46-8
Molgewicht 237.7252
Bruttoformel C₁₃H₁₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Esketamin
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung (2S)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on

ASK #28672

Chemical Abstract Service Nr. 33643-47-9
Formelstamm C13-H16-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht 274.1862
Bruttoformel C₁₃H₁₇Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Esketaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L43)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1742; Ph.Eur.2008,6.0/1742; Ph.Eur.2002,4.07/1742
2. Bezeichnung (2S)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on-hydrochlorid

ASK #28673

Chemical Abstract Service Nr. 512-69-6
Molgewicht 504.4371
Bruttoformel C₁₈H₃₂O₁₆
2. Bezeichnung -D-Fructofuranosyl- β -D-galactopyranosyl-(1 \rightarrow 6)- β -D-glucopyranosid

3. Bezeichnung Raffinose
Zitat Bezeichnung 3 FDA-SRS; CAS; USMI11; GlnAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Melitose

ASK #28674
Chemical Abstract Service Nr. 17629-30-0
Molgewicht 594.5135
Bruttoformel C₁₈H₃₂O₁₆
2. Bezeichnung -D-Fructofuranosyl- -D-galactopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranosid 5 H₂O
3. Bezeichnung Raffinose 5 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USMI11

ASK #28675
Molgewicht 396.3274
Bruttoformel C₁₇H₁₈F₆N₂O₂
2. Bezeichnung 3-[2,5-Bis(2,2,2-trifluorethoxy)phenyl]-1,5,6,7,8,8a-hexahydroimidazo[1,5-a]pyridin

ASK #28676
Chemical Abstract Service Nr. 22990-77-8
Molgewicht 114.1888
Bruttoformel C₆H₁₄N₂
2. Bezeichnung (RS)-(Piperidin-2-yl)methanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-(2-Piperidylmethyl)azan

ASK #28677
Chemical Abstract Service Nr. 152171-74-9
Molgewicht 430.3421
Bruttoformel C₁₇H₂₀F₆N₂O₄
2. Bezeichnung (RS)-4-Hydroxy-N-(2-piperidylmethyl)-2,5-bis(2,2,2-trifluorethoxy)benzamid

ASK #28678
Chemical Abstract Service Nr. 35480-52-5
Formelstamm (C₁₁-H₇-F₆-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 318.1692
Bruttoformel C₁₁H₈F₆O₄
2. Bezeichnung 2,5-Bis(2,2,2-trifluorethoxy)benzoesäure

ASK #28679
Chemical Abstract Service Nr. 57415-36-8
Molgewicht 408.2951
Bruttoformel C₁₇H₁₄F₆N₂O₃
2. Bezeichnung N-(2-Pyridylmethyl)-2,5-bis(2,2,2-trifluorethoxy)benzamid

ASK #28680

Chemical Abstract Service Nr. 76784-42-4
Molgewicht 419.5316
Bruttoformel C₁₂H₇Cl₃F₆O₃
2. Bezeichnung 1-[2,5-Bis(2,2,2-trifluoroethoxy)phenyl]-2,2,2-trichlorethanon

ASK #28681

Chemical Abstract Service Nr. 19746-58-8
Formelstamm (C₁₁-H₆-N-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 233.177
Bruttoformel C₁₁H₇NO₅
2. Bezeichnung 8-Hydroxy[1,3]dioxolo[4,5-*g*]chinolin-7-carbonsäure

ASK #28682

Chemical Abstract Service Nr. 16172-03-5
Molgewicht 289.2833
Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₅
2. Bezeichnung Ethyl(5-ethyl-8-oxo-5,8-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]chinolin-7-carboxylat)

ASK #28683

Chemical Abstract Service Nr. 14205-66-4
Formelstamm (C₁₂-H₈-N-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 247.2036
Bruttoformel C₁₂H₉NO₅
2. Bezeichnung 5-Methyl-8-oxo-5,8-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-*g*]chinolin-7-carbonsäure

ASK #28684

Chemical Abstract Service Nr. 2169-75-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8055-22-9
Formelstamm C₂₃-H₂₇-N-O . C₆-H₈-O₇
Molgewicht 525.5901
Bruttoformel C₂₉H₃₅NO₈
Vorzugsbezeichnung Deptropincitrat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1308; Ph.Eur.2005,5.0/1308; Ph.Eur.2008,6.0/1308
2. Bezeichnung 3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yloxy)tropan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,3*r*,5*S*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yloxy)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-citrat (1:1)

ASK #28685

Chemical Abstract Service Nr. 120-29-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 28390-68-3
Molgewicht 141.2108

Bruttoformel C₈H₁₅NO
2. Bezeichnung Tropan-3 -ol
3. Bezeichnung Tropin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1R,3r,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-ol

ASK #28686

Chemical Abstract Service Nr. 41859-57-8
Molgewicht 275.7302
Bruttoformel C₁₅H₁₄ClNO₂
2. Bezeichnung 4-Chlor-*N*-(4-hydroxyphenethyl)benzamid

ASK #28687

Molgewicht 375.846
Bruttoformel C₂₀H₂₂ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Bezafibrat-Methyl
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung Methyl(2-{4-[2-(4-chlorbenzamido)ethyl]phenoxy}-2-methylpropanoat)

ASK #28688

Molgewicht 389.8726
Bruttoformel C₂₁H₂₄ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Bezafibrat-Ethyl
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung Ethyl(2-{4-[2-(4-chlorbenzamido)ethyl]phenoxy}-2-methylpropanoat)

ASK #28689

Molgewicht 417.9257
Bruttoformel C₂₃H₂₈ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Bezafibrat-Butyl
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung Butyl(2-{4-[2-(4-chlorbenzamido)ethyl]phenoxy}-2-methylpropanoat)

ASK #28690

Chemical Abstract Service Nr. 4547-57-3
Formelstamm (C₁₂-H₁₅-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 208.2536
Bruttoformel C₁₂H₁₆O₃
2. Bezeichnung (4-Butoxyphenyl)essigsäure

ASK #28691

Chemical Abstract Service Nr. 29056-06-2
Molgewicht 222.2802
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₃

2. Bezeichnung Methyl[(4-butoxyphenyl)acetat]

ASK #28692

Molgewicht 291.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₅N

2. Bezeichnung 3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl]dimethylazan

ASK #28693

Chemical Abstract Service Nr. 38849-09-1

Molgewicht 260.3297

Bruttoformel C₁₉H₁₆O

2. Bezeichnung 3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propenal

ASK #28694

Chemical Abstract Service Nr. 3109-12-4

Molgewicht 341.4192

Bruttoformel C₂₁H₂₄FNO₂

2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-(4-hydroxy-4-phenylpiperidin-1-yl)butan-1-on

ASK #28695

Molgewicht 375.8642

Bruttoformel C₂₁H₂₃ClFNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(2-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28696

Molgewicht 403.9174

Bruttoformel C₂₃H₂₇ClFNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(3-ethyl-4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28697

Chemical Abstract Service Nr. 67987-08-0

Molgewicht 567.5458

Bruttoformel C₃₂H₃₆Cl₂N₂O₃

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-{4-[4-(4-chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]phenyl}butan-1-on

ASK #28698

Molgewicht 451.9602

Bruttoformel C₂₇H₂₇ClFNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-(4'-Chlor[1,1'-biphenyl]-4-yl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28699

Molgewicht 420.3152

Bruttoformel C₂₁H₂₃BrFNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Bromphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(2-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28700

Molgewicht 417.5151

Bruttoformel C₂₇H₂₈FNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28701

Molgewicht 448.3684

Bruttoformel C₂₃H₂₇BrFNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Bromphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(3-ethyl-4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28702

Molgewicht 656.4478

Bruttoformel C₃₂H₃₆Br₂N₂O₃

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Bromphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-{4-[4-(4-bromphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]phenyl}butan-1-on

ASK #28703

Molgewicht 496.4112

Bruttoformel C₂₇H₂₇BrFNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-(4'-Brom[1,1'-biphenyl]-4-yl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #28704

Chemical Abstract Service Nr. 20662-53-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 53434-99-4

Molgewicht 217.267

Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃O

2. Bezeichnung 1-(4-Piperidyl)-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28705

Molgewicht 381.4433

Bruttoformel C₂₂H₂₄FN₃O₂

2. Bezeichnung 1-{1-[3-(2-Fluorbenzoyl)propyl]-4-piperidyl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28706

Molgewicht 578.7039

Bruttoformel C₃₄H₃₈N₆O₃

2. Bezeichnung 1-[1-(3-{4-[4-(2-Oxo-2,3-dihydrobenzimidazol-1-yl)piperidino]benzoyl}propyl)-4-piperidyl]-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28707

Andere Chemical Abstract Service Nr. 118435-01-1

Molgewicht 397.4427

Bruttoformel C₂₂H₂₄FN₃O₃

2. Bezeichnung 1-((1*s*,4*s*)-1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yl)-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-{cis-1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-oxo-1λ⁵-piperidin-4-yl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28708

Andere Chemical Abstract Service Nr. 118435-01-1

Molgewicht 397.4427
Bruttoformel C₂₂H₂₄FN₃O₃
2. Bezeichnung 1-((1*r*,4*r*)-1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yl)-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-{trans-1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-oxo-1lambda(5)-piperidin-4-yl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28709

Molgewicht 532.462
Bruttoformel C₂₆H₃₁Cl₂N₅O₃
2. Bezeichnung *rac*-1-[4-(((2*R*,4*R*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]-4-(propan-2-yl)piperazin

ASK #28710

Molgewicht 532.462
Bruttoformel C₂₆H₃₁Cl₂N₅O₃
2. Bezeichnung *rac*-1-[4-(((2*R*,4*S*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy)phenyl]-4-(propan-2-yl)piperazin

ASK #28711

Chemical Abstract Service Nr. 101-82-6
Molgewicht 169.2224
Bruttoformel C₁₂H₁₁N
2. Bezeichnung 2-Benzylpyridin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #28712

Chemical Abstract Service Nr. 2116-65-6
Molgewicht 169.2224
Bruttoformel C₁₂H₁₁N
2. Bezeichnung 4-Benzylpyridin

ASK #28713

Molgewicht 240.3434
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-*N,N*-Dimethyl-3-phenyl-3-(pyridin-4-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dimethyl[(*RS*)-3-phenyl-3-(4-pyridyl)propyl]azan

ASK #28714

Molgewicht 311.4644
Bruttoformel C₂₀H₂₉N₃
2. Bezeichnung *N,N,N,N*-Tetramethyl-3-phenyl-3-(pyridin-2-yl)pentan-1,5-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N,N,N',N'*-Tetramethyl[3-phenyl-3-(2-pyridyl)pentan-1,5-diyl]bis(azan)

ASK #28715

Chemical Abstract Service Nr. 70020-71-2

Formelstamm 2(C₈-H₁₄-N-O₃)⁻ Zn²⁺
Molgewicht 409.7833
Bruttoformel C₁₆H₂₈N₂O₆Zn
Vorzugsbezeichnung Zinkacexamat
International Nonproprietary Name (INN.L8)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0/1279; Ph.Eur.2002,4.00/1279; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1279
2. Bezeichnung 6-Acetamidohexansäure-Zinksalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Acexaminsäure-Zinksalz (2:1); Hemizinkacexamat

ASK #28717

Chemical Abstract Service Nr. 1888-91-1
Molgewicht 155.1943
Bruttoformel C₈H₁₃NO₂
2. Bezeichnung *N*-Acetylhexano-6-lactam
3. Bezeichnung 1-Acetylazepan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym *N*-Acetyl-epsilon-caprolactam; 1-Acetylhexahydroazepin-2-on

ASK #28718

Chemical Abstract Service Nr. 105-60-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2953-03-9; 32838-21-4; 32838-23-6; 34876-18-1
Molgewicht 113.1576
Bruttoformel C₆H₁₁NO
2. Bezeichnung Hexano-6-lactam
3. Bezeichnung Azepan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym epsilon-Caprolactam

ASK #28719

Chemical Abstract Service Nr. 124151-67-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 131162-10-2
Molgewicht 722.6886
Bruttoformel C₃₇H₃₆O₁₅
2. Bezeichnung Benzy[4-((5*R*,5a*R*,8a*R*,9*S*)-9-{4,6-*O*-[(1*R*)-ethan-1,1-diyl]-*-D*-glucopyranosyloxy}-6-oxo-5,5a,6,8,8a,9-hexahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-5-yl)-2,6-dimethoxyphenyl]carbonat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (5R,5aR,8aR,9S)-5-[4-[(Benzyloxy)carbonyloxy]-3,5-dimethoxyphenyl]-9-[4,6-O-[(R)-ethyliden]-beta-D-glucopyranosyl]oxy]-5,8,8a,9-tetrahydroisobenzofuro[5,6-f][1,3]benzodioxol-6(5aH)-on; 4'-O-(Benzyloxycarbonyl)etoposid; 4'-O-Carbobenzyl-4",6"-O-[(R)-ethyliden]lignan P; 4'-O-(Benzyloxycarbonyl)-4",6"-O-[(R)-ethyliden]lignan P; Etoposid-4'-(benzylcarbonat)

ASK #28720

Chemical Abstract Service Nr. 100007-56-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 163271-59-8

Molgewicht 588.5566

Bruttoformel C₂₉H₃₂O₁₃

2. Bezeichnung (5R,5aS,8aR,9S)-9-{4,6-O-[(1R)-Ethan-1,1-diy]-D-glucopyranosyloxy}-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8a,9-tetrahydro-2H-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-d][1,3]dioxol-6(5aH)-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (5R,5aS,8aR,9S)-9-[4,6-O-[(R)-Ethyliden]-beta-D-glucopyranosyl]oxy]-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8a,9-tetrahydroisobenzofuro[5,6-f][1,3]benzodioxol-6(5aH)-on; 4",6"-O-[(R)-Ethyliden]picrolignan P; Pp-Toxin IV; Picroethyliden-Lignan P; cis-Etoposid; Picrolignan-P-4",6"-(R)-ethylidenacetal; Picroetoposid

ASK #28721

Chemical Abstract Service Nr. 100007-53-2

Molgewicht 588.5566

Bruttoformel C₂₉H₃₂O₁₃

2. Bezeichnung (5R,5aR,8aR,9S)-9-{4,6-O-[(1R)-Ethan-1,1-diy]-D-glucopyranosyloxy}-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8a,9-tetrahydro-2H-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-d][1,3]dioxol-6(5aH)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Etoposid

ASK #28722

Chemical Abstract Service Nr. 23363-35-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 163271-58-7

Molgewicht 562.5193

Bruttoformel C₂₇H₃₀O₁₃

2. Bezeichnung (5R,5aR,8aR,9S)-9-(D-Glucopyranosyloxy)-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8a,9-tetrahydro-2H-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-d][1,3]dioxol-6(5aH)-on

ASK #28723

Molgewicht 722.6886

Bruttoformel C₃₇H₃₈O₁₅

2. Bezeichnung [4-((5R,5aR,8aR,9S)-9-{4,6-O-[(1R)-Ethan-1,1-diy]-D-glucopyranosyloxy}-6-oxo-5,5a,6,8,8a,9-hexahydrofuro[3',4':6,7]naphtho[2,3-d][1,3]dioxol-5-yl)-2,6-dimethoxyphenyl](phenoxyacetat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4'-O-(Phenoxyacetyl)etoposid; Etoposid-4'-(phenoxyacetat); (5R,5aR,8aR,9S)-9-[4,6-O-[(R)-Ethyliden]-beta-D-glucopyranosyl]oxy]-5-[4-[(phenoxyacetyl)oxy]-3,5-dimethoxyphenyl]-5,8,8a,9-tetrahydroisobenzofuro[5,6-f][1,3]benzodioxol-6(5aH)-on

ASK #28724

Chemical Abstract 134226-63-4

Service Nr.**Molgewicht** 778.7088**Bruttoformel** C₃₉H₃₈O₁₇**2. Bezeichnung** Benzyl[4-((5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-(4,6-*O*-[(1*R*)-ethan-1,1-diy])]-2,3-di-*O*-formyl- β -D-glucopyranosyloxy)-6-oxo-5,5*a*,6,8,8*a*,9-hexahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-5-yl)-2,6-dimethoxyphenyl]carbonat**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** Etoposid-4'-(benzylcarbonat)-2'',3''-diformiat; 4'-Carbobenzoyloxydiformylethyliden-Lignan P; 4'-*O*-(Benzylloxycarbonyl)-4'',6''-*O*-[(*R*)-ethyliden]-2'',3''-di-*O*-formyllignan P; (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-5-[4-[[*O*-(Benzyloxy)carbonyl]oxy]-3,5-dimethoxyphenyl]-9-[[4,6-*O*-[(*R*)-ethyliden]-2,3-di-*O*-formyl- β -D-glucopyranosyl]oxy]-5,8,8*a*,9-tetrahydroisobenzofuro[5,6-*f*][1,3]benzodioxol-6(5*aH*)-on; 4'-*O*-(Benzylloxycarbonyl)-2'',3''-di-*O*-formyletoposid

ASK #28725

Chemical Abstract Service Nr. 102306-95-6**Molgewicht** 428.4319**Bruttoformel** C₂₃H₂₄O₈**2. Bezeichnung** (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-Ethoxy-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on

ASK #28726

Chemical Abstract Service Nr. 111712-42-6**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 112296-13-6**Molgewicht** 602.5832**Bruttoformel** C₃₀H₃₄O₁₃**2. Bezeichnung** (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-(4,6-*O*-[(1*R*)-Ethan-1,1-diy]) - β -D-glucopyranosyloxy)-5-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on

ASK #28727

Chemical Abstract Service Nr. 118356-05-1**Molgewicht** 414.4053**Bruttoformel** C₂₂H₂₂O₈**2. Bezeichnung** (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-5-(4-Hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-9-methoxy-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on

ASK #28728

Molgewicht 782.7421**Bruttoformel** C₄₂H₃₈O₁₅**2. Bezeichnung** 9,9'-Oxybis[(5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on]

ASK #28729

Chemical Abstract Service Nr. 40505-27-9**Molgewicht** 400.3787**Bruttoformel** C₂₁H₂₀O₈**2. Bezeichnung** (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*R*)-9-Hydroxy-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*)-on**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** 4'-Demethylpodophyllotoxin

ASK #28730

113852-37-2

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm (C8-H12-N3-O6-P)⁻ 2H⁺

Molgewicht 279.187

Bruttoformel C₈H₁₄N₃O₆P

Vorzugsbezeichnung Cidofovir

**International
Nonproprietary Name** INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 USEPA-ACToR; IGS; FDA-SRS; USMI14; Pharmavista; GlnAS; EUTCT; AAN; ChemIDplus; NCI.Thesaurus; ICTRP; NCI.Dict; USNCT; USAN; MAR2014; MeSH; KEGG; ChemSpider; NIAID; ROMP2014; PubChem; EUCR; GSBL; HSDB; CAS; Gil; BAN; ATC

2. Bezeichnung (((2S)-1-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-3-hydroxypropan-2-yl]oxy)methyl)phosphonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [[[S)-2-(4-Amino-2-oxo-1(2H)-pyrimidinyl)-1-(hydroxymethyl)ethoxy)methyl]phosphonsäure; (S)-HPMPC;
[(S)-2-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-1-(hydroxymethyl)ethoxymethyl]phosphonsäure; 1-[(S)-3-Hydroxy-2-(phosphonomethoxy)propyl]cytosin; HPMPC;
[[[(1S)-2-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-1-(hydroxymethyl)ethoxy)methyl]phosphonsäure; CDV; wasserfreies Cidofovir; Cidovir [Druckfehler/misprint]

ASK #28731

Chemical Abstract Service Nr. 108615-33-4

Molgewicht 427.4554

Bruttoformel C₁₅H₁₇N₅O₆S₂

2. Bezeichnung [[[Z)-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)]((2R,5RS)-5-methyl-7-oxo-1,2,5,7-tetrahydro-4H-furo[3,4-d][1,3]thiazin-2-ylmethyl)carbamoyl)methylen]aminoxy]essigsäure

ASK #28732

Chemical Abstract Service Nr. 108615-32-3

Molgewicht 471.4649

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₅O₈S₂

2. Bezeichnung [[[Z)-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)]((R)-(carboxy)]((2R,5RS)-5-methyl-7-oxo-1,2,5,7-tetrahydro-4H-furo[3,4-d][1,3]thiazin-2-yl)methyl)carbamoyl)methylen]aminoxy]essigsäure

ASK #28733

Chemical Abstract Service Nr. 108691-83-4

Molgewicht 453.4496

Bruttoformel C₁₆H₁₅N₅O₇S₂

Vorzugsbezeichnung 7-*epi*-Cefixim

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung (6R,7S)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-vinyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7S)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28734

Molgewicht 453.4496

Bruttoformel C₁₆H₁₅N₅O₇S₂

Vorzugsbezeichnung (E)-Cefixim

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-vinyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*E*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28735

Chemical Abstract Service Nr. 72701-01-0

Formelstamm (C₁₅H₁₃N₅O₇S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 441.4389

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₅O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(carboxymethoxyimino)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #28736

Chemical Abstract Service Nr. 13553-79-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 27184-20-9

Molgewicht 695.7527

Bruttoformel C₃₇H₄₅NO₁₂

2. Bezeichnung [(1²S,3*E*,5*S*,6*R*,7*S*,8*R*,9*R*,10*R*,11*S*,12*S*,13*E*,15*Z*)-1⁵,9,11-Trihydroxy-5-methoxy-1²,1⁴,6,8,10,12,16-heptamethyl-1¹,1⁶,1⁹,17-tetraoxo-1¹,1²,1⁶,1⁹-tetrahydro-2-oxa-18-aza-1(2,7)-naphtho[2,1-*b*]furanooctadecaph...

3. Bezeichnung Rifamycin S

ASK #28737

Chemical Abstract Service Nr. 6964-21-2

Formelstamm (C₆H₅O₂S)⁻ H⁺

Molgewicht 142.1756

Bruttoformel C₆H₆O₂S

2. Bezeichnung (Thiophen-3-yl)essigsäure

ASK #28738

Chemical Abstract Service Nr. 21080-92-2

Formelstamm (C₇H₄O₄S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 186.1851

Bruttoformel C₇H₆O₄S

2. Bezeichnung (Thiophen-3-yl)propandisäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3-Thienyl)propandisäure; (3-Thienyl)malonsäure

ASK #28739

Chemical Abstract Service Nr. 119229-88-8

Molgewicht 460.5249

Bruttoformel $C_{26}H_{28}N_4O_4$

2. Bezeichnung 3,3'-(4,4'-Diazendiyldiphenyl)bis(3-ethylpiperidin-2,6-dion)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Azoglutethimid

ASK #28740

Chemical Abstract Service Nr. 95-55-6

Molgewicht 109.1259

Bruttoformel C_6H_7NO

2. Bezeichnung 2-Aminophenol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R

ASK #28741

Chemical Abstract Service Nr. 99-05-8

Formelstamm $(C_7H_6NO_2)^- H^+$

Molgewicht 137.136

Bruttoformel $C_7H_7NO_2$

2. Bezeichnung 3-Aminobenzoessäure

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.05R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #28742

Molgewicht 471.3988

Bruttoformel $C_{24}H_{20}Cl_2N_2O_2S$

2. Bezeichnung (RS)-1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[4-(phenylsulfinyl)benzyloxy]ethyl]imidazol

ASK #28743

Molgewicht 487.3982

Bruttoformel $C_{24}H_{20}Cl_2N_2O_3S$

2. Bezeichnung (RS)-1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[4-(phenylsulfonyl)benzyloxy]ethyl]imidazol

ASK #28744

Chemical Abstract Service Nr. 67587-24-0

Molgewicht 191.2695

Bruttoformel $C_{12}H_{17}NO$

2. Bezeichnung 6-Cyclohexyl-4-methylpyridin-2(1H)-on

ASK #28745

Molgewicht 192.2542

Bruttoformel $C_{12}H_{16}O_2$

2. Bezeichnung 6-Cyclohexyl-4-methyl-2H-pyran-2-on

ASK #28746

Molgewicht 769.9255

Bruttoformel $C_{43}H_{55}N_5O_8$

2. Bezeichnung Vindesin-3'-N-oxid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

Methyl[(3R,5S,7R,9S)-9-[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-5-carbamoyl-3a-ethyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,4,5,5a,6,11,12,13a-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-5-ethyl-5-hydroxy-1,2,3,4,5,

ASK #28747

Chemical Abstract Service Nr. 55383-37-4

Molgewicht 768.9407

Bruttoformel $C_{43}H_{56}N_6O_7$

2. Bezeichnung O^4 -Desacetylvinblastin-23-hydrazid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

Methyl[(3R,5S,7R,9S)-5-ethyl-9-[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-3a-ethyl-5-hydrazinocarbonyl-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,4,5,5a,6,11,12,13a-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-5-hydroxy-1,

ASK #28748

Chemical Abstract Service Nr. 51581-32-9

Molgewicht 166.1772

Bruttoformel $C_8H_{10}N_2O_2$

2. Bezeichnung (3-Pyridyl)(dimethylcarbamat)

ASK #28749

Chemical Abstract Service Nr. 31034-86-3

Molgewicht 190.0378

Bruttoformel C_6H_8BrNO

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-1-methylpyridiniumbromid

ASK #28750

Chemical Abstract Service Nr. 570-23-0

Formelstamm $(C_7H_6N-O_3)^- H^+$

Molgewicht 153.1354

Bruttoformel $C_7H_7NO_3$

2. Bezeichnung 3-Amino-2-hydroxybenzoesäure

ASK #28751

Chemical Abstract Service Nr. 138890-62-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 153191-05-0

Molgewicht 383.5072

Bruttoformel $C_{12}H_{21}N_3O_5S_3$

Vorzugsbezeichnung Brinzolamid

International Nonproprietary Name INN.L38

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (4*R*)-4-Ethylamino-2-(3-methoxypropyl)-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2*H*-thieno[3,2-*e*][1⁶,2]thiazin-6-sulfonamid
ASK #28752

Chemical Abstract Service Nr. 145686-34-6

2. Bezeichnung -Trimethylsilyl- -trimethylsilyloxypoly[oxy(dimethylsilandiyl)]poly{oxy[(methyl)(3-[poly[-hydroxy(oxypropan-1,2-diyl)]poly(oxyethylen))propyl]silandiyl]}poly[alkyl(C₈-C₁₈)methylsilandiyl]
ASK #28753

Chemical Abstract Service Nr. 49841-96-5

Molgewicht 349.4048

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₄S

2. Bezeichnung (4*S*)-2-(3,6-Dioxo-5-phenylpiperazin-2-yl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ampicillindiketopiperazin

ASK #28754

Chemical Abstract Service Nr. 32746-94-4

Molgewicht 367.42

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₅S

2. Bezeichnung (4*S*)-2-(((*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido)(carboxy)methyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Penicillosäure des Ampicillins

ASK #28755

Molgewicht 482.552

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₄O₅S

2. Bezeichnung (*R*)-{[(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido}(phenyl)essigsäure

ASK #28756

Molgewicht 323.4105

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₃O₃S

2. Bezeichnung (2*RS*,4*S*)-2-(((2*R*)-2-Amino-2-phenylacetyl]amino)methyl)-5,5-dimethylthiazolidin-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Penillosäure des Ampicillins

ASK #28757

Chemical Abstract Service Nr. 26280-46-6

Molgewicht 266.2946

Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung (3*R*,6*R*)-3,6-Diphenylpiperazin-2,5-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #28758

Chemical Abstract Service Nr. 23598-72-3

Formelstamm (C11-H7-Cl-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 237.6391
Bruttoformel C₁₁H₈ClNO₃
2. Bezeichnung 3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carbonsäure

ASK #28759

Chemical Abstract Service Nr. 68728-52-9

Formelstamm (C18-H19-Cl-N3-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 409.8871

Bruttoformel C₁₈H₂₀ClN₃O₄S

2. Bezeichnung (2*RS*,4*S*)-2-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamidomethyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #28760

Chemical Abstract Service Nr. 38977-94-5

Formelstamm (C19-H18-Cl-N3-O6-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 453.8966

Bruttoformel C₁₉H₂₀ClN₃O₆S

2. Bezeichnung (2*RS*,4*S*)-2-((*RS*)-(Carboxy)[3-(2-chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]methyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #28761

Chemical Abstract Service Nr. 140-28-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 87170-83-0

Molgewicht 240.3434

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂

Vorzugsbezeichnung Benzathin

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2020

2. Bezeichnung *N,N*-Dibenzylethan-1,2-diamin

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #28762

Chemical Abstract Service Nr. 82717-96-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 116308-25-9

Formelstamm (C15-H20-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 279.3315

Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-(((2*S*)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl)amino)propansäure

3. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (S)-2-[(S)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propansäure

ASK #28763

Chemical Abstract Service Nr. 108313-11-7

Formelstamm (C22-H29-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 402.484
Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂O₅
2. Bezeichnung (2S,3aS,6aS)-1-[(2S)-2-[(2S)-1-Methoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[*b*]pyrrol-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2S,3aS,6aS)-1-[(S)-2-[(S)-1-Methoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[*b*]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28764

Chemical Abstract Service Nr. 295328-72-2
Formelstamm (C24-H33-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 430.5372
Bruttoformel C₂₄H₃₄N₂O₅
2. Bezeichnung (2S,3aS,6aS)-1-[(2S)-2-[(2S)-1-Oxo-4-phenyl-1-(propan-2-yl)butan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[*b*]pyrrol-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2S,3aS,6aS)-1-[(S)-2-[(S)-1-Isopropoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[*b*]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28765

Chemical Abstract Service Nr. 99742-35-5
Formelstamm (C23-H37-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 422.5582
Bruttoformel C₂₃H₃₈N₂O₅
2. Bezeichnung (2S,3aS,6aS)-1-[(2S)-2-[(2S)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[*b*]pyrrol-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2S,3aS,6aS)-1-[(S)-2-[(S)-1-Ethoxycarbonyl-3-cyclohexylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[*b*]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28766

Chemical Abstract Service Nr. 108731-95-9
Molgewicht 398.4953
Bruttoformel C₂₃H₃₀N₂O₄
2. Bezeichnung Ethyl{[(2S)-2-[(3S,5aS,8aS,9aS)-3-methyl-1,4-dioxoperhydrocyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2-*a*]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutanoat}

ASK #28767

Formelstamm (C23-H31-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 416.5106
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₂O₅
2. Bezeichnung (2R,3aR,6aR)-1-[(2S)-2-[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[*b*]pyrrol-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2R,3aR,6aR)-1-[(S)-2-[(S)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[*b*]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28768

Chemical Abstract Service Nr. 129939-65-7
Formelstamm (C23-H31-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 416.5106
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₂O₅
2. Bezeichnung (2S,3aS,6aS)-1-[(2R)-2-[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[b]pyrrol-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2S,3aS,6aS)-1-[(R)-2-[(S)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[b]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28769

Chemical Abstract Service Nr. 104195-90-6
Formelstamm (C23-H31-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 416.5106
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₂O₅
2. Bezeichnung (2S,3aS,6aS)-1-[(2S)-2-[(2R)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[b]pyrrol-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2S,3aS,6aS)-1-[(S)-2-[(R)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[b]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28770

Chemical Abstract Service Nr. 1246253-05-3
Formelstamm (C23-H31-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 416.5106
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₂O₅
2. Bezeichnung (2R,3aR,6aR)-1-[(2R)-2-[(2R)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]octahydrocyclopenta[b]pyrrol-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2R,3aR,6aR)-1-[(R)-2-[(R)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]perhydrocyclopenta[b]pyrrol-2-carbonsäure

ASK #28771

Chemical Abstract Service Nr. 108736-10-3
Formelstamm (C21-H27-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 370.4421
Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₄
2. Bezeichnung (2S)-2-[(3S,5aS,8aS,9aS)-3-Methyl-1,4-dioxoperhydrocyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2-a]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutansäure

ASK #28772

Molgewicht 414.4947
Bruttoformel C₂₃H₃₀N₂O₅
2. Bezeichnung Ethyl{(2S)-2-[(3S,5aS,8aS,9aS)-9a-hydroxy-3-methyl-1,4-dioxoperhydrocyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2-a]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutanoat}

ASK #28773

Chemical Abstract Service Nr. 2743-38-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 22333-69-3; 66170-99-8; 76699-43-9; 90889-10-4; 93656-02-1
Formelstamm (C18-H12-O8)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 358.299
Bruttoformel C₁₈H₁₄O₈

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-2,3-Bis(benzoyloxy)butandisäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (R,R)-Dibenzoylweinsäure

ASK #28774

Chemical Abstract Service Nr. 33817-09-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13897-80-8; 45952-93-0
Molgewicht 149.2328
Bruttoformel C₁₀H₁₅N
Vorzugsbezeichnung Levmetamfetamin
International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung (*R*)-*N*-Methyl-1-phenylpropan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-(Methyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan; Levometamfetamin

ASK #28775

Chemical Abstract Service Nr. 18913-84-3
Molgewicht 173.2542
Bruttoformel C₁₂H₁₅N
2. Bezeichnung *N*-[(*R*)-1-Phenylpropan-2-yl]prop-2-in-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(R)-1-Phenylpropan-2-yl](prop-2-in-1-yl)azan

ASK #28776

Chemical Abstract Service Nr. 4528-51-2
Molgewicht 187.2808
Bruttoformel C₁₃H₁₇N
2. Bezeichnung *N*-Methyl-*N*-[(*S*)-1-phenylpropan-2-yl]prop-2-in-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Methyl)[(S)-1-phenylpropan-2-yl](prop-2-in-1-yl)azan; (S)-Selegilin

ASK #28777

Chemical Abstract Service Nr. 261-31-4
Molgewicht 198.2835
Bruttoformel C₁₃H₁₀S
2. Bezeichnung Thioxanthen
Zitat Bezeichnung 2 USM11

ASK #28778

Chemical Abstract Service Nr. 492-22-8
Molgewicht 212.267
Bruttoformel C₁₃H₈OS

2. Bezeichnung Thioxanthen-9-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Thioxanthon

ASK #28779

Chemical Abstract Service Nr. 85677-93-6
Molgewicht 416.4245
Bruttoformel $C_{21}H_{24}N_2O_7$
2. Bezeichnung (2-Methoxyethyl)(propan-2-yl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Isopropyl)(2-methoxyethyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #28780

Chemical Abstract Service Nr. 21881-78-7
Molgewicht 402.4409
Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_2O_6$
2. Bezeichnung Bis(propan-2-yl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Diisopropyl[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #28781

Chemical Abstract Service Nr. 70172-96-2
Molgewicht 434.4397
Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_2O_8$
2. Bezeichnung Bis(2-methoxyethyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #28782

Chemical Abstract Service Nr. 1466-82-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 49619-41-2
Molgewicht 342.2996
Bruttoformel $C_{18}H_{14}O_7$
2. Bezeichnung [2-(Acetyloxy)benzoesäure]anhydrid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Acetylsalicylsäureanhydrid

ASK #28783

Chemical Abstract Service Nr. 530-75-6
Formelstamm $(C_{16}H_{11}O_6)^- H^+$
Molgewicht 300.2629
Bruttoformel $C_{16}H_{12}O_6$
2. Bezeichnung 2-[2-(Acetyloxy)benzoyloxy]benzoesäure

ASK #28784

Chemical Abstract Service Nr. 1997-93-9

Molgewicht 443.5557

Bruttoformel C₂₈H₃₀FN₃O

2. Bezeichnung 1-{1-[(4*RS*)-4-(4-Fluorphenyl)-4-phenylbutyl]-4-piperidyl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28785

Molgewicht 461.5462

Bruttoformel C₂₈H₂₉F₂N₃O

2. Bezeichnung 1-{1-[(4*RS*)-4-(2-Fluorphenyl)-4-(4-fluorphenyl)butyl]-4-piperidyl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28786

Molgewicht 459.5303

Bruttoformel C₂₈H₂₇F₂N₃O

2. Bezeichnung 1-{1-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-1,2,3,6-tetrahydro-4-pyridyl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28787

Molgewicht 477.5456

Bruttoformel C₂₈H₂₉F₂N₃O₂

2. Bezeichnung 1-{1-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yl}-1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-on

ASK #28788

Chemical Abstract Service Nr. 42017-89-0

Formelstamm (C₁₇-H₁₄-Cl-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 318.7516

Bruttoformel C₁₇H₁₅ClO₄

2. Bezeichnung 2-[4-(4-Chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Fenofibrinsäure

ASK #28789

Chemical Abstract Service Nr. 42019-78-3

Molgewicht 232.6624

Bruttoformel C₁₃H₉ClO₂

2. Bezeichnung (4-Chlorphenyl)(4-hydroxyphenyl)methanon

ASK #28790

Molgewicht 446.9206

Bruttoformel C₂₄H₂₇ClO₆

2. Bezeichnung [2-(Isopropoxycarbonyl)propan-2-yl][2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat]

ASK #28791

Chemical Abstract Service Nr. 26469-67-0

Formelstamm (C₃-H₅-O₄-P)₂⁻ Ca₂₊ · H₂O

Molgewicht 194.1364

Bruttoformel C₃H₅CaO₄P

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*)-3-Methyloxiran-2-yl]phosphonsäure-Calciumsalz 1 H₂O

3. Bezeichnung Fosfomycin-Calcium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Fosfomycin-Calcium
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Fosfomycin-Calcium 1 HO; Fosfomycin-Calcium

ASK #28792

Chemical Abstract Service Nr. 372-09-8
Formelstamm $(C_3H_2N_2O_2)^- H^+$
Molgewicht 85.0614
Bruttoformel $C_3H_3NO_2$
2. Bezeichnung Cyanessigsäure
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI11; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Malonsäuremononitril

ASK #28793

Chemical Abstract Service Nr. 96572-87-1
Formelstamm $(C_{16}H_{18}N_2O_5S)^{2-} H^+$
Molgewicht 352.4054
Bruttoformel $C_{16}H_{20}N_2O_5S$
2. Bezeichnung (2R,4S)-2-[(RS)-(Carboxy)(2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #28794

Chemical Abstract Service Nr. 89014-19-7
Formelstamm $(C_{16}H_{18}N_2O_5S)^{2-} 2H^+$
Molgewicht 352.4054
Bruttoformel $C_{16}H_{20}N_2O_5S$
2. Bezeichnung (2S,4S)-2-[(RS)-(Carboxy)(2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #28795

Chemical Abstract Service Nr. 73184-06-2
Formelstamm $(C_{15}H_{19}N_2O_3S)^- H^+$
Molgewicht 308.3959
Bruttoformel $C_{15}H_{20}N_2O_3S$
2. Bezeichnung (2R,4S)-5,5-Dimethyl-2-[(2-phenylacetamido)methyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2R,4S)-5,5-Dimethyl-2-[[phenylacetyl]amino]methyl]-thiazolidin-4-carbonsäure; (2R,4S)-Benzylpenillosäure; Penillosäure des Benzylpenicillins

ASK #28796

Chemical Abstract Service Nr. 63696-24-2
Formelstamm $(C_{15}H_{19}N_2O_3S)^- H^+$
Molgewicht 308.3959

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂O₃S
2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-5,5-Dimethyl-2-[(2-phenylacetamido)methyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2*S*,4*S*)-5,5-Dimethyl-2-[[phenylacetyl]amino]methyl]-thiazolidin-4-carbonsäure; Penillosäure des Benzylpenicillins'; (2*S*,4*S*)-Benzylpenillosäure

ASK #28797

Chemical Abstract Service Nr. 525-91-7
Formelstamm (C₁₆H₁₇N₂O₅S)⁻ H⁺
Molgewicht 350.3895
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₅S
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[2-(4-Hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-6-[2-(4-Hydroxyphenyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Penicillin X; Penicillin III

ASK #28798

Chemical Abstract Service Nr. 13093-87-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 4302-64-1
Formelstamm (C₁₆H₁₆N₂O₄S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 334.3901
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₄S
2. Bezeichnung (3*S*,7*R*,7*aR*)-5-Benzyl-2,2-dimethyl-2,3,7,7*a*-tetrahydroimidazo[5,1-*b*][1,3]thiazol-3,7-dicarbonsäure

ASK #28799

Chemical Abstract Service Nr. 11032-98-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 81661-84-9; 886490-12-6
Molgewicht 771.9317
Bruttoformel C₃₉H₆₅NO₁₄
Vorzugsbezeichnung Tylosin B
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 (USP23/S8(1998)-35(2012)); CAS; (Eur.Ph.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); IGS; MeSH; Hager2008; ROMP2012; (Ph.Eur.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); KEGG.C01687
2. Bezeichnung {(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dioxabicyclo[3.3.1]nonane-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Desmycosin

ASK #28800

Chemical Abstract Service Nr. 11049-15-3
Molgewicht 902.0735

Bruttoformel C₄₅H₇₅NO₁₇
Vorzugsbezeichnung Tylosin C
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 CAS; Hager2008; MAR2012; IGS; (Ph.Eur.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); (USP23/S8(1998)-35(2012)); (Eur.Ph.3.1-4,4.0,5.0+4,6.0,7.0(1998-2011)); KEGG.C00744
2. Bezeichnung {(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-4-*O*-(2,6-dideoxy-3-*C*-methyl- β -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyl]-2-*O*-methyl- β -D-glucopyranosyl}- β -D-glucopyranosyl
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Macrocin

ASK #28801

Chemical Abstract Service Nr. 87-59-2
Molgewicht 121.1796
Bruttoformel C₈H₁₁N
2. Bezeichnung 2,3-Dimethylanilin
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,3-Xylidin

ASK #28802

Chemical Abstract Service Nr. 50892-62-1
Molgewicht 244.6764
Bruttoformel C₁₃H₉ClN₂O
2. Bezeichnung 8-Chlor-5*H*-dibenzo[*b,e*][1,4]diazepin-11(10*H*)-on

ASK #28803

Molgewicht 539.4578
Bruttoformel C₃₀H₂₄Cl₂N₆
2. Bezeichnung 11,11'-(Piperazin-1,4-diyl)bis(8-chlor-5*H*-dibenzo[*b,e*][1,4]diazepin)

ASK #28804

Chemical Abstract Service Nr. 6104-71-8
Molgewicht 312.7967
Bruttoformel C₁₇H₁₇ClN₄
2. Bezeichnung 8-Chlor-11-(piperazin-1-yl)-5*H*-dibenzo[*b,e*][1,4]diazepin

ASK #28805

Formelstamm (C₁₄H₇ClO₆S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 340.7357
Bruttoformel C₁₄H₉ClO₆S
2. Bezeichnung 2-(4-Chlor-3-sulfobenzoyl)benzoesäure

ASK #28806

Molgewicht 367.8041

Bruttoformel C₁₆H₁₄ClNO₅S

2. Bezeichnung Ethyl[2-(4-chlor-3-sulfamoylbenzoyl)benzoat]

ASK #28807

Molgewicht 366.8193

Bruttoformel C₁₆H₁₅ClN₂O₄S

2. Bezeichnung *rac*-2-Chlor-5-[(1*R*)-1-ethoxy-3-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl]benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-Chlor-5-(1-ethoxy-3-oxoisindolin-1-yl)benzolsulfonamid

ASK #28808

Molgewicht 322.7667

Bruttoformel C₁₄H₁₁ClN₂O₃S

2. Bezeichnung *rac*-2-Chlor-5-[(1*R*)-3-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl]benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-Chlor-5-(3-oxoisindolin-1-yl)benzolsulfonamid

ASK #28809

Molgewicht 660.5018

Bruttoformel C₂₈H₁₉Cl₂N₃O₈S₂

2. Bezeichnung 2-Chlor-5-(1-hydroxy-3-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl)-*N*-[2-chlor-5-(1-hydroxy-3-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl)benzolsulfonyl]benzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bis[2-chlor-5-(1-hydroxy-3-oxoisindolin-1-yl)benzolsulfonyl]azan

ASK #28810

Chemical Abstract Service Nr. 127991-69-9

2. Bezeichnung Poly(acrylamid-co-isooctylacrylat-co-vinylacetat) (x:y:z)

ASK #28811

Chemical Abstract Service Nr. 173324-94-2

Molgewicht 385.5396

Bruttoformel C₂₄H₃₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Temiverin

International Nonproprietary Name INN.L38

2. Bezeichnung (5-Diethylamino-2-methylbut-3-in-2-yl)[(RS)-(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]

ASK #28812

Chemical Abstract Service Nr. 136529-33-4

Formelstamm C₂₄-H₃₅-N-O₃ . Cl-H . H₂-O

Molgewicht 440.0158

Bruttoformel C₂₄H₃₆ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Temiverinhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L38)

2. Bezeichnung (5-Diethylamino-2-methylbut-3-in-2-yl)[(RS)-(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #28835

Chemical Abstract Service Nr. 146479-72-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 150490-84-9; 169108-34-3; 185568-62-1

Formelstamm C437-H672-N122-O134-S13 . C538-H821-N145-O171-S13 (Protein-Anteile)

Bruttoformel C₉₇₅H₁₄₉₃N₂₆₇O₃₀₅S₂₆

Vorzugsbezeichnung Follitropin beta

International Nonproprietary Name INN.L39

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; MAR2011-2015; CAS; BAN; USMI14; AAN

2. Bezeichnung [JAPDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSTRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT AHCSTCYH KS [JNSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIQKT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK E, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24)-N⁴-glycosyliert mit Oligosacchariden, Glycoform , hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Glycoprotein-hormon-alpha-Einheit-Follitropin-beta-Einheit-1:1-Komplex, human, Glycoform beta; Follitropin ; rhFSH, Glycoform beta; rekombinantes follikelstimulierendes Hormon, human, Glycoform beta; Follikelstimulierendes Hormon, Glycoform beta; Follitropin-Lösung, konzentrierte '

ASK #28836

Chemical Abstract Service Nr. 9003-62-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 63148-65-2

Formelstamm (C8-H14-O2)n

2. Bezeichnung Poly(butylaldehydivinylacetal)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Polyvinylbutyral

ASK #28837

Chemical Abstract Service Nr. 159776-67-7

Formelstamm 2(C15-H19-N5) . H2-O4-S . H2-O

Molgewicht 654.7835

Bruttoformel C₃₀H₄₀N₁₀O₄S

Vorzugsbezeichnung Rizatriptanhemisulfat 0.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L37)

2. Bezeichnung N,N-Dimethyl-2-[5-[(1H-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1H-indol-3-yl]ethan-1-amin-sulfat (2:1) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl{2-[5-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)indol-3-yl]ethyl}azan-sulfat (2:1) 1 HO

ASK #28838

Chemical Abstract Service Nr. 23883-45-6

Formelstamm (C12-H19-N4-O7-P2-S)+ Cl⁻ . Cl-H

Molgewicht 497.2283

Bruttoformel C₁₂H₂₀Cl₂N₄O₇P₂S
Vorzugsbezeichnung Cocarboxylasehydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 3-[[4-Amino-2-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-5-(2-[[hydroxy(phosphonoxy)phosphoryl]oxy)ethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-3-iumchlorid-hydrochlorid

ASK #28839

Chemical Abstract Service Nr. 130115-63-8
Molgewicht 363.4943
Bruttoformel C₂₀H₃₃N₃O₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-((2*RS*)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)-1*H*-indol-1-yl)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-[1-(2-Hydroxy-3-isopropylaminopropyl)-indol-4-yloxy]-3-isopropylamino-2-propanol; 1-[1-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propyl]indol-4-yloxy]-3-isopropylaminopropan-2-ol; 1-[4-[2-Hydroxy-3-[(1-methylethyl)amino]propoxy]-1*H*-indol-1-yl]-3-[(1-methylethyl)amino]propan-2-ol

ASK #28840

Chemical Abstract Service Nr. 130115-65-0
Molgewicht 437.5313
Bruttoformel C₂₅H₃₁N₃O₄
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,2'*RS*)-1,1'-[(Propan-2-yl)azandiyl]bis[3-(1*H*-indol-4-yloxy)propan-2-ol]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,3'-[(Propan-2-yl)azandiyl]bis[1-(1*H*-indol-4-yloxy)propan-2-ol]; 3,3'-(Isopropylimino)bis[1-(indol-4-yloxy)propan-2-ol]; 1,1'-[(1-Methylethyl)imino]bis[3-(1*H*-indol-4-yloxy)propan-2-ol]

ASK #28841

Formelstamm C25-H31-N3-O4 . C3-H4-O4
Molgewicht 541.5928
Bruttoformel C₂₈H₃₅N₃O₈
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,2'*RS*)-1,1'-[(Propan-2-yl)azandiyl]bis[3-(1*H*-indol-4-yloxy)propan-2-ol]-propandioat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,3'-(Isopropylimino)bis[1-(indol-4-yloxy)propan-2-ol]malonat (1:1)

ASK #28842

Chemical Abstract Service Nr. 184955-21-3
Molgewicht 236.224
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₄
2. Bezeichnung 3-(3-Hydroxy-2-oxoindolin-3-yl)-L-alanin

ASK #28843

Chemical Abstract Service Nr. 3978-11-8
Molgewicht 236.224
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₄
2. Bezeichnung (S)-2-Amino-4-(2-formamidophenyl)-4-oxobutansäure

ASK #28844

Chemical Abstract Service Nr. 145545-23-9

Formelstamm (C9-H11-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 180.2038

Bruttoformel C₉H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-anilinopropansäure

3. Bezeichnung 3-Anilino-L-alanin

ASK #28845

Chemical Abstract Service Nr. 32999-55-6

Formelstamm (C11-H11-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 220.2246

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₃

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-(2-hydroxyindol-3-yl)propansäure

3. Bezeichnung 2-Hydroxy-L-tryptophan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (S)-2-Amino-3-(2-oxoindolin-3-yl)propansäure

ASK #28846

Chemical Abstract Service Nr. 6052-68-2

Molgewicht 216.2359

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung 2,3,4,9-Tetrahydro-1*H*-pyrido[3,4-*b*]indol-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2,3,4,9-Tetrahydro-1*H*-beta-carbolin-3-carbonsäure

ASK #28847

Chemical Abstract Service Nr. 5470-37-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 22677-22-1

Molgewicht 230.2625

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 1-Methyl-2,3,4,9-tetrahydro-1*H*-pyrido[3,4-*b*]indol-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Methyl-2,3,4,9-tetrahydro-1*H*-beta-carbolin-3-carbonsäure

ASK #28848

Chemical Abstract Service Nr. 164068-19-3

Formelstamm (C22-H22-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 393.4357

Bruttoformel C₂₂H₂₃N₃O₄

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-{2-[2,3-dihydroxy-1-(indol-3-yl)propyl]indol-3-yl}propansäure

3. Bezeichnung 2-[2,3-Dihydroxy-1-(indol-3-yl)propyl]-L-tryptophan

ASK #28849

Chemical Abstract Service Nr. 149724-31-2

Formelstamm (C₂₀H₁₈N₃O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 333.3838

Bruttoformel C₂₀H₁₉N₃O₂

2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-[2-(indol-3-ylmethyl)indol-3-yl]propansäure

3. Bezeichnung 2-(Indol-3-ylmethyl)-L-tryptophan

ASK #28850

Molgewicht 345.3945

Bruttoformel C₂₁H₁₉N₃O₂

2. Bezeichnung 1-[(1H-Indol-3-yl)methyl]-2,3,4,9-tetrahydro-1H-pyrido[3,4-b]indol-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(Indol-3-ylmethyl)-2,3,4,9-tetrahydro-1H-beta-carbolin-3-carbonsäure

ASK #28851

Formelstamm (C₃₃H₃₂N₆O₉)_n

2. Bezeichnung Poly{2,2-bis(hydroxymethyl)butan-1-oltris[(3-isocyanato-4-methylphenyl)carbamat]}

Zitat Bezeichnung 2 SGK

ASK #28852

Chemical Abstract Service Nr. 61212-32-6

Molgewicht 207.2258

Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(1*H*-Indol-4-yloxy)propan-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-(Indol-4-yloxy)propan-1,2-diol; (2*RS*)-3-(1*H*-Indol-4-yloxy)propan-1,2-diol

ASK #28853

Chemical Abstract Service Nr. 2380-94-1

Molgewicht 133.1473

Bruttoformel C₈H₇NO

2. Bezeichnung 1*H*-Indol-4-ol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN; EP.imp.CN; EINECS:syn; CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Hydroxy-1*H*-indol; Indol-4-ol

ASK #28854

Chemical Abstract Service Nr. 130115-66-1

Molgewicht 225.6715

Bruttoformel C₁₁H₁₂ClNO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-Chlor-3-(1*H*-indol-4-yloxy)propan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	(2RS)-1-Chlor-3-(1H-indol-4-yloxy)propan-2-ol; 1-Chlor-3-(indol-4-yloxy)propan-2-ol
ASK #28855	
Molgewicht	363.4943
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₃ O ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(7-((2 <i>RS</i>)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)-1 <i>H</i> -indol-7-yl)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-{7-[2-Hydroxy-3-(isopropylamino)propyl]indol-4-yloxy}-3-isopropylaminopropan-2-ol; 1-[(7-{2-Hydroxy-3-[(1-methylethyl)amino]propyl}-1 <i>H</i> -indol-4-yl)oxy]-3-[(1-methylethyl)amino]propan-2-ol; 4-[2-hydroxy-3-[(1-methylethyl)amino]propoxy]-alpha-[[[(1-methylethyl)amino]methyl]-1 <i>H</i> -indole-7-ethanol]; 1-(7-{2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propyl}-1 <i>H</i> -indol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol; 1-[7-(2-Hydroxy-3-isopropylaminopropyl)indol-4-yloxy]-3-isopropylamino-2-propanol
ASK #28856	
Chemical Abstract Service Nr.	133305-88-1
Molgewicht	914.1288
Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₅ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Eprinomectin B _{1a}
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	{(2 <i>aE</i> ,2 <i>a</i> ¹ <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>E</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17 <i>aR</i> ,20 <i>R</i> ,20 <i>aR</i>)-6'-[(<i>S</i>)-Butan-2-yl]-2 <i>a</i> ¹ ,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2 <i>a</i> ¹ ,5',6,6',7,10,11,14,15,17 <i>a</i> ,20,20 <i>a</i> -dodecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i>]-1 <i>H</i> -indol-7-yl}propan-2-ylamino
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{(2 <i>aE</i> ,4 <i>E</i> ,8 <i>E</i> -5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17 <i>aR</i> ,20 <i>R</i> ,20 <i>aR</i> ,20 <i>bS</i>)-6'-[(<i>S</i>)- <i>sec</i> -Butyl]-20,20 <i>b</i> -dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17 <i>a</i> ,20,20 <i>a</i> ,20 <i>b</i> -dodecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i>]-1 <i>H</i> -indol-7-yl}propan-2-ylamino
ASK #28857	
Chemical Abstract Service Nr.	133305-89-2
Molgewicht	900.1022
Bruttoformel	C ₄₉ H ₇₃ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Eprinomectin B _{1b}
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	{(2 <i>aE</i> ,2 <i>a</i> ¹ <i>S</i> ,4 <i>E</i> ,5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>E</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17 <i>aR</i> ,20 <i>R</i> ,20 <i>aR</i>)-2 <i>a</i> ¹ ,20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2 <i>a</i> ¹ ,5',6,6',7,10,11,14,15,17 <i>a</i> ,20,20 <i>a</i> -dodecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i>]-1 <i>H</i> -indol-7-yl}propan-2-ylamino
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{(2 <i>aE</i> ,4 <i>E</i> ,8 <i>E</i> -5' <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,6' <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,11 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,17 <i>aR</i> ,20 <i>R</i> ,20 <i>aR</i> ,20 <i>bS</i>)-20,20 <i>b</i> -Dihydroxy-6'-isopropyl-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17 <i>a</i> ,20,20 <i>a</i> ,20 <i>b</i> -dodecahydrospiro[11,15-methano-2 <i>H</i>]-1 <i>H</i> -indol-7-yl}propan-2-ylamino
ASK #28858	
Chemical Abstract Service Nr.	123997-26-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	159628-36-1
Molgewicht	1814.231

Bruttoformel C₅₀H₇₅NO₁₄
Vorzugsbezeichnung Eprinomectin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L36

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN

2. Bezeichnung {(2aE,2a¹S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13S,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)/(propan-2-yl)]-2a¹,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a¹,5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-dodecahydrospiro[

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {(2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13S,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl/isopropyl]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-dodecahydrospiro[11,15

ASK #28859

**Chemical
Abstract Service
Nr.** 136572-09-3

Formelstamm C33-H38-N4-O6 . Cl-H . 3 H2-O

Molgewicht 677.1848

Bruttoformel C₃₃H₃₉ClN₄O₆

3. Bezeichnung Irinotecanhydrochlorid-Trihydrat

**Zitat
Bezeichnung 3** EAB9.0+3,10.0+1,11.0(2017-2023)/2675

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym [(S)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yl]([1,4'-bipiperidyl]-1'-carboxylat)-hydrochlorid 3 HO; Irinotecanhydrochlorid 3 HO; [(S)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yl]([1,4'-bipiperidin]-1'-carboxylat)-hydrochlorid 3 HO (1:1:3)

ASK #28860

Chemical Abstract Service Nr. 344423-98-9

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.** 1035205-53-8; 1316758-38-9

Formelstamm 2(C33-H34-F-N2-O5)⁻ Ca²⁺ . 3 H2-O

Molgewicht 1209.3876

Bruttoformel C₆₆H₆₈CaF₂N₄O₁₀

Vorzugsbezeichnung Atorvastatin-Calcium-Trihydrat (Ph.Eur.)

**International Nonproprietary
Name** (INN.L35)

2. Bezeichnung (3R,5R)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1H-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1) 3 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3R,5R)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-5-isopropyl-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1) 3 HO; Atorvastatin-Hemicalcium 1.5 HO; Atorvastatin-Calcium-Trihydrat; Atorvastatincalcium-Trihydrat

ASK #28861

Chemical Abstract Service Nr. 10048-95-0

Formelstamm (As-O4)³⁻ H⁺ 2Na⁺ . 7 H2-O

Molgewicht 312.0136
Bruttoformel AsHNa₂O₄
2. Bezeichnung Tetraoxoarsensäure-Dinatriumsalz 7 H₂O
3. Bezeichnung Dinatriumhydrogenarsenat() 7 H₂O
Zitat Bezeichnung 3 USMI12
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Natriummonohydrogenarsenat(V) 7 HO

ASK #28862

Chemical Abstract Service Nr. 463-88-7
Formelstamm (C5-H12-N)+ (H-O)⁻
Molgewicht 103.1628
Bruttoformel C₅H₁₃NO
2. Bezeichnung N,N,N-Trimethylethenaminiumhydroxid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Neurin; Trimethyl(vinyl)ammoniumhydroxid

ASK #28864

Chemical Abstract Service Nr. 10294-34-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12008-47-8
Molgewicht 117.17
Bruttoformel BCl₃
2. Bezeichnung Trichlorboran
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Bortrichlorid

ASK #28865

Chemical Abstract Service Nr. 929-77-1
Molgewicht 354.6101
Bruttoformel C₂₃H₄₆O₂
2. Bezeichnung Methyldocosanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylbehenat

ASK #28866

Chemical Abstract Service Nr. 188627-80-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 148031-34-9; 157630-07-4; 544430-77-5
Molgewicht 831.9619
Bruttoformel C₃₅H₄₉N₁₁O₉S₂
Vorzugsbezeichnung Eptifibatid
International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	<i>N</i> ⁶ -Carbamimidoyl- <i>N</i> ² -(3-sulfanylpropanoyl)-L-lysyl(1 <i>S</i> 6 <i>S</i>)glycyl-L- -aspartyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-cysteinamid(6 <i>S</i> 1 <i>S</i>)
ASK #28867	
Chemical Abstract Service Nr.	620-12-2
Molgewicht	137.0914
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₅
2. Bezeichnung	1,3-Dihydroxypropan-2-ylnitrat
3. Bezeichnung	Glycerol-2-nitrat
ASK #28868	
Chemical Abstract Service Nr.	621-65-8
Molgewicht	182.0889
Bruttoformel	C ₃ H ₆ N ₂ O ₇
2. Bezeichnung	3-Hydroxypropan-1,2-diyldinitrat
3. Bezeichnung	Glycerol-1,2-dinitrat
ASK #28869	
Chemical Abstract Service Nr.	623-87-0
Molgewicht	182.0889
Bruttoformel	C ₃ H ₆ N ₂ O ₇
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,3-diyldinitrat
3. Bezeichnung	Glycerol-1,3-dinitrat
ASK #28870	
Chemical Abstract Service Nr.	21794-55-8
Molgewicht	398.3628
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ O ₈
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-8-Acetyl-6,8,10,11-tetrahydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
3. Bezeichnung	Daunomycinon
ASK #28871	
Molgewicht	541.5464
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ NO ₁₀
2. Bezeichnung	(8 <i>S</i> ,10 <i>S</i>)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-8-propionyl-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #28872	
Chemical Abstract Service Nr.	20880-67-5
Molgewicht	366.3889
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-[2-(4-Hydroxyphenoxy)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-[2-(4-Hydroxyphenoxy)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
ASK #28873	

Chemical Abstract Service Nr. 1049-84-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1049-83-8; 14324-02-8; 33823-37-9

Molgewicht 368.4048

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂O₆S

2. Bezeichnung (4S)-2-[(Carboxy)(2-phenoxyacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #28874

Chemical Abstract Service Nr. 4847-29-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14312-99-3

Molgewicht 324.3953

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂O₄S

2. Bezeichnung (4S)-5,5-Dimethyl-2-(2-phenoxyacetamidomethyl)-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #28875

Chemical Abstract Service Nr. 70458-73-0

Formelstamm (C₁₇-H₁₉-Cl-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 349.812

Bruttoformel C₁₇H₂₀ClN₃O₃

2. Bezeichnung 6-Chlor-1-ethyl-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #28876

Formelstamm (C₁₇-H₁₉-F-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 333.3574

Bruttoformel C₁₇H₂₀FN₃O₃

2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-5-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isopefloxacin

ASK #28877

Chemical Abstract Service Nr. 85145-21-7

Formelstamm (C₁₇-H₁₉-F-N₃-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 349.3568

Bruttoformel C₁₇H₂₀FN₃O₄

2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-7-(4-methyl-4-oxo-4⁵-piperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Pefloxacin-N-oxid

ASK #28878

Molgewicht 289.3479

Bruttoformel C₁₆H₂₀FN₃O

2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-7-(4-methylpiperazin-1-yl)chinolin-4(1H)-on

ASK #28879

Chemical Abstract Service Nr. 70458-94-5

Molgewicht 297.7093
Bruttoformel C₁₄H₁₃ClFNO₃
2. Bezeichnung Ethyl(7-chlor-1-ethyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxylat)

ASK #28880

Formelstamm (C₁₂H₈ClFNO₃)⁻ H⁺

Molgewicht 269.6562

Bruttoformel C₁₂H₉ClFNO₃

2. Bezeichnung 5-Chlor-1-ethyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #28881

Chemical Abstract Service Nr. 111-48-8

Molgewicht 122.186

Bruttoformel C₄H₁₀O₂S

Vorzugsbezeichnung Thiodiglycol

International Nonproprietary Name INN.L1

2. Bezeichnung 2,2'-Sulfandiyldiethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Thiodiethylenglycol

ASK #28882

Chemical Abstract Service Nr. 616-38-6

Molgewicht 90.0779

Bruttoformel C₃H₆O₃

2. Bezeichnung Dimethylcarbonat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #28883

Chemical Abstract Service Nr. 53-35-0

Molgewicht 378.4593

Bruttoformel C₂₁H₃₀O₆

2. Bezeichnung 6,11,17,21-Tetrahydroxypregna-4-en-3,20-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6beta-Hydroxyhydrocortison

ASK #28884

Chemical Abstract Service Nr. 600-99-7

Molgewicht 360.444

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₅

2. Bezeichnung 11,17,21-Trihydroxypregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #28885

Chemical Abstract Service Nr. 141991-88-0

Molgewicht 430.5802

Bruttoformel C₂₅H₃₈N₂O₄
2. Bezeichnung *N,N*-Bis[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-*N,N*-dimethylpropan-1,3-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N,N'*-Bis(3,4-dimethoxyphenethyl)-*N,N'*-dimethyl-*N,N'*-(propan-1,3-diyl)bis(azan)

ASK #28886

Chemical Abstract Service Nr. 3490-06-0
Molgewicht 195.2582
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₂
2. Bezeichnung 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-*N*-methylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3,4-Dimethoxyphenethyl)(methyl)azan

ASK #28887

Chemical Abstract Service Nr. 36770-74-8
Molgewicht 271.783
Bruttoformel C₁₄H₂₂ClNO₂
2. Bezeichnung 3-Chlor-*N*-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]-*N*-methylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3-Chlorpropyl)(3,4-dimethoxyphenethyl)(methyl)azan

ASK #28888

Chemical Abstract Service Nr. 73980-39-9
Molgewicht 290.4005
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-(methylamino)-2-(propan-2-yl)pentannitril

ASK #28889

Chemical Abstract Service Nr. 93-03-8
Molgewicht 168.1898
Bruttoformel C₉H₁₂O₃
2. Bezeichnung (3,4-Dimethoxyphenyl)methanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Veratrylalkohol

ASK #28890

Chemical Abstract Service Nr. 67018-83-1
Molgewicht 440.575
Bruttoformel C₂₆H₃₆N₂O₄
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-ethylpentannitril

ASK #28891

Molgewicht 440.575
Bruttoformel C₂₆H₃₆N₂O₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)butannitril

ASK #28892

Chemical Abstract Service Nr. 67018-85-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73980-36-6

Molgewicht 440.575

Bruttoformel C₂₆H₃₆N₂O₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]amino]-2-(propan-2-yl)pentannitril

ASK #28893

Chemical Abstract Service Nr. 20850-49-1

Molgewicht 219.2796

Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-3-methylbutannitril

ASK #28894

Chemical Abstract Service Nr. 14046-55-0

Molgewicht 208.2536

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₃

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-2-methylpropan-1-on

ASK #28895

Chemical Abstract Service Nr. 141991-89-1

Molgewicht 699.9185

Bruttoformel C₄₂H₅₇N₃O₆

2. Bezeichnung 2,2'-Bis(3,4-dimethoxyphenyl)-5,5'-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]azandiyl]-2,2'-bis(propan-2-yl)bis(pentannitril)

ASK #28896

Formelstamm (C₄₄H₅₀N₄O₂)₂+ 2Cl⁻

Molgewicht 737.7994

Bruttoformel C₄₄H₅₀Cl₂N₄O₂

2. Bezeichnung (1*R*,3*aS*,3*a*¹*S*,9*R*,9*aR*,9*a*¹*S*,10*R*,11*aS*,12*R*,14*aS*,20*R*,20*aR*,21*R*,22*aS*)-1,12-Bis(prop-2-en-1-yl)-2,3,3*a*¹,9*a*,9*a*¹,11,11*a*,13,14,20*a*,22,22*a*-dodecahydro-9*H*,10*H*,20*H*,21*H*-1,23:12,27-dimethano-9,10:20,21-bis(epoxy)

3. Bezeichnung 4,4'-Diallylcaracurin- -dichlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (1*R*,3*aS*,3*a*¹*S*,9*R*,9*aR*,9*a*¹*S*,10*R*,11*aS*,12*R*,14*aS*,20*R*,20*aR*,21*R*,22*aS*)-1,12-Diallyl-2,3,3*a*¹,9*a*,9*a*¹,11,11*a*,13,14,20*a*,22,22*a*-dodecahydro-9*H*,10*H*,20*H*,21*H*-1,23:12,27-dimethano-9,10:20,21-bis(epoxy)

ASK #28897

Chemical Abstract Service Nr. 24180-79-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 469904-05-0

Formelstamm (C₂₂H₂₇N₂O₂)₊ Cl⁻

Molgewicht 386.915

Bruttoformel C₂₂H₂₇ClN₂O₂
2. Bezeichnung (4*R*,17*R*)-17-Hydroxy-4-(prop-2-en-1-yl)-17,18-epoxycur-19-en-4-iumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (4*bS*,7*R*,7*aS*,8*aR*,13*R*,13*aR*,13*bS*)-7-Allyl-13-hydroxy-5,6,7*a*,8,8*a*,11,13,13*a*,13*b*,14-decahydro-7*H*-7,9-methanooxepino[3,4-*a*]pyrrolo[2,3-*d*]carbazol-7-iumchlorid;
4-Allyl-1-desacetyldiaboliumchlorid

ASK #28904

Chemical Abstract Service Nr. 66-75-1
Molgewicht 252.0978
Bruttoformel C₈H₁₁Cl₂N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Uramustin
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 5-[Bis(2-chlorethyl)amino]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-[Bis(2-chlorethyl)amino]uracil; Uracil Mustard

ASK #28910

Chemical Abstract Service Nr. 935756-69-7
Molgewicht 350.3648
Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₈
2. Bezeichnung (2*R*,3*R*,4*S*,4*aS*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-2-Methyl-6,8-bis(methylamino)decahydro-2*H*-pyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-3,4,4*a*,7,9-pentol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #28911

Chemical Abstract Service Nr. 63393-23-7
Molgewicht 334.3654
Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₇
2. Bezeichnung (2*R*,4*S*,4*aS*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-2-Methyl-6,8-bis(methylamino)decahydro-2*H*-pyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4,4*a*,7,9-tetrol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #28913

Chemical Abstract Service Nr. 141-04-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53659-85-1
Molgewicht 258.3538
Bruttoformel C₁₄H₂₆O₄
2. Bezeichnung Bis(2-methylpropyl)hexandioat
3. Bezeichnung Bis(2-methylpropyl)adipat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Diisobutyladipat

ASK #28914

Molgewicht 614.6549
Bruttoformel C₂₈H₂₂N₈O₅S₂

2. Bezeichnung 4,4'-[4-Hydroxy-1,3-phenylenbis(diazenyl)]bis[*N*-(2-pyridyl)benzolsulfonamid]

ASK #28915

Formelstamm (C₂₉H₂₁N₈O₇S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 658.6644

Bruttoformel C₂₉H₂₂N₈O₇S₂

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3,5-bis[4-(2-pyridylsulfamoyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

ASK #28916

Chemical Abstract Service Nr. 66030-25-9

Formelstamm (C₁₈H₁₃N₄O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 334.3288

Bruttoformel C₁₈H₁₄N₄O₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[4-(2-imino-1,2-dihydro-1-pyridyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

ASK #28917

Molgewicht 354.3831

Bruttoformel C₁₇H₁₄N₄O₃S

2. Bezeichnung 4-(2-Hydroxyphenyldiazenyl)-*N*-(2-pyridyl)benzolsulfonamid

ASK #28918

Formelstamm (C₂₉H₂₁N₆O₇S₂) H⁺

Molgewicht 630.651

Bruttoformel C₂₉H₂₂N₆O₇S₂

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-[4-(2-pyridylsulfamoyl)phenyl]-5-[4-(2-pyridylsulfamoyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

ASK #28919

Formelstamm (C₁₈H₁₃N₄O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 398.3926

Bruttoformel C₁₈H₁₄N₄O₅S

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-[4-(2-pyridylsulfamoyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

ASK #28920

Formelstamm (C₂₉H₂₁N₆O₇S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 630.651

Bruttoformel C₂₉H₂₂N₆O₇S₂

2. Bezeichnung 5-[4',5'-Bis(2-pyridylsulfamoyl)biphenyl-2-yl]diazenyl]-2-hydroxybenzoesäure

ASK #28921

Chemical Abstract Service Nr. 21542-82-5

Formelstamm (C₁₃H₈N₂O₆S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 322.2933

Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂O₆S

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-(4-sulfophenyldiazenyl)benzoesäure

ASK #28922

Molgewicht 197.6614

Bruttoformel C₁₀H₁₂ClNO

2. Bezeichnung (RS)-2-Chlor-2'-methylpropananilid

ASK #28923

Chemical Abstract Service Nr. 42459-37-0

Molgewicht 206.2841

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O

2. Bezeichnung (RS)-2-Ethylamino-2'-methylpropananilid

ASK #28924

Molgewicht 220.3107

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O

2. Bezeichnung (RS)-3'-Methyl-2-(propylamino)propananilid

ASK #28925

Molgewicht 220.3107

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O

2. Bezeichnung (RS)-4'-Methyl-2-(propylamino)propananilid

ASK #28926

Chemical Abstract Service Nr. 42459-45-0

Molgewicht 206.2841

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O

2. Bezeichnung (RS)-2-(Propylamino)propananilid

ASK #28927

Chemical Abstract Service Nr. 80983-36-4

Molgewicht 207.2953

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₃S

2. Bezeichnung 5-(Propylsulfanyl)-1*H*-benzimidazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(Propylsulfanyl)benzimidazol-2-ylazan

ASK #28928

Chemical Abstract Service Nr. 54029-12-8

Molgewicht 281.3308

Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Albendazoloxid

International Nonproprietary Name INN.L27

2. Bezeichnung Methyl{[5-(propansulfinyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]carbamat}

ASK #28929

Chemical Abstract Service Nr. 75184-71-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 76567-28-7

Molgewicht 297.3302
Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃O₄S
2. Bezeichnung Methyl{[5-(propansulfonyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]carbamat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Albendazolsulfon

ASK #28930

Chemical Abstract Service Nr. 42046-35-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1447-71-8
Molgewicht 311.4411
Bruttoformel C₁₉H₂₁NOS
2. Bezeichnung 11-[(3*E*)-3-(Dimethylamino)propyliden]-6,11-dihydro-5⁴-dibenzo[*b,e*]thiepin-5-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dosulepinsulfoxid

ASK #28931

Chemical Abstract Service Nr. 1531-77-7
Molgewicht 226.2936
Bruttoformel C₁₄H₁₀OS
2. Bezeichnung Dibenzo[*b,e*]thiepin-11(6*H*)-on

ASK #28932

Chemical Abstract Service Nr. 1531-85-7
Molgewicht 313.457
Bruttoformel C₁₉H₂₃NOS
2. Bezeichnung (*RS*)-11-(3-Dimethylaminopropyl)-6,11-dihydrodibenzo[*b,e*]thiepin-11-ol

ASK #28933

Chemical Abstract Service Nr. 33301-24-5
Molgewicht 327.4405
Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₂S
2. Bezeichnung 11-[(3*E*)-3-(Dimethylamino)propyliden]-6,11-dihydro-5⁶-dibenzo[*b,e*]thiepin-5,5-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dosulepinsulfon

ASK #28935

Chemical Abstract Service Nr. 2386-54-1
Formelstamm (C₄H₉O₃S)⁻ Na⁺
Molgewicht 160.1672
Bruttoformel C₄H₉NaO₃S
2. Bezeichnung Butan-1-sulfonsäure-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natriumbutansulfonat

ASK #28936

Molgewicht 175.1906

Bruttoformel C₈H₉N₅

2. Bezeichnung 4-Hydrazinylphthalazin-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Hydrazinylphthalazin-1-ylazan

ASK #28937

Chemical Abstract Service Nr. 302-01-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 75013-58-0

Molgewicht 32.0452

Bruttoformel H₄N₂

2. Bezeichnung Hydrazin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; USMI12; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #28938

Chemical Abstract Service Nr. 3344-12-5

Molgewicht 330.358

Bruttoformel C₁₀H₁₉O₆PS₂

2. Bezeichnung Diethyl{2-[(methoxy)(methylsulfanyl)phosphorylsulfanyl]butandioat}

3. Bezeichnung Isomalathion

ASK #28939

Chemical Abstract Service Nr. 1634-78-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 35805-20-0

Molgewicht 314.2924

Bruttoformel C₁₀H₁₉O₇PS

2. Bezeichnung Diethyl[2-(dimethoxyphosphorylsulfanyl)butandioat]

3. Bezeichnung Malaoxon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Maloxon

ASK #28940

Chemical Abstract Service Nr. 71133-16-9

Molgewicht 316.3314

Bruttoformel C₉H₁₇O₆PS₂

2. Bezeichnung (1-Ethyl)(4-methyl)[(RS)-(dimethoxythiophosphorylsulfanyl)succinat]

ASK #28941

Chemical Abstract Service Nr. 3859-65-2

Molgewicht 436.4706

Bruttoformel C₂₃H₂₉FO₇

Vorzugsbezeichnung	Triamcinolon-21-acetat
International Nonproprietary Name (INN.L4)	
2. Bezeichnung	9-Fluor-11,16,17-trihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat
ASK #28942	
Chemical Abstract Service Nr.	6753-98-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	19132-75-3
Molgewicht	204.3511
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄
2. Bezeichnung	(<i>E,E,E</i>)-2,6,6,9-Tetramethylcycloundeca-1,4,8-trien
3. Bezeichnung	-Humulen
Zitat Bezeichnung 3	USMI12
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	alpha-Caryophyllen
ASK #28943	
Chemical Abstract Service Nr.	1139-30-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	105120-46-5; 11023-55-5; 32095-03-7
Molgewicht	220.3505
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ O
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>R</i> ,10 <i>S</i>)-4,12,12-Trimethyl-9-methylen-5-oxatricyclo[8.2.0.0 ^{4,6}]dodecan
ASK #28944	
Chemical Abstract Service Nr.	501-92-8
Molgewicht	134.1751
Bruttoformel	C ₉ H ₁₀ O
2. Bezeichnung	4-(Prop-2-en-1-yl)phenol
3. Bezeichnung	4-Allylphenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Chavicol
ASK #28945	
Chemical Abstract Service Nr.	5912-86-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	61808-01-3
Molgewicht	164.2011
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ O ₂
2. Bezeichnung	2-Methoxy-4-[(1 <i>Z</i>)-prop-1-en-1-yl]phenol
3. Bezeichnung	<i>cis</i> -Isoeugenol
Zitat Bezeichnung 3	USMI12
ASK #28946	
Chemical Abstract Service Nr.	5932-68-3

Molgewicht 164.2011
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂
2. Bezeichnung 2-Methoxy-4-[(1*E*)-prop-1-en-1-yl]phenol
3. Bezeichnung *trans*-Isoeugenol
Zitat Bezeichnung 3 USMI12

ASK #28947

Chemical Abstract Service Nr. 2983-65-5
Molgewicht 178.1846
Bruttoformel C₁₀H₁₀O₃
2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)propenon

ASK #28948

Chemical Abstract Service Nr. 20649-42-7
Molgewicht 178.1846
Bruttoformel C₁₀H₁₀O₃
2. Bezeichnung (*E*)-3-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)propenal
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *trans*-Coniferylaldehyd

ASK #28949

Molgewicht 296.3603
Bruttoformel C₁₉H₂₀O₃
2. Bezeichnung 2-Methoxy-4-[3-methyl-5-(prop-1-en-1-yl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-2-yl]phenol

ASK #28950

Chemical Abstract Service Nr. 4433-08-3
Molgewicht 326.3863
Bruttoformel C₂₀H₂₂O₄
2. Bezeichnung 3,3'-Dimethoxy-5,5'-bis(prop-2-en-1-yl)-1,1'-[biphenyl]-2,2'-diol

ASK #28951

Chemical Abstract Service Nr. 152985-09-6
Molgewicht 510.4745
Bruttoformel C₂₀H₂₂N₄O₁₀S
2. Bezeichnung [(1*RS*)-1-(Acetyloxy)ethyl]{(2*RS*,6*R*,7*R*)-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-[(2*Z*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat}
3. Bezeichnung [(1*RS*)-1-(Acetyloxy)ethyl]{(4*RS*,7*R*)-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-[(2*Z*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-2-cephem-4-carboxylat}
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym [(*RS*)-1-Acetoxyethyl]{(2*RS*,6*R*,7*R*)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat}; [(*RS*)-1-(Acetyloxy)ethyl]{(4*RS*,7*R*)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-2-cephem-4-carboxylat}

ASK #28952

97232-96-7

**Chemical
Abstract Service
Nr.**

Molgewicht 510.4745

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₄O₁₀S

2. Bezeichnung [(1*RS*)-1-(Acetyloxy)ethyl][(6*R*,7*R*)-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-[(2*E*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat]

3. Bezeichnung [(1*RS*)-1-(Acetyloxy)ethyl][(7*R*)-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-[(2*E*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [(*RS*)-1-(Acetyloxy)ethyl][(7*R*)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(*E*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat];
[(*RS*)-1-Acetoxyethyl][(6*R*,7*R*)-3-carbamoyloxymethyl-7-[(*E*)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat]

ASK #28953

Chemical Abstract Service Nr. 1607-17-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 22026-67-1

Molgewicht 271.1391

Bruttoformel C₅H₉N₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Pentritinitrol

International Nonproprietary Name INNv.L29

Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI12

2. Bezeichnung (2-Hydroxymethyl-2-(nitrooxymethyl)propan-1,3-diyldinitrat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pentaerythritoltrinitrat; Petrin

ASK #28954

Chemical Abstract Service Nr. 29908-97-2

Molgewicht 732.3891

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₈O₂₆

2. Bezeichnung 2,2-Bis[3-nitrooxy-2,2-bis(nitrooxymethyl)propoxymethyl]propan-1,3-diyldinitrat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tripeon; Tripentaerythritolactanitrat

ASK #28955

Chemical Abstract Service Nr. 13184-80-0

Molgewicht 524.2628

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₆O₁₉

2. Bezeichnung 2,2,6,6-Tetrakis(nitrooxymethyl)-4-oxaheptan-1,7-diyldinitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dipentaerythritolhexanitrat

ASK #28956

Chemical Abstract Service Nr. 14152-28-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6229-44-3

Formelstamm (C₂₀-H₃₁-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 336.4657
Bruttoformel C₂₀H₃₂O₄
2. Bezeichnung 7-((1*R*,2*R*)-2-[(1*E*,3*S*)-3-Hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-3-en-1-yl)heptansäure
3. Bezeichnung (1*E*,15*S*)-15-Hydroxy-9-oxoprost-10,13-dien-1-säure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Prostaglandin A

ASK #28957

Chemical Abstract Service Nr. 13345-51-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13345-42-1; 16363-22-7; 1811-73-0; 28548-74-5

Formelstamm (C₂₀-H₃₁-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 336.4657
Bruttoformel C₂₀H₃₂O₄
2. Bezeichnung 7-{2-[(1*E*,3*S*)-3-Hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-1-en-1-yl}heptansäure
3. Bezeichnung (1*E*,15*S*)-15-Hydroxy-9-oxoprost-8(12),13-dien-1-säure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Prostaglandin B

ASK #28958

Chemical Abstract Service Nr. 19313-28-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 19338-39-7; 23452-94-0; 23621-67-2; 23923-86-6; 28527-86-8; 5094-13-3

Formelstamm (C₂₀-H₃₅-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 356.4968
Bruttoformel C₂₀H₃₆O₅
2. Bezeichnung 7-((1*R*,2*R*,3*R*)-3-Hydroxy-2-[(3*S*)-3-hydroxyoctyl]-5-oxocyclopentyl)heptansäure
3. Bezeichnung (15*S*)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-1-säure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (11α,15*S*)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-1-säure; 13,14-Dihydroprostaglandin E

ASK #28959

Chemical Abstract Service Nr. 20897-91-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 23923-85-5
Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 354.481
Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅
2. Bezeichnung 7-((1*R*,2*R*,3*R*)-3-Hydroxy-2-[(1*E*,3*R*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)heptansäure
3. Bezeichnung (13*E*,15*R*)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (15*R*)-Prostaglandin E; 15-epi-Prostaglandin E; (11α,13*E*,15*R*)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure

ASK #28960

Chemical Abstract Service Nr. 24570-01-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 25140-27-6; 31190-32-6
Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 354.481
Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅
2. Bezeichnung 7-((1*R*,2*R*,3*S*)-3-Hydroxy-2-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)heptansäure
3. Bezeichnung (13*E*,15*S*)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (11*S*)-Prostaglandin E; 11-epi-Prostaglandin E; (11*beta*,13*E*,15*S*)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure

ASK #28961

Chemical Abstract Service Nr. 21003-46-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 23756-23-2
Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 354.481
Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅
2. Bezeichnung 7-((1*S*,2*R*,3*R*)-3-Hydroxy-2-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)heptansäure
3. Bezeichnung (13*E*,15*S*)-11,15-Dihydroxy-9-oxo-8-prost-13-en-1-säure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (8*beta*,11*alpha*,13*E*,15*S*)-11,15-Dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-säure; 8-epi-Prostaglandin E; 8-Isoprostaglandin E; (8*S*)-Prostaglandin E

ASK #28962

Chemical Abstract Service Nr. 5608-13-9
Molgewicht 341.8331
Bruttoformel C₁₆H₂₄ClN₃O₃
2. Bezeichnung 4-Acetamido-5-chlor-*N*-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Acetamido-5-chlor-*N*-(2-diethylaminoethyl)-2-methoxybenzamid; *N*-Acetylmetoclopramid; 4-(Acetylamino)-5-chlor-*N*-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid

ASK #28963

Chemical Abstract Service Nr. 4093-31-6
Molgewicht 257.6703
Bruttoformel C₁₁H₁₂ClNO₄
2. Bezeichnung Methyl(4-acetamido-5-chlor-2-methoxybenzoat)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methyl-4-acetamido-5-chlor-2-methoxybenzoat; Methyl-4-acetamido-5-chlor-*o*-anisat; Methyl[4-(acetylamino)-5-chlor-2-methoxybenzoat]

ASK #28964

Chemical Abstract Service Nr. 7206-70-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 52190-68-8; 743461-59-8

Formelstamm (C8-H7-Cl-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 201.607

Bruttoformel C₈H₆ClNO₃

2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-2-methoxybenzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN; IGS; GSBL; ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Amino-5-chlor-o-anissäure

ASK #28965

Chemical Abstract Service Nr. 1119-94-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 157929-06-1

Formelstamm (C15-H34-N)⁺ Br⁻

Molgewicht 308.3412

Bruttoformel C₁₅H₃₄BrN

2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethyldodecan-1-aminiumbromid

ASK #28966

Molgewicht 385.417

Bruttoformel C₁₉H₂₃N₅O₄

2. Bezeichnung *N*-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}furan-2-carboxamid

ASK #28967

Molgewicht 389.4488

Bruttoformel C₁₉H₂₇N₅O₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)amino]propyl}-*N*-methyloxolan-2-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *rac*-(2*R*)-*N*-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)amino]propyl}-*N*-methyltetrahydrofuran-2-carboxamid

ASK #28968

Chemical Abstract Service Nr. 76362-29-3

Molgewicht 291.3488

Bruttoformel C₁₄H₂₁N₅O₂

2. Bezeichnung 2-*N*-(3-Aminopropyl)-6,7-dimethoxy-2-*N*-methylchinazolin-2,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(3-aminopropyl)(methyl)azan

ASK #28969

Molgewicht 319.3589

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₅O₃

2. Bezeichnung *N*-{3-[(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)(methyl)amino]propyl}formamid

ASK #28970

Chemical Abstract Service Nr. 474-67-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 23399-28-2
Molgewicht 398.6642
Bruttoformel $C_{28}H_{46}O$
2. Bezeichnung (2*E*)-Ergosta-5,22-dien-3 -ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Brassicasterol

ASK #28971

Chemical Abstract Service Nr. 474-62-4
Molgewicht 400.6801
Bruttoformel $C_{28}H_{48}O$
2. Bezeichnung Campesterol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (24*R*)-Ergost-5-en-3beta-ol; Campesterol

ASK #28975

Chemical Abstract Service Nr. 117-39-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 73123-10-1; 74893-81-5
Molgewicht 302.2357
Bruttoformel $C_{15}H_{10}O_7$
2. Bezeichnung 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,5,7-trihydroxy-4*H*-chromen-4-on
3. Bezeichnung Quercetin
Zitat Bezeichnung 3 USMI12
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3,3',4',5,7-Pentahydroxyflavon

ASK #28976

Chemical Abstract Service Nr. 66827-12-1
Molgewicht 314.9874
Bruttoformel $CH_7AlMg_3O_{10}$
Vorzugsbezeichnung Almagat
International Nonproprietary Name INN.L19
Zitat Bezeichnung 1 MAR33; EAB4.5,5.0+2,6.0+3,7.0,8.0(2003-2017)/2010; GII; USMI
2. Bezeichnung Aluminium-trimagnesium-carbonat-heptahydroxid 2 H₂O

ASK #28977

Chemical Abstract Service Nr. 20261-38-5
Formelstamm $(C_{20}H_{31}O_3)^- H^+$
Molgewicht 320.4663
Bruttoformel $C_{20}H_{32}O_3$
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-6-tridecylbenzoesäure

ASK #28978

Chemical Abstract Service Nr. 22910-60-7
Formelstamm (C22-H33-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 346.5036
Bruttoformel C₂₂H₃₄O₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-6-[(8Z)-pentadec-8-en-1-yl]benzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ginkgolsäure

ASK #28979

Chemical Abstract Service Nr. 114849-34-2
Formelstamm (C24-H37-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 374.5567
Bruttoformel C₂₄H₃₈O₃
2. Bezeichnung 2-[(12Z)-Heptadec-12-en-1-yl]-6-hydroxybenzoesäure

ASK #28980

Chemical Abstract Service Nr. 26446-38-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 63346-35-0
Molgewicht 580.7053
Bruttoformel C₂₈H₅₂O₁₂
2. Bezeichnung *O*-Hexadecanoylsucrose, *O,O'*-Dihexadecanoylsucrose, Poly-*O*-hexadecanoylsucrose (x:y:z) und deren Fettsäureester-Homologe [x = 0,550-1,000 (m/m), y = 0,000-0,400 (m/m), z = 0,000-0,200 (m/m); freie Fettsäuren 0,000-0,027 (m/m), freie Sucrose 0,000-0,040 (m/m); Hydrolysat-Fettsäurezusammensetzung: Dodecansäure 0,000-0,030 (m/m), Tetradecansäure 0,000-0,030 (m/m), Hexadecansäure 0,700-0,850 (m/m), Octadecansäure 0,100-0,250 (m/m), Summe Octadecansäure + Hexadecansäure 0,900-1,000 (m/m)]
3. Bezeichnung Sucrosemonopalmitat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Saccharosemonopalmitat; Sucrosemonohexadecanoat; Sucrosepalmitat; beta-D-Fructofuranosyl-alpha-D-glucopyranosidmonopalmitat

ASK #28983

Chemical Abstract Service Nr. 93-07-2
Formelstamm (C9-H9-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 182.1733
Bruttoformel C₉H₁₀O₄
2. Bezeichnung 3,4-Dimethoxybenzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Veratrumsäure

ASK #28984

Chemical Abstract Service Nr. 58665-96-6
Formelstamm (C13-H12-F3-N6-O4-S3)⁻ H⁺
Molgewicht 470.4703

Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ F ₃ N ₆ O ₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefazaflur
International Nonproprietary Name	INNv.L36
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-(1-Methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-7-[2-(trifluormethylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cephazaflur; (7 <i>R</i>)-3-(1-Methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-7-[2-(trifluormethylsulfanyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure
ASK #28985	
Chemical Abstract Service Nr.	38609-97-1
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₀ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	253.2527
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cridanimod
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	(9-Oxo-9,10-dihydroacridin-10-yl)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #28986	
Chemical Abstract Service Nr.	58880-43-6
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₀ -N-O ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	275.2346
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Cridanimod-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	(9-Oxo-9,10-dihydroacridin-10-yl)essigsäure-Natriumsalz
ASK #28987	
Chemical Abstract Service Nr.	51627-20-4
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₈ -N ₅ -O ₅ -S ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	493.5797
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ N ₅ O ₅ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefaparol
International Nonproprietary Name	INNv.L33
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(7 <i>R</i>)-7-[(<i>R</i>)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure; Cephaparol
ASK #28991	
Chemical Abstract Service Nr.	1344-95-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	106857-03-8; 11129-16-1; 12612-25-8; 12616-31-8; 12707-59-4; 157090-66-9; 188674-04-6; 217468-33-2; 55584-92-4; 59787-14-3

Formelstamm Ca-O . x O2-Si . y H2-O, x = 0,5-20, H2O: 0,0-0,2 m/m
Molgewicht 230.292
Bruttoformel CaH₆O₈Si₂
2. Bezeichnung Kieselsäure-Calciumsalz
Zitat Bezeichnung 2 IGS; GESTIS
3. Bezeichnung Calciumsilicat ((mit genaueren chemischen oder mineralogischen Angaben))
Zitat Bezeichnung 3 IGS; ROMP2011; Hager2004,2006,2008; E552; HPP5

ASK #28993

Chemical Abstract Service Nr. 684-31-1
Molgewicht 243.4101
Bruttoformel C₃H₆Cl₃O₄P
2. Bezeichnung (Methyl)(hydrogen)[(RS)-2,2,2-trichlor-1-hydroxyethylphosphonat]

ASK #28995

Chemical Abstract Service Nr. 91523-05-6
Molgewicht 372.4547
Bruttoformel C₂₂H₂₈O₅
2. Bezeichnung 17,21-Dihydroxy-6 -methylpregna-1,4-dien-3,11,20-trion

ASK #28996

Molgewicht 390.47
Bruttoformel C₂₂H₃₀O₆
2. Bezeichnung 11 ,17,21,21-Tetrahydroxy-6 -methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #28997

Chemical Abstract Service Nr. 61919-52-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 74915-65-4
Molgewicht 314.4186
Bruttoformel C₂₀H₂₆O₃
2. Bezeichnung 11 -Hydroxy-6 -methylandrosta-1,4-dien-3,17-dion

ASK #28998

Molgewicht 356.4553
Bruttoformel C₂₂H₂₈O₄
2. Bezeichnung (E)-11 ,20-Dihydroxy-6 -methylpregna-1,4,17(20)-trien-3,21-dion

ASK #28999

Molgewicht 356.4553
Bruttoformel C₂₂H₂₈O₄
2. Bezeichnung (Z)-11 ,20-Dihydroxy-6 -methylpregna-1,4,17(20)-trien-3,21-dion

ASK #29001

Chemical Abstract Service Nr. 148408-66-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 175519-33-2
Molgewicht 861.9251
Bruttoformel C₄₃H₅₃NO₁₄
2. Bezeichnung (4-Acetyloxy-2-benzoyloxy-5,20-epoxy-1,7,10-trihydroxy-9-oxotax-11-en-13-yl)[(2*R*,3*S*)-3-*tert*-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat] 3 H₂O
3. Bezeichnung Docetaxel-Trihydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.6/2449; USMI12
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Docetaxel 3 HO; (4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,7beta,10beta-trihydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl)[(2*R*,3*S*)-3-*tert*-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat] 3 HO; Docetaxol 3 HO

ASK #29002

Chemical Abstract Service Nr. 6543-77-7
Molgewicht 444.4346
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₂O₈
Vorzugsbezeichnung 4-*epi*-Doxycyclin
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung (4*R*,4*aR*,5*S*,5*aR*,6*R*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #29003

Chemical Abstract Service Nr. 97583-08-9
Molgewicht 444.4346
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₂O₈
Vorzugsbezeichnung 4,6-*epi*-Doxycyclin
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung (4*R*,4*aR*,5*S*,5*aR*,6*S*,12*aS*)-4-Dimethylamino-3,5,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #29004

Chemical Abstract Service Nr. 122861-53-4
Molgewicht 443.4465
Bruttoformel C₂₃H₂₅NO₈
2. Bezeichnung (4*S*,4*aR*,5*S*,5*aR*,6*R*,12*aS*)-2-Acetyl-4-dimethylamino-3,5,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-4*a*,5*a*,6,12*a*-tetrahydrotetracen-1,11(4*H*,5*H*)-dion

ASK #29006

Chemical Abstract Service Nr. 139481-59-7
Formelstamm (C₂₄-H₁₉-N₆-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 440.454
Bruttoformel C₂₄H₂₀N₆O₃
Vorzugsbezeichnung Candesartan
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; GlnAS; USMI12; USAN
2. Bezeichnung 2-Ethoxy-1-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1*H*-benzimidazol-7-carbonsäure

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Ethoxy-1-[[2'-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl]-1H-benzimidazol-7-carbonsäure
ASK #29007	
Chemical Abstract Service Nr.	134377-69-8
Molgewicht	309.3608
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Safironil
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(3-methoxypropyl)pyridin-2,3-dicarboxamid
ASK #29010	
Chemical Abstract Service Nr.	139886-32-1
Molgewicht	154.2096
Bruttoformel	C ₈ H ₁₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Milamelin
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	1-Methyl-1,2,5,6-tetrahydropyridin-3-carbaldehyd[(<i>E</i>)- <i>O</i> -methyloxim]
ASK #29011	
Chemical Abstract Service Nr.	139886-04-7
Formelstamm	C8-H14-N2-O . Cl-H
Molgewicht	190.6705
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Milamelinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	1-Methyl-1,2,5,6-tetrahydropyridin-3-carbaldehyd[(<i>E</i>)- <i>O</i> -methyloxim]-hydrochlorid
ASK #29025	
Chemical Abstract Service Nr.	672-15-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	498-19-1
Formelstamm	(C4-H8-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	119.1192
Bruttoformel	C ₄ H ₉ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Homoserin
International Nonproprietary Name	INNv.L59
Zitat Bezeichnung 1	USM12
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-2-Amino-4-hydroxybutansäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-Homoserin; Hse
ASK #29034	

Chemical Abstract Service Nr. 6542-44-5
Molgewicht 443.4465
Bruttoformel C₂₃H₂₅NO₈
2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S,12aS)-2-Acetyl-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-4a,5a,6,12a-tetrahydrotetracen-1,11(4*H*,5*H*)-dion

ASK #29042

Chemical Abstract Service Nr. 144510-96-3
Molgewicht 325.3651
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Pixantron
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung 6,9-Bis(2-aminoethylamino)benzo[*g*]isochinolin-5,10-dion

ASK #29043

Chemical Abstract Service Nr. 157163-65-0
Formelstamm C17-H23-N-O2 . H3-O4-P
Molgewicht 371.3652
Bruttoformel C₁₇H₂₆NO₆P
Vorzugsbezeichnung Tilidinphosphat
International Nonproprietary Name (INNv.L19)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(1*R*,2*S*)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]-phosphat (1:1)

ASK #29044

Chemical Abstract Service Nr. 37332-99-3
Vorzugsbezeichnung Avoparcin
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #29046

Chemical Abstract Service Nr. 148504-51-2
Molgewicht 426.4738
Bruttoformel C₂₃H₂₂N₈O
Vorzugsbezeichnung Risperidon
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung 5-Methyl-7-propyl-8-[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl][1,2,4]triazolo[1,5-*c*]pyrimidin-2(3*H*)-on

ASK #29047

Formelstamm (C18-H31-N4-O9)³⁻ Ca²⁺ Na⁺
Molgewicht 510.5279
Bruttoformel C₁₈H₃₁CaN₄NaO₉
Vorzugsbezeichnung Calcobutrol-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L41)

2. Bezeichnung *rac*-2,2',2''-[10-[(2*R*,3*S*)-1,3,4-Trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl]tris(essigsäure)-Calcium-Natrium-Salz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Calciumnatriumbutrol

ASK #29048

Chemical Abstract Service Nr. 55837-20-2

Molgewicht 414.6815

Bruttoformel C₁₆H₁₇BrClN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Halofuginon

International Nonproprietary Name INN.L15

Zitat Bezeichnung 1 USMI12

2. Bezeichnung *rac*-7-Brom-6-chlor-3-{3-[(2*R*,3*S*)-3-hydroxypiperidin-2-yl]-2-oxopropyl}chinazolin-4(3*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (+/-)-trans-7-Brom-6-chlor-3-[3-(3-hydroxy-2-piperidyl)-2-oxopropyl]chinazolin-4(3*H*)-on; 7-Brom-6-chlor-3-{3-[(2*R*,3*S*)-3-hydroxy-2-piperidyl]acetyl}chinazolin-4(3*H*)-on

ASK #29049

Chemical Abstract Service Nr. 82186-71-8

Formelstamm C16-H17-Br-Cl-N3-O3 . C3-H6-O3

Molgewicht 504.7594

Bruttoformel C₁₉H₂₃BrClN₃O₆

Vorzugsbezeichnung Halofuginonlactat

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung *rac*-7-Brom-6-chlor-3-{3-[(2*R*,3*S*)-3-hydroxypiperidin-2-yl]-2-oxopropyl}chinazolin-4(3*H*)-on-(2-hydroxypropanoat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 7-Brom-6-chlor-3-{3-[(2*R*,3*S*)-3-hydroxypiperidin-2-yl]-2-oxopropyl}chinazolin-4(3*H*)-on-lactat (1:1);
7-Brom-6-chlor-3-{3-[(2*R*,3*S*)-3-hydroxy-2-piperidyl]acetyl}chinazolin-4(3*H*)-on-lactat (1:1)

ASK #29052

Chemical Abstract Service Nr. 95382-33-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1007228-38-7; 228248-86-0; 272118-55-5; 372518-59-7; 922503-15-9; 950836-04-1

Formelstamm 2(C17-H18-N3-O3-S)⁻ Mg2+

Molgewicht 713.1212

Bruttoformel C₃₄H₃₆MgN₆O₆S₂

2. Bezeichnung *rac*-5-Methoxy-2-[(*R*)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) x H₂O (x = 3,0-4,0)

3. Bezeichnung Omeprazol-Magnesium (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Wassergehalt))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.3.6.7/2374

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Omeprazol-Hemimagnesium

ASK #29053

Chemical Abstract Service Nr. 26266-77-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12001-43-3; 50985-16-5
Molgewicht 290.4834
Bruttoformel C₂₀H₃₄O
2. Bezeichnung [1,4a-Dimethyl-7-(propan-2-yl)dodecahydrophenanthren-1-yl]methanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (7-Isopropyl-1,4a-dimethyldodecahydro-1-phenanthryl)methanol

ASK #29054

Chemical Abstract Service Nr. 150812-12-7
Molgewicht 303.3314
Bruttoformel C₁₆H₁₈FN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Retigabin
International Nonproprietary Name INN.L38
2. Bezeichnung Ethyl{[2-amino-4-(4-fluorbenzylamino)phenyl]carbamat}

ASK #29055

Chemical Abstract Service Nr. 16285-82-8
Molgewicht 339.1878
Bruttoformel C₁₃H₁₅BrN₄O₂
2. Bezeichnung 5-[(3-Brom-4,5-dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-(3-Brom-4,5-dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan); 5'-Bromdiaveridin

ASK #29056

Chemical Abstract Service Nr. 1672-58-8
Molgewicht 231.2505
Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O₂
2. Bezeichnung N-(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1H-pyrazol-4-yl)formamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-(Formylamino)-1,5-dimethyl-2-phenyl-1,2-dihydro-3H-pyrazol-3-on; 4-(Formylamino)-1,5-dimethyl-2-phenyl-2,3-dihydro-1H-pyrazol-3-on

ASK #29057

Chemical Abstract Service Nr. 519-98-2
Molgewicht 217.267
Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃O
2. Bezeichnung 1,5-Dimethyl-4-(methylamino)-2-phenyl-1,2-dihydro-3H-pyrazol-3-on
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,5-Dimethyl-4-methylamino-2-phenyl-1H-pyrazol-3(2H)-on; Noramidopyrin; 1,5-Dimethyl-4-(methylamino)-2-phenyl-2,3-dihydro-1H-pyrazol-3-on

ASK #29058

Chemical Abstract Service Nr. 2823-42-9
Molgewicht 452.4882
Bruttoformel C₂₄H₃₀F₂O₆
Vorzugsbezeichnung Flumetason-21-acetat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #29059

Molgewicht 511.0225

Bruttoformel C₂₇H₃₆ClFO₆

2. Bezeichnung 6 -Chlor-9-fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #29060

Chemical Abstract Service Nr. 158964-26-2

Molgewicht 231.2574

Bruttoformel C₁₂H₁₆F₃N

2. Bezeichnung (S)-N-Ethyl-1-[2-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Ethyl){(S)-1-[2-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan

ASK #29061

Chemical Abstract Service Nr. 159002-02-5

Molgewicht 231.2574

Bruttoformel C₁₂H₁₆F₃N

2. Bezeichnung (S)-N-Ethyl-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Ethyl){(S)-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan

ASK #29062

Chemical Abstract Service Nr. 37577-24-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3616-77-1

Molgewicht 231.2574

Bruttoformel C₁₂H₁₆F₃N

Vorzugsbezeichnung Levofenfluramin

International Nonproprietary Name INN.L27

2. Bezeichnung (R)-N-Ethyl-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ethyl){(R)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-2-yl}azan

ASK #29064

Chemical Abstract Service Nr. 63-05-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 40786-82-1

Molgewicht 286.4085
Bruttoformel C₁₉H₂₆O₂
2. Bezeichnung Androst-4-en-3,17-dion
Zitat Bezeichnung 2 USMI12
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Androstendion

ASK #29065

Molgewicht 355.4706

Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₃

2. Bezeichnung (4-Diethylaminobut-2-in-1-yl)[(RS)-(cyclohex-3-en-1-yl)(hydroxy)(phenyl)acetat]

ASK #29066

Chemical Abstract Service Nr. 14943-53-4

Molgewicht 351.4388

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₃

2. Bezeichnung [4-(Diethylamino)but-2-inyl][2-hydroxy-2,2-diphenylacetat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #29067

Chemical Abstract Service Nr. 1199574-70-3

Molgewicht 343.4599

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₃

2. Bezeichnung {4-[(Ethyl)(methyl)amino]but-2-in-1-yl}[(RS)-(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]

ASK #29068

Chemical Abstract Service Nr. 4335-77-7

Formelstamm (C₁₄H₁₇O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 234.2909

Bruttoformel C₁₄H₁₈O₃

2. Bezeichnung (RS)-(Cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)essigsäure

ASK #29069

Chemical Abstract Service Nr. 1215677-72-7

Molgewicht 371.513

Bruttoformel C₂₃H₃₃NO₃

2. Bezeichnung {4-[(Ethyl)(propyl)amino]but-2-in-1-yl}[(RS)-(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]

ASK #29070

Chemical Abstract Service Nr. 70585-61-4

Molgewicht 293.3581

Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₄

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxy-4,6-dimethoxyphenyl)-4-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on

ASK #29071

Chemical Abstract Service Nr. 79967-07-0

Molgewicht 293.3581

Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₄

2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxy-2,6-dimethoxyphenyl)-4-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on

ASK #29072

Chemical Abstract Service Nr. 123518-34-3

Molgewicht 279.3315

Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₄

2. Bezeichnung 1-(2,4-Dihydroxy-6-methoxyphenyl)-4-(pyrrolidin-1-yl)butan-1-on

ASK #29073

Chemical Abstract Service Nr. 64817-22-7

Formelstamm (C₂₃-H₂₇-N₅-O₈-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 535.5701

Bruttoformel C₂₃H₂₉N₅O₈S

2. Bezeichnung (4S)-2-((Carboxy)[(2*R*)-2-(4-ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]methyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29074

Chemical Abstract Service Nr. 64817-23-8

Formelstamm (C₂₂-H₂₈-N₅-O₆-S)⁻ H⁺

Molgewicht 491.5606

Bruttoformel C₂₂H₂₉N₅O₆S

2. Bezeichnung (4S)-2-(((2*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido)methyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29075

Formelstamm (C₄₂-H₄₃-N₈-O₁₀-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 884.9764

Bruttoformel C₄₂H₄₄N₈O₁₀S₂

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-((2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29076

Chemical Abstract Service Nr. 59702-31-7

Molgewicht 142.1558

Bruttoformel C₆H₁₀N₂O₂

2. Bezeichnung 1-Ethylpiperazin-2,3-dion

ASK #29077

Formelstamm (C₂₅-H₂₉-N₅-O₉-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 577.6067

Bruttoformel C₂₅H₃₁N₅O₉S

2. Bezeichnung (4*S*)-3-Acetyl-2-((carboxy)[(2*R*)-2-(4-ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]methyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29078

Chemical Abstract Service Nr. 2613-89-0

Formelstamm (C9-H6-O4)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 180.1574

Bruttoformel C₉H₆O₄

2. Bezeichnung Phenylpropandisäure

3. Bezeichnung Phenylmalonsäure

ASK #29079

Chemical Abstract Service Nr. 42947-64-8

Formelstamm (C17-H17-N2-O7-S)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 396.4149

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂O₇S

2. Bezeichnung (4S)-2-[(Carboxy)(2-carboxy-2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29080

Chemical Abstract Service Nr. 57414-07-0

Formelstamm (C16-H19-N2-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 352.4054

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂O₅S

2. Bezeichnung (4S)-2-(2-Carboxy-2-phenylacetamidomethyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29082

Chemical Abstract Service Nr. 63250-36-2

Formelstamm (C9-H14-N-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 217.2853

Bruttoformel C₉H₁₅NO₃S

2. Bezeichnung 1-[(2*R*)-2-Methyl-3-sulfanylpropanoyl]-L-prolin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym epi-Captopril; Epicaptopril

ASK #29083

Chemical Abstract Service Nr. 26473-47-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 74709-27-6

Formelstamm (C4-H7-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht 120.1701

Bruttoformel C₄H₈O₂S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Methyl-3-sulfanylpropansäure

ASK #29085

Molgewicht 473.605

Bruttoformel C₂₆H₃₉N₃O₅

2. Bezeichnung *tert*-Butyl{[(1*S*,9*S*)-9-[(*S*)-1-ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-10-oxoperhydropyridazino[1,2-*a*][1,2]diazepin-1-carboxylat}

ASK #29086

Molgewicht 445.5518

Bruttoformel C₂₄H₃₅N₃O₅

2. Bezeichnung Ethyl{(1S,9S)-9-[(S)-1-ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-10-oxoperhydropyridazino[1,2-a][1,2]diazepin-1-carboxylat}

ASK #29087

Chemical Abstract Service Nr. 106928-09-0

Formelstamm (C22-H30-N3-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 417.4986

Bruttoformel C₂₂H₃₁N₃O₅

2. Bezeichnung (1S,9S)-9-[(R)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-10-oxoperhydropyridazino[1,2-a][1,2]diazepin-1-carbonsäure

ASK #29088

Chemical Abstract Service Nr. 984-47-4

Molgewicht 402.5238

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₅

2. Bezeichnung 6 -Hydroxy-6-methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #29089

Molgewicht 386.5244

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₄

2. Bezeichnung 6 ,13(17)a -Dimethyl-3,17-dioxo-13(17)a-homopregn-4-en-13(17)a-ylacetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6alpha,17abeta-Dimethyl-3,17-dioxo-17a-homopregn-4-en-17a-ylacetat

ASK #29090

Chemical Abstract Service Nr. 2242-65-1

Molgewicht 386.5244

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₄

Vorzugsbezeichnung 6-*epi*-Medroxyprogesteronacetat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 6 -Methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #29091

Chemical Abstract Service Nr. 32634-95-0

Molgewicht 384.5085

Bruttoformel C₂₄H₃₂O₄

2. Bezeichnung 6-Methylen-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #29092

Chemical Abstract Service Nr. 69688-15-9

Molgewicht 388.5402

Bruttoformel C₂₄H₃₆O₄

2. Bezeichnung 6 -Methyl-3,20-dioxo-5 -pregnan-17-ylacetat

ASK #29093

Chemical Abstract Service Nr. 36150-01-3

Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 354.481

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅

2. Bezeichnung (E)-7-((1R,2R,3R,5S)-3,5-Dihydroxy-2-[(E-S)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl)hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5E,13E-15S)-9,11,15-Trihydroxyprosta-5,13-dien-1-säure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (5E)-PGF

ASK #29094

Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 354.481

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅

2. Bezeichnung (Z)-7-((1R,2R,3R,5S)-3,5-Dihydroxy-2-[(E-R)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl)hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5Z,13E-15R)-9,11,15-Trihydroxyprosta-5,13-dien-1-säure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (15R)-PGF

ASK #29095

Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 354.481

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅

2. Bezeichnung (Z)-7-((1S,2R,3R,5S)-3,5-Dihydroxy-2-[(E-S)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl)hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5Z,13E-15S)-9,11,15-Trihydroxy-8-prosta-5,13-dien-1-säure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (8S)-PGF

ASK #29096

Formelstamm (C₂₀-H₃₃-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 354.481

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₅

2. Bezeichnung (Z)-7-((1R,2R,3S,5S)-3,5-Dihydroxy-2-[(E-S)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]cyclopentyl)hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5Z,13E-15S)-9,11,15-Trihydroxyprosta-5,13-dien-1-säure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 11beta-PGF

ASK #29097

Chemical Abstract Service Nr. 92051-23-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 123254-66-0; 892876-64-1; 932397-59-6

Molgewicht 480.3644

Bruttoformel C₁₅H₁₉F₃O₁₂S

2. Bezeichnung 1,3,4,6-Tetra-*O*-acetyl-2-*O*-(trifluormethansulfonyl)- β -D-mannopyranose
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetra-*O*-acetylmannosetriflat für radioaktive Arzneimittel

ASK #29099

Chemical Abstract Service Nr. 171980-52-2
Formelstamm (C₃₀-H₃₉-N₄)⁺ Cl⁻
Molgewicht 491.1105
Bruttoformel C₃₀H₃₉ClN₄
2. Bezeichnung 4-Amino-2-methyl-1-{10-[(2-methylchinolin-4-yl)amino]decyl}chinolin-1-iumchlorid

ASK #29100

Chemical Abstract Service Nr. 171980-50-0
Formelstamm (C₅₀-H₆₉-N₆)₃⁺ 3Cl⁻
Molgewicht 860.4821
Bruttoformel C₅₀H₆₉Cl₃N₆
2. Bezeichnung 1-[10-(4-Amino-2-methylchinolinio)decyl]-4-[10-(4-amino-2-methylchinolinio)decylamino]-2-methylchinoliniumtrichlorid

ASK #29101

Chemical Abstract Service Nr. 16355-92-3
Molgewicht 394.0747
Bruttoformel C₁₀H₂₀I₂
2. Bezeichnung 1,10-Diododecan

ASK #29102

Chemical Abstract Service Nr. 62909-66-4
Molgewicht 190.0267
Bruttoformel C₇H₅Cl₂NO
2. Bezeichnung 4-Amino-3,5-dichlorbenzaldehyd

ASK #29103

Chemical Abstract Service Nr. 69708-36-7
Molgewicht 275.1742
Bruttoformel C₁₂H₁₆Cl₂N₂O
2. Bezeichnung 1-(4-Amino-3,5-dichlorphenyl)-2-(*tert*-butylamino)ethanon

ASK #29104

Chemical Abstract Service Nr. 37148-48-4
Molgewicht 204.0533
Bruttoformel C₈H₇Cl₂NO
2. Bezeichnung 1-(4-Amino-3,5-dichlorphenyl)ethanon

ASK #29105

Chemical Abstract Service Nr. 33522-95-1
Molgewicht 287.3105

Bruttoformel C₁₆H₁₇NO₄
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Noroxymorphon

ASK #29106

Molgewicht 367.4382
Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₄
2. Bezeichnung 3-O-Allylnaloxon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 17-Allyl-3-allyloxy-4,5alpha-epoxy-14-hydroxymorphinan-6-on

ASK #29107

Molgewicht 325.3585
Bruttoformel C₁₉H₁₉NO₄
2. Bezeichnung 7,8-Didehydronaloxon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 17-Allyl-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxymorphin-7-en-6-on

ASK #29108

Chemical Abstract Service Nr. 115956-13-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 126126-99-6
Formelstamm C19-H20-N2-O3 . C-H4-O3-S
Molgewicht 420.4794
Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Dolasetronmesilat
International Nonproprietary Name INN.L32,v.L18
Zitat Bezeichnung 1 Gil
2. Bezeichnung (3-Oxo-2c,6c-methanoperhydro-9a α -chinolizin-8r-yl)(indol-3-carboxylat)-methansulfonat (1:1)

ASK #29109

Chemical Abstract Service Nr. 28704-27-0
2. Bezeichnung Poly(L-alanin-co-L-glutaminsäure-co-L-lysin-co-L-tyrosin)(6.0:1.9:4.7:1.0)
3. Bezeichnung Glatiramer
Zitat Bezeichnung 3 FDA-SRS; EUTCT; GlnAS; MAR32; CAS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym COP 1; Copolymer 1

ASK #29110

Chemical Abstract Service Nr. 162401-32-3
Molgewicht 403.2075
Bruttoformel C₁₇H₁₄Cl₂F₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung	Roflumilast
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	3-(Cyclopropylmethoxy)- <i>N</i> -(3,5-dichlorpyridin-4-yl)-4-(difluormethoxy)benzamid
ASK #29111	
Chemical Abstract Service Nr.	9004-96-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12789-13-8; 1341-62-4; 37223-98-6; 37330-99-7; 41139-27-9; 55126-82-4; 8013-78-3; 8051-25-0
Vorzugsbezeichnung	Macrogololeat y ((mit Angaben zur mittleren Molmasse des EO-Gesamtanteils))
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	-Hydro- -oleoyloxypoly(oxyethylen)-y
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly(oxyethylen)-x-oleat
ASK #29113	
Chemical Abstract Service Nr.	30806-86-1
Molgewicht	304.3012
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₄ O ₄
2. Bezeichnung	(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)(3,4,5-trimethoxyphenyl)methanon
ASK #29114	
Chemical Abstract Service Nr.	29606-06-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	29560-40-5
Molgewicht	306.3171
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₄ O ₄
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)(3,4,5-trimethoxyphenyl)methanol
ASK #29115	
Chemical Abstract Service Nr.	92440-76-1
Molgewicht	291.3025
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	2-Amino-5-(3,4,5-trimethoxybenzyl)pyrimidin-4(1 <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	2-Amino-5-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-4-ol
ASK #29116	
Chemical Abstract Service Nr.	60729-91-1
Molgewicht	291.3025
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	4-Amino-5-(3,4,5-trimethoxybenzyl)pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
3. Bezeichnung	4-Amino-5-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2-ol
ASK #29117	
Chemical Abstract Service Nr.	78025-68-0
Molgewicht	304.3443

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₄O₃
2. Bezeichnung 5-[(4-Ethoxy-3,5-dimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-(4-Ethoxy-3,5-dimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylbis(azan)

ASK #29118

Chemical Abstract Service Nr. 53296-64-3
Molgewicht 299.2613
Bruttoformel C₈H₁₂F₇NOSi
2. Bezeichnung 2,2,3,3,4,4,4-Heptafluor-*N*-methyl-*N*-(trimethylsilyl)butyramid
3. Bezeichnung Heptafluor-*N*-methyl-*N*-(trimethylsilyl)butanamid
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB1999R-2006R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #29119

Chemical Abstract Service Nr. 2551-62-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 29267-82-1; 59109-69-2
Molgewicht 146.0554
Bruttoformel F₆S
2. Bezeichnung (OC-6-11)-Schwefelhexafluorid
3. Bezeichnung Schwefelhexafluorid

ASK #29120

Chemical Abstract Service Nr. 616-47-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 69723-05-3
Molgewicht 82.1038
Bruttoformel C₄H₆N₂
2. Bezeichnung 1-Methyl-1*H*-imidazol

ASK #29121

Chemical Abstract Service Nr. 80663-95-2
Molgewicht 275.0896
Bruttoformel C₈H₁₀IN₃
Vorzugsbezeichnung lobenguan
International Nonproprietary Name (INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1 USMI12
2. Bezeichnung 1-[(3-Iodphenyl)methyl]guanidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3-Iodbenzyl)guanidin

ASK #29122

Chemical Abstract Service Nr. 119914-60-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 126292-40-8

Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ F-N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	359.3947
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Grepafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L33
Zitat Bezeichnung 1	USM12; MAR31
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Cyclopropyl-6-fluor-5-methyl-7-(3-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #29124

Chemical Abstract Service Nr.	154248-97-2
Molgewicht	55600
Bruttoformel	C ₂₅₃₂ H ₃₈₄₅ N ₆₇₁ O ₇₁₁ S ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Imiglucerase
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ATC2011; USAN
2. Bezeichnung	ARPCIPKSFQ YSSVVCVCNA TYCDSFDPPPT FPALGTFSRY ESTRSGRRME LSMGPIQANH TGTGLLLTLQ PEQKFQKVKG FGGAMTDAAA LNILALSPPA QNLLLKSYFS EEGIGYNIIR VPMASCDFSI RTYTYADTPD DFQLHNFSLP EEDTKLKIPL IHRALQLAQR PVSLLASPWT SPTWLKTNGA VNGKGSCLKGQ PGDIYHQTWA RYFVKFLDAY AEHKLQFVAV TAENEPSAGL LSGYPFQCLG FTPEHQQRDFI ARDLGPTLAN STHHNVRLLM LDDQRLLPH WAKVVLTDPE AAKYVHGIIV HWYLDLAPA KATLGETHRL FPNTMLFASE ACVGSKFWEQ SVRLGSWDRG MQYSHSIITN LLYHVVGWTD WNLALNPEGG PNWVRNFVDS PIIVDITKDT FYKQPMFYHL GHFSKFIPEG SQRVGLVASQ KNDLDAVALM HPDGSAVVVV LNRSSKDVPL TIKDPAVGFL ETISPGYSIH TYLWHRQ, 4,16:18,23-Bis(disulfid), glykosyliert an N19, N59, N146 und N270 mit Mannose-Endgruppen-reichen Oligosacchariden, <i>M_r</i> = ca. 60430 (Proteinanteil: <i>M_r</i> = 55573,7308), hergestellt mit Chinesischer-Hamster-Ovarienzellkultur (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[495-L-Histidin]glucosylceramidase (human placenta isoenzyme protein moiety)

ASK #29125

Chemical Abstract Service Nr.	140678-14-4
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₄ N ₄ O ₁₄ P ₂) ⁸⁻ Mn ²⁺ 3H ⁺ 3Na ⁺
Molgewicht	757.3231
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ MnN ₄ Na ₃ O ₁₄ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Mangafodipir-Trinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
Zitat Bezeichnung 1	Gil
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(OC-6-13)-{[<i>N</i> (<i>R</i>), <i>N</i> (<i>R</i>)]- <i>N,N</i> -Ethan-1,2-diy]bis[<i>N</i> -({3-hydroxy- ² O, <i>O</i> -2-methyl-5-[(phosphonoxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl)glycinato- ⁴ N, <i>N</i> , <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ¹]}(2-))mangan-Natriumsalz (1:3)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(OC-6-13)-[<i>N,N'</i> -Bis[3-hydroxy-2-methyl-5-(phosphonooxymethyl)pyridin-4-ylmethyl]ethylenbis(azandiylacetato)(2-))mangan(II)-Trinatriumsalz; (OC-6-13)-[<i>N,N'</i> -Bis(3-hydroxy-2-methyl-5-phosphonooxymethyl-4-pyridylmethyl)ethylen-dinitrilo- <i>N,N'</i> -diacetato(2-))mangan(II)-Trinatriumsalz

ASK #29126

Chemical Abstract Service Nr.	152939-42-9
--------------------------------------	-------------

Molgewicht 422.4043
Bruttoformel C₁₉H₂₁F₃N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Opanixil
International Nonproprietary Name INN.L39
2. Bezeichnung 4-Amino-2-(4,4-dimethyl-2-oxoimidazolidin-1-yl)-*N*-ethyl-*N*-[3-(trifluormethyl)phenyl]pyrimidin-5-carboxamid

ASK #29127

Formelstamm C19-H21-F3-N6-O2 . Cl-H
Molgewicht 458.8652
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClF₃N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Opanixilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L39)
2. Bezeichnung 4-Amino-2-(4,4-dimethyl-2-oxoimidazolidin-1-yl)-*N*-ethyl-*N*-[3-(trifluormethyl)phenyl]pyrimidin-5-carboxamid-hydrochlorid

ASK #29128

Chemical Abstract Service Nr. 129618-40-2
Molgewicht 266.2979
Bruttoformel C₁₅H₁₄N₄O
2. Bezeichnung 11-Cyclopropyl-4-methyl-5*H*-dipyrido[3,2-*b*:2',3'-*e*][1,4]diazepin-6(11*H*)-on
3. Bezeichnung Nevirapin
Zitat Bezeichnung 3 GII; EAB9.0+3,10.0,11.0(2017-2023)/2255; RÖMP2024; MAR31
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Wasserfreies Nevirapin (Ph.Eur.); Wasserfreies Nevirapin

ASK #29129

Chemical Abstract Service Nr. 8001-29-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 84650-01-1; 89997-97-7; 94279-69-3; 94279-70-6
2. Bezeichnung Gossypium-Arten-Öl
3. Bezeichnung Baumwollsamensöl

ASK #29130

Chemical Abstract Service Nr. 103980-44-5
Formelstamm C19-H17-N5-O7-S3 . Cl-H
Molgewicht 560.0235
Bruttoformel C₁₉H₁₈ClN₅O₇S₃
Vorzugsbezeichnung Ceftiofurhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1 USM12
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(2-furoylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-(2-furoylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #29132

Chemical Abstract Service Nr.	122575-21-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	154427-83-5
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₂ -N ₂ -O ₁₂ -P ₄) ⁸⁻ (153)Sm ³⁺ 5H ⁺
Molgewicht	586.0225
Bruttoformel	C ₆ H ₁₇ N ₂ O ₁₂ P ₄ Sm
Vorzugsbezeichnung	Samarium-(¹⁵³ Sm)-Lexidronam
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	Pentahydrogen-(OC-6-21)-[({ethan-1,2-diybis[nitrilo- ² N,N-bis(methylen)]})tetrakis(phosphonato- ⁴ O ^P ,O ^P ,O ^P ,O ^P)})(8-)](¹⁵³ Sm)samarat(5-)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pentahydrogen-(OC-6-21)-[ethylenbis(nitriodimethylen)tetrakis(phosphonato)](8-)-N,N',O(P),O(P'),O(P''),O(P''')((153)Sm)samarat(5-); samarium-153-EDTMP; (153)Sm-EDTMP; (153)SmHEDTMP; [(153)Sm]Samariumlexidronam; samarium((153)Sm)-EDTMP

ASK #29133

Chemical Abstract Service Nr.	160369-78-8
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₂ -N ₂ -O ₁₂ -P ₄) ⁸⁻ (153)Sm ³⁺ 5Na ⁺
Molgewicht	695.9317
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ N ₂ Na ₅ O ₁₂ P ₄ Sm
Vorzugsbezeichnung	Samarium-(¹⁵³ Sm)-Lexidronam-Pentanatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	Pentanatrium-(OC-6-21)-[({ethan-1,2-diybis[nitrilo- ² N,N-bis(methylen)]})tetrakis(phosphonato- ⁴ O ^P ,O ^P ,O ^P ,O ^P)})(8-)](¹⁵³ Sm)samarat(5-)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Na(153)SmEDTMP

ASK #29134

Chemical Abstract Service Nr.	159989-64-7
Molgewicht	567.7824
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₅ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Nelfinavir
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	(3S,4aS,8aS)-N-tert-Butyl-2-[(2R,3R)-2-hydroxy-3-(3-hydroxy-2-methylbenzamido)-4-(phenylsulfanyl)butyl]decahydroisochinolin-3-carboxamid

ASK #29135

Chemical Abstract Service Nr.	159989-65-8
Formelstamm	C ₃₂ -H ₄₅ -N ₃ -O ₄ -S . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	663.8881
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₉ N ₃ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Nelfinavirmesilat

International Nonproprietary Name INN.L38,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (3*S*,4*aS*,8*aS*)-*N-tert*-Butyl-2-[(2*R*,3*R*)-2-hydroxy-3-(3-hydroxy-2-methylbenzamido)-4-(phenylsulfanyl)butyl]decahydroisochinolin-3-carboxamid-methansulfonat (1:1)

ASK #29137

Chemical Abstract Service Nr. 303-47-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 19850-84-1; 26153-09-3

Formelstamm (C₂₀H₁₇ClN₂O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 403.813

Bruttoformel C₂₀H₁₈ClNO₆

2. Bezeichnung *N*-[(*R*)-5-Chlor-8-hydroxy-3-methyl-1-oxoisochroman-7-carbonyl]-*L*-phenylalanin

3. Bezeichnung Ochratoxin A

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.6/2.8.22; USMI12

ASK #29138

Chemical Abstract Service Nr. 115762-17-9

Molgewicht 375.4388

Bruttoformel C₁₈H₁₉F₂N₅S

Vorzugsbezeichnung Ruzadolan

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung 3-{2-[4-(2,4-Difluorphenyl)piperazin-1-yl]ethylsulfanyl}[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyridin

ASK #29139

Formelstamm C₁₈H₁₉F₂N₅S . C₆H₈O₇

Molgewicht 567.5623

Bruttoformel C₂₄H₂₇F₂N₅O₇S

Vorzugsbezeichnung Ruzadolancitrat

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung 3-{2-[4-(2,4-Difluorphenyl)piperazin-1-yl]ethylsulfanyl}[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyridin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-{2-[4-(2,4-Difluorphenyl)piperazin-1-yl]ethylsulfanyl}[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyridin-citrat (1:1)

ASK #29140

Chemical Abstract Service Nr. 159138-80-4

Molgewicht 283.3467

Bruttoformel C₁₂H₁₇N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Cariporid

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung *N*-Carbamimidoyl-3-methansulfonyl-4-(propan-2-yl)benzamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-Carbamimidoyl-4-isopropyl-3-mesylobenzamid; 2-(4-Isopropyl-3-mesylobenzoyl)guanidin

ASK #29141

Chemical Abstract Service Nr. 159138-81-5
Formelstamm C12-H17-N3-O3-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 379.4523
Bruttoformel C₁₃H₂₁N₃O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Cariporidmesilat
International Nonproprietary Name INN.L36,v.L18
2. Bezeichnung *N*-Diaminomethylen-4-(propan-2-yl)-3-(methansulfonyl)benzamid-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-Diaminomethylen-4-isopropyl-3-mesylobenzamid-methansulfonat (1:1)

ASK #29142

Chemical Abstract Service Nr. 142261-03-8
Molgewicht 62000
Vorzugsbezeichnung Hämoglobincroscfumaryl
International Nonproprietary Name INN.L38
2. Bezeichnung [₁, ₁]VLSPADKTNV KAAWGVKGAH AGEYGAEALE RMFLSFPTTK TYFPHFDLSH GSAQVKGHGK KVADALTNV AHVDDMPNAL SALSDLHAHK LRVPVNFKL LSHCLLVTLA AHLPAEFTPA VHASLDKFLA SVSTVLTSKY R [₁, ₁]VHLTPEEKSA VTALWGVVNV DEVGGEALGR LLVVYPWTQR FFESFGDLST PDAVMGNPKV KAHGKKVLGA FSDGLAHLDN LKGTATLSE LHCCLKHVDV ENFRLLGNVL VCVLAHHFGK EFTPPVQAAY QKVVAGVANA LAHKYH, Tetrakis(häm b)-Komplex, ₁[99]N⁶, ₂[99]N⁶-[(2*E*)-but-2-endoil]-Derivat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hämoglobin A (human, alphabeta-Tetramer), alpha[99]N(6),alpha[99]N(6)-[(2*E*)-But-2-endoil]-Derivat

ASK #29143

2. Bezeichnung Poly(diethenylbenzol-*co*-ethenylbenzol)sulfonsäure-(*x*:*y*)-(81Rb)Rubidiumsalz
3. Bezeichnung Poly(styrol-*co*-divinylbenzol)sulfonsäure-(*x*:*y*)-(81Rb)Rubidiumsalz

ASK #29144

Formelstamm C8-H10-(131)I-N3 . Cl-H
Bruttoformel C₈H₁₁ClIN₃
Vorzugsbezeichnung lobenguan (¹³¹I)-hydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung 1-[(3-(¹³¹I)iodphenyl)methyl]guanidin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3-((131)I)iodbenzyl)guanidin-hydrochlorid

ASK #29151

Chemical Abstract Service Nr. 145258-61-3
Molgewicht 20000
Bruttoformel C₉₀₈H₁₄₀₆N₂₄₆O₂₅₂S₇
Vorzugsbezeichnung Interferon beta-1a ((relative Molmasse des Glycoproteins: ca. 22500))

**International
Nonproprietary
Name** INN.L36

Zitat Bezeichnung 1 USAN; (PHARMEUROPA15.4,19.1); (Eur.Ph.2011,7.0/1639); JAN; (Ph.Eur.2008,6.3,6.5/1639); CAS

2. Bezeichnung Met-Ser-Tyr-Asn-Leu-Leu-Gly-Phe-Leu-Gln-Arg-Ser-Ser-Asn-Phe-Gln-Cys-Gln-Lys-Leu-Leu-Trp-Gln-Leu-Asn-Gly-Arg-Leu-Glu-Tyr-Cys(31 S 141 S)-Leu-Lys-Asp-Arg-Met-Asn-Phe-Asp-Ile-Pro-Glu-Glu-
(glycosyliert an Asn 80)

ASK #29152

Chemical Abstract Service Nr. 163521-12-8

Molgewicht 441.5249

Bruttoformel C₂₆H₂₇N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Vilazodon

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung 5-{4-[4-(5-Cyanindol-3-yl)butyl]piperazin-1-yl}-1-benzofuran-2-carboxamid

ASK #29153

Formelstamm C₂₆-H₂₇-N₅-O₂ . Cl-H

Molgewicht 477.9858

Bruttoformel C₂₆H₂₈ClN₅O₂

Vorzugsbezeichnung Vilazodonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L45)

2. Bezeichnung 5-{4-[4-(5-Cyanindol-3-yl)butyl]piperazin-1-yl}-1-benzofuran-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #29154

Chemical Abstract Service Nr. 120815-74-9

Molgewicht 448.6153

Bruttoformel C₂₅H₃₆O₅S

Vorzugsbezeichnung Butixocort

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung 11 -Hydroxy-3,20-dioxo-21-sulfanylpregn-4-en-17-ylbutanoat

ASK #29155

2. Bezeichnung Aromatische Kohlenwasserstoffe ((mit Angaben zur Kohlenstoffzahl oder zum Siedepunkt (Kp.) bzw. Schmelzpunkt (Fp.)))

ASK #29156

Chemical Abstract Service Nr. 152317-89-0

Molgewicht 302.4145

Bruttoformel C₁₇H₂₆N₄O

Vorzugsbezeichnung Alniditan

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung N-[(R)-Chroman-2-ylmethyl]-N'-(1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)propan-1,3-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[(R)-Chroman-2-ylmethyl]-N,N'-(propan-1,3-diyl)-N'-(1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)bis(azan)

ASK #29157

Chemical Abstract Service Nr. 76-19-7
Molgewicht 188.0193
Bruttoformel C₃F₈
Vorzugsbezeichnung Perflutren
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Octafluorpropan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Perfluorpropan

ASK #29158

Chemical Abstract Service Nr. 141646-00-6
Molgewicht 539.4448
Bruttoformel C₂₇H₃₀Cl₂O₆
2. Bezeichnung (9,21-Dichlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat) 1 H₂O
3. Bezeichnung Mometasonfuroat-Monohydrat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 9,21-Dichlor-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat) 1 HO; Mometason-17-(furan-2-carboxylat) 1 HO; Mometasonfuroat-Hydrat; Mometason-17-(2-furoat) 1 HO; (9,21-Dichlor-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)-Monohydrat; Mometasonfuroat-Monohydrat

ASK #29159

Chemical Abstract Service Nr. 145672-81-7
Formelstamm C70-H92-Cl-N17-O14 . x C2-H4-O2
Molgewicht 1491.09
Bruttoformel C₇₂H₉₆ClN₁₇O₁₆
Vorzugsbezeichnung Cetrorelixacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung N-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-acetat (1:x)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-acetat (1:x)

ASK #29161

Molgewicht 444.3073
Bruttoformel C₂₃H₁₉Cl₂NO₄
Vorzugsbezeichnung Aceclofenac-Benzyl
International Nonproprietary Name (INN.L25)
2. Bezeichnung Benzyl(2-{2-[2-(2,6-dichloranilino)phenyl]acetyloxy}acetat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	Benzyl(((2-(2,6-dichloranilino)phenyl)acetoxy)acetat)
ASK #29162	Formelstamm	C19-H22-F-N3-O3 . Cl-H . 1.5 H2-O
	Molgewicht	422.8785
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClFN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Grepafloracinhydrochlorid 1.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L33)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR31; GII
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Cyclopropyl-6-fluor-5-methyl-7-(3-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid 1.5 H ₂ O
ASK #29163	Chemical Abstract Service Nr.	161967-81-3
	Formelstamm	C19-H22-F-N3-O3 . Cl-H
	Molgewicht	395.8556
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ ClFN ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Grepafloracinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L33)
	Zitat Bezeichnung 1	MAR31; USMI12
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-Cyclopropyl-6-fluor-5-methyl-7-(3-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #29164	Chemical Abstract Service Nr.	112811-59-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	160738-57-8
	Formelstamm	(C19-H21-F-N3-O4) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	375.3941
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ FN ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Gatifloxacin
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-[(3 <i>R</i>)-3-methylpiperazin-1-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #29168	Chemical Abstract Service Nr.	154670-17-4
	Molgewicht	454.6016
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	(<i>S</i>)-Verapamil
	International Nonproprietary Name	(INN.L32)
	2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-(propan-2-yl)pentannitril
ASK #29170	Chemical Abstract Service Nr.	111025-46-8

Molgewicht 356.4387
Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Pioglitazon
International Nonproprietary Name INN.L29
Zitat Bezeichnung 1 USMI12
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-({4-[2-(5-Ethylpyridin-2-yl)ethoxy]phenyl)methyl}-1,3-thiazolidin-2,4-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-{4-[2-(5-Ethyl-2-pyridyl)ethoxy]benzyl}-1,3-thiazolidin-2,4-dion

ASK #29171

Chemical Abstract Service Nr. 112529-15-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 127676-30-6
Formelstamm C19-H20-N2-O3-S . Cl-H
Molgewicht 392.8996
Bruttoformel C₁₉H₂₁ClN₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Pioglitazonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 USMI12
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-({4-[2-(5-Ethylpyridin-2-yl)ethoxy]phenyl)methyl}-1,3-thiazolidin-2,4-dion-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-{4-[2-(5-Ethyl-2-pyridyl)ethoxy]benzyl}-1,3-thiazolidin-2,4-dion-hydrochlorid

ASK #29173

Chemical Abstract Service Nr. 925-44-0
Formelstamm (C18-H33-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 298.4608
Bruttoformel C₁₈H₃₄O₃
2. Bezeichnung 12-Oxoocetadecansäure

ASK #29174

Chemical Abstract Service Nr. 24209-38-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 26973-83-1
Formelstamm (C10-H11-N6-O3-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 328.3707
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₆O₃S₂
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-Amino-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*R*)-7-Amino-3-(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #29175

Molgewicht 591.7807
Bruttoformel C₃₅H₄₉N₃O₅

2. Bezeichnung (6*aR*,7*R*,9*aR*)-11-[(3*S*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-2-methylcyclohex-1-en-1-yl]-7-[(2*R*)-6-hydroxy-6-methylheptan-2-yl]-6a-methyl-2-phenyl-2,4a,5,6,6a,7,8,9,9a,11-decahydrocyclopenta[*f*][1,2,4]triazolo[1,2-*a*]cinnolin-1,3-
ASK #29176

Chemical Abstract Service Nr. 614-80-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 89332-63-8

Molgewicht 151.1626

Bruttoformel C₈H₉NO₂

2. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxyphenyl)acetamid

3. Bezeichnung 2'-Hydroxyacetanilid

ASK #29177

Chemical Abstract Service Nr. 147084-10-4

Molgewicht 307.3895

Bruttoformel C₁₉H₂₁N₃O

Vorzugsbezeichnung Alcaftadin

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung 11-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5*H*-imidazo[2,1-*b*][3]benzazepin-3-carbaldehyd

ASK #29178

Chemical Abstract Service Nr. 155428-00-5

Formelstamm C₁₇-H₂₆-N₄-O . 2 Cl-H

Molgewicht 375.3364

Bruttoformel C₁₇H₂₈Cl₂N₄O

Vorzugsbezeichnung Alniditandihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung *N*-[(*R*)-Chroman-2-ylmethyl]-*N'*-(1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)propan-1,3-diamin-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-[(*R*)-Chroman-2-ylmethyl]-*N,N'*-(propan-1,3-diyl)-*N'*-(1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)bis(azan)-dihydrochlorid

ASK #29180

Molgewicht 344.4495

Bruttoformel C₂₃H₂₄N₂O

2. Bezeichnung 2-(2,3-Dimethylanilino)-*N*-(2,3-dimethylphenyl)benzamid

ASK #29183

Chemical Abstract Service Nr. 42057-22-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 59798-30-0

Formelstamm (C₂₁-H₂₄-N₅-O₈-S₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 561.5637

Bruttoformel C₂₁H₂₄N₅NaO₈S₂

Vorzugsbezeichnung Mezlocillin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-(3-Methansulfonyl-2-oxoimidazolidin-1-carboxamido)-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #29184

Chemical Abstract Service Nr. 138261-41-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 105827-78-9

Molgewicht 255.661

Bruttoformel C₉H₁₀ClN₅O₂

2. Bezeichnung 1-(6-Chlorpyridin-3-ylmethyl)-*N*-nitro-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin

3. Bezeichnung Imidacloprid für Tiere

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.6,10.0,11.0(2019-2023)/2636

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym [1-(6-Chlor-3-pyridylmethyl)-4,5-dihydroimidazol-2-yl](nitro)azan; [1-(6-Chlor-3-pyridylmethyl)imidazolidin-2-yliden](nitro)azan; N-[1-[(6-Chlorpyridin-3-yl)methyl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl]nitramid; Imidacloprid

ASK #29186

Chemical Abstract Service Nr. 78994-23-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 790615-75-7

Molgewicht 457.6038

Bruttoformel C₃₀H₃₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Levormeloxifen

International Nonproprietary Name INN.L38

2. Bezeichnung 1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenyl-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenyl-3,4-dihydro-2*H*-chromen-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin;

Synonym 1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenylchroman-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin; 1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethylisoflavan-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin; (-)-Centchroman

ASK #29188

Chemical Abstract Service Nr. 64053-00-5

Molgewicht 555.214

Bruttoformel C₃₂H₄₃ClN₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Zuclopenthixoldecanoat

International Nonproprietary Name (INN.L24)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1707; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.6/1707; Ph.Eur.2008,6.0/1707

2. Bezeichnung [2-(4-{3-[(9*Z*)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethyl]decanoat

ASK #29190

2. (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)octanoat - (2,3-Dihydroxypropyl)octanoat - (2-Hydroxypropan-1,3-diyl)dioctanoat - (3-Hydroxypropan-1,2-diyl)dioctanoat - (Propan-1,2,3-triyl)trioctanoat -

Bezeichnung (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)alkanoat - (2,3-Dihydroxypropyl)alkanoat - (2-Hydroxypropan-1,3-diy)ldialkanoat - (3-Hydroxypropan-1,2-diy)ldialkanoat - (Propan-1,2,3-triy)ldialkanoat (1:r:s:t:u:v:w:x:y:z)

3. Bezeichnung Glycerolmonocaprylat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zur Zusammensetzung und/oder des Typs))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Glycerolmonocaprylat '

ASK #29193

Chemical Abstract Service Nr. 339086-80-5

Molgewicht 47608.5074

Bruttoformel C₂₁₀₇H₃₂₅₂N₅₆₂O₆₇₃S₁₂

Vorzugsbezeichnung Tadocizumab

International Nonproprietary Name INN.L56

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H]QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYAFT NYLIEWVRQA PGQGLEWIGV IYPSGGTNY NEKFKGRVTL TVDESTNTAY MELSSLRSED TAVYFCARRD GNYGWFAYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTH [L]DIQMTQTPST LSASVGDRVT ISCRASQDIN NYLNWYQQKP GKAPKLLIYY TSTLHSGVPS RFGSGSGGTD YTLTISLQPD DDFATYFCQQ GNTLPWTFGQ GTKVEVKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H](22-96,146-202),[L](23-88,134-194),[H-L](222-214)-Pentakis(disulfid)

ASK #29194

Chemical Abstract Service Nr. 82571-53-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 74003-11-5

Formelstamm (C₁₃-H₁₁-N₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 228.2466

Bruttoformel C₁₃H₁₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Ozagrel

International Nonproprietary Name INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; MAR31

2. Bezeichnung (E)-3-[4-(Imidazol-1-ylmethyl)phenyl]prop-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-3-[4-(Imidazol-1-ylmethyl)phenyl]acrylsäure

ASK #29195

Chemical Abstract Service Nr. 130952-46-4

Formelstamm (C₁₃-H₁₁-N₂-O₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 250.2284

Bruttoformel C₁₃H₁₁N₂NaO₂

Vorzugsbezeichnung Ozagrel-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L26)

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; MAR31

2. Bezeichnung (2E)-3-{4-[(1H-Imidazol-1-yl)methyl]phenyl}prop-2-ensäure-Natriumsalz

ASK #29196

Chemical

Abstract Service Nr. 159351-69-6

Molgewicht 958.2244

Bruttoformel C₅₃H₈₃NO₁₄

2. Bezeichnung (7E,15E,17E,19E-3S,6R,9R,10R,12R,14S,21S,23S,26R,27R,34aS)-9,27-Dihydroxy-3-((R)-1-[(1S,3R,4R)-4-(2-hydroxyethoxy)-3-methoxycyclohexyl]propan-2-yl)-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-9,

3. Bezeichnung Everolimus

Zitat

3. Bezeichnung EP9.7+10.0+3+11.1(2019-2023); GlnAs; EUTCT; EAB9.7+10.0+3(2019-2021)/2918; CAS; FDA-SRS; USAN

3

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 40-O-(2-Hydroxyethyl)rapamycin

ASK #29197

Chemical Abstract Service Nr. 98182-38-8

Formelstamm Cl₂-H₆-N-(13)N-Pt

Bruttoformel Cl₂H₆N₂Pt

Vorzugsbezeichnung (¹³N)Cisplatin

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung (SP-4-2)-(¹³N)Diammindichloroplatin()

ASK #29198

Chemical Abstract Service Nr. 157476-77-2

Molgewicht 738.8752

Bruttoformel C₃₃H₅₈N₁₀O₉

Vorzugsbezeichnung Lagatid

International Nonproprietary Name INN.L37

2. Bezeichnung L-Prolyl-L-valyl-L-threonyl-L-lysyl-L-prolyl-L-glutaminy-D-alaninamid

ASK #29200

Chemical Abstract Service Nr. 120202-66-6

Formelstamm C₁₆-H₁₆-Cl-N-O₂-S . H₂-O₄-S

Molgewicht 419.9002

Bruttoformel C₁₆H₁₈ClNO₆S₂

Vorzugsbezeichnung Clopidogrelhydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L27)

Zitat Bezeichnung 1 EAB7.1,8.0,9.0(2011-2017)/2531

2. Bezeichnung Methyl[(2S)(2-chlorphenyl)(6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-5(4H)-yl)acetat]-sulfat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (EAB.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym clopidogrel sulfate; Clopidogrelsulfat; Methyl[(S)-(2-chlorphenyl)(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-sulfat (1:1)

ASK #29201

Chemical Abstract Service Nr. 167747-19-5

Molgewicht 0

Vorzugsbezeichnung Sulesomab

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung

immunoglobulin G₁, anti-(human NCA-90 granulocyte cell antigen) Fab' fragment (mouse monoclonal IMMU-MN3 1-chain), disulfide with mouse monoclonal IMMU-MN3 light chain

ASK #29202

Chemical Abstract Service Nr. 152923-56-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 288624-52-2

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₉₄H₉₈₈₈N₁₆₉₆O₂₀₁₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Daclizumab

International Nonproprietary Name INN.L40:Corr

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB; MAR32; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT SYRMHWVRQA PGQGLEWIGY INPSTGYTEY NQKFKDKATI TADESTNTAY MELSSLRSED TAVYYCARGG GVFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPSL SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KHTTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRVT ITCSASSSIS YMHWYQKPG KAPKLLIYTT SNLASGVPAR FSGSGSSTEF TLTISLQPD DFATYYCHQR STYPLTFGQG TKVEVKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dacliximab

ASK #29203

Chemical Abstract Service Nr. 167256-08-8

Formelstamm (C₂₉H₂₉O₈)⁻ H⁺

Molgewicht 506.5437

Bruttoformel C₂₉H₃₀O₈

Vorzugsbezeichnung Enrasentan

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung (1S,2R,3S)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-3-[2-(2-hydroxyethoxy)-4-methoxyphenyl]-5-propoxyindan-2-carbonsäure

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1S,2R,3S)-3-[2-(2-Hydroxyethoxy)-4-methoxyphenyl]-1-[3,4-(methylenedioxy)phenyl]-5-propoxyindan-2-carbonsäure
ASK #29204	Chemical Abstract Service Nr.	183507-63-3
	Formelstamm	2(C29-H30-O8) . C2-H8-N2
	Molgewicht	1073.1857
	Bruttoformel	C ₆₀ H ₆₈ N ₂ O ₁₆
	Vorzugsbezeichnung	Enrasentan-Hemiedamin
	International Nonproprietary Name	INN.L42,v.L70
	2. Bezeichnung	(1S,2R,3S)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-3-[2-(2-hydroxyethoxy)-4-methoxyphenyl]-5-propoxy-2,3-dihydro-1H-inden-2-carbonsäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (2:1)
ASK #29205	Chemical Abstract Service Nr.	123447-62-1
	Formelstamm	(C21-H19-F-N3-O6-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	461.4634
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ FN ₃ O ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Prulifloxacin
	International Nonproprietary Name	INN.L35
	2. Bezeichnung	(RS)-6-Fluor-1-methyl-7-[4-(5-methyl-2-oxo-2H-1,3-dioxol-4-ylmethyl)piperazin-1-yl]-4-oxo-4H-[1,3]thiazeto[3,2-a]chinolin-3-carbonsäure
ASK #29207	Chemical Abstract Service Nr.	167305-00-2
	Formelstamm	(C19-H23-N2-O4-S2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	408.5349
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₄ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Omapatrilat
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	Zitat Bezeichnung 1	GII; USAN
	2. Bezeichnung	(4S,7S,10aS)-5-Oxo-4-[(2S)-3-phenyl-2-sulfanylpropanamido]octahydropyrido[2,1-b][1,3]thiazepin-7-carbonsäure
ASK #29214	Chemical Abstract Service Nr.	59989-18-3
	Molgewicht	136.1082
	Bruttoformel	C ₆ H ₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Eniluracil
	International Nonproprietary Name	INN.L39
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	5-Ethynylpyrimidin-2,4(1H,3H)-dion
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	5-Ethynyluracil

ASK #29218

Chemical Abstract Service Nr. 6869-99-4
Molgewicht 414.7067
Bruttoformel C₂₉H₅₀O
2. Bezeichnung Stigmast-7-en-3 -ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym DELTA(7)-Stigmastenol

ASK #29219

Chemical Abstract Service Nr. 138147-53-2
Formelstamm (C18-H31-N4-O9)3⁻ 3H⁺
Molgewicht 450.484
Bruttoformel C₁₈H₃₄N₄O₉
2. Bezeichnung {10-[(2*RS*,3*SR*)-1,3,4-Trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triessigsäure

ASK #29220

Chemical Abstract Service Nr. 87862-25-7
Formelstamm 2(C8-H20-I-N3) . H2-O4-S
Molgewicht 648.2576
Bruttoformel C₁₆H₂₂I₂N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung lobenguanhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung 1-[(3-Iodphenyl)methyl]guanidin-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3-Iodbenzyl)guanidin-sulfat (2:1); lobenguan-sulfat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln

ASK #29221

Chemical Abstract Service Nr. 139755-80-9
Formelstamm 2(C8-H10-(123)I-N3) . H2-O4-S
Molgewicht 640.26
Bruttoformel C₁₆H₂₂I₂N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung lobenguan (¹²³I)-hemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung 1-[(3-(¹²³I)Iodphenyl)methyl]guanidin-sulfat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3-((123)I)Iodbenzyl)guanidin-sulfat (2:1)

ASK #29222

Chemical Abstract Service Nr. 149210-33-3
Formelstamm 2(C8-H10-(131)I-N3) . H2-O4-S

Molgewicht 656.261
Bruttoformel $C_{16}H_{22}I_2N_6O_4S$
Vorzugsbezeichnung lobenguan (^{131}I)-hemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung 1-[(3-(^{131}I)iodphenyl)methyl]guanidin-sulfat (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3-((131)I)iodbenzyl)guanidin-sulfat (2:1)

ASK #29223

Chemical Abstract Service Nr. 5451-09-2
Formelstamm $C_5H_9N_3O_3 \cdot Cl-H$
Molgewicht 167.5908
Bruttoformel $C_5H_{10}ClNO_3$
2. Bezeichnung 5-Amino-4-oxopentansäure-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 GI1

ASK #29225

Chemical Abstract Service Nr. 35963-20-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 46242-49-3
Formelstamm $(C_{10}H_{15}O_4S)^- H^+$
Molgewicht 232.2966
Bruttoformel $C_{10}H_{16}O_4S$
2. Bezeichnung (1*R*,4*S*)-7,7-Dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonsäure
3. Bezeichnung (-)-Campher-10-sulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1*R*,4*S*)-2-Oxobornan-10-sulfonsäure

ASK #29226

Chemical Abstract Service Nr. 85558-86-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 82509-30-6
Formelstamm $(C_{10}H_{15}O_4S)^- (H_4N)^+$
Molgewicht 249.3272
Bruttoformel $C_{10}H_{19}NO_4S$
2. Bezeichnung (1*R*,4*S*)-7,7-Dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-ylmethansulfonsäure-Ammoniumsalz
3. Bezeichnung (-)-Campher-10-sulfonsäure-Ammoniumsalz

ASK #29227

Chemical Abstract Service Nr. 136470-78-5
Molgewicht 286.3323
Bruttoformel $C_{14}H_{18}N_6O$

Vorzugsbezeichnung Abacavir
International Nonproprietary Name INN.L38
Zitat Bezeichnung 1 (JAN); USMI14; ATC; KEGG; BAN; NCI.Thesaurus; PubChem; MeSH; EUTCT; Pharmavista; (USAN); ChemSpider; CAS; MAR2015; ROMP2015; ChemIDplus; AAN
2. Bezeichnung {(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]-2-cyclopenten-1-yl}methanol; {(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-enyl}methanol; {(1*S*-cis)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol; (1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-methanol; [(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl]methanol; {(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)purin-9-yl]cyclopent-2-enyl}methanol

ASK #29228

Chemical Abstract Service Nr. 168146-84-7
Formelstamm C14-H18-N6-O . C4-H6-O4
Molgewicht 404.4204
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₆O₅
Vorzugsbezeichnung Abacavirsuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L38)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; ROMP2015
2. Bezeichnung {(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol-butandioat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Abacavirmonosuccinat; Bernsteinsäure--{(1*S*,4*R*)-4-[2-amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]-2-cyclopenten-1-yl}methanol (1:1); (1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-methanol-succinat (1:1); {(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol-succinat (1:1)

ASK #29232

Chemical Abstract Service Nr. 147149-76-6
Molgewicht 284.3363
Bruttoformel C₁₄H₁₂N₄OS
Vorzugsbezeichnung Nolatrexed
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung 2-Amino-6-methyl-5-(4-pyridylsulfanyl)chinazolin-4(1*H*)-on

ASK #29233

Chemical Abstract Service Nr. 150785-53-8
Molgewicht 697.9393
Bruttoformel C₃₈H₆₇NO₁₀
Vorzugsbezeichnung Alemcinal
International INN.L44

Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT

2. Bezeichnung (3R,4S,5S,6R,7R,11R,12S,13R,14R)-7,10-Epoxy-14-ethyl-12-hydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-{3,4,6-tridesoxy-3-[(ethyl)(methyl)amino]-*-D*-xylo-hexopyranosyloxy}-4-(2,4,6-tridesoxy-3-C-methyl-3-

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2R,3S,4R,5R,8R,9S,10S,11R,12R)-5-Ethyl-3-hydroxy-2,4,8,10,12,14-hexamethyl-11-{3,4,6-tridesoxy-3-[(ethyl)(methyl)amino]-beta-D-xylo-hexopyranosyloxy}-9-(2,4,6-tridesoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-1-N-Desmethyl-9-desoxo-4",6,12-tridesoxy-6,9-epoxy-N-ethyl-8,9-didehydroerythromycin A

ASK #29234

Chemical Abstract Service Nr. 152946-68-4

Formelstamm C14-H12-N4-O-S . 2 Cl-H

Molgewicht 357.2582

Bruttoformel C₁₄H₁₄Cl₂N₄OS

Vorzugsbezeichnung Nolatrexeddihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung 2-Amino-6-methyl-5-(4-pyridylsulfanyl)chinazolin-4(1*H*)-on-dihydrochlorid

ASK #29235

Chemical Abstract Service Nr. 161814-49-9

Molgewicht 505.6269

Bruttoformel C₂₅H₃₅N₃O₆S

Vorzugsbezeichnung Amprenavir

International Nonproprietary Name INN.L41

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [(3*S*)-Oxolan-3-yl][(2*S*,3*R*)-4-[4-amino-*N*-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-ylcarbamat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(3*S*)-Tetrahydro-3-furyl][(2*S*,3*R*)-4-(4-amino-*N*-isobutylbenzolsulfonamido)-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-ylcarbamat]; [(3*S*)-Tetrahydrofuran-3-yl][(2*S*,3*R*)-4-[4-amino-*N*-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-ylcarbamat]

ASK #29241

Chemical Abstract Service Nr. 110072-15-6

Molgewicht 308.4141

Bruttoformel C₂₁H₂₄O₂

Vorzugsbezeichnung Tosagestin

International Nonproprietary Name INN.L48

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-11-methylen-19-nor-17 -pregna-4,15-dien-20-in-3-on

ASK #29242

Chemical Abstract Service Nr. 154598-52-4

Molgewicht 315.675

Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ ClF ₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Efavirenz
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	(4S)-6-Chlor-4-cyclopropylethynyl-4-trifluormethyl-1,4-dihydro-2H-3,1-benzoxazin-2-on
ASK #29243	
Chemical Abstract Service Nr.	105816-04-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	418766-62-8
Formelstamm	(C19-H26-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	317.4226
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Nateglinid
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	N-[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(Propan-2-yl)cyclohexan-1-carbonyl]-D-phenylalanin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(trans-4-Isopropylcyclohexylcarbonyl)-D-phenylalanin; (R)-3-Phenyl-2-[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-(propan-2-yl)cyclohexan-1-carboxamido]propansäure
ASK #29247	
Chemical Abstract Service Nr.	151096-09-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	195154-07-5
Formelstamm	(C21-H23-F-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	401.4314
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Moxifloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L40,L48.Amdmt.ES
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; AAN; ROMP2012; CAS; KEGG.D08237; BAN; KEGG.C07663; ATCvet; (JAN); IGS; (USAN); Hager2011; USMI13; Clarke2011; ATC
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-[(4 <i>a</i> S,7 <i>a</i> S)-octahydro-6H-pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Hager2011
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1'S,6'S)-1-Cyclopropyl-7-(2,8-diazabicyclo[4.3.0]non-8-yl)-6-fluor-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure; 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-8-methoxy-7-[(4 <i>a</i> S,7 <i>a</i> S)-octahydro-6H-pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-chinolin-3-carbonsäure; 1-Cyclopropyl-7-[(S,S)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-6-fluor-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure; 1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-4-oxo-7-[(4 <i>a</i> S,7 <i>a</i> S)-perhydropyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure; 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-8-methoxy-7-[(4 <i>a</i> S,7 <i>a</i> S)-octahydro-6H-pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-3-chinolincarbonsäure
ASK #29248	
	186826-86-8

**Chemical Abstract
Service Nr.**

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 192927-63-2; 960496-81-5

Formelstamm C21-H24-F-N3-O4 . Cl-H

Molgewicht 437.8923

Bruttoformel C₂₁H₂₅ClFN₃O₄

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-[(4a*S*,7a*S*)-octahydro-6*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1) x H₂O [BP, Ph.Eur., USP: 0,0-4,5 % H₂O, x = 0,00-1,14]

Zitat Bezeichnung 2 Hager2011

3. Bezeichnung Moxifloxacinhydrochlorid (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Wassergehalt))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Moxifloxacinhydrochlorid; Moxifloxacin-Hydrochlorid; Moxifloxacinhydrochlorid-Monohydrat; Moxifloxacinhydrochlorid x HO (x = 0,00-1,14); 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-8-methoxy-7-[(4a*S*,7a*S*)-octahydro-6*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyridin-6-yl]-4-oxo-3-chinolin-carbonsäure-Monohydrochlorid

ASK #29249

Chemical Abstract Service Nr. 61909-81-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 105109-85-1; 200626-96-6; 70142-34-6

Vorzugsbezeichnung Macrogol-x-(12-hydroxystearat)

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung -Hydro- -(12-hydroxyoctadecanoyloxy)poly(oxyethylen)-x

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym alpha-(12-Hydroxyoctadecanoyl)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-x; Poly(oxyethylen)-x-(12-hydroxyoctadecanoat)

ASK #29250

Chemical Abstract Service Nr. 175013-84-0

Molgewicht 391.8206

Bruttoformel C₂₀H₁₉ClFNO₄

Vorzugsbezeichnung Tonabersat

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung *N*-[(3*S*,4*S*)-6-Acetyl-3-hydroxy-2,2-dimethylchroman-4-yl]-3-chlor-4-fluorbenzamid

ASK #29251

Chemical Abstract Service Nr. 68936-95-8

Molgewicht 1151.465

Bruttoformel C₆₈H₉₄O₁₅

2. Bezeichnung Methyl(*D*-glucopyranosid)sesquistearat

ASK #29252

Chemical Abstract Service Nr. 114845-23-7

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-methyl(*D*-glucopyranosid)sesquistearat-ether ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #29253

Chemical Abstract Service Nr. 104758-54-5

Formelstamm C8-H10-N3-O6-S-(99m)Tc
Molgewicht 418.21
Bruttoformel C₈H₁₀N₃O₆STc
Vorzugsbezeichnung Mertiatid-Oxotechnetium-99m
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (SP-5-25)-Hydrogen-oxo(*N*-{*N*-[*N*-(sulfanylacetyl)glycyl]glycyl}glycinato(5-)-*N,N,N',S*)(^{99m}Tc)technetat(2-)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym ((99m)Tc)Technetium-Mertiatid; [(99m)Tc]Technetium-Mertiatid-Injektionslösung

ASK #29254

Molgewicht 284.4191
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂S
2. Bezeichnung 1,3-Bis(2,6-dimethylphenyl)thioharnstoff

ASK #29255

Chemical Abstract Service Nr. 146-21-4
Molgewicht 300.4185
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₂OS
Vorzugsbezeichnung Promazin-S-oxid
International Nonproprietary Name (INN.L39)
2. Bezeichnung 10-(3-Dimethylaminopropyl)-10*H*-phenothiazin-5-oxid

ASK #29256

Chemical Abstract Service Nr. 343272-52-6
Molgewicht 268.3502
Bruttoformel C₁₈H₂₀O₂
2. Bezeichnung 3-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)-5-methylcyclohexan-1-on

ASK #29257

Chemical Abstract Service Nr. 343272-51-5
Molgewicht 266.3343
Bruttoformel C₁₈H₁₈O₂
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)-3-methylcyclohex-2-en-1-on

ASK #29258

Chemical Abstract Service Nr. 65726-24-1
Molgewicht 230.3022
Bruttoformel C₁₅H₁₈O₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-4-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)butan-2-ol

ASK #29259

Chemical Abstract Service Nr. 56600-90-9
Molgewicht 226.2705
Bruttoformel C₁₅H₁₄O₂

2. Bezeichnung (3E)-4-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)but-3-en-2-on
ASK #29260

Chemical Abstract Service Nr. 343272-53-7

Molgewicht 398.4935

Bruttoformel C₂₇H₂₆O₃

2. Bezeichnung 1,5-Bis(6-methoxynaphthalin-2-yl)pentan-3-on

ASK #29261

Chemical Abstract Service Nr. 29619-45-2

Molgewicht 314.3771

Bruttoformel C₂₂H₁₈O₂

2. Bezeichnung 6,6'-Dimethoxy[2,2'-binaphthalin]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6,6'-Dimethoxy-2,2'-binaphthyl

ASK #29262

Chemical Abstract Service Nr. 38873-82-4

Formelstamm (C₂₀-H₃₁-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 352.4651

Bruttoformel C₂₀H₃₂O₅

2. Bezeichnung (Z)-7-((1R,2R,3R)-3-Hydroxy-2-[(E-R)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5Z,13E-15R)-11 ,15-Dihydroxy-9-oxoprost-5,13-dien-1-säure

ASK #29263

Chemical Abstract Service Nr. 27415-25-4

Formelstamm (C₂₀-H₃₁-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 352.4651

Bruttoformel C₂₀H₃₂O₅

2. Bezeichnung (Z)-7-((1S,2R,3R)-3-Hydroxy-2-[(E-S)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5Z,13E-15S)-11 ,15-Dihydroxy-9-oxo-8 -prost-5,13-dien-1-säure

ASK #29264

Chemical Abstract Service Nr. 36150-00-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37495-71-9

Formelstamm (C₂₀-H₃₁-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 352.4651

Bruttoformel C₂₀H₃₂O₅

2. Bezeichnung (5E)-7-((1R,2R,3R)-3-Hydroxy-2-[(1E,3S)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5E,13E,15S)-11 ,15-Dihydroxy-9-oxoprost-5,13-dien-1-säure

ASK #29265

Chemical Abstract Service Nr. 13345-50-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17175-76-7; 37503-61-0

Formelstamm (C₂₀H₂₉O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 334.4498
Bruttoformel C₂₀H₃₀O₄
2. Bezeichnung (Z)-7-[(1R,2S)-2-[(E-S)-3-Hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-3-en-1-yl]hept-5-ensäure
3. Bezeichnung (5Z,13E-15S)-15-Hydroxy-9-oxopropa-5,10,13-trien-1-säure

ASK #29266

Chemical Abstract Service Nr. 13367-85-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 28548-75-6

Formelstamm (C₂₀H₂₉O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 334.4498

Bruttoformel C₂₀H₃₀O₄

2. Bezeichnung (Z)-7-[2-[(E-S)-3-Hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-1-en-1-yl]hept-5-ensäure

3. Bezeichnung (5Z,13E-15S)-15-Hydroxy-9-oxopropa-5,8(12),13-trien-1-säure

ASK #29267

Chemical Abstract Service Nr. 393-11-3

Molgewicht 206.122

Bruttoformel C₇H₅F₃N₂O₂

2. Bezeichnung 4-Nitro-3-(trifluormethyl)anilin

ASK #29268

Chemical Abstract Service Nr. 393-12-4

Molgewicht 248.1587

Bruttoformel C₉H₇F₃N₂O₃

2. Bezeichnung N-[4-Nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4'-Nitro-3'-(trifluormethyl)acetanilid

ASK #29269

Chemical Abstract Service Nr. 13312-12-4

Molgewicht 262.1853

Bruttoformel C₁₀H₉F₃N₂O₃

2. Bezeichnung N-[4-Nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]propanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4'-Nitro-3'-(trifluormethyl)propionanilid

ASK #29270

Molgewicht 405.4928

Bruttoformel C₂₃H₂₇N₅O₂

2. Bezeichnung *rac*-2-[(2*R*)-Butan-2-yl]-4-[4-[4-(4-methoxyphenyl)piperazin-1-yl]phenyl]-2*H*-1,2,4-triazol-3(4*H*)-on

ASK #29271

Molgewicht 705.6334

Bruttoformel C₃₅H₃₈Cl₂N₈O₄

2. Bezeichnung *rac*-2-(Butan-2-yl)-4-(4-[4-((2*R*,4*S*)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-[(4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2*H*-1,2,4-triazol-3(4*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[(*RS*)-*sec*-Butyl]-4-[4-(4-[*cis*-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl]-2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3-on
ASK #29272

Molgewicht 691.6068

Bruttoformel C₃₄H₃₆Cl₂N₈O₄

2. Bezeichnung *rac*-4-(4-[4-((2*R*,4*S*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2-propyl-2*H*-1,2,4-triazol-3(4*H*)-on
ASK #29273

Molgewicht 691.6068

Bruttoformel C₃₄H₃₆Cl₂N₈O₄

2. Bezeichnung *rac*-4-(4-[4-((2*R*,4*S*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2-(propan-2-yl)-2*H*-1,2,4-triazol-3(4*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[4-(4-[*cis*-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl]-2-isopropyl-2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3-on
ASK #29274

Molgewicht 705.6334

Bruttoformel C₃₅H₃₈Cl₂N₈O₄

2. Bezeichnung *rac*-2-(Butan-2-yl)-4-(4-[4-((2*R*,4*R*)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2*H*-1,2,4-triazol-3(4*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[(*RS*)-*sec*-Butyl]-4-[4-(4-[*trans*-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl]-2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3-on
ASK #29275

Molgewicht 705.6334

Bruttoformel C₃₅H₃₈Cl₂N₈O₄

2. Bezeichnung *rac*-2-Butyl-4-(4-[4-((2*R*,4*S*)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2*H*-1,2,4-triazol-3(4*H*)-on
ASK #29276

Molgewicht 961.6784

Bruttoformel C₄₄H₄₁Cl₄N₁₁O₆

2. Bezeichnung *rac*-4-(4-[4-((2*R*,4*S*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2-((2*R*,4*S*)-2-(2,4-dichlorphenyl)-2-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl)phenyl)-2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3(4*H*)-on

ASK #29277

Chemical Abstract Service Nr. 84378-44-9

Formelstamm (C13-H9-F-N3-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 275.2352

Bruttoformel C₁₃H₁₀FN₃O₃

2. Bezeichnung 8-Fluor-5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carbonsäure

ASK #29278

Chemical Abstract Service Nr. 131666-45-0

Molgewicht 301.2973

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₄
2. Bezeichnung Ethyl(8-hydroxy-5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)

ASK #29279

Chemical Abstract Service Nr. 1188-33-6
Molgewicht 147.2154
Bruttoformel C₇H₁₇NO₂
2. Bezeichnung Diethoxy-*N,N*-dimethylmethanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N,N*-Dimethylformamiddiethylacetal; (Diethoxymethyl)dimethylazan

ASK #29280

Chemical Abstract Service Nr. 99-10-5
Formelstamm (C₇-H₅-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 154.1201
Bruttoformel C₇H₆O₄
2. Bezeichnung 3,5-Dihydroxybenzoesäure

ASK #29281

Chemical Abstract Service Nr. 94120-05-5
Molgewicht 237.2949
Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₃
2. Bezeichnung (*RS*)-2-*tert*-Butyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4,6,8-triol

ASK #29282

Molgewicht 223.2683
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₃
2. Bezeichnung 2-*tert*-Butylamino-1-(3,5-dihydroxyphenyl)ethanon

ASK #29283

Chemical Abstract Service Nr. 112935-92-9
Molgewicht 312.3184
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₆
2. Bezeichnung 5-[(*RS*)-1,2-Dihydroxyethyl]-1,3-phenylenbis(dimethylcarbammat)

ASK #29284

Chemical Abstract Service Nr. 81732-67-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 105284-26-2
Molgewicht 296.3621
Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₄
2. Bezeichnung 5-[(*RS*)-2-*tert*-Butylamino-1-hydroxyethyl]-3-hydroxyphenyl(dimethylcarbammat)

ASK #29285

Chemical Abstract Service Nr. 112935-93-0
Molgewicht 296.319

Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₅
2. Bezeichnung 5-[(*RS*)-1-Hydroxyethyl]-1,3-phenylenbis(dimethylcarbamat)

ASK #29286

Chemical Abstract Service Nr. 81732-48-1

Molgewicht 294.3031

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₅

2. Bezeichnung 5-Acetyl-1,3-phenylenbis(dimethylcarbamat)

ASK #29287

Chemical Abstract Service Nr. 112935-94-1

Molgewicht 365.4241

Bruttoformel C₁₈H₂₇N₃O₅

2. Bezeichnung 5-[(*tert*-Butylamino)acetyl]-1,3-phenylenbis(dimethylcarbamat)

ASK #29288

Formelstamm (C₂₁-H₃₃-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 426.5701

Bruttoformel C₂₁H₃₄N₂O₅S

2. Bezeichnung (2*Z*)-7-[(2*R*)-2-Carboxy-2-[[[(2*RS*)-4-oxopentan-2-yl]amino]ethylsulfanyl]-2-[(1*S*)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxamido]hept-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Z)-7-[[[(2*R*)-2-Carboxy-2-[[[(1*RS*)-1-methyl-3-oxobutyl]amino]ethyl]sulfanyl]-2-[[[(1*S*)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-2-ensäure

ASK #29289

Formelstamm (C₂₂-H₃₅-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 440.5966

Bruttoformel C₂₂H₃₆N₂O₅S

2. Bezeichnung (2*Z*)-7-[(2*R*)-2-Carboxy-2-[(2-methyl-4-oxopentan-2-yl)amino]ethylsulfanyl]-2-[(1*S*)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxamido]hept-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Z)-7-[[[(2*R*)-2-Carboxy-2-[(1,1-dimethyl-3-oxobutyl)amino]ethyl]sulfanyl]-2-[[[(1*S*)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-2-ensäure

ASK #29290

Chemical Abstract Service Nr. 141-79-7

Molgewicht 98.143

Bruttoformel C₆H₁₀O

2. Bezeichnung 4-Methylpent-3-en-2-on

Zitat Bezeichnung 2 IGS; ROMP2011; EINECS; EAB.VU.CN; GESTIS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Mesityloxid

ASK #29291

Formelstamm (C₁₆-H₂₅-N₂-O₆-S)⁻ H⁺

Molgewicht 374.4524

Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₆S

2. Bezeichnung (2Z)-7-((RS)-[(2R)-2-Amino-2-carboxyethan]sulfinyl)-2-[(1S)-2,2-dimethylcyclopropan-1-carboxamido]hept-2-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Z)-7-[(RS)-[(2R)-2-Amino-2-carboxyethyl]sulfinyl]-2-[[[(1S)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-2-ensäure

ASK #29292

Chemical Abstract Service Nr. 67666-41-5

Molgewicht 349.4231

Bruttoformel C₁₅H₃₁N₃O₆

2. Bezeichnung N¹-Ethylgaramin

ASK #29293

Chemical Abstract Service Nr. 25031-08-7

Molgewicht 330.3999

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₅S

2. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropanoxyloxymethyl)[(2S,5R,6R)-6-amino-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]

3. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropanoxyloxymethyl)[(3S,6R)-6-amino-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Methylen[(2S,5R,6R)-6-amino-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat](2,2-dimethylpropanoat)

ASK #29294

Chemical Abstract Service Nr. 72584-25-9

Formelstamm (C₂₁-H₃₄-N₃-O₆-S)⁻ H⁺

Molgewicht 457.5841

Bruttoformel C₂₁H₃₅N₃O₆S

2. Bezeichnung 2-(Azepan-1-ylmethylenamino)-2-[(4S)-4-(2,2-dimethylpropanoxyloxymethoxycarbonyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-2-yl]essigsäure

ASK #29295

Chemical Abstract Service Nr. 72584-26-0

Molgewicht 413.5746

Bruttoformel C₂₀H₃₅N₃O₄S

2. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropanoxyloxymethyl)[(4S)-2-(azepan-1-ylmethylaminomethyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carboxylat]

ASK #29296

Chemical Abstract Service Nr. 72584-24-8

Molgewicht 457.5841

Bruttoformel C₂₁H₃₅N₃O₆S

2. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropanoxyloxymethyl){(4S)-2-[2-(azepan-1-ylcarbonyl)(formamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carboxylat}

ASK #29297

Chemical Abstract Service Nr. 16873-13-5

Formelstamm (C₈-H₂₀-N)⁺ (H-O₄-S)⁻

Molgewicht 227.3216

Bruttoformel C₈H₂₁NO₄S

Vorzugsbezeichnung Tetrylammoniumhydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung *N,N,N*-Triethylethanaminiumhydrogensulfat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tetraethylammoniumhydrogensulfat

ASK #29298

Chemical Abstract Service Nr. 80526-82-5

Formelstamm (C₄-H₁₂-N)⁺ (H-O₄-S)⁻
Molgewicht 171.2153
Bruttoformel C₄H₁₃NO₄S
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylmethanaminiumhydrogensulfat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetramethylammoniumhydrogensulfat

ASK #29299

Chemical Abstract Service Nr. 1071683-32-3

Formelstamm (C₆-H₂-N₃-O₉-S)⁻ H⁺ . 3 H₂-O
Molgewicht 347.2136
Bruttoformel C₆H₃N₃O₉S
2. Bezeichnung 2,4,6-Trinitrobenzolsulfonsäure 3 H₂O

ASK #29300

Chemical Abstract Service Nr. 108-38-3

Molgewicht 106.165
Bruttoformel C₈H₁₀
2. Bezeichnung 1,3-Dimethylbenzol
3. Bezeichnung *m*-Xylol

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI12; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #29301

Chemical Abstract Service Nr. 122320-73-4

Molgewicht 357.4268
Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Rosiglitazon

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[(4-{2-[Methyl(pyridin-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-(4-{2-[Methyl(2-pyridyl)amino]ethoxy}benzyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion

ASK #29302

Chemical Abstract Service Nr. 155141-29-0

Formelstamm C₁₈-H₁₉-N₃-O₃-S . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 473.4989
Bruttoformel C₂₂H₂₃N₃O₇S
Vorzugsbezeichnung Rosiglitazonmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1 Gil
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[(4-{2-[Methyl(pyridin-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-5-(4-{2-[Methyl(2-pyridyl)amino]ethoxy}benzyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion-maleat (1:1)

ASK #29303

Chemical Abstract Service Nr. 2060570-47-8
Formelstamm (C₂₀H₂₁N₇O₇)²⁻ Ca²⁺ · x H₂O
Bruttoformel C₂₀H₂₁CaN₇O₇
2. Bezeichnung *N*-[4-(((6*RS*)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz x H₂O
3. Bezeichnung Calciumfolinat-Hydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.7,10.0(2019-2020)/0978
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Calciumfolinat x HO; Calciumfolinat'; Calcium[(2*S*)-2-[4-(((6*RS*)-2-amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzamido]pentandioat]-Hydrat

ASK #29304

Chemical Abstract Service Nr. 875-74-1
Formelstamm (C₈H₈N₂O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 151.1626
Bruttoformel C₈H₉NO₂
2. Bezeichnung (2*R*)-2-Amino-2-phenylelessigsäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym D-Phenylglycin

ASK #29305

Chemical Abstract Service Nr. 24461-61-8
Molgewicht 165.1891
Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
2. Bezeichnung Methyl[(*R*)-(amino)(phenyl)acetat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methyl-D-phenylglycinat

ASK #29306

Chemical Abstract Service Nr. 52-66-4
Molgewicht 149.2113
Bruttoformel C₅H₁₁NO₂S

2. Bezeichnung (RS)-2-Amino-3-methyl-3-sulfanylbutansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym DL-Penicillamin

ASK #29307

Molgewicht 507.5567

Bruttoformel C₂₃H₂₉N₃O₈S

2. Bezeichnung [(1RS)-1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl][(2S,5R,6R)-6-[(R)-2-acetamido-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]

3. Bezeichnung [(1RS)-1-(Ethoxycarbonyloxy)ethyl][(3S,6R)-6-[(R)-2-acetamido-2-phenylacetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym N-Acetylbacampicillin

ASK #29308

Chemical Abstract Service Nr. 32503-34-7

Formelstamm (C₂₄H₅₂N)⁺ H⁺ (O₄S)²⁻

Molgewicht 451.7469

Bruttoformel C₂₄H₅₃NO₄S

2. Bezeichnung N,N,N-Trihexylhexan-1-aminiumhydrogensulfat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tetrahexylammoniumhydrogensulfat

ASK #29309

Chemical Abstract Service Nr. 30078-48-9

Molgewicht 324.3737

Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O₃

2. Bezeichnung 3-Anilino-2-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]prop-2-enitril

ASK #29310

Chemical Abstract Service Nr. 80530-63-8

Molgewicht 394.4238

Bruttoformel C₂₁H₂₀N₄O₃

2. Bezeichnung 4-Methoxy-N,N'-bis(3-pyridylmethyl)isophthalamid 1 H₂O

3. Bezeichnung Picotamid-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1358; USMI12; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1358; Ph.Eur.2002,4.00/1358

ASK #29314

Chemical Abstract Service Nr. 3731-52-0

Molgewicht 108.1411

Bruttoformel C₆H₈N₂

Vorzugsbezeichnung Picolamin

International Nonproprietary Name INN.L11

2. Bezeichnung (Pyridin-3-yl)methanamin

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(3-Pyridylmethyl)azan

ASK #29315

Chemical Abstract Service Nr. 20225-24-5
Formelstamm (C7-H13-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 130.1849
Bruttoformel C₇H₁₄O₂
2. Bezeichnung (RS)-2-Ethylpentansäure

ASK #29316

Chemical Abstract Service Nr. 62391-99-5
Formelstamm (C8-H15-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 144.2114
Bruttoformel C₈H₁₆O₂
2. Bezeichnung (RS)-2-Isopropylpentansäure

ASK #29317

Chemical Abstract Service Nr. 52061-75-3
Formelstamm (C11-H21-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 186.2912
Bruttoformel C₁₁H₂₂O₂
2. Bezeichnung 2,2-Dipropylpentansäure

ASK #29318

Chemical Abstract Service Nr. 626-97-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 42861-33-6
Molgewicht 101.1469
Bruttoformel C₅H₁₁NO
2. Bezeichnung Pentanamid

ASK #29319

Chemical Abstract Service Nr. 52061-73-1
Molgewicht 185.3064
Bruttoformel C₁₁H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Valdipromid
International Nonproprietary Name INN.L18
2. Bezeichnung 2,2-Dipropylpentanamid

ASK #29320

Chemical Abstract Service Nr. 110-59-8
Molgewicht 83.1317
Bruttoformel C₅H₉N
2. Bezeichnung Pentannitril

ASK #29321

Chemical Abstract Service Nr. 13310-75-3
Molgewicht 125.2114
Bruttoformel C₈H₁₅N
2. Bezeichnung 2-Propylpentannitril

ASK #29322

Chemical Abstract Service Nr. 5340-48-7
Molgewicht 167.2911
Bruttoformel C₁₁H₂₁N
2. Bezeichnung 2,2-Dipropylpentannitril

ASK #29323

Chemical Abstract Service Nr. 17355-23-6
Molgewicht 265.2619
Bruttoformel C₁₃H₁₅NO₅
2. Bezeichnung (2S)-2-Acetamido-3-[4-(acetyloxy)phenyl]propansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N,O-Diacetyl-L-tyrosin

ASK #29324

Chemical Abstract Service Nr. 112160-87-9
Molgewicht 289.4125
Bruttoformel C₁₈H₂₇NO₂
2. Bezeichnung (2S)-1-*tert*-Butylamino-3-[2-(cyclopent-1-en-1-yl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #29325

Chemical Abstract Service Nr. 531-35-1
Molgewicht 208.2569
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₂
2. Bezeichnung (3R,4R)-3-Ethyl-4-[(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]oxolan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3R,4R)-3-Ethyl-4-(1-methylimidazol-5-ylmethyl)tetrahydrofuran-2-on; Isopilocarpin

ASK #29326

Chemical Abstract Service Nr. 28459-40-7
Formelstamm (C₂₀-H₁₉-N₇-O₇)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 471.4234
Bruttoformel C₂₀H₂₁N₇O₇
2. Bezeichnung (S)-2-{4-[N-(2-Amino-4-oxo-1,4,7,8-tetrahydropteridin-6-ylmethyl)formamido]benzamido}pentandisäure

ASK #29327

Chemical Abstract Service Nr. 4033-27-6
Formelstamm (C₁₉-H₁₉-N₇-O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 443.4133

Bruttoformel C₁₉H₂₁N₇O₆

2. Bezeichnung (S)-2-{4-[(2-Amino-4-oxo-1,4,7,8-tetrahydropteridin-6-ylmethyl)amino]benzamido}pentandisäure

ASK #29328

Chemical Abstract Service Nr. 119-24-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 33448-71-4; 34794-86-0

Formelstamm (C₁₄-H₁₁-N₆-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 312.2835

Bruttoformel C₁₄H₁₂N₆O₃

2. Bezeichnung 4-[[{(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino}benzoesäure

3. Bezeichnung Pteroinsäure

Zitat Bezeichnung 3 USMI12; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #29329

Chemical Abstract Service Nr. 161172-51-6

Formelstamm (C₃₃-H₃₂-F-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 544.6099

Bruttoformel C₃₃H₃₃FO₆

Vorzugsbezeichnung Etalocib

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung 2-{3-[3-(5-Ethyl-4'-fluor-2-hydroxy[1,1'-biphenyl]-4-yloxy)propoxy]-2-propylphenoxy}benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-{3-[3-(5-Ethyl-4'-fluor-2-hydroxybiphenyl-4-yloxy)propoxy]-2-propylphenoxy}benzoesäure

ASK #29330

Chemical Abstract Service Nr. 152608-41-8

Formelstamm (C₃₃-H₃₂-F-O₆)⁻ Na⁺

Molgewicht 566.5918

Bruttoformel C₃₃H₃₂FNaO₆

Vorzugsbezeichnung Etalocib-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L54)

2. Bezeichnung 2-{3-[3-(5-Ethyl-4'-fluor-2-hydroxy[1,1'-biphenyl]-4-yloxy)propoxy]-2-propylphenoxy}benzoesäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-{3-[3-(5-Ethyl-4'-fluor-2-hydroxybiphenyl-4-yloxy)propoxy]-2-propylphenoxy}benzoesäure-Natriumsalz

ASK #29331

Chemical Abstract Service Nr. 70161-11-4

Molgewicht 875.0928

Bruttoformel C₄₈H₇₄O₁₄

Vorzugsbezeichnung Ivermectin B_{1a}

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L20)

2. Bezeichnung {(2aE,2a¹S,4E,5¹S,6S,6¹R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6¹-[(S)-Butan-2-yl]-2a¹,20-dihydroxy-5¹,6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a¹,3¹,4¹,5¹,6,6¹,7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-O-Desmethyl-22,23-dihydroaivermectin A;
(2aE,4E,8E-5¹S,6S,6¹R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6¹-[(S)-sec-Butyl]-7-[2,6-didesoxy-4-O-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl]-20,20b-dihydroxy-5¹,6,8,19-tetramethyl-17-oxo-3¹,4¹,5¹,6,6¹,7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]}

ASK #29332

**Chemical Abstract
Service Nr.** 70209-81-3

Molgewicht 861.0662

Bruttoformel C₄₇H₇₂O₁₄

Vorzugsbezeichnung Ivermectin B_{1b}

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L20)

2. Bezeichnung {(2aE,2a¹S,4E,5¹S,6S,6¹R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-2a¹,20-Dihydroxy-5¹,6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6¹-(propan-2-yl)-2a¹,3¹,4¹,5¹,6,6¹,7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {(2aE,4E,8E-5¹S,6S,6¹R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-20,20b-Dihydroxy-6¹-isopropyl-5¹,6,8,19-tetramethyl-17-oxo-3¹,4¹,5¹,6,6¹,7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]}

ASK #29334

Molgewicht 686.7064

Bruttoformel C₂₆H₅₀N₆O₁₅

2. Bezeichnung 6-O-(3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-4-O-(6-amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-N¹,N³-bis[(S)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy-D-streptamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-O-(3-Amino-3-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)-6-O-(6-amino-6-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)-N(1),N(3)-bis[(S)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy-L-streptamin

ASK #29335

Chemical Abstract Service Nr. 50725-24-1

Molgewicht 585.6025

Bruttoformel C₂₂H₄₃N₅O₁₃

2. Bezeichnung 6-O-(3-Amino-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-4-O-(6-amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-N³-[(S)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy-D-streptamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-O-(3-Amino-3-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)-6-O-(6-amino-6-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)-N(1)-[(S)-4-amino-2-hydroxybutanoyl]-2-desoxy-L-streptamin

ASK #29336

**Chemical Abstract
Service Nr.** 101312-92-9

Molgewicht 564.82

Bruttoformel C₃₁H₅₂N₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Valnemulin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L36

2. Bezeichnung [(3a*S*,4*R*,5*S*,6*S*,8*R*,9*R*,9a*R*,10*R*)-5-Hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-6-vinylperhydro-3a,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl]({1-[(*R*)-2-amino-3-methylbutanamido]-2-methylpropan-2-ylsulfanyl}acetat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(1*S*,2*R*,3*S*,4*S*,6*R*,7*R*,8*R*,14*R*)-3-Hydroxy-2,4,7,14-tetramethyl-9-oxo-4-vinyltricyclo[5.4.3.0(1,8)]tetradecan-6-yl]({1-[(*R*)-2-amino-3-methylbutanamido]-2-methylpropan-2-ylsulfanyl}acetat)

ASK #29337

**Chemical Abstract
Service Nr.** 133868-46-9

Formelstamm C31-H52-N2-O5-S . Cl-H

Molgewicht 601.2809

Bruttoformel C₃₁H₅₃ClN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Valnemulinhydrochlorid

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L36)

2. Bezeichnung [(3a*S*,4*R*,5*S*,6*S*,8*R*,9*R*,9a*R*,10*R*)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-1*H*-3a,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl]({1-[(2*R*)-2-amino-3-methylbutanamido]-2-methylpropan-2-ylsulfanyl}acetat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Valnemulinhydrochlorid für Tiere

ASK #29339

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 65195-51-9

Molgewicht 887.1035

Bruttoformel C₄₉H₇₄O₁₄

2. Bezeichnung {(2a*E*,2a'¹*S*,4*E*,5'¹*S*,6*S*,6'¹*R*,7*S*,8*E*,11*R*,13*S*,15*S*,17a*R*,20*R*,20a*R*)-6'-[(*S*)-(Butan-2-yl)]-2a¹-hydroxy-20-methoxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a¹,5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-dodecahydrospiro[11,15-methano]

3. Bezeichnung Avermectin A_{1a}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym {(2a*E*,4*E*,8*E*-5'¹*S*,6*S*,6'¹*R*,7*S*,11*R*,13*S*,15*S*,17a*R*,20*R*,20a*R*,20b*S*)-6'-[(*S*)-sec-Butyl]-20b-hydroxy-20-methoxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-dodecahydrospiro[11,15-methano]

ASK #29342

Chemical Abstract Service Nr. 142001-63-6

Molgewicht 552.5345

Bruttoformel C₃₁H₃₅Cl₂N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Saredutant

International Nonproprietary Name INN.L37

2. Bezeichnung *N*-[(*S*)-4-(4-Acetamido-4-phenylpiperidino)-2-(3,4-dichlorphenyl)butyl]-*N*-methylbenzamid

ASK #29343

Chemical Abstract Service Nr. 176381-98-9
Formelstamm C31-H35-Cl2-N3-O2 . C4-H6-O4
Molgewicht 670.6225
Bruttoformel C₃₅H₄₁Cl₂N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Saredutantsuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L37)
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-4-(4-Acetamido-4-phenylpiperidin-1-yl)-2-(3,4-dichlorphenyl)butyl]-*N*-methylbenzamid-butandioat (1:1)

ASK #29344

Chemical Abstract Service Nr. 183305-24-0
Formelstamm (C25-H23-F2-N6-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 526.4921
Bruttoformel C₂₅H₂₄F₂N₆O₅
Vorzugsbezeichnung Fidexaban
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung [[2-(5-Carbamimidoyl-2-hydroxyphenoxy)-3,5-difluor-6-[3-(1-methyl-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)phenoxy]pyridin-4-yl](methyl)amino]essigsäure

ASK #29345

Chemical Abstract Service Nr. 171870-23-8
Molgewicht 50032.4799
Bruttoformel C₂₁₈₄H₃₃₂₃N₆₃₃O₆₆₆S₂₉
Vorzugsbezeichnung Lanoteplase
International Nonproprietary Name INN.L38
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung GARSYQVIDT RATC(14S 95S)YEDQGI SYRGTWSTAE SGAEC(35S 77S)TNWQS SALAQKPYSG RRPDAIRLGL GNHNYC(66S 90S)RNPDRDSKPWC(77S 35S)YVF KAGKYSSEFC(90S 66S) STPAC(95S 14S)SEGNS DC(102S 183S)YFGNGSAY RGTHSLTESG ASC(123S 165S)LPWNMSI LIGKVYTAQN PSAQALGLGK HNYC(154S 178S)RNPDGD AKPWC(165S 123S)HMLKN RRLTWEYC(178S 154S)DV PSC(183S 102S)STC(186S 317S)GLRQ YSQPFRIKG GLFADIASHP WQAAIFAKHR RSPGERFLC(229S 245S)G GILISSC(237S 306S)WIL SAAHC(245S 229S)FQERF PPHHLTVILG RTYRVVPGEE EQKFEVEKYI VHKEFDDDTY DNDIALLQLK SDSSRC(306S 237S)AQES SVVRTVC(317S 186S)LPP ADLQLPDWTE C(331S 406S)ELSGYGKHE ALSPFYSERL KEAHVRLYPS SRC(363S 379S)TSQHLLN RTVTDNMLC(379S 363S)A GDTRSGGPQA NLHDAC(396S 424S)QGDS GGPLVC(406S 331S)LNDG RMTLVGIISW GLGC(424S 396S)GQKDVP GVYTKVTNYL DWIRDNMRP (glycosyliert an N 106, N 370)

ASK #29348

Chemical Abstract Service Nr. 65195-57-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 135680-93-2
Molgewicht 891.0922
Bruttoformel C₄₈H₇₄O₁₅

2. Bezeichnung $\{(2aE,2a^1S,4E,4^1S,5^1S,6S,6^1R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a^1,4',20-trihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a^1,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B_{1a}\}$

3. Bezeichnung Avermectin B_{2a}

Zitat

3. Bezeichnung CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym $\{(2aE,4E,8E-4^1S,5^1S,6S,6^1R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-4',20,20b-trihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B_{1a}\}$
 $\{(2aE,4E,8E-4^1S,5^1S,6S,6^1R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-7-[2,6-didesoxy-4-O-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2,17-dioxo-2a^1,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B_{1a}\}$

ASK #29349

Chemical Abstract Service Nr. 102190-55-6

Molgewicht 889.0763

Bruttoformel C₄₈H₇₂O₁₅

2. Bezeichnung $\{(2aE,2a^1S,4E,5^1S,6S,6^1R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a^1,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2,17-dioxo-2a^1,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B_{1a}\}$

3. Bezeichnung 28-Oxo-22,23-dihydroavermectin B_{1a}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 28-Oxoivermectin B;
 $\{(2aE,4E,8E-5^1S,6S,6^1R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-7-[2,6-didesoxy-4-O-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2,17-dioxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B_{1a}\}$

ASK #29350

Molgewicht 861.0662

Bruttoformel C₄₇H₇₂O₁₄

2. Bezeichnung $\{(2aE,2a^1S,4E,5^1S,6S,6^1R,7S,8E,11R,13R,15S,17aS,20R,20aR)-2a^1,20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a^1,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B_{1b}\}$

3. Bezeichnung (2S)-22,23-Dihydroavermectin B_{1b}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym $\{(2aE,4E,8E-5^1S,6S,6^1R,7S,11R,13R,15S,17aS,20R,20aR,20bS)-20,20b-Dihydroxy-6'-isopropyl-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B_{1b}\}$
 $\{(2aE,4E,8E-5^1S,6S,6^1R,7S,11R,13R,15S,17aS,20R,20aR,20bS)-7-[2,6-Didesoxy-4-O-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2,17-dioxo-2a^1,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B_{1b}\}$
(2S)-25-Des-sec-butyl-5-O-desmethyl-25-isopropyl-22,23-dihydroavermectin A; (2S)-Ivermectin B

ASK #29351

Molgewicht 875.0928

Bruttoformel C₄₈H₇₄O₁₄

2. Bezeichnung $\{(2aE,2a^1S,4E,5^1S,6S,6^1R,7S,8E,11R,13R,15S,17aS,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a^1,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a^1,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano]-22,23-dihydroavermectin B_{1a}\}$

3. Bezeichnung (2S)-22,23-Dihydroavermectin B_{1a}

3.

Bezeichnung

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

(2S)-Ivermectin B; (2S)-5-O-Desmethyl-22,23-dihydroavermectin A;

{(2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aS,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2-(2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aS,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-7-[2,6-didesoxy-4-O-(2,6-didesoxy-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-3-O-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyloxy]}

ASK #29352

Molgewicht 586.756

Bruttoformel C₃₄H₅₀O₈

2.

Bezeichnung

(2aE,4E,8E-2a¹S,5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(S)-sec-Butyl]-2a¹,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,13,14,15,17,17a,20,20a-hexadecahydro-2H,2'H-spiro[11,15-methano-2H,13H]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

(2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2H,13H]

ASK #29353

Chemical

Abstract 71837-27-9

Service Nr.

Molgewicht 730.9244

Bruttoformel C₄₁H₆₂O₁₁

2.

Bezeichnung

(2aE,4E,8E-2a¹S,5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(2S)-Butan-2-yl]-7-(2,6-didesoxy-3-O-methyl- -L-arabino-hexopyranosyloxy)-2a¹,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-hexadecahydrospiro[11,15-methano-2H,13H]

3.

Bezeichnung

{(2aE,4E,8E-2a¹S,5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(S)-sec-Butyl]-2a¹,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2H,13H]}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

{(2aE,4E,8E-5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-[(S)-sec-Butyl]-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2H,13H]}

ASK #29354

Andere

Chemical

Abstract 74567-01-4

Service Nr.

Molgewicht 877.1086

Bruttoformel C₄₈H₇₆O₁₄

2.

Bezeichnung

{(2aE,2a¹S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,19R,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a¹,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,18,19,20,20a-hexadecahydrospiro[11,15-methano-2H,13H]}

ASK #29355

Andere

Chemical

Abstract 74567-01-4

Service Nr.

Molgewicht 877.1086

Bruttoformel C₄₈H₇₆O₁₄

2. Bezeichnung $\{(2aE,2a^1S,4E,5^1S,6S,6^1R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,19S,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a^1,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a^1,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,18,19,20,20a-hexadecahydrospiro[11,1]$
ASK #29358

Chemical Abstract Service Nr. 116057-75-1

Molgewicht 523.4484

Bruttoformel C₂₈H₃₀INO

Vorzugsbezeichnung Idoxifen

International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung (*E*)-1-(2-{4-[1-(4-Iodphenyl)-2-phenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin

ASK #29359

Chemical Abstract Service Nr. 132561-92-3

Molgewicht 835.0737

Bruttoformel C₄₂H₇₈N₂O₁₄

Vorzugsbezeichnung (16*S*)-Dirithromycin

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,3*R*,6*R*,7*S*,8*S*,9*R*,10*R*,12*R*,13*S*,15*S*,17*S*)-7-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-3-ethyl-2,10-dihydroxy-15-(2-methoxyethoxymethyl)-2,6,8,10,12,17-hexamethyl-9-(3,4-dihydroxy-2-methyl-5-oxo-2-phenylbut-1-en-1-yl)erythromycin A

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (9*S*)-9-Desoxy-11-desoxy-11,9-{epoxy[(*S*)-(2-methoxyethoxymethyl)methano]imino}erythromycin A

ASK #29362

Chemical Abstract Service Nr. 141262-14-8

Molgewicht 819.0743

Bruttoformel C₄₂H₇₈N₂O₁₃

Vorzugsbezeichnung Dirithromycin B

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*,3*R*,6*R*,7*S*,8*S*,9*R*,10*R*,12*R*,13*S*,15*RS*,17*S*)-7-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-3-ethyl-10-hydroxy-15-(2-methoxyethoxymethyl)-2,6,8,10,12,17-hexamethyl-9-[3,4-dihydroxy-2-methyl-5-oxo-2-phenylbut-1-en-1-yl]erythromycin A

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (9*S*)-9-Desoxo-11,12-didesoxy-11,9-{epoxy[(*RS*)-(2-methoxyethoxymethyl)methano]imino}erythromycin A

ASK #29363

Molgewicht 821.0471

Bruttoformel C₄₁H₇₆N₂O₁₄

Vorzugsbezeichnung Dirithromycin C

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,3*R*,6*R*,7*S*,8*S*,9*R*,10*R*,12*R*,13*S*,15*RS*,17*S*)-7-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- -*L-ribo*-hexopyranosyloxy)-3-ethyl-2,10-dihydroxy-15-(2-methoxyethoxymethyl)-2,6,8,10,12,17-hexamethyl-9-[3,4,6-trides

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (9*S*)-3'-*O*-Desmethyl-9-desoxo-11-desoxy-11,9-(epoxy[(*RS*)-(2-methoxyethoxymethyl)methano]imino)erythromycin A

ASK #29365

Chemical Abstract Service Nr. 65195-55-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 355401-08-0

Molgewicht 873.0769

Bruttoformel C₄₈H₇₂O₁₄

2. Bezeichnung {(2*aE*,2*a*¹*S*,4*E*,5'*S*,6*S*,6'*R*,7*S*,8*E*,11*R*,13*S*,15*S*,17*aR*,20*R*,20*aR*)-6'-[(*S*)-(Butan-2-yl)]-2*a*¹,20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2*a*¹,5',6,6',7,10,11,14,15,17*a*,20,20*a*-dodecahydrospiro[11,15-methano-2*H*,13*H*]-

3. Bezeichnung Avermectin B_{1a}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym {(2*aE*,4*E*,8*E*-5'*S*,6*S*,6'*R*,7*S*,11*R*,13*S*,15*S*,17*aR*,20*R*,20*aR*,20*bS*)-6'-[(*S*)-*sec*-Butyl]-20,20*b*-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17*a*,20,20*a*,20*b*-dodecahydrospiro[11,15-methano-2*H*,13*H*]-} (2*aE*,4*E*,8*E*-5'*S*,6*S*,6'*R*,7*S*,11*R*,13*S*,15*S*,17*aR*,20*R*,20*aR*,20*bS*)-6'-[(*S*)-*sec*-Butyl]-7-[2,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*O*-methyl- α -*L*-arabino-hexopyranosyl)-3-*O*-methyl- α -*L*-arabino-hexopyranosyloxy]

ASK #29366

Chemical Abstract Service Nr. 65195-56-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 355401-10-4

Molgewicht 859.0503

Bruttoformel C₄₇H₇₀O₁₄

2. Bezeichnung {(2*aE*,2*a*¹*S*,4*E*,5'*S*,6*S*,6'*R*,7*S*,8*E*,11*R*,13*S*,15*S*,17*aR*,20*R*,20*aR*)-2*a*¹,20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2*a*¹,5',6,6',7,10,11,14,15,17*a*,20,20*a*-dodecahydrospiro[11,15-methano-2*H*,13*H*]-

3. Bezeichnung Avermectin B_{1b}

Zitat Bezeichnung CAS 3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (2*aE*,4*E*,8*E*-5'*S*,6*S*,6'*R*,7*S*,11*R*,13*S*,15*S*,17*aR*,20*R*,20*aR*,20*bS*)-7-[2,6-Didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*O*-methyl- α -*L*-arabino-hexopyranosyl)-3-*O*-methyl- α -*L*-arabino-hexopyranosyloxy]-20,20*b*-dihydroxy-} (2*aE*,4*E*,8*E*-5'*S*,6*S*,6'*R*,7*S*,11*R*,13*S*,15*S*,17*aR*,20*R*,20*aR*,20*bS*)-20,20*b*-Dihydroxy-6'-isopropyl-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-5',6,6',7,10,11,14,15,17*a*,20,20*a*,20*b*-dodecahydrospiro[11,15-methano-2*H*,13*H*,17*H*]-

ASK #29370

Chemical Abstract Service Nr. 153259-65-5

Formelstamm (C₂₀-H₂₄-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 343.4168
Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₄
Vorzugsbezeichnung Cilomilast
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)cyclohexan-1-carbonsäure

ASK #29371

Chemical Abstract Service Nr. 125494-59-9
Formelstamm C₁₇-H₂₆-Cl-N . Cl-H . H₂-O
Molgewicht 334.3243
Bruttoformel C₁₇H₂₇Cl₂N
Vorzugsbezeichnung Sibutraminhydrochlorid 1 H₂O ([[Hinweis: Aufgrund starker Nebenwirkungen wurden Sibutramin-haltige Arzneimittel in allen Industrieländern mittlerweile vom Markt genommen]])
International Nonproprietary Name (INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-[1-(4-Chlorphenyl)cyclobutyl]-*N,N*,3-trimethylbutan-1-amin-hydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-{1-[1-(4-Chlorphenyl)cyclobutyl]-3-methylbutyl}dimethylazan-hydrochlorid 1 HO

ASK #29373

Chemical Abstract Service Nr. 73240-08-1
Molgewicht 529.5224
Bruttoformel C₂₃H₂₃N₅O₈S
2. Bezeichnung *N*-[(*R*)-{[(5*aR*,6*R*)-1,7-Dioxo-1,4,6,7-tetrahydro-3*H*,5*aH*-azeto[2,1-*b*]furo[3,4-*d*][1,3]thiazin-6-yl]carbamoyl}(4-hydroxyphenyl)methyl]-4-ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamid
3. Bezeichnung (*R*)-*N*-{[(5*aR*,6*R*)-1,7-Dioxo-1,4,6,7-tetrahydro-3*H*,5*aH*-azeto[2,1-*b*]furo[3,4-*d*][1,3]thiazin-6-yl]-2-(4-ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamid

ASK #29374

Chemical Abstract Service Nr. 66352-82-7
Formelstamm (C₂₅-H₂₆-N₉-O₈-S)⁻ H⁺
Molgewicht 613.6024
Bruttoformel C₂₅H₂₇N₉O₈S
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(4-methyl-5-sulfanylidene-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(4-methyl-5-thioxo-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-ylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(4-methyl-5-thioxo-4,5-dihydro-1*H*-tetrazol-1-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #29375

Chemical Abstract Service Nr. 13183-79-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 69713-31-1
Molgewicht 116.145
Bruttoformel C₂H₄N₄S
2. Bezeichnung 1-Methyl-1,2-dihydro-5*H*-tetrazol-5-thion
3. Bezeichnung 1-Methyl-1*H*-tetrazol-5-thiol

ASK #29376

Chemical Abstract Service Nr. 40980-51-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 84782-39-8
Formelstamm (C₂₆-H₄₃-O₁₀)⁻ H⁺
Molgewicht 516.6216
Bruttoformel C₂₆H₄₄O₁₀
2. Bezeichnung 9-[(2*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*S*,5*R*)-5-[(2*S*,3*S*,4*S*,5*S*)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4,5-trihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 9-[(2*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*S*,5*R*)-5-[(2*S*,3*S*,4*S*,5*S*)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4,5-trihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure; Pseudomonsäure B; Pseudomonsäure I

ASK #29377

Chemical Abstract Service Nr. 71980-98-8
Formelstamm (C₂₆-H₄₃-O₈)⁻ H⁺
Molgewicht 484.6228
Bruttoformel C₂₆H₄₄O₈
2. Bezeichnung 9-[(2*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-3,4-Dihydroxy-5-[(2*E*,4*R*,5*S*)-5-hydroxy-4-methylhex-2-en-1-yl]oxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Pseudomonsäure C; 9-[(2*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-3,4-Dihydroxy-5-[(2*E*,4*R*,5*S*)-5-hydroxy-4-methylhex-2-en-1-yl]tetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

ASK #29378

Chemical Abstract Service Nr. 85248-93-7
Formelstamm (C₂₆-H₄₁-O₉)⁻ H⁺
Molgewicht 498.6063
Bruttoformel C₂₆H₄₂O₉
2. Bezeichnung (4*E*)-9-[(2*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-5-[(2*S*,3*S*,4*S*,5*S*)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]non-4-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (4*E*)-9-[(2*E*)-4-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-5-[(2*S*,3*S*,4*S*,5*S*)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]non-4-ensäure; Pseudomonsäure D

ASK #29379

Chemical Abstract Service Nr. 71087-97-3
Formelstamm (C₂₆-H₄₃-O₉)⁻ H⁺
Molgewicht 500.6222
Bruttoformel C₂₆H₄₄O₉

2. Bezeichnung 9-[(2E)-4-((2R,3aS,6S,7S,7aRS)-2-[(1RS,2S,3S)-1,3-Dihydroxy-2-methylbutyl]-7-hydroxy-2,3,3a,6,7,7a-hexahydro-4H-furo[3,2-c]pyran-6-yl)-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
ASK #29380

Chemical Abstract Service Nr. 71087-96-2

Formelstamm (C₂₆H₄₃O₉)⁻ H⁺

Molgewicht 500.6222

Bruttoformel C₂₆H₄₄O₉

2. Bezeichnung 9-[(2E)-4-((2R,3RS,4aS,7S,8S,8aR)-3,8-Dihydroxy-2-[(2S,3S)-3-hydroxybutan-2-yl]-3,4,4a,7,8,8a-hexahydro-2H,5H-pyrano[4,3-b]pyran-7-yl)-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure
ASK #29381

Formelstamm (C₂₆H₄₃O₉)⁻ H⁺

Molgewicht 500.6222

Bruttoformel C₂₆H₄₄O₉

2. Bezeichnung 9-[(2E)-4-((2S,3R,4R,5S)-3,4-Dihydroxy-5-[(3-hydroxy-4,5-dimethylloxolan-2-yl)methyl]oxan-2-yl)-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-[(E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-3,4-Dihydroxy-5-(3-hydroxy-4,5-dimethyltetrahydro-2-furylmethyl)tetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure;
9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-3,4-Dihydroxy-5-[(3-hydroxy-4,5-dimethyltetrahydrofuran-2-yl)methyl]tetrahydropyran-2-yl)-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

ASK #29382

Formelstamm (C₂₆H₄₄ClO₉)⁻ H⁺

Molgewicht 537.0831

Bruttoformel C₂₆H₄₅ClO₉

2. Bezeichnung 9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-(2-Chlor-3,5-dihydroxy-4-methylhexyl)-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-[(E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-(2-Chlor-3,5-dihydroxy-4-methylhexyl)-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

ASK #29383

Formelstamm (C₂₆H₄₄ClO₉)⁻ H⁺

Molgewicht 537.0831

Bruttoformel C₂₆H₄₅ClO₉

2. Bezeichnung 9-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-(3-Chlor-2,5-dihydroxy-4-methylhexyl)-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-[(E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-(3-Chlor-2,5-dihydroxy-4-methylhexyl)-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure

ASK #29384

Formelstamm (C₂₄H₂₄N₄O₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 434.4876

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₄O₄

2. Bezeichnung 3,3'-[1,1'-(Ethan-1,1-diyl)bis(indol-3-yl)]bis[(RS)-2-aminopropansäure]

ASK #29385

Molgewicht 355.4308

Bruttoformel C₂₀H₂₅N₃O₃

2. Bezeichnung 4-[6-(4-Carbamimidoylphenoxy)hexyloxy]benzamid

ASK #29386

Chemical Abstract Service Nr. 54029-20-8

Molgewicht 331.3464

Bruttoformel C₁₅H₁₃N₃O₄S

2. Bezeichnung Methyl[[5-(benzolsulfonyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]carbamat]

ASK #29387

Chemical Abstract Service Nr. 153322-05-5

Molgewicht 198.2637

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂

Vorzugsbezeichnung Lanicemin

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung (S)-1-Phenyl-2-(pyridin-2-yl)ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-1-Phenyl-2-(2-pyridyl)ethylazan

ASK #29388

Chemical Abstract Service Nr. 153322-06-6

Formelstamm C₁₃-H₁₄-N₂ . 2 Cl-H

Molgewicht 271.1855

Bruttoformel C₁₃H₁₆Cl₂N₂

Vorzugsbezeichnung Lanicemindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung (S)-1-Phenyl-2-(pyridin-2-yl)ethanamin-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-1-Phenyl-2-(2-pyridyl)ethylazan-dihydrochlorid

ASK #29389

Chemical Abstract Service Nr. 37539-03-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 54172-48-4

Formelstamm (C₁₀-H₁₀-N₅-O₃-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 313.356

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₅O₃S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-Amino-8-oxo-3-(1*H*-1,2,3-triazol-4-ylsulfanylmethyl)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-Amino-3-(1*H*-1,2,3-triazol-4-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 7-ACA-Triazol

ASK #29390

Chemical Abstract Service Nr. 64217-62-5

Formelstamm C18-H18-N6-O5-S2 . n(C3-H8-O2)
Molgewicht 538.6001
Bruttoformel C₂₁H₂₆N₆O₇S₂
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*F*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-8-oxo-3-[(1*H*-1,2,3-triazol-4-ylsulfanyl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-(*RS*)-propan-1,2-diol (1:x)
3. Bezeichnung Cefatrizin-Propylenglycol
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0-11.0(2002-2019)/1403
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-(1*H*-1,2,3-triazol-4-ylsulfanylmethyl)-3-cephem-4-carbonsäure-(*RS*)-propan-1,2-diol (1:n); Cefatrizin-Propylenglycol (1:x); Cephatrizin-Propylenglycol (1:n); Cefatrizin-Propylenglycol-Clathrat

ASK #29391

Chemical Abstract Service Nr. 75-91-2
Molgewicht 90.121
Bruttoformel C₄H₁₀O₂
2. Bezeichnung 2-Methylpropan-2-peroxol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Hydroperoxy-2-methylpropan; tert-Butylhydroperoxid

ASK #29392

Chemical Abstract Service Nr. 2859-16-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 85201-35-0
Molgewicht 313.3908
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,6 -dimethoxy-17-methylmorphin-7-en

ASK #29394

Chemical Abstract Service Nr. 581-49-7
Molgewicht 160.2157
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂
2. Bezeichnung (2*S*)-1,2,3,6-Tetrahydro-2,3'-bipyridin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2*S*)-1,2,3,6-Tetrahydro-2,3'-bipyridyl; (2*S*)-2-(Pyridin-3-yl)-1,2,3,6-tetrahydropyridin; Anatabin; (S)-1,2,3,6-Tetrahydro-2,3'-bipyridin

ASK #29395

Chemical Abstract Service Nr. 487-19-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 30813-25-3
Molgewicht 158.1998
Bruttoformel C₁₀H₁₀N₂
2. Bezeichnung 3-(1-Methyl-1*H*-pyrrol-2-yl)pyridin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym beta-Nicotyrin; 3-(1-Methyl-2-pyrrol)pyridin; 3-(1-Methylpyrrol-2-yl)pyridin

ASK #29396

Chemical Abstract Service Nr. 532-12-7
Molgewicht 146.1891
Bruttoformel C₉H₁₀N₂
2. Bezeichnung 3-(3,4-Dihydro-2*H*-pyrrol-5-yl)pyridin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-(4,5-Dihydro-3*H*-pyrrol-2-yl)pyridin; 3-(1-Pyrrolin-2-yl)pyridin; Myosmin

ASK #29397

Chemical Abstract Service Nr. 491-26-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 22588-95-0
Molgewicht 178.231
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂O
2. Bezeichnung 3-[(1*RS*,2*S*)-1-Methyl-1-oxidopyrrolidin-1-ium-2-yl]pyridin
3. Bezeichnung Nicotin-1'-oxid
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2012
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Oxynicotin; (1*RS*,2*S*)-1-Methyl-2-(pyridin-3-yl)pyrrolidin-1-oxid; nicotine N'-oxide; NNO [Nicotin-1'-oxid]; 3-[(1*RS*,2*S*)-1-Methyl-1-oxo-1lambda(5)-pyrrolidin-2-yl]pyridin; Nicotin-N'-oxid

ASK #29404

Chemical Abstract Service Nr. 96-76-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 118578-01-1; 119345-01-6; 50356-26-8
Molgewicht 206.3239
Bruttoformel C₁₄H₂₂O
2. Bezeichnung 2,4-Di-*tert*-butylphenol

ASK #29407

Chemical Abstract Service Nr. 7601-54-9
Formelstamm Na₃PO₄
Molgewicht 163.9407
Bruttoformel Na₃O₄P
2. Bezeichnung Natriumphosphat
Zitat Bezeichnung 2 E339

ASK #29411

Chemical Abstract Service Nr. 83880-65-3
Molgewicht 468.9692
Bruttoformel C₂₇H₂₉ClO₅
2. Bezeichnung (21-Chlor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4,9(11)-trien-17-yl)(furan-2-carboxylat)

ASK #29412

223776-49-6

**Chemical
Abstract Service
Nr.**

Molgewicht 563.0589

Bruttoformel C₂₈H₃₁ClO₈S

2. Bezeichnung [9-Chlor-17-(2,2-dioxo-2,5-dihydro-1,2⁶-oxathiol-4-yl)-11-hydroxy-16-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-yl](furan-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[9-Chlor-17-[(furan-2-ylcarbonyl)oxy]-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17beta-yl]-5H-1,2-oxathiol-2,2-dioxid;
9-Chlor-17-(furan-2-carboxyloxy)-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3-oxo-23,24-dinorchola-1,4,20-trien-21,22-sulton;
9-Chlor-17beta-(2,2-dioxo-2,5-dihydro-2lambda(6)-1,2-oxathiol-4-yl)-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17alpha-yl(2-furoat)

ASK #29413

Chemical Abstract Service Nr. 1305334-31-9

Molgewicht 484.9686

Bruttoformel C₂₇H₂₉ClO₆

2. Bezeichnung (21-Chlor-16-methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 21-Chlor-17-(furan-2-carboxyloxy)-16alpha-methylpregna-1,4-dien-3,11,20-trion; 21-Chlor-16alpha-methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat)

ASK #29414

**Chemical Abstract Service
Nr.** 83881-09-8

Molgewicht 484.9686

Bruttoformel C₂₇H₂₉ClO₆

2. Bezeichnung (21-Chlor-9,11-epoxy-16-methyl-3,20-dioxo-9-pregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 21-Chlor-9beta,11beta-epoxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat);
21-Chlor-9,11beta-epoxy-17-(furan-2-carboxyloxy)-16alpha-methyl-9beta-pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #29415

Chemical Abstract Service Nr. 1370190-33-2

Molgewicht 615.4977

Bruttoformel C₃₂H₃₂Cl₂O₈

2. Bezeichnung (9,21-Dichlor-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11,17-diyl)bis(furan-2-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9,21-Dichlor-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11beta,17-diylbis(2-furoat); 9,21-Dichlor-11beta,17-bis(furan-2-carboxyloxy)-16alpha-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #29416

**Chemical Abstract Service
Nr.** 1305334-30-8

Molgewicht 535.413

Bruttoformel C₂₇H₂₈Cl₂O₇

2. Bezeichnung (9,21-Dichlor-11-hydroxy-16-methyl-3,6,20-trioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	9,21-Dichlor-17-(furan-2-carbonyloxy)-11beta-hydroxy-16alpha-methylpregna-1,4-dien-3,6,20-trion; 9,21-Dichlor-11beta-hydroxy-16alpha-methyl-3,6,20-trioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat)
ASK #29417	
Chemical Abstract Service Nr.	148596-90-1
Molgewicht	502.9838
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ ClO ₇
2. Bezeichnung	(9-Chlor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)(furan-2-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	9-Chlor-17-(furan-2-carbonyloxy)-11beta,21-dihydroxy-16alpha-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion; 9-Chlor-11beta,21-dihydroxy-16alpha-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl(2-furoat)
ASK #29428	
Chemical Abstract Service Nr.	552-57-8
Molgewicht	578.5187
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ O ₁₄
2. Bezeichnung	5-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-7-(6- <i>O</i> - -L-rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	4',5'-Dihydroxy-7-(6- <i>O</i> - -L-rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)flavon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Isorhoifolin
ASK #29429	
Chemical Abstract Service Nr.	480-36-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11027-51-3; 11030-42-5; 1329-58-4
Molgewicht	592.5453
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ O ₁₄
2. Bezeichnung	5-Hydroxy-2-(4-methoxyphenyl)-7-(6- <i>O</i> - -L-rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	5-Hydroxy-4'-methoxy-7-(6- <i>O</i> - -L-rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)flavon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Linarin
ASK #29430	
Chemical Abstract Service Nr.	520-34-3
Molgewicht	300.2629
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ O ₆
2. Bezeichnung	5,7-Dihydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-4 <i>H</i> -chromen-4-on
3. Bezeichnung	3',5,7-Trihydroxy-4'-methoxyflavon
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Diosmetin
ASK #29431	
Chemical Abstract Service Nr.	26889-93-0

Molgewicht 365.4042
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₅S
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*S*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-6-[(2*S*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym L-Amoxicillin

ASK #29438

Chemical Abstract Service Nr. 7598-80-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13860-20-3
Molgewicht 260.3297
Bruttoformel C₁₉H₁₆O
2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)(phenyl)methanol

ASK #29439

Chemical Abstract Service Nr. 91679-37-7
Molgewicht 310.3917
Bruttoformel C₂₂H₁₈N₂
2. Bezeichnung *rac*-4-[(*R*)-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)(phenyl)methyl]-1*H*-imidazol

ASK #29440

Chemical Abstract Service Nr. 154039-60-8
Molgewicht 331.4079
Bruttoformel C₁₅H₂₉N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Marimastat
International Nonproprietary Name INN.L37
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (2*S*,3*R*)-3-[(*S*)-2,2-Dimethyl-1-(methylcarbamoyl)propylcarbamoyl]-*N*,2-dihydroxy-5-methylhexanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2*R*,3*S*)-*N*(1)-[(*S*)-2,2-Dimethyl-1-(methylcarbamoyl)propyl]-*N*(4),3-dihydroxy-2-isobutylbutandiamid

ASK #29441

Chemical Abstract Service Nr. 10450-60-9
Molgewicht 227.9406
Bruttoformel H₅IO₆
2. Bezeichnung Periodsäure
Zitat Bezeichnung 2 USM112; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Orthoperiodsäure

ASK #29444

Molgewicht 495.6685

Bruttoformel C₃₁H₄₂FNO₃

2. Bezeichnung {1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-4-phenylpiperidin-4-yl}decanoat

ASK #29454

Chemical Abstract Service Nr. 403-42-9

Molgewicht 138.139

Bruttoformel C₈H₇FO

2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)ethanon

ASK #29455

Molgewicht 530.1135

Bruttoformel C₃₁H₄₁ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(2-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}decanoat

ASK #29456

Molgewicht 558.1667

Bruttoformel C₃₃H₄₅ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(3-ethyl-4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}decanoat

ASK #29457

Molgewicht 721.7952

Bruttoformel C₄₂H₅₄Cl₂N₂O₄

2. Bezeichnung [4-(4-Chlorphenyl)-1-(3-{4-[4-(4-chlorphenyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]benzoyl}propyl)piperidin-4-yl]decanoat

ASK #29458

Molgewicht 606.2095

Bruttoformel C₃₇H₄₅ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4'-Chlor[1,1'-biphenyl]-4-yl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}decanoat

ASK #29459

Molgewicht 606.2095

Bruttoformel C₃₇H₄₅ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(3'-Chlor[1,1'-biphenyl]-4-yl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}decanoat

ASK #29460

Molgewicht 502.0604

Bruttoformel C₂₉H₃₇ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}octanoat

ASK #29461

Molgewicht 516.087

Bruttoformel C₃₀H₃₉ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}nonanoat

ASK #29462

Molgewicht 544.1401

Bruttoformel C₃₂H₄₃ClFNO₃

2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}undecanoat

ASK #29463

Chemical Abstract Service Nr. 65135-24-2
Molgewicht 558.1667
Bruttoformel C₃₃H₄₅ClFNO₃
2. Bezeichnung {4-(4-Chlorphenyl)-1-[3-(4-fluorbenzoyl)propyl]piperidin-4-yl}dodecanoat

ASK #29468

Chemical Abstract Service Nr. 28434-01-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 10453-54-0; 24380-84-5
Molgewicht 338.44
Bruttoformel C₂₂H₂₆O₃
Vorzugsbezeichnung Bioresmethrin
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 USMI12; PERKOW; ISO
2. Bezeichnung [(5-Benzylfuran-3-yl)methyl][(1*R*,3*R*)-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-en-1-yl)cyclopropanocarboxylat]

ASK #29472

Chemical Abstract Service Nr. 35367-38-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 104790-81-0; 51026-04-1; 53026-03-2; 66594-18-1
Molgewicht 310.6833
Bruttoformel C₁₄H₉ClF₂N₂O₂
2. Bezeichnung *N*-[(4-Chlorphenyl)carbamoyl]-2,6-difluorbenzamid
3. Bezeichnung Diflubenzuron
Zitat Bezeichnung 3 USMI12-14; ISO.Pesticide; PERKOW; EUTCT; EP.imp.syn; CAS; EAB.VU.syn
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 1-(4-Chlorphenyl)-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff

ASK #29480

Chemical Abstract Service Nr. 95737-68-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 126040-81-1; 133695-78-0
Molgewicht 321.3698
Bruttoformel C₂₀H₁₉NO₃
2. Bezeichnung *rac*-2-[[*(2R)*-1-(4-Phenoxyphenoxy)propan-2-yl]oxy]pyridin
3. Bezeichnung Pyriproxyfen
Zitat Bezeichnung 3 ChEBI; ChemIDplus; ISO; CPCN; Perkow1996; ChemSpider; ATCvet; MAR2016; USEPA-ACToR; USMI12-14; ROMP2016; FAO.Pesticide; CAS; HSDB; NIST; Pharmavista; USEPA.Pesticide; JAN; EUTCT; MeSH; RTECS; PubChem; PAN; KEGG; PPDB; EINECS; HazMap
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 2-[[1-(4-Phenoxyphenoxy)propan-2-yl]oxy]pyridin; 2-[[1-(4-Phenoxyphenoxy)-2-propanyl]oxy]pyridin; (RS)-2-[1-(4-Phenoxyphenoxy)propan-2-yloxy]pyridin; Piriproxyfen; 4-Phenoxyphenyl-(RS)-2-(2-pyridyloxy)propylether; 2-[1-Methyl-2-(4-phenoxyphenoxy)ethoxy]pyridin

ASK #29483

Chemical Abstract Service Nr.	136381-85-6
Formelstamm	(C20-H13-Cl-N3-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	411.8615
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Lintitript
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	{2-[4-(2-Chlorphenyl)-1,3-thiazol-2-ylcarbamoyl]indol-1-yl}essigsäure

ASK #29486

Chemical Abstract Service Nr.	143343-83-3
Molgewicht	384.4257
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Toborinon
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-6-[3-(3,4-Dimethoxybenzylamino)-2-hydroxypropoxy]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #29487

Chemical Abstract Service Nr.	13963-57-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	131553-52-1; 224778-47-6; 26676-32-4
Molgewicht	324.3052
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ AlO ₆
2. Bezeichnung	(<i>OC</i> -6-11)-Tris(pentan-2,4-dionato- <i>O</i> , <i>O'</i>)aluminium
3. Bezeichnung	Aluminiumtris(acetylacetonat)
Zitat Bezeichnung 3	Gll

ASK #29488

Chemical Abstract Service Nr.	83622-85-9
Molgewicht	250.3147
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₇ O ₃ P
Vorzugsbezeichnung	Trifosmin
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	Tris(3-methoxypropyl)phosphan

ASK #29489

Chemical Abstract Service Nr.	142996-66-5
Molgewicht	364.4791
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Fuomin
International Nonproprietary Name	INNv.L74
2. Bezeichnung	4,4'-[Ethan-1,2-diylbis(azandiyl)bis(methanylyliden)]bis(2,2,5,5-tetramethyloxolan-3-on)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4,4'-(Ethylendiaminodimethyliden)bis(2,2,5,5-tetramethyltetrahydrofuran-3-on)

ASK #29493

Chemical Abstract Service Nr. 2306-27-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 27181-91-5

Molgewicht 372.3686

Bruttoformel C₂₀H₂₀O₇

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5,6,7-trimethoxy-4*H*-chromen-4-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Sinensetin

ASK #29497

Molgewicht 304.3443

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₄O₃

2. Bezeichnung 2-*N*-Methyl-5-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Methylamino-5-(3,4,5-trimethoxybenzyl)pyrimidin-4-ylazan

ASK #29498

Vorzugsbezeichnung Macrogol - 4,4'-Methylendicyclohexyldiisocyanat - Hexan-1,2,6-triol - Polykondensat ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

International Nonproprietary Name (INN.L17)

ASK #29501

Chemical Abstract Service Nr. 14357-76-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 82068-94-8

Molgewicht 413.5497

Bruttoformel C₂₅H₃₅NO₄

Vorzugsbezeichnung 18,19-Dihydroetorphin

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung (5*R*,6*R*,7*R*,14*R*)-4,5-Epoxy-7-[(*R*)-2-hydroxypentan-2-yl]-6-methoxy-17-methyl-6,14-ethanomorphinan-3-ol

ASK #29502

Chemical Abstract Service Nr. 99149-95-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 97162-60-2

Molgewicht 46343.0863

Bruttoformel C₂₀₃₁H₃₁₂₁N₅₈₅O₆₀₁S₃₁

Vorzugsbezeichnung Saruplase

International Nonproprietary Name INN.L38

2. Bezeichnung Prourokinase (enzyme-activating)(human clone pUK4/pUK18), non-glycosylated

ASK #29503

Chemical Abstract Service Nr. 82640-04-8

Formelstamm C28-H27-N-O4-S . Cl-H

Molgewicht 510.0442

Bruttoformel C₂₈H₂₈ClNO₄S
Vorzugsbezeichnung Raloxifenhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L26)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.6; GII
2. Bezeichnung [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-1-benzothiophen-3-yl][4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl]methanon-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)benzo[b]thiophen-3-yl][4-(2-piperidinoethoxy)phenyl]methanon-hydrochlorid

ASK #29504

Chemical Abstract Service Nr. 55-22-1
Formelstamm (C6-H4-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 123.1094
Bruttoformel C₆H₅NO₂
2. Bezeichnung Pyridin-4-carbonsäure
3. Bezeichnung Isonicotinsäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI12; Chempider

ASK #29505

Chemical Abstract Service Nr. 185021-64-1
Formelstamm C21-H21-Cl-N4-O-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 509.0413
Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₄O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Ziprasidonmesilat (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L35,v.L18)
2. Bezeichnung 5-[2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-on-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ziprasidon-Monomesilat

ASK #29508

Formelstamm C53-H67-N9-O10-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 1118.324
Bruttoformel C₅₄H₇₁N₉O₁₃S₂
Vorzugsbezeichnung Quinupristinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L31,v.L18
2. Bezeichnung *N*-[(6*R*,9*S*,10*R*,13*S*,15*aS*,22*S*,24*aS*)-18-[[*(3S)*-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-ylsulfanyl]methyl]-22-[[4-(dimethylamino)phenyl]methyl]-6-ethyl-10,23-dimethyl-5,8,12,15,17,21,24-heptaoxo-13-phenyl]docosanol (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[(6*R*,9*S*,10*R*,13*S*,15*aS*,22*S*,24*aS*)-22-(4-Dimethylaminobenzyl)-6-ethyl-10,23-dimethyl-5,8,12,15,17,21,24-heptaoxo-13-phenyl]-18-[(*3S*)-chinuclidin-3-ylsulfanyl]methyl]docosahydro-12*H*-pyrido[2,1-*f*]pyridin (1:1)

ASK #29509

Formelstamm C34-H50-N4-O9-S . C-H4-O3-S
Molgewicht 786.9529
Bruttoformel C₃₅H₅₄N₄O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Dalfopristinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L32,v.L18
2. Bezeichnung (3*R*,4*R*,5*E*,10*E*,12*E*,14*S*,26*R*,26*aS*)-26-[2-(Diethylamino)ethansulfonyl]-14-hydroxy-4,12-dimethyl-3-(propan-2-yl)-3,8,9,14,15,18,24,25,26,26*a*-decahydro-21,18-nitrilo-1*H*,22*H*-pyrrolo[2,1-*c*][1,8,4,1(1:1)]

ASK #29510

Chemical Abstract Service Nr. 147657-22-5
Molgewicht 430.62
Bruttoformel C₂₇H₄₀O₃
Vorzugsbezeichnung Calcipotriol-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L30)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/2284; Ph.Eur.2005,5.3/2284
2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*,22*E*,24*S*)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1 ,3 ,24-triol 1 H₂O

ASK #29513

Chemical Abstract Service Nr. 135416-43-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 133647-95-7
Molgewicht 385.24
Bruttoformel C₁₆H₂₀INO₂
Vorzugsbezeichnung lometopan
International Nonproprietary Name (INN.L38)
2. Bezeichnung Methyl[3 -(4-iodphenyl)tropan-2 -carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl[(1*R*,2*S*,3*S*,5*S*)-3-(4-iodphenyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]

ASK #29514

Chemical Abstract Service Nr. 136794-86-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 137433-20-6; 157310-31-1; 157496-34-9
Formelstamm C16-H20-(123)I-N-O2
Molgewicht 381.2411
Bruttoformel C₁₆H₂₀INO₂
Vorzugsbezeichnung (¹²³I)lometopan
International Nonproprietary Name INN.L38
2. Bezeichnung Methyl[3 -(4-(¹²³I)iodphenyl)tropan-2 -carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl[(1*R*,2*S*,3*S*,5*S*)-3-(4-(¹²³I)iodphenyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]

ASK #29515

Chemical Abstract Service Nr. 171655-91-7
Molgewicht 327.2488
Bruttoformel C₁₆H₂₀Cl₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Brasofensin
International Nonproprietary Name INN.L38
2. Bezeichnung 3 -(3,4-Dichlorphenyl)tropan-2 -carbaldehyd[(E)-O-methyloxim]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1R,2R,3S,5S)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carbaldehyd-(E)-O-methyloxim

ASK #29516

Formelstamm C16-H20-Cl2-N2-O . H2-O4-S
Molgewicht 425.3273
Bruttoformel C₁₆H₂₂Cl₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Brasofensinsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L38)
2. Bezeichnung 3 -(3,4-Dichlorphenyl)tropan-2 -carbaldehyd[(E)-O-methyloxim]-sulfat (1:1)

ASK #29518

Chemical Abstract Service Nr. 118390-30-0
Molgewicht 19564.1658
Bruttoformel C₈₇₀H₁₃₆₆N₂₃₆O₂₅₉S₉
Vorzugsbezeichnung Interferon alfacon-1
International Nonproprietary Name INN.L39
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung MCDLPQTHSL GNRRALILLA QMRRISPFSC LKDRHDFGFP QEEFDGNQFQ KAQAISVLHE MIQQTFLNFS TKDSSAAWDE SLLEKFYTEL YQQLNDLEAC VIQEVGVEET PLMNVDSILA VKKYFQRITL YLTEKKYSPC AWEVVR AEIM RSFSLSTNLQ ERLRRKE
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-L-methionyl-22-L-arginine-76-L-alanine-78-L-aspartic acid-79-L-glutamic acid-86-L-tyrosine-90-L-tyrosine-156-L-threonine-157-L-asparagine-158-L-leucineinterferon alpha1 (human lymphoblast reduced)

ASK #29519

Chemical Abstract Service Nr. 181054-95-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 113478-33-4
Formelstamm C2041-H3114-N558-O641-S25 . 12(C-O2) . (O) . x(O3-S) . Oligosaccharid-Reste, x = ca. 0,7
Molgewicht 46600
Bruttoformel C₂₀₅₃H₃₁₁₄N₅₅₈O₆₆₆S₂₅
Vorzugsbezeichnung Nonacog alfa

International Nonproprietary Name INN.L39

Zitat Bezeichnung 1 MAR2013; USAN; BAN; ATC; CAS; EUTCT; KEGG.D05201; ICTRP

2. Bezeichnung YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVVCS CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAFAVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGCSI VNEKWIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHTEQKRVN IRIIPHNNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNIFL KFGSGYVSWG GRVFKHGRSA LVLQYLRVPL VDRATCLRST KFTIYNNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRVYVNWIK KTKLT, 18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389-Undecakis(disulfid), Glu7,Glu8,Glu15,Glu17,Glu20,Glu21,Glu26,Glu27,Glu30,Glu33,Glu36,Glu40-4-carboxyliert, Asp64-(3R)-3-hydroxyliert, Asn157,Asn167-N^A-glycosyliert und potenziell Ser53,Ser61,Thr159,Thr169-3-O-glycosyliert mit Oligosacchariden, Ser68,Ser158 nicht 3-O-phosphoryliert, Tyr155 nur partiell O-sulfoniert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Blutgerinnungsfaktor IX (human, rekombinant), glycoform alpha; Blutgerinnungsfaktor IX (human, rekombinant) (EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente), T148A-Variante (Variante 011773 UniProtKB), alpha-Glycoform

ASK #29520

Chemical Abstract Service Nr. 174722-31-7

Vorzugsbezeichnung Rituximab

International Nonproprietary Name INN.L39

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung immunoglobulin G₁ (human-mouse monoclonal IDEC-C2B8 1-chain anti-human antigen CD 20), disulfide with human-mouse monoclonal IDEC-C2B8 -chain, dimer

ASK #29522

2. Bezeichnung Prunus-dulcis-var. dulcis- und/oder Prunus-dulcis-var. amara-Samenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Mandelöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.6/1064; Ph.Eur.2002,4.00/1064; Ph.Eur.2005,5.0,5.4,5.6/1064

ASK #29523

Chemical Abstract Service Nr. 101342-45-4

Formelstamm C22-H23-Cl-N2-O8 . Cl-H

Molgewicht 515.3406

Bruttoformel C₂₂H₂₄Cl₂N₂O₈

Vorzugsbezeichnung 4-*epi*-Chlortetracyclinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (4R,4aS,5aS,6S,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #29524

Chemical Abstract Service Nr. 168079-32-1

Molgewicht 473.9259

Bruttoformel C₂₇H₂₁ClFN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Lixivaptan

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung N-[3-Chlor-4-(10,11-dihydro-5H-pyrrolo[2,1-c][1,4]benzodiazepin-10-ylcarbonyl)phenyl]-5-fluor-2-methylbenzamid

ASK #29526

Chemical Abstract Service Nr. 194798-83-9
Molgewicht 386.2507
Bruttoformel C₁₃H₁₃F₂N₆O₄P
Vorzugsbezeichnung Fosfluconazol
International Nonproprietary Name INN.L45
2. Bezeichnung 2-(2,4-Difluorphenyl)-1,3-bis(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)propan-2-ylidihydrogenphosphat

ASK #29530

3. Bezeichnung Wasser zum Verdünnen konzentrierter Hämodialyselösungen
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1167; Ph.Eur.2005,5.0/1167; Ph.Eur.2002,4.00,4.03/1167

ASK #29532

Vorzugsbezeichnung Interferon alfa-2
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung Protein, das mit Hilfe der Information, die durch die alfa-2-Subspezies des Interferon-alfa-Gens codiert ist, hergestellt wird
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Konzentrierte Interferon-alfa-2-Lösung

ASK #29537

Chemical Abstract Service Nr. 179471-95-5
Formelstamm C21-H21-Cl-N2-O8 . Cl-H
Molgewicht 501.314
Bruttoformel C₂₁H₂₂Cl₂N₂O₈
Vorzugsbezeichnung 4-*epi*-Demeclocyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung (4*R*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #29538

Chemical Abstract Service Nr. 61177-44-4
Formelstamm (C8-H8-N-O5)⁻ Li⁺
Molgewicht 205.0938
Bruttoformel C₈H₈LiNO₅
Vorzugsbezeichnung Lithiumclavulanat
International Nonproprietary Name (INN.L21)
2. Bezeichnung (2*R*,3*Z*,5*R*)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Lithiumsalz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Clavulansäure-Lithiumsalz; (Z)-(2*R*,5*R*)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Lithiumsalz

ASK #29539

Chemical Abstract Service Nr. 24385-10-2
Molgewicht 414.3622
Bruttoformel C₂₁H₁₈O₉

2. Bezeichnung (8S,10S)-8-Glycoloyl-6,8,10,11-tetrahydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
3. Bezeichnung Doxorubicinon
Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.SYN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Adriamycinon

ASK #29540

Chemical Abstract Service Nr. 15876-58-1
Formelstamm $3(\text{C}_{20}\text{-H}_2\text{-Br}_4\text{-Cl}_4\text{-O}_5)_2^- \cdot 2\text{Al}^{3+} \cdot x \text{Al}_2\text{-O}_3 \cdot y \text{H}_2\text{-O}$
Molgewicht 2404.9235
Bruttoformel $\text{C}_{60}\text{H}_6\text{Al}_2\text{Br}_{12}\text{Cl}_{12}\text{O}_{15}$
2. Bezeichnung 2,3,4,5-Tetrachlor-6-(2,4,5,7-tetrabrom-6-hydroxy-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure-Aluminiumsalz (3:2)-Aluminiumhydroxid/oxid-Komplexe
3. Bezeichnung Phloxin-B-Aluminiumlack
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym D&C Rot No. 28 Aluminium-Farblack; Dialuminiumtris[2-(2,4,5,7-tetrabrom-6-oxido-3-oxoxanthen-9-yl)-3,4,5,6-tetrachlorbenzoat]; Aluminium-2,3,4,5-tetrachlor-6-(2,4,5,7-tetrabrom-6-oxido-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoat (2:3); Phloxin-B-Aluminium-Farblack

ASK #29542

Chemical Abstract Service Nr. 557-59-5
Formelstamm $(\text{C}_{24}\text{-H}_{47}\text{-O}_2)^- \text{H}^+$
Molgewicht 368.6367
Bruttoformel $\text{C}_{24}\text{H}_{48}\text{O}_2$
2. Bezeichnung Tetracosansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Lignocerinsäure

ASK #29543

Chemical Abstract Service Nr. 112-85-6
Formelstamm $(\text{C}_{22}\text{-H}_{43}\text{-O}_2)^- \text{H}^+$
Molgewicht 340.5836
Bruttoformel $\text{C}_{22}\text{H}_{44}\text{O}_2$
2. Bezeichnung Docosansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Behensäure

ASK #29545

Formelstamm $\text{C}_{28}\text{-H}_{39}\text{-N}_{11}\text{-O}_7 \cdot 2 \text{Cl-H}$
Molgewicht 714.6006
Bruttoformel $\text{C}_{28}\text{H}_{41}\text{Cl}_2\text{N}_{11}\text{O}_7$
2. Bezeichnung *N*^ε-(Benzyloxycarbonyl)-D-argininylglycyl-L-arginin(4-nitroanilid)-dihydrochlorid

ASK #29548

Chemical Abstract Service Nr. 1186-52-3

Formelstamm (C2-(2)H3-O2)⁻ (2)H⁺

Molgewicht 64.0766

Bruttoformel C₂H₄O₂

2. Bezeichnung (²H₄)Essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (D)Essigsäure

ASK #29549

Chemical Abstract Service Nr. 132036-88-5

Molgewicht 279.3364

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O

Vorzugsbezeichnung Ramosetron

International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung (*R*)-(1-Methyl-1*H*-indol-3-yl)(4,5,6,7-tetrahydro-1*H*-benzimidazol-5-yl)methanon

ASK #29550

Chemical Abstract Service Nr. 132907-72-3

Formelstamm C17-H17-N3-O . Cl-H

Molgewicht 315.7973

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Ramosetronhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung (*R*)-(1-Methyl-1*H*-indol-3-yl)(4,5,6,7-tetrahydro-1*H*-benzimidazol-5-yl)methanon-hydrochlorid

ASK #29551

Chemical Abstract Service Nr. 12358-95-1

Molgewicht 317.3954

Bruttoformel K₂O₂Pb

2. Bezeichnung Kaliumplumbat()

3. Bezeichnung Kaliumplumbit

ASK #29552

Chemical Abstract Service Nr. 7803-49-8

Molgewicht 33.0299

Bruttoformel H₃NO

2. Bezeichnung Hydroxylamin

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005; USMI12

ASK #29553

Chemical Abstract Service Nr. 66-71-7

Molgewicht 180.2053

Bruttoformel C₁₂H₈N₂

2. Bezeichnung 1,10-Phenanthrolin

ASK #29554

Chemical Abstract Service Nr. 14634-91-4

Molgewicht 692.5236

Bruttoformel C₃₆H₂₄FeN₆O₄S

2. Bezeichnung (OC-6-11)-Tris(1,10-phenanthrolin-*N*¹,*N*¹⁰)eisen(2+)-sulfat (1:1)

3. Bezeichnung Ferroin

ASK #29557

Chemical Abstract Service Nr. 50-01-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14317-32-9; 15827-40-4; 420-13-3

Formelstamm C-H5-N3 . Cl-H

Molgewicht 95.5314

Bruttoformel CH₅CIN₃

2. Bezeichnung Guanidinhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI12

ASK #29560

Chemical Abstract Service Nr. 3324-58-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 16047-08-8; 73771-13-8

Formelstamm (C6-H2-N3-O7)⁻ Na⁺

Molgewicht 251.0858

Bruttoformel C₆H₂N₃NaO₇

2. Bezeichnung 2,4,6-Trinitrophenol-Natriumsalz

3. Bezeichnung Pikrinsäure-Natriumsalz

ASK #29561

Chemical Abstract Service Nr. 7783-35-9

Molgewicht 296.6526

Bruttoformel HgO₄S

2. Bezeichnung Quecksilber()-sulfat

Zitat Bezeichnung 2 USMI12

ASK #29562

Chemical Abstract Service Nr. 24280-93-1

Formelstamm (C17-H19-O6)⁻ H⁺

Molgewicht 320.3371

Bruttoformel C₁₇H₂₀O₆

Vorzugsbezeichnung Mycophenolsäure

International Nonproprietary Name INN.L11

Zitat Bezeichnung 1 MAR31; RÖMP2023
2. Bezeichnung (4E)-6-(4-Hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-ensäure

ASK #29563

Chemical Abstract Service Nr. 37415-62-6
Formelstamm (C17-H19-O6)⁻ Na⁺
Molgewicht 342.3189
Bruttoformel C₁₇H₁₉NaO₆
2. Bezeichnung (4E)-6-(4-Hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-ensäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriummycophenolat
Zitat Bezeichnung 3 RÖMP 2023; EAB9.0,10.0+3,11.0(2017-2023)/2813
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Mycophenolsäure-Natriumsalz

ASK #29564

Chemical Abstract Service Nr. 164150-99-6
Formelstamm (C20-H17-F2-N4-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 400.3787
Bruttoformel C₂₀H₁₈F₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Fandofloxacin
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 6-Fluor-1-(5-fluor-2-pyridyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #29565

Chemical Abstract Service Nr. 164150-85-0
Formelstamm C20-H18-F2-N4-O3 . Cl-H
Molgewicht 436.8397
Bruttoformel C₂₀H₁₉ClF₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Fandofloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung 6-Fluor-1-(5-fluor-2-pyridyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #29573

Chemical Abstract Service Nr. 40077-57-4
Molgewicht 3325.7972
Bruttoformel C₁₄₇H₂₃₈N₄₄O₄₂S
Vorzugsbezeichnung Aviptadil
International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung L-Histidyl-L-seryl-L-aspartyl-L-alanyl-L-valyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-aspartyl-L-asparaginyll-L-tyrosyl-L-threonyl-L-arginyl-L-leucyl-L-arginyl-L-lysyl-L-glutaminyll-L-methionyl-L-alanyl-L-valyl-L-lysyl-L-lysyl-

ASK #29574

Molgewicht 423.3972

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O₈S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-(Acetyloxymethyl)-7-[(2*E*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-3-(Acetyloxymethyl)-7-[(2*E*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*E*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure;
(6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*E*)-2-(2-furyl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #29575

Formelstamm (C₁₅-H₁₄-N₃-O₇-S)⁻ H⁺

Molgewicht 381.3605

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₇S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*E*)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*E*)-2-(Furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-hydroxymethyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #29576

Chemical Abstract Service Nr. 171228-49-2

Molgewicht 700.7774

Bruttoformel C₃₇H₄₂F₂N₈O₄

Vorzugsbezeichnung Posaconazol

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung 4-(4-{4-[4-(((3*R*,5*R*)-5-(2,4-Difluorphenyl)-5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]oxolan-3-yl)methoxy)phenyl]piperazin-1-yl}phenyl)-2-[(2*S*,3*S*)-2-hydroxypentan-3-yl]-2*H*-1,2,4-triazol-3(4*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(4-{4-[4-(((3*R*,5*R*)-5-(2,4-Difluorphenyl)-5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]tetrahydrofuran-3-yl)methoxy)phenyl]piperazin-1-yl}phenyl)-2-[(2*S*,3*S*)-2-hydroxypentan-3-yl]-2*H*-1,2,4-triazol-3(4*H*)-on

ASK #29580

Chemical Abstract Service Nr. 4546-35-4

Molgewicht 315.8602

Bruttoformel C₁₈H₁₈ClNS

Vorzugsbezeichnung (*E*)-Chlorprothixen

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung (*E*)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(*E*)-3-(2-Chlorthioxanthen-9-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #29582

Chemical Abstract Service Nr. 128165-34-4

Molgewicht 3187.3158
Bruttoformel $C_{144}H_{232}F_{24}O_{48}$
2. Bezeichnung Octakis(2,6-di-O-pentyl-3-O-trifluoracetyl)cyclomaltooctaose
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Octakis(2,6-di-O-pentyl-3-O-trifluoracetyl)-gamma-cyclodextrin; Cyclooctakis-(1-->4)-(2,6-di-O-pentyl-3-O-trifluoracetyl-alpha-D-glucopyranosyl)

ASK #29583

Chemical Abstract Service Nr. 87-73-0
Formelstamm $(C_6H_8O_8)_2^- 2H^+$
Molgewicht 210.1388
Bruttoformel $C_6H_{10}O_8$
2. Bezeichnung D-Glucarsäure

ASK #29584

Chemical Abstract Service Nr. 576-42-1
Formelstamm $(C_6H_8O_8)_2^- H^+ K^+$
Molgewicht 248.2292
Bruttoformel $C_6H_9KO_8$
2. Bezeichnung D-Glucarsäure-Monokaliumsalz

ASK #29587

Chemical Abstract Service Nr. 20290-75-9
Formelstamm $(C_{18}H_{27}O_2)^- H^+$
Molgewicht 276.4137
Bruttoformel $C_{18}H_{28}O_2$
2. Bezeichnung (*all-Z*)-Octadeca-6,9,12,15-tetraensäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Stearidonsäure

ASK #29589

Chemical Abstract Service Nr. 111-11-5
Molgewicht 158.238
Bruttoformel $C_9H_{18}O_2$
2. Bezeichnung Methyloctanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylcaprylat

ASK #29591

Chemical Abstract Service Nr. 523-21-7
Formelstamm $(C_6O_6)_2^- 2Na^+$
Molgewicht 214.0401

Bruttoformel C₆Na₂O₆
2. Bezeichnung 5,6-Dihydroxycyclohex-5-en-1,2,3,4-tetron-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dinatrium(3,4,5,6-tetraoxocyclohex-1-en-1,2-diolat); Natriumrhodizonat

ASK #29592

Chemical Abstract Service Nr. 1741-93-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 27058-89-5
Formelstamm (C₂₂H₃₉O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 368.5506
Bruttoformel C₂₂H₄₀O₄
2. Bezeichnung (*E*)-3-(Octadecyloxycarbonyl)propensäure
3. Bezeichnung Octadecylhydrogenfumarat

ASK #29594

Chemical Abstract Service Nr. 65897-46-3
Molgewicht 317.3198
Bruttoformel C₁₄H₁₁N₃O₄S
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-N-(pyridin-2-yl)-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid

ASK #29595

Chemical Abstract Service Nr. 24683-25-8
Molgewicht 254.2624
Bruttoformel C₁₀H₁₀N₂O₄S
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-2-methyl-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid

ASK #29596

Chemical Abstract Service Nr. 76508-37-7
Molgewicht 283.3003
Bruttoformel C₁₂H₁₃NO₅S
2. Bezeichnung 1-Methylethyl[(1,1-dioxido-3-oxo-1,2-benzisothiazol-2(3*H*)-yl)acetat]

ASK #29597

Chemical Abstract Service Nr. 35511-14-9
Molgewicht 255.2472
Bruttoformel C₁₀H₉NO₅S
2. Bezeichnung Methyl(4-hydroxy-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

ASK #29598

Chemical Abstract Service Nr. 24683-21-4
Molgewicht 269.2737
Bruttoformel C₁₁H₁₁NO₅S
2. Bezeichnung Ethyl(4-hydroxy-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

ASK #29599

Chemical Abstract Service Nr. 1025681-95-1
Molgewicht 283.3003
Bruttoformel C₁₂H₁₃NO₅S
2. Bezeichnung 1-Methylethyl(4-hydroxy-2*H*-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

ASK #29601

Chemical Abstract Service Nr. 104286-02-4
Molgewicht 432.5067
Bruttoformel C₂₄H₃₂O₇
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-17-ethylcarbonat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (11_β,21-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)(ethyl)carbonat

ASK #29602

Chemical Abstract Service Nr. 5740-62-5
Molgewicht 416.5073
Bruttoformel C₂₄H₃₂O₆
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-propionat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 11_β,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylpropionat

ASK #29603

Chemical Abstract Service Nr. 2205-88-1
Molgewicht 432.5067
Bruttoformel C₂₄H₃₂O₇
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-ethylcarbonat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (11_β,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)(ethyl)carbonat

ASK #29604

Chemical Abstract Service Nr. 671225-23-3
Molgewicht 474.5434
Bruttoformel C₂₆H₃₄O₈
Vorzugsbezeichnung Prednisolon-21-acetat-17-ethylcarbonat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 11_β-Hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-acetat-17-ethylcarbonat

ASK #29605

Chemical Abstract Service Nr. 671225-26-6
Molgewicht 490.5858
Bruttoformel C₂₇H₃₈O₈
2. Bezeichnung 1,2-Dihydroprednicarbat

ASK #29606

Chemical Abstract Service Nr. 82419-35-0

Formelstamm (C13-H8-F2-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 281.2117

Bruttoformel C₁₃H₉F₂NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9,10-Difluor-3-methyl-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #29607

Chemical Abstract Service Nr. 123155-82-8

Molgewicht 317.358

Bruttoformel C₁₇H₂₀FN₃O₂

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-7-on

ASK #29608

Chemical Abstract Service Nr. 95848-94-5

Formelstamm (C18-H20-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 343.377

Bruttoformel C₁₈H₂₁N₃O₄

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-Methyl-10-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #29609

Chemical Abstract Service Nr. 197291-75-1

Formelstamm (C18-H19-F-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 361.3675

Bruttoformel C₁₈H₂₀FN₃O₄

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-10-Fluor-3-methyl-9-(4-methylpiperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #29610

Chemical Abstract Service Nr. 104721-53-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 82419-52-1

Formelstamm (C17-H17-F-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 347.3409

Bruttoformel C₁₇H₁₈FN₃O₄

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9-Fluor-3-methyl-7-oxo-10-(piperazin-1-yl)-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #29611

Chemical Abstract Service Nr. 104721-52-0

Formelstamm (C18-H19-F-N3-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 377.3669

Bruttoformel C₁₈H₂₀FN₃O₅

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-9-Fluor-3-methyl-10-(4-methyl-4-oxo-4⁵-piperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[1,2,3-*de*][1,4]benzoxazin-6-carbonsäure

ASK #29612

Formelstamm (C12-H18-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 225.2842

Bruttoformel C₁₂H₁₉NO₃

2. Bezeichnung (RS)-(3-Cyclohexyl-5-methyl-4,5-dihydro-1,2-oxazol-5-yl)essigsäure

ASK #29613

Chemical Abstract Service Nr. 945-24-4

Molgewicht 192.178

Bruttoformel C₇H₈N₆O

2. Bezeichnung (2,4-Diaminopteridin-6-yl)methanol

ASK #29614

Formelstamm (C₁₅-H₁₄-N₇-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 325.3253

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₇O₂

2. Bezeichnung 4-[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzoesäure

ASK #29619

Chemical Abstract Service Nr. 137010-42-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 82062-91-7

2. Bezeichnung Glutamylendopeptidase

Zitat Bezeichnung 2 EC3.4.21.19

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym V8 Proteinase

ASK #29624

Chemical Abstract Service Nr. 138955-27-8

Molgewicht 142000

Vorzugsbezeichnung (¹¹¹In)Indiumsatumomab pendetid

International Nonproprietary Name (INN.L43,L33)

Zitat Bezeichnung 1 USMI12

2. Bezeichnung immunoglobulin G₁, anti-(human tumor-associated glycoprotein 72)(mouse monoclonal B72.3 1-chain), disulfide with mouse monoclonal B72.3 light chain, dimer, N⁶-{N-[2-({2-[Bis(carboxymethyl)amino]ethyl}(carboxymethyl)amino)ethyl]-N-(carboxymethyl)glycyl]-N²-(N-glycyl-L-tyrosyl)-L-lysin-Konjugat, Indium-111-Chelat

ASK #29625

Chemical Abstract Service Nr. 107793-72-6

Molgewicht 791.1119

Bruttoformel C₁₈H₂₄I₃N₃O₈

Vorzugsbezeichnung loxilan

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; USAN; USP25(2002),26(2003),27(2004)

2. Bezeichnung N-(2,3-Dihydroxypropyl)-5-[N-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-N-(2-hydroxyethyl)-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #29626

Chemical Abstract Service Nr. 67232-80-8

Formelstamm (C₃₄-H₆₆-O₁₀-P)⁻ Na⁺
Molgewicht 688.8454
Bruttoformel C₃₄H₆₆NaO₁₀P
2. Bezeichnung {1-[(2,3-Dihydroxypropoxy)(hydroxy)phosphinoyloxymethyl]ethan-1,2-diy]}ditetradecanoat-Natriumsalz
3. Bezeichnung 1,2-Ditetradecanoyl-*sn*-glycero(3)phospho(3)glycerol-Natriumsalz

ASK #29627

Chemical Abstract Service Nr. 55134-13-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 58716-56-6; 59979-83-8

Formelstamm (C₄₃-H₇₁-O₁₁)⁻ H⁺

Molgewicht 765.0252

Bruttoformel C₄₃H₇₂O₁₁

Vorzugsbezeichnung Narasin

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; USAN

2. Bezeichnung (2*R*)-2-((2*R*,3*S*,5*S*,6*R*)-6-[(1*S*,2*S*,3*S*,5*R*)-5-((2*S*,5*S*,7*R*,9*S*,10*S*,12*R*,15*R*)-2-[(2*R*,5*R*,6*S*)-5-Ethyl-5-hydroxy-6-methyloxan-2-yl]-15-hydroxy-2,10,12-trimethyl-1,6,8-trioxadispiro[4.1.5.3]pentadec-13-en-9-yl)-1,2-dihydroxypropoxy)(hydroxy)phosphinoyloxymethyl]ethan-1,2-diy]}ditetradecanoat-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*R*)-2-((2*R*,3*S*,5*S*,6*R*)-6-[(1*S*,2*S*,3*S*,5*R*)-5-((2*S*,5*S*,7*R*,9*S*,10*S*,12*R*,15*R*)-2-[(2*R*,5*R*,6*S*)-5-Ethyl-5-hydroxy-6-methyltetrahydropyran-2-yl]-15-hydroxy-2,10,12-trimethyl-1,6,8-trioxadispiro[4.1.5.3]pentadec-13-en-9-yl)-1,2-dihydroxypropoxy)(hydroxy)phosphinoyloxymethyl]ethan-1,2-diy]}ditetradecanoat-Natriumsalz

ASK #29632

Chemical Abstract Service Nr. 138955-26-7

Molgewicht 142000

Vorzugsbezeichnung Satumomab pendetid

International Nonproprietary Name INN.L43,L33

Zitat Bezeichnung 1 SGK

ASK #29633

Chemical Abstract Service Nr. 148805-91-8

Molgewicht 741.7434

Bruttoformel C₃₁H₄₇N₇O₁₄

Vorzugsbezeichnung Pendetid

International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung N⁶-{N-[2-((2-[Bis(carboxymethyl)amino]ethyl)(carboxymethyl)amino)ethyl]-N-(carboxymethyl)glycyl)-N²-(N-glycyl-L-tyrosyl)-L-lysine}

ASK #29637

Chemical Abstract Service Nr. 144058-40-2

Molgewicht 142000

Vorzugsbezeichnung Satumomab

International Nonproprietary Name INN.L43

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; BAN

2. Bezeichnung immunoglobulin G₁, anti-(human tumor-associated glycoprotein 72)(mouse monoclonal B72.3 1-chain), disulfide with mouse monoclonal B72.3 light chain, dimer
ASK #29638

Chemical Abstract Service Nr. 108321-03-5

Formelstamm (C₃₄-H₆₆-O₁₀-P)⁻ (H₄-N)⁺

Molgewicht 683.8941

Bruttoformel C₃₄H₇₀NO₁₀P

2. Bezeichnung {1-[(2,3-Dihydroxypropoxy)(hydroxy)phosphinoyloxymethyl]ethan-1,2-diy]ditetradecanoat-Ammoniumsalz

3. Bezeichnung 1,2-Ditetradecanoyl-*sn*-glycero(3)phospho(3)glycerol-Ammoniumsalz

ASK #29639

Chemical Abstract Service Nr. 167221-71-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 166432-28-6

Molgewicht 456.3164

Bruttoformel C₂₁H₂₃Cl₂NO₆

Vorzugsbezeichnung Clevidipin

International Nonproprietary Name INN.L37

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-[(Butanoyloxy)methyl](methyl)[4-(2,3-dichlorphenyl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #29641

Chemical Abstract Service Nr. 328-42-7

Formelstamm (C₄-H₂-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 132.0716

Bruttoformel C₄H₄O₅

2. Bezeichnung Oxobutandisäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Oxalessigsäure

ASK #29642

Chemical Abstract Service Nr. 188062-50-2

Formelstamm 2(C₁₄-H₁₈-N₆-O) . H₂-O₄-S

Molgewicht 670.7431

Bruttoformel C₂₈H₃₈N₁₂O₆S

Vorzugsbezeichnung Abacavirhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L38)

Zitat Bezeichnung 1 GII; Pharmavista

2. Bezeichnung {(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol-sulfat (2:1)

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Abacavirsulfat; Abacavirsulfat (2:1); Bis[[[(1S,4R)-4-[2-amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]cyclopent-2-enyl]methanol]-sulfat

ASK #29644

Chemical Abstract Service Nr. 119141-88-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1116141-00-4; 177541-03-6; 193469-77-1; 326602-80-6

Molgewicht 345.4161

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Esomeprazol

International Nonproprietary Name INN.L41

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(S)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1H-benzimidazol

ASK #29645

Chemical Abstract Service Nr. 149950-60-7

Molgewicht 302.3682

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Emivirin

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung 6-Benzyl-1-ethoxymethyl-5-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #29648

Chemical Abstract Service Nr. 100643-71-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 381727-28-2

Molgewicht 310.8206

Bruttoformel C₁₉H₁₉ClN₂

Vorzugsbezeichnung Desloratadin

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 MAR2010; MAR32; ROMP2010; GII

2. Bezeichnung 8-Chlor-11-(piperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-Des(ethoxycarbonyl)loratadin

ASK #29652

Chemical Abstract Service Nr. 171714-84-4

Formelstamm (C₂₂H₂₁N₂O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 410.4199

Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Darusentan

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung (S)-2-(4,6-Dimethoxypyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenylpropansäure

ASK #29653

Chemical Abstract Service Nr. 897014-01-6
Formelstamm (C17-H18-N3-O3-S)⁻ Na⁺ · H₂O
Molgewicht 385.4132
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₃NaO₃S
Vorzugsbezeichnung Omeprazol-Natrium 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung *rac*-5-Methoxy-2-[(*R*)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol-Natriumsalz 1 H₂O

ASK #29654

Chemical Abstract Service Nr. 27314-97-2
Molgewicht 178.1481
Bruttoformel C₇H₆N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Tirapazamin
International Nonproprietary Name INN.L33
2. Bezeichnung 3-Amino-1,2,4-benzotriazin-1,4-dioxid

ASK #29655

Chemical Abstract Service Nr. 209810-58-2
Molgewicht 18200
Bruttoformel C₈₀₀H₁₃₀₀N₂₂₈O₂₄₄S₅
Vorzugsbezeichnung Darbepoetin alfa
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; AAN; USAN; BAN
2. Bezeichnung APPRLICDSR VLERYLLEAK EAENITTCGN ETCSLNENIT VPDTKVNFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQVNET LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA CRTGD, 7,161:29,33-Bis(disulfid), glycosyliert an Asn24, Asn30, Asn38, Asn83, Asn88 und Ser126, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Neuartiges Erythropoese-stimulierendes Protein; NESP; [30-Asparagin,32-threonin,87-valin,88-asparagin,90-threonin]erythropoetin (human), glycosyliert

ASK #29656

Chemical Abstract Service Nr. 94948-59-1
Molgewicht 17350.483
Bruttoformel C₇₇₈H₁₂₂₅N₂₁₅O₂₃₁S₂
Vorzugsbezeichnung Tasonermin
International Nonproprietary Name INN.L39
2. Bezeichnung VRSSSRTPSD KPVAHVANP QAEGQLQWLN RRANALLANG VELRDNQLVV PSEGLYLIYS QVLFKQGGC(69S 101S)P STHVLLTHTI SRIAVSYQTK VNLLSAIKSP C(101S 69S)QRETPEGAE AKPWYEPIYL GGVFQLEKGD RLSAEINRPD YLDFAESGQV YFGIIL
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1-157)-Tumornekrosefaktor alfa-1a, human

ASK #29658

Chemical Abstract Service Nr. 129453-61-8
Molgewicht 606.7708
Bruttoformel C₃₂H₄₇F₅O₃S
2. Bezeichnung 7-[9-[4,4,5,5,5-Pentafluorpentan-1-(*RS*)-sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17-diol
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Fulvestrant
Zitat Bezeichnung 3 ChemSpider; GlnAS; BP2013-2021; BAN; CAS; Phpa22.2,26.2(2010,2014); USMI2021; FDA-SRS; EP7.3,8.0+2+6,9.0,10.0(2012-2019); EAB7.3,8.0+2+6,9.0,10.0(2012-2020); JAN; ChemIDplus; USP32-42(2008-2019); PubChem; USAN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 7alpha-[9-[(*RS*)-(4,4,5,5,5-Pentafluoropentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol; 7alpha-[9-[(4,4,5,5,5-Pentafluoropentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol; 7alpha-[9-(4,4,5,5,5-Pentafluoropentansulfinyl)nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol

ASK #29659

Chemical Abstract Service Nr. 107724-20-9
Molgewicht 414.4914
Bruttoformel C₂₄H₃₀O₆
Vorzugsbezeichnung Eplerenon
International Nonproprietary Name INN.L39
Zitat Bezeichnung 1 EAB8.4,9.0(2015-2019)/2765; Ph.Eur.2019
2. Bezeichnung Methyl(9,11-epoxy-3-oxo-17-pregn-4-en-21,17-carbolacton-7-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 9,11alpha-Epoxy-7alpha-(methoxycarbonyl)-3-oxo-17alpha-pregn-4-en-21,17-carbolacton

ASK #29660

Chemical Abstract Service Nr. 121524-08-1
Molgewicht 403.8991
Bruttoformel C₂₂H₂₆ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Amibegron
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung Ethyl{[(*7S*)-7-[(*2R*)-2-(3-chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino]-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yloxy}acetat}

ASK #29661

Chemical Abstract Service Nr. 121524-09-2
Formelstamm C22-H26-Cl-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 440.3601
Bruttoformel C₂₂H₂₇Cl₂NO₄
Vorzugsbezeichnung Amibegronhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L56)

ASK #29665

2. Bezeichnung Ethyl{[(7S)-7-[(2R)-2-(3-chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino]-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yloxy]acetat}-hydrochlorid

Chemical Abstract Service Nr. 1772578-74-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9061-61-4

Formelstamm (C583-H902-N166-O173-S8)2

Molgewicht 26521.8568

Bruttoformel C₁₁₆₆H₁₈₀₄N₃₃₂O₃₄₆S₁₆

Vorzugsbezeichnung Cenegermin

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; CAS; EUTCT; ChemIDplus

2. Bezeichnung SSSHPIFHRG EFSVCDSVSV WVGDKTTATD IKGKEVMVLG EVNINNSVFK QYFFETKCRD PNPVDSGCRG IDSKHWNSYC TTTHTFVKAL TMDGKQAAWR FIRIDTACVC VLSRKAVR, 15,80:58,108:68,110-Tris(disulfid), nicht-kovalentes Homodimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*

Zitat Bezeichnung 2 INN.SF

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nervenwachstumsfaktor vom Menschen, rekombinant; humaner beta-Nervenwachstumsfaktor (beta-NGF)-(1-118)-Peptid (nicht-kovalentes Dimer) exprimiert in *Escherichia coli*; Nervenwachstumsfaktor, human, rekombinant; beta-NGF; Nervenwachstumsfaktor; NGF 2.5S; Neurotrophin 1; NGF

ASK #29666

Chemical Abstract Service Nr. 156965-06-9

Molgewicht 500.7098

Bruttoformel C₃₁H₄₈O₅

Vorzugsbezeichnung Tisocalcitat

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[(1S,3R,5Z,7E,22E,24R)-1,3,24-trihydroxy-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22-tetraen-25-carboxylat]

ASK #29667

Chemical Abstract Service Nr. 165800-03-3

Molgewicht 337.3461

Bruttoformel C₁₆H₂₀FN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Linezolid

International Nonproprietary Name INN.L38

Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN

2. Bezeichnung N-[(S)-3-(3-Fluor-4-morpholinophenyl)-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-ylmethyl]acetamid

ASK #29668

Chemical Abstract Service Nr. 137330-13-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 141913-77-1

Formelstamm C46-H80-N2-O13 . H3-O4-P
Molgewicht 967.1282
Bruttoformel C₄₆H₈₃N₂O₁₇P
Vorzugsbezeichnung Tilmicosinphosphat (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy]-7-{2-[(3*R*,5*S*)- und (3*RS*,5*RS*)-3,5-dimethylpiperidin-1-yl]ethyl}-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyloxacyclohexadeca-11,13-dien-2,10-dion-phosphat (1:1) [7(3*R*,5*S*):7(3*RS*,5*RS*) = 82:18 bis 88:12]

ASK #29672

Chemical Abstract Service Nr. 162808-62-0
Molgewicht 1093.3131
Bruttoformel C₅₂H₈₈N₁₀O₁₅
Vorzugsbezeichnung Caspofungin
International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung *N*-{[(2*R*,6*S*,9*S*,11*R*,12*S*,14*aS*,15*S*,20*S*,23*S*,25*aS*)-12-(2-Aminoethylamino)-20-[(*R*)-3-amino-1-hydroxypropyl]-23-[(1*S*,2*S*)-1,2-dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)ethyl]-2,11,15-trihydroxy-6-[(*R*)-1-hydroxyethyl]-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cyclo{[(4*R*,5*S*)-5-(2-aminoethylamino)-*N*(2)-(10,12-dimethyltetradecanoyl)-4-hydroxy-*L*-ornithyl]-*L*-threonyl-(trans-4-hydroxy-*L*-prolyl)-[(*S*)-4-hydroxy-4-(4-hydroxyphenyl)-*L*-threonyl]}-(threo-3-hydroxy-*L*-o

ASK #29673

Chemical Abstract Service Nr. 179463-17-3

Formelstamm C52-H88-N10-O15 . 2(C2-H4-O2)
Molgewicht 1213.417
Bruttoformel C₅₆H₉₆N₁₀O₁₉
Vorzugsbezeichnung Caspofungindiacetat
International Nonproprietary Name (INN.L42)

2. Bezeichnung *N*-{[(2*R*,6*S*,9*S*,11*R*,12*S*,14*aS*,15*S*,20*S*,23*S*,25*aS*)-12-(2-Aminoethylamino)-20-[(*R*)-3-amino-1-hydroxypropyl]-23-[(1*S*,2*S*)-1,2-dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)ethyl]-2,11,15-trihydroxy-6-[(*R*)-1-hydroxyethyl]-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Caspofunginacetat

ASK #29674

Chemical Abstract Service Nr. 165101-51-9

Molgewicht 24572.5799
Bruttoformel C₁₀₆₄H₁₇₆₈N₃₂₄O₃₀₆S₁₈

Vorzugsbezeichnung Becaplermin

International Nonproprietary Name INN.L36

Zitat Bezeichnung 1 USAN; BAN

2. Bezeichnung [A]Ser-Leu-Gly-Ser-Leu-Thr-Ile-Ala-Glu-Pro-Ala-Met-Ile-Ala-Glu-Cys(16S 60S)-Lys-Thr-Arg-Thr-Glu-Val-Phe-Glu-Ile-Ser-Arg-Arg-Leu-Ile-Asp-Arg-Thr-Asn-Ala-Asn-Phe-Leu-Val-Trp-Pro-Pro-Cys(A43S
[B]Ser-Leu-Gly-Ser-Leu-Thr-Ile-Ala-Glu-Pro-Ala-Met-Ile-Ala-Glu-Cys(16S 60S)-Lys-Thr-Arg-Thr-Glu-Val-Phe-Glu-Ile-Ser-Arg-Arg-Leu-Ile-Asp-Arg-Thr-Asn-Ala-Asn-Phe-Leu-Val-Trp-Pro-Pro-Cys(B43S

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym rekombinanter humaner Thrombozyten-Wachstumsfaktor; [A]SLGSLTIAEP AMIAEC(16S-->60S)KTRT EVFEISRRLI DRTNANFLVW PPC(A43S-->B43S)VEVQRC(49S-->97S)S GC(A52S-->B52S)C(53S
LEDHLAC(97S-->49S)KC(99S-->53S)E TVAAARPVT; rhPDGF-BB; rekombinanter humaner aus Blutplättchen gewonnener Wachstumsfaktor B

ASK #29675

Chemical Abstract Service Nr. 107452-89-1

Molgewicht 2639.1341

Bruttoformel C₁₀₂H₁₇₂N₃₆O₃₂S₇

Vorzugsbezeichnung Ziconotid

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung Cys(1S 16S)-Lys-Gly-Lys-Gly-Ala-Lys-Cys(8S 20S)-Ser-Arg-Leu-Met-Tyr-Asp-Cys(15S 25S)-Cys(16S 1S)-Thr-Gly-Ser-Cys(20S 8S)-Arg-Ser-Gly-Lys-Cys(25S 15S)-NH₂

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym omega-Conotoxin M VIIA

ASK #29677

Chemical Abstract Service Nr. 136892-64-3

Molgewicht 480.6771

Bruttoformel C₂₈H₄₈O₆

Vorzugsbezeichnung Ecraprost

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Butyl[(13E-11R,15S)-9-butyryloxy-11,15-dihydroxyprosta-8,13-dien-1-olat]

ASK #29678

2. Bezeichnung Hämatopoetische Stammzellen vom Menschen [aus peripherem Blut, CD34-positiv]

Zitat Bezeichnung 2 EAB5.6,6.0+3,7.0,8.0(2005-2014)/2323

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Blutbildende Stammzellen aus peripherem Blut des Menschen, CD34-positiv; Humane hämatopoetische Stammzellen [aus peripherem Blut, CD34-positiv]; Humane hämatopoetische Progenitorzellen [aus peripherem Blut, CD34-positiv]

ASK #29680

Molgewicht 397.4891

Bruttoformel C₁₈H₂₇N₃O₅S

2. Bezeichnung Ethyl[(2-{4-[(cyclohexylcarbamoyl)sulfamoyl]phenyl}ethyl)carbamat]

ASK #29681

Chemical Abstract Service Nr. 107-66-4
Molgewicht 210.2078
Bruttoformel C₈H₁₉O₄P
2. Bezeichnung Dibutylhydrogenphosphat

ASK #29682

Chemical Abstract Service Nr. 148553-50-8
Formelstamm (C8-H16-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 159.2261
Bruttoformel C₈H₁₇NO₂
2. Bezeichnung (3S)-3-Aminomethyl-5-methylhexansäure
3. Bezeichnung Pregabalin
Zitat Bezeichnung 3 USP42-43(2019-2020); GlnAs; EAB9.0+2,10.0(2016-2020)/2777; USAN; CAS; EUTCT; FDA-SRS; Phpa26.3(2014); USMI2024; EP8.7,9.0+2,10.0,11.0(2016-2023); BP2017-2024; RÖMP2024

ASK #29683

Chemical Abstract Service Nr. 56-12-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 3131-86-0
Formelstamm (C4-H8-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 103.1198
Bruttoformel C₄H₉NO₂
2. Bezeichnung 4-Aminobutansäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB3.4-9.4(2001-2018)R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym GABA; gamma-Aminobuttersäure

ASK #29684

Chemical Abstract Service Nr. 204255-11-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 332047-25-3
Formelstamm C16-H28-N2-O4 . H3-O4-P
Molgewicht 410.3997
Bruttoformel C₁₆H₃₁N₂O₈P
Vorzugsbezeichnung Oseltamivirphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L42)
Zitat Bezeichnung 1 GII; EAB7.1,8.0,9.0+2(2011-2017)/2422
2. Bezeichnung Ethyl[(3R,4R,5S)-4-acetamido-5-amino-3-(pentan-3-yloxy)cyclohex-1-en-1-carboxylat]-phosphat (1:1)

ASK #29685

Chemical Abstract Service Nr. 196618-13-0
Molgewicht 312.4045
Bruttoformel C₁₆H₂₈N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Oseltamivir
International Nonproprietary Name INN.L42
2. Bezeichnung Ethyl[(3*R*,4*R*,5*S*)-4-acetamido-5-amino-3-(pentan-3-yloxy)cyclohex-1-en-1-carboxylat]

ASK #29686

Chemical Abstract Service Nr. 144875-48-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 171742-32-8
Molgewicht 314.3822
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Resiquimod
International Nonproprietary Name INN.L44
2. Bezeichnung 2-(4-Amino-2-ethoxymethyl-1*H*-imidazo[4,5-*c*]chinolin-1-ylmethyl)propan-2-ol

ASK #29687

Chemical Abstract Service Nr. 153507-46-1
Molgewicht 3021.3501
Bruttoformel C₁₁₂H₁₆₂N₃₆O₄₃S₁₀
Vorzugsbezeichnung Bibapcitid
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung [13]S,[13']S-(Oxybis{methylen[(3)-2,5-dioxopyrrolidin-1,3-diy]])bis[*N*-(sulfanylacetyl)-*D*-tyrosyl-*S*-(3-aminopropyl)-*L*-cysteinylglycyl-*L*-aspartyl-*L*-cysteinylglycylglycyl-*S*-(acetamidomethyl)-*L*-cysteinyglycyl-

ASK #29688

Formelstamm C112-H162-N36-O43-S10 . C2-H-F3-O2
Molgewicht 3135.3734
Bruttoformel C₁₁₄H₁₆₃F₃N₃₆O₄₅S₁₀
Vorzugsbezeichnung Bibapcitidtriflutat
International Nonproprietary Name INN.L40,v.L64
2. Bezeichnung [13]S,[13']S-(Oxybis{methylen[(3)-2,5-dioxopyrrolidin-1,3-diy]])bis[*N*-(sulfanylacetyl)-*D*-tyrosyl-*S*-(3-aminopropyl)-*L*-cysteinylglycyl-*L*-aspartyl-*L*-cysteinylglycylglycyl-*S*-(acetamidomethyl)-*L*-cysteinyglycyl-
(1:1)

ASK #29689

Chemical Abstract Service Nr. 194100-83-9
Molgewicht 23709.2438
Bruttoformel C₁₀₃₉H₁₆₀₂N₂₇₄O₃₀₇S₂₇
Vorzugsbezeichnung Thyrotropin alfa
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung [A]APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT AHCSTCYHH KS [B]FCIPTEYTMH IERRECAVCL
TINTTICAGY CMTRDINGKL FLPKYALSQD VCTYRDFIYR TVEIPGCPLH VAPYFSYPVA LSCKCGKCNT DYSDCIHEAI KNTYCTKPQK SYLVGFSV

ASK #29690

Chemical Abstract Service Nr. 137881-49-3
Formelstamm C23-H25-(123)I-N2-O2
Molgewicht 486.3614
Bruttoformel C₂₃H₂₅IN₂O₂
Vorzugsbezeichnung 4-(¹²³I)Iodexetimid

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung (*R*)-1'-Benzyl-4-(¹²³I)iod-3-phenyl-[3,4'-bipiperidin]-2,6-dion

ASK #29692

Formelstamm C31-H30-N4-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht 563.5174
Bruttoformel C₃₁H₃₂Cl₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Pomisantandihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung 4'-[2-Ethyl-4-methyl-6-(5,6,7,8-tetrahydroimidazo[1,2-*a*]pyridin-2-yl)benzimidazol-1-ylmethyl]biphenyl-2-carbonsäure-dihydrochlorid

ASK #29693

Chemical Abstract Service Nr. 161753-30-6
Molgewicht 12759.5405
Bruttoformel C₅₆₄H₉₀₇N₁₆₁O₁₆₆S₅

Vorzugsbezeichnung Daniplestim

International Nonproprietary Name INN.L38

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung ANC(3S 71S)SIMIDEI IHHLKRPPNP LLDPNLNSE DMDILMERNL RTPNLLAFVR AVKHLENASG IEAILRNLQP C(71S 3S)LPSATAAPS RHPIIKAGD WQEFREKLTF YLVTLEQAQE QQ

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 14-L-Alanin-18-L-isoleucin-25-L-histidin-29-L-arginin-32-L-asparagin-37-L-prolin-42-L-serin-45-L-methionin-51-L-arginin-55-L-threonin-59-L-leucin-62-L-valin-67-L-histidin-69-L-glutaminsäure-73-glycin-73 (human clone D11 reduced)

ASK #29694

Chemical Abstract Service Nr. 204519-64-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 175463-14-6
Formelstamm (C18-H19-F-N5-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 389.3809
Bruttoformel C₁₈H₂₀FN₅O₄
Vorzugsbezeichnung Gemifloxacin
International Nonproprietary Name INN.L43

2. Bezeichnung 7-((*RS*)-3-Aminomethyl-4-[(*Z*)-methoxyimino]pyrrolidin-1-yl)-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure

ASK #29695

Chemical Abstract Service Nr. 204519-65-3

Formelstamm C18-H20-F-N5-O4 . C-H4-O3-S

Molgewicht 485.4866

Bruttoformel C₁₉H₂₄FN₅O₇S

Vorzugsbezeichnung Gemifloxacinmesilat

International Nonproprietary Name INN.L43,v.L18

2. Bezeichnung 7-((*RS*)-3-Aminomethyl-4-[(*Z*)-methoxyimino]pyrrolidin-1-yl)-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1)

ASK #29696

Chemical Abstract Service Nr. 161605-73-8

Formelstamm (C14-H13-F3-N3-O6-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 409.2544

Bruttoformel C₁₄H₁₅F₃N₃O₆P

Vorzugsbezeichnung Fanapanel

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung 7-Morpholino-2,3-dioxo-6-trifluormethyl-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-ylmethylphosphonsäure

ASK #29697

Chemical Abstract Service Nr. 197509-46-9

Molgewicht 584.7067

Bruttoformel C₃₇H₃₆N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Laniquidar

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung Methyl[11-(1-{2-[4-(2-chinolylmethoxy)phenyl]ethyl}piperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5*H*-imidazo[2,1-*b*][3]benzazepin-3-carboxylat]

ASK #29698

Chemical Abstract Service Nr. 158599-72-5

Formelstamm (C23-H28-N3-O11)⁵⁻ 5H⁺

Molgewicht 527.5216

Bruttoformel C₂₃H₃₃N₃O₁₁

2. Bezeichnung (4*S*)-4-(4-Ethoxybenzyl)-3,6,9-tris(carboxymethyl)-3,6,9-triazaundecandisäure

ASK #29704

Chemical Abstract Service Nr. 148498-78-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 154835-90-2

Molgewicht 6028.7332

Bruttoformel C₂₆₄H₄₀₆N₈₀O₇₇S₃

Vorzugsbezeichnung Adrenomedullin

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L85)

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; USMI14; KEGG.C16127; ChemIDplus; UniProtKB; EUTCT; MeSH

2. Bezeichnung Tyr-Arg-Gln-Ser-Met-Asn-Asn-Phe-Gln-Gly-Leu-Arg-Ser-Phe-Gly-Cys-Arg-Phe-Gly-Thr-Cys-Thr-Val-Gln-Lys-Leu-Ala-His-Gln-Ile-Tyr-Gln-Phe-Thr-Asp-Lys-Asp-Lys-Asp-Asn-Val-Ala-Pro-Arg-Ser-Lys-Ile

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Adrenomedullin (human); ADM (1-52); AM; YRQSMNNFQG LRSFGCRFGT CTVQKLAHQI YQFTDKDKDN VAPRSKISPO GY-52-amid-16,21-disulfid; ADM; Adrenomedullin (1-52)

ASK #29709

Chemical Abstract Service Nr. 85118-27-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 316121-47-8

Formelstamm C₂₀H₂₁F-N₂O . Cl-H

Molgewicht 360.8529

Bruttoformel C₂₀H₂₂ClFN₂O

Vorzugsbezeichnung Citalopramhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.3,6.4/2203; GII

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril-hydrochlorid

ASK #29711

Chemical Abstract Service Nr. 108-11-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 40747-85-1

Molgewicht 102.1748

Bruttoformel C₆H₁₄O

2. Bezeichnung 4-Methylpentan-2-ol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #29712

Chemical Abstract Service Nr. 1120-24-7

Molgewicht 185.3495

Bruttoformel C₁₂H₂₇N

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyldecan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Decyl)dimethylazan; Dimethyldecylamin

ASK #29713

**Chemical Abstract
Service Nr.** 131094-16-1

Molgewicht 17122.4232

Bruttoformel C₇₆₄H₁₂₀₁N₂₁₇O₂₁₉S₆

Vorzugsbezeichnung Trafermin

INN.L36

**International
Nonproprietary
Name**

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Ala-Ala-Gly-Ser-Ile-Thr-Thr-Leu-Pro-Ala-Leu-Pro-Glu-Asp-Gly-Gly-Ser-Gly-Ala-Phe-Pro-Pro-Gly-His-Phe-Lys-Asp-Pro-Lys-Arg-Leu-Tyr-Cys-Lys-Asn-Gly-Gly-Phe-Phe-Leu-Arg-Ile-His-Pro-Asp-Gly-Arg-V

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-155-basic fibroblast growth factor (human clone lambdaKB7/lambdaHFL1 precursor reduced)

ASK #29716

Chemical Abstract Service Nr. 5561-99-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 62445-90-3

Formelstamm (C₂₀H₃₇O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 310.5145

Bruttoformel C₂₀H₃₈O₂

2. Bezeichnung (Z)-Icos-11-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Gondosäure

ASK #29718

**Chemical Abstract
Service Nr.** 135467-16-2

Formelstamm C₄₉-H₆₆-N₁₀-O₁₀-S₂ . x (C₂₃-H₁₆-O₆)

Molgewicht 934

Vorzugsbezeichnung Octreotidembonat (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L25,v.L18)

2. Bezeichnung D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(2R,3R)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]-L-cysteinamid-(2-7)-disulfid-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1R,2R)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-L-cysteinamid-(2-->7)-disulfid-[4,4'-methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat)] (1:x); Octreotidpamoat (1:x); Octreotid embonat (1:x)

ASK #29719

Chemical Abstract Service Nr. 174391-92-5

Molgewicht 536.6639

Bruttoformel C₃₃H₃₆N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Mozenavir

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung (4R,5S,6S,7R)-1,3-Bis(3-aminobenzyl)-4,7-dibenzyl-5,6-dihydroxy-1,3-diazepan-2-on

ASK #29720

Chemical Abstract Service Nr. 177932-89-7

Formelstamm	C33-H36-N4-O3 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	728.8753
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₄ N ₄ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Mozenavirdimesilat
International Nonproprietary Name	INN.L46,v.L18
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i>)-1,3-Bis(3-aminobenzyl)-4,7-dibenzyl-5,6-dihydroxy-1,3-diazepan-2-on-methansulfonat (1:2)
ASK #29721	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1374408-53-3; 1431958-25-6; 150873-09-9; 173523-78-9; 192006-47-6; 193561-69-2; 210920-15-3; 65742-73-6; 686343-47-5; 78214-41-2; 9004-64-2; 9076-24-8; 927888-04-8; 936102-79-3
Formelstamm	(C6-H10-O5) <i>n</i> . x C3-H6-O . y H2-O, x/n = 0,112-0,394
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -(2-hydroxypropyl)cellulose (5.0-16.0 % m/m Hydroxypropoxy-Gruppen = 0.112-0.394 Oxypropylen-Einheiten pro Glucose-Einheit)
3. Bezeichnung	Niedrig substituierte Hydroxypropylcellulose
Zitat Bezeichnung 3	EAB8.7,9.0+5,10.0(2016-2020)/2083
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Hydroxypropylcellulose, niedersubstituiert; niedrigsubstituierte Hydroxypropylcellulose; Hyprolose (5.0-16.0 % m/m Hydroxypropoxy-Gruppen); Niedersubstituierte Hyprolose (5,0-16,0 % Hydroxypropoxy-Gruppen); Poly- <i>O</i> -(2-hydroxypropyl)cellulose (5,0-16,0 % Hydroxypropoxy-Gruppen); Hyprolose, niedersubstituiert; Niedrig substituierte <i>O</i> -(2-hydroxypropylierte) Cellulose; E 463 [Hyprolose (5.0-16.0 % m/m Hydroxypropoxy-Gruppen)]
ASK #29722	
Chemical Abstract Service Nr.	158861-67-7
Molgewicht	817.9749
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₅ N ₉ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pralmorelin
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	<i>D</i> -Alanyl-3-(naphthalin-2-yl)- <i>D</i> -alanyl-L-alanyl-L-tryptophyl- <i>D</i> -phenylalanyl-L-lysinamid
ASK #29723	
Formelstamm	C45-H55-N9-O6 . 2 Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht	944.9426
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₇ Cl ₂ N ₉ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pralmorelindihydrochlorid 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	<i>D</i> -Alanyl-3-(naphthalin-2-yl)- <i>D</i> -alanyl-L-alanyl-L-tryptophyl- <i>D</i> -phenylalanyl-L-lysinamid-dihydrochlorid 3 H ₂ O
ASK #29728	
Chemical Abstract Service Nr.	4846-07-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	30639-16-8
Molgewicht	149.2328
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N
Vorzugsbezeichnung	(<i>RS</i>)-Metamfetamin
International Nonproprietary Name	(INN.L26)

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-Methyl-1-phenylpropan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-(Methyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan; (RS)-Metamphetamin; Metamfetaminracemat

ASK #29729

Chemical Abstract Service Nr. 112244-09-4
Molgewicht 273.37
Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₂
Vorzugsbezeichnung *cis*-Tilidin
International Nonproprietary Name (INNv.L19)
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(1*R*,2*R*)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]

ASK #29735

Chemical Abstract Service Nr. 155418-06-7
Formelstamm (C37-H45-Cl2-N2-O2)+ (C6-H5-O3-S)-
Molgewicht 777.8385
Bruttoformel C₄₃H₅₀Cl₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Nolpitantiumbesilat
International Nonproprietary Name INN.L37
2. Bezeichnung (1-{2-[(3*S*)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-1-{2-[3-(propan-2-yloxy)phenyl]acetyl}piperidin-3-yl]ethyl}-4-phenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-ium)benzolsulfonat (1:1)

ASK #29738

Chemical Abstract Service Nr. 115-86-6
Molgewicht 326.2831
Bruttoformel C₁₈H₁₅O₄P
2. Bezeichnung Triphenylphosphat
Zitat Bezeichnung 2 USMI12

ASK #29739

Chemical Abstract Service Nr. 98123-83-2
Molgewicht 326.4326
Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Epsiprantel
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 USMI12
2. Bezeichnung *rac*-(12*bR*)-2-Cyclohexylcarbonyl-2,3,6,7,8,12*b*-hexahydropyrazino[2,1-*a*][2]benzazepin-4(1*H*)-on

ASK #29740

Chemical Abstract Service Nr. 177469-96-4
Molgewicht 531.6872
Bruttoformel C₃₅H₃₇N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Implitapid

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung (S)-2-Cyclopentyl-2-[4-(2,4-dimethylpyrido[2,3-b]indol-9-ylmethyl)phenyl]-N-[(R)-2-hydroxy-2-phenylethyl]acetamid
ASK #29742

Chemical Abstract Service Nr. 105-96-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1330-86-5

Molgewicht 370.5665

Bruttoformel C₂₂H₄₂O₄

2. Bezeichnung Bis(6-methylheptyl)hexandioat

3. Bezeichnung Bis(6-methylheptyl)adipat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Diisooctyladipat

ASK #29745

Chemical Abstract Service Nr. 119813-10-4

Molgewicht 729.2227

Bruttoformel C₄₁H₃₇ClN₆O₅

Vorzugsbezeichnung Carzelesin

International Nonproprietary Name INN.L33

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung N-(2-[(S)-1-Chlormethyl-8-methyl-5-phenylcarbamoyloxy-1,2,3,6-tetrahydropyrrolo[3,2-e]indol-3-ylcarbonyl]indol-5-yl)-6-diethylamino-1-benzofuran-2-carboxamid

ASK #29746

Chemical Abstract Service Nr. 90409-78-2

Vorzugsbezeichnung Polifeprosan 20

International Nonproprietary Name INN.L32

Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN

2. Bezeichnung Poly[decandisäure-co-4,4'-(propan-1,3-diyldioxy)dibenzoessäure] (0.8:0.2 w)

ASK #29747

Chemical Abstract Service Nr. 109545-84-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 104841-32-9

Molgewicht 1631.4091

Bruttoformel C₇₀H₉₇Cl₂NO₃₈

Vorzugsbezeichnung Evernimicin

International Nonproprietary Name INN.L44

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [O-(1R)-4-O-(2,4-Dihydroxy-6-methylbenzoyl)-2,3-O-methylen-D-xylopyranosyliden-(1 3-4)- -L-lyxopyranosyl][O-2,3,6-tridesoxy-3-C-methyl-4-O-methyl-3-nitro- -L-arabino-hexopyranosyl-(1 3)-O-2,6-di

ASK #29748

Chemical Abstract Service Nr. 144245-52-3

Molgewicht 6682.4

Bruttoformel C₂₀₄H₂₆₃N₆₃O₁₁₄P₂₀S₂₀

Vorzugsbezeichnung Fomiviren

International Nonproprietary Name INN.L37

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-2'

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #29749

Chemical Abstract Service Nr. 2897-00-9

Molgewicht 285.768

Bruttoformel C₁₇H₁₆ClNO

2. Bezeichnung {5-Chlor-2-[(cyclopropylmethyl)amino]phenyl}(phenyl)methanon

ASK #29750

Chemical Abstract Service Nr. 100-71-0

Molgewicht 107.1531

Bruttoformel C₇H₉N

2. Bezeichnung 2-Ethylpyridin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #29751

Molgewicht 187.2808

Bruttoformel C₁₃H₁₇N

2. Bezeichnung 2-(1*H*-Inden-2-yl)-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(Inden-2-yl)ethyl]dimethylazan

ASK #29752

Molgewicht 249.3486

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₂

2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(2*R*)-2-benzyl-4-(dimethylamino)butanoat]

ASK #29753

Formelstamm (C₁₃-H₁₈-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 221.2955

Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Benzyl-4-(dimethylamino)butansäure

ASK #29754

Molgewicht 203.2802

Bruttoformel C₁₃H₁₇NO

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(2-Dimethylaminoethyl)-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-on
ASK #29755

Molgewicht 243.3871

Bruttoformel C₁₇H₂₅N

2. Bezeichnung 2-(3-Butyl-1*H*-inden-2-yl)-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(3-Butylinden-2-yl)ethyl]dimethylazan

ASK #29756

Molgewicht 263.3767

Bruttoformel C₁₉H₂₁N

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-(3-phenyl-1*H*-inden-2-yl)ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dimethyl[2-(3-phenylinden-2-yl)ethyl]azan

ASK #29757

Molgewicht 247.3343

Bruttoformel C₁₈H₁₇N

2. Bezeichnung *rac*-2-[(1*R*)-1-(2-Ethenyl-1*H*-inden-3-yl)ethyl]pyridin

ASK #29758

Chemical Abstract Service Nr. 135784-56-4

Molgewicht 278.3914

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂

2. Bezeichnung *rac-N*-Methyl-2-{3-[(1*R*)-1-(pyridin-2-yl)ethyl]-1*H*-inden-2-yl}ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Methyl)(2-{3-[(*RS*)-1-(2-pyridyl)ethyl]inden-2-yl}ethyl)azan

ASK #29759

Formelstamm (C₁₅-H₁₀-N₂-O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 316.2656

Bruttoformel C₁₅H₁₂N₂O₆

2. Bezeichnung 5,5'-Diazendiyl-2-hydroxy-2'-methoxydibenzoessäure

ASK #29760

Chemical Abstract Service Nr. 752188-68-4

Formelstamm (C₁₄-H₈-N₂-O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 302.239

Bruttoformel C₁₄H₁₀N₂O₆

2. Bezeichnung 3,5'-Diazendiylbis(2-hydroxybenzoessäure)

ASK #29761

Chemical Abstract Service Nr. 259151-72-9

Formelstamm (C13-H9-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 258.2295
Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂O₄
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-(4-hydroxyphenyldiazenyl)benzoesäure

ASK #29762

Chemical Abstract Service Nr. 93964-55-7

Formelstamm (C14-H7-Cl-N2-O5)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 320.6847
Bruttoformel C₁₄H₉ClN₂O₅
2. Bezeichnung 2-Chlor-5,5'-diazendiyl-2'-hydroxydibenzoesäure

ASK #29763

Formelstamm (C15-H10-N2-O8-S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 380.3294
Bruttoformel C₁₅H₁₂N₂O₈S
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-[4-hydroxy-3-(sulfoacetyl)phenyldiazenyl]benzoesäure

ASK #29764

Formelstamm (C21-H11-N2-O9)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 438.3439
Bruttoformel C₂₁H₁₄N₂O₉
2. Bezeichnung 2'-(3-Carboxy-4-hydroxyphenyldiazenyl)-4,5'-dihydroxy[1,1'-biphenyl]-3,4'-dicarbonsäure

ASK #29765

Formelstamm (C21-H11-N2-O9)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 438.3439
Bruttoformel C₂₁H₁₄N₂O₉
2. Bezeichnung 5-(3-Carboxy-4-hydroxyphenyldiazenyl)-2,4'-dihydroxy[1,1'-biphenyl]-3,3'-dicarbonsäure

ASK #29766

Formelstamm (C21-H11-N4-O9)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 466.3573
Bruttoformel C₂₁H₁₄N₄O₉
2. Bezeichnung 3',5:5',5''-Bis(diazendiyl)tris(2-hydroxybenzoesäure)

ASK #29767

Formelstamm (C20-H12-N4-O7)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 422.3478
Bruttoformel C₂₀H₁₄N₄O₇
2. Bezeichnung 5,5'-[4-Hydroxy-1,3-phenylenbis(diazenyl)]bis(2-hydroxybenzoesäure)

ASK #29768

Chemical Abstract Service Nr. 5349-99-5

Molgewicht 258.2677

Bruttoformel C₁₂H₁₈O₆
2. Bezeichnung Triethyl[(1*E*)- und/oder (1*Z*)-prop-1-en-1,2,3-tricarboxylat]
3. Bezeichnung Triethyl(prop-1-en-1,2,3-tricarboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Triethyl-1-propen-1,2,3-tricarboxylat; Triethylaconitat; Aconitsäuretriethylester; Triethyl(propen-1,2,3-tricarboxylat)

ASK #29769

Chemical Abstract Service Nr. 1731-88-0
Molgewicht 228.3709
Bruttoformel C₁₄H₂₈O₂
2. Bezeichnung Methyltridecanoat
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

ASK #29770

Chemical Abstract Service Nr. 2410-19-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 38990-89-5
Molgewicht 269.3416
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O
2. Bezeichnung (6*aR*,9*R*,10*aR*)-7-Methyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxamid
3. Bezeichnung 6-Methylergolin-8 -carboxamid

ASK #29771

Molgewicht 269.3416
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O
2. Bezeichnung (6*aR*,9*S*,10*aS*)-7-Methyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxamid

ASK #29772

Chemical Abstract Service Nr. 76189-70-3
Molgewicht 611.7305
Bruttoformel C₃₅H₄₁N₅O₅
2. Bezeichnung (2'*S*,5'*S*,10*R*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion
3. Bezeichnung Acidihydroergocristin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (2'*S*,5'*S*,10*R*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion;
(6*aR*,9*R*,10*aR*)-N-[(2*S*,5*S*,10*aS*,10*bS*)-5-Benzyl-10*b*-hydroxy-2-isopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxamid

ASK #29773

Chemical Abstract Service Nr. 3036-37-1

Molgewicht 535.6346

Bruttoformel C₂₉H₃₇N₅O₅

2. Bezeichnung (6*aR*,9*R*,10*aR*)-*N*-[(2*R*,5*S*,10*aS*,10*bS*)-10*b*-Hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)octahydro[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carb

3. Bezeichnung (5'*S*,10*R*)-12'-Hydroxy-2'-methyl-5'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (5'*S*,10*R*)-12'-Hydroxy-5'-isopropyl-2'-methyl-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion

ASK #29774

Chemical Abstract Service Nr. 3609-19-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 22288-08-0; 64104-05-8

Molgewicht 597.704

Bruttoformel C₃₄H₃₉N₅O₅

2. Bezeichnung 5' -Benzyl-2'-ethyl-12'-hydroxy-9,10-dihydro-10 -ergotaman-3',6',18-trion

3. Bezeichnung Dihydroergostin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (6*aR*,9*R*,10*aR*)-*N*-[(2*R*,5*S*,10*aS*,10*bS*)-5-Benzyl-2-ethyl-10*b*-hydroxy-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxamid

ASK #29775

Chemical Abstract Service Nr. 94729-09-6

Molgewicht 345.1873

Bruttoformel C₁₇H₁₃BrO₃

2. Bezeichnung (3-Brom-4-hydroxyphenyl)(2-ethyl-1-benzofuran-3-yl)methanon

ASK #29776

Molgewicht 502.9794

Bruttoformel C₁₇H₁₁Br₃O₃

2. Bezeichnung (6-Brom-2-ethyl-1-benzofuran-3-yl)(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)methanon

ASK #29777

Chemical Abstract Service Nr. 106-70-7

Molgewicht 130.1849

Bruttoformel C₇H₁₄O₂

2. Bezeichnung Methylhexanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methylcaproat

ASK #29778

Chemical Abstract Service Nr. 2390-09-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 62472-88-2
Molgewicht 324.5411
Bruttoformel $C_{21}H_{40}O_2$
2. Bezeichnung Methyl[(11Z)-icos-11-enoat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylgadoleinoat; Methyleicosenoat

ASK #29779

Chemical Abstract Service Nr. 1731-92-6
Molgewicht 284.4772
Bruttoformel $C_{18}H_{36}O_2$
2. Bezeichnung Methylheptadecanoat

ASK #29780

Chemical Abstract Service Nr. 1120-25-8
Molgewicht 268.4348
Bruttoformel $C_{17}H_{32}O_2$
2. Bezeichnung Methyl[(9Z)-hexadec-9-enoat]

ASK #29781

Chemical Abstract Service Nr. 98-16-8
Molgewicht 161.1245
Bruttoformel $C_7H_6F_3N$
2. Bezeichnung 3-(Trifluormethyl)anilin
Zitat Bezeichnung 2 DAC2004R

ASK #29782

Chemical Abstract Service Nr. 1939-27-1
Molgewicht 231.2143
Bruttoformel $C_{11}H_{12}F_3NO$
2. Bezeichnung 2-Methyl-N-[3-(trifluormethyl)phenyl]propanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3'-(Trifluormethyl)isobutyranilid

ASK #29783

Chemical Abstract Service Nr. 151262-93-0
Molgewicht 276.2119
Bruttoformel $C_{11}H_{11}F_3N_2O_3$
2. Bezeichnung 2-Methyl-N-[2-nitro-5-(trifluormethyl)phenyl]propanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2'-Nitro-5'-(trifluormethyl)isobutyranilid

ASK #29787

Chemical Abstract Service Nr. 162011-90-7
Molgewicht 314.3557
Bruttoformel C₁₇H₁₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Rofecoxib
International Nonproprietary Name INN.L42
Zitat Bezeichnung 1 GII
2. Bezeichnung 4-(4-Mesylphenyl)-3-phenylfuran-2(5*H*)-on

ASK #29794

Chemical Abstract Service Nr. 14834-67-4
Molgewicht 132.9078
Bruttoformel I
2. Bezeichnung (¹³³I)Iod
3. Bezeichnung Iod-133

ASK #29795

Chemical Abstract Service Nr. 14834-68-5
Molgewicht 134.9101
Bruttoformel I
2. Bezeichnung (¹³⁵I)Iod
3. Bezeichnung Iod-135

ASK #29796

Chemical Abstract Service Nr. 13982-43-9
Formelstamm (15)O
Molgewicht 15.0031
Bruttoformel O
2. Bezeichnung (¹⁵O)Sauerstoff
3. Bezeichnung [¹⁵O]Sauerstoff
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1620; Ph.Eur.2008,6.0/1620; Ph.Eur.2002,4.00/1620
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Sauerstoff-15

ASK #29798

Chemical Abstract Service Nr. 13968-53-1
Molgewicht 103.9054
Bruttoformel Ru
2. Bezeichnung (¹⁰³Ru)Ruthenium
3. Bezeichnung Ruthenium-103

ASK #29805

Chemical Abstract Service Nr. 87585-03-3

Molgewicht 328.4452
Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_3$
2. Bezeichnung 13-Ethyl-6,17-dihydroxy-18,19-dinor-17-pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #29806
Chemical Abstract Service Nr. 55555-97-0
Molgewicht 328.4452
Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_3$
2. Bezeichnung 13-Ethyl-6,17-dihydroxy-18,19-dinor-17-pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #29807
Chemical Abstract Service Nr. 21508-50-9
Molgewicht 328.4452
Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_3$
2. Bezeichnung 13-Ethyl-10,17-dihydroxy-18,19-dinor-17-pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #29808
Molgewicht 378.5039
Bruttoformel $C_{25}H_{30}O_3$
2. Bezeichnung 3,4-Diethinyl-13-ethyl-18,19-dinor-17-pregn-5-en-20-in-3,4,17-triol

ASK #29809
Molgewicht 378.5039
Bruttoformel $C_{25}H_{30}O_3$
2. Bezeichnung 3,4-Diethinyl-13-ethyl-18,19-dinor-17-pregn-5-en-20-in-3,4,17-triol

ASK #29810
Molgewicht 326.4293
Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_3$
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17-pregn-4-en-20-in-3,6-dion

ASK #29811
Chemical Abstract Service Nr. 21800-83-9
Molgewicht 286.4085
Bruttoformel $C_{19}H_{26}O_2$
2. Bezeichnung 13-Ethylgon-4-en-3,17-dion

ASK #29812
Chemical Abstract Service Nr. 110785-09-6
Molgewicht 310.4299
Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_2$
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17-pregna-4,8(14)-dien-20-in-3-on

ASK #29813
Molgewicht 338.4831
Bruttoformel $C_{23}H_{30}O_2$

2. Bezeichnung 3-Ethynyl-13-ethyl-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-3 ,17-diol

ASK #29814

Chemical Abstract Service Nr. 4222-96-2

Molgewicht 286.4085

Bruttoformel $C_{19}H_{26}O_2$

2. Bezeichnung 13-Ethylgon-5(10)-en-3,17-dion

ASK #29815

Chemical Abstract Service Nr. 100021-05-4

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregn-5-en-20-in-3-on

ASK #29816

Chemical Abstract Service Nr. 19914-67-1

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregn-5(10)-en-20-in-3-on

ASK #29817

Molgewicht 320.4678

Bruttoformel $C_{23}H_{28}O$

2. Bezeichnung 3-Ethynyl-13-ethyl-18,19-dinor-17 -pregna-3,5-dien-20-in-17-ol

ASK #29818

Chemical Abstract Service Nr. 32419-58-2

Molgewicht 298.4623

Bruttoformel $C_{21}H_{30}O$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ol

ASK #29824

Chemical Abstract Service Nr. 594-91-2

Molgewicht 288.0343

Bruttoformel C_5F_{12}

Vorzugsbezeichnung Perflisopent

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 1,1,1,2,2,3,4,4,4-Nonafluor-3-(trifluormethyl)butan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Perfluorisopentan

ASK #29826

Chemical Abstract Service Nr. 191114-48-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 173838-31-8

Molgewicht 812.0037

Bruttoformel C₄₃H₆₅N₅O₁₀

Vorzugsbezeichnung Telithromycin

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-14-Ethyl-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-13,12-[epoxycarbonyl({4-[4-(3-pyridyl)imidazol-1-yl]butyl}imino)]-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-β-D-xylo-hexopyranosyloxy)perhy

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3*aS*,4*R*,7*R*,9*R*,10*R*,11*R*,13*R*,15*R*,15*aR*)-4-Ethyl-11-methoxy-3*a*,7,9,11,13,15-hexamethyl-1-{4-[4-(3-pyridyl)imidazol-1-yl]butyl}-10-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-beta-D-xylo-hexopyranosyloxy)perhy
11,12-Didesoxy-3-des(2,6-didesoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-alpha-L-ribo-hexopyranosyloxy)-6-O-methyl-3-oxo-12,11-[epoxycarbonyl({4-[4-(3-pyridyl)imidazol-1-yl]butyl}imino)]erythromycin A

ASK #29827

Chemical Abstract Service Nr. 80965-30-6

Molgewicht 176.2581

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂

2. Bezeichnung 4-(4-Methylpiperidin-1-yl)pyridin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.2R,6.4R,6.7R

ASK #29828

Chemical Abstract Service Nr. 157716-52-4

Molgewicht 461.6584

Bruttoformel C₂₅H₅₂NO₄P

Vorzugsbezeichnung Perifosin

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung (1,1-Dimethylpiperidin-1-ium-4-yl)(octadecyl)phosphat

ASK #29829

Chemical Abstract Service Nr. 119793-66-7

Formelstamm (C₁₀H₂₀N-O₄)⁺ Cl⁻

Molgewicht 253.7231

Bruttoformel C₁₀H₂₀ClNO₄

Vorzugsbezeichnung O-Propionyllevocarnitin-hydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung (*R*)-3-Carboxy-*N,N,N*-trimethyl-2-(propanoyloxy)propan-1-aminiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym O-Propionyl-L-carnitin-hydrochlorid; [(*R*)-3-Carboxy-2-(propionoyloxy)propyl]trimethylammoniumchlorid

ASK #29830

Chemical Abstract Service Nr. 168266-90-8

Molgewicht 432.4421
Bruttoformel C₂₁H₂₃F₃N₆O
Vorzugsbezeichnung Vofopitant
International Nonproprietary Name INN.L44
2. Bezeichnung (2*S*,3*S*)-*N*-[[2-Methoxy-5-(5-trifluormethyl-1*H*-tetrazol-1-yl)phenyl]methyl]-2-phenylpiperidin-3-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-Methoxy-5-(5-trifluormethyl-1*H*-tetrazol-1-yl)benzyl][(2*S*,3*S*)-2-phenyl-3-piperidyl]azan

ASK #29831

Chemical Abstract Service Nr. 23672-07-3
Molgewicht 341.4258
Bruttoformel C₁₅H₂₃N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Levosulpirid
International Nonproprietary Name INN.L31
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-(1-Ethylpyrrolidin-2-yl)methyl]-2-methoxy-5-sulfamoylbenzamid

ASK #29834

Chemical Abstract Service Nr. 130112-42-4
Molgewicht 330.4462
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₃S₃
Vorzugsbezeichnung Mivotilat
International Nonproprietary Name INN.L42
2. Bezeichnung (Propan-2-yl){2-(1,3-dithietan-2-yliden)-3-[(4-methyl-1,3-thiazol-2-yl)amino]-3-oxopropanoat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isopropyl{2-(1,3-dithietan-2-yliden)-3-[(4-methyl-1,3-thiazol-2-yl)amino]-3-oxopropanoat}

ASK #29835

Chemical Abstract Service Nr. 185243-69-0
Molgewicht 102000
Bruttoformel C₂₂₂₄H₃₄₇₂N₆₁₈O₇₀₁S₃₆
Vorzugsbezeichnung Etanercept
International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung LPAQVAFTPY APEPGSTCR L REYYDQTAQM CCSKCSPGQH AKVFCTKTS D TVCDSCEDST YTQLWNWVPE CLSCGSRCSS DQVETQACTR EQNRICTORP GWYCALSQKE GCRLCAPLRK CRPGFGVARP GTETSDVVCK PCAPGTFST TSSTDICRPH QICNVVAIPG NASMDAVCTS TSPTRSMAPG AVHLPQPVST RSQHTQPTPE PSTAPSTSFL LPMGPPPAE GSTGDEPKSC DKHTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK, 18,31:32,45:35,53:56,71:74,88:78,96:98,104:112,121:115,139:142,157:281,341:387,445-Dodecakis(disulfid), Asn-*N*⁴-glycosyliert an N149, N171 und N306, 240,240':246,246':249,249'-Tris(disulfid)-Dimer
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tumornekrosefaktor-Rezeptor-p75-Fc-Fusionsprotein; rekombinanter Tumornekrosefaktor-Rezeptor mit Fc-Fusionsprotein, human
ASK #29837

Chemical Abstract Service Nr. 119006-77-8
Molgewicht 346.3727
Bruttoformel C₂₂H₁₆F₂N₂
Vorzugsbezeichnung Flutrimazol
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1424; Ph.Eur.2008,6.0/1424; Ph.Eur.2005,5.0/1424; USMI12
2. Bezeichnung *rac*-1-[(*R*)-(2-Fluorphenyl)(4-fluorphenyl)(phenyl)methyl]-1*H*-imidazol

ASK #29838

Chemical Abstract Service Nr. 78491-02-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 913083-75-7
Molgewicht 278.2194
Bruttoformel C₈H₁₄N₄O₇
2. Bezeichnung (2,5-Dioxoimidazolidin-4-yl)harnstoff-Formaldehyd-Addukt (1:4)
3. Bezeichnung Diazolidinylharnstoff
Zitat Bezeichnung 3 IGS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 1-[1,3-Bis(hydroxymethyl)-2,5-dioxoimidazolidin-4-yl]-1,3-bis(hydroxymethyl)harnstoff [Hinweis: Revidierte Struktur siehe Synonym 12]

ASK #29839

Chemical Abstract Service Nr. 196612-93-8
Molgewicht 387.8418
Bruttoformel C₁₈H₁₉ClFN₇
Vorzugsbezeichnung Falnidamol
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung 8-*N*-(3-Chlor-4-fluorphenyl)-2-*N*-(1-methylpiperidin-4-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2,8-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(8)-(3-Chlor-4-fluorphenyl)-N(2)-(1-methyl-4-piperidyl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2,8-diylbis(azan)

ASK #29840

Chemical Abstract Service Nr. 93390-81-9
Formelstamm (C₁₆H₁₃N₂O₆P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 362.2739
Bruttoformel C₁₆H₁₅N₂O₆P
Vorzugsbezeichnung Fosphenytoin
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung (2,5-Dioxo-4,4-diphenylimidazolidin-1-ylmethyl)dihydrogenphosphat

ASK #29841

Chemical Abstract Service Nr.	92134-98-0
Formelstamm	(C16-H13-N2-O6-P) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	406.2375
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ N ₂ Na ₂ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fosphenytoin-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
Zitat Bezeichnung 1	GII
2. Bezeichnung	[(2,5-Dioxo-4,4-diphenylimidazolidin-1-yl)methyl]dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fosphenytoin-Natrium

ASK #29842

Chemical Abstract Service Nr.	173937-91-2
Formelstamm	(C29-H37-N2-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	510.6218
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Atrasentan
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1-dibutylcarbamoylmethyl-2-(4-methoxyphenyl)pyrrolidin-3-carbonsäure

ASK #29843

Chemical Abstract Service Nr.	195733-43-8
Formelstamm	C29-H38-N2-O6 . Cl-H
Molgewicht	547.0828
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₉ ClN ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Atrasentanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-1-dibutylcarbamoylmethyl-2-(4-methoxyphenyl)pyrrolidin-3-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #29845

Chemical Abstract Service Nr.	172927-65-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	178740-39-1
Molgewicht	420.4595
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Sibrafiiban
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Ethyl({1-[(<i>S</i>)-2-(4-[(amino)[(<i>Z</i>)-hydroxyimino]methyl)benzamido]propanoyl]-4-piperidyloxy)acetat)

ASK #29847

Molgewicht	254.713
-------------------	---------

Bruttoformel C₁₂H₁₅ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Indoximodhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung 1-Methyl-D-tryptophan-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2R)-2-Amino-3-(1-methyl-1H-indol-3-yl)propansäure-hydrochlorid (1:1); 1-Methyl-D-tryptophan-monohydrochlorid; 1-Methyl-D-tryptophanhydrochlorid (1:1)

ASK #29849

Chemical Abstract Service Nr. 61825-94-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 63121-00-6
Molgewicht 397.2918
Bruttoformel C₈H₁₄N₂O₄Pt
Vorzugsbezeichnung Oxaliplatin
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 Eur.Ph.2011,7.0; BP2003-2011; GII; Ph.Eur.2005,5.0/2017; USMI12; MAR31; PHARMEUROPA13.3; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/2017; USAN; Ph.Eur.2002,4.04/2017
2. Bezeichnung (SP-4-2)-[(1R,2R)-Cyclohexan-1,2-diamin- N, N][oxalato(2-)- O¹, O²]platin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (SP-4-2)-[(1R,2R)-Cyclohexan-1,2-diyibis(azan)-kappaN,kappaN'] [oxalato(2-)-kappaO(1),kappaO(2)]platin

ASK #29850

Chemical Abstract Service Nr. 134774-45-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9002-12-4
Molgewicht 34100
Bruttoformel C₁₅₂₃H₂₃₈₃N₄₁₇O₄₆₂S₇
Vorzugsbezeichnung Rasburicase
International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Urat-Oxidase
Zitat Bezeichnung 2 EC1.7.3.3
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Uricase; urate oxydase (tetramer of the N-acetylpolypeptide of 301 amino acids); Urat:Oxygen-Oxidoreductase; Ac-SAVKAARYGK DNVRVYKVHK DEKTGVQTVY EMTVCVLLG EIETSVTKAD NSVIVATDSI KNTIYITAKQ NPVTPPELFG SILGTHFIEK YNHIHAAHVN IVCHRWTRMD IDGKPHPHSF IRDSEEKRVN QVDVVEGKGI DIKSSLSGLT VLKSTNSQFW GFLRDEYTTL KETWDRILST DV DATWQWKN FSGLQEVRSR VPKFDATWAT AREVTLKTF A EDNSASVQAT MYKMAEQILA RQQLIETVEY SLPNKHYFEI DLSWHKGLQN TGKNAEVFAP QSDPNGLIKC TVGRSSLKSK L, Tetramer

ASK #29851

Chemical Abstract Service Nr. 145941-26-0
Molgewicht 19047.0252

Bruttoformel	C ₈₅₄ H ₁₄₁₁ N ₂₅₃ O ₂₃₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Oprelvekin
International Nonproprietary Name	INN.L38
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	GPPPGPPRVS PDPRAELDST VLLTRSLLAD TRQLAAQLRD KFPADGDHNL DSLPTLAMSA GALGALQLPG VLTRLRADLL SYLRHVQWLR RAGGSSKTL EPELGTQAR LDRLLRRLQL LMSRLALPQP PPDPPAPPLA PPSSAWGGIR AAHAILGGLH LTLDWAVRGL LLLKTRL
ASK #29853	
Molgewicht	425.5604
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	[¹¹ C]Diprenorphin
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	[¹¹ C]-17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-7 -(2-hydroxypropan-2-yl)-6-methoxy-18,19-dihydro-6,14-ethenomorphinan-3-ol
ASK #29854	
Molgewicht	183.2044
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	[<i>N</i> -methyl- ¹¹ C]Epinephrin
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-2-([¹¹ C]methylamino)ethyl]benzol-1,2-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-([(11)C]methylamino)ethanol
ASK #29855	
Chemical Abstract Service Nr.	132682-98-5
Molgewicht	383.1627
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ Cl ₂ N ₂ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Glufosfamid
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	(-D-Glucopyranosyl)[<i>N,N</i> -bis(2-chlorethyl)phosphordiamidat]
ASK #29856	
Chemical Abstract Service Nr.	155798-07-5
Formelstamm	C18-H23-F-(123)I-N-O2
Molgewicht	427.2847
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ FINO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ioflupan (¹²³ I)
International Nonproprietary Name	INN.L37
2. Bezeichnung	Methyl[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-8-(3-fluorpropyl)-3-(4-(¹²³ I)iodphenyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl[8-(3-fluorpropyl)-3beta-(4-((123)I)iodphenyl)-9-nortropan-2beta-carboxylat]

ASK #29857

Chemical Abstract Service Nr. 400046-53-9
Molgewicht 1681.676
Bruttoformel $C_{73}H_{97}IN_6O_{25}S_3$
Vorzugsbezeichnung Ozogamicin
International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Methyl[(4Z,13E-1R,8S)-13-{2-[1-({1-[4-(3-carbamoylpropoxy)phenyl]ethyliden}hydrazincarbonyl)-2-methylpropan-2-ylsulfanyl]ethyliden}-8-{4,6-dideoxy-2-O-[2,4-dideoxy-4-(N-ethylacetamido)-3-O-me

ASK #29858

Chemical Abstract Service Nr. 145571-93-3
Vorzugsbezeichnung (^{188}Re)Rheniumetidronat
International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung 1-Hydroxyethan-1,1-diybis(phosphonsäure)-(^{188}Re)Rheniumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Etidronsäure-((188)Re)Rheniumsalz

ASK #29859

Formelstamm $2(C_8H_{15}O_2)^- Ca^{2+} \cdot 2 H_2O$
Molgewicht 362.5156
Bruttoformel $C_{16}H_{30}CaO_4$
Vorzugsbezeichnung Calciumdivalproat 2 H_2O

International Nonproprietary Name (INN.L13)

2. Bezeichnung 2-Propylpentansäure-Calciumsalz (2:1) 2 H_2O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Valproinsäure-Calciumsalz (2:1) 2 H_2O

ASK #29860

Chemical Abstract Service Nr. 53016-31-2
Molgewicht 327.4605
Bruttoformel $C_{21}H_{29}NO_2$
Vorzugsbezeichnung Norelgestromin

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 USAN; GII

2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-hydroxyimino-18,19-dinor-17 α -pregn-4-en-20-in-17-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Levonorgestrelaxim; 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 α -pregn-4-en-20-in-3-onoxim

ASK #29861

Vorzugsbezeichnung Danaparoid-Natrium ((MW: ca. 5500 Da))
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 GII; EAB5.5,6.0,7.0,8.0+4(2005-2016)/2090
2. Bezeichnung Schweinedarmmucosa-Mucopolysaccharid-Gemisch aus Natriumsalzen von Heparansulfat (Hauptbestandteil), Dermatansulfat und Chondroitinsulfat

ASK #29863

Chemical Abstract Service Nr. 128270-60-0
Molgewicht 2180.2853
Bruttoformel C₉₈H₁₃₈N₂₄O₃₃
Vorzugsbezeichnung Bivalirudin
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; ROMP2018; USNCT; USMI14; CAS; GlnAS; FDA-SRS; BAN; Hager2017; AAN; MAR1996-2018; AdisInsight; EUCTR; ATC; EUTCT; ChemSpider; ChemIDplus; Pharmavista; (USAN); MeSH
2. Bezeichnung D-Phenylalanyl-L-prolyl-L-arginyl-L-prolylgllycylglycylglycyl-L-asparaginyglycyl-L- aspartyl-L-phenylalanyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-leucin
Zitat Bezeichnung 2 ROMP2018; ChemSpider[korr.]; INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-desulfato-Tyr63'-hirugen; D-Phe-Pro-Arg-Pro-Gly-Gly-Gly-Gly-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu; 1D-FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL; FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL [DPhe1]; D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-desulfohirudin-2-(53-64); D-Phe-L-Pro-L-Arg-L-Pro-Gly-Gly-Gly-L-Asn-Gly-L-alpha-Asp-L-Phe-L-alpha-Glu-L-alpha-Glu-L-Ile-L-Pro-L-alpha-Glu-L-alpha-Glu-L-Tyr-L-Leu; H-D-Phe-Pro-Arg-Pro-Gly-Gly-Gly-Gly-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-OH; D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu

ASK #29864

Chemical Abstract Service Nr. 30652-11-0
Molgewicht 139.1519
Bruttoformel C₇H₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Deferipron
Zitat Bezeichnung 1 EAB9.5,10.0(2018-2020)/2236; GII; INN.L33; INNv.L67
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-1,2-dimethylpyridin-4(1*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

ASK #29865

Chemical Abstract Service Nr. 160369-77-7
Formelstamm (C204-H243-N63-O114-P20-S20)20⁻ 20Na⁺
Molgewicht 7122.0366
Bruttoformel C₂₀₄H₂₄₃N₆₃Na₂₀O₁₁₄P₂₀S₂₀
Vorzugsbezeichnung Fomivirsen-Icosanatrium
International Nonproprietary Name (INN.L37)

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-2'

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #29867

Formelstamm C70-H92-Cl-N17-O14 . C6-H12-O7

Molgewicht 1627.1933

Bruttoformel C₇₆H₁₀₄ClN₁₇O₂₁

Vorzugsbezeichnung Cetrorelix(D-gluconat)

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-D-gluconat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-citrullyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-D-gluconat (1:1)

ASK #29868

Chemical Abstract Service Nr. 211735-76-1

Molgewicht 231.2505

Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Farampator

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung (2,1,3-Benzoxadiazol-5-yl)(piperidin-1-yl)methanon

ASK #29869

Chemical Abstract Service Nr. 208993-54-8

Molgewicht 555.6474

Bruttoformel C₃₀H₂₉N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Fiduxosin

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung 3-{4-[(3*a**R*,9*b**R*)-9-Methoxy-1,2,3,3*a*,4,9*b*-hexahydrochromeno[3,4-*c*]pyrrol-2-yl]butyl}-8-phenylpyrazino[2',3':4,5]thieno[3,2-*d*]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #29870

Chemical Abstract Service Nr. 208992-74-9

Formelstamm C30-H29-N5-O4-S . Cl-H

Molgewicht 592.1083

Bruttoformel C₃₀H₃₀ClN₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Fiduxosinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung 3-{4-[(3*a**R*,9*b**R*)-9-Methoxy-1,2,3,3*a*,4,9*b*-hexahydrochromeno[3,4-*c*]pyrrol-2-yl]butyl}-8-phenylpyrazino[2',3':4,5]thieno[3,2-*d*]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion-hydrochlorid

ASK #29871

Chemical Abstract Service Nr. 133432-71-0

Molgewicht 241.2486

Bruttoformel C₁₂H₁₁N₅O

Vorzugsbezeichnung	Peldesin
International Nonproprietary Name	INNv.L74
2. Bezeichnung	2-Amino-7-(3-pyridylmethyl)-3,5-dihydro-4 <i>H</i> -pyrrolo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-on
ASK #29872	
Chemical Abstract Service Nr.	176199-48-7
Formelstamm	(C8-H9-N-O4)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	185.1772
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Eglumetad
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2-Aminobicyclo[3.1.0]hexan-2,6-dicarbonensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Eglumegad
ASK #29873	
Chemical Abstract Service Nr.	106941-25-7
Formelstamm	(C8-H10-N5-O4-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	273.1857
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₅ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Adefovir
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-(6-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)ethoxymethylphosphonsäure
ASK #29874	
Chemical Abstract Service Nr.	142340-99-6
Molgewicht	501.4705
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ N ₅ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Adefovirdipivoxil
International Nonproprietary Name	INN.L35,v.L44
2. Bezeichnung	{[2-(6-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)ethoxymethylphosphonyl]dioxymethyl}bis(2,2-dimethylpropanoat)
ASK #29877	
Chemical Abstract Service Nr.	351862-32-3
Molgewicht	348.4133
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ FN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Sarizotan
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(2 <i>R</i>)-3,4-Dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]methyl}[5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-yl]methanamin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(R)-Chroman-2-ylmethyl][5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-ylmethyl]azan; [(R)-Chroman-2-ylmethyl][5-(4-fluorphenyl)-3-pyridylmethyl]azan
ASK #29879
Chemical Abstract Service Nr. 177976-12-4
Formelstamm C22-H21-F-N2-O . 2 Cl-H
Molgewicht 421.3352
Bruttoformel C₂₂H₂₃Cl₂FN₂O
Vorzugsbezeichnung Sarizotandihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L42)
2. Bezeichnung *N*-{[(2*R*)-3,4-Dihydro-2*H*-chromen-2-yl]methyl}[5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-yl]methanamin-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(R)-Chroman-2-ylmethyl][5-(4-fluorphenyl)-3-pyridylmethyl]azan-dihydrochlorid

ASK #29880
Chemical Abstract Service Nr. 165800-06-6
Formelstamm (C5-H6-N2-O7-P2)4⁻ 4H⁺ . H2-O
Molgewicht 290.1049
Bruttoformel C₅H₁₀N₂O₇P₂
2. Bezeichnung [1-Hydroxy-2-(1*H*-imidazol-1-yl)ethan-1,1-diyl]bis(phosphonsäure) 1 H₂O
3. Bezeichnung Zoledronsäure-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.6,10.0+1,11.0(2018-2023)/2743
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Zoledronsäure 1 HO; [1-Hydroxy-2-(1*H*-imidazol-1-yl)ethan-1,1-diyl]bis(phosphonsäure)-Monohydrat

ASK #29883
Chemical Abstract Service Nr. 161178-07-0
Molgewicht 251.2966
Bruttoformel C₁₄H₁₈FNO₂
Vorzugsbezeichnung Lubazodon
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung (S)-2-(7-Fluorindan-4-yloxymethyl)morpholin

ASK #29884
Chemical Abstract Service Nr. 161178-10-5
Formelstamm C14-H18-F-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 287.7576
Bruttoformel C₁₄H₁₉ClFNO₂
Vorzugsbezeichnung Lubazodonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L48)
2. Bezeichnung (S)-2-(7-Fluorindan-4-yloxymethyl)morpholin-hydrochlorid

ASK #29885

Chemical Abstract Service Nr.	158751-64-5
Molgewicht	471.9781
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ ClN ₃ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Clamikalant
International Nonproprietary Name	INNv.L81
2. Bezeichnung	1-[5-[2-(5-Chlor-2-methoxybenzamido)ethyl]-2-methoxyphenylsulfonyl]-3-methyl-2-thioharnstoff
ASK #29886	
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ ClN ₃ O ₅ S ₂) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	493.9599
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClN ₃ NaO ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Clamikalant-Natrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L81)
2. Bezeichnung	5-Chlor-2-methoxy- <i>N</i> -(2-{4-methoxy-3-[(methylcarbamothioyl)sulfamoyl]phenyl}ethyl)benzamid-Natriumsalz
ASK #29887	
Chemical Abstract Service Nr.	139290-65-6
Molgewicht	373.461
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ FNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Volinanserin
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-(2,3-Dimethoxyphenyl){1-[2-(4-fluorphenyl)ethyl]piperidin-4-yl}methanol
ASK #29888	
Chemical Abstract Service Nr.	112733-06-9
Formelstamm	(C ₁₇ H ₁₀ BrClFN ₂ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	441.6356
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₁ BrClFN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Zenarestat
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[3-(4-Brom-2-fluorbenzyl)-7-chlor-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-1-yl]essigsäure
ASK #29889	
Chemical Abstract Service Nr.	103766-25-2
Molgewicht	145.5438
Bruttoformel	C ₅ H ₄ ClNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Gimeracil
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	5-Chlor-4-hydroxypyridin-2(1 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Molgewicht 189.2536
Bruttoformel C₁₂H₁₅NO
2. Bezeichnung 2-(7-Ethyl-1*H*-indol-3-yl)ethanol

ASK #29901

Formelstamm (C₂₇-H₃₁-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 432.5546

Bruttoformel C₂₇H₃₂N₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[7-Ethyl-3-(2-hydroxyethyl)-1*H*-indol-2-yl]-3-(7-ethyl-1*H*-indol-3-yl)pentansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Etodolac-Dimer

ASK #29902

Molgewicht 259.3434

Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1,8-Diethyl-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Decarboxy-Etodolac

ASK #29903

Chemical Abstract Service Nr. 122188-02-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 134604-49-2

Molgewicht 301.3801

Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃

Vorzugsbezeichnung Etodolac-Methyl

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung *rac*-Methyl{[(1*R*)-1,8-diethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]acetat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Etodolac-Methylester

ASK #29904

Chemical Abstract Service Nr. 41339-67-7

Formelstamm (C₁₅-H₁₆-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 259.3004

Bruttoformel C₁₅H₁₇NO₃

2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-1-Ethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 8-Desethyl-Etodolac

ASK #29905

Chemical Abstract Service Nr. 41340-19-6

Formelstamm (C₁₆-H₁₈-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 273.327
Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₃
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-1-Ethyl-8-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-Methyl-Etodolac

ASK #29906

Formelstamm (C₁₆-H₁₈-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 273.327
Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₃
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-8-Ethyl-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Methyl-Etodolac

ASK #29907

Chemical Abstract Service Nr. 57917-63-2
Formelstamm (C₁₈-H₂₂-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 301.3801
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-1-Ethyl-8-(propan-2-yl)-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-Isopropyl-Etodolac

ASK #29908

Chemical Abstract Service Nr. 57817-27-3
Formelstamm (C₁₈-H₂₂-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 301.3801
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-1-Ethyl-8-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-Propyl-Etodolac

ASK #29909

Formelstamm (C₁₈-H₂₂-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 301.3801
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₃
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-8-Ethyl-1-(propan-2-yl)-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4-*b*]indol-1-yl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Isopropyl-Etodolac

ASK #29911

Chemical Abstract Service Nr. 734-32-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 15324-53-5; 30598-83-5

Molgewicht 272.382

Bruttoformel C₁₈H₂₄O₂

2. Bezeichnung Estr-4-en-3,17-dion

ASK #29913

Chemical Abstract Service Nr. 99787-86-7

Molgewicht 290.4403

Bruttoformel C₁₉H₃₀O₂

2. Bezeichnung Androst-4-en-3,17-diol

ASK #29915

Molgewicht 829.0691

Bruttoformel C₄₃H₇₆N₂O₁₃

2. Bezeichnung ((1*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*S*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[(*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyl)-(1*4*)-(3,6-didesoxy-3-dimethylamino-*-D*-glucopyranosyloxy)]-7-ethyl-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-10-(2,3,4,6-trihydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)

ASK #29916

Molgewicht 815.9843

Bruttoformel C₄₁H₆₉NO₁₅

2. Bezeichnung ((1*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[(*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyl)-(1*4*)-(3,6-didesoxy-3-dimethylamino-*-D*-glucopyranosyloxy)]-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)

ASK #29917

Molgewicht 845.0685

Bruttoformel C₄₃H₇₆N₂O₁₄

2. Bezeichnung ((1*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[(*O*-2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyl)-(1*4*)-(3,6-didesoxy-3-dimethylamino-*-D*-glucopyranosyloxy)]-4-hydroxy-7-(2-hydroxyethyl)-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)

ASK #29918

Chemical Abstract Service Nr. 70253-62-2

Molgewicht 698.8843

Bruttoformel C₃₆H₆₂N₂O₁₁

2. Bezeichnung [(1*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-(3,6-Didesoxy-3-dimethylamino-*-D*-glucopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)

3. Bezeichnung Neospiramycin I

ASK #29919

Molgewicht 1622.0216

Bruttoformel C₈₄H₁₄₀N₄O₂₆

2. Bezeichnung 7²,10^N:7²,10^N-Dicyclobis((4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,11*E*,13*E*,16*R*)-5-[(*O*-2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyl)-(1*4*)-(3,6-didesoxy-3-dimethylamino-*-D*-glucopyranosyloxy)]-7-ethenyl-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-*-D*-erythro-hexopyranosyloxy)

ASK #29920

Chemical Abstract Service Nr.	169939-94-0
Molgewicht	468.5469
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ruboxistaurin
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	(S)-9-Dimethylaminomethyl-6,7,10,11-tetrahydro-9 <i>H</i> ,18 <i>H</i> -5,21:12,17-dimethenodibenzo[<i>e,k</i>]pyrrolo[3,4- <i>h</i>][1,4,13]oxadiaza[16]annulen-18,20(19 <i>H</i>)-dion
ASK #29921	
Chemical Abstract Service Nr.	202260-21-7
Formelstamm	C28-H28-N4-O3 . C-H4-O3-S . H2-O
Molgewicht	582.6679
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Ruboxistaurinmesilat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L47,v.L18)
2. Bezeichnung	(S)-9-Dimethylaminomethyl-6,7,10,11-tetrahydro-9 <i>H</i> ,18 <i>H</i> -5,21:12,17-dimethenodibenzo[<i>e,k</i>]pyrrolo[3,4- <i>h</i>][1,4,13]oxadiaza[16]annulen-18,20(19 <i>H</i>)-dion-methansulfonat (1:1) 1 H ₂ O
ASK #29926	
Chemical Abstract Service Nr.	182821-27-8
Formelstamm	(C31-H37-N2-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	534.6432
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₈ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Daglutril
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-3-{1-[(2 <i>R</i>)-2-Ethoxycarbonyl-4-phenylbutyl]cyclopentan-1-carboxamido}-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl]essigsäure
ASK #29930	
Chemical Abstract Service Nr.	175865-60-8
Molgewicht	354.3617
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Valganciclovir
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	MAR32; USMI13
2. Bezeichnung	[(<i>RS</i>)-2-(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-9-ylmethoxy)-3-hydroxypropyl](L-valinat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ganciclovir(L-valinat)
ASK #29931	
Chemical Abstract Service Nr.	175865-59-5
Formelstamm	C14-H22-N6-O5 . Cl-H
Molgewicht	390.8226

Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₃ ClN ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Valganciclovirhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR32
2. Bezeichnung	[(<i>RS</i>)-2-(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1 <i>H</i> -purin-9-ylmethoxy)-3-hydroxypropyl](L-valinat)-hydrochlorid
ASK #29932	
Chemical Abstract Service Nr.	190648-49-8
Molgewicht	436.545
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₆ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cipemastat
International Nonproprietary Name	INN.L43
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Cyclopentylmethyl- <i>N</i> -hydroxy-4-oxo-4-piperidino-2-(3,4,4-trimethyl-2,5-dioximidazolidin-1-ylmethyl)butanamid
ASK #29933	
Formelstamm	C21-H24-N2-O4-S . Cl-H
Molgewicht	436.9522
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Repinotanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	2-(4-[[(<i>R</i>)-Chroman-2-ylmethyl]amino]butyl)-1,6,2-benzothiazol-1,1,3(2 <i>H</i>)-trion-hydrochlorid
ASK #29934	
Chemical Abstract Service Nr.	153436-22-7
Formelstamm	(C18-H11-Cl2-N2-O3) ⁻ H+
Molgewicht	375.2055
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gavestinel
International Nonproprietary Name	INN.L39
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4,6-Dichlor-3-[(<i>E</i>)-2-(phenylcarbamoyl)vinyl]indol-2-carbonsäure
ASK #29935	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	153436-38-5; 446833-61-0
Formelstamm	(C18-H11-Cl2-N2-O3) ⁻ Na ⁺ . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	424.2102
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₁ Cl ₂ N ₂ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Gavestinel-Natrium 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>E</i>)-3-Anilino-3-oxoprop-1-en-1-yl]-4,6-dichlor-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure-Natriumsalz 1.5 H ₂ O

ASK #29936

Chemical Abstract Service Nr. 144980-29-0
Molgewicht 400.4913
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Repinotan
International Nonproprietary Name INN.L41
2. Bezeichnung 2-(4-{{(R)-Chroman-2-ylmethyl}amino}butyl)-1⁶,2-benzothiazol-1,1,3(2*H*)-trion

ASK #29938

Chemical Abstract Service Nr. 1124915-67-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1191386-50-1; 1191386-55-6
Formelstamm C98-H138-N24-O33 . x(C2-H-F3-O2)
Molgewicht 2030
Vorzugsbezeichnung Bivalirudintriflutat
International Nonproprietary Name (INN.L35,v.L64)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung D-Phenylalanyl-L-prolyl-L-arginyl-L-prolylglycylglycylglycylglycyl-L-asparaginylglycyl-L- -asparyl-L-phenylalanyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- (1:x), x ~ 1-3 [Verwendet wird das Hydrat mit der ASK-Nr. 32176-0]
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu (.) x CFCOH; 1D-FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL (.) x CFCOH;
D-Phe-Pro-Arg-Pro-Gly-Gly-Gly-Gly-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-trifluoracetat (1:x); FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL [DPhe1] (.) x CFCOH;
D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-[Tyr63'-O-desulfo]hirugen (.) x CFCOH

ASK #29939

Chemical Abstract Service Nr. 148430-28-8
Molgewicht 408.3711
Bruttoformel C₂₀H₁₉F₃N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Sarakalim
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung N-[2,2-Dimethyl-4-(2-oxo-1,2-dihydro-1-pyridyl)-6-trifluormethyl-2*H*-chromen-3-ylmethyl]-*N*-hydroxyacetamid

ASK #29940

Chemical Abstract Service Nr. 56124-62-0
Molgewicht 723.6438
Bruttoformel C₃₄H₃₆F₃NO₁₃
Vorzugsbezeichnung Valrubicin
International Nonproprietary Name INN.L41

Zitat Bezeichnung 1	USP26(2003),27(2004); USAN
2. Bezeichnung	{2-Oxo-2-[(2S,4S)-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-4-(2,3,6-tridesoxy-3-trifluoracetamido- -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]ethyl}pentanoat
ASK #29941	
Chemical Abstract Service Nr.	151272-78-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	144743-92-0
Molgewicht	1459.1309
Bruttoformel	C ₇₄ H ₁₀₀ ClN ₁₅ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Teverelix
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	N-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-N ⁶ -carbamoyl-D-lysyl-L-leucyl-N ⁶ -(propan-2-yl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Antarelix
ASK #29942	
Chemical Abstract Service Nr.	500717-25-9
Formelstamm	C74-H100-Cl-N15-O14 . C2-H4-O2
Molgewicht	1519.1829
Bruttoformel	C ₇₆ H ₁₀₄ ClN ₁₅ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Teverelixacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	N-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-N ⁶ -carbamoyl-D-lysyl-L-leucyl-N ⁶ -(propan-2-yl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid-acetat (1:1)
ASK #29943	
Chemical Abstract Service Nr.	168266-51-1
Formelstamm	C21-H23-F3-N6-O . 2 Cl-H
Molgewicht	505.364
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ Cl ₂ F ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Vofopitantdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	(2S,3S)-N-[[2-Methoxy-5-(5-trifluormethyl-1H-tetrazol-1-yl)phenyl]methyl]-2-phenylpiperidin-3-amin-dihydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-Methoxy-5-(5-trifluormethyl-1H-tetrazol-1-yl)benzyl][(2S,3S)-2-phenyl-3-piperidyl]azan-dihydrochlorid
ASK #29944	
Chemical Abstract Service Nr.	159640-12-7
Formelstamm	C13-(11)C-H19-N-O2
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	(methyl- ¹³ C-)Methylphenidat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung *rac*-(¹³C)Methyl{(2*R*)-2-phenyl-2-[(2*R*)-piperidin-2-yl]acetat}

ASK #29946

Chemical Abstract Service Nr. 24286-21-3

Formelstamm H₂-(¹⁵O)

Molgewicht 17.019

Bruttoformel H₂O

2. Bezeichnung (¹⁵O)Oxidant

3. Bezeichnung (¹⁵O)Wasser

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [(¹⁵O)]Wasser-Injektionslösung

ASK #29947

Chemical Abstract Service Nr. 22252-05-7

Formelstamm C-(¹⁵O)

Molgewicht 27.0138

Bruttoformel CO

2. Bezeichnung (¹⁵O)Kohlenmonoxid

3. Bezeichnung [¹⁵O]Kohlenmonoxid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/1607; Ph.Eur.2002,4.00/1607; Ph.Eur.2008,6.0/1607

ASK #29948

Chemical Abstract Service Nr. 132741-85-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 145672-82-8

Formelstamm C70-H92-Cl-N17-O14 . C23-H16-O6

Molgewicht 1819.4075

Bruttoformel C₉₃H₁₀₈ClN₁₇O₂₀

Vorzugsbezeichnung Cetrorelixembonat

International Nonproprietary Name INN.L31,v.L18

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-*D*-alanyl-4-chlor-*D*-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-*D*-alanyl-*L*-seryl-*L*-tyrosyl-*D*-citrullyl-*L*-leucyl-*L*-arginyl-*L*-prolyl-*D*-alaninamid-[4,4'-methylenebis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat) (1:1)]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-Acetyl-3-(2-naphthyl)-*D*-alanyl-4-chlor-*D*-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-*D*-alanyl-*L*-seryl-*L*-tyrosyl-*D*-citrullyl-*L*-leucyl-*L*-arginyl-*L*-prolyl-*D*-alaninamid-[4,4'-methylenebis(3-hydroxy-2-naphthoat) (1:1)]

ASK #29950

Chemical Abstract Service Nr. 9005-64-5

Vorzugsbezeichnung Polysorbat 21

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung	Poly(oxyethylen)-4-sorbitanmonododecanoat
ASK #29951	
Chemical Abstract Service Nr.	120373-24-2
Molgewicht	424.6139
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Unoproston-Isopropyl
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1	MAR33; USMI13
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl){(5Z)-7-[(1R,2R,3R,5S)-3,5-dihydroxy-2-(3-oxodecyl)cyclopentan-1-yl]hept-5-enoat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(Z)-20-ethyl-9alpha,11alpha-dihydroxy-15-oxoprost-5-en-1-oat]
ASK #29953	
Chemical Abstract Service Nr.	14216-03-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	103470-80-0; 104748-89-2; 52038-14-9; 52229-78-4; 94021-48-4
Molgewicht	1221.3779
Bruttoformel	C ₅₉ H ₉₆ O ₂₆
2. Bezeichnung	(-L-Rhamnopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranosyl)[23-hydroxy-3 -(-L-rhamnopyranosyl-(1 2)- -L-arabinopyranosyloxy)olean-12-en-28-oat]
3. Bezeichnung	Hederacosid C
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
ASK #29954	
Chemical Abstract Service Nr.	76330-71-7
Molgewicht	411.4924
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ FN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Altanserin
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	3-{2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl}-2-sulfanylidene-2,3-dihydrochinazolin-4(1H)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-{2-[4-(4-Fluorbenzoyl)piperidino]ethyl}-2-thioxo-2,3-dihydrochinazolin-4(1H)-on
ASK #29955	
Chemical Abstract Service Nr.	139418-52-3
Formelstamm	C22-H22-(18)F-N3-O2-S
Molgewicht	410.495
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ FN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	(¹⁸ F)Altanserin
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	3-{2-[4-(4-(¹⁸ F)Fluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl}-2-sulfanylidene-2,3-dihydrochinazolin-4(1H)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-[2-[4-(4-((18)F)Fluorbenzoyl)piperidino]ethyl]-2-thioxo-2,3-dihydrochinazolin-4(1H)-on
ASK #29962

Chemical Abstract Service Nr. 95734-82-0

Molgewicht 303.1805

Bruttoformel C₂H₈N₂O₃Pt

Vorzugsbezeichnung Nedaplatin

International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung (SP-4-3)-cis-Diammin(glycolato-O¹,O²)platin

ASK #29963

Chemical Abstract Service Nr. 90779-69-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 133658-28-3

Molgewicht 994.1886

Bruttoformel C₄₃H₆₇N₁₁O₁₂S₂

Vorzugsbezeichnung Atosiban

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 AAN; USMI14; MeSH; USAN; CAS; Pharmavista; Hager2015; ChemIDplus; BAN; AdisInsight; GSBL; ROMP2016; IGS; PubChem; ChemSpider; USNCT; GlnAS; EUCTR; USEPA-ACToR; NCI.Thesaurus; ICTRP; KEGG; EUTCT; MAR1999-2016; ATC

2. Bezeichnung S¹,S⁵-Cyclo[O⁴-ethyl-N-(3-sulfanylpropanoyl)-D-tyrosyl-L-isoleucyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-ornithylglycinamid]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym S(1),S(6)-Cyclo-Mpr-D-Tyr(OEt)-Ile-Thr-Asn-Cys-Pro-Orn-Gly-NH₂; 1-Deamino-2-D-Tyr-(O-ethyl)-4-Thr-8-Orn-oxytocin; 1-(3-Mercaptopropionyl)-2-(O-ethyl-D-Tyr)-4-L-Thr-8-L-Orn-oxytocin; 1-Deamino-2-D-Tyr(OEt)-4-Thr-8-Orn-oxytocin; 1-Deamino-O-ethyl-D-tyrosyl(2)-threonyl(4)-ornithyl(8)-oxytocin; 1-Deamino-[D-(O-ethyl)Tyr(2),Thr(4),Orn(8)]vasotocin; 1-Deamino-(O-Et-D-Tyr)(2)-Thr(4)-Orn(8)-oxytocin; 1-(3-Mercaptopropionyl)-2-(D-4-ethoxyphenylalanyl)-4-L-threonin-8-L-ornithinoxytocin; (Deamino-Cys(1),D-Tyr(Et)(2),Thr(4),Orn(8))oxytocin; d[D-Tyr(Et)(2),Thr(4),Orn(8)]vasotocin; (Mpa(1),D-Tyr(Et)(2),Thr(4),Orn(8))oxytocin; d[D-Tyr(Et)(2),Thr(4)]OVT; O-Ethyl-N-(3-mercapto-1-oxopropyl)-D-tyrosyl-L-isoleucyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-ornithylglycinamid[cyclo-(1-->5)-disulfid]; 3-Sulfanylpropanoyl(1S-->6S)-[3-(4-ethoxyphenyl)-D-alanyl]-L-isoleucyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl(6S-->1S)-L-prolyl-L-ornithylglycinamid; (Mpa(1)-D-Tyr(Et)(2)-Thr(4)-Orn(8))-oxytocin

ASK #29964

Chemical Abstract Service Nr. 140850-73-3

Molgewicht 319.4831

Bruttoformel C₂₃H₂₉N

Vorzugsbezeichnung Igmecin

International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung (+)-(E)-N-(Cyclopropylmethyl)-N-methyl-3,6-diphenylhex-5-en-3-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (+)-(Cyclopropylmethyl)[(E)-3,6-diphenylhex-5-en-3-yl](methyl)azan

ASK #29965

Chemical Abstract Service Nr. 130152-35-1

Formelstamm	C23-H29-N . Cl-H
Molgewicht	355.944
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ ClN
Vorzugsbezeichnung	Igmesinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	(+)-(E)-N-(Cyclopropylmethyl)-N-methyl-3,6-diphenylhex-5-en-3-amin-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-(Cyclopropylmethyl)[(E)-3,6-diphenylhex-5-en-3-yl](methyl)azan-hydrochlorid
ASK #29967	
Chemical Abstract Service Nr.	129722-12-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	156680-99-8
Molgewicht	448.3854
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aripiprazol
International Nonproprietary Name	INN.L37
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2013; MAR2013
2. Bezeichnung	7-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy}-3,4-dihydrochinolin-2(1H)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy}-3,4-dihydrocarbostyryl; 7-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl]butoxy}-3,4-dihydro-1H-chinolin-2-on; 7-[4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl]butoxy]-3,4-dihydrocarbostyryl
ASK #29968	
Chemical Abstract Service Nr.	104993-28-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	147827-38-1
Molgewicht	1508.2632
Bruttoformel	C ₃₁ H ₅₃ N ₃ O ₄₉ S ₈
Vorzugsbezeichnung	Fondaparinux
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	Methyl[(2-desoxy-6-O-sulfo-2-sulfoamino- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(-D-glucopyranuronosyl)-(1 4)-(2-desoxy-3,6-di-O-sulfo-2-sulfoamino- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2-O-sulfo- -L-idopyranuronosyl)-(1
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fondaparin
ASK #29969	
Chemical Abstract Service Nr.	114870-03-0

Formelstamm (C₃₁-H₄₃-N₃-O₄₉-S₈)¹⁰⁻ 10Na⁺
Molgewicht 1728.0815
Bruttoformel C₃₁H₄₃N₃Na₁₀O₄₉S₈
Vorzugsbezeichnung Fondaparinux-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L45
2. Bezeichnung Methyl[(2-desoxy-6-*O*-sulfo-2-sulfoamino- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(-D-glucopyranuronosyl)-(1 4)-(2-desoxy-3,6-di-*O*-sulfo-2-sulfoamino- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2-*O*-sulfo- -L-idopyranuro Decanatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Fondaparin-Natrium

ASK #29972

Chemical Abstract Service Nr. 20748-12-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 52703-69-2; 54548-94-6; 73790-88-2
Molgewicht 233.3062
Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₂
Vorzugsbezeichnung (*RS,SR*)-Methylphenidat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(*R*)-phenyl[(2*S*)-piperidin-2-yl]acetat}

ASK #29976

Chemical Abstract Service Nr. 171596-29-5
Molgewicht 389.404
Bruttoformel C₂₂H₁₉N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Tadalafil
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 USAN; PHARMEUROPA22.3/2606
2. Bezeichnung (6*R*,12*aR*)-6-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-methyl-6,7,12,12*a*-tetrahydropyrazino[1',2':1,6]pyrido[3,4-*b*]indol-1,4(2*H*,3*H*)-dion

ASK #29977

Chemical Abstract Service Nr. 361343-19-3
Molgewicht 448.4085
Bruttoformel C₂₂H₂₃Cl₂N₃OS
Vorzugsbezeichnung Elzasonan
International Nonproprietary Name INN.L49
2. Bezeichnung (*Z*)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-2-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)benzyliden]thiomorpholin-3-on

ASK #29978

Formelstamm C₂₂-H₂₃-Cl₂-N₃-O-S . Cl-H . H₂-O
Molgewicht 502.8847
Bruttoformel C₂₂H₂₄Cl₃N₃OS
Vorzugsbezeichnung Elzasonanhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L49)
2. Bezeichnung (Z)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-2-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)benzyliden]thiomorpholin-3-on-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #29980

Chemical Abstract Service Nr. 157283-68-6
Molgewicht 500.5477
Bruttoformel C₂₆H₃₅F₃O₆
Vorzugsbezeichnung Travoprost

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 GI; USAN

2. Bezeichnung (Propan-2-yl){(5Z)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-dihydroxy-2-[(1*E*,3*R*)-3-hydroxy-4-[3-(trifluormethyl)phenoxy]but-1-en-1-yl]cyclopentan-1-yl]hept-5-enoat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Isopropyl{(5Z,13*E*-8*R*,9*S*,11*R*,12*R*,15*R*)-9,11,15-trihydroxy-16-[3-(trifluormethyl)phenoxy]-17,18,19,20-tetranorprosta-5,13-dien-1-olat}

ASK #29981

Chemical Abstract Service Nr. 163250-90-6
Molgewicht 361.3956
Bruttoformel C₁₇H₂₃N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Orbofiban

International Nonproprietary Name INN.L37

2. Bezeichnung Ethyl(3-{3-[(3*S*)-1-(4-carbamimidoylphenyl)-2-oxopyrrolidin-3-yl]ureido}propanoat)

ASK #29982

Formelstamm C₁₇-H₂₃-N₅-O₄ . C₂-H₄-O₂
Molgewicht 421.4476
Bruttoformel C₁₉H₂₇N₅O₆
Vorzugsbezeichnung Orbofibanacetat

International Nonproprietary Name (INN.L37)

2. Bezeichnung Ethyl(3-{3-[(3*S*)-1-(4-carbamimidoylphenyl)-2-oxopyrrolidin-3-yl]ureido}propanoat)-acetat (1:1)

ASK #29983

Chemical Abstract Service Nr. 120583-69-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 82186-77-4
Molgewicht 528.9402
Bruttoformel C₃₀H₃₂Cl₃NO
Vorzugsbezeichnung Lumefantrin

International Nonproprietary Name INN.L39

2. Bezeichnung (*RS*)-2-Dibutylamino-1-[(*Z*)-2,7-dichlor-9-(4-chlorbenzyliden)fluoren-4-yl]ethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Benflumetol

ASK #29984

Chemical Abstract Service Nr. 71963-77-4
Molgewicht 298.3746
Bruttoformel C₁₆H₂₆O₅
Vorzugsbezeichnung Artemether
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 USMI12; MAR32
2. Bezeichnung (3*R*,5*aS*,6*R*,8*aS*,9*R*,10*S*,12*R*,12*aR*)-10-Methoxy-3,6,9-trimethyldecahydro-12*H*-3,12-epoxyprano[4,3-*J*][1,2]benzodioxepin

ASK #29985

Molgewicht 264.36
Bruttoformel C₁₆H₂₄O₃
2. Bezeichnung Butyl[(4-butoxyphenyl)acetat]

ASK #29986

Chemical Abstract Service Nr. 3413-59-0
Molgewicht 207.2689
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₂
2. Bezeichnung 2-(4-Butoxyphenyl)acetamid

ASK #29987

Chemical Abstract Service Nr. 912-38-9
Molgewicht 414.4914
Bruttoformel C₂₄H₃₀O₆
2. Bezeichnung 9,11-Epoxy-17-hydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylacetat

ASK #29988

Chemical Abstract Service Nr. 4651-67-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 98646-38-9
Formelstamm (C₂₄-H₃₇-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 390.5561
Bruttoformel C₂₄H₃₈O₄
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-7-oxo-5-cholan-24-säure

ASK #29989

Chemical Abstract Service Nr. 10538-55-3
Molgewicht 406.5986
Bruttoformel C₂₅H₄₂O₄
2. Bezeichnung Methyl(3,7-dihydroxy-5-cholan-24-yl)acetat

ASK #29990

Chemical Abstract Service Nr. 64365-23-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 51989-98-1; 56090-98-3; 68937-54-2; 68938-54-5
2. Bezeichnung Poly[poly(dimethylsiloxan)-co-poly(oxyethylen)/poly(oxypropylen)]
Zitat Bezeichnung 2 SGK

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Dimethicone copolyol
ASK #29991		
	Chemical Abstract Service Nr.	1477-63-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	532-38-7
	Molgewicht	167.205
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	(<i>RS</i>)-Phenylephrin
	International Nonproprietary Name	(INN.L16)
	2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-1-(3-Hydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethanol
ASK #29992		
	Chemical Abstract Service Nr.	1474-53-9
	Molgewicht	302.4079
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ O ₃
	2. Bezeichnung	3-Methoxyestra-1,3,5(10)-trien-16 ,17 -diol
ASK #29993		
	Chemical Abstract Service Nr.	793-89-5
	Molgewicht	288.3814
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ O ₃
	2. Bezeichnung	Estra-1,3,5(10)-trien-3,16 ,17 -triol
ASK #29994		
	Chemical Abstract Service Nr.	60263-54-9
	Formelstamm	(C ₁₃ -H ₂₁ -O ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	210.3126
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ O ₂
	2. Bezeichnung	Bicyclohexyl-1-carbonsäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	1,1'-Bi(cyclohexan)-1-carbonsäure
ASK #29995		
	Chemical Abstract Service Nr.	75524-29-7
	Formelstamm	(C ₁₉ -H ₁₈ -Cl ₂ -N ₃ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	488.3417
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ O ₆ S
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-2-((Carboxy)[3-(2,6-dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]methyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure
ASK #29996		
	Chemical Abstract Service Nr.	89353-77-5
	Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₈ -Cl ₂ -N ₃ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	444.3322

Bruttoformel C₁₈H₁₉Cl₂N₃O₄S

2. Bezeichnung (2*RS*,4*S*)-2-[3-(2,6-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamidomethyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #29997

Chemical Abstract Service Nr. 3919-76-4

Formelstamm (C₁₁-H₆-Cl₂-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 272.0842

Bruttoformel C₁₁H₇Cl₂NO₃

2. Bezeichnung 3-(2,6-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carbonsäure

ASK #29998

Molgewicht 451.9602

Bruttoformel C₂₇H₂₇ClFNO₂

2. Bezeichnung 4-[4-(3'-Chlor[1,1'-biphenyl]-4-yl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-1-(4-fluorphenyl)butan-1-on

ASK #29999

Chemical Abstract Service Nr. 3919-74-2

Formelstamm (C₁₁-H₆-Cl-F-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 255.6296

Bruttoformel C₁₁H₇ClFNO₃

2. Bezeichnung 3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carbonsäure

ASK #30000

Chemical Abstract Service Nr. 74-82-8

Molgewicht 16.0425

Bruttoformel CH₄

3. Bezeichnung Methan

Zitat Bezeichnung 3 EAB5.7-11.0(2007-2023)/R; EAB8.3,9.0,10.0,11.0(2015-2023)/2413; IUPAC2005; DAC2004R; USMI12

ASK #30001

Chemical Abstract Service Nr. 68772-87-2

Formelstamm (C₁₈-H₁₈-Cl-F-N₃-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 427.8776

Bruttoformel C₁₈H₁₉ClFN₃O₄S

2. Bezeichnung (2*RS*,4*S*)-2-[[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #30002

Chemical Abstract Service Nr. 75524-30-0

Formelstamm (C₁₉-H₁₇-Cl-F-N₃-O₆-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 471.8871

Bruttoformel C₁₉H₁₉ClFN₃O₆S

2. Bezeichnung (4*S*)-2-((Carboxy)[3-(2-chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]methyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #30003

Formelstamm (C₃₇-H₃₁-Cl₂-N₂-O-S₂)⁺ (N-O₃)⁻

Molgewicht 716.6957

Bruttoformel C₃₇H₃₁Cl₂N₃O₄S₂

2. Bezeichnung (RS)-1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[4-(phenylsulfanyl)benzyloxy]ethyl]-3-[4-(phenylsulfanyl)benzyl]imidazoliumnitrat

ASK #30004

Formelstamm (C₂₄H₂₁Cl₂N₂O-S)⁺ (N-O₃)⁻

Molgewicht 518.4122

Bruttoformel C₂₄H₂₁Cl₂N₃O₄S

2. Bezeichnung (RS)-1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-hydroxyethyl]-3-[4-(phenylsulfanyl)benzyl]imidazoliumnitrat

ASK #30005

Molgewicht 523.7495

Bruttoformel C₃₉H₄₁N

2. Bezeichnung 3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-N-[3-(9,10-dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl]-N-methylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bis[3-(9,10-dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propyl](methyl)azan

ASK #30006

Chemical Abstract Service Nr. 5721-37-9

Molgewicht 263.3767

Bruttoformel C₁₉H₂₁N

2. Bezeichnung 3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)propylazan

ASK #30007

Molgewicht 275.3874

Bruttoformel C₂₀H₂₁N

2. Bezeichnung 3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)-N-methylprop-2-en-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [3-(9,10-Dihydro-9,10-ethanoanthracen-9-yl)allyl](methyl)azan

ASK #30008

Chemical Abstract Service Nr. 125-24-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1369-13-7; 34388-57-3; 50874-73-2

Molgewicht 568.6594

Bruttoformel C₃₄H₃₆N₂O₆

2. Bezeichnung 4,5 :4',5' -Diepoxy-17,17'-dimethyl[2,2'-bimorphin-7-en]-3,3',6',6' -tetrol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4,5alpha:4',5'alpha-Diepoxy-17,17'-dimethyl-7,7',8,8'-tetrahydro-2,2'-bimorphinan-3,3',6alpha,6'alpha-tetrol

ASK #30009

Chemical Abstract Service Nr. 497-59-6

Formelstamm (C₇H₂O₇)₂²⁻ 2H⁺

Molgewicht 200.1025
Bruttoformel C₇H₄O₇
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-oxo-4*H*-pyran-2,6-dicarbonensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Meconsäure

ASK #30010

Molgewicht 463.5472
Bruttoformel C₂₂H₂₉N₃O₆S
2. Bezeichnung (2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl)[(4*S*)-5,5-dimethyl-2-(3,6-dioxo-5-phenylpiperazin-2-yl)-1,3-thiazolidin-4-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #30011

Chemical Abstract Service Nr. 95796-49-9
Formelstamm (C22-H30-N3-O7-S)⁻ H⁺
Molgewicht 481.5624
Bruttoformel C₂₂H₃₁N₃O₇S
2. Bezeichnung 2-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-[(4*S*)-4-(2,2-dimethylpropanoyloxymethoxycarbonyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-2-yl]jessigsäure

ASK #30012

Chemical Abstract Service Nr. 6021-21-2
Molgewicht 322.1859
Bruttoformel C₁₆H₁₃Cl₂NO₂
2. Bezeichnung *N*-(2-Benzoyl-4-chlorphenyl)-2-chlor-*N*-methylacetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2'-Benzoyl-2,4'-dichlor-*N*-methylacetanilid

ASK #30013

Chemical Abstract Service Nr. 5220-02-0
Molgewicht 284.7402
Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₂O
2. Bezeichnung 3-Amino-6-chlor-1-methyl-4-phenylchinolin-2(1*H*)-on

ASK #30014

Chemical Abstract Service Nr. 14487-05-9
Molgewicht 753.7888
Bruttoformel C₃₉H₄₇NO₁₄
2. Bezeichnung {(1²*S*,3'*E*,5'*S*,6'*R*,7'*S*,8'*R*,9'*R*,10'*R*,11'*S*,12'*S*,13'*E*,15'*Z*)-1⁵,9',11'-Trihydroxy-5'-methoxy-1²,1⁴,6',8',10',12',16'-heptamethyl-1¹,1⁶,4,17'-tetraoxo-1¹,1²-dihydro-1⁶*H*-2'-oxa-18'-azaspiro[1,3-dioxolan-2,1⁹-1(2,7)-naphthalen-10,13-dione]-1,1'-diyl}n
3. Bezeichnung Rifamycin O

ASK #30015

Chemical Abstract Service Nr. 55981-09-4
Molgewicht 307.282
Bruttoformel C₁₂H₉N₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Nitazoxanid
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung {2-[(5-Nitro-1,3-thiazol-2-yl)carbamoyl]phenyl}acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Acetoxy-N-(5-nitro-1,3-thiazol-2-yl)benzamid

ASK #30016

Molgewicht 386.5508
Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂O₂S
2. Bezeichnung N-[4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-3-yl)ethyl]piperidin-4-yl]-N-phenylpropanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-[4-Methoxymethyl-1-[2-(3-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]-N-phenylpropanamid

ASK #30017

Molgewicht 428.5875
Bruttoformel C₂₄H₃₂N₂O₃S
2. Bezeichnung {4-(N-Phenylpropanamido)-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-ylmethyl}propanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym {4-(N-Phenylpropanamido)-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidylmethyl}propionat

ASK #30018

Molgewicht 400.5774
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₂O₂S
2. Bezeichnung N-[4-Methoxymethyl-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]piperidin-4-yl]-N-phenylbutanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-[4-Methoxymethyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]-N-phenylbutanamid

ASK #30019

Molgewicht 402.5502
Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂O₃S
2. Bezeichnung {(1*r*,4*r*)-4-Methoxymethyl-1-oxo-1-[2-(thiophen-2-yl)ethyl]-1⁵-piperidin-4-yl]-N-phenylpropanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym trans-{4-Methoxymethyl-1-oxo-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-1λ(5)-piperidin-4-yl]-N-phenylpropanamid

ASK #30020

Chemical Abstract Service Nr. 36041-93-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 93045-81-9
Formelstamm (C₁₄-H₁₅-N₂-O₄-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 340.4178

Bruttoformel C₁₄H₁₆N₂O₄S₂
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[2-(thiophen-3-yl)acetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-2,2-Dimethyl-6-[2-(thiophen-3-yl)acetamido]penam-3-carbonsäure

ASK #30021

Chemical Abstract Service Nr. 57414-04-7

Formelstamm (C15-H15-N2-O7-S2)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 402.4426

Bruttoformel C₁₅H₁₈N₂O₇S₂

2. Bezeichnung (4*S*)-2-((Carboxy)[2-carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]methyl)-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #30022

Formelstamm (C14-H16-N2-O5-S2)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 358.4331

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₅S₂

2. Bezeichnung (4*S*)-2-[[2-Carboxy-2-(thiophen-3-yl)acetamido]methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #30023

Chemical Abstract Service Nr. 949916-92-1

Molgewicht 916.1001

Bruttoformel C₄₆H₇₇NO₁₇

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*,3*S*,4*R*,8*R*,9*R*,10*E*,12*E*,15*R*,16*R*)-9-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl-^{-D}-allopyranosyloxy)methyl]-2-[3,6-dideoxy-4-*O*-(2,6-dideoxy-3-*C*-methyl-^{-L}-ribo-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)-^{-D}-glucopyranosyloxy]

Zitat
Bezeichnung Config:JPBADA(1995)v13.9,p1153-1159
2

3. Bezeichnung Tylosin-A-aldol

Zitat
Bezeichnung EAB.VU.Syn
3

ASK #30024

Chemical Abstract Service Nr. 79592-92-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 115033-50-6; 81307-29-1; 85185-04-2

Molgewicht 741.9057

Bruttoformel C₃₈H₆₃NO₁₃

2. {(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-6-[3,6-Dideoxy-4-*O*-(2,6-dideoxy-3-*C*-methyl-^{-L}-ribo-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)-^{-D}-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-15-(hydroxymethyl)-5,9,13-trimethyl-10-oxo-1,3-dioxane-2-carboxamide}

Bezeichnung

3. Demycinosyltylosin A

Bezeichnung

ASK #30025

Chemical Abstract Service Nr. 305-01-1**Molgewicht** 178.1415**Bruttoformel** C₉H₆O₄**2. Bezeichnung** 6,7-Dihydroxy-2*H*-chromen-2-on**3. Bezeichnung** Aesculetin**Zitat Bezeichnung 3** USM112

ASK #30026

Chemical Abstract Service Nr. 524-30-1**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 1328-88-7**Molgewicht** 370.3081**Bruttoformel** C₁₆H₁₈O₁₀**2. Bezeichnung** 8-^{-D}-Glucopyranosyloxy-7-hydroxy-6-methoxy-2*H*-chromen-2-on**3. Bezeichnung** Fraxin**Zitat Bezeichnung 3** USM112

ASK #30027

Chemical Abstract Service Nr. 78-00-2**Molgewicht** 323.4444**Bruttoformel** C₈H₂₀Pb**2. Bezeichnung** Tetraethylplumban**3. Bezeichnung** Tetraethylblei**Zitat Bezeichnung 3** USM112

ASK #30028

Chemical Abstract Service Nr. 873-83-6**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 56-07-5**Molgewicht** 127.1014**Bruttoformel** C₄H₅N₃O₂**2. Bezeichnung** 6-Aminopyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #30029

Chemical Abstract Service Nr. 20041-90-1**Molgewicht** 168.1964**Bruttoformel** C₇H₁₂N₄O**2. Bezeichnung** *N*,1-Dimethyl-4-(methylamino)-1*H*-imidazol-5-carboxamid**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** Coffeidin

ASK #30030

Chemical Abstract Service Nr. 519-32-4
Molgewicht 194.1906
Bruttoformel $C_8H_{10}N_4O_2$
2. Bezeichnung 1,3,9-Trimethyl-3,9-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isocoffein

ASK #30031

Chemical Abstract Service Nr. 611-59-6
Molgewicht 180.164
Bruttoformel $C_7H_8N_4O_2$
2. Bezeichnung 1,7-Dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Paraxanthin

ASK #30032

Molgewicht 304.3808
Bruttoformel $C_{18}H_{24}O_4$
2. Bezeichnung 12b,12c-Dihydrocyclobuta[1,2-*c*:4,3-*c'*]dichromen-6,7(6a*H*,6b*H*)-dion

ASK #30033

Molgewicht 304.3808
Bruttoformel $C_{18}H_{24}O_4$
2. Bezeichnung 6b,12b-Dihydrocyclobuta[1,2-*c*:3,4-*c'*]dichromen-6,12(6a*H*,12a*H*)-dion

ASK #30034

Chemical Abstract Service Nr. 100-36-7
Molgewicht 116.2046
Bruttoformel $C_6H_{16}N_2$
2. Bezeichnung *N,N'*-Diethylethan-1,2-diamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N,N-Diethylethylenbis(azan); N,N-Diethyl-1,2-ethandiamin; beta-(Diethylamino)ethylamin; 2-Aminoethyldiethylamin; 2-(Diethylamino)ethylamin; N,N-Diethylethan-1,2-diamin; 1-Amino-2-(diethylamino)ethan; Diethylethyldiamin; N,N-Diethylethyldiamin

ASK #30036

Chemical Abstract Service Nr. 1622456-55-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 111070-04-3; 37279-02-0; 55326-32-4; 61584-57-4; 9074-87-7
Formelstamm (C1835-H2963-N507-O570-S6)2
Molgewicht 82879.2112
Bruttoformel $C_{3670}H_{5926}N_{1014}O_{1140}S_{12}$
Vorzugsbezeichnung Glucarpidase

International Nonproprietary Name	INN.L54
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2018; PubChem; MAR2018; DrugInfo; KEGG; Pharmavista; Orph.Desig.:FDA-2003-08-19; NCI.Dict; ATC; CAS; USNCT; ICTRP; EUTCT; FDA:Prescrib.Inf.2012-01-17; AdisInsight; UniProtKB:P06621; GlnAS; DrugBank; NCI.Thesaurus; EUCTR; FDA-SRS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	QKRDNVLFQA ATDEQPAVIL TLEKLVNIET GTGDAEGIAA AGNFLEAELK NLGFTVTRSK SAGLVVGDNI VGKIKGRGGK NLLMLSHMDT VYLKILAKA PFRVEGDKAY GPGIADDKGG NAVILHTLKL LKEYGVVDYD TITVLFNTDE EKSGFSGRDL IQEEAKLADY VLSFEPTSAG DEKLSLGTSG IAYVQVNITG KASHAGAAPE LGVNALVEAS DLVLRMTNID DKAKNLRFNW TIAKAGNVSNIIPASATLNA DVRYARNEDF DAAMKTLEER AQQKLEPAD VKVIVTRGRP AFNAGEGGKK LVDKAVAYYK EAGGTLGVEE RTGGGTDAAY AALSGKPVIE SLGLPGFGYH SDKAEYVDIS AIPRRLYMAX RLIMDLGAGK, partiell Q1>pyroGlu-modifiziert, Dizink(2+)-Komplex, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> [Die Sequenzposition X380 (X405 im Proprotein) ist in Patent EP 0121352 (1984) Tab. 1 widersprüchlich mit Ala und dem Nucleotid-Triplett CGC (= Arg) angegeben und erscheint daher in Sekundärpublikationen und Datenbanken teils als A, teils als R. Ferner ist der bakterielle genetische Ursprung des Enzyms laut Angaben zum Japanese Accepted Name (JAN, 2016-01-14) nicht mehr der ursprünglich verwendete Stamm <i>Pseudomonas</i> sp. RS-16, sondern ein Stamm der Art <i>Variovorax paradoxus</i> , so dass die aktuelle Sequenz in einigen Positionen verändert sein kann.]
Zitat Bezeichnung 2	(UniProtKB:P06621); JAN.seq
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Carboxypeptidase G2'; CPDG2; MRPSIHRTAI AAVLATAFVA GTALAQKRDN VLFQAATDEQ PAVIKTLEKL VNIETGTGDA EGIAAAGNFL EAELKNLGFT VTRSKSAGLV VGDNI VGKIK GRGGKNLLML SHMDTVYLKG ILAKAPFRVE GDKAYGPGIA DDKGGNAVIL HTLKLLKEYG VRDYGTITVL FNTDEEKGSF GSRDLIQEEA KLADYVLSFE PTSAGDEKLS LGTSGIAYVQ VNITGKASHA GAAPELGVNA LVEASDLVLR TMNIDDKAKN LRFNWTIACA GNVSNIIPAS ATLNADVRYA RNEDFDAAMK TLEERAQQKK LPEADVIV TRGRPAFNAG EGGKLVDKA VAYYKEAGGT LGVEERTGGG TDAAYAALSG KPVIESLGLP GFGYHSDKAE YVDISAIPRR LYMARRLIMD LGAGK [Diese der WHO übermittelte Peptidsequenz ist laut Angaben der U.S. FDA und der japanischen Behörde nicht korrekt, siehe 2. Bezeichnung ohne Signalpeptid 1-25 und mit ungewisser elftletzter Position X]; ALAQKRDNVL FQAATDEQPA VIKTLEKLVN IETGTGDAEG IAAAGNFLEA ELKNLGFTVT RSKSAGLVVGD NIVGKIKGR GGKNLLMLSH MDTVYLKIL AKAPFRVEGD KAYGPGIADD KGGNAVILHT LKLLKEYGVR DYGTITVLFN TDEEKGSFGS RDLIQEEAKL ADYVLSFEPT SAGDEKLSLG TSGIAYVQVN ITGKASHAGA APELGVNALV EASDLVLR TMNIDDKAKNLR FNWTIACAGN VSNIIIPASAT LNADVRYARN EDFDAAMKTL EERAQQKKLP EADVIVTR GRPAFNAGEG GKLVDKAVA YYKEAGGTLG VEERTGGGTD AAYAALSGKPVIESLGLPGF GYHSDKAEYV DISAIPRRLY MAARLIMDLG AGK, Dizink(2+)-Komplex, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> [Diese verschiedentlich angegebene Sequenz des reifen Proteins aus <i>Pseudomonas</i> -Bakterien vom Stamm RS-16 ist laut Angaben der U.S. FDA und der japanischen Behörde nicht zutreffend für das mit gentechnisch veränderten Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> hergestellte, um die Reste 1-3 (ALA) verkürzte Protein]
ASK #30037	
Vorzugsbezeichnung	Gentamicinrocefat
International Nonproprietary Name	INNv.L22,v.L61
2. Bezeichnung	Gentamicin C ₁ - Gentamicin C _{1A} - Gentamicin C ₂ - Gemisch - (<i>E-RS</i>)-3-(4-methoxybenzyliden)-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxochroman-6-ylphosphat
ASK #30041	
Molgewicht	289.3015
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ FNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Flumequin-Ethyl
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	Ethyl[(<i>RS</i>)-9-fluor-5-methyl-1-oxo-6,7-dihydro-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>ij</i>]chinolin-2-carboxylat]
ASK #30043	
Chemical Abstract Service Nr.	52757-95-6
Vorzugsbezeichnung	Sevelamer
International Nonproprietary Name	INN.L39
2. Bezeichnung	Poly[(chlormethyl)oxiran-co-(prop-2-en-1-amin)]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly[allylazan-co-(chlormethyl)oxiran]
ASK #30044	

Molgewicht 220.3338

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂S

2. Bezeichnung 1-Methyl-2-[(*E*)-2-(4-methylthiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin

ASK #30045

Chemical Abstract Service Nr. 4271-96-9

Molgewicht 112.1729

Bruttoformel C₆H₁₂N₂

2. Bezeichnung 1,2-Dimethyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin

ASK #30046

Molgewicht 238.3491

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂OS

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-2-(1-Methyl-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-2-yl)-1-(3-methylthiophen-2-yl)ethanol

ASK #30047

Chemical Abstract Service Nr. 5834-16-2

Molgewicht 126.1762

Bruttoformel C₆H₆OS

2. Bezeichnung 3-Methylthiophen-2-carbaldehyd

ASK #30049

Molgewicht 538.9762

Bruttoformel C₂₈H₂₇ClN₂O₇

2. Bezeichnung *rac*-(3-Ethyl)(5-methyl)[(4*R*)-4-(2-chlorphenyl)-2-[[2-(1,3-dioxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-2-yl)ethoxy]methyl]-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #30050

Molgewicht 570.0333

Bruttoformel C₂₉H₃₂ClN₃O₇

2. Bezeichnung *rac*-(3-Ethyl)(5-methyl)[(4*R*)-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-2-[(2-[(methylcarbamoyl)benzamido]ethoxy)methyl]-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #30051

Molgewicht 467.9431

Bruttoformel C₂₂H₃₀ClN₃O₆

2. Bezeichnung *rac*-(Ethyl)(methyl)[(4*R*)-2,6-bis[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #30052

Chemical Abstract Service Nr. 113994-41-5

Molgewicht 406.86

Bruttoformel C₂₀H₂₃ClN₂O₅

2. Bezeichnung (3-Ethyl)(5-methyl){2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methylpyridin-3,5-dicarboxylat}

ASK #30053

Molgewicht 140.183

Bruttoformel C₇H₁₂N₂O

2. Bezeichnung 3-Nitroso-3-azabicyclo[3.3.0]octan

ASK #30054

Chemical Abstract Service Nr. 5577-13-9

Molgewicht 243.2795

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₄S

2. Bezeichnung Ethyl(tosylcarbamate)

ASK #30055

Molgewicht 308.3959

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₂O₃S

2. Bezeichnung *N*-Tosyl-3-azabicyclo[3.3.0]octan-3-carboxamid

ASK #30056

Molgewicht 321.3947

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₃O₃S

2. Bezeichnung 1-(3-Azabicyclo[3.3.0]oct-6-en-3-yl)-3-tosylharnstoff

ASK #30057

Molgewicht 321.3947

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₃O₃S

2. Bezeichnung *N*-Tosyl-3,4-diazabicyclo[4.3.0]non-4-en-3-carboxamid

ASK #30058

Chemical Abstract Service Nr. 110429-35-1

Formelstamm C₁₉H₂₀F-N-O₃ · Cl-H · 0.5 H₂O

Molgewicht 374.834

Bruttoformel C₁₉H₂₁ClFNO₃

Vorzugsbezeichnung Paroxetinhydrochlorid-Hemihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L18)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2005,5.0,5.7/2018; Ph.Eur.2008,6.0/2018; Ph.Eur.2002,4.05,4.07/2018

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-[(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)methyl]-4-(4-fluorphenyl)piperidin-hydrochlorid 0.5 H₂O

ASK #30059

Chemical Abstract Service Nr. 112058-81-8

Molgewicht 311.3749

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₃

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-phenylpiperidin

ASK #30060

Molgewicht 341.4009

Bruttoformel C₂₀H₂₃NO₄

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-(4-methoxyphenyl)piperidin

ASK #30061

Molgewicht 355.4275

Bruttoformel C₂₁H₂₅NO₄

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-(4-ethoxyphenyl)piperidin

ASK #30062

Chemical Abstract Service Nr. 112058-85-2

Molgewicht 329.3654

Bruttoformel C₁₉H₂₀FNO₃

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-(4-fluorphenyl)piperidin

ASK #30063

Molgewicht 670.7415

Bruttoformel C₃₉H₄₀F₂N₂O₆

2. Bezeichnung (3*S*,3'*S*,4*R*,4'*R*)-3,3'-[7,7'-Methylenbis(1,3-benzodioxol-5-yloxymethyl)]bis[4-(4-fluorphenyl)piperidin]

ASK #30064

Chemical Abstract Service Nr. 105813-07-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 105813-05-6

Molgewicht 329.3654

Bruttoformel C₁₉H₂₀FNO₃

2. Bezeichnung (3*RS*,4*RS*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-(4-fluorphenyl)piperidin

ASK #30065

Chemical Abstract Service Nr. 69675-10-1

Molgewicht 191.2447

Bruttoformel C₁₂H₁₄FN

2. Bezeichnung 4-(4-Fluorphenyl)-1-methyl-1,2,3,6-tetrahydropyridin

ASK #30066

Chemical Abstract Service Nr. 691007-09-7

Molgewicht 430.4908

Bruttoformel C₂₃H₂₈F₂N₄O₂

2. Bezeichnung 3-[2-(4-((2,4-Difluorphenyl))[(*E*)-hydroxyimino]methyl)piperidin-1-yl)ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #30067

Chemical Abstract Service Nr. 132961-05-8

Molgewicht 430.4908

Bruttoformel C₂₃H₂₈F₂N₄O₂

2. Bezeichnung 3-[2-(4-((2,4-Difluorphenyl))[(*Z*)-hydroxyimino]methyl)piperidin-1-yl)ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #30068

Chemical Abstract Service Nr. 144598-75-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 147687-18-1

Molgewicht 426.4839

Bruttoformel C₂₃H₂₇FN₄O₃

Vorzugsbezeichnung Paliperidon

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung *rac*-(9*R*)-3-{2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]ethyl}-9-hydroxy-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydropyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #30069

Chemical Abstract Service Nr. 1199589-74-6

Molgewicht 410.4845

Bruttoformel $C_{23}H_{27}FN_4O_2$

2. Bezeichnung 3-[2-[4-(5-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #30070

Molgewicht 424.5111

Bruttoformel $C_{24}H_{29}FN_4O_2$

2. Bezeichnung (6*RS*)-3-[2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]ethyl]-2,6-dimethyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #30071

Chemical Abstract Service Nr. 530-14-3

Molgewicht 298.2885

Bruttoformel $C_{14}H_{18}O_7$

2. Bezeichnung 1-[4-(β -D-Glucopyranosyloxy)phenyl]ethanon

3. Bezeichnung Picein

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI12

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (4-Acetylphenyl)(β -D-glucopyranosid)

ASK #30072

Chemical Abstract Service Nr. 337-02-0

Molgewicht 396.4498

Bruttoformel $C_{21}H_{29}FO_6$

2. Bezeichnung 9-Fluor-11,16,17,21-tetrahydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #30073

Chemical Abstract Service Nr. 106931-78-6

Molgewicht 466.4717

Bruttoformel $C_{24}H_{28}F_2O_7$

2. Bezeichnung 6,9-Difluor-11-hydroxy-3,20-dioxo-16,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregna-1,4-dien-21-säure

ASK #30074

Chemical Abstract Service Nr. 65751-34-0

Molgewicht 438.4616

Bruttoformel $C_{23}H_{28}F_2O_6$

2. Bezeichnung 6,9-Difluor-11-hydroxy-3-oxo-16,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]-21-norpregna-1,4-dien-20-säure

ASK #30075

Chemical Abstract Service Nr. 807-38-5

Molgewicht 412.4244

Bruttoformel $C_{21}H_{26}F_2O_6$

Vorzugsbezeichnung Fluocinolon

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 6,9-Difluor-11,16,17,21-tetrahydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #30076

Chemical Abstract Service Nr. 13242-30-3

Molgewicht 450.4723

Bruttoformel C₂₄H₂₈F₂O₆

2. Bezeichnung 6,9-Difluor-11-hydroxy-3,20-dioxo-16,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregna-1,4-dien-21-al

ASK #30077

Chemical Abstract Service Nr. 68352-03-4

Molgewicht 432.4819

Bruttoformel C₂₄H₂₉FO₆

2. Bezeichnung 9,11-Epoxy-6-fluor-21-hydroxy-16,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #30078

Chemical Abstract Service Nr. 1526-01-8

Molgewicht 420.5142

Bruttoformel C₂₄H₃₃FO₅

2. Bezeichnung 6-Fluor-21-hydroxy-16,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregn-4-en-3,20-dion

ASK #30079

Chemical Abstract Service Nr. 2802-11-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 74131-92-3

Molgewicht 478.5503

Bruttoformel C₂₆H₃₅FO₇

2. Bezeichnung 6-Fluor-11-hydroxy-3,20-dioxo-16,17-[propan-2,2-diylbis(oxy)]pregn-4-en-21-ylacetat

ASK #30080

Chemical Abstract Service Nr. 86718-71-0

Formelstamm C23-H29-Cl-F-N3-O4 . C4-H6-O6

Molgewicht 616.0323

Bruttoformel C₂₇H₃₅ClFN₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Cisaprid[(R,R)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-5-chlor-*N*-{[(3*R*,4*S*)-1-[3-(4-fluorphenoxy)propyl]-3-methoxypiperidin-4-yl]-2-methoxybenzamid-}[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cisapridtartrat (Ph.Eur.); Cisapridtartrat

ASK #30081

Chemical Abstract Service Nr. 26839-76-9

Molgewicht 316.4197

Bruttoformel C₁₃H₂₄N₄O₃S

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Timolol

International Nonproprietary Name (INN.L14)

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (2*R*)-1-(*tert*-Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-ol

ASK #30082

Formelstamm (C₂₆H₂₉N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 402.5286

Bruttoformel C₂₆H₃₀N₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-1-[(1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-phenylcyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30083

Formelstamm (C₂₆H₂₈F-N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 420.5191

Bruttoformel C₂₆H₂₉FN₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-1-[(1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-(2-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30084

Formelstamm (C₂₆H₂₈F-N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 420.5191

Bruttoformel C₂₆H₂₉FN₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-1-[(1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-(3-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30085

Chemical Abstract Service Nr. 80139-90-8

Formelstamm (C₂₅H₂₆F-N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 406.4925

Bruttoformel C₂₅H₂₇FN₂O₂

2. Bezeichnung 1-[(1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30086

Chemical Abstract Service Nr. 105452-51-5

Formelstamm (C₂₆H₂₈F-N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 420.5191

Bruttoformel C₂₆H₂₉FN₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-1-[(1*r*,4*r*)-4-Cyan-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30087

Formelstamm (C₁₃H₁₆N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 219.2796

Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30088

Formelstamm (C₂₆H₃₀F-N₂O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 438.5343

Bruttoformel C₂₆H₃₁FN₂O₃

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-1-[(1*s*,4*s*)-4-Carbamoyl-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30089

Chemical Abstract Service Nr. 56326-98-8

Molgewicht 217.2389

Bruttoformel C₁₃H₁₂FNO

2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-oxocyclohexanarbonitril

ASK #30090

Chemical Abstract Service Nr. 105452-52-6

Formelstamm (C₂₆H₂₈F-N₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 420.5191

Bruttoformel C₂₆H₂₉FN₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*S*)-1-[(1*s*,4*s*)-4-Cyan-4-(4-fluorphenyl)cyclohexyl]-3-methyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30091

Chemical Abstract Service Nr. 3964-54-3

Molgewicht 185.6076

Bruttoformel C₈H₈ClNO₂

2. Bezeichnung *N*-(3-Chlor-4-hydroxyphenyl)acetamid

3. Bezeichnung 3'-Chlor-4'-hydroxyacetanilid

ASK #30092

Chemical Abstract Service Nr. 1916-07-0

Molgewicht 226.2259

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₅

Vorzugsbezeichnung Methylmegallat

International Nonproprietary Name (INNv.L33R)

2. Bezeichnung Methyl(3,4,5-trimethoxybenzoat)

ASK #30093

Molgewicht 220.3338

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂S

Vorzugsbezeichnung (*Z*)-Morantel

International Nonproprietary Name (INNv.L22)

2. Bezeichnung 1-Methyl-2-[(*Z*)-2-(3-methylthiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin

ASK #30095

Molgewicht 323.4105

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₃O₃S

2. Bezeichnung 1-(3-Azabicyclo[3.3.0]octan-3-yl)-3-(2-methylphenylsulfonyl)harnstoff

ASK #30096

Chemical Abstract Service Nr. 7084-24-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11019-11-7; 1329-20-0; 19471-39-7; 93913-29-2

Formelstamm (C₂₁-H₂₁-O₁₁)⁺ Cl⁻

Molgewicht 484.8378

Bruttoformel C₂₁H₂₁ClO₁₁

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3-(β -D-glucopyranosyloxy)-5,7-dihydroxychromenyliumchlorid

3. Bezeichnung Chrysanthemin

Zitat Bezeichnung 3 Karrer1713; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; USMI12; Ph.Eur.2008,6.0R,6.2R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Kuromanin; 3-beta-D-Glucopyranosyloxy-3',4',5,7-tetrahydroxyflavyliumchlorid; Cyanidinchlorid-3-O-beta-D-glucopyranosid

ASK #30097

Chemical Abstract Service Nr. 479-98-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11019-65-1; 11019-67-3; 22593-66-4

Molgewicht 346.3298

Bruttoformel C₁₅H₂₂O₉

2. Bezeichnung [(1*S*,4*aR*,5*R*,7*aS*)-5-Hydroxy-7-hydroxymethyl-1,4*a*,5,7*a*-tetrahydrocyclopenta[*c*]pyran-1-yl](β -D-glucopyranosid)

3. Bezeichnung Aucubin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; USMI12; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Karrer1791; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #30098

Chemical Abstract Service Nr. 182316-31-0

Molgewicht 203.2404

Bruttoformel C₁₁H₁₃N₃O

Vorzugsbezeichnung Ataquimast

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung 1-Ethyl-3-(methylamino)chinoxalin-2(1*H*)-on

ASK #30099

Formelstamm C₁₁-H₁₃-N₃-O . Cl-H . H₂O

Molgewicht 257.7166

Bruttoformel C₁₁H₁₄ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Ataquimasthydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung 1-Ethyl-3-(methylamino)chinoxalin-2(1*H*)-on-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #30100

Molgewicht 382.5341

Bruttoformel C₂₂H₃₈O₅

Vorzugsbezeichnung Alprostadil-Ethyl

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung Ethyl(7-((1*R*,2*R*,3*R*)-3-hydroxy-2-[(*E*-3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)heptanoat)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Ethyl[(13E-11R,15S)-11,15-dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-olat]
ASK #30101		
	Chemical Abstract Service Nr.	2049980-18-7
	Molgewicht	523.6073
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₇ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Azelaprag
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	(2S,3R)-N-[4-(2,6-Dimethoxyphenyl)-5-(5-methylpyridin-3-yl)-4H-1,2,4-triazol-3-yl]-3-(5-methylpyrimidin-2-yl)butan-2-sulfonamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(alphaS,betaR)-N-[4-(2,6-Dimethoxyphenyl)-5-(5-methyl-3-pyridinyl)-4H-1,2,4-triazol-3-yl]-alpha,beta,5-trimethyl-2-pyrimidinethansulfonamid
ASK #30104		
	Chemical Abstract Service Nr.	182815-43-6
	Vorzugsbezeichnung	Colesevelam
	International Nonproprietary Name	INN.L39
	2. Bezeichnung	Poly{(chlormethyl)oxiran-co-(prop-2-en-1-amin)-co-[6-(prop-2-en-1-ylamino)hexyl]trimethylammoniumchlorid-co-N-(prop-2-en-1-yl)decan-1-amin}
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Poly[[6-(allylamino)hexyl]trimethylammoniumchlorid-co-(allyl)(decyl)azan-co-allylazan-co-(chlormethyl)oxiran}
ASK #30105		
	Chemical Abstract Service Nr.	182815-44-7
	Vorzugsbezeichnung	Colesevelamhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L39)
	2. Bezeichnung	Poly{(chlormethyl)oxiran-co-(prop-2-en-1-amin)-co-[6-(prop-2-en-1-ylamino)hexyl]trimethylammoniumchlorid-co-N-(prop-2-en-1-yl)decan-1-amin}-hydrochlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Poly[[6-(allylamino)hexyl]trimethylammoniumchlorid-co-(allyl)(decyl)azan-co-allylazan-co-(chlormethyl)oxiran]-hydrochlorid
ASK #30106		
	Chemical Abstract Service Nr.	346735-24-8
	Molgewicht	538.6335
	Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₄ N ₂ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Amelubant
	International Nonproprietary Name	INN.L47
	2. Bezeichnung	Ethyl[({4-[3-({4-[2-(4-hydroxyphenyl)propan-2-yl]phenoxy)methyl]benzyloxy}phenyl)carbonimidoyl]carbamat]
ASK #30110		
	Chemical Abstract Service Nr.	189016-90-8
	Molgewicht	341.4009

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ NO ₄
2. Bezeichnung	17-(But-3-en-1-yl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-on
ASK #30111	
Chemical Abstract Service Nr.	182683-00-7
Vorzugsbezeichnung	Sevelamerhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	Poly[(chlormethyl)oxiran-co-(prop-2-en-1-amin)]-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly[allylazan-co-(chlormethyl)oxiran]-hydrochlorid
ASK #30112	
Formelstamm	C15-H14-N4-O . Cl-H
Molgewicht	302.7588
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ ClN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Nevirapinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
Zitat Bezeichnung 1	MAR31
2. Bezeichnung	11-Cyclopropyl-4-methyl-5,11-dihydro-6 <i>H</i> -dipyrido[3,2- <i>b</i> :2',3'- <i>e</i>][1,4]diazepin-6-on-hydrochlorid
ASK #30113	
Chemical Abstract Service Nr.	83-05-6
Formelstamm	(C14-H9-Cl2-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	281.134
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ Cl ₂ O ₂
2. Bezeichnung	Bis(4-chlorphenyl)essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	DDA
ASK #30115	
Chemical Abstract Service Nr.	996-19-0
Formelstamm	2(C-H6-N4) . H2-O4-S
Molgewicht	246.2488
Bruttoformel	C ₂ H ₁₄ N ₈ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Pimagedinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	Aminoguanidin-sulfat (2:1)
ASK #30116	
Chemical Abstract Service Nr.	162359-55-9
Molgewicht	307.4708
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₃ NO ₂

Vorzugsbezeichnung Fingolimod
International Nonproprietary Name INN.L53
Zitat Bezeichnung 1 CAS; GInAs; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung 2-Amino-2-[2-(4-octylphenyl)ethyl]propan-1,3-diol

ASK #30117

Chemical Abstract Service Nr. 162359-56-0
Formelstamm C19-H33-N-O2 . Cl-H
Molgewicht 343.9318
Bruttoformel C₁₉H₃₄ClNO₂
2. Bezeichnung 2-Amino-2-[2-(4-octylphenyl)ethyl]propan-1,3-diol-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung Fingolimodhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.7+10.0(2019-2020)/2988
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 2-Amino-2-[2-(4-octylphenyl)ethyl]propan-1,3-diol-hydrochlorid

ASK #30118

Chemical Abstract Service Nr. 163706-06-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 224433-44-7
Formelstamm (C17-H21-Cl2-F3-N5-O12-P3-S2)4⁻ 4H⁺
Molgewicht 776.3592
Bruttoformel C₁₇H₂₅Cl₂F₃N₅O₁₂P₃S₂
Vorzugsbezeichnung Cangrelor
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung [1-Desoxy-1-{6-[2-(methylsulfanyl)ethylamino]-2-(3,3,3-trifluorpropylsulfanyl)-9H-purin-9-yl]-D-ribofuranose-5-(dihydrogenphosphat)}][dichlormethylenbis(phosphonsäure)]monoanhydrid

ASK #30119

Chemical Abstract Service Nr. 163706-36-3
Formelstamm (C17-H21-Cl2-F3-N5-O12-P3-S2)4⁻ 4Na⁺
Molgewicht 864.2865
Bruttoformel C₁₇H₂₁Cl₂F₃N₅Na₄O₁₂P₃S₂
Vorzugsbezeichnung Cangrelor-Tetranatrium
International Nonproprietary Name (INN.L44)
2. Bezeichnung [1-Desoxy-1-{6-[2-(methylsulfanyl)ethylamino]-2-(3,3,3-trifluorpropylsulfanyl)-9H-purin-9-yl]-D-ribofuranose-5-(dihydrogenphosphat)}][dichlormethylenbis(phosphonsäure)]monoanhydrid-Tetranatriumsalz

ASK #30121

Chemical Abstract Service Nr. 18524-94-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1416-12-2; 28629-68-7
Molgewicht 390.3823
Bruttoformel C₁₇H₂₆O₁₀
2. Bezeichnung Methyl[(1*S*,4*aS*,6*S*,7*R*,7*aS*)-1-(-*D*-glucopyranosyloxy)-6-hydroxy-7-methyl-1,4*a*,5,6,7,7*a*-hexahydrocyclopenta[*c*]pyran-4-carboxylat]
3. Bezeichnung Loganin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USMI12

ASK #30123

Andere Chemical Abstract Service Nr. 288585-21-7
2. Bezeichnung Poly[ethenylacetat-*co*-(2-ethylhexyl)(prop-2-enoat)-*co*-(2-hydroxyethyl)(prop-2-enoat)-*co*-prop-2-ensäure] (z:x:y:w)
3. Bezeichnung Poly[acrylsäure-*co*-(2-ethylhexyl)acrylat-*co*-(2-hydroxyethyl)acrylat-*co*-vinylacetat] (w:x:y:z) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-*co*-vinylacetat-*co*-acrylsäure-*co*-(2-hydroxyethyl)acrylat] (x:z:w:y)

ASK #30129

Formelstamm (C₄H₅N₂O₄)²⁻ H⁺ K⁺
Molgewicht 171.193
Bruttoformel C₄H₆KNO₄
2. Bezeichnung *D*-Asparaginsäure-Kaliumsalz (1:1)
3. Bezeichnung Kaliumhydrogen-*D*-aspartat

ASK #30130

Formelstamm 2(C₄H₅N₂O₄)²⁻ 2H⁺ Mg²⁺
Molgewicht 288.4945
Bruttoformel C₈H₁₂MgN₂O₈
2. Bezeichnung *D*-Asparaginsäure-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Magnesiumbis(hydrogen-*D*-aspartat)

ASK #30131

Chemical Abstract Service Nr. 220988-26-1
Molgewicht 275.3055
Bruttoformel C₁₅H₁₄N₄O
2. Bezeichnung 11-Cyclopropyl-4-methyl-5,11-dihydro-6*H*-dipyrido[3,2-*b*:2',3'-*e*][1,4]diazepin-6-on 0.5 H₂O
3. Bezeichnung Nevirapin-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.6,8.0,9.0,10.0+1(2013-2020)/2479
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Nevirapin 0.5 HO

ASK #30132

Chemical Abstract Service Nr. 192939-46-1
Molgewicht 473.5652

Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₅ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ximelagatran
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Ethyl((((R)-(cyclohexyl)[(2S)-2-[[4-(N ² -hydroxycarbamidoyl)benzyl]carbamoyl]azetidin-1-ylcarbonyl]methyl)amino]acetat)
ASK #30133	
Chemical Abstract Service Nr.	226700-79-4
Formelstamm	(C25-H34-N3-O9-P-S)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	585.6068
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ N ₃ O ₉ PS
Vorzugsbezeichnung	Fosamprenavir
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	[(3S)-Oxolan-3-yl][(2S,3R)-4-[4-amino-N-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonoxy)butan-2-ylcarbamat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3S)-Tetrahydrofuran-3-yl][(2S,3R)-4-[4-amino-N-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonoxy)butan-2-ylcarbamat]
ASK #30134	
Chemical Abstract Service Nr.	226700-80-7
Formelstamm	(C25-H34-N3-O9-P-S)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	629.5705
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ N ₃ Na ₂ O ₉ PS
Vorzugsbezeichnung	Fosamprenavir-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	[(3S)-Oxolan-3-yl][(2S,3R)-4-[4-amino-N-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonoxy)butan-2-ylcarbamat]-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3S)-Tetrahydrofuran-3-yl][(2S,3R)-4-[4-amino-N-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonoxy)butan-2-ylcarbamat]-Dinatriumsalz
ASK #30135	
Chemical Abstract Service Nr.	226700-81-8
Formelstamm	(C25-H34-N3-O9-P-S)2 ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	623.6689
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ CaN ₃ O ₉ PS
Vorzugsbezeichnung	Fosamprenavir-Calcium
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	[(3S)-Oxolan-3-yl][(2S,3R)-4-[4-amino-N-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonoxy)butan-2-ylcarbamat]-Calciumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3S)-Tetrahydrofuran-3-yl][(2S,3R)-4-[4-amino-N-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-phenyl-3-(phosphonoxy)butan-2-ylcarbamat]-Calciumsalz
ASK #30136	
Chemical Abstract Service Nr.	587-26-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14475-16-2

Molgewicht 457.8376

Bruttoformel C₃La₂O₉

2. Bezeichnung Kohlensäure-Lanthan(3+)-salz

3. Bezeichnung Lanthan()-carbonat

ASK #30137

Molgewicht 62000

Vorzugsbezeichnung Hämoglobinglutamer ((mit Angaben zur Herkunft des Hämoglobins und zur durchschnittlichen Molmasse in kD))

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung Hämoglobin - Pentandial - Polykondensat

ASK #30138

Chemical Abstract Service Nr. 847659-38-5

Formelstamm C46-H77-N-O17 . x C39-H65-N-O14 . y C45-H75-N-O17 . z C46-H79-N-O17

Molgewicht 916.1001

Bruttoformel C₄₆H₇₇NO₁₇

{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy]}

[= Tylosin A, Tylosin],
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dioxooxa}

2. Bezeichnung [= Tylosin B, Desmycosin],
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy]}

[= Tylosin C, Macrocin] und
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy]}

[= Relomycin, Tylosin D], Gemisch [Gehalt (m/m): Tylosin A: 0,80-1,00; Summe der Tylosine A-D: 0,95-1,00]

3. Bezeichnung Tylosin für Tiere (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Tylosin; Tylosin A, Tylosin B, Tylosin C und Relomycin, Gemisch [Gehalt (m/m): Tylosin A: 0,80-1,00; Summe: 0,95-1,00]

ASK #30139

Chemical Abstract Service Nr. 74610-55-2

Formelstamm C46-H77-N-O17 . x C39-H65-N-O14 . y C45-H75-N-O17 . z C46-H79-N-O17 . (1+x+y+z)0.5 C4-H6-O6

Molgewicht 1066.1869

Bruttoformel C₅₀H₈₃NO₂₃

2. Bezeichnung [= Tylosin A, Tylosin],
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy]}

[= Tylosin B, Desmycosin],
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dioxooxa}

[= Tylosin C, Macrocin] und
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy]}

(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-4-*O*-(2,6-dideoxy-3-*C*-methyl- β -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyl]
[= Relomycin, Tylosin D], Gemisch [Gehalt (m/m): Tylosin A: 0,80-1,00; Summe der Tylosine A-D: 0,95-1,00], (2*R*,3*R*)-2,3-Dihydroxybutandioate (2:1)

3. Bezeichnung Tylosintartrat für Tiere (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Tylosin A, Tylosin B, Tylosin C und Relomycin, Gemisch [Gehalt (m/m): Tylosin A: 0,80-1,00; Summe: 0,95-1,00], (R,R)-Tartrate (2:1)

ASK #30140

Chemical Abstract Service Nr. 84416-37-5

Formelstamm C39-H65-N-O14 . x C4-H6-O6

2. Bezeichnung {(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dimethyl-1,2,3,4-tetrahydro-2*H*-benzothiazin-6(1*H*)-ylidene} (1:x)

3. Bezeichnung Tylosin-B-(*R,R*)-tartrat (1:x)

ASK #30141

Chemical Abstract Service Nr. 11049-17-5

Formelstamm C45-H75-N-O17 . x C4-H6-O6

2. Bezeichnung {(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-4-*O*-(2,6-dideoxy-3-*C*-methyl- β -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyloxy]} (1:x)

3. Bezeichnung Tylosin-C-(*R,R*)-tartrat (1:x)

ASK #30142

Formelstamm C46-H79-N-O17 . C4-H6-O6

Molgewicht 1068,2028

Bruttoformel C₅₀H₈₅NO₂₃

Vorzugsbezeichnung Relomycin-(*R,R*)-tartrat (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-dideoxy-4-*O*-(2,6-dideoxy-3-*C*-methyl- β -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyl] (1:1)

ASK #30149

Chemical Abstract Service Nr. 62561-03-9

Formelstamm (C22-H28-Cl-O6)⁻ Na⁺

Molgewicht 446,8969

Bruttoformel C₂₂H₂₈ClNaO₆

Vorzugsbezeichnung (+)-Cloprostenol-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung (5*Z*)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-2-[(1*E*,3*R*)-4-(3-Chlorphenoxy)-3-hydroxybut-1-en-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-ensäure-Natriumsalz

ASK #30150

Chemical Abstract Service Nr. 224785-90-4

Molgewicht 488.603
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung Vardenafil
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2016; MAR2016; AAN; Pharmavista; AdisInsight; KEGG; PubChem; IGS; CAS; ChemIDplus; EUTCT; USAN; MeSH; BAN; USEPA-ACToR; ChemSpider; USMI14; UBA-WGK; ATC; NCI.Thesaurus
2. Bezeichnung 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-{2-Ethoxy-5-[(4-ethylpiperazin-1-yl)sulfonyl]phenyl}-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-ol;
2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-yl-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propyl-3H-imidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4-on;
1-[[3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxyphenyl]sulfonyl]-4-ethylpiperazin;
2-{2-Ethoxy-5-[(4-ethyl-1-piperazinyl)sulfonyl]phenyl}-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on;
2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3H)-on

ASK #30151

Chemical Abstract Service Nr. 224785-91-5
Formelstamm C23-H32-N6-O4-S . Cl-H
Molgewicht 525.0639
Bruttoformel C₂₃H₃₃ClN₆O₄S
Vorzugsbezeichnung Vardenafilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L44)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3*H*)-on-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-[2-Ethoxy-5-[(4-ethylpiperazin-1-yl)sulfonyl]phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-hydrochlorid; Vardenafil HCl;
2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3H)-on-hydrochlorid;
2-[2-Ethoxy-5-[(4-ethyl-1-piperazinyl)sulfonyl]phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-hydrochlorid (1:1); Vardenafilmonohydrochlorid

ASK #30152

Chemical Abstract Service Nr. 33889-69-9
Molgewicht 482.4362
Bruttoformel C₂₅H₂₂O₁₀
Vorzugsbezeichnung Silicristin
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; DAB2003R-2007R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R
2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-3,5,7-Trihydroxy-2-[(2*R*,3*S*)-7-hydroxy-2-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-3-hydroxymethyl-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl]-2,3-dihydro-4*H*-chromen-4-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Silychristin; Silymarin II

ASK #30153

Chemical Abstract Service Nr. 29782-68-1

Molgewicht 482.4362

Bruttoformel C₂₅H₂₂O₁₀

Vorzugsbezeichnung Silidianin

International Nonproprietary Name INN.L17

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.07R; DAB2003R-2007R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

2. Bezeichnung (3*R*,3*aR*,6*R*,7*aR*,8*R*)-7*a*-Hydroxy-8-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-4-[(2*R*,3*R*)-3,5,7-trihydroxy-4-oxo-2,3-dihydro-4*H*-chromen-2-yl]-2,3,3*a*,7*a*-tetrahydro-3,6-methano-1-benzofuran-7(6*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Silydianin

ASK #30154

Chemical Abstract Service Nr. 72581-71-6

Molgewicht 482.4362

Bruttoformel C₂₅H₂₂O₁₀

2. Bezeichnung 3,5,7-Trihydroxy-2-[2-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-3-hydroxymethyl-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl]-2,3-dihydro-4*H*-chromen-4-on

3. Bezeichnung Isosilibinin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; DAB2005R-2007R; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; DAB2001R-2004R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Isosilybin

ASK #30159

Molgewicht 573.7654

Bruttoformel C₃₅H₄₇N₃O₄

2. Bezeichnung (6*aR*,7*R*,9*aR*)-11-[(3*S*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-2-methylcyclohex-1-en-1-yl]-6*a*-methyl-7-[(2*R*)-6-methylheptan-2-yl]-2-phenyl-4*a*,6,6*a*,7,8,9,9*a*,11-octahydro-1*H*,5*H*-cyclopenta[*f*][1,2,4]triazolo[1,2-*a*]cinnolin-1,3(2*H*)-di-

ASK #30162

Chemical Abstract Service Nr. 61379-65-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 71950-35-1

Molgewicht 877.0307

Bruttoformel C₄₇H₆₄N₄O₁₂

Vorzugsbezeichnung Rifapentin

International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung {(12*Z*,14*E*,24*E*-2*S*,16*S*,17*S*,18*R*,19*R*,20*R*,21*S*,22*R*,23*S*)-8-[*N*-(4-Cyclopentylpiperazin-1-yl)formimidoyl]-5,6,9,17,19-pentahydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-1,11-dioxo-1,2-dihydro-2,

ASK #30163

Formelstamm (C196-H230-N68-O105-P19-S19)19⁻ 19Na⁺

Molgewicht 6852.8581

Bruttoformel C₁₉₆H₂₃₀N₆₈Na₁₉O₁₀₅P₁₉S₁₉

Vorzugsbezeichnung Aprinocarsen-Nonadecanatrium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L51)

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-2'

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #30167

Chemical Abstract Service Nr. 33320-16-0

Molgewicht 145.1564

Bruttoformel C₆H₁₁NO₃

2. Bezeichnung Methyl(5-amino-4-oxopentanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methyl(5-aminolevulinat)

ASK #30168

Chemical Abstract Service Nr. 79416-27-6

Formelstamm C6-H11-N-O3 . Cl-H

Molgewicht 181.6174

Bruttoformel C₆H₁₂ClNO₃

2. Bezeichnung Methyl(5-amino-4-oxopentanoat)-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methyl(5-aminolevulinat)-hydrochlorid

ASK #30170

**Chemical Abstract
Service Nr.** 120685-11-2

Molgewicht 570.6371

Bruttoformel C₃₅H₃₀N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Midostaurin

**International
Nonproprietary Name** INN.L41

Zitat Bezeichnung 1 Orph.Desig.:EU/3/04/214; Orph.Desig.:FDA-2009-07-07; Orph.Desig.:EU/3/10/765; CAS; Orph.Desig.:FDA-2010-04-30

2. Bezeichnung *N*-[(9*S*,10*R*,11*R*,13*R*)-10-Methoxy-9-methyl-1-oxo-2,3,10,11,12,13-hexahydro-1*H*,9*H*-9,13-epoxydiindolo[1,2,3-*gh*:3',2',1'-*lm*]pyrrolo[3,4-*j*][1,7]benzodiazonin-11-yl]-*N*-methylbenzamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-Benzoylstaurosporin

ASK #30171

**Chemical Abstract Service
Nr.** 169148-63-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 201305-44-4; 270588-25-5

Molgewicht 5916.822

Bruttoformel C₂₆₇H₄₀₂N₆₄O₇₆S₆

Vorzugsbezeichnung Insulin detemir

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 BAN; ATC2011; ATC2011-DE; AAN; CAS; USAN

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-(N⁶-tetradecanoyl)Lys, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)

ASK #30173

Molgewicht 636.5792

Bruttoformel C₃₂H₃₈BrN₅O₄

2. Bezeichnung (6a*R*,9*R*)-5-Brom-7-methyl-*N*-[(2*R*,5*S*)-5-(2-methylpropyl)-3,6-dioxo-2-(propan-2-yl)-2,3,5,6,9,10-hexahydro-8*H*-[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxylat

3. Bezeichnung (5'*S*)-2-Brom-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)-11',12'-didehydroergotaman-3',6',18-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (5'*S*)-2-Brom-5'-isobutyl-2'-isopropyl-11',12'-didehydroergotaman-3',6',18-trion

ASK #30176

Chemical Abstract Service Nr. 170277-31-3

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Infliximab

International Nonproprietary Name INN.L39

2. Bezeichnung immunoglobulin G (human-mouse monoclonal cA2 heavy chain anti-human tumor necrosis factor), disulfide with human-mouse monoclonal cA2 light chain, dimer

ASK #30178

Chemical Abstract Service Nr. 160492-56-8

Molgewicht 606.6249

Bruttoformel C₃₅H₄₁Cl₂N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Osanetant

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung *N*-(1-{3-[(*R*)-1-Benzoyl-3-(3,4-dichlorphenyl)-3-piperidyl]propyl}-4-phenyl-4-piperidyl)-*N*-methylacetamid

ASK #30179

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37331-03-6

2. Bezeichnung (2-Ethylhexyl)alkanoat(C₁₀-C₁₆)

ASK #30180

Chemical Abstract Service Nr. 212141-54-3

Molgewicht 346.8129

Bruttoformel C₂₀H₁₅ClN₄

Vorzugsbezeichnung	Vatalanib
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorphenyl)-4-[(pyridin-4-yl)methyl]phthalazin-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Chlorphenyl)[4-(4-pyridylmethyl)phthalazin-1-yl]azan
ASK #30181	
Chemical Abstract Service Nr.	212142-18-2
Formelstamm	C20-H15-Cl-N4 . C4-H6-O4
Molgewicht	464.9009
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₁ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vatalanibsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Chlorphenyl)-4-[(pyridin-4-yl)methyl]phthalazin-1-amin-butandioat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Chlorphenyl)[4-(4-pyridylmethyl)phthalazin-1-yl]azan-succinat (1:1)
ASK #30182	
Chemical Abstract Service Nr.	62354-65-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	64674-43-7
Formelstamm	C27-H36-N8-O5 . 2 Cl-H
Molgewicht	625.5472
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ Cl ₂ N ₈ O ₅
2. Bezeichnung	<i>D</i> -Phenylalanyl-(<i>S</i>)-2-piperidylcarbonyl-L-arginin(4-nitroanilid)-dihydrochlorid
ASK #30184	
Chemical Abstract Service Nr.	61970-08-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	65099-79-8
2. Bezeichnung	Agarose, 2,3-Dibrompropan-1-ol quervernetzt
ASK #30185	
Chemical Abstract Service Nr.	26441-05-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	26056-55-3; 80424-16-4
Molgewicht	350.4492
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₅
2. Bezeichnung	(<i>Z</i>)-7-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-Hydroxy-5-oxo-2-[(<i>E</i>)-3-oxooct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure
3. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,13 <i>E</i> -11 <i>R</i>)-11-Hydroxy-9,15-dioxoprost-5,13-dien-1-säure
ASK #30187	
Chemical Abstract Service Nr.	79438-97-4
Molgewicht	541.5464
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ NO ₁₀

2. Bezeichnung (8S,10S)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- β -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-8-(2-oxopropyl)-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

3. Bezeichnung Feudomycin B

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

(8S,10S)-8-Acetyl-10-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- α -L-lyxo-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

ASK #30190

Chemical Abstract Service Nr. 1210-34-0

Molgewicht 210.2711

Bruttoformel C₁₅H₁₄O

2. Bezeichnung 10,11-Dihydro-5H-dibenzo[a,d][7]annulen-5-ol

ASK #30193

Chemical Abstract Service Nr. 60018-35-1

Formelstamm (C₂₀H₂₈N-O₂)⁺ Br⁻

Molgewicht 394.3458

Bruttoformel C₂₀H₂₈BrNO₂

2. Bezeichnung (1*R*,3*r*,5*S*,8*r*)-8-Methyl-3-(2-phenylprop-2-enyloxy)-8-(propan-2-yl)-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

3. Bezeichnung (8*r*)-8-Isopropyl-3-(2-phenylacryloyloxy)tropaniumbromid

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

(8*r*)-3- α -(2-Phenylprop-2-enyloxy)-8-(propan-2-yl)tropaniumbromid; apo-lpratropiumbromid; (1*R*,3*r*,5*S*,8*r*)-8-Isopropyl-8-methyl-3-(2-phenylacryloyloxy)-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid

ASK #30194

Chemical Abstract Service Nr. 14760-49-7

Molgewicht 360.444

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₅

2. Bezeichnung 11 β ,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-al

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

Hydrocortison-21-aldehyd

ASK #30196

Formelstamm (C₃H₇O₅P)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 200.038

Bruttoformel C₃H₇Na₂O₅P

2. Bezeichnung 1,2-Dihydroxypropylphosphonsäure-Dinatriumsalz

ASK #30197

Molgewicht 302.7522

Bruttoformel C₁₇H₁₅ClO₃

2. Bezeichnung (R*S*)-3-[4-(4-Chlorbenzoyl)phenoxy]butan-2-on

ASK #30198

Chemical Abstract Service Nr. 42019-07-8

Molgewicht 332.7782
Bruttoformel C₁₈H₁₇ClO₄
2. Bezeichnung Methyl{2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat}

ASK #30199

Chemical Abstract Service Nr. 42019-08-9

Molgewicht 346.8048

Bruttoformel C₁₉H₁₉ClO₄

2. Bezeichnung Ethyl{2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat}

ASK #30200

Chemical Abstract Service Nr. 154356-96-4

Molgewicht 274.7421

Bruttoformel C₁₆H₁₅ClO₂

2. Bezeichnung (4-Chlorphenyl)(4-isopropoxyphenyl)methanon

ASK #30201

Chemical Abstract Service Nr. 215647-85-1

Molgewicht 19300

Vorzugsbezeichnung Peginterferon alfa-2b (x kDa) ((mit Angabe der Molmasse des pegylierten Teils in kDa))

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung N-[-Methylpoly(oxyethylen)oxycarbonyl]-Cys(1S 98S)-Asp-Leu-Pro-Gln-Thr-His-Ser-Leu-Gly-Ser-Arg-Arg-Thr-Leu-Met-Leu-Leu-Ala-Gln-Met-Arg-Lys-Ile-Ser-Leu-Phe-Ser-Cys(29S 138S)-Leu-{N^ε,N^ε-L

ASK #30202

Formelstamm C18-H26-Cl-N3-O3 . C4-H6-O4

Molgewicht 485.9584

Bruttoformel C₂₂H₃₂ClN₃O₇

Vorzugsbezeichnung Prucalopridsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-N-[1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid-butandioat (1:1)

ASK #30204

Chemical Abstract Service Nr. 210101-16-9

Molgewicht 498.5744

Bruttoformel C₃₂H₂₆N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Conivaptan

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung N-[4-(2-Methyl-1,4,5,6-tetrahydroimidazo[4,5-d][1]benzazepin-6-ylcarbonyl)phenyl]biphenyl-2-carboxamid

ASK #30205

Chemical Abstract Service Nr. 168626-94-6

Formelstamm C32-H26-N4-O2 . Cl-H

Molgewicht	535.0354
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₇ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Conivaptanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	N-[4-(2-Methyl-1,4,5,6-tetrahydroimidazo[4,5-d][1]benzazepin-6-ylcarbonyl)phenyl]biphenyl-2-carboxamid-hydrochlorid
ASK #30206	
Chemical Abstract Service Nr.	29976-53-2
Molgewicht	171.1937
Bruttoformel	C ₈ H ₁₃ NO ₃
2. Bezeichnung	Ethyl(4-oxopiperidin-1-carboxylat)
ASK #30209	
Chemical Abstract Service Nr.	76738-96-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	76438-45-4
Molgewicht	430.5769
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Resocortol-17-butanoat
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	11 -Hydroxy-21-methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylbutanoat
ASK #30210	
Chemical Abstract Service Nr.	329306-27-6
Molgewicht	443.258
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Lirimilast
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	[2-(2,4-Dichlorbenzoyl)-3-ureido-1-benzofuran-6-yl]methansulfonat
ASK #30211	
Chemical Abstract Service Nr.	38640-92-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1221495-86-8; 1308845-87-5
Formelstamm	(C117-H155-N38-O92-P13)x . (C130-H143-N52-O91-P13)x (M = 400-1750 kg/mol)
Vorzugsbezeichnung	Rintatolimod
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; ChemIDplus; Pharmavista; KEGG; NCI.Dict; USNCT; CAS; ICTRP; NCI.Thesaurus; USAN
2. Bezeichnung	Poly{dodecakis[cytidyl-(3' 5')] -uridylyl-(3' 5')} -Poly[inosinylyl-(5' 3')] -Doppelstrang
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly I:Poly CU; Poly I (.) Poly CU; Poly I (.) Poly (CU); Poly(I):poly(CU) RNA; Poly I:Poly (CU); r(I):r(CU); Poly(I) (.) Poly(CU); Poly(I)-Poly(CU); Poly(I):Poly(C,U)
ASK #30214	
Chemical Abstract Service Nr.	13967-50-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 19663-17-3; 554-07-4; 67355-37-7

Formelstamm $K^+ Au + 2(C-N)^-$
Molgewicht 288.0997
Bruttoformel C_2AuKN_2
2. Bezeichnung Kalium-dicyanoaurat(1-)

ASK #30215

Chemical Abstract Service Nr. 50910-55-9
Molgewicht 278.9287
Bruttoformel $C_7H_5Br_2NO$
2. Bezeichnung 2-Amino-3,5-dibrombenzaldehyd
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #30216

Chemical Abstract Service Nr. 106-51-4
Molgewicht 108.0948
Bruttoformel $C_6H_4O_2$
2. Bezeichnung Cyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
3. Bezeichnung *p*-Benzochinon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Chinon; 1,4-Benzochinon

ASK #30217

Chemical Abstract Service Nr. 5162-03-8
Molgewicht 216.663
Bruttoformel $C_{13}H_9ClO$
2. Bezeichnung (2-Chlorphenyl)(phenyl)methanon

ASK #30218

Chemical Abstract Service Nr. 16961-25-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 39357-88-5
Formelstamm $(Au-Cl_4)^- H^+ \cdot 3 H_2O$
Molgewicht 393.8324
Bruttoformel $AuCl_4H$
2. Bezeichnung (SP-4-1)-Hydrogen-tetrachloraurat(1-) 3 H₂O
3. Bezeichnung Tetrachlorogold()-säure 3 H₂O

ASK #30219

Chemical Abstract Service Nr. 183552-38-7
Molgewicht 1416.0631
Bruttoformel $C_{72}H_{95}ClN_{14}O_{14}$

Vorzugsbezeichnung	Abarelix
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl- <i>N</i> -methyl-L-tyrosyl-D-asparaginyll-L-leucyl- <i>N</i> ⁶ -(propan-2-yl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl- <i>N</i> -methyl-L-tyrosyl-D-asparaginyll-L-leucyl- <i>N</i> (6)-isopropyl-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid
ASK #30220	
Chemical Abstract Service Nr.	176644-21-6
Molgewicht	320.3668
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₆ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Eniporid
International Nonproprietary Name	INN.L41
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Diaminomethylen-5-mesyl-2-methyl-4-(pyrrol-1-yl)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[5-Mesyl-2-methyl-4-(pyrrol-1-yl)benzoyl]guanidin
ASK #30221	
Formelstamm	C14-H16-N4-O3-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	416.4725
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₄ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Eniporidmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L41,v.L18
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Diaminomethylen-5-mesyl-2-methyl-4-(pyrrol-1-yl)benzamid-methansulfonat (1:1)
ASK #30222	
Chemical Abstract Service Nr.	178040-94-3
Molgewicht	280.2948
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ FN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Opaviralin
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(2 <i>S</i>)-2-ethyl-7-fluor-3-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-carboxylat]
ASK #30223	
Chemical Abstract Service Nr.	187219-99-4
Molgewicht	279.3746
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Axomadol
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1,3-diol
ASK #30224	

Chemical Abstract Service Nr.	187219-95-0
Formelstamm	C16-H25-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	315.8355
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Axomadolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1,3-diol-hydrochlorid

ASK #30225

Chemical Abstract Service Nr.	163222-33-1
Molgewicht	409.4253
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₁ F ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ezetimib
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-1-(4-Fluorphenyl)-3-[(3 <i>S</i>)-3-(4-fluorphenyl)-3-hydroxypropyl]-4-(4-hydroxyphenyl)azetidin-2-on

ASK #30226

Chemical Abstract Service Nr.	187523-35-9
Molgewicht	359.7027
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₀ ClF ₄ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Flindokalner
International Nonproprietary Name	INN.L48
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-3-(5-Chlor-2-methoxyphenyl)-3-fluor-6-(trifluormethyl)indolin-2-on

ASK #30227

Chemical Abstract Service Nr.	5131-24-8
Molgewicht	299.2826
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ NO ₄ PS
2. Bezeichnung	<i>O,O</i> -Diethyl[(1,3-dioxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -isoindol-2-yl)phosphonothioat]
3. Bezeichnung	Ditalimfos
Zitat Bezeichnung 3	ISO; PERKOW
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	<i>O,O'</i> -Diethyl(phthalimidophosphonothioat)

ASK #30228

Chemical Abstract Service Nr.	198-55-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	77392-71-3
Molgewicht	252.3093
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₂

2. Bezeichnung Perylen
Zitat Bezeichnung 2 USMI12; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; IUPAC2005
ASK #30229
Chemical Abstract Service Nr. 22973-19-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 28312-76-7; 5054-62-6
Formelstamm (C₂₀H₃₁O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 352.4651
Bruttoformel C₂₀H₃₂O₅
2. Bezeichnung 7-((1*R*,2*R*,3*R*)-3-Hydroxy-5-oxo-2-[(1*E*)-3-oxooct-1-en-1-yl]cyclopentyl)heptansäure
3. Bezeichnung (11*R*,13*E*)-11-Hydroxy-9,15-dioxoprost-13-en-1-säure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 15-Oxoprostaglandin E

ASK #30230
Molgewicht 384.55
Bruttoformel C₂₂H₄₀O₅
Vorzugsbezeichnung Alprostadil-Isopropyl
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)(7-((1*R*,2*R*,3*R*)-3-hydroxy-2-[(1*E*,3*S*)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl)heptanoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isopropyl[(13*E*-11*R*,15*S*)-11,15-dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-oat]

ASK #30231

Chemical Abstract Service Nr. 165108-07-6
Molgewicht 769.9604
Bruttoformel C₄₃H₆₃NO₁₁
Vorzugsbezeichnung Selamectin
International Nonproprietary Name INN.L43

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT

2. Bezeichnung (1³*E*,1^{3a}*S*,1⁴*R*,1⁷*Z*,1^{7a}*R*,4²*R*,4⁴*S*,4⁶*R*,5⁵*S*,6⁶*E*,6⁶*S*,8⁸*S*,9⁹*S*,10¹⁰*E*)-6'-Cyclohexyl-1^{3a}-hydroxy-1⁷-hydroxyimino-8-[(2*R*,4*S*,5*S*,6*S*)-5-hydroxy-4-methoxy-6-methyloxan-2-yloxy]-1⁶,5',7,9-tetramethyl-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5*Z*,21*R*,25*S*)-25-Cyclohexyl-25-des-sec-butyl-4'-O-des(2,6-didesoxy-3-O-methyl- α -L-arabino-hexopyranosyl)-5-desmethoxy-5-hydroxyimino-22,23-dihydroavermectin A; (2*aE*,4*E*,8*E*-5'*S*,6*S*,6'*S*,7*S*,11*R*,13*R*,15*S*,17*aR*,20*aR*,20*bS*)-6'-Cyclohexyl-7-(2,6-didesoxy-3-O-methyl- α -L-arabino-hexopyranosyloxy)-20*b*-hydroxy-20-[(*Z*)-hydroxyimino]-5',6,8,19-tetramethyl-3',4',5'-
Revolution; Selamectin für Tiere; Selamectin für Tiere (Ph.Eur)

ASK #30232

Chemical Abstract Service Nr. 121009-77-6
Formelstamm (C₂₅H₃₉O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 436.5815

Bruttoformel C₂₅H₄₀O₆
Vorzugsbezeichnung Tenivastatin
International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-8-(2,2-Dimethylbutanoyloxy)-2,6-dimethyl-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure
ASK #30233

Molgewicht 460.6029

Bruttoformel C₂₇H₄₀O₆

2. Bezeichnung [(1*S*,3*R*,7*S*,8*S*,8*aR*)-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-Acetyloxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(1*S*,3*R*,7*S*,8*S*,8*aR*)-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-Acetyloxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)

ASK #30234

Molgewicht 400.5509

Bruttoformel C₂₅H₃₆O₄

2. Bezeichnung [(1*S*,3*R*,7*S*,8*S*,8*aR*)-3,7-Dimethyl-8-{2-[(2*R*)-6-oxo-3,6-dihydro-2*H*-pyran-2-yl]ethyl}-1,2,3,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)

ASK #30235

Molgewicht 833.1007

Bruttoformel C₅₀H₇₂O₁₀

2. Bezeichnung [(2*R*,4*R*)-2-{2-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-8-(2,2-Dimethylbutanoyloxy)-2,6-dimethyl-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl}-6-oxooxan-4-yl]((3*R*,5*R*)-7-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-8-(2,2-dimethylbutanoyloxy)-2,6-dimethyl-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl])

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(2*R*,4*R*)-2-{2-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-8-(2,2-Dimethylbutanoyloxy)-2,6-dimethyl-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl}-6-oxotetrahydropyran-4-yl]((3*R*,5*R*)-7-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-8-(2,2-dimethylbutanoyloxy)-2,6-dimethyl-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl])

ASK #30236

Molgewicht 309.2335

Bruttoformel C₁₆H₁₈Cl₂N₂

2. Bezeichnung *N,N*-Bis[(2-chlorphenyl)methyl]ethan-1,2-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N*'-Bis(2-chlorbenzyl)ethylenbis(azan)

ASK #30237

Chemical Abstract Service Nr. 79952-44-6

Molgewicht 404.5396

Bruttoformel C₂₄H₃₆O₅

2. Bezeichnung [(1*S*,3*R*,7*S*,8*S*,8*aR*)-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]((2*R*)-2-methylbutanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(1*S*,3*R*,7*S*,8*S*,8*aR*)-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]((*R*)-2-methylbutanoat)

ASK #30240

Chemical Abstract Service Nr. 272-14-0

Molgewicht 135.1863

Bruttoformel C₇H₅NS

2. Bezeichnung Thieno[3,2-c]pyridin

ASK #30241

Molgewicht 151.1857

Bruttoformel C₇H₅NOS

2. Bezeichnung Thieno[3,2-c]pyridin-4(3aH)-on

ASK #30242

Chemical Abstract Service Nr. 55142-78-4

Molgewicht 229.3406

Bruttoformel C₁₄H₁₅NS

2. Bezeichnung 5-Benzyl-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin

ASK #30243

Chemical Abstract Service Nr. 53885-64-6

Formelstamm (C14-H11-Cl-N-S)+ Cl⁻

Molgewicht 296.2148

Bruttoformel C₁₄H₁₁Cl₂NS

2. Bezeichnung 5-[(2-Chlorphenyl)methyl]thieno[3,2-c]pyridin-5-iumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(2-Chlorbenzyl)thieno[3,2-c]pyridiniumchlorid

ASK #30244

Chemical Abstract Service Nr. 55142-86-4

Molgewicht 263.7857

Bruttoformel C₁₄H₁₄ClNS

2. Bezeichnung 5-[(3-Chlorphenyl)methyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(3-Chlorbenzyl)-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin

ASK #30245

Chemical Abstract Service Nr. 55157-56-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 94188-86-0

Molgewicht 263.7857

Bruttoformel C₁₄H₁₄ClNS

2. Bezeichnung 5-[(4-Chlorphenyl)methyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin

ASK #30246

Chemical Abstract Service Nr. 69061-17-2

Molgewicht 251.775

Bruttoformel C₁₃H₁₄ClNS

2. Bezeichnung N-[(2-Chlorphenyl)methyl]-2-(thiophen-2-yl)ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-(2-Chlorbenzyl)-2-(thiophen-2-yl)ethanamin; (2-Chlorbenzyl)[2-(2-thienyl)ethyl]azan

ASK #30247

Chemical Abstract Service Nr. 22567-36-8
Molgewicht 238.3657
Bruttoformel $C_{15}H_{26}O_2$
2. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-2,2,6-Trimethyl-6-[(1*S*)-4-methylcyclohex-3-en-1-yl]oxan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3*S*,6*R*)-2,2,6-Trimethyl-6-[(*S*)-4-methylcyclohex-3-en-1-yl]tetrahydropyran; Bisabololoxid A

ASK #30249

Chemical Abstract Service Nr. 76231-37-3
Molgewicht 183.2492
Bruttoformel $C_6H_{15}N_3$
2. Bezeichnung 2,4,6-Trimethylhexahydro-1,3,5-triazin 3 H₂O

ASK #30250

Chemical Abstract Service Nr. 3147-53-3
Formelstamm (C13-H9-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 242.2301
Bruttoformel $C_{13}H_{10}N_2O_3$
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-(phenyldiazenyl)benzoesäure

ASK #30251

Chemical Abstract Service Nr. 112725-89-0
Formelstamm (C7-H7-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 168.15
Bruttoformel $C_7H_8N_2O_3$
2. Bezeichnung 3,5-Diamino-2-hydroxybenzoesäure

ASK #30252

Formelstamm (C12-H24-O11) . (C12-H24-O11) . 2 H₂O
Molgewicht 724.6553
Bruttoformel $C_{24}H_{48}O_{22}$
2. Bezeichnung 6-*O*- β -D-Glucopyranosyl-D-glucitol - 1-*O*- β -D-Glucopyranosyl-D-mannitol - Gemisch (1:1) 2 H₂O
3. Bezeichnung Isomalt (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Isomalt ' "

ASK #30253

Chemical Abstract Service Nr. 13718-94-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 25531-76-4; 584-65-6
Molgewicht 342.2965
Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{11}$
2. Bezeichnung β -D-Glucopyranosyl-(1 \rightarrow 6)-D-fructose

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isomaltulose

ASK #30254

Chemical Abstract Service Nr. 13598-36-2

Formelstamm (H-O3-P)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 81.9958

Bruttoformel H₃O₃P

2. Bezeichnung Phosphonsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Phosphorige Säure

ASK #30256

Chemical Abstract Service Nr. 257277-05-7

Molgewicht 1900.2852

Bruttoformel C₇₈H₁₂₆N₃₀O₁₈S₄

Vorzugsbezeichnung Iseganan

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung Arg-Gly-Gly-Leu-Cys(5S 14S)-Tyr-Cys(7S 12S)-Arg-Gly-Arg-Phe-Cys(12S 7S)-Val-Cys(14S 5S)-Val-Gly-Arg-NH₂

ASK #30257

Chemical Abstract Service Nr. 244015-05-2

Formelstamm C78-H126-N30-O18-S4 . x Cl-H . y H2-O

Molgewicht 1910

Vorzugsbezeichnung Isegananhydrochlorid (1:x) y H₂O ((mit Angaben zum HCl- und Wasser-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L47)

2. Bezeichnung Arg-Gly-Gly-Leu-Cys(5S 14S)-Tyr-Cys(7S 12S)-Arg-Gly-Arg-Phe-Cys(12S 7S)-Val-Cys(14S 5S)-Val-Gly-Arg-NH₂-hydrochlorid (1:x) y H₂O

ASK #30258

Chemical Abstract Service Nr. 178823-49-9

Molgewicht 1859.2218

Bruttoformel C₈₇H₁₄₃N₂₅O₂₀

Vorzugsbezeichnung Tiplimotid

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung D-Alanyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valyl-L-valyl-L-histidyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-alanyl-L-asparaginyll-L-isoleucyl-L-valyl-L-threonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-threonyl-L-prolinamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Ala-Lys-Pro-Val-Val-His-Leu-Phe-Ala-Asn-Ile-Val-Thr-Pro-Arg-Thr-Pro-NH

ASK #30259

Formelstamm C87-H143-N25-O20 . C2-H4-O2

Molgewicht 1919.2738

Bruttoformel C₈₉H₁₄₇N₂₅O₂₂
Vorzugsbezeichnung Tiplimotidacetat
International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung D-Alanyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valyl-L-valyl-L-histidyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-alanyl-L-asparaginyll-soleucyl-L-valyl-L-threonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-threonyl-L-prolinamid-acetat (1:1)
ASK #30260

Chemical Abstract Service Nr. 211915-06-9
Molgewicht 627.7332
Bruttoformel C₃₄H₄₁N₇O₅
Vorzugsbezeichnung Dabigatranetexilat

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung Ethyl{3-[2-({4-[N-(hexyloxy-carbonyl)carbami-midoyl]anilino)methyl}-1-methyl-N-(pyridin-2-yl)-1H-benzimidazol-5-carboxamido]propanoat}
ASK #30261

Chemical Abstract Service Nr. 872728-81-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 593282-20-3
Formelstamm C34-H41-N7-O5 . C-H4-O3-S

Molgewicht 723.8389
Bruttoformel C₃₅H₄₅N₇O₈S

Vorzugsbezeichnung Dabigatranetexilatmesilat

International Nonproprietary Name INN.L49,v.L18

2. Bezeichnung Ethyl{3-[2-({4-[N-(hexyloxy-carbonyl)carbami-midoyl]anilino)methyl}-1-methyl-N-(pyridin-2-yl)-1H-benzimidazol-5-carboxamido]propanoat}-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethyl[3-(2-{4-[(amino)(hexyloxy-carbonylimino)methyl]anilinomethyl}-1-methyl-N-(2-pyridyl)benzimidazol-5-carboxamido)propanoat]-methansulfonat (1:1); Ethyl{3-[2-({4-[(amino)(hexyloxy-carbonylimino)methyl]anilino)methyl}-1-methyl-N-(pyridin-2-yl)-1H-benzimidazol-5-carboxamido]propanoat}-methansulfonat (1:1); N(omega)-(Hexyloxy-carbonyl)dabigatranethyl-mesilat

ASK #30262

Molgewicht 263.7857
Bruttoformel C₁₄H₁₄ClNS
2. Bezeichnung 6-[(2-Chlorphenyl)methyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[2,3-c]pyridin

ASK #30263

Chemical Abstract Service Nr. 206260-33-5
Molgewicht 309.3624
Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Irampanel
International Nonproprietary Name INN.L44
2. Bezeichnung N,N-Dimethyl-2-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)phenoxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #30264

Synonym Dimethyl{2-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)phenoxy]ethyl}azan

Formelstamm C18-H19-N3-O2 . Cl-H

Molgewicht 345.8233

Bruttoformel C₁₈H₂₀ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Irampanelhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)phenoxy]ethanamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl{2-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)phenoxy]ethyl}azan-hydrochlorid

ASK #30265

Chemical Abstract Service Nr. 118-91-2

Formelstamm (C7-H4-Cl-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 156.5664

Bruttoformel C₇H₅ClO₂

2. Bezeichnung 2-Chlorbenzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #30266

Molgewicht 259.7308

Bruttoformel C₁₅H₁₄ClNO

2. Bezeichnung 2-Chlor-*N*-(2,3-dimethylphenyl)benzamid

ASK #30267

Chemical Abstract Service Nr. 4869-11-8

Molgewicht 197.2756

Bruttoformel C₁₄H₁₅N

2. Bezeichnung 2,3-Dimethyl-*N*-phenylanilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2,3-Dimethylphenyl)(phenyl)azan

ASK #30268

Molgewicht 344.3124

Bruttoformel C₁₂H₂₄O₁₁

2. Bezeichnung 3-*O*-^{-D}-Galactopyranosyl-^{-D}-mannitol

ASK #30269

Formelstamm (C3-H7-N2-O3-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 184.2372

Bruttoformel C₃H₈N₂O₃S₂

2. Bezeichnung 2-(Carbamimidoylsulfanyl)ethansulfonsäure

ASK #30270

Formelstamm (C4-H9-N4-O3-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 226.2772

Bruttoformel C₄H₁₀N₄O₃S₂

2. Bezeichnung 2-(Carbamimidoylcarbamimidoylsulfanyl)ethansulfonsäure

ASK #30271

Formelstamm (C4-H7-O4-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 184.2339

Bruttoformel C₄H₈O₄S₂

2. Bezeichnung 2-(Acetylsulfanyl)ethansulfonsäure

ASK #30272

Chemical Abstract Service Nr. 45127-11-5

Formelstamm (C4-H8-O6-S4)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 282.3786

Bruttoformel C₄H₁₀O₆S₄

2. Bezeichnung 2,2'-Disulfandiylbis(ethansulfonsäure)

ASK #30273

Molgewicht 372.4978

Bruttoformel C₂₃H₃₂O₄

2. Bezeichnung (6 -Methyl-3,20-dioxo-19-norpregn-4-en-17-yl)acetat

ASK #30274

Chemical Abstract Service Nr. 7036-56-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3157-27-5

Formelstamm (C12-H11-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 216.2359

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung (R*S*)-1-(1-Phenylethyl)imidazol-5-carbonsäure

ASK #30275

Molgewicht 258.3156

Bruttoformel C₁₅H₁₈N₂O₂

2. Bezeichnung Isopropyl[(R*S*)-1-(1-phenylethyl)imidazol-5-carboxylat]

ASK #30276

Chemical Abstract Service Nr. 6341-72-6

Formelstamm (C15-H13-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 226.2705

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₂

2. Bezeichnung (R*S*)-2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)propansäure

ASK #30277

Formelstamm (C18-H15-F-O4)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 316.3236

Bruttoformel C₁₈H₁₇FO₄

2. Bezeichnung 2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)-2,3-dimethylbutandisäure

ASK #30278

Chemical Abstract Service Nr. 61466-95-3

Formelstamm (C₁₅H₁₂F-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 260.2603

Bruttoformel C₁₅H₁₃FO₃

2. Bezeichnung (*RS*)-2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)-2-hydroxypropansäure

ASK #30279

Chemical Abstract Service Nr. 42771-79-9

Molgewicht 214.2349

Bruttoformel C₁₄H₁₁FO

2. Bezeichnung 1-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)ethanon

ASK #30280

Chemical Abstract Service Nr. 137045-30-8

Formelstamm (C₁₃H₈F-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 216.2078

Bruttoformel C₁₃H₉FO₂

2. Bezeichnung 2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-carbonsäure

ASK #30281

Chemical Abstract Service Nr. 55258-76-9

Molgewicht 200.2514

Bruttoformel C₁₄H₁₃F

2. Bezeichnung 4-Ethyl-2-fluor-[1,1'-biphenyl]

ASK #30282

Molgewicht 495.68

Bruttoformel C₂₇H₃₇N₅O₂S

2. Bezeichnung {3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-2-({3-[2-(dimethylamino)ethyl]-1*H*-indol-5-yl)methyl]-1*H*-indol-5-yl}-*N*-methylmethansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {3-(2-Dimethylaminoethyl)-2-[3-(2-dimethylaminoethyl)indol-5-ylmethyl]indol-5-yl}-*N*-methylmethansulfonamid;
[3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-2-[[3-[2-(dimethylamino)ethyl]-1*H*-indol-5-yl)methyl]-1*H*-indol-5-yl]-*N*-methylmethansulfonamid

ASK #30283

Molgewicht 281.3739

Bruttoformel C₁₃H₁₉N₃O₂S

2. Bezeichnung *N*-Methyl-1-{3-[2-(methylamino)ethyl]-1*H*-indol-5-yl}methansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

- Synonym** N-Methyl[3-[2-(methylamino)ethyl]-1H-indol-5-yl]methansulfonamid; N-Methyl[3-(2-methylaminoethyl)indol-5-yl]methansulfonamid
- ASK #30284
- Molgewicht** 325.4264
- Bruttoformel** $C_{15}H_{23}N_3O_3S$
- 2. Bezeichnung** 1-{3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1-(hydroxymethyl)-1H-indol-5-yl]-N-methylmethansulfonamid
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** [3-(2-Dimethylaminoethyl)-1-(hydroxymethyl)indol-5-yl]-N-methylmethansulfonamid; [3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1-(hydroxymethyl)-1H-indol-5-yl]-N-methylmethansulfonamid
- ASK #30285
- Molgewicht** 311.3998
- Bruttoformel** $C_{14}H_{21}N_3O_3S$
- 2. Bezeichnung** N,N-Dimethyl-2-[5-[(methylsulfamoyl)methyl]-1H-indol-3-yl]ethanamin-N-oxid
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** (3-{2-[(Dimethyl)(oxo)-lambda(5)-amino]ethyl}indol-5-yl)-N-methylmethansulfonamid; N,N-Dimethyl-2-[5-[(methylsulfamoyl)methyl]-1H-indol-3-yl]ethanamin-N-oxid
- ASK #30286
- Molgewicht** 267.3473
- Bruttoformel** $C_{12}H_{17}N_3O_2S$
- 2. Bezeichnung** 1-[3-(2-Aminoethyl)-1H-indol-5-yl]-N-methylmethansulfonamid
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** [3-(2-Aminoethyl)indol-5-yl]-N-methylmethansulfonamid; [3-(2-Aminoethyl)-1H-indol-5-yl]-N-methylmethansulfonamid
- ASK #30287
- Molgewicht** 279.358
- Bruttoformel** $C_{13}H_{17}N_3O_2S$
- 2. Bezeichnung** N-Methyl-1-(2,3,4,9-tetrahydro-1H-pyrido[3,4-b]indol-6-yl)methansulfonamid
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** N-Methyl(2,3,4,9-tetrahydro-1H-pyrido[3,4-b]indol-6-yl)methansulfonamid; N-Methyl(2,3,4,9-tetrahydro-1H-beta-carbolin-6-yl)methansulfonamid
- ASK #30288
- Molgewicht** 293.3846
- Bruttoformel** $C_{14}H_{19}N_3O_2S$
- 2. Bezeichnung** N-Methyl-1-(2-methyl-2,3,4,9-tetrahydro-1H-pyrido[3,4-b]indol-6-yl)methansulfonamid
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** N-Methyl(2-methyl-2,3,4,9-tetrahydro-1H-pyrido[3,4-b]indol-6-yl)methansulfonamid; N-Methyl(2-methyl-2,3,4,9-tetrahydro-1H-beta-carbolin-6-yl)methansulfonamid
- ASK #30289
- Molgewicht** 495.68
- Bruttoformel** $C_{27}H_{37}N_5O_2S$
- 2. Bezeichnung** 1-{3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1-((3-[2-(dimethylamino)ethyl]-1H-indol-5-yl)methyl)-1H-indol-5-yl]-N-methylmethansulfonamid
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym**

[3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1-[[3-[2-(dimethylamino)ethyl]-1H-indol-5-yl]methyl]-1H-indol-5-yl]-N-methylmethansulfonamid;
{3-(2-Dimethylaminoethyl)-1-[3-(2-dimethylaminoethyl)indol-5-ylmethyl]indol-5-yl}-N-methylmethansulfonamid

ASK #30290

Molgewicht 353.3073

Bruttoformel C₁₃H₁₁N₃O₇S

2. Bezeichnung N-(2,4-Dinitro-6-phenoxyphenyl)methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2',4'-Dinitro-6'-phenoxy-methansulfonanilid

ASK #30291

Chemical Abstract Service Nr. 51765-51-6

Molgewicht 263.3122

Bruttoformel C₁₃H₁₃NO₃S

2. Bezeichnung N-(2-Phenoxyphenyl)methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2'-Phenoxy-methansulfonanilid

ASK #30292

Molgewicht 341.4026

Bruttoformel C₁₄H₁₅NO₅S₂

2. Bezeichnung N-Methansulfonyl-N-(2-phenoxyphenyl)methansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-Mesyl-2'-phenoxy-methansulfonanilid; N,N-Bis(methylsulfonyl)-2-phenoxyanilin

ASK #30293

Chemical Abstract Service Nr. 2688-84-8

Molgewicht 185.2218

Bruttoformel C₁₂H₁₁NO

2. Bezeichnung 2-Phenoxyanilin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.7R; EAB.VU.CN

ASK #30294

Molgewicht 230.2194

Bruttoformel C₁₂H₁₀N₂O₃

2. Bezeichnung 4-Nitro-2-phenoxyanilin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #30295

Molgewicht 231.2042

Bruttoformel C₁₂H₉NO₄

2. Bezeichnung 4-Nitro-2-phenoxyphenol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #30296

Molgewicht 386.4002

Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂O₇S₂

2. Bezeichnung N-Methansulfonyl-N-(4-nitro-2-phenoxyphenyl)methansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-Mesyl-4'-nitro-2'-phenoxy-methansulfonanilid; N,N-Bis(methylsulfonyl)-4-nitro-2-phenoxyanilin

ASK #30297

Chemical Abstract Service Nr. 22350-41-0

Molgewicht 384.6377

Bruttoformel C₂₇H₄₄O

2. Bezeichnung (3S,5E,7E)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-3-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym trans-Vitamin D; trans-Colecalciferol

ASK #30298

Chemical Abstract Service Nr. 5226-01-7

Molgewicht 384.6377

Bruttoformel C₂₇H₄₄O

2. Bezeichnung 9,10 -Cholesta-5,7-dien-3 -ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Lumisterol

ASK #30299

Chemical Abstract Service Nr. 22350-43-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 27621-93-8; 31956-12-4

Molgewicht 384.6377

Bruttoformel C₂₇H₄₄O

2. Bezeichnung (3S,6E)-9,10-Secocholesta-5(10),6,8(14)-trien-3-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isotachysterol

ASK #30300

Chemical Abstract Service Nr. 17592-07-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 76189-23-6

Molgewicht 384.6377

Bruttoformel C₂₇H₄₄O

2. Bezeichnung (3S,6E)-9,10-Secocholesta-5(10),6,8-trien-3-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tachysterol; Tacalcio

ASK #30301

Chemical Abstract Service Nr. 4751-46-6
Molgewicht 211.2624
Bruttoformel C₁₃H₁₃N₃
2. Bezeichnung *N*-(Naphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-(1-Naphthylamino)-2-imidazolin; (4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(1-naphthyl)azan

ASK #30302

Molgewicht 257.3309
Bruttoformel C₁₅H₁₉N₃O
2. Bezeichnung *N*-(4,5-Dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)-*N*-(5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-yl)acetamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-(2-Imidazolin-2-yl)-*N*-(*ar*-alpha-tetrayl)acetamid; *N*-(4,5-Dihydroimidazol-2-yl)-*N*-(5,6,7,8-tetrahydro-1-naphthyl)acetamid

ASK #30303

Chemical Abstract Service Nr. 67357-00-0
Molgewicht 257.3309
Bruttoformel C₁₅H₁₉N₃O
2. Bezeichnung 1-{2-[(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)amino]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-1-yl}ethanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Acetyl-4,5-dihydro-*N*-(5,6,7,8-tetrahydro-1-naphthalinyl)-1*H*-imidazol-2-amin; 1-Acetyl-*N*-(5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin; 1-Acetyl-2-[(5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-yl)amino]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol

ASK #30304

Chemical Abstract Service Nr. 63484-12-8
Molgewicht 244.2643
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₅S
2. Bezeichnung Methyl(5-mesyl-2-methoxybenzoat)

ASK #30305

Chemical Abstract Service Nr. 50390-76-6
Formelstamm (C₉H₉O₅S)⁻ H⁺
Molgewicht 230.2377
Bruttoformel C₉H₁₀O₅S
2. Bezeichnung 5-Mesyl-2-methoxybenzoesäure

ASK #30306

Chemical Abstract Service Nr. 774-52-7
Molgewicht 175.2701
Bruttoformel C₁₂H₁₇N
2. Bezeichnung 1-Methyl-4-phenylpiperidin

ASK #30307

Chemical Abstract Service Nr. 28030-27-5
Molgewicht 233.3062
Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₂
2. Bezeichnung Methyl(1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)

ASK #30308

Molgewicht 281.349
Bruttoformel C₁₈H₁₉NO₂
2. Bezeichnung 1-Benzyl-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure

ASK #30309

Molgewicht 309.4021
Bruttoformel C₂₀H₂₃NO₂
2. Bezeichnung Ethyl(1-benzyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)

ASK #30310

Molgewicht 245.3169
Bruttoformel C₁₅H₁₉NO₂
2. Bezeichnung Ethyl(1-methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydropyridin-4-carboxylat)

ASK #30311

Chemical Abstract Service Nr. 99-93-4
Molgewicht 136.1479
Bruttoformel C₈H₈O₂
2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxyphenyl)ethanon

ASK #30312

Chemical Abstract Service Nr. 100-02-7
Molgewicht 139.1088
Bruttoformel C₆H₅NO₃
2. Bezeichnung 4-Nitrophenol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #30313

Chemical Abstract Service Nr. 34523-34-7
Molgewicht 151.1626
Bruttoformel C₈H₉NO₂
2. Bezeichnung 1-(4-Hydroxyphenyl)ethanonoxim

ASK #30314

Chemical Abstract Service Nr. 2623-33-8
Molgewicht 193.1992
Bruttoformel C₁₀H₁₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Diacetamat

International Nonproprietary Name INN.L19

2. Bezeichnung (4-Acetamidophenyl)acetat

ASK #30315

Chemical Abstract Service Nr. 118-93-4

Molgewicht 136.1479

Bruttoformel C₈H₈O₂

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxyphenyl)ethanon

ASK #30316

Formelstamm (C₁₈-H₁₉-O₅-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 370.3952

Bruttoformel C₁₈H₁₉NaO₅S

2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5(10),8-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #30318

Formelstamm (C₁₈-H₁₉-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 348.4134

Bruttoformel C₁₈H₂₀O₅S

2. Bezeichnung 17-Hydroxyestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat

ASK #30319

Chemical Abstract Service Nr. 16680-49-2

Formelstamm (C₁₈-H₂₁-O₅-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 372.4111

Bruttoformel C₁₈H₂₁NaO₅S

2. Bezeichnung 17-Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat-Natriumsalz

ASK #30320

Chemical Abstract Service Nr. 481-96-9

Formelstamm (C₁₈-H₂₃-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 352.4452

Bruttoformel C₁₈H₂₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Estradiol-3-hydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat

ASK #30321

Chemical Abstract Service Nr. 22139-70-4

Formelstamm (C₁₈-H₂₃-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 352.4452

Bruttoformel C₁₈H₂₄O₅S

Vorzugsbezeichnung 17-Estradiol-3-hydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat
ASK #30322
Chemical Abstract Service Nr. 481-97-0
Formelstamm (C₁₈-H₂₁-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 350.4293
Bruttoformel C₁₈H₂₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Estron-3-hydrogensulfat
International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5(10)-trien-3-ylhydrogensulfat
ASK #30323
Chemical Abstract Service Nr. 27540-07-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 26215-61-2
Formelstamm (C₁₈-H₁₉-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 348.4134
Bruttoformel C₁₈H₂₀O₅S
2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat
3. Bezeichnung Equilin-3-hydrogensulfat

ASK #30324
Chemical Abstract Service Nr. 27651-95-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 73088-22-9
Formelstamm (C₁₈-H₁₇-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 346.3975
Bruttoformel C₁₈H₁₈O₅S
2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat
3. Bezeichnung Equilenin-3-hydrogensulfat

ASK #30325
Chemical Abstract Service Nr. 73088-23-0
Formelstamm (C₁₈-H₂₁-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 350.4293
Bruttoformel C₁₈H₂₂O₅S
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat

ASK #30326
Chemical Abstract Service Nr. 126647-90-3
Formelstamm (C₁₈-H₁₉-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 348.4134
Bruttoformel C₁₈H₂₀O₅S
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5,7,9-pentaen-3-ylhydrogensulfat

ASK #30327

Chemical Abstract Service Nr. 126647-89-0

Formelstamm (C₁₈H₂₁O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 350.4293

Bruttoformel C₁₈H₂₂O₅S

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),7-tetraen-3-ylhydrogensulfat

ASK #30328

Molgewicht 568.8714

Bruttoformel C₄₀H₅₆O₂

2. Bezeichnung {3,6-Dimethyl-5-[(1*E*,3*E*)-2-methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)buta-1,3-dien-1-yl]-6-[(1*E*,3*E*,5*E*)-4-methyl-6-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)hexa-1,3,5-trien-1-yl]cyclohex-3-en-1,2-diyl}dimethanol

ASK #30329

Molgewicht 652.9448

Bruttoformel C₄₄H₆₀O₄

2. Bezeichnung {3,6-Dimethyl-6-[(1*E*,3*E*)-2-methyl-4-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)buta-1,3-dien-1-yl]-5-[(1*E*,3*E*,5*E*)-4-methyl-6-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)hexa-1,3,5-trien-1-yl]cyclohex-3-en-1,2-diyl}dimethyl}diacetat

ASK #30330

Chemical Abstract Service Nr. 1224-78-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 67110-71-8

Molgewicht 268.4363

Bruttoformel C₂₀H₂₈

2. Bezeichnung 6-[(1*E*,2*E*,4*E*,6*E*)-3,7-Dimethylnona-2,4,6,8-tetraen-1-yliden]-1,5,5-trimethylcyclohexen, Gemisch mit geringeren Mengen (1*Z*)-Isomer [CAS-Nr.144407-18-1]

3. Bezeichnung Anhydroretinol

Zitat Bezeichnung 3 CAS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Anhydrovitamin A

ASK #30331

Chemical Abstract Service Nr. 16729-22-9

Molgewicht 286.4516

Bruttoformel C₂₀H₃₀O

2. Bezeichnung (3*E*,5*E*,7*E*)-3,7-Dimethyl-9-[(*Z*)-2,6,6-trimethylcyclohex-2-en-1-yliden]nona-3,5,7-trien-1-ol

3. Bezeichnung 4,14-*retro*-Retinol

ASK #30333

Molgewicht 1269.4105

Bruttoformel C₅₉H₈₄N₁₈O₁₄

Vorzugsbezeichnung [5-*D*-Tyr]goserelin

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung 2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-D-tyrosyl-(*O*-*tert*-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #30334	Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-D-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
	Molgewicht	1269.4105
	Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₈ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	[2-D-His]goserelin
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-D-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-D-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
ASK #30335	Molgewicht	1269.4105
	Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₈ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	[4-D-Ser]goserelin
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-D-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-D-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
ASK #30336	Molgewicht	1326.4618
	Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₇ N ₁₉ O ₁₅
	Vorzugsbezeichnung	[8-N -Acetamido-L-Arg]goserelin
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-N -acetamido-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-N(omega)-acetamido-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
ASK #30337	Molgewicht	1284.4251
	Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₅ N ₁₉ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	[8-N -Amino-L-Arg]goserelin
	International Nonproprietary Name	(INN.L27)
	2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-N -amino-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(O-tert-butyl)-D-seryl-L-leucyl-N(omega)-amino-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
ASK #30338	Molgewicht	1308.4465
	Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₅ N ₁₉ O ₁₄
	Vorzugsbezeichnung	[8-(S)-2-Amino-5-(3-methyl-1H-1,2,4-triazol-5-ylamino)pentansäure]goserelin

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung 2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(*O*-*tert*-butyl)-D-seryl-L-leucyl-(*S*)-2-amino-5-(3-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-5-ylamino)pentanoyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(*O*-*tert*-butyl)-D-seryl-L-leucyl-(*S*)-2-amino-5-(3-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-5-ylamino)pentanoyl-L-prolyl]semicarbazid

ASK #30339

Molgewicht 1308.4465

Bruttoformel C₆₁H₈₅N₁₉O₁₄

Vorzugsbezeichnung [8-(*S*)-2-Amino-5-(3-amino-5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)pentansäure]goserelin

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung 2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(*O*-*tert*-butyl)-D-seryl-L-leucyl-(*S*)-2-amino-5-(3-amino-5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)pentanoyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-(*O*-*tert*-butyl)-D-seryl-L-leucyl-(*S*)-2-amino-5-(3-amino-5-methyl-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl)pentanoyl-L-prolyl]semicarbazid

ASK #30342

Molgewicht 22000

Vorzugsbezeichnung Pegvisomant

International Nonproprietary Name INN.L44

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung F(PEG)PTIPLSRFL DNAMLRADRL NQLAFDITYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQQK(PEG) SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LVIYGASDSNV YDLLKDLEEK(PEG) IQTLMGRLED GSPRTGQIFK(PEG) QTYSK(PEG)FDTNS HNDDALLK(PEG)NY GLLYCFNADM SRVSTFLRTV QCRSVEGSCG F

ASK #30343

Chemical Abstract Service Nr. 4093-29-2

Molgewicht 223.2252

Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₄

2. Bezeichnung Methyl(4-acetamido-2-methoxybenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methyl-4-(acetylamino)-o-anisat; Methyl-4-acetamido-2-methoxybenzoat; Methyl[4-(acetylamino)-2-methoxybenzoat]; Methyl-4-acetamido-o-anisat

ASK #30344

Chemical Abstract Service Nr. 38339-95-6

Molgewicht 285.7698

Bruttoformel C₁₃H₂₀ClN₃O₂

2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-*N*-[2-(diethylamino)ethyl]-2-hydroxybenzamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN; ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Amino-5-chlor-*N*-(2-diethylaminoethyl)-2-hydroxybenzamid

ASK #30345

**Chemical Abstract Service
Nr.**

Molgewicht 315.7958

Bruttoformel C₁₄H₂₂ClN₃O₃

2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylazinoyl)ethyl]-2-methoxybenzamid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2014

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Amino-5-chlor-N-{2-[diethyl(oxo)-lambda(5)-amino]ethyl}-2-methoxybenzamid; N'-(4-Amino-5-chlor-2-methoxybenzoyl)-N,N-diethylethan-1,2-diamin-N-oxid;
4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylnitroyl)ethyl]-2-methoxybenzamid

ASK #30346

**Chemical Abstract
Service Nr.** 50-86-2

Formelstamm (C₉H₈N₄O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 195.1721

Bruttoformel C₉H₉NO₄

2. Bezeichnung 4-Acetamido-2-hydroxybenzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ac-PAS; p-Acetamidosalicylsäure; 4-Acetaminosalicylsäure; Acetyl-PASA; 4-(N-Acetylamino)salicylsäure; N-Acetyl-4-aminosalicylsäure; N-Acetyl-p-aminosalicylsäure; AcPAS;
4-(Acetylamino)-2-hydroxybenzoesäure; 4-Acetamidosalicylsäure

ASK #30348

Chemical Abstract Service Nr. 325715-02-4

Molgewicht 376.4316

Bruttoformel C₂₀H₁₆N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Indiplon

International Nonproprietary Name INN.L48

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung N-Methyl-N-{3-[3-(2-thienylcarbonyl)pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-7-yl]phenyl}acetamid

ASK #30349

Chemical Abstract Service Nr. 161982-62-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 174510-48-6

Molgewicht 1357.6877

Bruttoformel C₆₅H₉₆N₁₆O₁₂S₂

Vorzugsbezeichnung Depreotid

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 3-{2-[Cyclo(L-homocysteinyl-N-methyl-L-phenylalanyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl)-S-yl]acetamido}-L-alanyl-L-lysyl-L-cysteinyl-L-lysinamid

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[Cyclo-(N-Me)Phe-Tyr-D-Trp-Lys-Val-Hcy(-CHCO-)]beta-Dap-Lys-Cys-Lys-NH; 3-{2-[Cyclo(-Hcy-N-methyl-Phe-Tyr-D-Trp-Lys-Val)-S-yl]acetamido}-Ala-Lys-Cys-Lys-NH

ASK #30350

Chemical Abstract Service Nr. 951756-09-5**Formelstamm** C65-H96-N16-O12-S2 . x C2-H-F3-O2**Molgewicht** 1471.711**Bruttoformel** C₆₇H₉₇F₃N₁₆O₁₄S₂**Vorzugsbezeichnung** Depreotidtriflutat**International Nonproprietary Name** INN.L42,v.L64**Zitat Bezeichnung 1** Pharmavista**2. Bezeichnung**

3-{2-[Cyclo(L-homocysteinyl-N-methyl-L-phenylalanyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl)-S-yl]acetamido}-L-alanyl-L-lysyl-L-cysteinyl-L-lysinamid-trifluoracetat (1:x)

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista[korr.]

ASK #30351

Molgewicht 644.9659**Bruttoformel** C₄₃H₆₄O₄**Vorzugsbezeichnung** Icosapent-Propan-1,3-diyl**International Nonproprietary Name** (INN.L30)**2. Bezeichnung**(Propan-1,3-diyl)bis[(*all-Z*)-icosa-5,8,11,14,17-pentaenoat]

ASK #30352

Formelstamm C18-H23-F-(127)I-N-O2**Bruttoformel** C₁₈H₂₃FINO₂**Vorzugsbezeichnung** (¹²⁷I)loflupan**International Nonproprietary Name** (INN.L37)**2. Bezeichnung**Methyl[(1*R*,2*S*,3*S*,5*S*)-8-(3-fluorpropyl)-3-(4-(¹²⁷I)iodphenyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]**USYN**

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

SynonymMethyl[8-(3-fluorpropyl)-3beta-(4-((¹²⁷I)iodphenyl)-9-nortropan-2beta-carboxylat]

ASK #30353

Chemical Abstract Service Nr. 34350-99-7**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 60888-58-6**Formelstamm** (C11-H17-N2-O3)⁻ H⁺**Molgewicht** 226.2722**Bruttoformel** C₁₁H₁₈N₂O₃**2. Bezeichnung**(2*R*,3*R*)-2-Ethyl-3-hydroxymethyl-4-(1-methyl-1*H*-imidazol-5-yl)butansäure**USYN**

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

Isopilocarpinsäure

ASK #30354

Chemical Abstract Service Nr. 36112-95-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 83314-77-6; 88547-42-6

Molgewicht 218.2485

Bruttoformel C₁₃H₁₄O₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(Naphthalin-1-yloxy)propan-1,2-diol

ASK #30355

Chemical Abstract Service Nr. 83314-78-7

Molgewicht 459.5766

Bruttoformel C₂₉H₃₃NO₄

2. Bezeichnung 1,1'-[(Propan-2-yl)azandiyl]bis[3-(naphthalin-1-yloxy)propan-2-ol]

ASK #30356

Molgewicht 418.4816

Bruttoformel C₂₆H₂₆O₅

2. Bezeichnung 1,1'-Oxybis[3-(naphthalin-1-yloxy)propan-2-ol]

ASK #30357

Chemical Abstract Service Nr. 522-66-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 23495-97-8; 28639-01-2; 7761-99-1

Molgewicht 326.4326

Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O₂

2. Bezeichnung (*R*)-[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxychinolin-4-yl)methanol

3. Bezeichnung (*R*)-[(2*R*,4*S*,5*R*)-5-Ethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl](6-methoxy-4-chinoly)lmethanol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Hydrochinin; Dihydrochinin

ASK #30358

Chemical Abstract Service Nr. 972-46-3

Molgewicht 314.4617

Bruttoformel C₂₁H₃₀O₂

2. Bezeichnung 3-Ethoxyandrosta-3,5-dien-17-on

ASK #30359

Chemical Abstract Service Nr. 3490-05-9

Molgewicht 209.2848

Bruttoformel C₁₂H₁₉NO₂

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3,4-Dimethoxyphenethyl)dimethylazan

ASK #30360

Molgewicht 549.744

Bruttoformel C₃₃H₄₇N₃O₄

2. Bezeichnung 2,2'-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5,5'-(methylazandiyl)-2,2'-bis(propan-2-yl)bis(pentannitril)

ASK #30361

Molgewicht 454.6016

Bruttoformel C₂₇H₃₈N₂O₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-[[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl](methyl)amino]-2-propylpentannitril

ASK #30362

Molgewicht 454.6016

Bruttoformel C₂₇H₃₈N₂O₄

2. Bezeichnung 2,6-Bis(3,4-dimethoxyphenyl)-2,6-bis(propan-2-yl)heptandinitril

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,6-Bis(3,4-dimethoxyphenyl)-2,6-diisopropylheptan-1,7-dinitril

ASK #30363

Chemical Abstract Service Nr. 79548-73-5

Molgewicht 410.9564

Bruttoformel C₁₇H₃₁ClN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Pirlimycin

International Nonproprietary Name INN.L22

Zitat Bezeichnung 1 USMI12

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-4-ethylpiperidin-2-carboxamido]-1-thio-L-threo- -*D*-galacto-octopyranosid}

ASK #30364

Chemical Abstract Service Nr. 78822-40-9

Formelstamm C17-H31-Cl-N2-O5-S . Cl-H

Molgewicht 447.4174

Bruttoformel C₁₇H₃₂Cl₂N₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Pirlimycinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-4-ethylpiperidin-2-carboxamido]-1-thio-L-threo- -*D*-galacto-octopyranosid}-hydrochlorid

ASK #30365

Chemical Abstract Service Nr. 77495-92-2

Formelstamm C17-H31-Cl-N2-O5-S . Cl-H . H2-O

Molgewicht 465.4327

Bruttoformel C₁₇H₃₂Cl₂N₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Pirlimycinhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-4-ethylpiperidin-2-carboxamido]-1-thio-L-threo- -*D*-galacto-octopyranosid}-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #30366

Chemical Abstract Service Nr. 130167-68-9

Molgewicht 40200

Vorzugsbezeichnung Pegademase vom Rind

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung Adenosindesaminase, Reaktionsprodukt mit Succinanhydrid und Veresterung mit -Hydro- -methoxypoly(oxyethylen)

ASK #30367

Chemical Abstract Service Nr. 179045-86-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 252850-66-1; 288624-54-4

Molgewicht 0

Vorzugsbezeichnung Basiliximab

International Nonproprietary Name INN.L42:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Chimärischer monoklonaler Antikörper gegen die 55 kDa alpha-Kette (CD25) des humanen IL2-Rezeptors

ASK #30368

Chemical Abstract Service Nr. 7554-65-6

Molgewicht 82.1038

Bruttoformel C₄H₆N₂

Vorzugsbezeichnung Fomepizol

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung 4-Methyl-1*H*-pyrazol

ASK #30369

Chemical Abstract Service Nr. 147245-92-9

2. Bezeichnung Poly(L-alanin-co-L-glutaminsäure-co-L-lysin-co-L-tyrosin)(6.0:1.9:4.7:1.0)-acetat (1:x)

3. Bezeichnung Glatirameracetat ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt (1:x)))

ASK #30370

Chemical Abstract Service Nr. 76712-82-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 97708-83-3

Molgewicht 1323.5024

Bruttoformel C₆₆H₈₆N₁₈O₁₂

Vorzugsbezeichnung Histrelin

International Nonproprietary Name INN.L25

Zitat Bezeichnung 1 USMI12; USAN

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-*N*-benzyl-D-histidyl-L-leucyl-L-arginyl-*N*-ethyl-L-prolinamid

ASK #30371

Formelstamm C66-H86-N18-O12 . x C2-H4-O2

Molgewicht 1443.6064

Bruttoformel C₇₀H₉₄N₁₈O₁₆

Vorzugsbezeichnung Histrelinacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L25)

Zitat Bezeichnung 1 USMI12

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-*N*-benzyl-D-histidyl-L-leucyl-L-arginyl-*N*-ethyl-L-prolinamid-acetat (1:x)

ASK #30372

Molgewicht 875.0928

Bruttoformel C₄₈H₇₄O₁₄

2. Bezeichnung

{{(2aE,2a¹S,4E,5¹S,6S,6¹R,7S,8E,11R,13R,15S,19R,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a¹,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,19,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2H,13H]-1,4-dioxolane-2-thione-2-ylidene}-(S)-2-(2-methoxyphenyl)propanoyl]-7,7-diphenylperhydroisoindol-4-ol

ASK #30373

Chemical Abstract Service Nr. 153438-49-4

Molgewicht 561.7099

Bruttoformel C₃₇H₃₉NO₄

Vorzugsbezeichnung Dapitant

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung (3aS,4S,7aS)-4-(2-Methoxyphenyl)-2-[(S)-2-(2-methoxyphenyl)propanoyl]-7,7-diphenylperhydroisoindol-4-ol

ASK #30374

Chemical Abstract Service Nr. 1135339-49-9

Molgewicht 875.0928

Bruttoformel C₄₈H₇₄O₁₄

2. Bezeichnung

{{(2aE,2a¹S,4E,5¹S,6S,6¹R,7S,8E,11R,13R,15S,19S,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a¹,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,19,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2H,13H]-1,4-dioxolane-2-thione-2-ylidene}-(S)-2-(2-methoxyphenyl)propanoyl]-7,7-diphenylperhydroisoindol-4-ol

ASK #30375

Molgewicht 861.0662

Bruttoformel C₄₇H₇₂O₁₄

2. Bezeichnung

{{(2aE,2a¹S,4E,5¹S,6S,6¹R,7S,8E,11R,13R,15S,19R,20R,20aR)-2a¹,20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,19,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2H,13H]-1,4-dioxolane-2-thione-2-ylidene}-(S)-2-(2-methoxyphenyl)propanoyl]-7,7-diphenylperhydroisoindol-4-ol

ASK #30376

Molgewicht 861.0662

Bruttoformel C₄₇H₇₂O₁₄

2. Bezeichnung

{{(2aE,2a¹S,4E,5¹S,6S,6¹R,7S,8E,11R,13R,15S,19S,20R,20aR)-2a¹,20-Dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,19,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-methano-2H,13H]-1,4-dioxolane-2-thione-2-ylidene}-(S)-2-(2-methoxyphenyl)propanoyl]-7,7-diphenylperhydroisoindol-4-ol

ASK #30377

Formelstamm C208-H344-N60-O63-S2 . x C2-H4-O2

Vorzugsbezeichnung Corticorelin vom Menschen, Acetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung Ser-Glu-Glu-Pro-Pro-Ile-Ser-Leu-Asp-Leu-Thr-Phe-His-Leu-Leu-Arg-Glu-Val-Leu-Glu-Met-Ala-Arg-Ala-Glu-Gln-Leu-Ala-Gln-Gln-Ala-His-Ser-Asn-Arg-Lys-Leu-Met-Glu-Ile-Ile-NH₂, Acetat (1:x)

ASK #30380

Chemical Abstract Service Nr. 105956-99-8
Formelstamm C17-H17-Cl-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht 402.2475
Bruttoformel C₁₇H₁₈Cl₂FN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Clinafloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1 MAR31; USMI12
2. Bezeichnung (RS)-7-(3-Aminopyrrolidin-1-yl)-8-chlor-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid

ASK #30381

Chemical Abstract Service Nr. 85897-35-4
Molgewicht 58600
Vorzugsbezeichnung Sacrosidase
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung SMTNETSDRP LVHFTPNKGW MNDPNGLWYD EKDAKWHL YF QYNPNDTVWG TPLFWGHATS DDLTNWEDQP IAIAPKRND S GAFSGSMVVD YNNTSGFFND TIDPRQRCVA IWTYNTPESE EQYISYSLDG GYTFTEYQKN PVLAANSTQF RDPKVFWEYEP SQKWIMTAAK SQDYKIEIYS SDDLKSWKLE SAFANEGFLG YQYECPLIE VPTEQDPSKS YWVMFISINP GAPAGGSFNQ YFVGSFNHGH FEAFDNQSRV VDFGKDYAL QTFNTDPTY GSALGIAWAS NWEYSAFVPT NPWRSSMSLV RKFSLNTEYQ ANPETELINL KAEPILNIN AGPWSRFATN TTLTKANSYN VDLSNSTGTL EFELVYAVNT QTISKSVFA DLSLWFKGLE DPEEYLRMGF EVSASSFFLD RGNSKVKFVK ENPYFTNRMS VNNQPFKSEN DLSYYKVYGL LDQNILELYF NDGDVVSTNT YFMTTGNALG SVNMTTGVDN LFYIDKFQVR EVK, potentiell Asn-N⁶-glycosyliert an Asn4,Asn45,Asn78,Asn92,Asn99,Asn146,Asn247,Asn256,Asn337,Asn350,Asn365,Asn379,Asn493

ASK #30382

Chemical Abstract Service Nr. 1821-12-1
Formelstamm (C10-H11-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 164.2011
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂
2. Bezeichnung 4-Phenylbutansäure

ASK #30383

Chemical Abstract Service Nr. 1716-12-7
Formelstamm (C10-H11-O2)⁻ Na⁺
Molgewicht 186.1829
Bruttoformel C₁₀H₁₁NaO₂
2. Bezeichnung 4-Phenylbutansäure-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natrium(4-phenylbutanoat)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Natriumphenylbutyrat (Ph.Eur.); Natriumphenylbutyrat

ASK #30384

Chemical Abstract 52232-67-4

Service Nr.	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	267417-73-2; 289470-84-4; 54651-28-4; 64428-48-4; 70212-84-9
Molgewicht	4117.7151
Bruttoformel	C ₁₈₁ H ₂₉₁ N ₅₅ O ₅₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Teriparatid
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1	EAB9.0(2017)/2829
2. Bezeichnung	Ser-Val-Ser-Glu-Ile-Gln-Leu-Met-His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu-Arg-Val-Glu-Trp-Leu-Arg-Lys-Lys-Leu-Gln-Asp-Val-His-Asn-Phe [Essigsäure, Chlorwasserstoff und/oder Wasser enthaltend gemäß Spezifikation des Europäischen Arzneibuchs (EAB), der United States Pharmacopoeia (USP) oder des Antragstellers]
ASK #30385	
Chemical Abstract Service Nr.	99294-94-7
Molgewicht	4085.6501
Bruttoformel	C ₁₈₁ H ₂₉₁ N ₅₅ O ₅₁ S
Vorzugsbezeichnung	Teriparatid [Diese ASK-Nr. nicht zum Codieren benutzen, stattdessen Teriparatid (ASK-Nr.: 30384-5) verwenden]
International Nonproprietary Name	INN.L24
2. Bezeichnung	Ser-Val-Ser-Glu-Ile-Gln-Leu-Met-His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu-Arg-Val-Glu-Trp-Leu-Arg-Lys-Lys-Leu-Gln-Asp-Val-His-Asn-Phe
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Parathormon human(1-34); Parathyrin vom Menschen (1-34)
ASK #30386	
Chemical Abstract Service Nr.	146362-70-1
Formelstamm	(C ₃₂ H ₃₀ ClN ₄ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	587.0653
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₁ ClN ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Meclinertant
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	2-[1-(7-Chlor-4-chinoly)-5-(2,6-dimethoxyphenyl)pyrazol-3-carboxamido]adamantan-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Reminertant
ASK #30387	
Chemical Abstract Service Nr.	233254-24-5
Molgewicht	441.5432
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tomeglovir
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	N-[4-(5-Dimethylaminonaphthalin-1-sulfonamido)phenyl]-3-hydroxy-2,2-dimethylpropanamid
ASK #30390	

Chemical Abstract Service Nr.	154189-40-9
Molgewicht	464.5981
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sibenadet
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-7-[2-({2-[3-(2-phenylethoxy)propylsulfonyl]ethyl}amino)ethyl]-1,3-benzothiazol-2(3 <i>H</i>)-on
ASK #30391	
Chemical Abstract Service Nr.	168021-77-0
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₃ -N-O ₇ -S ₂) ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	337.3693
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Disufenton
International Nonproprietary Name	(INN.L50)
2. Bezeichnung	4-{{(<i>tert</i> -Butyl)(oxo)- ⁵ -imino}methyl}benzol-1,3-disulfonsäure
ASK #30392	
Chemical Abstract Service Nr.	168021-79-2
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₃ -N-O ₇ -S ₂) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	381.333
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ NNa ₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Disufenton-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	4-{{(<i>tert</i> -Butyl)(oxo)- ⁵ -imino}methyl}benzol-1,3-disulfonsäure-Dinatriumsalz
ASK #30395	
Chemical Abstract Service Nr.	91618-36-9
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₃ -F-N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	275.275
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ FNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ibafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI12
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-9-Fluor-5,8-dimethyl-1-oxo-6,7-dihydro-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>ij</i>]chinolin-2-carbonsäure
ASK #30397	
Chemical Abstract Service Nr.	159519-65-0
Molgewicht	4491.876
Bruttoformel	C ₂₀₄ H ₃₀₁ N ₅₁ O ₆₄
Vorzugsbezeichnung	Enfuvirtid
International Nonproprietary Name	INN.L47

2. Bezeichnung Ac-Tyr-Thr-Ser-Leu-Ile-His-Ser-Leu-Ile-Glu-Glu-Ser-Gln-Asn-Gln-Glu-Gln-Glu-Leu-Leu-Glu-Leu-Asp-Lys-Trp-Ala-Ser-Leu-Trp-Asn-Trp-Pln-Glu-Lys-Asn-Phe-NH₂
ASK #30398
Chemical Abstract Service Nr. 204565-76-4
Molgewicht 18900
Vorzugsbezeichnung Pegnartograstim
International Nonproprietary Name INN.L42
Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #30399

Chemical Abstract Service Nr. 134088-74-7
Molgewicht 18905.6536
Bruttoformel C₈₅₀H₁₃₄₄N₂₂₆O₂₄₅S₈
Vorzugsbezeichnung Nartograstim
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung MAPTYRASSL PQSFLLKSLE QVRKIQGDGA ALQEKLC(37S 43S)ATY KLC(43S 37S)HPEELVL LGHSLGIPWA PLSSC(65S 75S)PSQAL QLAGC(75S 65S)LSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRAG GVLVASHLQS FLEVSYRVLR HLAQP
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [N-L-methionyl-1-L-alanine,3-L-threonine,4-L-tyrosine,5-L-arginine,17-L-serine]colony-stimulating factor (human clone 1034)

ASK #30400

Chemical Abstract Service Nr. 952035-31-3
Formelstamm C65-H93-N16-O13-S2-(99m)Tc
Bruttoformel C₆₅H₉₃N₁₆O₁₃S₂Tc
Vorzugsbezeichnung Technetium(^{99m}Tc)depreotid-Hauptepimer
International Nonproprietary Name (INN.L42)
2. Bezeichnung (SPY-5-24-A)-[3-[2-[Cyclo(L-homocysteinyl-N-methyl-L-phenylalanyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl)-S-yl]acetamido]-L-alanyl- N-L-lysyl- N²-L-cysteinyl- N, S-L-lysinamidato(3-)]oxo(^{99m}Tc)technetium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym syn-Oxo((99m)Tc)technetiumdepreotid

ASK #30401

Chemical Abstract Service Nr. 952035-33-5
Formelstamm C65-H93-N16-O13-S2-(99m)Tc
Bruttoformel C₆₅H₉₃N₁₆O₁₃S₂Tc
Vorzugsbezeichnung Technetium(^{99m}Tc)depreotid-Nebenepimer
International Nonproprietary Name (INN.L42)

2. Bezeichnung (SPY-5-24-C)-[3-{2-[Cyclo(L-homocysteinyl-N-methyl-L-phenylalanyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl)-S-yl]acetamido}-L-alanyl- N-L-lysyl- N²-L-cysteinyl- N, S-L-lysinamidato(3-)]oxo(^{99m}Tc)technetium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym anti-Oxo((99m)Tc)technetiumdepreotid

ASK #30402

Chemical Abstract Service Nr. 174900-52-8

Formelstamm C65-H93-N16-O13-S2-(99m)Tc

Molgewicht 1455.69

Bruttoformel C₆₅H₉₃N₁₆O₁₃S₂Tc

Vorzugsbezeichnung Technetium(^{99m}Tc)depreotid

International Nonproprietary Name (INN.L42)

2. Bezeichnung (SPY-5-24-A und -C)-[3-{2-[Cyclo(L-homocysteinyl-N-methyl-L-phenylalanyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-valyl)-S-yl]acetamido}-L-alanyl- N-L-lysyl- N²-L-cysteinyl- N, S-L-lysinamidato(3-)]oxo(^{99m}Tc)technetium (ca. 9:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(99m)Tc]Technetium-Depreotid; (SPY-5-24-A and -C)-(Depreotidato(3-)-kappa(4)N(2,1'),N(2.2'),N(2.3'),S(3.3'))oxotechnetium(V); [(99m)Tc]Technetiumdepreotid; syn/anti-Depreotid-Oxotechnetium-99m; syn- und anti-Oxo((99m)Tc)technetium(V)depreotid (ca. 9:1)

ASK #30404

Chemical Abstract Service Nr. 99755-59-6

Molgewicht 315.4729

Bruttoformel C₁₉H₂₅NOS

2. Bezeichnung (6S)-6-((Propyl)[2-(thiophen-2-yl)ethyl]amino)-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

3. Bezeichnung Rotigotin

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.6,10.0(2019-2020)/3014

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (S)-6-((Propyl)[2-(2-thienyl)ethyl]amino)-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-ol

ASK #30405

Chemical Abstract Service Nr. 125572-93-2

Formelstamm C19-H25-N-O-S . Cl-H

Molgewicht 351.9338

Bruttoformel C₁₉H₂₆ClNOS

Vorzugsbezeichnung Rotigotinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L45)

2. Bezeichnung (6S)-6-((Propyl)[2-(thiophen-2-yl)ethyl]amino)-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-ol-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-6-((Propyl)[2-(2-thienyl)ethyl]amino)-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-ol-hydrochlorid

ASK #30406

Chemical Abstract Service Nr. 337-03-1
Molgewicht 364.451
Bruttoformel C₂₁H₂₉FO₄
Vorzugsbezeichnung Flugeston
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,17-dihydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #30407

Chemical Abstract Service Nr. 2529-45-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12068-02-9; 37244-67-0
Molgewicht 406.4876
Bruttoformel C₂₃H₃₁FO₅
Vorzugsbezeichnung Flugeston-17-acetat
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung 9-Fluor-11 -hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #30408

Chemical Abstract Service Nr. 112885-41-3
Molgewicht 421.8929
Bruttoformel C₂₁H₂₅ClFN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Mosaprid
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-2-ethoxy-N-[4-(4-fluorbenzyl)morpholin-2-ylmethyl]benzamid

ASK #30409

Chemical Abstract Service Nr. 155206-00-1
Molgewicht 415.5656
Bruttoformel C₂₅H₃₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Bimatoprost
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (5Z)-N-Ethyl-7-((1R,2R,3R,5S)-3,5-dihydroxy-2-((1E,3S)-3-hydroxy-5-phenylpent-1-en-1-yl)cyclopentyl)hept-5-enamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5Z,13E-9S,11R,15S)-N-Ethyl-9,11,15-trihydroxy-17-phenyl-18,19,20-trinorprosta-5,13-dien-1-amid

ASK #30410

Chemical Abstract Service Nr. 194413-58-6
Molgewicht 238.2845
Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Semaxanib
International Nonproprietary Name INN.L47

Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	3-[(Z)-3,5-Dimethylpyrrol-2-ylmethyl]indolin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Semoxind
ASK #30412	
Chemical Abstract Service Nr.	502422-74-4
Molgewicht	527.545
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ F ₆ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Figopitant
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2S)-N-[2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl]-2-[4-(cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]-N-methyl-2-phenylacetamid
ASK #30413	
Chemical Abstract Service Nr.	502422-76-6
Formelstamm	C27-H31-F6-N3-O . Cl-H
Molgewicht	564.0059
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ ClF ₆ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Figopitanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	(2S)-N-[2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl]-2-[4-(cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]-N-methyl-2-phenylacetamid-hydrochlorid (1:1)
ASK #30416	
Chemical Abstract Service Nr.	193079-69-5
Molgewicht	528.685
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tabimorelin
International Nonproprietary Name	INN.L42
2. Bezeichnung	(2E)-5-Amino-N,5-dimethyl-N-[(2R)-1-[(methyl)[(2R)-1-methylamino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]amino]-3-(naphthalin-2-yl)-1-oxopropan-2-yl]hex-2-enamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(R)-2-[(E)-5-Amino-N,5-dimethylhex-2-enamido]-N-methyl-N-[(R)-1-(methylcarbamoyl)-2-phenylethyl]-3-(2-naphthyl)propanamid
ASK #30417	
Formelstamm	2(C32-H40-N4-O3) . C4-H4-O4
Molgewicht	1173.4422
Bruttoformel	C ₆₈ H ₈₄ N ₈ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Tabimorelinhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L42)
2. Bezeichnung	(R)-2-[(E)-5-Amino-N,5-dimethylhex-2-enamido]-N-methyl-N-[(R)-1-(methylcarbamoyl)-2-phenylethyl]-3-(2-naphthyl)propanamid-fumarat (2:1)
ASK #30418	

Chemical Abstract Service Nr. 139076-62-3
Molgewicht 227000
Vorzugsbezeichnung Octocog alfa
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor vom Menschen (Glycoform)

ASK #30419

Chemical Abstract Service Nr. 156586-89-9
Molgewicht 148000
Vorzugsbezeichnung Edrecolomab
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung immunoglobulin G_{2a} (mouse monoclonal 17-1A -chain anti-human colon cancer tumor-associated antigen), disulfide with mouse monoclonal 17-1A light chain, dimer

ASK #30420

Chemical Abstract Service Nr. 43229-80-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 83536-10-1; 87481-49-0; 87833-61-2
Formelstamm 2(C19-H24-N2-O4) . C4-H4-O4
Molgewicht 804.8819
Bruttoformel C₄₂H₅₂N₄O₁₂
Vorzugsbezeichnung Formoterolhemifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L21)
2. Bezeichnung *rac-N*-(2-Hydroxy-5-((1*R*)-1-hydroxy-2-((2*R*)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl)amino)ethyl)phenyl)formamid-[(2*E*)-but-2-endioat] (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2'-Hydroxy-5'-{(RS)-1-hydroxy-2-[(RS)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-ylamino]ethyl}formanilid-fumarat (2:1)

ASK #30421

Chemical Abstract Service Nr. 180200-66-2
Formelstamm (C19-H21-F-N3-O4)⁻ H⁺ . 1.5 H₂O
Molgewicht 402.417
Bruttoformel C₁₉H₂₂FN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Gatifloxacin 1.5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L36)
2. Bezeichnung *rac*-1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-[(3*R*)-3-methylpiperazin-1-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure 1.5 H₂O

ASK #30422

Chemical Abstract Service Nr. 124904-93-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 123246-29-7
Molgewicht 1570.319
Bruttoformel C₈₀H₁₁₃ClN₁₈O₁₃

Vorzugsbezeichnung Ganirelix

**International
Nonproprietary
Name** INN.L32

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-D-lysyl-L-leucyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alanin

ASK #30423

**Andere Chemical Abstract Service
Nr.** 129311-55-3

Formelstamm C80-H113-Cl-N18-O13 . C2-H4-O2

Molgewicht 1630.371

Bruttoformel C₈₂H₁₁₇ClN₁₈O₁₅

Vorzugsbezeichnung Ganirelixacetat

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-D-lysyl-L-leucyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alanin (1:1)

ASK #30424

Chemical Abstract Service Nr. 129311-55-3

Formelstamm C80-H113-Cl-N18-O13 . 2(C2-H4-O2)

Molgewicht 1690.4229

Bruttoformel C₈₄H₁₂₁ClN₁₈O₁₇

Vorzugsbezeichnung Ganirelixdiacetat

**International Nonproprietary
Name** (INN.L32)

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-D-lysyl-L-leucyl-*N*⁶-(*N,N*-diethylcarbamimidoyl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alanin (1:2)

ASK #30425

Chemical Abstract Service Nr. 182133-25-1

Molgewicht 475.5992

Bruttoformel C₂₈H₂₉NO₄S

Vorzugsbezeichnung Arzoxifen

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung 2-(4-Methoxyphenyl)-3-{4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenoxy}-1-benzothiophen-6-ol

ASK #30426

Chemical Abstract Service Nr. 182133-27-3

Formelstamm C28-H29-N-O4-S . Cl-H

Molgewicht 512.0601

Bruttoformel C₂₈H₃₀ClNO₄S

Vorzugsbezeichnung Arzoxifenhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L42)

2. Bezeichnung 2-(4-Methoxyphenyl)-3-{4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenoxy}-1-benzothiophen-6-ol-hydrochlorid
ASK #30428

Chemical Abstract Service Nr. 21940-36-3

Molgewicht 466.4352

Bruttoformel C₂₂H₂₆O₁₁

2. Bezeichnung 1-(4- -D-Glucopyranosyloxy-2,6-dihydroxyphenyl)-3-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)propan-1-on

ASK #30429

Chemical Abstract Service Nr. 111133-90-5

Molgewicht 608.5447

Bruttoformel C₂₈H₃₂O₁₅

2. Bezeichnung 7-(2-O- -L-Rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-4H-chromen-4-on

ASK #30430

Chemical Abstract Service Nr. 23643-71-2

Molgewicht 476.4285

Bruttoformel C₂₀H₂₈O₁₃

2. Bezeichnung 1-[4-(2-O- -L-Rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-2,6-dihydroxyphenyl]ethanon

ASK #30431

Chemical Abstract Service Nr. 35400-60-3

Molgewicht 304.2946

Bruttoformel C₁₆H₁₆O₆

2. Bezeichnung 3-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-1-(2,4,6-trihydroxyphenyl)propan-1-on

ASK #30432

Molgewicht 612.5764

Bruttoformel C₂₈H₃₆O₁₅

2. Bezeichnung 1-[4-(6-O- -L-Rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-2,6-dihydroxyphenyl]-3-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)propan-1-on

ASK #30433

Chemical Abstract Service Nr. 18916-17-1

Molgewicht 582.5505

Bruttoformel C₂₇H₃₄O₁₄

2. Bezeichnung 1-[4-(2-O- -L-Rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-2,6-dihydroxyphenyl]-3-(4-hydroxyphenyl)propan-1-on

ASK #30434

Chemical Abstract Service Nr. 13241-33-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6319-43-3

Molgewicht 610.5606

Bruttoformel C₂₈H₃₄O₁₅

2. Bezeichnung (S)-7-(2-O- -L-Rhamnopyranosyl- -D-glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)chroman-4-on

3. Bezeichnung Neohesperidin

ASK #30435

Molgewicht 355.4524

Bruttoformel C₁₆H₂₅N₃O₄S

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-*N*-{[(2*R*)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-5-ethansulfonyl-2-hydroxybenzamid

ASK #30436

Molgewicht 403.2586

Bruttoformel C₁₅H₂₂IN₃O₂

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-*N*-{[(2*R*)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-5-iod-2-methoxybenzamid

ASK #30437

Chemical Abstract Service Nr. 71676-00-1

Molgewicht 355.4524

Bruttoformel C₁₆H₂₅N₃O₄S

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-*N*-{[(2*R*)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-5-methansulfonyl-2-methoxybenzamid

ASK #30438

Chemical Abstract Service Nr. 71675-87-1

Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 259.2789

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₅S

2. Bezeichnung 4-Amino-5-ethansulfonyl-2-methoxybenzoesäure

ASK #30439

Chemical Abstract Service Nr. 33018-78-9

Molgewicht 184.4924

Bruttoformel C₃H₂ClF₅O

2. Bezeichnung 2-Chlordifluormethoxy-1,1,1-trifluorethan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Chlordifluormethyl)(2,2,2-trifluorethyl)ether

ASK #30440

Chemical Abstract Service Nr. 1885-48-9

Molgewicht 150.0473

Bruttoformel C₃H₃F₅O

2. Bezeichnung 2-Difluormethoxy-1,1,1-trifluorethan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Difluormethyl)(2,2,2-trifluorethyl)ether

ASK #30441

Chemical Abstract Service Nr. 32778-08-8

Molgewicht 218.9375

Bruttoformel C₃HCl₂F₅O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Chlor-2-chlordifluormethoxy-1,1,1-trifluorethan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Chlordifluormethyl)[(RS)-1-chlor-2,2,2-trifluorethyl]ether
ASK #30442

Chemical Abstract Service Nr. 32778-07-7

Molgewicht 218.9375

Bruttoformel C₃HCl₂F₅O

2. Bezeichnung 1,1-Dichlor-1-difluormethoxy-2,2,2-trifluorethan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1,1-Dichlor-2,2,2-trifluorethyl)(difluormethyl)ether

ASK #30443

Chemical Abstract Service Nr. 32778-09-9

Molgewicht 253.3825

Bruttoformel C₃Cl₃F₅O

2. Bezeichnung 1,1-Dichlor-1-chlordifluormethoxy-2,2,2-trifluorethan

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Chlordifluormethyl)(1,1-dichlor-2,2,2-trifluorethyl)ether

ASK #30444

Chemical Abstract Service Nr. 99291-24-4

Molgewicht 236.3101

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₂

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Dropropizin

International Nonproprietary Name (INN.L8)

2. Bezeichnung (2*R*)-3-(4-Phenylpiperazin-1-yl)propan-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dextrodropropizin

ASK #30445

Chemical Abstract Service Nr. 92-54-6

Molgewicht 162.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂

2. Bezeichnung 1-Phenylpiperazin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #30446

Chemical Abstract Service Nr. 556-52-5

Molgewicht 74.0785

Bruttoformel C₃H₆O₂

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-Oxiran-2-yl]methanol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,3-Epoxypropan-1-ol; Glycidol

ASK #30447

Chemical Abstract Service Nr. 920-66-1
Molgewicht 168.0378
Bruttoformel C₃H₂F₆O
2. Bezeichnung 1,1,1,3,3,3-Hexafluorpropan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 Eur.Ph.2011,7.0R; EINECS; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; EAB.VU.CN

ASK #30448

Chemical Abstract Service Nr. 60305-58-0
Formelstamm (C4-(11)C-H10-N-O2-S)⁻ H⁺
Molgewicht 148.212
Bruttoformel C₅H₁₁NO₂S
Vorzugsbezeichnung L-[(¹¹C)Methyl]methionin
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-4-[(¹¹C)methylsulfanyl]butansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2S)-2-Amino-4-[(11C)methylsulfanyl]butansäure; L-[methyl-(11C)]Methionin; (methyl-(11C))Methionin

ASK #30450

Chemical Abstract Service Nr. 454-29-5
Formelstamm (C4-H8-N-O2-S)⁻ H⁺
Molgewicht 135.1848
Bruttoformel C₄H₉NO₂S
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-4-sulfanylbutansäure
3. Bezeichnung DL-Homocystein
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0-9.4(2002-2018)R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (RS)-2-Amino-4-sulfanylbutansäure

ASK #30455

Chemical Abstract Service Nr. 75-50-3
Molgewicht 59.1103
Bruttoformel C₃H₉N
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethylmethanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Trimethylazan; Trimethylamin

ASK #30456

Formelstamm (C6-H14-N-O2)⁺ Cl⁻
Molgewicht 167.6339
Bruttoformel C₆H₁₄ClNO₂
2. Bezeichnung [2-(Acetyloxy)ethyl]dimethylammoniumchlorid

3. Bezeichnung 2-Acetyloxy-*N,N*-dimethylethanaminiumchlorid

ASK #30457

Chemical Abstract Service Nr. 498-15-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 19079-29-9

Molgewicht 136.234

Bruttoformel C₁₀H₁₆

2. Bezeichnung (1*S*,6*R*)-3,7,7-Trimethylbicyclo[4.1.0]hept-3-en

3. Bezeichnung (+)-Car-3-en

Zitat Bezeichnung 3 USMI12; DAB2002R

ASK #30459

Formelstamm (C₁₇-H₁₃-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 358.3685

Bruttoformel C₁₇H₁₄N₂O₅S

2. Bezeichnung 4-Phenoxy-3-(pyrrol-1-yl)-5-sulfamoylbenzoesäure

ASK #30460

Chemical Abstract Service Nr. 60376-76-3

Molgewicht 431.5053

Bruttoformel C₂₁H₂₅N₃O₅S

2. Bezeichnung Methyl{3-[(dimethylaminomethylen)sulfamoyl]-4-phenoxy-5-(pyrrolidin-1-yl)benzoat}

ASK #30461

Chemical Abstract Service Nr. 104061-24-7

Formelstamm (C₁₇-H₁₄-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 281.3059

Bruttoformel C₁₇H₁₅NO₃

2. Bezeichnung 4-(Pyrrolidin-1-yl)dibenzofuran-2-carbonsäure

ASK #30462

Chemical Abstract Service Nr. 149756-62-7

Molgewicht 809.0793

Bruttoformel C₄₈H₇₂O₁₀

2. Bezeichnung [(2*R*,4*R*)-2-{2-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-2,6-Dimethyl-8-[(2*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl}-6-oxooxan-4-yl][(3*R*,5*R*)-7-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-2,6-dimethyl-8-[(2*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl]-6-oxotetrahydropyran-4-yl][(3*R*,5*R*)-7-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-2,6-dimethyl-8-[(2*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl]-6-oxotetrahydropyran-4-yl]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(2*R*,4*R*)-2-{2-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-2,6-Dimethyl-8-[(2*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl}-6-oxotetrahydropyran-4-yl][(3*R*,5*R*)-7-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-2,6-dimethyl-8-[(2*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]ethyl]-6-oxotetrahydropyran-4-yl]

ASK #30463

Chemical Abstract Service Nr. 140707-51-3

Formelstamm (C₂₄-H₃₇-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 422.5549

Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₈ O ₆
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-2,6-Dimethyl-8-[(2 <i>S</i>)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure
ASK #30464	
Chemical Abstract Service Nr.	73573-88-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	58948-09-7; 60478-65-1
Molgewicht	390.5131
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Mevastatin
International Nonproprietary Name	INN.L21
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-7-methyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl][(2 <i>S</i>)-2-methylbutanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(1 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-7-methyl-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydro-1-naphthyl][(S)-2-methylbutanoat]
ASK #30465	
Chemical Abstract Service Nr.	109273-98-5
Molgewicht	386.5244
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₄
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-3,7-Dimethyl-8-{2-[(2 <i>R</i>)-6-oxo-3,6-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-2-yl]ethyl}-1,2,3,7,8,8 <i>a</i> -hexahydronaphthalin-1-yl][(2 <i>S</i>)-2-methylbutanoat]
ASK #30466	
Chemical Abstract Service Nr.	1449-05-4
Formelstamm	(C ₃₀ -H ₄₅ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	470.6838
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₆ O ₄
2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-11-oxo-18 -olean-12-en-30-säure
3. Bezeichnung	18 -Glycyrrhetinsäure
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.1997,3.4R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(20beta)-3beta-Hydroxy-11-oxo-18alpha-olean-12-en-29-säure
ASK #30468	
Chemical Abstract Service Nr.	515-03-7
Molgewicht	308.4986
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ O ₂
2. Bezeichnung	Labd-14-en-8,13-diol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Sclareol
ASK #30469	
Molgewicht	527.5199
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ NO ₁₀

Vorzugsbezeichnung 4'-*epi*-Daunorubicin

International Nonproprietary Name (INN.L20)

2. Bezeichnung (8*S*,10*S*)-8-Acetyl-10-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- -*L*-*arabino*-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

ASK #30470

Molgewicht 529.5357

Bruttoformel C₂₇H₃₁NO₁₀

2. Bezeichnung (8*S*,10*S*)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- -*L*-*lyxo*-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-[(1*RS*)-1-hydroxyethyl]-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

ASK #30471

Molgewicht 1087.0385

Bruttoformel C₅₄H₅₈N₂O₂₂

2. Bezeichnung 8,8'-[(2*R*,4*R*)-4-Hydroxy-2-hydroxymethyl-1,3-dioxolan-2,4-diyl]bis[(8*S*,10*S*)-10-(3-amino-2,3,6-tridesoxy- -*L*-*arabino*-hexopyranosyloxy)-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetra-

ASK #30472

Chemical Abstract Service Nr. 3034-38-6

Molgewicht 113.0748

Bruttoformel C₃H₃N₃O₂

2. Bezeichnung 4-Nitroimidazol

ASK #30473

Chemical Abstract Service Nr. 5006-69-9

Molgewicht 157.1274

Bruttoformel C₅H₇N₃O₃

2. Bezeichnung 2-(4-Nitroimidazol-1-yl)ethanol

ASK #30474

Chemical Abstract Service Nr. 5006-68-8

Molgewicht 157.1274

Bruttoformel C₅H₇N₃O₃

2. Bezeichnung 2-(5-Nitroimidazol-1-yl)ethanol

ASK #30475

Chemical Abstract Service Nr. 705-19-1

Molgewicht 171.154

Bruttoformel C₆H₉N₃O₃

2. Bezeichnung 2-(2-Methyl-4-nitroimidazol-1-yl)ethanol

ASK #30476

Chemical Abstract Service Nr. 16156-94-8

Molgewicht 215.2065

Bruttoformel C₈H₁₃N₃O₄

2. Bezeichnung 2-[2-(2-Methyl-5-nitroimidazol-1-yl)ethoxy]ethanol

ASK #30482

Molgewicht 312.4277

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₃S

2. Bezeichnung Isopropyl{4-methyl-3-[(*RS*)-2-(propylamino)propanamido]thiophen-2-carboxylat}

ASK #30483

Chemical Abstract Service Nr. 114176-52-2

Formelstamm (C₁₂-H₁₇-N₂-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 270.3479

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₃S

2. Bezeichnung 4-Methyl-3-[(*RS*)-2-(propylamino)propanamido]thiophen-2-carbonsäure

ASK #30484

Chemical Abstract Service Nr. 16684-06-3

Molgewicht 424.983

Bruttoformel C₁₈H₃₃ClN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung 7-*epi*-Clindamycin

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Methyl{7-chlor-6,7,8-tridesoxy-6-[(2*S*,4*R*)-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamido]-1-thio-*D*-*erythro*-*D*-galacto-octopyranosid}

ASK #30485

Chemical Abstract Service Nr. 4152-09-4

Molgewicht 150.2209

Bruttoformel C₉H₁₄N₂

2. Bezeichnung *N*-Benzylethan-1,2-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-Benzylethylenbis(azan)

ASK #30486

Chemical Abstract Service Nr. 490-17-5

Molgewicht 658.7804

Bruttoformel C₃₈H₄₆N₂O₈

2. Bezeichnung Bis[2 -(methoxycarbonyl)tropan-3 -yl](2*c*,4*t*-diphenylcyclobutan-1*r*,3*t*-dicarboxylat)

3. Bezeichnung -Truxillin

ASK #30487

Chemical Abstract Service Nr. 490-15-3

Molgewicht 658.7804

Bruttoformel C₃₈H₄₆N₂O₈

2. Bezeichnung Bis[2 -(methoxycarbonyl)tropan-3 -yl](3*t*,4*t*-diphenylcyclobutan-1*r*,2*c*-dicarboxylat)

3. Bezeichnung -Truxillin

ASK #30488

Chemical Abstract Service Nr. 521-67-5

Molgewicht 329.3902

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₄

2. Bezeichnung Methyl[(1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-(3-phenylprop-2-enoyloxy)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]

3. Bezeichnung Methyl[3 -(3-phenylprop-2-enoyloxy)tropan-2 -carboxylat]

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

Methyl[(1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-cinnamoyloxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]; Methyl[3beta-(cinnamoyloxy)tropan-2beta-carboxylat]

ASK #30489

Chemical Abstract Service Nr. 72822-01-6

Molgewicht 330.4875

Bruttoformel C₁₉H₂₆N₂OS

2. Bezeichnung (6*aR*,9*R*,10*aR*)-9-[(Methansulfinyl)methyl]-7-propyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin

3. Bezeichnung 8 -[(Methansulfinyl)methyl]-6-propylergolin

ASK #30490

Chemical Abstract Service Nr. 72822-03-8

Molgewicht 346.4869

Bruttoformel C₁₉H₂₆N₂O₂S

2. Bezeichnung (6*aR*,9*R*,10*aR*)-9-[(Methansulfonyl)methyl]-7-propyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin

3. Bezeichnung 8 -[(Methansulfonyl)methyl]-6-propylergolin

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

8beta-Mesylmethyl-6-propylergolin

ASK #30491

Chemical Abstract Service Nr. 90-96-0

Molgewicht 242.2699

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₃

2. Bezeichnung Bis(4-methoxyphenyl)methanon

ASK #30492

Chemical

Abstract 511-09-1

Service Nr.

Andere

Chemical

Abstract

Service Nr.

1367-70-0; 22937-54-8; 26290-85-7; 28580-46-3

Molgewicht 575.6984

Bruttoformel C₃₂H₄₁N₅O₅

2. Bezeichnung (5'*S*)-12'-Hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion

3. Bezeichnung -Ergotryptin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (6*aR*,9*R*)-N-[(2*R*,5*S*,10*aS*,10*bS*)-10*b*-Hydroxy-5-isobutyl-2-isopropyl-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6*a*,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxamid;

(5'S)-12'-Hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion

ASK #30493

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 65700-36-9

**Andere
Chemical
Abstract
Service Nr.** 68974-30-1

Molgewicht 654.5945

Bruttoformel C₃₂H₄₀BrN₅O₅

**2.
Bezeichnung** (6a*R*,9*S*)-5-Brom-*N*-[(2*R*,5*S*,10a*S*,10b*S*)-10b-hydroxy-5-(2-methylpropyl)-3,6-dioxo-2-(propan-2-yl)octahydro[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-

**3.
Bezeichnung** (5'*S*,8*S*)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (5'*S*,8*S*)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion

ASK #30494

Formelstamm (C₁₅-H₁₄-Br-N₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 335.1958

Bruttoformel C₁₅H₁₅BrN₂O₂

2. Bezeichnung (6a*R*,9*R*)-5-Brom-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carbonsäure

ASK #30495

Molgewicht 334.211

Bruttoformel C₁₅H₁₆BrN₃O

2. Bezeichnung (6a*R*,9*R*)-5-Brom-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carboxamid

ASK #30496

Molgewicht 654.5945

Bruttoformel C₃₂H₄₀BrN₅O₅

**2.
Bezeichnung** (6a*R*,9*R*)-5-Brom-*N*-[(2*S*,5*S*,10a*S*,10b*S*)-10b-hydroxy-5-(2-methylpropyl)-3,6-dioxo-2-(propan-2-yl)octahydro[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-

**3.
Bezeichnung** (2'*S*,5'*S*)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (2'*S*,5'*S*)-2-Brom-12'-hydroxy-5'-isobutyl-2'-isopropylergotaman-3',6',18-trion

ASK #30498

Molgewicht 668.6211

Bruttoformel C₃₃H₄₂BrN₅O₅

**2.
Bezeichnung** (6a*R*,9*R*)-5-Brom-*N*-[(2*R*,5*S*,10a*S*,10b*S*)-10b-methoxy-5-(2-methylpropyl)-3,6-dioxo-2-(propan-2-yl)octahydro[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-

3. Bezeichnung (5'S)-2-Brom-12'-methoxy-5'-(2-methylpropyl)-2'-(propan-2-yl)ergotaman-3',6',18-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (5'S)-2-Brom-5'-isobutyl-2'-isopropyl-12'-methoxyergotaman-3',6',18-trion

ASK #30500

Molgewicht 466.5262

Bruttoformel C₂₆H₃₀N₂O₆

2. Bezeichnung (4-Butyl-3,5-dioxo-1,2-diphenylpyrazolidin-4-ylmethyl)(ethyl)succinat

ASK #30501

Chemical Abstract Service Nr. 23111-33-3

Molgewicht 338.4003

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₂O₃

2. Bezeichnung 4-Butyl-4-hydroxymethyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion

ASK #30502

Molgewicht 385.9733

Bruttoformel C₂₃H₃₂ClN₃

2. Bezeichnung N-[3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)propyl]-N,N',N'-trimethylpropan-1,3-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-[3-(3-Chlor-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)propyl]-N,N',N'-trimethyl-N,N'-(propan-1,3-diyl)bis(azan)

ASK #30503

Molgewicht 312.8364

Bruttoformel C₁₉H₂₁ClN₂

2. Bezeichnung 3-(3-Chlor-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)-N,N-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [3-(3-Chlor-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)propyl]dimethylazan

ASK #30504

Chemical Abstract Service Nr. 3589-22-8

Molgewicht 349.2974

Bruttoformel C₁₉H₂₂Cl₂N₂

2. Bezeichnung 3-(3,7-Dichlor-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)-N,N-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [3-(3,7-Dichlor-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-yl)propyl]dimethylazan

ASK #30505

Molgewicht 269.7686

Bruttoformel C₁₇H₁₆ClN

2. Bezeichnung 3-Chlor-5-(prop-2-en-1-yl)-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin

3. Bezeichnung 5-Allyl-3-chlor-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin

ASK #30506

Chemical Abstract Service Nr. 39135-39-2
Molgewicht 128.2153
Bruttoformel C₇H₁₆N₂
2. Bezeichnung *rel*-(2*R*,6*S*)-2,6-Dimethylpiperidin-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym cis-2,6-Dimethylpiperidinoazan; (2*R*,6*S*)-2,6-Dimethylpiperidinoazan

ASK #30507

Chemical Abstract Service Nr. 98319-24-5
Molgewicht 374.56
Bruttoformel C₂₃H₃₈N₂O₂
2. Bezeichnung *N*-*tert*-Butyl-3-oxo-4-aza-5 -androst-17 -carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dihydrofinasterid

ASK #30508

Chemical Abstract Service Nr. 103335-41-7
Molgewicht 331.4492
Bruttoformel C₂₀H₂₉NO₃
2. Bezeichnung Methyl(3-oxo-4-aza-5 -androst-1-en-17 -carboxylat)

ASK #30509

Molgewicht 370.5283
Bruttoformel C₂₃H₃₄N₂O₂
2. Bezeichnung *N*-*tert*-Butyl-3-oxo-4-azaandrosta-1,5-dien-17 -carboxamid

ASK #30510

Chemical Abstract Service Nr. 2503-56-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 71410-81-6
Molgewicht 150.138
Bruttoformel C₆H₆N₄O
2. Bezeichnung 5-Methyl[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-ol
Zitat Bezeichnung 2 CAS

ASK #30511

Chemical Abstract Service Nr. 61-82-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11121-00-9; 155-25-9; 16681-74-6; 29212-82-6; 30922-30-6; 6051-75-8; 65312-61-0
Molgewicht 84.08
Bruttoformel C₂H₄N₄
2. Bezeichnung 1*H*-1,2,4-Triazol-3-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1*H*-1,2,4-Triazol-3-ylazan; Amitrol

ASK #30512

Molgewicht 345.8449
Bruttoformel C₁₄H₂₀ClN₃O₃S
Vorzugsbezeichnung *trans*-Clopamid
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung *rac*-4-Chlor-*N*-[(2*R*,6*R*)-2,6-dimethylpiperidin-1-yl]-3-sulfamoylbenzamid

ASK #30513

Chemical Abstract Service Nr. 1205-30-7
Formelstamm (C₇H₅ClN₂O₄S)⁻ H⁺
Molgewicht 235.6448
Bruttoformel C₇H₆ClNO₄S
2. Bezeichnung 4-Chlor-3-sulfamoylbenzoesäure

ASK #30514

Chemical Abstract Service Nr. 219810-59-0
Molgewicht 169.307
Bruttoformel C₁₁H₂₃N
Vorzugsbezeichnung Neramexan
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung 1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexylazan

ASK #30515

Formelstamm C₁₁H₂₃N · Cl-H
Molgewicht 205.768
Bruttoformel C₁₁H₂₄ClN
Vorzugsbezeichnung Neramexanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L46)
2. Bezeichnung 1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexylazan-hydrochlorid

ASK #30517

Chemical Abstract Service Nr. 143257-98-1
Molgewicht 292.3782
Bruttoformel C₁₈H₂₀N₄
Vorzugsbezeichnung Lerisetron
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung 1-Benzyl-2-(piperazin-1-yl)benzimidazol

ASK #30518

Chemical Abstract Service Nr.	71617-10-2
Molgewicht	248.3175
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Amiloxat
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	(3-Methylbutyl)[(E)-3-(4-methoxyphenyl)prop-2-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isoamylmethoxycinnamat; Isopentyl[(E)-3-(4-methoxyphenyl)acrylat]
ASK #30519	
Chemical Abstract Service Nr.	3704-09-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	39986-29-3
Molgewicht	302.451
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Miboleron
International Nonproprietary Name	INN.L12
2. Bezeichnung	17 -Hydroxy-7 ,17-dimethylestr-4-en-3-on
ASK #30520	
Chemical Abstract Service Nr.	6197-30-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	80135-31-5
Molgewicht	361.4767
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₇ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Octocrilen
International Nonproprietary Name	INN.L20
2. Bezeichnung	(2-Ethylhexyl)(2-cyan-3,3-diphenylprop-2-enoat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Ethylhexyl)(2-cyan-3,3-diphenylacrylat); Octocrylen
ASK #30521	
Chemical Abstract Service Nr.	5466-77-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	155867-04-2
Molgewicht	290.3972
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Octinoxat
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(2 <i>R</i>)-2-Ethylhexyl][3-(4-methoxyphenyl)prop-2-enoat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Octinoxat; (2-Ethylhexyl)((RS)-3-(4-methoxyphenyl)acrylat]; Octylmethoxycinnamat
ASK #30522	

Chemical Abstract Service Nr.	118-60-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8014-40-2
Molgewicht	250.3334
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Octisalal
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	[(<i>RS</i>)-2-Ethylhexyl](2-hydroxybenzoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Octylsalicylat

ASK #30523

Chemical Abstract Service Nr.	4065-45-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	62121-63-5
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₁ -O ₆ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	308.3065
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Sulisobenzon
International Nonproprietary Name	INN.L7
Zitat Bezeichnung 1	USM12
2. Bezeichnung	5-Benzoyl-4-hydroxy-2-methoxybenzolsulfonsäure

ASK #30524

Chemical Abstract Service Nr.	56585-33-2
Formelstamm	2(C ₁₄ -H ₁₈ -N ₄ -O ₃) . H ₂ -O ₄ -S
Molgewicht	678.7139
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ N ₈ O ₁₀ S
Vorzugsbezeichnung	Trimethoprimhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	5-[(3,4,5-Trimethoxyphenyl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin-sulfat (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(3,4,5-Trimethoxybenzyl)pyrimidin-2,4-diylobis(azan)-sulfat (2:1)

ASK #30526

Chemical Abstract Service Nr.	56038-13-2
Molgewicht	397.6335
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ Cl ₃ O ₈
2. Bezeichnung	(1,6-Dichlor-1,6-didesoxy- -D-fructofuranosyl)-4-chlor-4-desoxy- -D-galactopyranosid
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2019; ChemSpider
3. Bezeichnung	Sucralose

Zitat Bezeichnung 3 USMI12-14; GlnAS; E955; EP7.2.8.0.9.0+2(2011-2017); ChemIDplus; BAN; BP2011-2019; NF20-37(2010-2017); FDA-SRS; Phpa21.4(2009); ROMP2019; ChemSpider; EAB7.2.8.0.9.0+2(2011-2017)/2368; USAN; PubChem; CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Trichlorgalactosucrose; Trichlorgalactosaccharose; E 955

ASK #30527

Chemical Abstract Service Nr. 164656-23-9

Molgewicht 528.5297

Bruttoformel C₂₇H₃₀F₆N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Dutasterid

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 USMI13; MAR33

2. Bezeichnung *N*-[2,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-3-oxo-4-aza-5-*androst*-1-en-17-*carboxamid*

ASK #30528

Chemical Abstract Service Nr. 193700-51-5

Molgewicht 34828.4915

Bruttoformel C₁₅₅₀H₂₄₆₃N₄₂₅O₄₆₂S₁₂

Vorzugsbezeichnung Leridistim

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung ANCSNMIDEI ITHLKQPPLP LLDFFNNLNGE DQDILMDNNL RRPNLEAFNR AVKSLQNASA IESILKNLLP CLPLATAAPT RHPIHIKDGD WNEFRRLTF YLKTLENAQA QQYVEGGGGS PGEPSPGPIST INPSPPSKES HKSPNMATPL GPASSLPQSF LLKSLEQVRK IQGDGAALQE KLCATYKLCHEEELVLLGHS LGIPWAPLSS CPSQALQLAG CLSQLHSGLF LYQGLLQALE GISPELGPTL DTLQLDVADF ATTIWQQMEE LGMAPALQPT QGAMPAFASA FQRRAGGVLV ASHLQSFLEV SYRVLRLHLAQ P

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 14-L-alanine-50-L-aspartic acid-14-125-interleukin 3 (human reduced) fusion protein with peptide (synthetic) linked with 17-L-serinegranulocyte colony-stimulating factor (human reduced)

ASK #30529

Chemical Abstract Service Nr. 171049-14-2

Formelstamm (C23-H31-N4-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 428.5246

Bruttoformel C₂₃H₃₂N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Lotrafiban

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung [(S)-7-([4,4'-Bipiperidin]-1-ylcarbonyl)-4-methyl-3-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-2-yl]essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(S)-7-(4,4'-Bipiperidin-1-ylcarbonyl)-4-methyl-3-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-2-yl]essigsäure

ASK #30532

Chemical Abstract Service Nr. 207993-12-2

Molgewicht	477.6383
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₉ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pumafentrin
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung	(-)-4-[<i>rel</i> -(4a <i>R</i> ,12b <i>S</i>)-9-Ethoxy-8-methoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl]- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(-)-4-(<i>cis</i> -9-Ethoxy-8-methoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl)- <i>N,N</i> -diisopropylbenzamid; (-)-4-[<i>rel</i> -(4a <i>R</i> ,10b <i>S</i>)-9-Ethoxy-8-methoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl]- <i>N,N</i> -diisopropylbenzamid
ASK #30533	
Formelstamm	C29-H39-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht	514.0992
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₀ ClN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pumafentrinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	4-[(4a <i>R</i> ,12b <i>S</i>)-9-Ethoxy-8-methoxy-2-methyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]naphthyridin-6-yl]- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)benzamid-hydrochlorid
ASK #30534	
Chemical Abstract Service Nr.	201410-53-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	851811-31-9
Molgewicht	377.5058
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Talarozol
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	<i>rac-N</i> -{4-[(1 <i>R</i>)-2-Ethyl-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)butyl]phenyl}-1,3-benzothiazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{4-[2-Ethyl-1-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)butyl]phenyl}-1,3-benzothiazol-2-amin
ASK #30539	
Chemical Abstract Service Nr.	161600-01-7
Molgewicht	381.42
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₆ FNO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Netoglitazon
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	(<i>RS</i>)-5-[[6-(2-Fluorbenzyloxy)-2-naphthyl]methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion
ASK #30540	
Chemical Abstract Service Nr.	192725-17-0
Molgewicht	628.8008
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₈ N ₄ O ₅

Vorzugsbezeichnung Lopinavir
International Nonproprietary Name INN.L42
Zitat Bezeichnung 1 USAN; PHARMEUROPA23.1/2615
2. Bezeichnung (2S)-N-((1S,3S,4S)-1-Benzyl-4-[2-(2,6-dimethylphenoxy)acetamido]-3-hydroxy-5-phenylpentyl]-3-methyl-2-(2-oxohexahydropyrimidin-1-yl)butanamid
ASK #30541

Molgewicht 166595.1759
Bruttoformel C₃₉₅₃H₆₀₂₀N₁₀₄₀O₁₁₅₈S₂₉
Vorzugsbezeichnung Moroctocog alfa
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 MAR31
2. Bezeichnung (1-742)-(1637-1648)-blood-coagulation factor (human reduced) complex with (1649-2332)-blood-coagulation factor (human reduced)

ASK #30542
Chemical Abstract Service Nr. 171335-80-1
Molgewicht 435.4476
Bruttoformel C₂₄H₂₂FN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Exatecan
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung (1S,9S)-1-Amino-9-ethyl-5-fluor-9-hydroxy-4-methyl-1,2,3,9,12,15-hexahydro-10*H*,13*H*-benzo[*de*]pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-10,13-dion

ASK #30543
Chemical Abstract Service Nr. 197720-53-9
Formelstamm C24-H22-F-N3-O4 . (C-H3-O3-S)⁻ H⁺ . 2 H2-O
Molgewicht 567.5838
Bruttoformel C₂₅H₂₆FN₃O₇S
Vorzugsbezeichnung Exatecanmesilat 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L43,v.L18)
2. Bezeichnung (1S,9S)-1-Amino-9-ethyl-5-fluor-9-hydroxy-4-methyl-1,2,3,9,12,15-hexahydro-10*H*,13*H*-benzo[*de*]pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-10,13-dion-methansulfonat (1:1) 2 H₂O

ASK #30547
Chemical Abstract Service Nr. 162635-04-3
Molgewicht 1030.2871
Bruttoformel C₅₆H₈₇NO₁₆
Vorzugsbezeichnung Temsirolimus
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung {(1*R*,2*R*,4*S*)-4-[(2*R*)-2-((1²*S*,4²*R*,4³*R*,4⁶*S*,6*S*,7*E*,9*E*,11*E*,13*S*,15*R*,17*R*,18*R*,19*E*,21*R*,24*S*)-4²,18-Dihydroxy-6,17-dimethoxy-4³,7,13,15,19,21-hexamethyl-2,3,16,22,26-pentoxo-25-oxa-1(1,2)piperidina-4(1,2)-ylidene]butyl]oxy}butylamine
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Temserolimus; Sirolimus-42-(3-hydroxy-2-hydroxymethyl-2-methylpropanoat)

ASK #30548

Chemical Abstract Service Nr. 39791-38-3
Molgewicht 402.4807
Bruttoformel C₂₃H₃₀O₆
Vorzugsbezeichnung Cortison-17-acetat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 21-Hydroxy-3,11,20-trioxopregn-4-en-17-ylacetat

ASK #30549

Chemical Abstract Service Nr. 226256-56-0
Molgewicht 357.412
Bruttoformel C₂₂H₂₂F₃N
Vorzugsbezeichnung Cinacalcet
International Nonproprietary Name INN.L50
2. Bezeichnung *N*-[(1*R*)-1-(Naphthalin-1-yl)ethyl]-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*R*)-1-(1-Naphthyl)ethyl]{3-[3-(trifluormethyl)phenyl]propyl}azan

ASK #30550

Chemical Abstract Service Nr. 364782-34-3
Formelstamm C22-H22-F3-N . Cl-H
Molgewicht 393.8729
Bruttoformel C₂₂H₂₃ClF₃N
Vorzugsbezeichnung Cinacalcethydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L50)
2. Bezeichnung *N*-[(1*R*)-1-(Naphthalin-1-yl)ethyl]-3-[3-(trifluormethyl)phenyl]propan-1-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*R*)-1-(1-Naphthyl)ethyl]{3-[3-(trifluormethyl)phenyl]propyl}azan-hydrochlorid

ASK #30553

Chemical Abstract Service Nr. 184475-35-2
Molgewicht 446.9024
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClFN₄O₃
2. Bezeichnung *N*-(3-Chlor-4-fluorphenyl)-7-methoxy-6-[3-(morpholin-4-yl)propoxy]chinazolin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2 RÖMP2023; EAB.CN
3. Bezeichnung Gefitinib
Zitat Bezeichnung 3 FDA-SRS; GlnAs; EP8.7,9.0+3,10.0,11.0(2016-2023); RÖMP2023; EUTCT; USAN; EAB9.0+3,10.0,11.0(2018-2023)/2866; USMI2023
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (3-Chlor-4-fluorphenyl)[7-methoxy-6-(3-morpholinopropoxy)chinazolin-4-yl]azan

ASK #30554

Chemical Abstract Service Nr. 2442-49-1

Molgewicht 382.6633

Bruttoformel $C_{25}H_{50}O_2$

2. Bezeichnung Methyltetracosanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methylignocerat

ASK #30556

Chemical Abstract Service Nr. 25035-26-1

2. Bezeichnung Poly[(2*E*)-but-2-ensäure-*co*-ethenylacetat-*co*-ethenylpropanoat] (x:y:z)

3. Bezeichnung Poly[vinylacetat-*co*-vinylpropionat-*co*-(*E*)-but-2-ensäure] (x:y:z)

ASK #30557

Chemical Abstract Service Nr. 2340-57-0

Molgewicht 367.4284

Bruttoformel $C_{19}H_{20}F_3NOS$

2. Bezeichnung (9*RS*)-9-[3-(Diethylamino)propyl]-2-(trifluormethyl)thioxanthen-9-ol

ASK #30558

Chemical Abstract Service Nr. 95365-88-1

Molgewicht 349.4131

Bruttoformel $C_{19}H_{18}F_3NS$

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3-[(*EZ*)-2-(trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dimethyl{3-[(*EZ*)-2-(trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}azan

ASK #30559

Chemical Abstract Service Nr. 22365-08-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 133310-15-3; 133310-36-8

Molgewicht 390.4651

Bruttoformel $C_{21}H_{21}F_3N_2S$

2. Bezeichnung 1-{3-[(*EZ*)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin

ASK #30560

Molgewicht 478.5702

Bruttoformel $C_{25}H_{29}F_3N_2O_2S$

2. Bezeichnung 2-[2-(4-{3-[(*EZ*)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethoxy]ethanol

ASK #30561

Molgewicht 476.5543

Bruttoformel $C_{25}H_{27}F_3N_2O_2S$

2. Bezeichnung [2-(4-{3-[(*EZ*)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yliden]propyl}piperazin-1-yl)ethyl]acetat

ASK #30562

Chemical Abstract Service Nr. 756419-50-8

Molgewicht 434.5176
Bruttoformel C₂₃H₂₅F₃N₂OS
2. Bezeichnung *rac*-2-(4-((*E*)- und (*Z*)-3-[(9*R*)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yl]prop-2-en-1-yl)piperazin-1-yl)ethan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-(4-((*EZ*)-3-[(9*RS*)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yl]prop-2-en-1-yl)piperazin-1-yl)ethanol; 2-(4-((*EZ*)-3-[(9*RS*)-2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-yl]allyl)piperazin-1-yl)ethanol

ASK #30563

Chemical Abstract Service Nr. 1693-28-3
Molgewicht 280.265
Bruttoformel C₁₄H₇F₃OS
2. Bezeichnung 2-(Trifluormethyl)thioxanthen-9-on

ASK #30564

Molgewicht 555.214
Bruttoformel C₃₂H₄₃ClN₂O₂S
2. Bezeichnung [2-(4-{3-[(*E*)-2-Chlorthioxanthen-9-yliden]propyl)piperazin-1-yl)ethyl]decanoat

ASK #30565

Chemical Abstract Service Nr. 144335-20-6
Molgewicht 254.2839
Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂O₂
2. Bezeichnung 6-Amino-2-ethoxyacridin-9(10*H*)-on

ASK #30566

Chemical Abstract Service Nr. 855939-48-9
Molgewicht 272.7295
Bruttoformel C₁₅H₁₃ClN₂O
2. Bezeichnung 6-Chlor-2-ethoxyacridin-9-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 6-Chlor-2-ethoxyacridin-9-ylazan

ASK #30567

Molgewicht 298.3364
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₂O₃
2. Bezeichnung 2-[(9-Amino-7-ethoxyacridin-3-yl)oxy]ethanol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Ethoxy-6-(2-hydroxyethoxy)acridin-9-ylazan; 2-(9-Amino-7-ethoxyacridin-3-yloxy)ethanol

ASK #30568

Molgewicht 270.3694
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[(*RS*)-1-phenyl-1-(pyridin-4-yl)ethoxy]ethan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dimethyl{2-[(*RS*)-1-phenyl-1-(4-pyridyl)ethoxy]ethyl}azan

ASK #30569

Chemical Abstract Service Nr. 19490-92-7

Molgewicht 199.2484

Bruttoformel C₁₃H₁₃NO

2. Bezeichnung (RS)-1-Phenyl-1-(pyridin-2-yl)ethanol

ASK #30570

Molgewicht 256.3428

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂O

2. Bezeichnung N,N-Dimethyl-2-[(RS)-(phenyl)(pyridin-2-yl)methoxy]ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dimethyl{2-[(RS)-(phenyl)(2-pyridyl)methoxy]ethyl}azan

ASK #30571

Chemical Abstract Service Nr. 91-02-1

Molgewicht 183.206

Bruttoformel C₁₂H₉NO

2. Bezeichnung (Phenyl)(pyridin-2-yl)methanon

ASK #30572

Formelstamm (C₂₂H₃₁O₄)⁻ H⁺ . C₄H₁₁N₃O₃

Molgewicht 481.6221

Bruttoformel C₂₆H₄₃NO₇

Vorzugsbezeichnung Iloprost-Trometamol

International Nonproprietary Name INN.L34,L5

Zitat Bezeichnung 1 GII

2. Bezeichnung 5-[(2E,3aS,4R,5R,6aS)-5-Hydroxy-4-[(1E,3S,4RS)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden}pentansäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ciloprost-Trometamol

ASK #30573

Chemical Abstract Service Nr. 1797894-80-4

Molgewicht 215.2909

Bruttoformel C₁₄H₁₇NO

2. Bezeichnung 1-(2,6-Dimethylphenyl)-1,5,6,7-tetrahydro-2H-azepin-2-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU

ASK #30574

Molgewicht 288.2128

Bruttoformel C₁₄H₁₉Cl₂NO

2. Bezeichnung rac-(2R)-2,6-Dichlor-N-(2,6-dimethylphenyl)hexanamid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** (2*RS*)-2,6-Dichlor-*N*-(2,6-dimethylphenyl)hexanamid; 2,6-Dichlor-2',6'-dimethylhexananilid

ASK #30575

Molgewicht 290.4436**Bruttoformel** C₁₈H₃₀N₂O**2. Bezeichnung** 6-(Butylamino)-*N*-(2,6-dimethylphenyl)hexanamid**Zitat Bezeichnung 2** EAB.VU**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** 6-Butylamino-2',6'-dimethylhexananilid

ASK #30576

Formelstamm (C₁₀-H₁₈-N-O₂)⁻ H⁺**Molgewicht** 185.2634**Bruttoformel** C₁₀H₁₉NO₂**2. Bezeichnung** 1-Butylpiperidin-2-carbonsäure

ASK #30577

Chemical Abstract Service Nr. 1476-79-5**Molgewicht** 469.5204**Bruttoformel** C₂₂H₂₆F₃N₃O₃S**Vorzugsbezeichnung** Fluphenazin-*S,S*-dioxid**International Nonproprietary Name** (INN.L4)**Zitat Bezeichnung 1** EAB.VU.Syn**2. Bezeichnung** 2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol-*S,S*-dioxid

ASK #30578

Chemical Abstract Service Nr. 97671-70-0**Molgewicht** 563.7177**Bruttoformel** C₃₀H₄₀F₃N₃O₂S**Vorzugsbezeichnung** Fluphenazinooctanoat**International Nonproprietary Name** INN.L4,L24**Zitat Bezeichnung 1** EAB.VU.Syn**2. Bezeichnung** (2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)octanoat

ASK #30579

Molgewicht 605.7975**Bruttoformel** C₃₃H₄₆F₃N₃O₂S**Vorzugsbezeichnung** Fluphenazinundecanoat**International Nonproprietary Name** (INN.L4)**Zitat Bezeichnung 1** EAB.VU.Syn

2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)undecanoat
ASK #30580

Chemical Abstract Service Nr. 61555-18-8

Molgewicht 619.824

Bruttoformel C₃₄H₄₈F₃N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Fluphenazindodecanoat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

Zitat Bezeichnung 1 EAB.VU.Syn

2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)dodecanoat

ASK #30581

Molgewicht 304.7714

Bruttoformel C₁₆H₁₇ClN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-cyclohexyl-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,3-dion

ASK #30582

Chemical Abstract Service Nr. 1789-33-9

Molgewicht 276.7613

Bruttoformel C₁₅H₁₇ClN₂O

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-cyclohexyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #30583

Chemical Abstract Service Nr. 1784-78-7

Molgewicht 290.7879

Bruttoformel C₁₆H₁₉ClN₂O

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-cyclohexyl-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #30584

Chemical Abstract Service Nr. 28781-62-6

Molgewicht 325.2329

Bruttoformel C₁₆H₁₈Cl₂N₂O

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-(1-chlorcyclohexan-1-yl)-1-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #30585

Chemical Abstract Service Nr. 4673-38-5

Molgewicht 293.4259

Bruttoformel C₁₉H₁₉NS

2. Bezeichnung 4-(4*H*-Benzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-4-yliden)-1-methylpiperidin

ASK #30586

Molgewicht 329.4564

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₂S

2. Bezeichnung (*RS*)-10-Methoxy-4-(1-methyl-4-piperidyl)-4*H*-benzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-4-ol

ASK #30587

Molgewicht 327.4405

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₂S

2. Bezeichnung (RS)-4-Hydroxy-4-(1-methyl-4-piperidyl)-4,9-dihydrobenzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-10-on

ASK #30588

Chemical Abstract Service Nr. 88456-70-6

Molgewicht 325.4247

Bruttoformel C₁₉H₁₉NO₂S

2. Bezeichnung 4-[(RS)-1-Methyl-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yliden]-4,9-dihydrobenzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-10-on

ASK #30589

Molgewicht 309.4253

Bruttoformel C₁₉H₁₉NOS

2. Bezeichnung 10-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-5,10-dihydrobenzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-4-on

ASK #30590

Molgewicht 309.4253

Bruttoformel C₁₉H₁₉NOS

2. Bezeichnung 4-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-4,10-dihydrobenzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-9-on

ASK #30591

Molgewicht 323.4088

Bruttoformel C₁₉H₁₇NO₂S

2. Bezeichnung 4-(1-Methylpiperidin-4-yliden)-4*H*-benzo[4,5]cyclohepta[1,2-*b*]thiophen-9,10-dion

ASK #30592

Chemical Abstract Service Nr. 3687-18-1

Formelstamm (C₃-H₈-N-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 139.1735

Bruttoformel C₃H₉NO₃S

Vorzugsbezeichnung Tramiprosat

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung 3-Aminopropan-1-sulfonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Homotaurin

ASK #30593

Chemical Abstract Service Nr. 38183-12-9

Molgewicht 278.2589

Bruttoformel C₁₇H₁₀O₄

2. Bezeichnung 4'-Phenylspiro[2-benzofuran-1,2'-furan]-3,3'(1*H*,2'*H*)-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Fluorescamin

ASK #30595

Chemical Abstract Service Nr. 25379-26-4

Molgewicht 284.3496

Bruttoformel C₁₈H₂₀O₃

2. Bezeichnung 2-[(Naphthalin-1-yl)methyl]-3-(oxolan-2-yl)propansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[(Naphthalin-1-yl)methyl]-3-(tetrahydrofuran-2-yl)propansäure; 2-(1-Naphthylmethyl)-3-(tetrahydro-2-furyl)propansäure; 3-(1-Naphthyl)-2-(tetrahydro-2-furylmethyl)propansäure

ASK #30596

Molgewicht 312.4028

Bruttoformel C₂₀H₂₄O₃

2. Bezeichnung Ethyl{2-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-(oxolan-2-yl)propanoat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethyl[2-(1-naphthylmethyl)-3-(tetrahydro-2-furyl)propanoat]; Ethyl{2-[(naphthalin-1-yl)methyl]-3-(tetrahydrofuran-2-yl)propanoat}

ASK #30597

Molgewicht 439.5885

Bruttoformel C₃₀H₃₃NO₂

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl]{3-(naphthalin-1-yl)-2-[(naphthalin-1-yl)methyl]propanoat}

ASK #30598

Chemical Abstract Service Nr. 77454-16-1

Molgewicht 243.3425

Bruttoformel C₁₃H₂₅NO₃

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][3-(oxolan-2-yl)propanoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(Diethylamino)ethyl][3-(tetrahydrofuran-2-yl)propanoat]

ASK #30599

Chemical Abstract Service Nr. 3216-60-2

Molgewicht 379.492

Bruttoformel C₂₄H₂₉NO₃

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl][3-(furan-2-yl)-2-[(naphthalin-1-yl)methyl]propanoat}

ASK #30600

Chemical Abstract Service Nr. 110-60-1

Molgewicht 88.1515

Bruttoformel C₄H₁₂N₂

2. Bezeichnung Butan-1,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Putrescin; (Butan-1,4-diyl)bis(azan)

ASK #30601

Chemical Abstract Service Nr. 5704-04-1

Formelstamm (C₆-H₁₂-N-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 179.1711
Bruttoformel C₆H₁₃NO₅
2. Bezeichnung N-[1,3-Dihydroxy-2-(hydroxymethyl)propan-2-yl]glycin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-[2-Hydroxy-1,1-bis(hydroxymethyl)ethyl]glycin; {[2-Hydroxy-1,1-bis(hydroxymethyl)ethyl]amino}essigsäure; Tricin; N-[Tris(hydroxymethyl)methyl]glycin; N-(Trimethylolmethyl)glycin

ASK #30602

Molgewicht 465.9787

Bruttoformel C₂₆H₃₁ClF₃NO

2. Bezeichnung (RS)-1-[3-Chlor-6-(trifluormethyl)phenanthren-9-yl]-3-(dibutylamino)propan-1-ol

ASK #30603

Molgewicht 465.9787

Bruttoformel C₂₆H₃₁ClF₃NO

2. Bezeichnung (RS)-1-[1-Chlor-6-(trifluormethyl)phenanthren-9-yl]-3-(dibutylamino)propan-1-ol

ASK #30604

Chemical Abstract Service Nr. 38492-81-8

Molgewicht 345.1433

Bruttoformel C₁₆H₉Cl₂F₃O

2. Bezeichnung [1,3-Dichlor-6-(trifluormethyl)phenanthren-9-yl]methanol

ASK #30605

Chemical Abstract Service Nr. 957-68-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 13256-42-3; 23241-25-0; 26328-10-9; 70035-93-7

Formelstamm (C10-H11-N2-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 272.2777

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₅S

2. Bezeichnung (6R,7R)-3-Acetyloxymethyl-7-amino-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7R)-3-Acetoxyethyl-7-amino-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (7R)-3-Acetyloxymethyl-7-amino-3-cephem-4-carbonsäure; (6R,7R)-3-Acetoxyethyl-7-amino-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #30606

Formelstamm (C14-H14-N8-O5-S3)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 472.5224

Bruttoformel C₁₄H₁₆N₈O₅S₃

2. Bezeichnung 2-((Carboxy)[2-(1H-tetrazol-1-yl)acetamido]methyl)-5-[[5-methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl)methyl]-5,6-dihydro-2H-1,3-thiazin-4-carbonsäure

ASK #30607

Formelstamm (C11-H12-N6-O6-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 358.3305

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₆O₆S

2. Bezeichnung 2-((Carboxy)[2-(1H-tetrazol-1-yl)acetamido]methyl)-5-hydroxymethyl-5,6-dihydro-2H-1,3-thiazin-4-carbonsäure

ASK #30613

Formelstamm (C32-H37-N4-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 574.7335

Bruttoformel C₃₂H₃₈N₄O₄S

2. Bezeichnung (4S)-2-[[{(Benzyl)[2-(benzylamino)ethyl]carbamoyl}(2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #30616

Chemical Abstract Service Nr. 54549-25-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 150679-30-4

Molgewicht 320.4217

Bruttoformel C₁₆H₃₂O₆

2. Bezeichnung Decyl(D-glucosid)

ASK #30619

Chemical Abstract Service Nr. 198904-31-3

Molgewicht 704.8555

Bruttoformel C₃₈H₅₂N₆O₇

Vorzugsbezeichnung Atazanavir

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 CAS; INNv.L88; GlnAs; EUTCT; FDA-SRS

2. Bezeichnung Dimethyl[(3S,8S,9S,12S)-9-benzyl-3,12-di-*tert*-butyl-8-hydroxy-4,11-dioxo-6-[[4-(pyridin-2-yl)phenyl]methyl]-2,5,6,10,13-pentaazatetradecandioat]

ASK #30620

Chemical Abstract Service Nr. 229975-97-7

Formelstamm C38-H52-N6-O7 . H2-O4-S

Molgewicht 802.934

Bruttoformel C₃₈H₅₄N₆O₁₁S

Vorzugsbezeichnung Atazanavirsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L50)

Zitat Bezeichnung 1 EAB9.7,10.0(2019-2020)/2898

2. Bezeichnung Dimethyl[(3S,8S,9S,12S)-9-benzyl-3,12-di-*tert*-butyl-8-hydroxy-4,11-dioxo-6-[[4-(pyridin-2-yl)phenyl]methyl]-2,5,6,10,13-pentaazatetradecandioat]-sulfat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl-[(5S,10S,11S,14S)-11-benzyl-5-*tert*-butyl-10-hydroxy-15,15-dimethyl-3,6,13-trioxo-8-[[4-(pyridin-2-yl)phenyl]methyl]-2-oxa-4,7,8,12-tetraazahexadecan-14-yl]carbammat-sulfat

ASK #30623

Chemical Abstract Service Nr. 27262-47-1

Molgewicht 288.4277

Bruttoformel C₁₈H₂₈N₂O

Vorzugsbezeichnung Levobupivacain

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung (2S)-1-Butyl-N-(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-1-Butyl-2',6'-dimethylpiperidin-2-carboxanilid; (S)-Bupivacain

ASK #30624

Chemical Abstract Service Nr. 27262-48-2
Formelstamm C₁₈-H₂₈-N₂-O . Cl-H
Molgewicht 324.8887
Bruttoformel C₁₈H₂₉ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Levobupivacainhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L36)
2. Bezeichnung (2S)-1-Butyl-N-(2,6-dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-1-Butyl-2',6'-dimethylpiperidin-2-carboxanilid-hydrochlorid

ASK #30625

Chemical Abstract Service Nr. 111974-72-2
Formelstamm 2(C₂₁-H₂₅-N₃-O₂-S) . C₄-H₄-O₄
Molgewicht 883.0864
Bruttoformel C₄₆H₅₄N₆O₈S₂
2. Bezeichnung 2-{2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy}ethanol-[(2E)-but-2-endioat] (2:1)

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista
3. Bezeichnung Quetiapinfumarat (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Quetiapinhemifumarat; Bis[2-[2-[4-(dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethanol]-(2E)-but-2-endioat; Quetiapinfumarat (2:1); 2-{2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy}ethanol-fumarat (2:1); 2-{2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazino]ethoxy}ethanol-fumarat 2:1; Quetiapinfumarat 2:1; Quetiapinfumarat

ASK #30626

Chemical Abstract Service Nr. 273724-21-3
Formelstamm (C₁₂-H₁₈-N₄-O₄-P-S)+ Cl⁻ . 2 H₂O
Molgewicht 416.818
Bruttoformel C₁₂H₁₈ClN₄O₄PS
Vorzugsbezeichnung Monophosphothiamin 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-5-(2-phosphonoxyethyl)-1,3-thiazoliumchlorid 2 H₂O

ASK #30627

Chemical Abstract Service Nr. 153537-73-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 172521-94-7
Formelstamm (C₂₆-H₂₄-F-N₈-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht	532.5263
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ FN ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Plevitrexed
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(S)-2-[4-[(2,7-Dimethyl-4-oxo-1,4-dihydrochinazolin-6-ylmethyl)(prop-2-in-1-yl)amino]-2-fluorbenzamido]-4-(1H-tetrazol-5-yl)butansäure
ASK #30628	
Chemical Abstract Service Nr.	113617-63-3
Formelstamm	(C19-H19-F3-N3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	395.3756
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ F ₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Orbifloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L33
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-7-[(3R,5S)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-5,6,8-trifluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Orbifloxacin für Tiere
ASK #30629	
Chemical Abstract Service Nr.	101831-37-2
Molgewicht	407.638
Bruttoformel	C ₁₇ H ₉ Cl ₃ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(R)-(4-Chlorphenyl)[2,6-dichlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl]acetonitril
3. Bezeichnung	Diclazuril für Tiere (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Diclazuril für Tiere; Diclazuril
ASK #30632	
Chemical Abstract Service Nr.	93-88-9
Molgewicht	149.2328
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N
Vorzugsbezeichnung	Phenpromethamin
International Nonproprietary Name	INN.L4
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-phenylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)(2-phenylpropyl)azan
ASK #30636	
Chemical Abstract Service Nr.	60388-53-6
Formelstamm	(C20-H20-N8-O5) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	454.4393
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₈ O ₅

Vorzugsbezeichnung *rac*-Methotrexat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung *N*-(4-[[2,4-Diaminopteridin-6-yl)methyl](methyl)amino)benzoyl)-DL-glutaminsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *rac*-(2R)-2-(4-[[2,4-Diaminopteridin-6-yl)methyl](methyl)amino)benzamido)pentandisäure

ASK #30639

Chemical Abstract Service Nr. 62003-27-4
Formelstamm $2(C_5H_6N-O_3)^- Mg^{2+}$
Molgewicht 280.5171
Bruttoformel $C_{10}H_{12}MgN_2O_6$
Vorzugsbezeichnung Magnesiumpidolat
International Nonproprietary Name (INNv.L36)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1619; Ph.Eur.2005,5.0/1619; Ph.Eur.2008,6.0,6.8/1619
2. Bezeichnung (2S)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-Magnesiumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pidolsäure-Magnesiumsalz

ASK #30640

Chemical Abstract Service Nr. 69-44-3
Formelstamm $C_{20}H_{22}Cl-N_3-O \cdot 2 Cl-H$
Molgewicht 428.7831
Bruttoformel $C_{20}H_{24}Cl_3N_3O$
Vorzugsbezeichnung Amodiaquindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 4-[[7-Chlorchinolin-4-yl)amino]-2-(diethylaminomethyl)phenol-dihydrochlorid

ASK #30641

Chemical Abstract Service Nr. 2107-76-8
Molgewicht 192.1681
Bruttoformel $C_{10}H_8O_4$
2. Bezeichnung 5,7-Dihydroxy-4-methyl-2*H*-chromen-2-on

ASK #30642

Chemical Abstract Service Nr. 21881-45-8
Molgewicht 356.4984
Bruttoformel $C_{23}H_{32}O_3$
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-yl)pentanoat

ASK #30643

Molgewicht 370.525
Bruttoformel $C_{24}H_{34}O_3$

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-methylestra-1,3,5(10)-trien-17 -ylpentanoat

ASK #30644

Molgewicht 440.6148

Bruttoformel C₂₈H₄₀O₄

2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diylidipentanoat

ASK #30645

Chemical Abstract Service Nr. 18069-79-9

Molgewicht 342.4718

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₃

2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -ylbutanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Estradiolbutyrat

ASK #30646

Molgewicht 354.4825

Bruttoformel C₂₃H₃₀O₃

2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10),9(11)-tetraen-17 -ylpentanoat

ASK #30647

Chemical Abstract Service Nr. 4956-37-0

Molgewicht 384.5515

Bruttoformel C₂₅H₃₆O₃

Vorzugsbezeichnung Estradiol-17 -enantat

International Nonproprietary Name INN.L3,v.L18

2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -ylheptanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Estradiolenanthat

ASK #30648

Chemical Abstract Service Nr. 1162-65-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11003-08-0; 13214-11-4; 27261-02-5

Molgewicht 312.2736

Bruttoformel C₁₇H₁₂O₆

2. Bezeichnung (6a*R*,9a*S*)-4-Methoxy-2,3,6a,9a-tetrahydrocyclopenta[*c*]furo[3',2':4,5]furo[2,3-*h*]chromen-1,11-dion

3. Bezeichnung Aflatoxin B₁

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #30652

Chemical Abstract Service Nr. 870076-72-5

Molgewicht 253.3373

Bruttoformel C₁₄H₂₃NO₃

2. Bezeichnung *rac*-4-[(1*R*)-2-*tert*-Butylamino-1-methoxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	{5-[(RS)-2-tert-Butylamino-1-methoxyethyl]-2-hydroxyphenyl}methanol
ASK #30653	
Chemical Abstract Service Nr.	96948-64-0
Molgewicht	209.2848
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(RS)-2-tert-Butylamino-1-(4-hydroxyphenyl)ethanol
ASK #30654	
Chemical Abstract Service Nr.	156547-64-7
Molgewicht	223.3113
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-methylphenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(RS)-2-tert-Butylamino-1-(4-hydroxy-3-methylphenyl)ethanol
ASK #30655	
Chemical Abstract Service Nr.	156547-63-6
Molgewicht	237.2949
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ NO ₃
2. Bezeichnung	5-[(RS)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-hydroxybenzaldehyd
ASK #30656	
Chemical Abstract Service Nr.	24085-03-8
Molgewicht	329.4333
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-[(Benzyl)(<i>tert</i> -butyl)amino]-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(RS)-2-[(Benzyl)(<i>tert</i> -butyl)amino]-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanol
ASK #30657	
Chemical Abstract Service Nr.	147663-30-7
Molgewicht	460.6062
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₀ N ₂ O ₅
2. Bezeichnung	2,2'-Oxydimethylenbis[4-(2- <i>tert</i> -butylamino-1-hydroxyethyl)phenol]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,2'-Bis(<i>tert</i> -butylamino)-1,1'-[3,3'-(oxydimethyl)bis(4-hydroxyphenyl)]diethanol
ASK #30658	
Chemical Abstract Service Nr.	64092-10-0
Molgewicht	327.4174

Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₃
2. Bezeichnung (RS)-2-[(Benzyl)(tert-butyl)amino]-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanon

ASK #30659

Chemical Abstract Service Nr. 132183-64-3

Molgewicht 207.3119

Bruttoformel C₁₃H₂₁NO

2. Bezeichnung 4-[2-(tert-Butylamino)ethyl]-2-methylphenol

ASK #30660

Molgewicht 315.4067

Bruttoformel C₁₉H₂₅NO₃

2. Bezeichnung (RS)-2-tert-Butylamino-1-(3-hydroxymethyl-4-phenoxyphenyl)ethanol

ASK #30661

Chemical Abstract Service Nr. 25462-17-3

Molgewicht 217.3052

Bruttoformel C₁₁H₂₃NO₃

2. Bezeichnung [(RS)-2-Hydroxymethyl-2-methylpentyl](isopropylcarbamat)

ASK #30662

Chemical Abstract Service Nr. 7148-50-7

Molgewicht 158.195

Bruttoformel C₈H₁₄O₃

2. Bezeichnung 5-Methyl-5-propyl-1,3-dioxan-2-on

ASK #30663

Chemical Abstract Service Nr. 78-26-2

Molgewicht 132.2007

Bruttoformel C₇H₁₆O₂

2. Bezeichnung 2-Methyl-2-propylpropan-1,3-diol

ASK #30664

Chemical Abstract Service Nr. 16974-42-8

Molgewicht 256.3644

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₂S

2. Bezeichnung 4'-[2-(Isopropylamino)ethyl]methansulfonanilid

ASK #30665

Chemical Abstract Service Nr. 60735-85-5

Molgewicht 270.3479

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₃S

2. Bezeichnung 4'-[2-(Isopropylamino)acetyl]methansulfonanilid

ASK #30666

Chemical Abstract Service Nr. 83922-54-7

Molgewicht 199.227

Bruttoformel C₈H₉NO₃S

2. Bezeichnung 4'-Formylmethansulfonanilid

ASK #30667

Molgewicht 365.8345

Bruttoformel C₁₆H₁₆ClN₃O₃S

2. Bezeichnung 7-Chlor-2-methyl-3-(3-methylphenyl)-4-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid

ASK #30668

Molgewicht 365.8345

Bruttoformel C₁₆H₁₆ClN₃O₃S

2. Bezeichnung 7-Chlor-2-methyl-3-(4-methylphenyl)-4-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid

ASK #30669

Molgewicht 351.808

Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₃S

2. Bezeichnung 7-Chlor-2-methyl-4-oxo-3-phenyl-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid

ASK #30670

Molgewicht 363.8187

Bruttoformel C₁₆H₁₄ClN₃O₃S

2. Bezeichnung 7-Chlor-2-methyl-3-(2-methylphenyl)-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-6-sulfonamid

ASK #30672

Chemical Abstract Service Nr. 23380-54-3

Molgewicht 339.7973

Bruttoformel C₁₄H₁₄ClN₃O₃S

2. Bezeichnung 2-Amino-4-chlor-*N*-(2-methylphenyl)-5-sulfamoylbenzamid

ASK #30673

Chemical Abstract Service Nr. 6100-74-9

Molgewicht 166.1739

Bruttoformel C₉H₁₀O₃

2. Bezeichnung 1-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)ethanon

ASK #30674

Molgewicht 734.4412

Bruttoformel C₂₈H₃₁IO₁₅

2. Bezeichnung 5-Hydroxy-2-(3-hydroxy-4-methoxyphenyl)-6-iod-7-(6-*O*- β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4*H*-chromen-4-on

3. Bezeichnung 3',5-Dihydroxy-6-iod-4'-methoxy-7-(6-*O*- β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)flavon

ASK #30675

Chemical Abstract Service Nr. 151878-23-8

Formelstamm (C₁₈-H₃₁-N₄-O₉)³⁻ H⁺ Ca²⁺

Molgewicht 488.5461

Bruttoformel C₁₈H₃₂CaN₄O₉
Vorzugsbezeichnung Calcobutrol
International Nonproprietary Name INN.L41
2. Bezeichnung {10-[(2*RS*,3*SR*)-1,3,4-Trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triessigsäure-Calciumsalz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hydrogen[{{10-[(2*RS*,3*SR*)-1,3,4-trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triacetato(3-)}calciat(1-)]

ASK #30676

Chemical Abstract Service Nr. 73837-24-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 83306-47-2
Molgewicht 416.6365
Bruttoformel C₂₇H₄₄O₃
2. Bezeichnung (5*E*,7*E*)-9,10-Secocholesta-5,7,10(19)-trien-1 ,3 ,25-triol

ASK #30677

Chemical Abstract Service Nr. 36687-82-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 51596-57-7
Formelstamm 2(C7-H16-N-O3)+ . (C4-H4-O6)2⁻
Molgewicht 472.4846
Bruttoformel C₁₈H₃₆N₂O₁₂
Vorzugsbezeichnung Levocarnitinhemi[(*R*,*R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung Bis[(*R*)-(3-carboxy-2-hydroxypropyl)trimethylammonium][(*R*,*R*)-tartrat]

ASK #30678

Chemical Abstract Service Nr. 154361-48-5
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Arcitumomab
International Nonproprietary Name INN.L36
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung immunoglobulin G₁ (mouse monoclonal IMMU-4 Fab' fragment -chain anti-human antigen CEA), disulfide with mouse monoclonal IMMU-4 light chain

ASK #30679

Chemical Abstract Service Nr. 148189-70-2
Vorzugsbezeichnung Votumumab
International Nonproprietary Name INN.L41
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung immunoglobulin G₃, anti-(human carcinoma-associated antigen)(human monoclonal 88BV59 3-chain), disulfide with human monoclonal 88BV59 -chain, dimer

ASK #30680

Vorzugsbezeichnung Igovomab
International Nonproprietary Name INN.L39

2. Bezeichnung immunoglobulin G₁ (mouse monoclonal OC125 F(ab')₂ F(ab')₂ fragment anti-human ovarian cancer antigen CA 125), disulfide with mouse monoclonal OC125 F(ab')₂ light chain
ASK #30681

Chemical Abstract Service Nr. 188039-54-5

Molgewicht 49900

Vorzugsbezeichnung Palivizumab

International Nonproprietary Name INN.L41

Zitat Bezeichnung 1 MAR32

2. Bezeichnung immunoglobulin G₁ (human-mouse monoclonal MEDI-493 1-chain anti-respiratory syncytial virus protein F), disulfide with human-mouse monoclonal MEDI-493 -chain, dimer
ASK #30682

Chemical Abstract Service Nr. 287714-41-4

Formelstamm (C₂₂H₂₇F-N₃O₆-S)⁻ H⁺

Molgewicht 481.5376

Bruttoformel C₂₂H₂₈FN₃O₆S

Vorzugsbezeichnung Rosuvastatin

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; KEGG.D08492; Clarke; USMI14; CAS; MeSH

2. Bezeichnung (3*R*,5*S*,6*E*)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2-(*N*-methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-(3*R*,5*S*)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-6-isopropyl-2-[(mesyl)(methyl)amino]pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure;
(3*R*,5*S*,6*E*)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-6-isopropyl-2-(*N*-methylmethansulfonamido)-5-pyrimidinyl]-3,5-dihydroxy-6-heptensäure

ASK #30683

Chemical Abstract Service Nr. 147098-20-2

Formelstamm 2(C₂₂H₂₇F-N₃O₆-S)⁻ Ca₂⁺

Molgewicht 1001.1374

Bruttoformel C₄₄H₅₄CaF₂N₆O₁₂S₂

2. Bezeichnung (3*R*,5*S*,6*E*)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2-(*N*-methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Calciumsalz (2:1)

3. Bezeichnung Rosuvastatin-Calcium (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Rosuvastatin-Calcium; Rosuvastatin-Hemicalcium;
Calcium-bis[(3*R*,5*S*,6*E*)-7-[4-(4-fluorphenyl)-2-(*N*-methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-enoat]

ASK #30686

Chemical Abstract Service Nr. 169051-60-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 150480-49-2

Formelstamm (C₃₅H₆₇O₈-P)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 670.8732

Bruttoformel C₃₅H₆₈NaO₈P

- 2. Bezeichnung** 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycerol-3-phosphat-Mononatriumsalz
3. Bezeichnung 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phosphatidsäure-Mononatriumsalz

ASK #30687

Bruttoformel C₂₆₅H₅₂₇NNaO₁₂₃P

2. Bezeichnung (1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycerol-3){2-[methylpoly(oxyethylen)-x-oxycarbonylamino]ethyl}phosphat-Natriumsalz ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #30688

Chemical Abstract Service Nr. 185463-23-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1008509-43-0; 4537-77-3

Formelstamm (C₃₈H₇₄O₁₀P)⁻ H⁺

Molgewicht 722.9699

Bruttoformel C₃₈H₇₅O₁₀P

2. Bezeichnung [(2*R*)-3-(((2*RS*)-2,3-Dihydroxypropoxy)hydroxyphosphoryl)oxy]propan-1,2-diyldihexadecanoat

3. Bezeichnung 1-(1,2-Dipalmitoyl-3-*sn*-phosphatidyl)glycerol

Zitat Bezeichnung
3 Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Dipalmitoylphosphatidylglycerol; 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phosphoglycerol; Dipalmitoyl-L-alpha-phosphatidylglycerol; 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-[phospho-*rac*-(1-glycerol)]; 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phosphatidylglycerol; 1,2-dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*rac*-(1-glycerol); 1,2-dipalmitoylphosphatidylglycerol; 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycerophosphoglycerol; L-Dipalmitoylphosphatidylglycerol; 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phospho-(1'-*rac*-glycerol); 1,2-Dipalmitoyl-*sn*-glycero-3-phosphoryl-*rac*-glycerol; 1,2-Dihexadecanoyl-*sn*-glycero-3-phosphoglycerol

ASK #30690

Chemical Abstract Service Nr. 112522-64-2

Molgewicht 269.2985

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Tacedinalin

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung 4-Acetamido-2'-aminobenzanilid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Acetyldinalin

ASK #30691

Chemical Abstract Service Nr. 170368-04-4

Molgewicht 401.5474

Bruttoformel C₁₈H₃₉N₇O₃

Vorzugsbezeichnung Anisperimus

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung {2-[(6-Carbamimidamidohexyl)amino]-2-oxoethyl}[*N*-(4-[(3*R*)-3-aminobutyl]amino)butyl]carbamat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

ASK #30692

Synonym CC(CCN(C)C)CNC(=O)C1CN2C(=N)N(C)C2=O

Formelstamm C18-H39-N7-O3 . 3 Cl-H

Molgewicht 510.9302

Bruttoformel C₁₈H₄₂Cl₃N₇O₃

Vorzugsbezeichnung Anispermustrihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung {2-[(6-Carbamimidamidohexyl)amino]-2-oxoethyl}[*N*-(4-[(3*R*)-3-aminobutyl]amino)butyl]carbamat]-trihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym CC(CCN(C)C)CNC(=O)C1CN2C(=N)N(C)C2=O-trihydrochlorid

ASK #30693

Chemical Abstract Service Nr. 181296-84-4

Molgewicht 275.3444

Bruttoformel C₁₉H₁₇NO

Vorzugsbezeichnung Omigapil

International Nonproprietary Name INN.L52

2. Bezeichnung *N*-[(Dibenzo[*b,f*]oxepin-10-yl)methyl]-*N*-methylprop-2-in-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Dibenzo[*b,f*]oxepin-10-ylmethyl)(methyl)(prop-2-in-1-yl)azan

ASK #30694

Chemical Abstract Service Nr. 200189-97-5

Formelstamm C19-H17-N-O . C4-H4-O4

Molgewicht 391.4165

Bruttoformel C₂₃H₂₁NO₅

Vorzugsbezeichnung Omigapilmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L52)

2. Bezeichnung *N*-[(Dibenzo[*b,f*]oxepin-10-yl)methyl]-*N*-methylprop-2-in-1-amin-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Dibenzo[*b,f*]oxepin-10-ylmethyl)(methyl)(prop-2-in-1-yl)azan-maleat (1:1)

ASK #30695

Formelstamm (C27-H25-N9-O6-S)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 649.5886

Bruttoformel C₂₇H₂₅N₉Na₂O₆S

Vorzugsbezeichnung Tezosentan-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L43)

2. Bezeichnung *N*-{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1-*H*-tetrazol-5-yl)pyridin-4-yl]pyrimidin-4-yl}-5-(propan-2-yl)pyridin-2-sulfonamid-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1H-tetrazol-5-yl)-4-pyridyl]pyrimidin-4-yl}-5-isopropylpyridin-2-sulfonamid-Dinatriumsalz
ASK #30697

Chemical Abstract Service Nr. 106635-80-7

Molgewicht 463.4926

Bruttoformel C₂₄H₂₈F₃N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Tafenoquin

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-4-*N*-{2,6-Dimethoxy-4-methyl-5-[3-(trifluormethyl)phenoxy]chinolin-8-yl}pentan-1,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-N(4)-{2,6-Dimethoxy-4-methyl-5-[3-(trifluormethyl)phenoxy]-8-chinoly}pentan-1,4-diylbis(azan)

ASK #30698

Chemical Abstract Service Nr. 208538-73-2

Formelstamm (C₅₆H₇₀N₉O₂₃S)⁻ Na⁺

Molgewicht 1292.2563

Bruttoformel C₅₆H₇₀N₉NaO₂₃S

Vorzugsbezeichnung Micafungin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L46)

2. Bezeichnung 5.1,2,6-Anhydro[(4*R*,5*R*)-4,5-dihydroxy-*N*²-[4-[5-[4-(pentyloxy)phenyl]isoxazol-3-yl]benzoyl]-L-ornithyl-L-threonyl-*trans*-4-hydroxy-L-prolyl-(4*S*)-4-hydroxy-4-[4-hydroxy-3-(sulfooxy)phenyl]-L-threonin(1:1)]

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #30699

Chemical Abstract Service Nr. 201688-00-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 181768-16-1

Formelstamm (C₃₃H₃₈GdN₃O₁₄P)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 891.9141

Bruttoformel C₃₃H₄₁GdN₃O₁₄P

Vorzugsbezeichnung Gadofosveset

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung Trihydrogen{(4*R*)-3,6,9-tris(carboxylatomethyl- O)-4-[(4,4-diphenylcyclohexyloxy)(oxido)phosphoryloxymethyl]-3,6,9-triazaundecandioato- ²O¹,O¹, ³N³,N⁶,N⁹}gadolinium()

ASK #30700

Chemical Abstract Service Nr. 193901-90-5

Formelstamm (C₃₃H₃₈GdN₃O₁₄P)³⁻ 3Na⁺

Molgewicht 957.8596

Bruttoformel C₃₃H₃₈GdN₃Na₃O₁₄P

Vorzugsbezeichnung Gadofosveset-Trinatrium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L45)

2. Bezeichnung Trihydrogen{(4*R*)-3,6,9-tris(carboxylatomethyl- *O*)-4-[(4,4-diphenylcyclohexyloxy)(oxido)phosphoryloxymethyl]-3,6,9-triazaundecandioato- ²*O*¹,*O*¹¹, ³*N*⁸,*N*⁶,*N*⁹)gadolinium()-Trinatriumsalz
ASK #30702

**Chemical Abstract
Service Nr.** 171099-57-3

Molgewicht 1793.1008

Bruttoformel C₈₆H₉₇Cl₃N₁₀O₂₆

Vorzugsbezeichnung Oritavancin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L45

2. Bezeichnung (1*R*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*,22*S*_a)-17-[(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- *-L*-arabino-hexopyranosyl)oxy]-14⁴-[[2-*O*-(3-[[4'-chlor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)methyl]amino)-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl-
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (44(4'')*R*)-22-*O*-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl-*α*-*L*-arabino-hexopyranosyl)-*N*-(44)-(4'-chlorbiphenyl-4-ylmethyl)vancomycin;
(3*S*,6*R*,7*R*,22*R*,23*S*,26*S*,30*aS*,36*R*,38*aR*)-22-[(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl-*α*-*L*-arabino-hexopyranosyl)oxy]-44-[[2-*O*-(3-[[4'-chlorbiphenyl-4-yl)methyl]amino)-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl-*α*-

ASK #30703

**Chemical Abstract
Service Nr.** 192564-14-0

Formelstamm C86-H97-Cl3-N10-O26 . 2 H3-O4-P

Molgewicht 1989.0911

Bruttoformel C₈₆H₁₀₃Cl₃N₁₀O₃₄P₂

Vorzugsbezeichnung Oritavancinbis(phosphat)

**International
Nonproprietary Name** (INN.L45)

2. Bezeichnung (S_a(²²⁻²³),1*S*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-17-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- *-L*-arabino-hexopyranosyloxy)-14²-(2-*O*-(3-[[4'-chlor-[1,1'-biphenyl]-4-ylmethyl]amino)-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl-
(1:2)

ASK #30704

**Chemical Abstract
Service Nr.** 111073-20-2

Formelstamm (C73-H88-Cl-N10-O26)⁻ H⁺

Molgewicht 1557.9922

Bruttoformel C₇₃H₈₉ClN₁₀O₂₆

Vorzugsbezeichnung Orienticin A

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L35)

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; ChemSpider; ChemIDplus; PubChem; GlnAS; CAS; DrugInfo; Pharmavista

ASK #30709

Chemical Abstract Service Nr.	180384-57-0
Molgewicht	605.625
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ N ₉ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Tezosentan
International Nonproprietary Name	INN.L43
2. Bezeichnung	N-{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1H-tetrazol-5-yl)pyridin-4-yl]pyrimidin-4-yl}-5-(propan-2-yl)pyridin-2-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1H-tetrazol-5-yl)-4-pyridyl]pyrimidin-4-yl}-5-isopropylpyridin-2-sulfonamid

ASK #30712

Chemical Abstract Service Nr.	180288-69-1
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₄₈ H ₉₉₄₈ N ₁₇₂₀ O ₂₀₁₂ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Trastuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D03257; ICTRP; IMGT/mAb-DB; EUTCT; MeSH; BAN; CAS; ROMP2014; PubChem; IGS; MAR2014; USMI14; ChemIDplus; VFA:Gentec; ATC; USAN
2. Bezeichnung	[H,H'] EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTIYHWVWVRA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYWGQGTLLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDWWLNK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPK VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKLSLSLSPG(K) [L,L'] DIQMTQSPSSLSASVGDRTV ITCRASQDVN TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSRSRGT DFTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTASVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGECH,H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-M ⁶ -glycosyliert mit Oligosacchariden, hauptsächlich mit Gal(1-4)GlcNAc(1-2)Man(1-3)[Gal(1-4)GlcNAc(1-2)Man(1-6)]Man(1-4)GlcNAc(1-4)[Fuc(1-6)]GlcNAc(1-M ⁶) und den um 1 oder 2 terminale Galactosyl-Reste ärmeren Homologen, [H,H']450-Lys überwiegend fehlend, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1 (monoklonale Mensch-Maus-Anti(human-p185(c-erbB2)-Rezeptor)-rhuMab-HER2-gamma-Kette), Disulfid mit monoklonaler Mensch-Maus-rhuMab-HER2-Leichtkette, Dimer; humanisierter monoklonaler Antikörper Anti -p185 HER2; rhuMab 4D5; 4D5 V8; rhuMab HER2; Anti-(human-p185neu-Rezeptor)-Immunglobulin G1(Mensch-Maus rhuMab-HER2 gamma-Kette)-disulfid mit Mensch-Maus rhuMab-HER2 leichte-Kette

ASK #30713

Formelstamm	(C19-H21-O2) ⁻ (C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	477.5904
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₉ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Vedaprofen-Meglumin
International Nonproprietary Name	INN.L35,L6
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(4-Cyclohexylnaphthalin-1-yl)propansäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz

ASK #30714

Chemical Abstract Service Nr.	87-60-5
Molgewicht	141.5981

Bruttoformel	C ₇ H ₈ ClN
2. Bezeichnung	3-Chlor-2-methylanilin
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R
ASK #30715	
Chemical Abstract Service Nr.	106560-14-9
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₄ N-O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	285.3162
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Faropenem
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(2 <i>R</i>)-oxolan-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>S</i>)-6-[(<i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-2-[(<i>R</i>)-tetrahydro-2-furyl]-2-penem-3-carbonsäure; Fropenem; (5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(2 <i>R</i>)-tetrahydrofuran-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure; (5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(<i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(<i>R</i>)-tetrahydro-2-furyl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
ASK #30716	
Chemical Abstract Service Nr.	636-21-5
Formelstamm	C ₇ H ₉ N . Cl-H
Molgewicht	143.614
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ ClN
2. Bezeichnung	2-Methylanilinhydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	o-Toluidinhydrochlorid
ASK #30717	
Molgewicht	254.279
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₅
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-5-(2,3-Dihydroxypropoxy)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol
ASK #30718	
Molgewicht	268.3056
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ O ₅
2. Bezeichnung	(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-5-(2-Hydroxy-3-methoxypropoxy)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol
ASK #30719	
Molgewicht	416.4642
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₇
2. Bezeichnung	5,5'-(2-Hydroxypropan-1,3-diyldioxy)bis[(2 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol]
ASK #30720	

Chemical Abstract Service Nr. 67247-26-1
Molgewicht 545.6643
Bruttoformel C₃₀H₄₃NO₈
2. Bezeichnung *rac*-5,5'-[[*tert*-Butylazandiyl]bis(2-hydroxypropan-3,1-diyloxy)]bis[(2*R*,3*S*)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol]

ASK #30721

Chemical Abstract Service Nr. 67247-33-0
Molgewicht 435.2971
Bruttoformel C₁₇H₂₆INO₄
2. Bezeichnung (2*RS*,3*SR*)-5-[3-(*tert*-Butylamino)-2-hydroxypropoxy]-8-iod-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2,3-diol

ASK #30722

Chemical Abstract Service Nr. 119963-88-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2116-22-5
Molgewicht 273.37
Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₂
2. Bezeichnung (*RS*)-1-(*tert*-Butylamino)-3-(1-naphthyloxy)propan-2-ol

ASK #30723

Chemical Abstract Service Nr. 33841-03-1
Molgewicht 277.4018
Bruttoformel C₁₇H₂₇NO₂
2. Bezeichnung (*RS*)-1-(*tert*-Butylamino)-3-(1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyloxy)propan-2-ol

ASK #30724

Chemical Abstract Service Nr. 211254-73-8
Molgewicht 508.5201
Bruttoformel C₂₈H₂₉F₅O₃
Vorzugsbezeichnung Lonaprisan
International Nonproprietary Name INN.L76:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 11 -(4-Acetylphenyl)-20,20,21,21,21-pentafluor-17-hydroxy-19-nor-17 -pregna-4,9-dien-3-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #30727

Chemical Abstract Service Nr. 229614-55-5
Formelstamm (C₁₅H₂₇N₄O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 328.4072
Bruttoformel C₁₅H₂₈N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Peramivir
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung (1*S*,2*S*,3*R*,4*R*)-3-[(1*S*)-1-Acetamido-2-ethylbutyl]-4-carbamimidamido-2-hydroxycyclopentan-1-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1S,2S,3R,4R)-3-[(S)-1-Acetamido-2-ethylbutyl]-4-guanidino-2-hydroxycyclopentancarbonsäure
ASK #30728
Molgewicht 382.4531
Bruttoformel C₁₅H₂₈N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Peramivir 3 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L48)
2. Bezeichnung (1S,2S,3R,4R)-3-[(1S)-1-Acetamido-2-ethylbutyl]-4-carbamimidamido-2-hydroxycyclopentan-1-carbonsäure 3 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1S,2S,3R,4R)-3-[(S)-1-Acetamido-2-ethylbutyl]-4-guanidino-2-hydroxycyclopentancarbonsäure 3 HO

ASK #30729
Chemical Abstract Service Nr. 211914-51-1
Molgewicht 471.5111
Bruttoformel C₂₅H₂₅N₇O₃
Vorzugsbezeichnung Dabigatran
International Nonproprietary Name INN.L46
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; MAR2010; USAN; EP11.3(2024); CAS; GlnAs; FDA-SRS
2. Bezeichnung 3-[2-[(4-Carbamidoylanilino)methyl]-1-methyl-*N*-(pyridin-2-yl)-1*H*-benzimidazol-5-carboxamido]propansäure

ASK #30730

Formelstamm (C172-H204-N62-O91-P17-S17)17⁻ 17H⁺
Molgewicht 5684.6149
Bruttoformel C₁₇₂H₂₂₁N₆₂O₉₁P₁₇S₁₇
Vorzugsbezeichnung Oblimersen
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung *P*-Thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenylyl-
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #30732

Chemical Abstract Service Nr. 172377-52-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 185800-28-6
Molgewicht 351.4604
Bruttoformel C₁₈H₂₅NO₄S
Vorzugsbezeichnung Estradiol-3-sulfamat
International Nonproprietary Name (INN.Cumul.L3-16(1971-2015))
2. Bezeichnung (17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-yl)sulfamat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	(17beta-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-yl)(amidosulfat); Oestradiol-3-sulfamat
ASK #30737	
Chemical Abstract Service Nr.	263562-28-3
Molgewicht	757.9148
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₅ N ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Barixibat
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	11-D-Gluconamido-2'-[(1S,2R,3S)-3-hydroxy-3-phenyl-2-(2-pyridyl)-1-(2-pyridylamino)propyl]undecanilid
ASK #30738	
Chemical Abstract Service Nr.	152459-95-5
Molgewicht	493.6027
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Imatinib
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	4-[(4-Methylpiperazin-1-yl)methyl]-N-(4-methyl-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]phenyl)benzamid
ASK #30739	
Chemical Abstract Service Nr.	220127-57-1
Formelstamm	C29-H31-N7-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	589.7084
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₅ N ₇ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Imatinibmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L46,v.L18
2. Bezeichnung	4-[(4-Methylpiperazin-1-yl)methyl]-N-(4-methyl-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]phenyl)benzamid-methansulfonat (1:1)
ASK #30742	
Chemical Abstract Service Nr.	196808-45-4
Formelstamm	(C34-H29-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	546.6124
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₀ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Farglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(S)-2-(2-Benzoylanilino)-3-{4-[2-(5-methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]phenyl}propansäure
ASK #30743	
Chemical Abstract Service Nr.	6157-87-5
Molgewicht	330.4611
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Trestolonacetat

International Nonproprietary Name (INNv.L25)
2. Bezeichnung 7 -Methyl-3-oxoestr-4-en-17 -ylacetat
ASK #30746
Chemical Abstract Service Nr. 163252-36-6
Molgewicht 260.219
Bruttoformel C₁₀H₁₃FN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Clevudin
International Nonproprietary Name INNv.L78
2. Bezeichnung 1-(2-Desoxy-2-fluor- -L-arabinofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
ASK #30750
Chemical Abstract Service Nr. 321915-31-5
Molgewicht 498.5945
Bruttoformel C₂₅H₃₀N₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Litomeglovir
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung (2-{{[4-(5-Dimethylaminonaphthalin-1-sulfonamido)phenyl]carbamoyl}-2-methylpropyl}glycinat
ASK #30751
Formelstamm C25-H30-N4-O5-S . 2 Cl-H
Molgewicht 571.5164
Bruttoformel C₂₅H₃₂Cl₂N₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Litomeglovirdihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L46)
2. Bezeichnung (2-{{[4-(5-Dimethylaminonaphthalin-1-sulfonamido)phenyl]carbamoyl}-2-methylpropyl}glycinat-dihydrochlorid
ASK #30752
Chemical Abstract Service Nr. 244767-67-7
Molgewicht 329.3984
Bruttoformel C₂₀H₁₉N₅
Vorzugsbezeichnung Dapivirin
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung 4-{{[4-(2,4,6-Trimethylanilino)pyrimidin-2-yl]amino}benzonitril
ASK #30753
Chemical Abstract Service Nr. 144675-97-8
Formelstamm C17-H19-N5-O2 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht 557.5094
Bruttoformel C₂₅H₂₇N₅O₁₀
Vorzugsbezeichnung Pixantrondimaleat
International Nonproprietary Name (INN.L51)

2. Bezeichnung 6,9-Bis(2-aminoethylamino)benzo[*g*]isochinolin-5,10-dion-maleat (1:2)

ASK #30754

Chemical Abstract Service Nr. 212778-82-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 905816-20-8
Molgewicht 289.5484
Bruttoformel C₁₀H₇Cl₃N₄
Vorzugsbezeichnung Elpetrigin
International Nonproprietary Name INN.L63
2. Bezeichnung 3-(2,3,5-Trichlorphenyl)pyrazin-2,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #30755

Chemical Abstract Service Nr. 4235-95-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53695-00-4; 629647-89-8
Molgewicht 786.1134
Bruttoformel C₄₄H₈₄NO₈P
Vorzugsbezeichnung Colfosceriloleat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung 1,2-Dioleoyl-*sn*-glycero-3-phosphocholin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym ((2R)-2,3-bis[(9Z)-octadec-9-enoyloxy]propyl)[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat; Dioleoyllecithin; DOPC; (R)-N,N,N-Trimethyl-7-(oleoyloxy)-4,10-dioxo-3,5,9-trioxa-4lambda(5)-phosphatricosan-1-aminium-4-olat; E 322 [Dioleoyllecithin]; [(R)-2,3-Bis(oleoyloxy)propyl][2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat

ASK #30756

Chemical Abstract Service Nr. 129716-58-1
Molgewicht 481.5854
Bruttoformel C₃₀H₃₁N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Dofequidar
International Nonproprietary Name INN.L50
2. Bezeichnung 1-{4-[(*RS*)-3-(5-Chinolyloxy)-2-hydroxypropyl]piperazin-1-yl}-2,2-diphenylethanon

ASK #30757

Chemical Abstract Service Nr. 158681-49-3
Formelstamm 2(C30-H31-N3-O3) . 3(C4-H4-O4)
Molgewicht 1311.3874
Bruttoformel C₇₂H₇₄N₆O₁₈
Vorzugsbezeichnung Dofequidarfumarat (2:3)
International Nonproprietary Name (INN.L50)

2. Bezeichnung	1-{4-[(<i>RS</i>)-3-(5-Chinolyoxy)-2-hydroxypropyl]piperazin-1-yl}-2,2-diphenylethanon-fumarat (2:3)
ASK #30758	
Chemical Abstract Service Nr.	255730-18-8
Molgewicht	401.5175
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₁ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Artemison
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	4-[(3 <i>R</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>aS</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,12 <i>aR</i>)-3,6,9-Trimethyldecahydro-12 <i>H</i> -3,12-epoxyprano[4,3-][1,2]benzodioxepin-10-yl]thiomorpholin-1,1-dioxid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>R</i>)-1,5,9-Trimethyl-11,14,15,16-tetraoxatetracyclo[10.3.1.0(4,13).0(8,13)]hexadecan-10-yl]thiomorpholin-1,1-dioxid; Artemifon
ASK #30771	
Chemical Abstract Service Nr.	154189-24-9
Formelstamm	C22-H28-N2-O5-S2 . Cl-H
Molgewicht	501.0591
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClN ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sibenaedhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-7-[2-({2-[3-(2-phenylethoxy)propylsulfonyl]ethyl}amino)ethyl]-1,3-benzothiazol-2(3 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
ASK #30772	
Chemical Abstract Service Nr.	285983-48-4
Molgewicht	527.6572
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Doramapimod
International Nonproprietary Name	INN.L50
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-[5- <i>tert</i> -Butyl-2-(<i>p</i> -tolyl)-2 <i>H</i> -pyrazol-3-yl]-3-[4-(2-morpholinoethoxy)-1-naphthyl]harnstoff
ASK #30773	
Chemical Abstract Service Nr.	147511-69-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	147008-21-7
Formelstamm	(C25-H23-F-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	421.4608
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ FNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Pitavastatin
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	(<i>E</i> -3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-7-[2-Cyclopropyl-4-(4-fluorphenyl)-3-chinoly]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Itavastatin

ASK #30774

Chemical Abstract Service Nr. 147526-32-7
Formelstamm $2(\text{C}_{25}\text{H}_{23}\text{F}\text{N}\text{O}_4)^- \text{Ca}^{2+}$
Molgewicht 880.9837
Bruttoformel $\text{C}_{50}\text{H}_{46}\text{CaF}_2\text{N}_2\text{O}_8$
Vorzugsbezeichnung Pitavastatin-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L45)
2. Bezeichnung (3*R*,5*S*,6*E*)-7-[2-Cyclopropyl-4-(4-fluorphenyl)chinolin-3-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Itavastatin-Hemicalcium

ASK #30775

Chemical Abstract Service Nr. 189261-10-7
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Natalizumab
International Nonproprietary Name INN.L41
2. Bezeichnung immunoglobulin G₄ (human-mouse monoclonal AN100226 4-chain anti-human integrin 4), disulfide with human-mouse monoclonal AN100226 light chain, dimer

ASK #30777

Chemical Abstract Service Nr. 135928-30-2
Molgewicht 295.3755
Bruttoformel $\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_2$
Vorzugsbezeichnung Beloxepin
International Nonproprietary Name INN.L37
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (4*aRS*,13*bRS*)-2,10-Dimethyl-1,3,4,13*b*-tetrahydrodibenzo[2,3:6,7]oxepino[4,5-*c*]pyridin-4*a*-ol

ASK #30778

Chemical Abstract Service Nr. 96258-13-8
Molgewicht 358.3917
Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{22}\text{N}_4\text{O}_4$
Vorzugsbezeichnung Tribendilol
International Nonproprietary Name INN.L26
2. Bezeichnung (*RS*)-1-(1*H*-Benzotriazol-4-yloxy)-3-([2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino)propan-2-ol

ASK #30779

Chemical Abstract Service Nr. 86696-87-9
Molgewicht 245.1085
Bruttoformel $\text{C}_9\text{H}_{10}\text{Cl}_2\text{N}_4$
Vorzugsbezeichnung Aganodin
International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung 1-(4,7-Dichlor-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-2-yl)guanidin
ASK #30780

Chemical Abstract Service Nr. 116795-97-2

Molgewicht 204.2252

Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Ledazerol

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-(imidazol-4-ylmethyl)benzylalkohol

ASK #30781

Chemical Abstract Service Nr. 194804-75-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 345632-74-8

Formelstamm (C23-H19-F2-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 426.4127

Bruttoformel C₂₃H₂₀F₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Garenoxacin

International Nonproprietary Name INN.L49

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-8-(difluormethoxy)-7-[(1*R*)-1-methyl-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-5-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-Cyclopropyl-8-difluormethoxy-7-[(*R*)-1-methylisoindolin-5-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #30782

Chemical Abstract Service Nr. 223652-90-2

Formelstamm C23-H20-F2-N2-O4 . C-H4-O3-S . H2-O

Molgewicht 540.5337

Bruttoformel C₂₄H₂₄F₂N₂O₇S

Vorzugsbezeichnung Garenoxacinmesilat 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L49,v.L18)

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-8-(difluormethoxy)-7-[(1*R*)-1-methyl-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-5-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1) 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-Cyclopropyl-8-difluormethoxy-7-[(*R*)-1-methylisoindolin-5-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-methansulfonat (1:1) 1 HO

ASK #30783

Chemical Abstract Service Nr. 91421-42-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 104195-61-1; 7689-03-4; 86639-62-5

Molgewicht 393.3496

Bruttoformel C₂₀H₁₅N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Rubitecan
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (S)-4-Ethyl-4-hydroxy-9-nitro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-3,14(4*H*,12*H*)-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2OS)-9-Nitrocampothecin

ASK #30784

Chemical Abstract Service Nr. 142217-69-4
Molgewicht 277.2792
Bruttoformel C₁₂H₁₅N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Entecavir
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; GlnAS; USMI2023; CAS; RÖMP2023; FDA-SRS
2. Bezeichnung 2-Amino-9-[(1*S*,3*R*,4*S*)-4-hydroxy-3-hydroxymethyl-2-methylidencyclopentyl]-1*H*-purin-6(9*H*)-on

ASK #30785

Chemical Abstract Service Nr. 209216-23-9
Molgewicht 295.2945
Bruttoformel C₁₂H₁₅N₅O₃
2. Bezeichnung 2-Amino-9-[(1*S*,3*R*,4*S*)-4-hydroxy-3-hydroxymethyl-2-methylidencyclopentyl]-1*H*-purin-6(9*H*)-on 1 H₂O
3. Bezeichnung Entecavir-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0+7,10.0,11.0(2017-2023)/2815; RÖMP2023
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Entecavir 1 HO; 2-Amino-9-[(1*S*,3*R*,4*S*)-4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)-2-methylidencyclopentyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on-Monohydrat

ASK #30786

Chemical Abstract Service Nr. 181630-15-9
Molgewicht 376.147
Bruttoformel C₆H₁₀Cl₂N₂Pt
Vorzugsbezeichnung Picoplatin
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (SP-4-3)Ammindichloro(2-methylpyridin)platin

ASK #30787

Chemical Abstract Service Nr. 170861-63-9
Molgewicht 392.4046
Bruttoformel C₂₂H₂₀N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Reglitazar
International Nonproprietary Name INN.L46

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung (RS)-4-{4-[2-(5-Methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]benzyl}-1,2-oxazolidin-3,5-dion

ASK #30790

Chemical Abstract Service Nr. 128196-01-0

Molgewicht 324.3919

Bruttoformel C₂₀H₂₁FN₂O

2. Bezeichnung (1S)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

3. Bezeichnung Escitalopram

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2758; GlnAs; EP9.0,10.0,11.0(2017-2023); FDA-SRS; EUTCT; CAS

ASK #30792

Chemical Abstract Service Nr. 177036-94-1

Formelstamm (C₂₂H₂₁N₂O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 378.4211

Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Ambrisentan

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung (2S)-2-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yloxy)-3-methoxy-3,3-diphenylpropansäure

ASK #30793

Chemical Abstract Service Nr. 166518-60-1

Molgewicht 501.721

Bruttoformel C₂₉H₄₃NO₄S

Vorzugsbezeichnung Avasimib

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung [2,6-Bis(propan-2-yl)phenyl]({2-[2,4,6-tris(propan-2-yl)phenyl]acetyl}sulfamat)

ASK #30797

Chemical Abstract Service Nr. 158365-51-6

Formelstamm (C₁₂H₁₄N₂O₅S)⁻ Na⁺ · 2.5 H₂O

Molgewicht 352.3362

Bruttoformel C₁₂H₁₄NNaO₅S

Vorzugsbezeichnung Faropenem-Natrium 2.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung (5R,6S)-6-[(1R)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(2R)-oxolan-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz 2.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6S)-6-[(R)-1-Hydroxyethyl]-2-[(R)-tetrahydro-2-furyl]-2-penem-3-carbonsäure-Natriumsalz 2.5 HO; Fropenem-Natrium 2.5 HO; (5R,6S)-6-[(R)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(R)-tetrahydro-2-furyl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz 2.5 HO;

(5R,6S)-6-[(1R)-1-Hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(2R)-tetrahydrofuran-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz 2.5 HO

ASK #30798

Chemical Abstract Service Nr. 141702-36-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 159616-15-6
Molgewicht 397.3997
Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₈S
Vorzugsbezeichnung Faropenemmedoxomil
International Nonproprietary Name INN.L35,L.48
2. Bezeichnung [(5-Methyl-2-oxo-2H-1,3-dioxol-4-yl)methyl]{{(5R,6S)-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(2R)-oxolan-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat}
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5-Methyl-2-oxo-2H-1,3-dioxol-4-ylmethyl){(5R,6S)-6-[(R)-1-hydroxyethyl]-7-oxo-3-[(R)-tetrahydrofuran-2-yl]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat}; Fropenemdaloxat

ASK #30802

Chemical Abstract Service Nr. 192329-42-3
Molgewicht 423.5064
Bruttoformel C₁₈H₂₁N₃O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Prinomastat
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (S)-N-Hydroxy-2,2-dimethyl-4-[4-(4-pyridyloxy)phenylsulfonyl]thiomorpholin-3-carboxamid

ASK #30804

Chemical Abstract Service Nr. 99-48-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 20307-86-2; 22567-18-6
Molgewicht 152.2334
Bruttoformel C₁₀H₁₆O
2. Bezeichnung 2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-ol
3. Bezeichnung Carveol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.3R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5-Isopropenyl-2-methylcyclohex-2-en-1-ol; p-Mentha-6,8-dien-2-ol

ASK #30805

Chemical Abstract Service Nr. 7764-50-3
Molgewicht 152.2334
Bruttoformel C₁₀H₁₆O
2. Bezeichnung 2-Methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohexanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Isopropenyl-2-methylcyclohexanon; p-Mentha-8-en-2-on

ASK #30806

Chemical Abstract Service Nr. 54617-39-9
Molgewicht 364.3947
Bruttoformel C₁₄H₂₈N₄O₇
2. Bezeichnung N^β-Acetyl-2-desoxy-4-*O*-(2,6-diamino-2,6-dideoxy- β -D-glucopyranosyl)-D-streptamin
3. Bezeichnung N^β-Acetylneamin

ASK #30807

Chemical Abstract Service Nr. 534-47-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11030-86-7; 77667-55-1
Molgewicht 323.3428
Bruttoformel C₁₂H₂₅N₃O₇
2. Bezeichnung 4-*O*-(2-Amino-2-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-2-desoxy-D-streptamin
3. Bezeichnung Paromamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Neomycin D

ASK #30808

Chemical Abstract Service Nr. 54631-94-6
Molgewicht 656.6804
Bruttoformel C₂₅H₄₈N₆O₁₄
2. Bezeichnung N^β-Acetyl-*O*-2,6-diamino-2,6-dideoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-*O*-[*O*-2,6-diamino-2,6-dideoxy- β -L-idopyranosyl-(1 \rightarrow 3)- β -D-ribofuranosyl]-(1 \rightarrow 5)-2-desoxy-D-streptamin
3. Bezeichnung N^β-Acetylneomycin B

ASK #30809

Chemical Abstract Service Nr. 81131-74-0
Formelstamm (C₂₃-H₃₅-O₇)⁻ H⁺
Molgewicht 424.5277
Bruttoformel C₂₃H₃₆O₇
Vorzugsbezeichnung 6'-*epi*-Pravastatin
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-2-methyl-8-[(*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8a-hexahydro-1-naphthyl]heptansäure

ASK #30810

Chemical Abstract Service Nr. 81176-41-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 87068-22-2
Formelstamm (C₂₃-H₃₅-O₇)⁻ Na⁺
Molgewicht 446.5096
Bruttoformel C₂₃H₃₅NaO₇
Vorzugsbezeichnung 6'-*epi*-Pravastatin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L27)
2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-[(1*S*,2*S*,6*R*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-2-methyl-8-[(*S*)-2-methylbutanoyloxy]-1,2,6,7,8,8a-hexahydro-1-naphthyl]heptansäure-Natriumsalz

ASK #30811

Chemical Abstract Service Nr. 250721-09-6
Formelstamm (C₂₃-H₃₅-O₈)⁻ H⁺
Molgewicht 440.5271
Bruttoformel C₂₃H₃₆O₈
Vorzugsbezeichnung 3"-Hydroxypravastatin

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-((1*S*,2*S*,6*S*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-8-[(2*S*,3*R*)-3-hydroxy-2-methylbutanoyloxy]-2-methyl-1,2,6,7,8,8a-hexahydro-1-naphthyl)heptansäure

ASK #30812

Chemical Abstract Service Nr. 149607-06-7
Formelstamm (C₂₃-H₃₅-O₈)⁻ Na⁺
Molgewicht 462.509
Bruttoformel C₂₃H₃₅NaO₈
Vorzugsbezeichnung 3"-Hydroxypravastatin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-((1*S*,2*S*,6*S*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-8-[(2*S*,3*R*)-3-hydroxy-2-methylbutanoyloxy]-2-methyl-1,2,6,7,8,8a-hexahydro-1-naphthyl)heptansäure-Natriumsalz

ASK #30814

Chemical Abstract Service Nr. 159345-66-1

Formelstamm (C₂₄-H₃₇-O₇)⁻ H⁺
Molgewicht 438.5543
Bruttoformel C₂₄H₃₈O₇
2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-7-((1*S*,2*S*,6*S*,8*S*,8*aR*)-6-hydroxy-2-methyl-8-[(2*S*)-2-methylpentanoyloxy]-1,2,6,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl)heptansäure

ASK #30816

Molgewicht 327.3959
Bruttoformel C₁₉H₂₂FN₃O

2. Bezeichnung 1-(2-Fluorphenyl)-4-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]butan-1-on

ASK #30817

Molgewicht 470.6092
Bruttoformel C₂₈H₃₄N₆O

2. Bezeichnung 4-[4-(2-Pyridyl)piperazin-1-yl]-1-[4-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]phenyl]butan-1-on

ASK #30818

Molgewicht 325.4048
Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃O₂

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-1-[4-[4-(2-pyridyl)piperazin-1-yl]phenyl]butan-1-on

ASK #30826

Chemical Abstract Service Nr. 579-21-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 47453-44-1
Molgewicht 335.4394

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₂
2. Bezeichnung 2,2'-(1-Methylpiperidin-2,6-diyl)bis(1-phenylethanon)
3. Bezeichnung Lobelanin
Zitat Bezeichnung 3 USM112

ASK #30827

Chemical Abstract Service Nr. 552-72-7
Molgewicht 339.4712
Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₂
2. Bezeichnung 2,2'-(1-Methylpiperidin-2,6-diyl)bis(1-phenylethanol)
3. Bezeichnung Lobelanidin
Zitat Bezeichnung 3 USM112

ASK #30828

Chemical Abstract Service Nr. 63721-51-7
Molgewicht 503.6327
Bruttoformel C₂₃H₄₅N₅O₇
2. Bezeichnung 4-O-(2-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy-6-ethylamino- -D-glycero-hex-4-enopyranosyl)-6-O-(3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl)-2-desoxy-*N*¹-ethyl-D-streptamin

ASK #30829

Chemical Abstract Service Nr. 63721-52-8
Molgewicht 503.6327
Bruttoformel C₂₃H₄₅N₅O₇
2. Bezeichnung 4-O-(6-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy-2-ethylamino- -D-glycero-hex-4-enopyranosyl)-6-O-(3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl)-2-desoxy-*N*¹-ethyl-D-streptamin

ASK #30830

Chemical Abstract Service Nr. 19558-27-1
Formelstamm (C₁₀-H₈-N₃-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 235.1962
Bruttoformel C₁₀H₉N₃O₄
2. Bezeichnung 8-Ethyl-2-hydroxy-5-oxo-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-6-carbonsäure

ASK #30831

Chemical Abstract Service Nr. 19572-12-4
Formelstamm (C₁₁-H₁₀-N₃-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 249.2227
Bruttoformel C₁₁H₁₁N₃O₄
2. Bezeichnung 8-Ethyl-2-methoxy-5-oxo-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-6-carbonsäure

ASK #30832

Formelstamm (C₁₂-H₁₂-N₃-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 263.2493
Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O₄
2. Bezeichnung 2-Ethoxy-8-ethyl-5-oxo-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-6-carbonsäure

ASK #30833

Chemical Abstract Service Nr. 51940-33-1
Molgewicht 281.695
Bruttoformel C₁₂H₁₂ClN₃O₃
2. Bezeichnung Ethyl(2-chlor-8-ethyl-5-oxo-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-6-carboxylat)

ASK #30834

Chemical Abstract Service Nr. 51940-43-3
Molgewicht 331.3696
Bruttoformel C₁₆H₂₁N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Ethylpipemidinat
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung Ethyl[8-ethyl-5-oxo-2-(piperazin-1-yl)-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-6-carboxylat]

ASK #30835

Chemical Abstract Service Nr. 52146-30-2
Formelstamm (C₁₆-H₁₈-N₅-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 345.3532
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₅O₄
2. Bezeichnung 2-(4-Acetyl-piperazin-1-yl)-8-ethyl-5-oxo-5,8-dihydropyrido[2,3-*d*]pyrimidin-6-carbonsäure

ASK #30836

Chemical Abstract Service Nr. 22462-79-9
Molgewicht 127.2273
Bruttoformel C₈H₁₇N
2. Bezeichnung (*RS*)-6-Methylhept-5-en-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (*RS*)-6-Methylhept-5-en-2-ylazan

ASK #30837

Chemical Abstract Service Nr. 4637-24-5
Molgewicht 119.1622
Bruttoformel C₅H₁₃NO₂
2. Bezeichnung Dimethoxy-*N,N*-dimethylmethanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dimethylformamiddimethylacetal; *N,N*-Dimethylformamiddimethylacetal; (Dimethoxymethyl)dimethylazan

ASK #30838

Chemical Abstract Service Nr. 65322-85-2
Formelstamm (C₁₃-H₁₇-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 206.2808
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₂
2. Bezeichnung 3-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propansäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU; IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-(4-Isobutylphenyl)propansäure

ASK #30839

Chemical Abstract Service Nr. 1391054-15-1

Formelstamm (C₂₆H₃₀O₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 408.5299

Bruttoformel C₂₆H₃₂O₄

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,4*R*)-7-(2-Methylpropyl)-1-[4-(2-methylpropyl)phenyl]-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1,4-dicarbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1*RS*,4*RS*)-7-(2-Methylpropyl)-1-[4-(2-methylpropyl)phenyl]-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1,4-dicarbonsäure; (1*RS*,4*SR*)-7-Isobutyl-1-(4-isobutylphenyl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1,4-dicarbonsäure

ASK #30840

Chemical Abstract Service Nr. 2143535-25-3

Molgewicht 336.5103

Bruttoformel C₂₄H₃₂O

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-1,3-Bis[4-(2-methylpropyl)phenyl]butan-1-on

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3*RS*)-1,3-Bis[4-(2-methylpropyl)phenyl]butan-1-on; (3*R*)-1,3-Bis(4-isobutylphenyl)butan-1-on

ASK #30841

Chemical Abstract Service Nr. 2143535-26-4

Molgewicht 322.5268

Bruttoformel C₂₄H₃₄

2. Bezeichnung *rac*-1,1'-[(3*R*)-Butan-1,3-diyl]bis[4-(2-methylpropyl)benzol]

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3*RS*)-1,3-Bis(4-isobutylphenyl)butan; 1-(2-Methylpropyl)-4-[(3*RS*)-3-[4-(2-methylpropyl)-phenyl]butyl]benzol

ASK #30842

Chemical Abstract Service Nr. 604-26-2

Molgewicht 302.451

Bruttoformel C₂₀H₃₀O₂

2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-1 -methylandrost-4-en-3-on

ASK #30843

Chemical Abstract Service Nr. 4011-44-3

Molgewicht 306.4828

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₂

2. Bezeichnung 1 -Methyl-5 -androstan-3 ,17 -diol

ASK #30844

Chemical Abstract Service Nr. 93384-44-2

Molgewicht 302000

2. Bezeichnung Clostridium botulinum-Toxin B-Komplex aus Neurotoxin B (BoNT-B, UniProtKB-Sequenz P10844, 1291-Peptid, 437,446-Disulfid, überwiegend gespalten zwischen K441 und A442 durch endogene bakterielle Proteasen), Nicht-Toxin-Nicht-Hämagglutinin B (NTNH-B), 3 Einheiten 70-kDa-Hämagglutinin B (HA70-B), 3 Einheiten 17-kDa-Hämagglutinin B (HA17-B) und 6 peripheren Einheiten 33-kDa-Hämagglutinin B (HA33-B) (alle fünf post-translational modifizierten, reifen Proteine ohne N-terminalen Initiator-Aminosäurerest Met1), M = ca. 700 kg/mol

3. Bezeichnung Botulinum-Toxin Typ B zur Injektion (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung
3 Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Botulinum-Toxin Typ B zur Injektion; Botulin B; Botulismus-Toxin Typ B; Botulinum-Neurotoxin Typ B-Hämagglutinin-Komplex; Botulinumtoxin Typ B; Botulinumtoxin B; Clostridium botulinum Toxin Typ B

ASK #30845

Chemical Abstract Service Nr. 95-87-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50356-12-2

Molgewicht 122.1644

Bruttoformel C₈H₁₀O

2. Bezeichnung 2,5-Dimethylphenol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.4R,5.7R; EAB.VU.CN; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #30846

Chemical Abstract Service Nr. 107233-08-9

Molgewicht 199.3131

Bruttoformel C₁₀H₁₇NOS

Vorzugsbezeichnung Cevimelin

International Nonproprietary Name INN.L38

2. Bezeichnung (2'*RS*,3*RS*)-2'-Methyl-1-azaspiro[bicyclo[2.2.2]octan-3,5'-[1,3]oxathiolan]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2'*RS*,3*RS*)-2'-Methylspiro[chinuclidin-3,5'-[1,3]oxathiolan]

ASK #30847

Chemical Abstract Service Nr. 153504-70-2

Formelstamm C₁₀-H₁₇-N-O-S . Cl-H . 0.5 H₂O

Molgewicht 244.7817

Bruttoformel C₁₀H₁₈ClNOS

Vorzugsbezeichnung Cevimelinhydrochlorid 0.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L38)

2. Bezeichnung (2'*RS*,3*RS*)-2'-Methyl-1-azaspiro[bicyclo[2.2.2]octan-3,5'-[1,3]oxathiolan]-hydrochlorid 0.5 H₂O

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(2'RS,3RS)-2'-Methylspiro[chinuclidin-3,5'-[1,3]oxathiolan]hydrochlorid 0.5 HO

ASK #30848

Molgewicht 249.3486**Bruttoformel** C₁₅H₂₃NO₂**2. Bezeichnung** 5-(2,5-Dimethylphenoxy)-2,2-dimethylpentanamid**Zitat Bezeichnung 2** EAB.VU.CN

ASK #30849

Molgewicht 252.3493**Bruttoformel** C₁₅H₂₄O₃**2. Bezeichnung** 2-[3-(2-Ethoxyethoxy)propoxy]-1,4-dimethylbenzol**Zitat Bezeichnung 2** EAB.VU.CN

ASK #30850

Formelstamm (C₁₈-H₂₅-O₃)⁻ H⁺**Molgewicht** 290.3972**Bruttoformel** C₁₈H₂₆O₃**2. Bezeichnung** 5-[3,6-Dimethyl-2-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,2-dimethylpentansäure**3. Bezeichnung** 5-(2-Allyl-3,6-dimethylphenoxy)-2,2-dimethylpentansäure

ASK #30851

Formelstamm (C₁₈-H₂₅-O₃)⁻ H⁺**Molgewicht** 290.3972**Bruttoformel** C₁₈H₂₆O₃**2. Bezeichnung** 5-[2,5-Dimethyl-4-(prop-2-en-1-yl)phenoxy]-2,2-dimethylpentansäure**Zitat Bezeichnung 2** EAB.VU.CN**3. Bezeichnung** 5-(4-Allyl-2,5-dimethylphenoxy)-2,2-dimethylpentansäure

ASK #30852

Molgewicht 254.3667**Bruttoformel** C₁₈H₂₂O**2. Bezeichnung** 1-(2,5-Dimethylphenoxy)-4-phenylbutan

ASK #30853

Molgewicht 162.2283**Bruttoformel** C₁₁H₁₄O**2. Bezeichnung** 1,4-Dimethyl-2-(prop-2-en-1-yloxy)benzol**Zitat Bezeichnung 2** EAB.VU.CN**3. Bezeichnung** 3-(2,5-Dimethylphenoxy)propen**USYN**

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

2-Allyloxy-1,4-dimethylbenzol

ASK #30854

Molgewicht 284.3927

Bruttoformel C₁₉H₂₄O₂

2. Bezeichnung 1,3-Bis(2,5-dimethylphenoxy)propan

ASK #30855

Molgewicht 625.7571

Bruttoformel C₃₆H₄₃N₅O₅

2. Bezeichnung (6*aR*,9*R*,10*aR*)-*N*-[(2*R*,5*S*,10*aS*,10*bS*)-5-Benzyl-2-(butan-2-yl)-10*b*-hydroxy-3,6-dioxooctahydro[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-carbo

3. Bezeichnung (5'*S*,10*R*)-5'-Benzyl-2'-(butan-2-yl)-12'-hydroxy-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion

ASK #30856

Molgewicht 627.7299

Bruttoformel C₃₅H₄₁N₅O₆

2. Bezeichnung (6*aR*,9*R*,10*aR*)-*N*-[(2*R*,5*S*,10*aS*,10*bS*)-5-Benzyl-10*b*-hydroxy-3,6-dioxo-2-(propan-2-yl)octahydro[1,3]oxazolo[3,2-*a*]pyrrolo[2,1-*c*]pyrazin-2-yl]-7-methyl-7-oxo-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydro-7⁵-indolo[4,3-*fg*]chi

3. Bezeichnung (5'*S*,10*R*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-6-oxo-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydro-6⁵-ergotaman-3',6',18-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (5'*S*,10*R*)-5'-Benzyl-12'-hydroxy-2'-isopropyl-6-oxo-9,10-dihydro-6λ(5)-ergotaman-3',6',18-trion

ASK #30857

Molgewicht 176.1687

Bruttoformel C₁₀H₈O₃

2. Bezeichnung 7-Hydroxy-2-methyl-4*H*-chromen-4-on

ASK #30858

Chemical Abstract Service Nr. 5472-13-9

Molgewicht 198.2604

Bruttoformel C₁₄H₁₄O

2. Bezeichnung (*RS*)-(2-Methylphenyl)(phenyl)methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (*RS*)-(Phenyl)(*o*-tolyl)methanol

ASK #30859

Chemical Abstract Service Nr. 131-58-8

Molgewicht 196.2445

Bruttoformel C₁₄H₁₂O

2. Bezeichnung (2-Methylphenyl)(phenyl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Phenyl)(*o*-tolyl)methanon

ASK #30860

Chemical Abstract Service Nr. 17349-96-1

Molgewicht 241.3282
Bruttoformel C₁₆H₁₉NO
2. Bezeichnung (RS)-2-[(2-Methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-2-(2-Methylbenzhydroxy)ethylazan

ASK #30861

Molgewicht 269.3813
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO
2. Bezeichnung N,N-Dimethyl-2-[(RS)-(3-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dimethyl[(RS)-2-(3-methylbenzhydroxy)ethyl]azan

ASK #30862

Chemical Abstract Service Nr. 19804-27-4
Molgewicht 269.3813
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO
2. Bezeichnung N,N-Dimethyl-2-[(4-methylphenyl)(phenyl)methoxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dimethyl[(RS)-2-(4-methylbenzhydroxy)ethyl]azan; 2-[(RS)-(4-Methylphenyl)phenylmethoxy]-N,N-dimethylethanamin

ASK #30863

Molgewicht 222.3067
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂OS
2. Bezeichnung 3-[(RS)-2-Amino-2-phenylethyl]-1,3-thiazolidin-2-on

ASK #30864

Molgewicht 204.2914
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂S
2. Bezeichnung 3-[(E)-2-Phenylethen-1-yl]-1,3-thiazolidin-2-imin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-[(E)-Styryl]-1,3-thiazolidin-2-ylidenazan

ASK #30865

Chemical Abstract Service Nr. 69158-71-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 32190-33-3
Molgewicht 222.3067
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂OS
2. Bezeichnung (RS)-4-Phenyl-1-(2-sulfanylethyl)imidazolidin-2-on

ASK #30866

Chemical Abstract Service Nr. 4335-28-8
Molgewicht 202.2755
Bruttoformel C₁₁H₁₀N₂S

2. Bezeichnung 6-Phenyl-2,3-dihydroimidazo[2,1-*b*][1,3]thiazol
ASK #30867

Molgewicht 410.5986

Bruttoformel C₂₂H₂₆N₄S₂

2. Bezeichnung 1,1'-[2,2'-(Disulfandiyl)diethyl]bis[(*RS*)-4-phenylimidazolidin-2-on]
ASK #30868

Chemical Abstract Service Nr. 191588-94-0

Formelstamm C2558-H3872-N738-O781-S40

Molgewicht 58800

Vorzugsbezeichnung Tenecteplase

International Nonproprietary Name INN.L41

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung

SYQVICRDEK TQMIYQQHQS WLRPVLRSNR VEYCWNSGR AQCHSVPVKS CSEPRCFNGG TCQQALYFSD FVCQCPEGFA GKCCIDTRA TCYEDQGISY RGNWSTAESG AECTNWQSSA LAQKPYSGRR PDAIRLGLGN HNYCRNPDRD SKPWCYVFKA GKYSSEFCST PACSEGNSDC YFGNGSAYRG THSLTESGAS CLPWNSMILI GKVYTAQNPS AQALGLGKHN YCRNPDGDAK PWCHVLKNRR LTWEYCDVPS CSTCGLRQYS QPQFRIKGGI FADIASHPWQ AAIFAAAAAS PGERFLCGGI LISSCWILSA AHCQFERFPP HHLTVILGRT YRVVPGEEEQ KFEVEKYIVH KEFDDDDTYDN DIALLQLKSD SSRCAQESSV VRTVCLPPAD LQLPDWTECE LSGYGKHEAL SPFYSERLKE AHVRLYPSSR CTSQHLLNRT VTDNMLCAGD TRSGGPQANL HDACQGDSGG PLVCLNDGRM TLVGIISWGL GCGQKDVPGV YTKVTNYLDW IRDNMRP, 6,36:34,43:51,62:56,73:75,84:92,173:113,155:144,168:180,261:201,243:232,256:264,395:307,323:315,384:409,484:441,457:474,502-Heptadecakis(disulfid), Asn103,Asn184,Asn448-*N*⁴-glycosyliert mit Oligosacchariden vom CHO-Typ, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [103-L-Asparagin-117-L-glutamin-296-L-alanin-297-L-alanin-298-L-alanin-299-L-alanin]-gewebespezifischer-Plasminogenaktivator (human)

ASK #30869

Chemical Abstract Service Nr. 200880-41-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 67232-81-9

Formelstamm (C38-H74-O10-P)⁻ Na⁺

Molgewicht 744.9517

Bruttoformel C₃₈H₇₄NaO₁₀P

2. Bezeichnung [(2*R*)-3-(((2*RS*)-2,3-Dihydroxypropoxy)hydroxyphosphoryl)oxy]propan-1,2-diyl]dihexadecanoat-Natriumsalz (1:1)

3. Bezeichnung 1-(1,2-Dipalmitoyl-3-*sn*-phosphatidyl)glycerol-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Dipalmitoylphosphatidylglycerol-Natrium; Natrium[(2*R*)-2,3-bis(palmitoyloxy)propyl]((2,3-dihydroxypropyl)phosphat

ASK #30870

Chemical Abstract Service Nr. 192185-72-1

Molgewicht 489.3958

Bruttoformel C₂₇H₂₂Cl₂N₄O

Vorzugsbezeichnung Tipifarnib

International Nonproprietary Name INN.L46

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (R)-6-[(Amino)(4-chlorphenyl)(1-methylimidazol-5-yl)methyl]-4-(3-chlorphenyl)-1-methylchinolin-2(1H)-on
 ASK #30871
Chemical Abstract Service Nr. 188116-07-6
Molgewicht 279.7222
Bruttoformel C₁₃H₁₄ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Imepitoin
International Nonproprietary Name INN.L58
2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenyl)-4-(morpholin-4-yl)-1H-imidazol-2(5H)-on
 ASK #30872
Chemical Abstract Service Nr. 142155-43-9
Molgewicht 259.3467
Bruttoformel C₁₅H₂₁N₃O
Vorzugsbezeichnung Cizolirtin
International Nonproprietary Name INN.L38
2. Bezeichnung *rac*-N,N-Dimethyl-2-[(R)-(1-methyl-1H-pyrazol-5-yl)(phenyl)methoxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[2-[(RS)-(1-methylpyrazol-5-yl)(phenyl)methoxy]ethyl]azan
 ASK #30873
Chemical Abstract Service Nr. 142155-44-0
Formelstamm C15-H21-N3-O . C6-H8-O7
Molgewicht 451.4703
Bruttoformel C₂₁H₂₉N₃O₈
Vorzugsbezeichnung Cizolirtincitrat
International Nonproprietary Name (INN.L38)
2. Bezeichnung N,N-Dimethyl-2-[(RS)-(1-methylpyrazol-5-yl)(phenyl)methyl]ethanamin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dimethyl[2-[(R)-(1-methylpyrazol-5-yl)(phenyl)methyl]ethyl]azan-citrat (1:1)
 ASK #30874
Chemical Abstract Service Nr. 520-18-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 14461-95-1
Molgewicht 286.2363
Bruttoformel C₁₅H₁₀O₆
2. Bezeichnung 3,5,7-Trihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-4H-chromen-4-on
3. Bezeichnung Kämpferol
Zitat Bezeichnung 3 Karrer1497
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 3,4',5,7-Tetrahydroxyflavon

ASK #30875

Chemical Abstract Service Nr. 17650-84-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11003-35-3; 29698-63-3; 51897-88-2; 72032-65-6; 85771-81-9

Molgewicht 594.5181

Bruttoformel C₂₇H₃₀O₁₅

2. Bezeichnung 5,7-Dihydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-3-(6-O- β -L-rhamnopyranosyl- β -D-glucopyranosyloxy)-4H-chromen-4-on

ASK #30880

Chemical Abstract Service Nr. 222834-30-2

Formelstamm (C₂₅H₂₄N-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 419.4697

Bruttoformel C₂₅H₂₅NO₅

Vorzugsbezeichnung Ragaglitazar

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung (S)-2-Ethoxy-3-[4-[2-(phenoxazin-10-yl)ethoxy]phenyl]propansäure

ASK #30881

Formelstamm C₂₅H₂₅N-O₅ . C₆H₁₄N₄O₂

Molgewicht 593.6707

Bruttoformel C₃₁H₃₉N₅O₇

Vorzugsbezeichnung Ragaglitazar-Arginin

International Nonproprietary Name INN.L47,L6

2. Bezeichnung (S)-2-Ethoxy-3-[4-[2-(phenoxazin-10-yl)ethoxy]phenyl]propansäure-L-Arginin-Salz

ASK #30882

Chemical Abstract Service Nr. 37148-47-3

Molgewicht 282.9493

Bruttoformel C₉H₆BrCl₂NO

2. Bezeichnung 1-(4-Amino-3,5-dichlorphenyl)-2-bromethanon

ASK #30883

Chemical Abstract Service Nr. 22407-20-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 78468-38-9

Molgewicht 154.1267

Bruttoformel C₅H₆N₄O₂

2. Bezeichnung 5-Formamido-1H-pyrazol-4-carboxamid

ASK #30884

Chemical Abstract Service Nr. 6994-25-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1260243-04-6; 19750-02-8; 75263-88-6; 80568-97-4

Molgewicht 155.1546

Bruttoformel C₆H₉N₃O₂

2. Bezeichnung Ethyl(5-amino-1H-pyrazol-4-carboxylat)

ASK #30885

Molgewicht 183.1647

Bruttoformel C₇H₉N₃O₃

2. Bezeichnung Ethyl(5-formamido-1*H*-pyrazol-4-carboxylat)

ASK #30886

Chemical Abstract Service Nr. 80983-34-2

Molgewicht 239.2941

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₃O₂S

2. Bezeichnung 5-(Propansulfonyl)-1*H*-benzimidazol-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-(Propylsulfonyl)benzimidazol-2-ylazan

ASK #30887

Chemical Abstract Service Nr. 80983-45-5

Molgewicht 237.2782

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₃O₂S

2. Bezeichnung Methyl{[5-(methylsulfonyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]carbamat}

ASK #30888

Chemical Abstract Service Nr. 67035-76-1

Molgewicht 265.3496

Bruttoformel C₁₈H₁₉NO

2. Bezeichnung (3*E*)-3-(Dibenzo[*b,e*]oxepin-11(6*H*)-yliden)-*N*-methylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(*E*)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[*b,e*]oxepin-11-yliden)propyl](methyl)azan

ASK #30889

Chemical Abstract Service Nr. 3607-18-9

Molgewicht 279.3761

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO

Vorzugsbezeichnung Cidoxepin

International Nonproprietary Name INN.L7

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (3*Z*)-3-(Dibenzo[*b,e*]oxepin-11(6*H*)-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(*Z*)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[*b,e*]oxepin-11-yliden)propyl]dimethylazan

ASK #30890

Molgewicht 360.4473

Bruttoformel C₂₀H₂₈N₂O₄

2. Bezeichnung Ethyl{(2*S*)-2-[(3*S*,8*aS*)-3-methyl-1,4-dioxo-1,2,3,4,6,7,8,8*a*-octahydroppyrrrolo[1,2-*a*]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutanoat}

ASK #30891

Formelstamm (C₂₆-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 452.5427

Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung (2S)-1-[(2S)-2-[[[(2S)-4-Phenyl-1-(2-phenylethoxy)-1-oxobutan-2-yl]amino]propanoyl]pyrrolidin-2-carbonsäure

3. Bezeichnung N-[(2S)-4-Phenyl-1-(2-phenylethoxy)-1-oxobutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin

ASK #30892

Formelstamm (C₂₂-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 404.4999

Bruttoformel C₂₂H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung (2S)-1-[(2S)-2-[[[(2S)-1-Butoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]pyrrolidin-2-carbonsäure

3. Bezeichnung N-[(2S)-1-Butoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin

ASK #30893

Formelstamm (C₁₅-H₂₆-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 285.3792

Bruttoformel C₁₅H₂₇NO₄

2. Bezeichnung (2S)-2-[[[(2S)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]amino]propansäure

3. Bezeichnung N-[(2S)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]-L-alanin

ASK #30894

Formelstamm (C₂₀-H₃₃-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 382.4944

Bruttoformel C₂₀H₃₄N₂O₅

2. Bezeichnung (2S)-1-[(2S)-2-[[[(2S)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]amino]propanoyl]pyrrolidin-2-carbonsäure

3. Bezeichnung N-[(2S)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]-L-alanyl-L-prolin

ASK #30895

Formelstamm (C₁₇-H₂₀-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 287.3535

Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₃

2. Bezeichnung 3-[7-Ethyl-3-(2-hydroxyethyl)-1*H*-indol-2-yl]pent-3-ensäure

ASK #30896

Formelstamm (C₈-H₁₂-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 155.1943

Bruttoformel C₈H₁₃NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-4-(Aminomethyl)cyclohex-1-en-1-carbonsäure

ASK #30897

Molgewicht 343.3737

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₅

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,10 ,14-trihydroxy-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-6-on

3. Bezeichnung 10 -Hydroxynaloxon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 17-Allyl-4,5alpha-epoxy-3,10alpha,14-trihydroxymorphinan-6-on

ASK #30898

Molgewicht 652.7328

Bruttoformel C₃₈H₄₀N₂O₈

2. Bezeichnung 2,2'-Bisnaloxon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 17,17'-Diallyl-4,5alpha:4',5'alpha-diepoxy-3,3',14,14'-tetrahydroxy[2,2'-bimorphinan]-6,6'-dion

ASK #30899

Chemical Abstract Service Nr. 167842-64-0

Formelstamm (C₂₄-H₃₉-O₉)⁻ H⁺

Molgewicht 472.569

Bruttoformel C₂₄H₄₀O₉

2. Bezeichnung 7-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S,4S,5S)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]heptansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7-[(2E)-4-[(2S,3R,4R,5S)-5-[(2S,3S,4S,5S)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]heptansäure

ASK #30900

Chemical Abstract Service Nr. 153559-49-0

Formelstamm (C₂₄-H₂₇-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 348.4779

Bruttoformel C₂₄H₂₈O₂

Vorzugsbezeichnung Bexaroten

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung 4-[1-(3,5,5,8,8-Pentamethyl-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yl)ethenyl]benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-[1-(3,5,5,8,8-Pentamethyl-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthyl)vinyl]benzoesäure

ASK #30904

Chemical Abstract Service Nr. 51963-55-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 125833-03-6; 65107-27-9

Molgewicht 838.9396

Bruttoformel C₄₃H₅₈N₄O₁₃

Vorzugsbezeichnung Rifampicin-N-oxid

International Nonproprietary Name (INN.L8)

ASK #30907

Chemical Abstract Service Nr. 147127-20-6

Formelstamm (C₉-H₁₂-N₅-O₄-P)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 287.2123

Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ N ₅ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Tenofovir
International Nonproprietary Name	INN.L44
2. Bezeichnung	(([(2 <i>R</i>)-1-(6-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl)phosphonsäure
ASK #30908	
Chemical Abstract Service Nr.	157542-49-9
Molgewicht	440.5105
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Tacapenempivoxil
International Nonproprietary Name	INN.L51,v.L44
2. Bezeichnung	[(2,2-Dimethylpropanoyloxy)methyl][(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-3-[(3 <i>R</i>)-5-oxopyrrolidin-3-ylsulfanyl]-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	EUTCT
ASK #30914	
Chemical Abstract Service Nr.	254877-67-3
Molgewicht	576.4931
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Ataciguat
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	5-Chlor-2-(5-chlorthiophen-2-sulfonamido)- <i>N</i> -[4-(morpholinosulfonyl)phenyl]benzamid
ASK #30915	
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₈ -Cl ₂ -N ₃ -O ₆ -S ₃) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	598.4749
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ Cl ₂ N ₃ NaO ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Ataciguat-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L50)
2. Bezeichnung	5-Chlor-2-(5-chlorthiophen-2-sulfonamido)- <i>N</i> -[4-(morpholin-4-sulfonyl)phenyl]benzamid-Natriumsalz
ASK #30917	
Chemical Abstract Service Nr.	193275-84-2
Molgewicht	638.8216
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ Br ₂ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Lonafarnib
International Nonproprietary Name	INN.L48
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-(2-{4-[(11 <i>R</i>)-3,10-Dibrom-8-chlor-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-11-yl]piperidin-1-yl}-2-oxoethyl)piperidin-1-carboxamid
ASK #30921	
Chemical Abstract Service Nr.	6906-38-3
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₁ -O ₁₂) ⁺ Cl ⁻

Molgewicht	500.8372
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ ClO ₁₂
2. Bezeichnung	3- <i>-D</i> -Glucopyranosyloxy-5,7-dihydroxy-2-(3,4,5-trihydroxyphenyl)chromenyliumchlorid
3. Bezeichnung	Delphinidinchlorid-3- <i>O</i> - <i>-D</i> -glucopyranosid
Zitat Bezeichnung 3	Karrer1728
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-beta-D-Glucopyranosyloxy-3',4',5',5',7-pentahydroxyflavyliumchlorid; Myrtillin-a

ASK #30938

Chemical Abstract Service Nr.	115074-43-6
Formelstamm	2(C ₂₆ H ₄₃ O ₉) ⁻ Ca ₂₊ . 2 H ₂ O
Molgewicht	1075.337
Bruttoformel	C ₅₂ H ₈₆ CaO ₁₈
2. Bezeichnung	9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3-Hydroxybutan-2-yl]-oxiran-2-yl)methyl]-3,4-dihydroxyoxan-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure-Calciumsalz (2:1) 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Mupirocin-Calcium (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	9-[(2 <i>E</i>)-4-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2,3-Epoxy-5-hydroxy-4-methylhexyl]-3,4-dihydroxytetrahydropyran-2-yl]-3-methylbut-2-enoyloxy]nonansäure-Calciumsalz (2:1) 2 HO; Pseudomonsäure-Calciumsalz 2 HO; Mupirocin-Hemicalcium 1 HO; Mupirocin-Calcium-Dihydrat

ASK #30941

Chemical Abstract Service Nr.	130018-77-8
Formelstamm	(C ₂₁ H ₂₄ ClN ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	388.8878
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Levocetirizin
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-{2-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy}essigsäure

ASK #30942

Chemical Abstract Service Nr.	148883-56-1
Molgewicht	32000
Bruttoformel	C ₁₄₀₀ H ₂₁₃₁ N ₃₉₅ O ₄₂₂ S ₂₃
Vorzugsbezeichnung	Tifacogin
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	ADSEDEEHT IITDELPLP KLMHSFC(27S 77S)AFK ADDGPC(36S 60S)KAIM KRFFFNIFTR QC(52S 73S)EEFIYGGC(60S 36S)EGNQRFESL EEC(73S 52S)KKMC(77S 27S)TRD NANRIKTTL QKEKPDFC(98S 148S)FL EEDPGIC(107S 131S)RGY ITRYFYNNQT KQC(123S 144S)ERFKYGG C(131S 107S)LGNMNNFET LEEC(144S 123S)KNIC(148S 98S)ED GPNGFQVDNY GTQLNAVNNLS LTPQSTKVPS LFEFHGSPWC(190S 240S) LTPADRGLC(199S 223S)R ANENRFYNS VIGKC(215S 236S)RPFKY SGC(223S 199S)GGNENNF TSKQEC(236S 215S)LRAC(240S 190S) KKGFIQRISK GGLIKTKRKR KKQRVKIAYE EIFVKNM (glycosyliert an N 118, N 168, N 229)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-L-alanylblood-coagulation factor LACI (human clone lambda P9 protein moiety reduced)

ASK #30943

Chemical Abstract Service Nr. 914453-95-5

Formelstamm C43-H67-N11-O12-S2 . x C2-H4-O2

Molgewicht 1054.241

Bruttoformel C₄₅H₇₁N₁₁O₁₄S₂

Vorzugsbezeichnung Atosibanacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung S¹, S⁵-Cyclo[O⁴-ethyl-N-(3-sulfanylpropanoyl)-D-tyrosyl-L-isoleucyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-ornithylglycinamid]-acetat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-Sulfanylpropanoyl(1S-->6S)-[3-(4-ethoxyphenyl)-D-alanyl]-L-isoleucyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl(6S-->1S)-L-prolyl-L-ornithylglycinamid-acetat (1:x); Atosibanacetat

ASK #30946

Formelstamm (C17-H21-N2-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 334.4332

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O₃S

2. Bezeichnung 5-[(3a*S*,4*S*,6a*R*)-3-Benzyl-2-oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]pentansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N(3)-Benzylbiotin

ASK #30947

Chemical Abstract Service Nr. 166181-63-1

Molgewicht 286.4118

Bruttoformel C₁₈H₂₆N₂O

Vorzugsbezeichnung lpravacain

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung (*RS*)-1-Cyclopropylmethyl-2',6'-dimethylpiperidin-2-carboxanilid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ciprocaïn

ASK #30948

Chemical Abstract Service Nr. 355-25-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 161107-53-5

Molgewicht 238.0268

Bruttoformel C₄F₁₀

Vorzugsbezeichnung Perflubutan

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung Decafluorbutan

Zitat Bezeichnung 2	GII
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Perfluorbutan

ASK #30949

Chemical Abstract Service Nr.	71953-77-0
Molgewicht	614.5493
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ O ₁₆
2. Bezeichnung	[2-(-D-Glucopyranosyloxy)benzyl][3-(-D-glucopyranosyloxy)-6-hydroxy-2-methoxybenzoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Leiocarposid

ASK #30951

Chemical Abstract Service Nr.	146978-48-5
Molgewicht	455.5897
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Moxilubant
International Nonproprietary Name	INN.L40
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	4-[5-(4-Carbamimidoylphenoxy)pentyl]oxy]-3-methoxy- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)benzamid

ASK #30952

Chemical Abstract Service Nr.	147398-01-4
Formelstamm	C26-H37-N3-O4 . C4-H4-O4
Molgewicht	571.6618
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₁ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Moxilubantmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	4-[5-(4-Carbamimidoylphenoxy)pentyl]oxy]-3-methoxy- <i>N,N</i> -bis(propan-2-yl)benzamid-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #30955

Chemical Abstract Service Nr.	34391-04-3
Molgewicht	239.3107
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Levosalbutamol
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-2- <i>tert</i> -Butylamino-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanol

ASK #30957

Chemical Abstract Service Nr.	274901-16-5
--------------------------------------	-------------

Molgewicht	303.3993
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₅ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vildagliptin
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	(2S)-1-{2-[(3-Hydroxyadamantan-1-yl)amino]acetyl}pyrrolidin-2-carbonitril
ASK #30959	
Chemical Abstract Service Nr.	135326-11-3
Formelstamm	(C23-H28-Gd-N3-O11)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	681.7478
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ GdN ₃ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Gadoxetsäure
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(SAPR-8-11252634)-Dihydrogen{(4S)-4-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-3,6,9-tris[(carboxylato- ³ O, ^{O'} , ^{O''})methyl]-3,6,9-triazaundecandioato(5-)- ³ N ^{β,6,9} , ² O ^{1,11} }]gadolinat(2-)
ASK #30960	
Chemical Abstract Service Nr.	135326-22-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	222726-20-7
Formelstamm	(C23-H28-Gd-N3-O11)2 ⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	725.7115
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ GdN ₃ Na ₂ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumgadoxetat
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(SAPR-8-11252634)-Dinatrium{(4S)-4-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-3,6,9-tris[(carboxylato- ³ O, ^{O'} , ^{O''})methyl]-3,6,9-triazaundecandioato(5-)- ³ N ^{β,6,9} , ² O ^{1,11} }]gadolinat(2-)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Gadoxetsäure-Dinatriumsalz
ASK #30961	
Chemical Abstract Service Nr.	215604-75-4
Molgewicht	895.9759
Bruttoformel	C ₄₅ H ₄₉ N ₇ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Afeletecan
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	[(4S)-4-Ethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yl]({N ^β -[[4-(3-O-methyl-β-D-fucopyranosyloxy)phenyl]thiocarbamoyl]-L-histidinyl-L-valinat)
ASK #30962	
Formelstamm	C45-H49-N7-O11-S . Cl-H
Molgewicht	932.4368
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₀ ClN ₇ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Afeletecanhydrochlorid

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L47)

2. Bezeichnung [(4S)-4-Ethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yl](N²-[[4-(3-O-methyl-β-L-fucopyranosyloxy)phenyl]thiocarbamoyl]-L-histidinyl-L-valinat)-hydrochlorid
ASK #30963

**Chemical Abstract
Service Nr.** 173146-27-5

Molgewicht 57640.606

Bruttoformel C₂₅₆₀H₄₀₃₈N₆₇₈O₇₉₉S₁₇

Vorzugsbezeichnung Denileukindiffitox

**International
Nonproprietary Name** INN.L40

2. Bezeichnung MGADDVVDSS KSFVMENFSS YHGTKPGYVD SIQKGIQKPK SGTQGNYYDD WKGFYSTDNK YDAAGYSVDN ENPLSGKAGG VVKVTYPGLT KVLALKVDNA ETIKKELGLS
LTEPLMEQVG TEEFIKRFGD GASRVVLSLP FAEGSSSVEY INNWEQAKAL SVELEINFET RGKRGQDAMY EYMAQAC(187S 202S)AGN RVRRSVGSSL SC(202S 187S)INLDWDVI
RDKTKTKIES LKEHGPIKNK MESPNTVS EEKAKQYLEE FHQTALEHPE LSELKTVTGT NPVFAGANYA AWAVNVAQVI DSETADNLEK TTAALSILPG IGSVMGIADG AVHHNTEEIV
AQSIALSSLM VAQAIPLVGE LVDIGFAAYN FVESIINLFQ VVHNSYNRPA YSPGHKTHAP TSSSTKKTQL QLEHLLLDLQ MILNGINNYK NPKLTRMLTF KFYMPKKATE
LKHLQC(446S 493S)LEEE LKPLEEVLNL AQSKNFHLRP RDLISNINVI VLELKGSETT FMC(493S 446S)EYADETA TIVEFLNRWI TFCQSIISTL T

ASK #30964

Chemical Abstract Service Nr. 25561-30-2

Molgewicht 257.4008

Bruttoformel C₈H₁₈F₃NOSi₂

2. Bezeichnung Trimethylsilyl[2,2,2-trifluor-N-(trimethylsilyl)ethanimidat]

ASK #30966

Chemical Abstract Service Nr. 217087-09-7

Formelstamm 2(C₁₇-H₁₈-N₃-O₃-S)⁻ Mg₂₊ . 3 H₂O

Molgewicht 767.1671

Bruttoformel C₃₄H₃₆MgN₆O₆S₂

2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(S)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1H-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 3 H₂O

3. Bezeichnung Esomeprazol-Magnesium-Trihydrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Esomeprazol-Hemimagnesium 1.5 HO; Esomeprazol-Magnesium-Trihydrat

ASK #30970

Chemical Abstract Service Nr. 652-67-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 151380-60-8; 152881-21-5; 42750-75-4; 49871-92-3; 50974-60-2; 7241-88-5

Molgewicht 146.1412

Bruttoformel C₆H₁₀O₄

Vorzugsbezeichnung Isosorbid

International Nonproprietary Name INN.L30

Zitat Bezeichnung 1 USMI12

2. Bezeichnung 1,4:3,6-Dianhydro-D-glucitol

ASK #30971

Chemical Abstract Service Nr. 201341-05-1

Molgewicht 519.4428

Bruttoformel C₁₉H₃₀N₅O₁₀P

Vorzugsbezeichnung Tenofoviridisoproxil

International Nonproprietary Name INN.L44,v.L82RG

Zitat Bezeichnung 1 Hager2013

2. Bezeichnung Di(propan-2-yl){[(((2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl)phosphonoyl]bis(oxymethylen)}bis(carbonat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bis([[(propan-2-yloxy)carbonyloxy]methyl]{[(2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl}phosphonat];
Bis([[(propan-2-yloxy)carbonyloxy]methyl]{[(R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yloxy]methyl}phosphonat];
Bis([isopropoxycarbonyloxy]methyl){[(R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yloxy]methyl}phosphonat];
[(R)-2-(6-Aminopurin-9-yl)-1-methylethoxymethyl]phosphonsäurediisopropoxycarbonyloxymethylester

ASK #30972

Chemical Abstract Service Nr. 202138-50-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 302599-67-3

Formelstamm C19-H30-N5-O10-P . C4-H4-O4

Molgewicht 635.5149

Bruttoformel C₂₃H₃₄N₅O₁₄P

Vorzugsbezeichnung Tenofoviridisoproxilfumarat

International Nonproprietary Name (INN.L44,v.L82RG)

2. Bezeichnung Di(propan-2-yl){[(((2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl)phosphonoyl]bis(oxymethylen)}bis(carbonat)-[(2E)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tenofovir disoproxil fumarat; Bis([[(propan-2-yloxy)carbonyloxy]methyl]{[(R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yloxy]methyl}phosphonat]-fumarat (1:1);
(2E)-2-Butendisäure-bis([isopropoxycarbonyloxy]methyl)-[[(2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)-2-propanyloxy]methyl]phosphonat (1:1);
Bis(isopropoxycarbonyloxymethyl)-(R)-[2-(6-amino-9H-purin-9-yl)-1-methylethoxy]methylphosphonat fumarat;
2-(Adenin-9-yl)-1-(R)-methylethoxymethylphosphonsäurebis(isopropoxycarbonyloxymethyl)ester fumarat;
[(2R)-1-(6-Amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yloxy]methylphosphonsäuredi(isopropoxyloxy)carbonyloxymethyl)ester-Fumarat; Tenofovir-disoproxil-fumarat;
Bis([isopropoxyloxy]carbonyloxy)methyl)-[(R)-2-(6-amino-9H-purin-9-yl)-1-methylethoxy]methylphosphonat--Fumarsäure (1:1);
Bis([isopropoxycarbonyloxy]methyl){[(R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yloxy]methyl}phosphonat]-fumarat (1:1);
Bis([[(propan-2-yloxy)carbonyloxy]oxy]methyl){[(((2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phosphonat}-[(2E)-but-2-endioat] (1:1);
(R)-[2-(6-Amino-9H-purin-9-yl)-1-methylethoxy]methyl]phosphonsäurebis(isopropoxycarbonyloxymethyl)ester fumarat

ASK #30973

Chemical Abstract Service Nr. 87679-71-8

Formelstamm (C22-H28-N2-O5)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 402.484

Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Trandolaprilat
International Nonproprietary Name INN.L29
2. Bezeichnung (2*S*,3*aR*,7*aS*)-1-[(*S*)-2-[(*S*)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]propanoyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #30976

3. Bezeichnung Clostridium tetani, Toxoid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Clostridium-tetani-Toxoid

ASK #30983

Chemical Abstract Service Nr. 193681-12-8

Molgewicht 575.4218

Bruttoformel C₁₉H₂₀F₆N₅O₅PS

Vorzugsbezeichnung Alamifovir

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung Bis(2,2,2-trifluorethyl){[2-[2-amino-6-(4-methoxyphenyl)sulfanyl]-9*H*-purin-9-yl]ethoxy}methylphosphonat)

ASK #30985

Chemical Abstract Service Nr. 259188-38-0

Molgewicht 499.6671

Bruttoformel C₂₃H₄₁N₅O₅S

Vorzugsbezeichnung Rebimastat

International Nonproprietary Name INN.L51

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (*S*)-*N*,3,3-Trimethyl-2-[(*S*)-4-methyl-2-[(*S*)-2-sulfanyl-4-(3,4,4-trimethyl-2,5-dioxoimidazolidin-1-yl)butanamido]pentanamido]butanamid

ASK #30987

Chemical Abstract Service Nr. 261505-80-0

Molgewicht 408.3777

Bruttoformel C₁₈H₁₉F₃N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Sabiporid

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung *N*-Carbamimidoyl-4-[4-(1*H*-pyrrol-2-carbonyl)piperazin-1-yl]-3-(trifluormethyl)benzamid

ASK #30988

Chemical Abstract Service Nr. 324758-66-9

Formelstamm C₁₈-H₁₉-F₃-N₆-O₂ . Cl-H

Molgewicht 444.8386

Bruttoformel C₁₈H₂₀ClF₃N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Sabiporidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L46)

2. Bezeichnung *N*-Carbamimidoyl-4-[4-(1*H*-pyrrol-2-carbonyl)piperazin-1-yl]-3-(trifluormethyl)benzamid-hydrochlorid

ASK #30998

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)[doconexent - (all-*Z*)-docosa-4,8,12,15,19-pentaenoat - (all-*Z*)-hencosa-6,9,12,15,18-pentaenoat - icosapent - (all-*Z*)-icosa-8,11,14,17-tetraenoat - (all-*Z*)-octadeca-6,9,12,15-tetraenoat - (*Z,Z,Z*)-octadeca-9,12,15-trienoat]

3. Bezeichnung Omega-3-Säuren-Triglyceride ((mit Angaben zur Herkunft und/oder zur Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1352; Ph.Eur.2002,4.00,4.03,4.07/1352; Ph.Eur.2005,5.0,5.4/1352

ASK #30999

2. Bezeichnung Doconexent-Ethyl - Ethyl[(*all-Z*)-docosa-4,8,12,15,19-pentaenoat] - Ethyl[(*all-Z*)-hencosa-6,9,12,15,18-pentaenoat] - Ethyl[(*all-Z*)-icosa-8,11,14,17-tetraenoat] - Ethyl[(*all-Z*)-octadeca-6,9,12,15-tetraenoat] - Ethyl[(*Z,Z,Z*)-octadeca-9,12,15-trienoat] - Icosapent-Ethyl - Gemisch ((90 %ig))

Zitat Bezeichnung 2 (INNv.L61,v.L61); (INN.L30,L30)

3. Bezeichnung Omega-3-Säureethylester 90 ((mit Angaben zur Herkunft und/oder zur Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1250; Ph.Eur.2005,5.0,5.3/1250

ASK #31000

Chemical Abstract Service Nr. 40922-77-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 189631-89-8; 56111-35-4; 57078-36-1; 83310-75-2

Molgewicht 884.0582

Bruttoformel C₄₅H₇₃NO₁₆

Vorzugsbezeichnung Josamycinpropionat (Ph.Eur.)

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-4-Acetyloxy-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(propanoyloxy)oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-]oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl] statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-4-Acetoxy-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(propionyloxy)oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-]oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl] Josamycin-9-propionat

ASK #31004

Chemical Abstract Service Nr. 179386-43-7

Molgewicht 203.2404

Bruttoformel C₁₁H₁₃N₃O

Vorzugsbezeichnung Sumaninol

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung (*R*)-5-Methylamino-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[4,5,1-*ij*]chinolin-2(1*H*)-on

ASK #31005

Formelstamm C11-H13-N3-O . C4-H4-O4

Molgewicht 319.3126

Bruttoformel C₁₅H₁₇N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Sumaninolmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L46)
2. Bezeichnung (*R*)-5-Methylamino-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[4,5,1-*ij*]chinolin-2(1*H*)-on-maleat (1:1)

ASK #31007

Chemical Abstract Service Nr. 137109-78-5
Molgewicht 266.3129
Bruttoformel C₁₃H₁₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Orazipon

International Nonproprietary Name INN.L39
2. Bezeichnung 3-(4-Mesylobenzyliden)pentan-2,4-dion

ASK #31008

Chemical Abstract Service Nr. 170902-47-3
Molgewicht 447.4849
Bruttoformel C₂₁H₂₉N₅O₆
Vorzugsbezeichnung Roxifiban

International Nonproprietary Name INN.L39
2. Bezeichnung Methyl[(*S*)-2-(butoxycarbonylamino)-3-((*R*)-2-[3-(4-carbamimidoylphenyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-5-yl]acetamido)propanoat]

ASK #31009

Chemical Abstract Service Nr. 176022-59-6
Formelstamm C21-H29-N5-O6 . C2-H4-O2
Molgewicht 507.5368
Bruttoformel C₂₃H₃₃N₅O₈
Vorzugsbezeichnung Roxifibanacetat

International Nonproprietary Name (INN.L39)
2. Bezeichnung Methyl[(*S*)-2-(butoxycarbonylamino)-3-((*R*)-2-[3-(4-carbamimidoylphenyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-5-yl]acetamido)propanoat]-acetat (1:1)

ASK #31014

Chemical Abstract Service Nr. 72955-94-3
Molgewicht 496.5968
Bruttoformel C₃₁H₃₂N₂O₄
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-{Benzyl[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino}-3-(9*H*-carbazol-4-yloxy)propan-2-ol

ASK #31015

Chemical Abstract Service Nr. 918903-20-5
Molgewicht 645.7435
Bruttoformel C₃₉H₃₉N₃O₆
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,2'*RS*)-1,1'-[[2-(2-Methoxyphenoxy)ethyl]azandiyl]bis[3-(9*H*-carbazol-4-yloxy)propan-2-ol]

ASK #31016

Chemical Abstract Service Nr. 1198090-73-1
Molgewicht 629.7425
Bruttoformel C₃₆H₄₃N₃O₇

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4-((2*RS*)-2-Hydroxy-3-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]propoxy)-9*H*-carbazol-9-yl]-3-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]propan-2-ol
ASK #31017

Chemical Abstract Service Nr. 146794-70-9

Molgewicht 298.358

Bruttoformel C₁₃H₁₈N₂O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-(2,2-Dimethylpropanamido)-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-(2,2-Dimethylpropanamido)-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (6*R*,7*R*)-7-[(2,2-Dimethylpropanoyl)amino]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure; 7-ADCA-Pivalamid

ASK #31018

Chemical Abstract Service Nr. 34876-35-2

Molgewicht 130.1649

Bruttoformel C₅H₆O₂S

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-methylthiophen-2(5*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31019

Chemical Abstract Service Nr. 147103-95-5

Formelstamm (C₂₄-H₂₃-N₄-O₇-S)⁻ H⁺

Molgewicht 512.535

Bruttoformel C₂₄H₂₄N₄O₇S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-[(2*RS*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*R*)-2-[(2*RS*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (6*R*,7*R*)-7-[[[(2*R*)-2-[[[(2*RS*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #31020

Chemical Abstract Service Nr. 147103-93-3

Molgewicht 233.2233

Bruttoformel C₁₁H₁₁N₃O₃

2. Bezeichnung *rac*-(6*R*)-3-(Aminomethylen)-6-(4-hydroxyphenyl)piperazin-2,5-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (6*RS*)-3-(Aminomethylen)-6-(4-hydroxyphenyl)piperazin-2,5-dion

ASK #31021

Chemical Abstract Service Nr. 144790-28-3

Formelstamm (C₁₆-H₁₆-N₃-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 363.3883

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₅S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*S*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*S*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym L-Cefadroxil; (6*R*,7*R*)-7-[[[(2*S*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #31022

Andere Chemical Abstract Service Nr. 147103-96-6

Molgewicht 381.4036

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₆S

2. Bezeichnung (2*R*,5*RS*)-2-[(*R*)-[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido](carboxy)methyl]-5-methyl-5,6-dihydro-2*H*-1,3-thiazin-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*R*,5*RS*)-2-[(*R*)-[[[(2*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]carboxymethyl]-5-methyl-5,6-dihydro-2*H*-1,3-thiazin-4-carbonsäure

ASK #31023

Molgewicht 312.4094

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₄O

2. Bezeichnung 1-Methyl-*N*-[(1*R*,3*s*,5*S*,9*s*)-9-methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-1-*H*-indazol-3-carboxamid

ASK #31024

Molgewicht 154.2526

Bruttoformel C₉H₁₈N₂

2. Bezeichnung (1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-Methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-Methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-ylazan

ASK #31025

Formelstamm (C₉H₇N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 176.172

Bruttoformel C₉H₈N₂O₂

2. Bezeichnung 1-Methyl-1-*H*-indazol-3-carbonsäure

ASK #31026

Chemical Abstract Service Nr. 160177-67-3

Molgewicht 298.3828

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O

2. Bezeichnung *N*-[(1*R*,3*r*,5*S*)-9-Azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-1-methyl-1-*H*-indazol-3-carboxamid

ASK #31027

Chemical Abstract Service Nr. 107007-95-4

Molgewicht 298.3828

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O

2. Bezeichnung *N*-[(1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-Methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-1-*H*-indazol-3-carboxamid

ASK #31028

Molgewicht 312.4094

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₄O

2. Bezeichnung 2-Methyl-*N*-[(1*R*,3*r*,5*S*,9*s*)-9-methyl-9-azabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl]-2*H*-indazol-3-carboxamid

ASK #31029

Molgewicht 306.1762

Bruttoformel C₁₀H₁₂BrNO₃S

2. Bezeichnung Methyl{3-[(*RS*)-2-bromopropanamido]-4-methylthiophen-2-carboxylat}

ASK #31030

Chemical Abstract Service Nr. 85006-31-1

Molgewicht 171.2169

Bruttoformel C₇H₉NO₂S

2. Bezeichnung Methyl(3-amino-4-methylthiophen-2-carboxylat)

ASK #31031

Molgewicht 311.4429

Bruttoformel C₁₅H₂₅N₃O₂S

2. Bezeichnung 4-Methyl-*N*-propyl-3-[(*RS*)-2-(propylamino)propanamido]thiophen-2-carboxamid

ASK #31032

Molgewicht 326.4542

Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₃S

2. Bezeichnung Methyl{3-[(*RS*)-2-(dipropylamino)propanamido]-4-methylthiophen-2-carboxylat}

ASK #31033

Molgewicht 298.4011

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃S

2. Bezeichnung Methyl{3-[(*RS*)-2-(butylamino)propanamido]-4-methylthiophen-2-carboxylat}

ASK #31034

Molgewicht 284.3745

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₃S

2. Bezeichnung Methyl{3-[(*RS*)-2-(isopropylamino)propanamido]-4-methylthiophen-2-carboxylat}

ASK #31035

Molgewicht 270.3479

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₃S

2. Bezeichnung Methyl{3-[(*RS*)-2-(ethylamino)propanamido]-4-methylthiophen-2-carboxylat}

ASK #31036

Molgewicht 270.3479

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₃S

2. Bezeichnung Methyl{4-methyl-3-[(*RS*)-2-(propylamino)acetamido]thiophen-2-carboxylat}

ASK #31037

Chemical Abstract Service Nr. 80456-81-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 138853-72-2; 147859-77-6; 185502-38-9

Molgewicht 249.3486

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Desmetramadol
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*,2*R*)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-hydroxycyclohexyl]phenol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #31038

Chemical Abstract Service Nr. 15409-60-6

Molgewicht 155.2374

Bruttoformel C₉H₁₇NO

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[(Dimethylamino)methyl]cyclohexanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Fluoroethyl-L-tyrosine [(18)F] [Falsche Bezeichnung: In der deutschen Bezeichnung ist das englische Fluoro und tyrosine zu Fluor und tyrosin zu übersetzen, die fehlenden Positionsangaben des Fluor-Atoms und der Ethyl-Gruppe sind zu ergänzen, und das Isotopensymbol des reinen Fluor-Isotops 18 ist in runde Klammern zu setzen (es liegt nicht (18)F-markiertes natürliches (18)F vor) und vor den Substituenten-Namen Fluor zu stellen.]

ASK #31039

Molgewicht 245.3599

Bruttoformel C₁₆H₂₃NO

2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-2-(3-Methoxyphenyl)cyclohex-2-en-1-yl]-*N,N*-dimethylmethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(*RS*)-2-(3-Methoxyphenyl)cyclohex-2-en-1-ylmethyl]dimethylazan

ASK #31040

Chemical Abstract Service Nr. 73825-64-6

Molgewicht 245.3599

Bruttoformel C₁₆H₂₃NO

2. Bezeichnung [2-(3-Methoxyphenyl)cyclohex-1-en-1-yl]-*N,N*-dimethylmethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(3-Methoxyphenyl)cyclohex-1-en-1-ylmethyl]dimethylazan

ASK #31041

Molgewicht 263.3752

Bruttoformel C₁₆H₂₅NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexanol

ASK #31042

Molgewicht 371.2694

Bruttoformel C₁₆H₂₃BrN₂O₃

2. Bezeichnung 7-Brom-5-[(*RS*)-3-(*tert*-butylamino)-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

ASK #31043

Chemical Abstract Service Nr. 62330-84-1

Molgewicht 290.3575

Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₃
2. Bezeichnung 5-[(*RS*)-3-*tert*-Butylamino-2-hydroxypropoxy]chinolin-2(1*H*)-on

ASK #31044
Molgewicht 237.2518
Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₄
2. Bezeichnung 5-[(*RS*)-2,3-Dihydroxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

ASK #31045
Molgewicht 251.2784
Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₄
2. Bezeichnung 5-[(*RS*)-2-Hydroxy-3-methoxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

ASK #31046
Molgewicht 382.4098
Bruttoformel C₂₁H₂₂N₂O₅
2. Bezeichnung 5,5'-(2-Hydroxypropan-1,3-diylendioxy)bis[3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on]

ASK #31047
Chemical Abstract Service Nr. 51781-13-6
Molgewicht 255.6975
Bruttoformel C₁₂H₁₄ClNO₃
2. Bezeichnung 5-[(*RS*)-3-Chlor-2-hydroxypropoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

ASK #31048
Chemical Abstract Service Nr. 51781-14-7
Molgewicht 219.2365
Bruttoformel C₁₂H₁₃NO₃
2. Bezeichnung 5-[(*RS*)-Oxiranylmethoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

ASK #31049
Chemical Abstract Service Nr. 30389-33-4
Molgewicht 163.1733
Bruttoformel C₉H₉NO₂
2. Bezeichnung 5-Hydroxy-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

ASK #31050
Molgewicht 165.1891
Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
2. Bezeichnung 4,6,7,8-Tetrahydrochinolin-2,5(1*H*,3*H*)-dion

ASK #31052
Chemical Abstract Service Nr. 7776-05-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 112720-85-1
Molgewicht 386.5739
Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂OS₂

2. Bezeichnung *rac*-10-{2-[(2*R*)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl}-2-methylsulfanyl-5⁴-phenothiazin-5(10*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *rac*-10-{2-[(2*R*)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl}-2-methylsulfanyl-10*H*-phenothiazin-5-oxid

ASK #31053

Molgewicht 434.5721

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₄S₂

2. Bezeichnung *rac*-2-Methansulfonyl-10-{2-[(2*R*)-1-methylpiperidin-2-yl]ethyl}-5⁶-phenothiazin-5,5(10*H*)-dion

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Mesyl-10-{2-[(*R*S)-1-methyl-2-piperidyl]ethyl}-10*H*-phenothiazin-5,5-dioxid; *rac*-2-Methansulfonyl-10-{2-[(2*R*)-1-methylpiperidin-2-yl]ethyl}-10*H*-phenothiazin-5,5-dioxid

ASK #31054

Molgewicht 398.6642

Bruttoformel C₂₈H₄₆O

2. Bezeichnung (7*E*,22*E*-3*S*)-9,10-Secoergosta-5(10),7,22-trien-3-ol

ASK #31055

Molgewicht 398.6642

Bruttoformel C₂₈H₄₆O

2. Bezeichnung (5*E*,7*E*,22*E*-3*S*,10*R*)-9,10-Secoergosta-5,7,22-trien-3-ol

ASK #31056

Chemical Abstract Service Nr. 54473-72-2

Molgewicht 400.6801

Bruttoformel C₂₈H₄₈O

2. Bezeichnung (5*E*,7*E*-3*S*,10*S*)-9,10-Secoergosta-5,7-dien-3-ol

ASK #31058

Chemical Abstract Service Nr. 41261-71-6

Formelstamm (C₃₃-H₅₈-N₂-O₃)₂+ 2Br⁻

Molgewicht 690.6332

Bruttoformel C₃₃H₅₈Br₂N₂O₃

2. Bezeichnung 1,1'-(17 -Acetyloxy-3 -hydroxy-5 -androstan-2 ,16 -diyl)bis(1-methylpiperidiniumbromid)

ASK #31059

Formelstamm (C₃₁-H₅₆-N₂-O₂)₂+ 2Br⁻

Molgewicht 648.5965

Bruttoformel C₃₁H₅₆Br₂N₂O₂

2. Bezeichnung 1,1'-(3 ,17 -Dihydroxy-5 -androstan-2 ,16 -diyl)bis(1-methylpiperidiniumbromid)

ASK #31062

Molgewicht 394.5894

Bruttoformel C₂₇H₃₈O₂

2. Bezeichnung 21-Cyclohexylidenpregn-4-en-3,20-dion

ASK #31063

Molgewicht 394.5894

Bruttoformel C₂₇H₃₈O₂

2. Bezeichnung 21-(Cyclohex-1-en-1-yl)pregn-4-en-3,20-dion

ASK #31064

Chemical Abstract Service Nr. 5035-09-6

Molgewicht 358.5143

Bruttoformel C₂₃H₃₄O₃

2. Bezeichnung (2*S*)-3-Oxopregn-4-en-20-ylacetat

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31065

Chemical Abstract Service Nr. 145-15-3

Molgewicht 316.4776

Bruttoformel C₂₁H₃₂O₂

2. Bezeichnung (2*R*)-20-Hydroxypregn-4-en-3-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31066

Chemical Abstract Service Nr. 145-14-2

Molgewicht 316.4776

Bruttoformel C₂₁H₃₂O₂

2. Bezeichnung (2*S*)-20-Hydroxypregn-4-en-3-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31067

Chemical Abstract Service Nr. 24377-08-0

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₂

2. Bezeichnung Pregna-4,14-dien-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31068

Chemical Abstract Service Nr. 5062-62-4

Molgewicht 358.5143

Bruttoformel C₂₃H₃₄O₃

2. Bezeichnung (2*R*)-3-Oxopregn-4-en-20-ylacetat

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31069

Chemical Abstract Service Nr. 54333-94-7

Molgewicht 384.4273

Bruttoformel C₁₅H₁₆N₂O₆S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-3-Hydroxymethyl-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7S)-3-Hydroxymethyl-7-methoxy-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #31070

Chemical Abstract Service Nr. 6040-37-5

Molgewicht 320.4663

Bruttoformel C₂₀H₃₂O₃

2. Bezeichnung (3aS,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-5,8-Dihydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-6-vinyl-3a,9-propanoperhydrocyclopenta[8]annulen-1-on

3. Bezeichnung Mutilin

ASK #31071

Chemical Abstract Service Nr. 224452-66-8

Molgewicht 517.7635

Bruttoformel C₃₀H₄₇NO₄S

Vorzugsbezeichnung Retapamulin

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung [(3aS,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-3a,9-propanoperhydrocyclopenta[8]annulen-8-yl][[(1R,3s,5S)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-ylsulfanyl]acetat]

ASK #31073

Chemical Abstract Service Nr. 138117-50-7

Formelstamm (C₁₅H₁₂N₅O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 327.2948

Bruttoformel C₁₅H₁₃N₅O₄

Vorzugsbezeichnung Leteprinin

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung 4-[3-(6-Oxo-6,9-dihydro-1H-purin-9-yl)propanamido]benzoesäure

ASK #31074

Chemical Abstract Service Nr. 192564-13-9

Formelstamm (C₁₅H₁₂N₅O₄)⁻ K⁺

Molgewicht 365.3852

Bruttoformel C₁₅H₁₂KN₅O₄

Vorzugsbezeichnung Leteprinin-Kalium

International Nonproprietary Name (INN.L42)

2. Bezeichnung 4-[3-(6-Oxo-6,9-dihydro-1H-purin-9-yl)propanamido]benzoesäure-Kaliumsalz

ASK #31075

Chemical Abstract Service Nr. 178979-85-6

Molgewicht 451.3694

Bruttoformel C₂₀H₂₀Cl₂N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Capravirin

International Nonproprietary Name INN.L45
2. Bezeichnung ((5-(3,5-Dichlorphenylsulfanyl)-4-(propan-2-yl)-1-[(pyridin-4-yl)methyl]-1*H*-imidazol-2-yl)methyl)carbamat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [5-(3,5-Dichlorphenylsulfanyl)-4-isopropyl-1-(4-pyridylmethyl)imidazol-2-ylmethyl]carbamat

ASK #31079

Chemical Abstract Service Nr. 251442-94-1
Molgewicht 405.3424
Bruttoformel C₁₆H₁₂F₅N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Enflicoxib

International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; MedKoo; CAS
2. Bezeichnung *rac*-4-[(5*R*)-5-(2,4-Difluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1*H*-pyrazol-1-yl]benzol-1-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-[(*RS*)-5-(2,4-Difluorphenyl)-3-trifluormethyl-4,5-dihydropyrazol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #31080

Chemical Abstract Service Nr. 98845-64-8
Formelstamm C9-H19-Cl2-N2-O5-P-S2 . C6-H14-N2-O2
Molgewicht 547.4549
Bruttoformel C₁₅H₃₃Cl₂N₄O₇PS₂
Vorzugsbezeichnung Mafosfamid-Lysin

International Nonproprietary Name INN.L24,L28
2. Bezeichnung 2-((2*R*,4*R*)-2-[Bis(2-chlorethyl)amino]-2-oxo-1,3,2⁵-oxazaphosphorinan-4-ylsulfanyl)ethansulfonsäure-L-Lysin-Salz (1:1)

ASK #31081

Chemical Abstract Service Nr. 142139-60-4
Molgewicht 464.6395
Bruttoformel C₂₉H₄₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Lapisterid

International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung *N*-[2-(4-Methoxyphenyl)propan-2-yl]-3-oxo-4-aza-5⁻-androst-1-en-17⁻-carboxamid

ASK #31082

Chemical Abstract Service Nr. 130018-87-0
Formelstamm C21-H25-Cl-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht 461.8097
Bruttoformel C₂₁H₂₇Cl₃N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Levocetirizindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung (2-{4-[(*R*)-(4-Chlorphenyl)(phenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethoxy)essigsäure-dihydrochlorid (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-[2-[4-(4-Chlorbenzhydryl)piperazin-1-yl]ethoxy]essigsäure-dihydrochlorid

ASK #31086

Chemical Abstract Service Nr. 1200-22-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2087491-16-3; 57828-26-9
Formelstamm (C₈-H₁₃-O₂-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 206.3256
Bruttoformel C₈H₁₄O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Arliponsäure
International Nonproprietary Name INN.L83

2. Bezeichnung 5-[(3*R*)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Thioctsäure⁻; (R)-5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure; alpha-Liponsäure⁻; Protogen A⁻; (R)-alpha-Liponsäure; (+)-alpha-Liponsäure; (R)-Thioctsäure

ASK #31089

Chemical Abstract Service Nr. 259525-01-4
Molgewicht 357.4649
Bruttoformel C₂₁H₂₈FN₃O
Vorzugsbezeichnung Enecadin
International Nonproprietary Name INN.L49
2. Bezeichnung 4-(4-Fluorphenyl)-2-methyl-6-[5-(piperidin-1-yl)pentyl]oxy]pyrimidin

ASK #31090

Chemical Abstract Service Nr. 178429-67-9
Formelstamm C₂₁-H₂₈-F-N₃-O . Cl-H
Molgewicht 393.9259
Bruttoformel C₂₁H₂₉ClFN₃O
Vorzugsbezeichnung Enecadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L49)
2. Bezeichnung 4-(4-Fluorphenyl)-2-methyl-6-[5-(piperidin-1-yl)pentyl]oxy]pyrimidin-hydrochlorid

ASK #31095

Chemical Abstract Service Nr. 120444-71-5
Molgewicht 301.4662
Bruttoformel C₂₀H₃₁NO
Vorzugsbezeichnung Deramciclan
International Nonproprietary Name INN.L32
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[(1*R*,2*S*,4*R*)-2-phenylbornan-2-yloxy]ethanamin

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl[2-[(1R,2S,4R)-2-phenylbornan-2-yloxy]ethyl]azan
ASK #31096	Chemical Abstract Service Nr.	120444-74-8
	Formelstamm	C20-H31-N-O . C4-H4-O4
	Molgewicht	417.5384
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₅ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Deramciclanfumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L32)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-2-phenylbornan-2-yloxy]ethanamin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dimethyl[2-[(1R,2S,4R)-2-phenylbornan-2-yloxy]ethyl]azan-fumarat (1:1)
ASK #31111	Chemical Abstract Service Nr.	210891-04-6
	Molgewicht	536.6425
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₄ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Edonentan
	International Nonproprietary Name	INN.L48
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2'-[(4,5-Dimethyl-1,2-oxazol-3-yl)sulfamoyl]-4-(1,3-oxazol-2-yl)biphenyl-2-ylmethyl}- <i>N</i> ,3,3-trimethylbutanamid
ASK #31112	Chemical Abstract Service Nr.	264609-13-4
	Molgewicht	554.6578
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₄ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Edonentan 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L48)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2'-[(4,5-Dimethyl-1,2-oxazol-3-yl)sulfamoyl]-4-(1,3-oxazol-2-yl)biphenyl-2-ylmethyl}- <i>N</i> ,3,3-trimethylbutanamid 1 H ₂ O
ASK #31114	Chemical Abstract Service Nr.	135729-61-2
	Molgewicht	296.4067
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	Palonosetron
	International Nonproprietary Name	INN.L36
	2. Bezeichnung	(3 <i>aS</i>)-2-[(3 <i>S</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-2,3,3 <i>a</i> ,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(3 <i>aS</i>)-2-[(3 <i>S</i>)-Chinuclidin-3-yl]-2,3,3 <i>a</i> ,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1-on
ASK #31115	Chemical Abstract Service Nr.	135729-62-3

Formelstamm	C19-H24-N2-O . Cl-H
Molgewicht	332.8676
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₅ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Palonosetronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	(3aS)-2-[(3S)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-2,3,3a,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1-on-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3aS)-2-[(3S)-Chinuclidin-3-yl]-2,3,3a,4,5,6-hexahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1-on-hydrochlorid
ASK #31120	
Chemical Abstract Service Nr.	156090-17-4
Molgewicht	380.4436
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nortopixantron
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	2-[2-(2-Hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(methylamino)ethylamino]indazolo[4,3- <i>gh</i>]isochinolin-6(2 <i>H</i>)-on
ASK #31121	
Formelstamm	C20-H24-N6-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	453.3654
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ Cl ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nortopixantrondihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	2-[2-(2-Hydroxyethylamino)ethyl]-5-[2-(methylamino)ethylamino]indazolo[4,3- <i>gh</i>]isochinolin-6(2 <i>H</i>)-on-dihydrochlorid
ASK #31128	
Chemical Abstract Service Nr.	165538-40-9
Formelstamm	(C20-H21-Cl-N-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	407.911
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Terutroban
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	3-[(6 <i>R</i>)-6-(4-Chlorbenzolsulfonamido)-2-methyl-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-yl]propansäure
ASK #31129	
Formelstamm	(C20-H21-Cl-N-O4-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	429.8928
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ ClNaO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Terutroban-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	3-[(6 <i>R</i>)-6-(4-Chlorbenzolsulfonamido)-2-methyl-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1-yl]propansäure-Natriumsalz

ASK #31130

Chemical Abstract Service Nr. 223754-17-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 223754-25-4

Molgewicht 5933.7664

Bruttoformel C₂₆₅H₃₉₇N₆₅O₇₈S₆

Vorzugsbezeichnung [29^B]M⁶-Octanoylinsulin human

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-M⁶-(octanoyl)Lys-Thr, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [29(B)-N(6)-Octanoyl-L-lysin]insulin, human

ASK #31135

Chemical Abstract Service Nr. 188968-51-6

Molgewicht 588.6559

Bruttoformel C₂₇H₄₀N₈O₇

Vorzugsbezeichnung Cilengitid

International Nonproprietary Name INN.L43

2. Bezeichnung Cyclo(L-arginylglycyl-L- -aspartyl-D-phenylalanyl-N-methyl-L-valyl)

ASK #31136

Molgewicht 660.717

Bruttoformel C₂₇H₄₀N₈O₇

Vorzugsbezeichnung Cilengitid 4 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L43)

2. Bezeichnung Cyclo(L-arginylglycyl-L- -aspartyl-D-phenylalanyl-N-methyl-L-valyl) 4 H₂O

ASK #31137

Chemical Abstract Service Nr. 112901-68-5

Formelstamm (C5-H13-N2-O3-P-S)2⁻ 2H⁺ . 3 H₂O

Molgewicht 268.2688

Bruttoformel C₅H₁₅N₂O₃PS

Vorzugsbezeichnung Amifostin 3 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung S-[2-(3-Aminopropylamino)ethyl]dihydrogenthiophosphat 3 H₂O

ASK #31139

Formelstamm C27-H40-N8-O7 . Cl-H

Molgewicht 625.1168

Bruttoformel C₂₇H₄₁ClN₈O₇

Vorzugsbezeichnung	Cilengitidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L43)
2. Bezeichnung	Cyclo(L-arginylglycyl-L- aspartyl-D-phenylalanyl-N-methyl-L-valyl)-hydrochlorid
ASK #31144	
Chemical Abstract Service Nr.	171047-47-5
Molgewicht	601.6215
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ NO ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Ladirubicin
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	(7S,9S)-9-Acetyl-7-[3-(aziridin-1-yl)-2,3,6-tridesoxy-4-O-mesyl- -L-lyxo-hexopyranosyloxy]-6,9,11-trihydroxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #31155	
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	(5- <i>methyl</i> - ¹¹ C)Flumazenil
International Nonproprietary Name	(INN.L26)
2. Bezeichnung	Ethyl[8-fluor-5-(¹¹ C)methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat]
ASK #31156	
Formelstamm	(C19-(14)C-H23-O7-S) ⁻ H ⁺
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	(3- ¹⁴ C)Tesaglitazar
International Nonproprietary Name	(INN.L47)
2. Bezeichnung	(3- ¹⁴ C)-(2 <i>S</i>)-2-Ethoxy-3-(4-{2-[4-(methansulfonyloxy)phenyl]ethoxy}phenyl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3-(14)C)-(S)-2-Ethoxy-3-(4-{2-[4-(mesyloxy)phenyl]ethoxy}phenyl)propansäure
ASK #31157	
Chemical Abstract Service Nr.	251565-85-2
Formelstamm	(C20-H23-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	408.4654
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Tesaglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Ethoxy-3-(4-{2-[4-(methansulfonyloxy)phenyl]ethoxy}phenyl)propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-2-Ethoxy-3-(4-{2-[4-(mesyloxy)phenyl]ethoxy}phenyl)propansäure
ASK #31158	
Chemical Abstract Service Nr.	451470-34-1
Formelstamm	C23-H23-Cl-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	447.3543

Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Solabegronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
2. Bezeichnung	3'-[(2-[[[(2 <i>R</i>)-2-(3-Chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino]ethyl]amino][1,1'-biphenyl]-3-carbonsäure-hydrochlorid
ASK #31159	
Chemical Abstract Service Nr.	252920-94-8
Formelstamm	(C23-H22-Cl-N2-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	410.8933
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Solabegron
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	3'-[(2-[[[(2 <i>R</i>)-2-(3-Chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino]ethyl]amino][1,1'-biphenyl]-3-carbonsäure
ASK #31160	
Chemical Abstract Service Nr.	150812-13-8
Formelstamm	C16-H18-F-N3-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	376.2533
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ Cl ₂ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Retigabindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L38)
2. Bezeichnung	Ethyl[[2-amino-4-(4-fluorbenzylamino)phenyl]carbamat]-dihydrochlorid
ASK #31161	
Chemical Abstract Service Nr.	180384-56-9
Molgewicht	577.5718
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ N ₉ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Clazosentan
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)pyridin-4-yl]pyrimidin-4-yl}-5-methylpyridin-2-sulfonamid
ASK #31162	
Chemical Abstract Service Nr.	503271-02-1
Formelstamm	(C25-H21-N9-O6-S) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	621.5355
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₁ N ₉ Na ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Clazosentan-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-(2-Hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2-[2-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)pyridin-4-yl]pyrimidin-4-yl}-5-methylpyridin-2-sulfonamid-Dinatriumsalz
ASK #31163	
Chemical Abstract Service Nr.	108605-62-5

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [N,N,N',N',N'',N''-Hexakis(2-{N(2),N(6)-bis[N(2),N(6)-bis(N-{(2RS)-2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]propanoyl)glycyl)-L-lysynamido]-L-lysynamido)ethyl)benzol-1,3,5-tricarbo

ASK #31168

Chemical Abstract Service Nr. 192755-52-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 366024-55-7

Molgewicht 523.5378

Bruttoformel C₂₆H₂₉N₅O₇

Vorzugsbezeichnung Pralnacasan

International Nonproprietary Name INN.L47

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (1S,9S)-N-[(2R,3S)-2-Ethoxy-5-oxoxolan-3-yl]-9-(isochinolin-1-carboxamido)-6,10-dioxodecahydro-1H-pyridazino[1,2-a][1,2]diazepin-1-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1S,9S)-N-[(2R,3S)-2-Ethoxy-5-oxotetrahydrofuran-3-yl]-9-(isochinolin-1-carboxamido)-6,10-dioxoperhydropyridazino[1,2-a][1,2]diazepin-1-carboxamid

ASK #31169

Chemical Abstract Service Nr. 284461-73-0

Molgewicht 464.825

Bruttoformel C₂₁H₁₆ClF₃N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Sorafenib

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 4-(4-[[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoylamino]phenoxy)-N-methylpyridin-2-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(4-{3-[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]ureido}phenoxy)-N-methylpyridin-2-carboxamid

ASK #31170

Chemical Abstract Service Nr. 475207-59-1

Formelstamm C21-H16-Cl-F3-N4-O3 . C7-H8-O3-S

Molgewicht 637.0266

Bruttoformel C₂₈H₂₄ClF₃N₄O₆S

2. Bezeichnung 4-(4-[[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoylamino]phenoxy)-N-methylpyridin-2-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

3. Bezeichnung Sorafenibtosilat

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.4(2021-2023)/2931

ASK #31171

Chemical Abstract Service Nr. 187870-78-6

Molgewicht 333.3839

Bruttoformel C₁₁H₁₅N₃O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Rimeporid

International Nonproprietary Name INN.L54

	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamimidoyl-4,5-bis(methansulfonyl)-2-methylbenzamid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[4,5-Bis(methansulfonyl)-2-methylbenzoyl]guanidin; 1-(4,5-Dimesyl-2-methylbenzoyl)guanidin
ASK #31172		
	Formelstamm	C11-H15-N3-O5-S2 . Cl-H . H2-O
	Molgewicht	387.8601
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ ClN ₃ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Rimeporidhydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L54)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamimidoyl-4,5-bis(methansulfonyl)-2-methylbenzamid-hydrochlorid 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-(4,5-Dimesyl-2-methylbenzoyl)guanidin-hydrochlorid 1 HO; 1-[4,5-Bis(methansulfonyl)-2-methylbenzoyl]guanidin-hydrochlorid 1 HO
ASK #31173		
	Chemical Abstract Service Nr.	132640-22-3
	Molgewicht	333.3075
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ N ₉ O
	Vorzugsbezeichnung	Andolast
	International Nonproprietary Name	INN.L33
	2. Bezeichnung	4-(1 <i>H</i> -Tetrazol-5-yl)- <i>N</i> -[4-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)phenyl]benzamid
ASK #31174		
	Chemical Abstract Service Nr.	87539-19-3
	Molgewicht	409.4964
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ FN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mespiperon
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	8-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-3-methyl-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on
ASK #31175		
	Chemical Abstract Service Nr.	94153-50-1
	Formelstamm	C23-(11)C-H28-F-N3-O2
	Molgewicht	408.4972
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ FN ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	(¹³ C)Mespiperon
	International Nonproprietary Name	INN.L40
	2. Bezeichnung	8-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-3-[(¹³ C)methyl]-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on
ASK #31176		
	Chemical Abstract Service Nr.	97849-54-2
	Formelstamm	C14-(11)C-H20-Cl2-N2-3

Molgewicht 346.238
Bruttoformel C₁₅H₂₀Cl₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung [6-*methoxy*-¹¹C]Racloprid
International Nonproprietary Name (INN.L25)
2. Bezeichnung (S)-3,5-Dichlor-*N*-(1-ethylpyrrolidin-2-ylmethyl)-2-hydroxy-6-[¹¹C]methoxybenzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Racloprid([(11)C]methoxy)-Injektionslösung

ASK #31181

Chemical Abstract Service Nr. 220620-09-7
Molgewicht 585.6487
Bruttoformel C₂₉H₃₉N₅O₈
2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-9-[2-(*tert*-Butylamino)acetamido]-4,7-bis(dimethylamino)-3,10,12,12*a*-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid
3. Bezeichnung Tigecyclin
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.4+6,10.0+4+6,11.0(2018-2023)/2825; RÖMP2024

ASK #31182

Vorzugsbezeichnung Anti-Human-T-Lymphozyten-Immunglobulin vom Kaninchen
2. Bezeichnung Anti-Human-T-Zell-Immenserum vom Kaninchen

ASK #31183

Vorzugsbezeichnung Anti-Human-T-Lymphozyten-Immunglobulin vom Pferd
2. Bezeichnung Anti-Human-T-Zell-Immenserum vom Pferd

ASK #31187

Chemical Abstract Service Nr. 121470-24-4
Molgewicht 766.9998
Bruttoformel C₃₈H₇₂N₂O₁₂
Vorzugsbezeichnung Azithromycin-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L28)
Zitat Bezeichnung 1 EAB7.0,8.0,9.0+3(2011-2018)/1649
2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-[(2,6-Dideoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-β-*L*-ribo-hexopyranosyl)oxy]-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[[3,4,6-trideoxy-3-(dimethylamino)-2-hydroxy-5-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-2H-pyridin-2-yl]oxy]butanoate 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (EAB.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 9-Desoxo-9*a*-methyl-9*a*-aza-9*a*-homoerythromycin A 1 HO; Azithromycin ' ; Azithromycin 1 HO; Azithromycin (Ph.Eur.) '

ASK #31188

Chemical Abstract Service Nr. 175481-36-4
Molgewicht 250.2936
Bruttoformel C₁₃H₁₈N₂O₃

2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)- <i>N</i> -Benzyl-2-(acetylamino)-3-methoxypropanamid
3. Bezeichnung	Lacosamid
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.5,10.0,11.0(2018-2023)/2236
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	(2 <i>R</i>)-2-Acetamido- <i>N</i> -benzyl-3-methoxypropanamid; Harkoserid; Erlosamid
ASK #31189	
Chemical Abstract Service Nr.	128446-36-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	930597-87-8
Formelstamm	C42-H70-O35 . x C-H2, 2 < x < 21, M = (1134,9842 + x 14,0266) g/mol
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -methylcyclomaltoheptaose (Methoxy:Hydroxy = x:y)
3. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -methyl- -cyclodextrin ((mit Angaben zum Methylierungsgrad oder Methoxy:Hydroxy-Verhältnis))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	beta-Cyclodextrinpolymethylether; Poly- <i>O</i> -methyl-beta-cyclodextrin (OCH:OH = 11,9:9,1); beta-Cyclodextrinmethylether; Methyl-beta-cyclodextrin; statistisch methyliertes beta-Cyclodextrin; Methylcyclodextrin
ASK #31190	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	38848-45-2; 70881-44-6
Formelstamm	Na ₂ MoO ₄
Bruttoformel	MoNa ₂ O ₄
2. Bezeichnung	(⁹⁹ Mo)Molybdän()-säure-Dinatriumsalz
3. Bezeichnung	Natrium(⁹⁹ Mo)molybdat
ASK #31191	
Chemical Abstract Service Nr.	489-39-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25246-26-8
Molgewicht	204.3511
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,11 <i>R</i>)-3,3,11-Trimethyl-7-methylidetricyclo[6.3.0.0 ^{2,4}]undecan
3. Bezeichnung	Aromadendren
Zitat Bezeichnung 3	Karrer1919; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.01R,4.04R,4.07R
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1 <i>aR</i> ,4 <i>aR</i> ,7 <i>R</i> ,7 <i>aR</i> ,7 <i>bS</i>)-1,1,7-Trimethyl-4-methylendecahydrocyclopropa[e]azulen
ASK #31192	
Chemical Abstract Service Nr.	59776-88-4
Molgewicht	157.1671
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ NO ₃
2. Bezeichnung	Methyl[(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetat]
ASK #31193	
Chemical Abstract Service Nr.	61516-73-2

Molgewicht 171.1937
Bruttoformel C₈H₁₃NO₃
2. Bezeichnung Ethyl[(2-oxopyrrolidin-1-yl)acetat]

ASK #31194

Chemical Abstract Service Nr. 72544-16-2

Molgewicht 155.2374

Bruttoformel C₉H₁₇NO

2. Bezeichnung 1-(2-Methylpropyl)piperidin-4-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Isobutylpiperidin-4-on

ASK #31195

Formelstamm (C₂₆H₂₂N₁₂O₇)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 616.545

Bruttoformel C₂₆H₂₄N₁₂O₇

2. Bezeichnung (2S)-2-(4-{Bis[(2-amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino}benzamido)pentandisäure

ASK #31196

Molgewicht 211.6084

Bruttoformel C₇H₆ClN₅O

2. Bezeichnung 2-Amino-7-(chlormethyl)pteridin-4(3H)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Amino-7-(chlormethyl)pteridin-4(1H)-on

ASK #31197

Formelstamm (C₁₉H₁₇N₇O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 441.3975

Bruttoformel C₁₉H₁₉N₇O₆

2. Bezeichnung (2S)-2-(4-[[[2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-7-yl)methyl]amino}benzamido)pentandisäure

ASK #31198

Chemical Abstract Service Nr. 1004-75-7

Molgewicht 141.1313

Bruttoformel C₄H₇N₅O

2. Bezeichnung 2,5,6-Triaminopyrimidin-4(1H)-on

3. Bezeichnung 2,5,6-Triaminopyrimidin-4-ol

ASK #31199

Chemical Abstract Service Nr. 100324-63-8

Molgewicht 804.968

Bruttoformel C₄₄H₆₀N₄O₁₀

2. Bezeichnung (9*S*,12*E*,14*S*,15*R*,16*S*,17*R*,18*R*,19*R*,20*S*,21*S*,22*E*,24*Z*)-6,16,18,20-Tetrahydroxy-14-methoxy-7,9,15,17,19,21,25-heptamethyl-1'-(2-methylpropyl)-2,3-dihydro-5*H*-spiro[9,4-(epoxypentadeca[1,11,13]trienazandi

ASK #31200

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 62041-01-4

Molgewicht 709.7826

Bruttoformel C₃₇H₄₇N₃O₁₁

2. Bezeichnung [(2*S*,12*Z*,14*E*,16*S*,17*S*,18*R*,19*R*,20*R*,21*S*,22*R*,23*S*,24*E*)-8-Amino-5,17,19-trihydroxy-9-imino-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-1,6,11-trioxo-1,2,6,9-tetrahydro-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trienazar

ASK #31201

Molgewicht 844.9888

Bruttoformel C₄₆H₆₀N₄O₁₁

2. Bezeichnung [(9*S*,12*E*,14*S*,15*R*,16*S*,17*R*,18*R*,19*R*,20*S*,22*E*,24*Z*)-6,18,20-Trihydroxy-14-methoxy-7,9,15,17,19,25-hexamethyl-21-methyliden-1'-(2-methylpropyl)-5,10,26-trioxo-3,5,9,10-tetrahydro-2*H*-spiro[9,4-(epoxypentad

ASK #31202

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 51756-80-0

Molgewicht 710.7673

Bruttoformel C₃₇H₄₆N₂O₁₂

2. Bezeichnung [(2*S*,12*Z*,14*E*,16*S*,17*S*,18*R*,19*R*,20*R*,21*S*,22*R*,23*S*,24*E*)-8-Amino-5,17,19-trihydroxy-23-methoxy-2,4,12,16,18,20,22-heptamethyl-1,6,9,11-tetraoxo-1,2,6,9-tetrahydro-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trienazandi

ASK #31203

Chemical Abstract Service Nr. 106401-68-7

Molgewicht 652.4844

Bruttoformel C₂₉H₃₄BrNO₁₁

2. Bezeichnung (8*S*,10*S*)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- *-L*-lyxo-hexopyranosyloxy)-8-(2-brom-1,1-dimethoxyethyl)-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31204

Chemical Abstract Service Nr. 65026-79-1

Molgewicht 606.4159

Bruttoformel C₂₇H₂₈BrNO₁₀

2. Bezeichnung (8*S*,10*S*)-10-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- *-L*-lyxo-hexopyranosyloxy)-8-bromacetyl-6,8,11-trihydroxy-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31205

Chemical Abstract Service Nr. 28008-51-7

Molgewicht 400.3787

Bruttoformel C₂₁H₂₀O₈

2. Bezeichnung (8S,10S)-6,8,10,11-Tetrahydroxy-8-[(*RS*)-1-hydroxyethyl]-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #31206

Chemical Abstract Service Nr. 104138-64-9

Formelstamm 2(C2029-H3070-N544-O587-S27 . 3 Oligosaccharid-Seitenketten)

Molgewicht 45341.1337

Bruttoformel C₂₀₂₉H₃₀₇₀N₅₄₄O₅₈₇S₂₇

Vorzugsbezeichnung Agalsidase alfa

International Nonproprietary Name INN.L46

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung

LDNGLARTPT MGWLHWERFM CNLDCQEEPDCISEKLFME MAELMVSEGW KDAGYEYLCI DDCWMAPQRD SEGRQLQADPQ RFPHGIRQLA NYVHSKGLKL GIYADVGKNT CAGFPGSFGY YDIDAQTFAD WGVDLLKFDG CYCDSLENLA DGYKHMSLAL NRTGRSIVYS CEWPLYMWPF QKPNYTEIRQ YCNHWRNFAD IDDSWKSIS ILDWTSFNQE RIVDVAGPGG WNDPDMVLIG NFGLSWNQV TQMALWAIMA APLFMSNDLR HISPQAKALL QDKDVIAINQ DPLGKQGYQL RQGDNFEVWE RPLSGLAWAV AMINRQEIGG PRSYTIAVAS LGKGVACNPA CFITQLLPVK RKLGFYEWTS RLRSHINPTG TVLLQLENTM QMSLKD(LL), 21,63:25,32:111,141:171,192:347,351-Pentakis(disulfid), N108,N161,N184-Tris-*N*-[(oligo)glykosyliert], Homodimer, ca. 94 % ohne C-terminales L oder LL, an N161 ca. 52 % und an N184 ca 34 % komplexe Fucose/Galactose/*N*-Acetylglucosamin-Oligosaccharide, Sialyl:Galactosyl = ca. 0,56, ca. 1,8 Mannose-6-phosphat pro Molekül, hergestellt mit einer humanen Fibrosarkom-Zelllinie durch Überexpression (Genaktivierung) nach Insertion regulatorischer Sequenzen in spezifischen Genom-Regionen vor dem endogenen -Galactosidase-A-Gen

ASK #31207

Chemical Abstract Service Nr. 131-28-2

Formelstamm (C23-H26-N-O8)⁻ H⁺

Molgewicht 445.4624

Bruttoformel C₂₃H₂₇NO₈

2. Bezeichnung 6-[[6-(2-Dimethylaminoethyl)-4-methoxy-1,3-benzodioxol-5-yl]acetyl]-2,3-dimethoxybenzoesäure

3. Bezeichnung Narcein

Zitat Bezeichnung 3 USM13

ASK #31208

Chemical Abstract Service Nr. 122-66-7

Molgewicht 184.2371

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂

2. Bezeichnung 1,2-Diphenylhydrazin

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.02R,4.04R,4.07R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,2-Diphenyldiazan

ASK #31209

Molgewicht 324.3737

Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O₃

2. Bezeichnung 4-(4-Hydroxybutyl)-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion

ASK #31210

Formelstamm (C19-H21-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 326.3896

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O₃

2. Bezeichnung (RS)-2-(1,2-Diphenylhydrazincarbonyl)hexansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-(1,2-Diphenyldiazanylcarbonyl)hexansäure

ASK #31211

Formelstamm (C8-H9-N-O6)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 217.176

Bruttoformel C₈H₁₁NO₆

2. Bezeichnung (2R,4R,5Z)-2-(Carboxymethyl)-5-(2-hydroxyethyliden)-1,3-oxazolidin-4-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2R,4R,5Z)-2-(Carboxymethyl)-5-(2-hydroxyethyliden)oxazolidin-4-carbonsäure

ASK #31212

Chemical Abstract Service Nr. 1260857-16-6

Formelstamm (C13-H13-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 278.2607

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O₅

2. Bezeichnung 4-([4-(2-Hydroxyethyl)-1H-pyrrol-3-carbonyl]oxy)methyl)-1H-pyrrol-3-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[[4-(2-Hydroxyethyl)pyrrol-3-ylcarbonyloxy]methyl]pyrrol-3-carbonsäure; 4-[[[[4-(2-Hydroxyethyl)-1H-pyrrol-3-yl]carbonyl]oxy]methyl]-1H-pyrrol-3-carbonsäure

ASK #31213

Chemical Abstract Service Nr. 1260617-10-4

Formelstamm (C16-H16-N2-O10)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 398.3215

Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₁₀

2. Bezeichnung (2R,4R,5Z)-2-(Carboxymethyl)-5-(2-hydroxyethyliden)-3-[(2R,3Z,5R)-3-(2-hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonyl]-1,3-oxazolidin-4-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2R,4R,5Z)-2-(Carboxymethyl)-5-(2-hydroxyethyliden)-3-[[[(2R,3Z,5R)-3-(2-hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-yl]carbonyl]-1,3-oxazolidin-4-carbonsäure; (2R,4R,5Z)-2-(Carboxymethyl)-5-(2-hydroxyethyliden)-3-[[[(2R,3Z,5R)-3-(2-hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-yl]carbonyl]oxazolidin-4-carbonsäure; (Z)-(2R,4R)-2-Carboxymethyl-5-(2-hydroxyethyliden)-3-[(Z)-(2R,5R)-3-(2-hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyl]-1,3-oxazolidin-4-carbonsäure

ASK #31214

Chemical Abstract Service Nr. 44830-55-9

Molgewicht 126.1597

Bruttoformel C₅H₁₀N₄

2. Bezeichnung 1-Cyan-3-(propan-2-yl)guanidin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Cyan-3-isopropylguanidin

ASK #31215

Chemical Abstract Service Nr. 127140-69-6

Molgewicht 761.9369

Bruttoformel C₃₈H₆₇NO₁₄

Vorzugsbezeichnung *N*-Demethyl-*N*-formylclarithromycin

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(*N*-meth

ASK #31216

Chemical Abstract Service Nr. 127182-44-9

Molgewicht 776.9946

Bruttoformel C₃₉H₇₂N₂O₁₃

Vorzugsbezeichnung Clarithromycin-9-[(*E*)-*O*-methyloxim]

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-10-[(*E*)-methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(*N*-meth

ASK #31217

Chemical Abstract Service Nr. 81103-14-2

Molgewicht 761.9799

Bruttoformel C₃₉H₇₁NO₁₃

Vorzugsbezeichnung 6,11-Di-*O*-methylerythromycin

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-13-hydroxy-7,12-dimethoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethy

ASK #31218

Chemical Abstract Service Nr. 128940-83-0

Molgewicht 761.9799

Bruttoformel C₃₉H₇₁NO₁₃

Vorzugsbezeichnung 6,12-Di-*O*-methylerythromycin

International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- β - <i>D</i> - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12-hydroxy-7,13-dimethoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2,6-dideoxy- β - <i>D</i> -erythro-pentopyranosyloxy]
ASK #31219	
Chemical Abstract Service Nr.	101666-68-6
Molgewicht	733.9268
Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₇ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	<i>N</i> -Demethylclarithromycin
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- β - <i>D</i> - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(methylamino)-2,6-dideoxy- β - <i>D</i> -erythro-pentopyranosyloxy]
ASK #31220	
Chemical Abstract Service Nr.	127253-06-9
Molgewicht	762.968
Bruttoformel	C ₃₈ H ₇₀ N ₂ O ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Clarithromycin-9-(<i>E</i>)-oxim
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- β - <i>D</i> - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-10-[(<i>E</i>)-hydroxyimino]-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2,6-dideoxy- β - <i>D</i> -erythro-pentopyranosyloxy]
ASK #31221	
Chemical Abstract Service Nr.	299409-85-1
Molgewicht	733.9268
Bruttoformel	C ₃₇ H ₆₇ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	6- <i>O</i> -Methyl-15-norerythromycin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- β - <i>D</i> - <i>L</i> -ribo-hexopyranosyloxy)-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13,14-heptamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2,6-dideoxy- β - <i>D</i> -erythro-pentopyranosyloxy]
ASK #31222	
Chemical Abstract Service Nr.	118058-74-5
Andere	118165-21-2

**Chemical
Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 589.7584

Bruttoformel C₃₀H₅₅NO₁₀

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-14-Ethyl-4,12,13-trihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-*-D*-xylo-hexopyranosyloxy]oxacyclotetradecan-2,10-dion

3. Bezeichnung 6-*O*-Methyl-5-*O*-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-*-D*-xylo-hexopyranosyl]erythronolid A

ASK #31223

Molgewicht 453.5224

Bruttoformel C₁₄H₁₅N₉O₃S₃

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-(5-Methyl-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanylmethyl)-8-oxo-7-[2-(1*H*-tetrazol-1-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxamid

ASK #31224

Molgewicht 297.1798

Bruttoformel C₁₄H₁₄Cl₂N₂O

2. Bezeichnung (*RS*)-1-[2-(3,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethyl]imidazol

3. Bezeichnung (*RS*)-1-[2-Allyloxy-2-(3,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazol

ASK #31225

Chemical Abstract Service Nr. 1879-09-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 72847-40-6

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung 2-*tert*-Butyl-4,6-dimethylphenol

ASK #31226

Molgewicht 314.207

Bruttoformel C₁₅H₁₇Cl₂NO₂

2. Bezeichnung *N*-[*(RS)*-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethyl]-*N*-(prop-2-en-1-yl)formamid

3. Bezeichnung *N*-Allyl-*N*-[*(RS)*-2-allyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]formamid

ASK #31227

Molgewicht 274.1431

Bruttoformel C₁₂H₁₃Cl₂NO₂

2. Bezeichnung *N*-[*(RS)*-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethyl]formamid

3. Bezeichnung *N*-[*(RS)*-2-Allyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]formamid

ASK #31228

Molgewicht 286.1969

Bruttoformel C₁₄H₁₇Cl₂NO

2. Bezeichnung *N*-[*(RS)*-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethyl]prop-2-en-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Allyl[(RS)-2-allyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]azan
ASK #31229

Molgewicht 246.133

Bruttoformel C₁₁H₁₃Cl₂NO

2. Bezeichnung (RS)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(prop-2-en-1-yloxy)ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-Allyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethylazan

ASK #31230

Molgewicht 334.3272

Bruttoformel C₁₅H₁₈N₄O₅

2. Bezeichnung [(1a*S*,3a*S*,7a*R*,8*S*,8a*R*,8b*S*)-6-Amino-8a-methoxy-5-methyl-4,7-dioxo-1,1a,2,3a,4,7,7a,8,8a,8b-decahydro-1,3a-cycloazirino[2',3':3,4]pyrrolo[1,2-*a*]indol-8-ylmethyl]carbamat

3. Bezeichnung Albomitomycin

ASK #31231

Chemical Abstract Service Nr. 4055-40-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 16908-77-3

Molgewicht 349.3386

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₆

2. Bezeichnung [(1a*S*,8*S*,8a*R*,8b*S*)-8a-Hydroxy-6-methoxy-1,5-dimethyl-4,7-dioxo-1,1a,2,4,7,8,8a,8b-octahydroazirino[2',3':3,4]pyrrolo[1,2-*a*]indol-8-ylmethyl]carbamat

3. Bezeichnung Mitomycin B

ASK #31232

Chemical Abstract Service Nr. 4055-39-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11030-55-0; 18462-94-7

Molgewicht 349.3386

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₆

2. Bezeichnung [(1a*S*,8*S*,8a*R*,8b*S*)-6,8a-Dimethoxy-5-methyl-4,7-dioxo-1,1a,2,4,7,8,8a,8b-octahydroazirino[2',3':3,4]pyrrolo[1,2-*a*]indol-8-ylmethyl]carbamat

3. Bezeichnung Mitomycin A

ASK #31233

Chemical Abstract Service Nr. 621-79-4

Molgewicht 147.1739

Bruttoformel C₉H₉NO

2. Bezeichnung 3-Phenylprop-2-enamid

3. Bezeichnung Cinnamamid

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #31235

Chemical Abstract Service Nr. 918639-08-4

Molgewicht 548.4614

Bruttoformel C₂₆H₂₉Cl₂N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Bosutinib-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L56)

2. Bezeichnung 4-(2,4-Dichlor-5-methoxyanilino)-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-[(2,4-Dichlor-5-methoxyphenyl)amino]-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril-Monohydrat; Bosutinib 1 HO

ASK #31236

Formelstamm (C₂₀-H₁₆-Cl₂-N-O₈)⁻ H⁺

Molgewicht 470.2569

Bruttoformel C₂₀H₁₇Cl₂NO₈

2. Bezeichnung 2-[2-(2-[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]acetyloxy)acetyloxy]acetyloxy]essigsäure

ASK #31237

Formelstamm (C₁₈-H₁₄-Cl₂-N-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 412.2208

Bruttoformel C₁₈H₁₅Cl₂NO₆

2. Bezeichnung 2-(2-[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]acetyloxy)acetyloxy]essigsäure

ASK #31238

Chemical Abstract Service Nr. 352457-33-1

Molgewicht 227.6509

Bruttoformel C₈H₁₀ClN₅O

2. Bezeichnung 4-Chlor-*N*-(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)-6-hydroxy-2-methylpyrimidin-5-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4-Chlor-6-hydroxy-2-methylpyrimidin-5-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #31239

Chemical Abstract Service Nr. 352457-34-2

Molgewicht 223.2318

Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₂

2. Bezeichnung *N*-(4,5-Dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)-4-hydroxy-6-methoxy-2-methylpyrimidin-5-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(4-hydroxy-6-methoxy-2-methylpyrimidin-5-yl)azan

ASK #31240

Chemical Abstract Service Nr. 75439-01-9

Molgewicht 237.2584

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅O₂

2. Bezeichnung *N*-(4,5-Dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)-4,6-dimethoxy-2-methylpyrimidin-5-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4,5-Dihydroimidazol-2-yl)(4,6-dimethoxy-2-methylpyrimidin-5-yl)azan

ASK #31241

Chemical Abstract Service Nr. 352457-35-3

Molgewicht 246.0966
Bruttoformel C₈H₉Cl₂N₅
2. Bezeichnung 4,6-Dichlor-*N*-(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-yl)-2-methylpyrimidin-5-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (4,6-Dichlor-2-methylpyrimidin-5-yl)(4,5-dihydroimidazol-2-yl)azan

ASK #31242

Molgewicht 364.4791
Bruttoformel C₂₀H₃₂N₂O₄
2. Bezeichnung *rac-N*-(3-Butanoyl-4-((2*R*)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)butanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3'-Butyryl-4'-[(*RS*)-2-hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]butananilid

ASK #31243

Molgewicht 322.3993
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O₄
2. Bezeichnung *rac-N*-(3-Acetyl-4-((2*R*)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)phenyl)propanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3'-Acetyl-4'-[(*RS*)-2-hydroxy-3-(isopropylamino)propoxy]propananilid

ASK #31244

Molgewicht 322.3993
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O₄
2. Bezeichnung *rac-N*-(3-Acetyl-4-((2*R*)-3-ethylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl)butanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3'-Acetyl-4'-[(*RS*)-3-ethylamino-2-hydroxypropoxy]butananilid

ASK #31245

Molgewicht 498.5681
Bruttoformel C₂₇H₃₄N₂O₇
2. Bezeichnung *N,N*-[(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(oxy)bis(3-acetyl-4,1-phenylen)]dibutanamid

ASK #31246

Molgewicht 613.7416
Bruttoformel C₃₃H₄₇N₃O₈
2. Bezeichnung *N,N*-{[(Propan-2-yl)azandiyl]bis(2-hydroxypropan-3,1-diyl)bis(oxy)}bis(3-acetyl-4,1-phenylen)]dibutanamid

ASK #31247

Molgewicht 295.3309
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₅
2. Bezeichnung *rac-N*-(3-Acetyl-4-((2*R*)-2,3-dihydroxypropoxy)phenyl)butanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3'-Acetyl-4'-[(*RS*)-2,3-dihydroxypropoxy]butananilid

ASK #31248

Molgewicht	580.836
Bruttoformel	C ₃₄ H ₆₀ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Alprostadil-[2-(Dodecanoyloxy)ethyl]
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	[2-(Dodecanoyloxy)ethyl](7-((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-((<i>E</i> -3 <i>S</i>)-3-hydroxyoct-1-en-1-yl)-5-oxocyclopentyl)heptanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Dodecanoyloxy)ethyl][(13 <i>E</i> -11 <i>R</i> ,15 <i>S</i>)-11,15-dihydroxy-9-oxoprost-13-en-1-olat]
ASK #31249	
Chemical Abstract Service Nr.	333963-42-1
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₃ -F ₂ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	404.4885
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ F ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cobiproston
International Nonproprietary Name	INN.L60
2. Bezeichnung	7-((2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>aR</i>)-2-((3 <i>S</i>)-1,1-Difluor-3-methylpentyl)-2-hydroxy-6-oxooctahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyran-5-yl)heptansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #31250	
Chemical Abstract Service Nr.	207916-33-4
Formelstamm	C ₂₂ -H ₄₅ -N-O ₂ . F-H
Molgewicht	375.6045
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₆ FNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Xidecaflur
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	2,2'-[[{(9 <i>Z</i>)-Octadec-9-en-1-yl]azandiyl]diethanol-hydrofluorid
ASK #31251	
Chemical Abstract Service Nr.	262352-17-0
Molgewicht	600.4733
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ F ₉ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Torcetrapib
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	Ethyl[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-[[3,5-bis(trifluormethyl)benzyl](methoxycarbonyl)amino]-2-ethyl-6-trifluormethyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-1-carboxylat]
ASK #31259	
Formelstamm	C ₁₂ -H ₁₅ -N ₃ -O ₂ . Cl-H
Molgewicht	269.7273
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pardoprunoxhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L58)

2. Bezeichnung 7-(4-Methylpiperazin-1-yl)-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-on-hydrochlorid

ASK #31260

Chemical Abstract Service Nr. 269718-84-5

Molgewicht 233.2664

Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Pardoprunox

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung 7-(4-Methylpiperazin-1-yl)-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-on

ASK #31262

Chemical Abstract Service Nr. 219861-08-2

Formelstamm C20-H21-F-N2-O . C2-H2-O4

Molgewicht 414.4268

Bruttoformel C₂₂H₂₃FN₂O₅

2. Bezeichnung (1*S*)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril-oxalat (1:1)

3. Bezeichnung Escitalopramoxalat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2733; RÖMP2023

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (1*S*)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril-hydrogenoxalat

ASK #31265

Chemical Abstract Service Nr. 286930-02-7

Molgewicht 411.5769

Bruttoformel C₂₆H₃₇NO₃

Vorzugsbezeichnung Fesoterodin

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung [2-[(1*R*)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenyl](2-methylpropanoat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[(*R*)-3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenyl}isobutyrat

ASK #31267

Chemical Abstract Service Nr. 37178-37-3

Molgewicht 225.2411

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₄

Vorzugsbezeichnung Etilevodopa

International Nonproprietary Name INN.L42

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Ethyl[(*S*)-2-amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)propanoat]

ASK #31272

Chemical Abstract Service Nr. 63428-13-7

Formelstamm C53-H87-N-O19 . C4-H6-O6

Molgewicht 1192.34

Bruttoformel C₅₇H₉₃NO₂₅

Vorzugsbezeichnung Tylvalosin-(*R,R*)-tartrat (1:x)

International Nonproprietary Name (INN.L57)

2. Bezeichnung ((4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-4-(Acetyloxy)-15-[(6-desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-{3,6-dideoxy-4-*O*-[2,6-dideoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-(3-methylbutanoyl)- β -L-ribo-hexopyranosyloxy]}methyl)- β -D-ribo-hexopyranosyloxy (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tylosin-3-acetat-4(B)-(3-methylbutanoat)-(R,R)-tartrat (1:x)

ASK #31273

Chemical Abstract Service Nr. 63409-12-1

Molgewicht 1042.2532

Bruttoformel C₅₃H₈₇NO₁₉

Vorzugsbezeichnung Tylvalosin

International Nonproprietary Name INN.L57

Zitat Bezeichnung 1 CAS; MeSH; USAN; MAR2012; IGS; EUTCT; KEGG.D10032

2. Bezeichnung ((4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-4-(Acetyloxy)-15-[(6-desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-{3,6-dideoxy-4-*O*-[2,6-dideoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-(3-methylbutanoyl)- β -L-ribo-hexopyranosyloxy]}methyl)- β -D-ribo-hexopyranosyloxy (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tylosin-3-acetat-4(B)-(3-methylbutanoat)

ASK #31274

Chemical Abstract Service Nr. 103-54-8

Molgewicht 176.2118

Bruttoformel C₁₁H₁₂O₂

2. Bezeichnung (3-Phenylprop-2-en-1-yl)acetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Cinnamylacetat

ASK #31275

Chemical Abstract Service Nr. 14371-10-9

Molgewicht 132.1592

Bruttoformel C₉H₈O

2. Bezeichnung (2*E*)-3-Phenylprop-2-enal

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym trans-Zimtaldehyd

ASK #31276

Chemical Abstract Service Nr. 4221-98-1
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung (*R*)-2-Methyl-5-(propan-2-yl)cyclohexa-1,3-dien
3. Bezeichnung (-)- -Phellandren
Zitat Bezeichnung 3 USMI11

ASK #31277

Chemical Abstract Service Nr. 2386-53-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12640-85-6
Formelstamm (C₁₂H₂₅O₃S)⁻ Na⁺
Molgewicht 272.3799
Bruttoformel C₁₂H₂₅NaO₃S
2. Bezeichnung Dodecan-1-sulfonsäure-Natriumsalz

ASK #31278

Chemical Abstract Service Nr. 13517-23-2
Molgewicht 216.0358
Bruttoformel HNa₂O₃P
2. Bezeichnung Phosphonsäure-Dinatriumsalz 5 H₂O
3. Bezeichnung Dinatriumphosphonat 5 H₂O

ASK #31279

Chemical Abstract Service Nr. 60125-24-8
Molgewicht 162.1852
Bruttoformel C₁₀H₁₀O₂
2. Bezeichnung (2*E*)-3-(2-Methoxyphenyl)propenal

ASK #31280

Chemical Abstract Service Nr. 86-73-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 84987-80-4
Molgewicht 166.2185
Bruttoformel C₁₃H₁₀
2. Bezeichnung Diphenylenmethan
3. Bezeichnung Fluoren
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #31282

Chemical Abstract Service Nr. 204656-20-2
Molgewicht 3751.202
Bruttoformel C₁₇₂H₁₂₆₅N₄₃O₅₁

Vorzugsbezeichnung Liraglutid

**International
Nonproprietary
Name** INN.L49

2. Bezeichnung L-Histidyl-L-alanyl-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valyl-L-seryl-L-seryl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -glutamylglycyl-L-glutaminy-L-alanyl-L-alanyl-[N -(N -hexadecanoyl-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [Arg(34),N(epsilon)-(N(alpha)-hexadecanoyl-gamma-glutamyl)-Lys(26)]GLP-1-(7-37)

ASK #31284

Molgewicht 309.3261

Bruttoformel C₁₇H₁₈F₃NO

Vorzugsbezeichnung (R)-Fluoxetin

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung (R)-N-Methyl-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Methyl){(R)-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl}azan

ASK #31285

Chemical Abstract Service Nr. 114247-09-5

Formelstamm C17-H18-F3-N-O . Cl-H

Molgewicht 345.7871

Bruttoformel C₁₇H₁₉ClF₃NO

Vorzugsbezeichnung (R)-Fluoxetinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung (R)-N-Methyl-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propan-1-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Methyl){(R)-3-phenyl-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl}azan-hydrochlorid

ASK #31286

Chemical Abstract Service Nr. 143491-57-0

Molgewicht 247.2467

Bruttoformel C₈H₁₀FN₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Emtricitabin

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung 4-Amino-5-fluor-1-[(2R,5S)-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1H)-on

ASK #31287

**Chemical Abstract
Service Nr.** 114899-77-3

Molgewicht 761.8372

Bruttoformel C₃₉H₄₃N₃O₁₁S

Vorzugsbezeichnung Trabectedin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L48

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung {(1'*R*,6*R*,6a*R*,7*R*,13*S*,14*S*,16*R*)-6',8,14-Trihydroxy-7',9-dimethoxy-4,10,23-trimethyl-19-oxo-1',2',3',4',6a,7,12,13,14,16-decahydro-2*H*,6*H*-spiro[6,16-(epithiopropoxy)methano]-7,13-imino[1,3]dioxolo[7,8

ASK #31289

Chemical Abstract Service Nr. 5127-64-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 36291-30-2

Molgewicht 458.3717

Bruttoformel C₂₂H₁₈O₁₁

2. Bezeichnung [(2*R*,3*S*)-5,7-Dihydroxy-2-(3,4,5-trihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3-yl](3,4,5-trihydroxybenzoat)

3. Bezeichnung (+)-Galocatechin-3-(3,4,5-trihydroxybenzoat)

Zitat Bezeichnung 3 Karrer1768

ASK #31291

Chemical Abstract Service Nr. 989-51-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 863-65-0

Molgewicht 458.3717

Bruttoformel C₂₂H₁₈O₁₁

2. Bezeichnung [(2*R*,3*R*)-5,7-Dihydroxy-2-(3,4,5-trihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3-yl](3,4,5-trihydroxybenzoat)

3. Bezeichnung (-)-Epigallocatechin-3-(3,4,5-trihydroxybenzoat)

ASK #31292

**Chemical Abstract
Service Nr.** 178738-71-1

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 182410-00-0

Formelstamm (C42-H70-O35)[(C4-H7-O3-S)⁻ Na⁺]_x, x = 6,2-6,9

Molgewicht 2083.9015

Bruttoformel C₆₆H₁₁₂Na₆O₅₃S₆

2. Bezeichnung Hexakis- und Heptakis-O-(4-sulfobutyl)cyclomaltoheptaose-Natriumsalz (1:6,2-6,9)

3. Bezeichnung Sulfobutylbetadex-Natrium

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.6+8,10.0+3(2019-2021)/2804

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hexakis- und Heptakis-O-(4-sulfobutyl)-beta-cyclodextrin-Natriumsalz (1:6,2-6,9); Hexakis-O-(4-sulfobutyl)cyclomaltoheptaose-Hexanatriumsalz und Heptakis-O-(4-sulfobutyl)cyclomaltoheptaose-Heptanatriumsalz, Gemisch; Natrium-beta-cyclodextrin-sulfobutylether; SBECD-Na; Hexakis-O-(4-sulfobutyl)-beta-cyclodextrin-Hexanatriumsalz und Heptakis-O-(4-sulfobutyl)-beta-cyclodextrin-Heptanatriumsalz, Gemisch; Sulfobutylether-beta-cyclodextrin-Natrium

ASK #31293

Chemical Abstract Service Nr. 165133-56-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 194615-04-8

Formelstamm (C42-H70-O35) [(C4-H7-O3-S)⁻ H⁺]_x, x = 6,2-6,9

Molgewicht 2088.1813
Bruttoformel C₄₂H₇₀O₃₅
2. Bezeichnung Hexakis- und Heptakis-*O*-(4-sulfobutyl)- β -cyclodextrin [mittlerer Substitutionsgrad: 6,2-6,9]
3. Bezeichnung Hexakis- und Heptakis-*O*-(4-sulfobutyl)cyclomaltoheptaose
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym SBECD; Sulfobutylether-beta-cyclodextrin

ASK #31294

Chemical Abstract Service Nr. 111358-88-4
Molgewicht 439.4626
Bruttoformel C₂₆H₂₁N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Lestaurtinib
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung (9*S*,10*S*,12*R*)-10-Hydroxy-10-hydroxymethyl-9-methyl-2,3,9,10,11,12-hexahydro-1*H*-9,12-epoxydiindolo[1,2,3-*fg*:3',2',1'-*k*]pyrrolo[3,4-*h*][1,6]benzodiazocin-1-on

ASK #31295

Chemical Abstract Service Nr. 279215-43-9
Molgewicht 291.7776
Bruttoformel C₉H₁₀ClN₃O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Tifenazoxid
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung 6-Chlor-3-(1-methylcyclopropylamino)-4*H*-thieno[3,2-*e*][1,2,4]thiadiazin-1,1-dioxid

ASK #31297

Chemical Abstract Service Nr. 2009-00-9
Molgewicht 136.234
Bruttoformel C₁₀H₁₆
2. Bezeichnung (1*R*,5*R*)-4-Methyliden-1-(propan-2-yl)bicyclo[3.1.0]hexan
3. Bezeichnung (1*R*,5*R*)-Thuj-4(10)-en
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (+)-Sabinen

ASK #31298

Chemical Abstract Service Nr. 165668-41-7
Molgewicht 385.8458
Bruttoformel C₁₄H₁₂ClN₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Indisulam
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung *N*-(3-Chlorindol-7-yl)benzol-1,4-disulfonamid

ASK #31299

Chemical Abstract Service Nr. 95153-31-4

Formelstamm (C17-H26-N2-O5)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 340.4146
Bruttoformel C₁₇H₂₈N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Perindoprilat
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 CAS; MeSH; BAN; USMI13
2. Bezeichnung (2S,3aS,7aS)-1-{N-[(1S)-1-Carboxybutyl]-L-alanyl}octahydro-1H-indol-2-carbonsäure

ASK #31300

Chemical Abstract Service Nr. 151912-11-7
Molgewicht 39900
Bruttoformel C₁₇₅₄H₂₆₈₃N₄₉₅O₅₂₅S₂₄
Vorzugsbezeichnung Amediplase
International Nonproprietary Name INN.L41
2. Bezeichnung SYQGNSDC(8S 89S)YF GNGSAYRGTH SLTESGASC(29S 71S)L PWNSMILIGK VYTAQNPSAQ ALGLGKHNYC(60S 84S) RNPDGDAKPW C(71S 29S)HVLKNRRLT WEYC(84S 60S)DVPSC(89S 8S)S TC(92S 224S)GLRQYSQP QFRIIGGEFT TIENQPWFAA IYRRHRGGSV TYVC(134S 150S)GGSLIS PC(142S 213S)WVISATHC(150S 134S) FIDYPKKEDY IVYLGSRRLN SNTQGEMKFE VENLILHKDY SADTLAHHND IALLKIRSKE GRC(213S 142S)AQPSRTI QTIC(224S 92S)LPSMYN DPQFGTSC(238S 307S)EI TGFGKENSTD YLYPEQLKMT VVKLISHREC(270S 286S)QQPHYYGSEV TTKMLC(286S 270S)AADP QWKTDSC(297S 325S)QGD SGGPLVC(307S 238S)SLQ GRMTLTGIVS WGRGC(325S 297S)ALKDK PGVYTRVSHF LPWIRSHTE ENGLAL
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 173-L-serine-174-L-tyrosine-175-L-glutamine-173-275-plasminogen activator (human tissue-type reduced), fusion protein with urokinase (human urine beta-chain reduced)

ASK #31301

Chemical Abstract Service Nr. 194085-75-1
Molgewicht 215.6336
Bruttoformel C₉H₁₀ClNO₃
Vorzugsbezeichnung Carisbamat
International Nonproprietary Name INN.L58
2. Bezeichnung [(2S)-2-(2-Chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]carbamat

ASK #31302

Chemical Abstract Service Nr. 220991-20-8
Formelstamm (C15-H12-Cl-F-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 293.7206
Bruttoformel C₁₅H₁₃ClFNO₂
Vorzugsbezeichnung Lumiracoxib
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung [2-(2-Chlor-6-fluoranilino)-5-methylphenyl]essigsäure

ASK #31303

Chemical Abstract Service Nr.	82034-46-6
Molgewicht	466.9517
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ ClO ₇
Vorzugsbezeichnung	Loteprednoletabonat
International Nonproprietary Name	INN.L31,v.L64
2. Bezeichnung	(Chlormethyl)(17 -ethoxycarboxyloxy-11 -hydroxy-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-carboxylat)
ASK #31308	
Chemical Abstract Service Nr.	261356-80-3
Molgewicht	18200
Bruttoformel	C ₈₀₉ H ₁₃₀₁ N ₂₂₉ O ₂₄₀ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Epoetin delta
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGGQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA C(161S 7S)RTGD, glycoform (glycosyliert an N 24, N 38, N 83, S 126), MW: 26000 - 32000 Da
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-165-Erythropoietin (human HMR4396), glycoform delta
ASK #31309	
Molgewicht	1650.0748
Bruttoformel	C ₈₆ H ₁₄₄ N ₄ O ₂₆
2. Bezeichnung	Bis[7,10 ⁴ -etheno(methylimino)]bis{(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,11 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,16 <i>R</i>)-6-[O-2,6-didesoxy-3- <i>C</i> -methyl- - <i>L-ribo</i> -hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- - <i>D</i> -glucopyranosyloxy]-4-hydroxy-5-methoxy
ASK #31311	
Chemical Abstract Service Nr.	25878-23-3
Molgewicht	182.1718
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ O ₆
2. Bezeichnung	D-Iditol
ASK #31312	
Chemical Abstract Service Nr.	121624-18-8
Molgewicht	416.5503
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ O ₅
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-7-methyl-3-methylen-1,2,3,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[(1 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,8 <i>aR</i>)-8-{2-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-7-methyl-3-methylen-1,2,3,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbutanoat)
ASK #31313	
Chemical Abstract Service Nr.	32860-62-1

Molgewicht 506.453
Bruttoformel $C_{18}H_{34}O_{16}$
2. Bezeichnung *O*-D-Glucopyranosyl-(1 4)-*O*-D-glucopyranosyl-(1 4)-D-glucitol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Maltotriitol

ASK #31314

Chemical Abstract Service Nr. 51411-23-5
Molgewicht 342.2965
Bruttoformel $C_{12}H_{22}O_{11}$
2. Bezeichnung -D-Glucopyranosyl-(1 1)-D-fructose
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Trehalulose

ASK #31315

Chemical Abstract Service Nr. 115-61-7
Molgewicht 396.6484
Bruttoformel $C_{28}H_{44}O$
2. Bezeichnung (6*E*,22*E*-3*S*)-9,10-Secoergosta-5(10),6,8,22-tetraen-3-ol

ASK #31316

Chemical Abstract Service Nr. 469-06-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 469-07-8
Molgewicht 396.6484
Bruttoformel $C_{28}H_{44}O$
2. Bezeichnung (6*E*,22*E*-3*S*)-9,10-Secoergosta-5(10),6,8(14),22-tetraen-3-ol

ASK #31317

Chemical Abstract Service Nr. 474-69-1
Molgewicht 396.6484
Bruttoformel $C_{28}H_{44}O$
2. Bezeichnung (22*E*)-9,10-Ergosta-5,7,22-trien-3-ol

ASK #31318

Chemical Abstract Service Nr. 51744-66-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 65377-95-9
Molgewicht 396.6484
Bruttoformel $C_{28}H_{44}O$
2. Bezeichnung (5*E*,7*E*,22*E*-3*S*)-9,10-Secoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-3-ol

ASK #31319

Molgewicht 279.2933
Bruttoformel $C_{16}H_{13}N_3O_2$
2. Bezeichnung (5*H*-Dibenzo[*b*,*f*]azepin-5-ylcarbonyl)harnstoff

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-Carbamoylcarbamazepin

ASK #31320

Chemical Abstract Service Nr. 256-96-2

Molgewicht 193.2438

Bruttoformel C₁₄H₁₁N

2. Bezeichnung 5*H*-Dibenzo[*b,f*]azepin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Iminostilben

ASK #31321

Chemical Abstract Service Nr. 611-64-3

Molgewicht 193.2438

Bruttoformel C₁₄H₁₁N

2. Bezeichnung 9-Methylacridin

ASK #31322

Chemical Abstract Service Nr. 791-28-6

Molgewicht 278.2849

Bruttoformel C₁₈H₁₅OP

2. Bezeichnung Triphenylphosphinoxid

ASK #31323

Chemical Abstract Service Nr. 170729-80-3

Molgewicht 534.4267

Bruttoformel C₂₃H₂₁F₇N₄O₃

2. Bezeichnung 5-[[[(2*R*,3*S*)-2-[(1*R*)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy]-3-(4-fluorphenyl)morpholin-4-yl]methyl]-2,3-dihydro-1*H*-1,2,4-triazol-3(2*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN

3. Bezeichnung Aprepitant

Zitat Bezeichnung 3 USAN; FDA-SRS; CAS; GlnAs; EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2757; USP40-43(2016-2020); EUTCT; EP9.0,10.0,11.0(2017-2023)

ASK #31324

Andere Chemical Abstract Service Nr. 26545-74-4

2. Bezeichnung Gemisch von Monoacylglycerolen, hauptsächlich Monooleoyl- und Monolinoleoylglycerol, mit unterschiedlichen Mengen von Di- und Triacylglycerolen. [Hinweis: Definition siehe Ph.Eur.]

3. Bezeichnung Glycerolmonolinoleat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Glycerolmonolinoleat

ASK #31325

Chemical Abstract Service Nr. 361459-38-3

308067-11-0; 308067-12-1

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

Vorzugsbezeichnung Macrogol-6-glycerolcaprylocaprat (Ph.Eur.) ((mit Typ-Angabe gemäß Synonym 1))

**International
Nonproprietary Name** (INN.L17)

2. Bezeichnung {Mono/Bis/Tris-O-[-hydropoly(oxyethylen)- -yl]glycerol}mono/bis/tris[alkanoat(C₆,C₈,C₁₀,C₁₂,C₁₄)] oder
Mono/Bis-O-[alkanoyl(C₆,C₈,C₁₀,C₁₂,C₁₄)]mono/bis-O-[-hydropoly(oxyethylen)- -yl]glycerol, ca. 6 Oxyethylen-Einheiten pro Molekül, Fettsäurezusammensetzung (C₆:C₈:C₁₀:C₁₂:C₁₄)
m/m: 0-2 : 50-80 : 20-50 : 0-3 : 0-1, hergestellt durch Ethoxylierung von Glycerol und Veresterung mit destillierten mittelkettigen Kokosnuss- oder Palmkernfettsäuren oder durch
Ethoxylierung von Mono- und Diglyceriden der Octan- und Decansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Capryloyl/Caprinoyl(PEG-6-glycerole) oder PEG-6-Capryl/Capringlyceride; Macrogol-6-Capryl/Caprinsäure-Glyceride; Polyoxyethylen (6)-caprylsäure/caprinsäureglycerid;
PEG-6-Capryl/Caprinsäureglyceride; Macrogol-6-glycerolcaprylocaprat; Caprylocaprate von ethoxyliertem Glycerol oder ethoxylierte Glycerolcaprylocaprate [durchschnittlich ca. 6
Oxyethylen-Einheiten pro Molekül]

ASK #31332

Chemical Abstract Service Nr. 3516-95-8

Molgewicht 226.2705

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₂

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxyphenyl)-3-phenylpropan-1-on

ASK #31333

Chemical Abstract Service Nr. 88308-22-9

Molgewicht 339.4281

Bruttoformel C₂₁H₂₅NO₃

2. Bezeichnung 1-{2-[2-Hydroxy-3-(propylamino)propoxy]phenyl}-3-phenylpropanon

ASK #31335

Chemical Abstract Service Nr. 22525-95-7

Molgewicht 282.3337

Bruttoformel C₁₈H₁₈O₃

2. Bezeichnung 1-[2-(Oxiranylmethoxy)phenyl]-3-phenylpropan-1-on

ASK #31336

Chemical Abstract Service Nr. 91401-73-9

Molgewicht 300.349

Bruttoformel C₁₈H₂₀O₄

2. Bezeichnung 1-[2-(2,3-Dihydroxypropoxy)phenyl]-3-phenylpropan-1-on

ASK #31337

Chemical Abstract Service Nr. 165279-79-8

Molgewicht 318.7947

Bruttoformel C₁₈H₁₉ClO₃

2. Bezeichnung 1-[2-(3-Chlor-2-hydroxypropoxy)phenyl]-3-phenylpropan-1-on

ASK #31338

Molgewicht 508.6042

Bruttoformel C₃₃H₃₂O₅

2. Bezeichnung 1,1'-[2,2'-(2-Hydroxypropan-1,3-diyldioxy)diphenyl]bis(3-phenylpropan-1-on)

ASK #31339

Molgewicht 623.7777

Bruttoformel C₃₉H₄₅NO₆

2. Bezeichnung 1,1'-((Propylazandiyl)bis[(2-hydroxypropan-3,1-diyloxy)-1,2-phenylen])bis(3-phenylpropan-1-on)

ASK #31340

Chemical Abstract Service Nr. 13453-69-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 56626-44-9

Formelstamm Li-B-O2

Molgewicht 49.7508

Bruttoformel BLiO₂

2. Bezeichnung Lithiummetaborat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #31341

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8001-22-7

2. Bezeichnung Glycine-max-Samenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Sojaöl (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Raffiniertes Sojabohnenöl; Raffiniertes Sojaöl; Sojaöl '

ASK #31342

2. Bezeichnung Olea-europaea-Fruchtöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Olivenöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.3.3+4,4.0+6,5.0+4,6.0+2+6,7.0+2/1456(2000-2011)/1456

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Olivenöl, Raffiniertes; Olivenöl, raffiniert

ASK #31343

Chemical Abstract Service Nr. 99880-64-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 239468-75-8

Formelstamm (C3-H8-O3)(C22-H42-O)_x, x = 1, 2, 3

Molgewicht 737.2304

Bruttoformel C₄₇H₉₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2,3-Dihydroxypropyl- und 1,3-Dihydroxypropan-2-yl docosanoat, *rac*-(2*R*)-3-Hydroxypropan-1,2-diyl- und 2-Hydroxypropan-1,3-diyl didocosanoat und Propan-1,2,3-triyltridocosanoat und geringere Mengen homologer Fettsäureester, Gemisch gemäß Ph.Eur. (Monoester : Diester : Triester = 0,150-0,230 : 0,400-0,600 : 0,210-0,350 m/m)

3. Bezeichnung Glyceroldibehenat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Glyceroldidocosanoat; Glyceryldidocosanoat; Glyceroldibehenat; Glyceryldibehenat; Glycerindibehenat
ASK #31344

Chemical Abstract Service Nr. 308082-02-2

3. Bezeichnung Fibrin-Kleber

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00,4.05,4.06/903; Ph.Eur.2005,5.0/0903; Ph.Eur.2008,6.0/0903

ASK #31345

Vorzugsbezeichnung Digolil(palmitat/stearat)

International Nonproprietary Name (INNv.L59)

2. Bezeichnung [2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl](palmitat/stearat)

ASK #31352

Molgewicht 179.2588

Bruttoformel C₁₁H₁₇NO

2. Bezeichnung 2-(2,6-Dimethylphenoxy)propan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(2,6-Dimethylphenoxy)propylazan

ASK #31353

Molgewicht 356.5017

Bruttoformel C₂₂H₃₂N₂O₂

2. Bezeichnung 1,1'-[3,3',5,5'-Tetramethyl-[1,1'-biphenyl]-4,4'-diylbis(oxy)]bis(propan-2-amin)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,1'-(3,3',5,5'-Tetramethylbiphenyl-4,4'-diyldioxy)bis(propan-2-ylazan)

ASK #31354

Molgewicht 848.0261

Bruttoformel C₄₂H₇₃NO₁₆

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(4-ethoxy-*N*-methyl-4-oxo-

ASK #31355

Chemical Abstract Service Nr. 142407-66-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68206-58-6

Molgewicht 848.0261

Bruttoformel C₄₂H₇₃NO₁₆

Vorzugsbezeichnung Erythromycin C-2'-ethylsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2-*O*-(4-ethoxy-

ASK #31356

Chemical Abstract Service Nr. 142407-65-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68206-57-5

Molgewicht 846.0533

Bruttoformel C₄₃H₇₅NO₁₅

Vorzugsbezeichnung Berythromycin-2'-ethylsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-2-*O*-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erythromycin-B-2'-ethylsuccinat

ASK #31358

Chemical Abstract Service Nr. 152551-75-2

Molgewicht 389.4488

Bruttoformel C₁₉H₂₇N₅O₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl]-2-hydroxypentan-1-on

ASK #31359

Molgewicht 401.4595

Bruttoformel C₂₀H₂₇N₅O₄

2. Bezeichnung [4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*RS*,5*S*)-5-methyloxolan-2-yl]methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*RS*,5*S*)-5-methyltetrahydrofuran-2-yl]methanon

ASK #31360

Chemical Abstract Service Nr. 105356-90-9

Molgewicht 373.4063

Bruttoformel C₁₈H₂₃N₅O₄

2. Bezeichnung *rac*-[4-(4-Amino-7-hydroxy-6-methoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*R*)-oxolan-2-yl]methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [4-(4-Amino-7-hydroxy-6-methoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(RS)-tetrahydrofuran-2-yl]methanon

ASK #31361

Chemical Abstract Service Nr. 105356-89-6

Molgewicht 373.4063

Bruttoformel C₁₈H₂₃N₅O₄

2. Bezeichnung *rac*-[4-(4-Amino-6-hydroxy-7-methoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*R*)-oxolan-2-yl]methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [4-(4-Amino-6-hydroxy-7-methoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(RS)-tetrahydrofuran-2-yl]methanon

ASK #31362

Molgewicht 389.4488

Bruttoformel C₁₉H₂₇N₅O₄

2. Bezeichnung 1-[4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl]-5-hydroxypentan-1-on

ASK #31363

Chemical Abstract Service Nr. 102714-74-9

Molgewicht 317.3431

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₅O₃

2. Bezeichnung 4-(4-Amino-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-carbaldehyd

ASK #31364

Molgewicht 388.4177

Bruttoformel C₁₉H₂₄N₄O₅

2. Bezeichnung *rac*-[4-(4-Hydroxy-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(2*R*)-oxolan-2-yl]methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [4-(4-Hydroxy-6,7-dimethoxychinazolin-2-yl)piperazin-1-yl][(RS)-tetrahydrofuran-2-yl]methanon

ASK #31365

Formelstamm (C₂₈-H₃₅-Cl-N₂-O₆-S)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 609.0848

Bruttoformel C₂₈H₃₅ClN₂Na₂O₆S

2. Bezeichnung *rac*-7,7'-[[[(1*R*)-3-Chlor-6-methyl-5,5-dioxo-6,11-dihydro-5⁶-dibenzo[*c*,*f*][1,2]thiazepin-11-yl]azandiyl]diheptansäure-Dinatriumsalz

ASK #31367

Chemical Abstract Service Nr. 131206-48-9

Formelstamm (C₂₁-H₂₂-Cl-N₂-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 434.9363

Bruttoformel C₂₁H₂₃ClN₂O₄S

2. Bezeichnung 7-[[[(1*RS*)-3-Chlor-6-methyldibenzo[*c*,*f*][1,2]thiazepin-11(6*H*)-yliden]amino]heptansäure-S,S-dioxid

ASK #31368

Molgewicht 295.7414

Bruttoformel C₁₃H₁₀ClNO₃S

2. Bezeichnung 3-Chlor-6-methyldibenzo[*c*,*f*][1,2]thiazepin-11(6*H*)-on-5,5-dioxid

3. Bezeichnung 3-Chlor-6-methyldibenzo[*c*,*f*][1⁶,2]thiazepin-5,5,11(6*H*)-trion

ASK #31369

Chemical Abstract Service Nr. 169293-33-8

Molgewicht 465.0054

Bruttoformel C₂₃H₂₉ClN₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Tianeptin-Ethyl

International Nonproprietary Name (INN.L21)

2. Bezeichnung Ethyl{7-[(*RS*)-3-chlor-6-methyl-5,5-dioxo-6,11-dihydrodibenzo[*c*,*f*][1⁶,2]thiazepin-11-ylamino]heptanoat}

ASK #31370

Chemical Abstract Service Nr. 29823-18-5

Molgewicht 237.1341

Bruttoformel $C_9H_{17}BrO_2$

2. Bezeichnung Ethyl(7-bromheptanoat)

ASK #31371

Chemical Abstract Service Nr. 14660-52-7

Molgewicht 209.0809

Bruttoformel $C_7H_{13}BrO_2$

2. Bezeichnung Ethyl(5-brompentanoat)

ASK #31372

Chemical Abstract Service Nr. 129165-82-8

Molgewicht 500.5075

Bruttoformel $C_{29}H_{20}N_6O_3$

2. Bezeichnung 1,3-Bis(5-benzoyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)harnstoff

ASK #31373

Molgewicht 309.3193

Bruttoformel $C_{17}H_{15}N_3O_3$

2. Bezeichnung Methyl[5-(4-methylbenzoyl)-1*H*-benzimidazol-2-ylcarbamat]

ASK #31374

Chemical Abstract Service Nr. 31430-19-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 90094-79-4

Molgewicht 309.3193

Bruttoformel $C_{17}H_{15}N_3O_3$

2. Bezeichnung Ethyl(5-benzoyl-1*H*-benzimidazol-2-ylcarbamat)

ASK #31375

Molgewicht 309.3193

Bruttoformel $C_{17}H_{15}N_3O_3$

2. Bezeichnung Methyl(5-benzoyl-1-methyl-1*H*-benzimidazol-2-ylcarbamat)

ASK #31376

Chemical Abstract Service Nr. 66066-76-0

Molgewicht 251.2832

Bruttoformel $C_{15}H_{13}N_3O$

2. Bezeichnung (2-Amino-1-methyl-1*H*-benzimidazol-5-yl)(phenyl)methanon

ASK #31377

Molgewicht 238.2414

Bruttoformel $C_{14}H_{10}N_2O_2$

2. Bezeichnung (2-Hydroxy-1*H*-benzimidazol-5-yl)(phenyl)methanon

ASK #31378

Chemical Abstract Service Nr. 52329-60-9
Molgewicht 237.2566
Bruttoformel C₁₄H₁₁N₃O
2. Bezeichnung (2-Amino-1*H*-benzimidazol-5-yl)(phenyl)methanon

ASK #31379

Chemical Abstract Service Nr. 4531-54-8
Molgewicht 142.116
Bruttoformel C₄H₆N₄O₂
2. Bezeichnung 1-Methyl-4-nitro-1*H*-imidazol-5-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Methyl-4-nitroimidazol-5-ylazan

ASK #31380

Chemical Abstract Service Nr. 252916-29-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 245036-27-5
Formelstamm (C₁₈-H₁₇-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 310.3471
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Orantinib
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 3-(2,4-Dimethyl-5-[(3*Z*)-2-oxo-1,2-dihydro-3*H*-indol-3-yliden]methyl)-1*H*-pyrrol-3-yl)propansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-{2,4-Dimethyl-5-[(*Z*)-2-oxoindolin-3-ylidenmethyl]pyrrol-3-yl}propansäure

ASK #31389

Chemical Abstract Service Nr. 82258-36-4
Molgewicht 326.8151
Bruttoformel C₁₇H₂₃ClO₄
Vorzugsbezeichnung (*RS*)-Etomoxir
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl{(2*R*)-2-[6-(4-chlorphenoxy)hexyl]oxirancarboxylat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Etomoxir '

ASK #31390

Chemical Abstract Service Nr. 89285-03-0
Molgewicht 356.4636
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₄O₃S₂

2. Bezeichnung Ketodithiocarbamat

ASK #31391

Formelstamm (C14-H19-N4-O2-S)+ (N-O3)⁻

Molgewicht 369.3962

Bruttoformel C₁₄H₁₉N₅O₅S

2. Bezeichnung 5-[2-(Acetyloxy)ethyl]-3-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumnitrat

3. Bezeichnung 5-(2-Acetoxyethyl)-3-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumnitrat

ASK #31392

Formelstamm (C13-H19-N4-O-S)+ (N-O3)⁻

Molgewicht 341.3861

Bruttoformel C₁₃H₁₉N₅O₄S

2. Bezeichnung 3-(4-Amino-2-ethylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumnitrat

ASK #31393

Chemical Abstract Service Nr. 299-35-4

Molgewicht 296.4116

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₄OS₂

2. Bezeichnung Thioxothiamin

ASK #31394

Chemical Abstract Service Nr. 490-82-4

Molgewicht 280.346

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₄O₂S

2. Bezeichnung Oxothiamin

ASK #31395

Formelstamm (C12-H16-Cl-N4-S)+ (N-O3)⁻

Molgewicht 345.8051

Bruttoformel C₁₂H₁₆ClN₅O₃S

2. Bezeichnung 3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-chlorethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumnitrat

ASK #31396

Formelstamm (C11-H15-N4-O-S)+ (N-O3)⁻

Molgewicht 313.3329

Bruttoformel C₁₁H₁₅N₅O₄S

2. Bezeichnung 3-(4-Aminopyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumnitrat

ASK #31397

Formelstamm (C12-H17-N4-O4-S2)+ (N-O3)⁻

Molgewicht 407.4227

Bruttoformel C₁₂H₁₇N₅O₇S₂

2. Bezeichnung 3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-5-[2-(sulfooxy)ethyl]-1,3-thiazoliumnitrat

ASK #31398

Chemical Abstract Service Nr. 3419-28-1

Formelstamm (C14-H19-N4-O2-S)+ Cl⁻

Molgewicht 342.8443

Bruttoformel C₁₄H₁₉ClN₄O₂S

2. Bezeichnung 5-[2-(Acetyloxy)ethyl]-3-(4-amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-1,3-thiazoliumchlorid

3. Bezeichnung Acetylthiamin

ASK #31399

Chemical Abstract Service Nr. 3505-34-8

Formelstamm (C13-H19-N4-O-S)+ Cl⁻

Molgewicht 314.8342

Bruttoformel C₁₃H₁₉ClN₄OS

2. Bezeichnung Ethylthiamin

ASK #31435

3. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm Flury LEP, inaktiviert

ASK #31436

2. Bezeichnung Varicella-Virus, Stamm OKA, lebend, attenuiert

ASK #31438

2. Bezeichnung Masern-Virus, Stamm Schwarz, lebend, attenuiert

ASK #31440

2. Bezeichnung Mumps-Virus, Stamm RIT 4385, lebend, attenuiert

ASK #31492

Chemical Abstract Service Nr. 7770-93-6

Formelstamm (C11-H15-N4-O-S)+ Cl⁻

Molgewicht 286.781

Bruttoformel C₁₁H₁₅ClN₄OS

2. Bezeichnung Demethylthiamin

ASK #31493

Chemical Abstract Service Nr. 15743-04-1

Formelstamm (C12-H17-N4-O4-S2)+ Cl⁻

Molgewicht 380.8708

Bruttoformel C₁₂H₁₇ClN₄O₄S₂

2. Bezeichnung Thiaminsulfatester

ASK #31494

Molgewicht 340.4559

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₃

2. Bezeichnung 3-Oxo-19-nor-17⁻pregn-5(10)-en-20-in-17-ylacetat

ASK #31495

Molgewicht 340.4559

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₃

2. Bezeichnung 3-Oxo-19-nor-17 -pregn-5-en-20-in-17-ylacetat

ASK #31496

Molgewicht 366.4932

Bruttoformel C₂₄H₃₀O₃

2. Bezeichnung 6 -Acetyl-3-oxo-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ylacetat

ASK #31497

Molgewicht 358.4712

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₄

2. Bezeichnung 3,20-Dioxo-19-nor-17 -pregn-4-en-17-ylacetat

ASK #31498

Chemical Abstract Service Nr. 80-18-2

Molgewicht 172.2016

Bruttoformel C₇H₈O₃S

2. Bezeichnung Methyl(benzolsulfonat)

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.2R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #31501

Formelstamm (C₅₄-H₇₄-N₂-O₁₂)₂⁺ 2(C₆-H₅-O₃-S)⁻

Molgewicht 1257.5058

Bruttoformel C₆₆H₈₄N₂O₁₈S₂

2. Bezeichnung (2,2'-(2,2'-[3-Methylpentan-1,5-diy]bis(oxycarbonyl)]diethyl)bis[1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium])bis(benzolsulfonat)

ASK #31502

Formelstamm (C₅₄-H₇₄-N₂-O₁₂)₂⁺ 2(C₆-H₅-O₃-S)⁻

Molgewicht 1257.5058

Bruttoformel C₆₆H₈₄N₂O₁₈S₂

2. Bezeichnung (2,2'-(2,2'-[Hexan-1,6-diy]bis(oxycarbonyl)]diethyl)bis[1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium])bis(benzolsulfonat)

ASK #31503

Chemical Abstract Service Nr. 1699-51-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 20412-65-1

Molgewicht 357.4434

Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₄

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin

ASK #31504

Chemical Abstract Service Nr. 155913-37-4

Formelstamm (C₂₂-H₃₀-N-O₄)⁺ (C₆-H₅-O₃-S)⁻

Molgewicht 529.645

Bruttoformel C₂₈H₃₅NO₇S

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2,2-dimethyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzolsulfonat)

ASK #31505

Chemical Abstract Service Nr. 155913-34-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 155913-40-9
Formelstamm (C24-H32-N-O6)+ (C6-H5-O3-S)⁻
Molgewicht 587.6811
Bruttoformel C₃₀H₃₇NO₉S
2. Bezeichnung 2-(2-Carboxyethyl)-1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzolsulfonat)

ASK #31506

Chemical Abstract Service Nr. 155913-35-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 155913-38-5
Formelstamm (C29-H42-N-O7)+ (C6-H5-O3-S)⁻
Molgewicht 673.8134
Bruttoformel C₃₅H₄₇NO₁₀S
2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-2-[3-(5-hydroxypentyloxy)-3-oxopropyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzolsulfonat)

ASK #31507

Chemical Abstract Service Nr. 155913-31-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 155913-32-9
Formelstamm (C32-H44-N-O8)+ (C6-H5-O3-S)⁻
Molgewicht 727.8608
Bruttoformel C₃₈H₄₉NO₁₁S
2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-2-{3-oxo-3-[5-(prop-2-enoyloxy)pentyloxy]propyl}-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzolsulfonat)
3. Bezeichnung 2-{3-[5-(Acryloyloxy)pentyloxy]-3-oxopropyl}-1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzolsulfonat)

ASK #31508

Chemical Abstract Service Nr. 64228-78-0
Formelstamm C51-H66-N2-O12 . 2(C2-H2-O4)
Molgewicht 1079.1457
Bruttoformel C₅₅H₇₀N₂O₂₀
2. Bezeichnung (Pentan-1,5-diy)bis{3-[1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly]propanoat}-oxalat (1:2)

ASK #31509

Chemical Abstract Service Nr. 64228-77-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 94023-62-8
Molgewicht 899.0759
Bruttoformel C₅₁H₆₆N₂O₁₂
2. Bezeichnung (Pentan-1,5-diy)bis{3-[1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly]propanoat}

ASK #31510

Chemical Abstract Service Nr. 155913-36-3
Formelstamm (C52-H69-N2-O12)+ (C6-H5-O3-S)⁻

Molgewicht 1071.2776

Bruttoformel C₅₈H₇₄N₂O₁₅S

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-2-[3-(5-{3-[1-(3,4-dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly]propanoyloxy}pentyloxy)-3-oxopropyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium(benzo

ASK #31511

Chemical Abstract Service Nr. 34051-04-2

Molgewicht 306.3586

Bruttoformel C₁₂H₂₆N₄O₅

2. Bezeichnung 2-Desoxy-4-*O*-(2,6-diamino-2,3,6-tridesoxy- *-D-ribo*-hexopyranosyl)-*D*-streptamin

3. Bezeichnung Nebramin

ASK #31512

Molgewicht 400.4648

Bruttoformel C₂₃H₂₈O₆

2. Bezeichnung 3,5-Di-*O*-benzyl-1,2-*O*-isopropyliden- *-D*-glucofuranose

ASK #31513

Chemical Abstract Service Nr. 53928-30-6

Molgewicht 490.5874

Bruttoformel C₃₀H₃₄O₆

2. Bezeichnung 3,5,6-Tri-*O*-benzyl-1,2-*O*-isopropyliden- *-D*-glucofuranose

ASK #31514

Chemical Abstract Service Nr. 72528-40-6

Formelstamm (C₂₄-H₂₃-N₄-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 480.5362

Bruttoformel C₂₄H₂₄N₄O₅S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*R*)-2-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #31515

Chemical Abstract Service Nr. 79750-46-2

Formelstamm (C₁₆-H₁₆-N₃-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 347.3889

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-2-cephem-4-carbonsäure

ASK #31516

Chemical Abstract Service Nr. 202748-83-2

Formelstamm C₆₇-H₁₀₃-N₅-O₁₉ . 2(C₆-H₈-O₆)

Molgewicht 1634.8051

Bruttoformel C₇₉H₁₁₉N₅O₃₁
Vorzugsbezeichnung Amcipatricindiascorbat

International Nonproprietary Name (INN.L82)

2. Bezeichnung (1*R*,3*S*,5*S*,7*R*,9*R*,13*R*,17*R*,18*S*,19*E*,21*E*,23*Z*,25*Z*,27*E*,29*E*,31*E*,33*R*,35*S*,36*R*,37*S*)-33-((3,6-Didesoxy-3-[2-(dimethylamino)acetamido]-*D*-mannopyranosyl)oxy)-*N*-[2-(dimethylamino)ethyl]-1,3,5,7,9,13

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #31519

Chemical Abstract Service Nr. 186953-56-0

Molgewicht 364.3978

Bruttoformel C₂₀H₂₀N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Pafuramidin

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung 4,4'-(Furan-2,5-diyl)bis(*N*-methoxybenzolcarboximidamid)

ASK #31520

Chemical Abstract Service Nr. 837369-26-3

Formelstamm C₂₀-H₂₀-N₄-O₃ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 480.47

Bruttoformel C₂₄H₂₄N₄O₇

Vorzugsbezeichnung Pafuramidinmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L57)

2. Bezeichnung 4,4'-(Furan-2,5-diyl)bis(*N*-methoxybenzolcarboximidamid)-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #31522

Chemical Abstract Service Nr. 6138-23-4

Molgewicht 378.327

Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁

2. Bezeichnung (*D*-Glucopyranosyl)(*D*-glucopyranosid) 2 H₂O

3. Bezeichnung Trehalose-Dihydrat (Ph.Eur.)

ASK #31531

Chemical Abstract Service Nr. 286930-03-8

Formelstamm C₂₆-H₃₇-N-O₃ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 527.649

Bruttoformel C₃₀H₄₁NO₇

Vorzugsbezeichnung Fesoterodinfumarat

International Nonproprietary Name (INN.L46)

2. Bezeichnung [2-((1*R*)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl)-4-(hydroxymethyl)phenyl](2-methylpropanoat)-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {2-[(R)-3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenyl}isobutyrat-fumarat (1:1);
[2-[(R)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenyl](2-methylpropanoat)-fumarat (1:1)

ASK #31534

Chemical Abstract Service Nr. 282526-98-1
Molgewicht 401.5821
Bruttoformel C₂₅H₃₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Cetilistat
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung 2-Hexadecyloxy-6-methyl-3,1-benzoxazin-4-on

ASK #31535

Chemical Abstract Service Nr. 112568-12-4
Molgewicht 1591.2934
Bruttoformel C₈₂H₁₀₈ClN₁₇O₁₄
Vorzugsbezeichnung Iturelix
International Nonproprietary Name INN.L41
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung [*N*-Acetyl-3-(2-naphthyl)-*D*-alanyl]-[4-chlor-*D*-phenylalanyl]-[3-(3-pyridyl)-*D*-alanyl]-*L*-seryl-(*N*⁶-nicotinoyl-*L*-lysyl)-(*N*⁶-nicotinoyl-*D*-lysyl)-*L*-leucyl-[*N*⁶-(propan-2-yl)-*L*-lysyl]-*L*-prolyl-*D*-alaninamid

ASK #31536

Chemical Abstract Service Nr. 111-02-4
Molgewicht 410.718
Bruttoformel C₃₀H₅₀
2. Bezeichnung (*all-E*)-2,6,10,15,19,23-Hexamethyltetracos-2,6,10,14,18,22-hexaen
3. Bezeichnung Squalen
Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0,11.0(2020-2023)/2805; CAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (6E,10E,14E,18E)-2,6,10,15,19,23-Hexamethyltetracos-2,6,10,14,18,22-hexaen

ASK #31542

Chemical Abstract Service Nr. 251303-04-5
Formelstamm (C₃₁H₂₆BrO₃S)⁻ H⁺
Molgewicht 559.5133
Bruttoformel C₃₁H₂₇BrO₃S
Vorzugsbezeichnung Ertiprotafib
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (*R*)-2-[4-(9-Brom-2,3-dimethylnaphtho[2,3-*b*]thiophen-4-yl)-2,6-dimethylphenoxy]-3-phenylpropansäure

ASK #31544

Chemical Abstract Service Nr.	23651-95-8
Formelstamm	(C ₉ H ₁₀ N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	213.1873
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Droxidopa
International Nonproprietary Name	INN.L27
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-3-hydroxypropansäure

ASK #31551

Chemical Abstract Service Nr.	269055-15-4
Molgewicht	435.2767
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ BrN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Etravirin
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	4-[6-Amino-5-brom-2-(4-cyananilino)pyrimidin-4-yloxy]-3,5-dimethylbenzonitril

ASK #31552

Chemical Abstract Service Nr.	140898-97-1
Molgewicht	215.2893
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₁ NO ₃
2. Bezeichnung	Hexyl(5-amino-4-oxopentanoat)

ASK #31553

Chemical Abstract Service Nr.	140898-91-5
Formelstamm	C ₁₁ H ₂₁ N-O ₃ . Cl-H
Molgewicht	251.7503
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₂ ClNO ₃
2. Bezeichnung	Hexyl(5-amino-4-oxopentanoat)-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Aminolävulinsäurehexylester

ASK #31554

Chemical Abstract Service Nr.	261944-46-1
Molgewicht	367.4415
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Soraprazan
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,9 <i>R</i>)-7-(2-Methoxyethoxy)-2,3-dimethyl-9-phenyl-7,8,9,10-tetrahydroimidazo[1,2- <i>h</i>][1,7]naphthyridin-8-ol

ASK #31555

Chemical Abstract Service Nr.	136236-51-6
Molgewicht	171.2383

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ N
Vorzugsbezeichnung	Rasagilin
International Nonproprietary Name	INN.L34
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2015; GSBL; Pharmavista; IGS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -Propargyl-1-(<i>R</i>)-aminoindan; (1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(2-Propin-1-yl)-1-indanamin; (1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)indan-1-amin; <i>R</i> -(+)- <i>N</i> -Propargyl-1-aminoindan; (<i>R</i>)- <i>N</i> -Prop-2-nylindan-1-amin; (<i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)indan-1-amin; (<i>R</i>)- <i>N</i> -Prop-2-nylindan-1-amin; [(<i>R</i>)-Indan-1-yl](prop-2-in-1-yl)azan

ASK #31556

Chemical Abstract Service Nr.	161735-79-1
Formelstamm	C12-H13-N . C-H4-O3-S
Molgewicht	267.344
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rasagilinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L34,v.L18
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indan-1-amin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rasagilin-methansulfonat; (<i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)indan-1-amin-methansulfonat (1:1); [(<i>R</i>)-Indan-1-yl](prop-2-in-1-yl)azan-methansulfonat (1:1)

ASK #31557

Chemical Abstract Service Nr.	122898-67-3
Molgewicht	358.4314
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Itoprid
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	<i>N</i> -({4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl}methyl)-3,4-dimethoxybenzamid

ASK #31560

Chemical Abstract Service Nr.	198022-65-0
Formelstamm	(C7-H10-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	141.1677
Bruttoformel	C ₇ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Icofungipen
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-Amino-4-methylencyclopentancarbonsäure

ASK #31574

Chemical Abstract Service Nr.	557-41-5
Formelstamm	2(C-H-O2) ⁻ Zn ²⁺

Molgewicht 155.4149
Bruttoformel C₂H₂O₄Zn
2. Bezeichnung Ameisensäure-Zinksalz (2:1)
3. Bezeichnung Zinkformiat

ASK #31577

Chemical Abstract Service Nr. 178959-14-3

Molgewicht 1525.44

Bruttoformel C₅₁H₇₃N₁₇NaO₂₀S₅Tc

Vorzugsbezeichnung Technetium(^{99m}Tc)apcitid

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung Natrium[cyclo(1 S 5C³)-N-(sulfonylacetyl)-D-tyrosyl-S-(3-aminopropyl)-L-cysteinylglycyl-L- -aspartyl-L-alanylglycylglycyl-S-(acetamidomethyl)-L-cysteinylglycyl-S-(acetamidomethyl)-L-cycsteinylglycyl- N-g

ASK #31578

Chemical Abstract Service Nr. 144-62-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 63504-28-9

Formelstamm (C2-O4)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 90.0349

Bruttoformel C₂H₂O₄

2. Bezeichnung Ethandisäure

3. Bezeichnung Oxalsäure

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005; USMI12; EAB.VU.CN

ASK #31581

Chemical Abstract Service Nr. 925681-61-4

Formelstamm (C177-H208-N60-O94-P17-S17)17⁻ 17H⁺

Molgewicht 5768.685

Bruttoformel C₁₇₇H₂₂₅N₆₀O₉₄P₁₇S₁₇

Vorzugsbezeichnung Trabedersen

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thio

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #31582

Chemical Abstract Service Nr. 871479-94-6

Formelstamm	(C177-H208-N60-O94-P17-S17)17 ⁻ 17Na ⁺ . 54 H ₂ O
Molgewicht	7115.2012
Bruttoformel	C ₁₇₇ H ₂₀₈ N ₆₀ Na ₁₇ O ₉₄ P ₁₇ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Trabedersen-Heptadecanatrium 54 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	2'-Desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioadenilyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -54 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #31598	
Chemical Abstract Service Nr.	198481-32-2
Molgewicht	470.6026
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₄ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bazedoxifen
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	1-({4-[2-(Azepan-1-yl)ethoxy]phenyl)methyl}-2-(4-hydroxyphenyl)-3-methyl-1 <i>H</i> -indol-5-ol
ASK #31599	
Chemical Abstract Service Nr.	198481-33-3
Formelstamm	C30-H34-N2-O3 . (C2-H3-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	530.6545
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Bazedoxifenacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L48)
2. Bezeichnung	1-({4-[2-(Azepan-1-yl)ethoxy]phenyl)methyl}-2-(4-hydroxyphenyl)-3-methyl-1 <i>H</i> -indol-5-ol-acetat (1:1)
ASK #31604	
Chemical Abstract Service Nr.	206873-63-4
Molgewicht	646.7315
Bruttoformel	C ₃₈ H ₃₈ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Tariquidar
International Nonproprietary Name	INN.L48
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-({4-[2-(6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly)ethyl]phenyl}carbamoyl)-4,5-dimethoxyphenyl]chinolin-3-carboxamid
ASK #31605	
Formelstamm	C38-H38-N4-O6 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht	838.9428
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₆ N ₄ O ₁₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tariquidardimesilat
International Nonproprietary Name	INN.L48,v.L18

2. Bezeichnung *N*-[2-({4-[2-(6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly)ethyl]phenyl}carbamoyl)-4,5-dimethoxyphenyl]chinolin-3-carboxamid-methansulfonat (1:2)
ASK #31606

Formelstamm C38-H38-N4-O6 . 2(C-H3-O3-S)⁻ 2H⁺ . 6 H2-O

Molgewicht 947.0345

Bruttoformel C₄₀H₄₆N₄O₁₂S₂

Vorzugsbezeichnung Tariquidardimesilat 6 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L48,v.L18)

2. Bezeichnung

N-[2-({4-[2-(6,7-Dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydro-2-isochinoly)ethyl]phenyl}carbamoyl)-4,5-dimethoxyphenyl]chinolin-3-carboxamid-methansulfonat (1:2)
6 H₂O

ASK #31607

Chemical Abstract Service Nr. 200074-80-2

Molgewicht 3618.6558

Bruttoformel C₁₈₂H₃₁₀N₄₀O₃₅

Vorzugsbezeichnung Lusupultid

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung Glycyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-prolyl-L-valyl-L-histidyl-L-leucyl-L-lysyl-L-arginyl-L-leucyl-L-leucyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-valyl-L-valyl-L-valyl-L-valyl-L-leucyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-

ASK #31608

Chemical Abstract Service Nr. 87344-06-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 104076-16-6

Molgewicht 420.4578

Bruttoformel C₂₄H₂₄N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Amtolmetinguacil

International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl){2-[1-methyl-5-(4-methylbenzoyl)pyrrol-2-yl]acetamido}acetat

ASK #31610

Chemical Abstract Service Nr. 13956-29-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 18436-46-9; 20547-66-4; 521-37-9

Molgewicht 314.4617

Bruttoformel C₂₁H₃₀O₂

Vorzugsbezeichnung Cannabidiol

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; GInAS; ChemSpider; INCI; ROMP2020; PubChem; CAS; USAN; Karrer239; MAR2020; FDA-SRS

2. Bezeichnung 2-[(1*R*,6*R*)-3-Methyl-6-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-yl]-5-pentylbenzol-1,3-diol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[(1R,6R)-6-Isopropenyl-3-methylcyclohex-2-enyl]-5-pentylbenzol-1,3-diol; (-)-trans-Cannabidiol; DELTA(1(2))-trans-Cannabidiol; CBD

ASK #31611

Chemical Abstract Service Nr. 162652-95-1
Molgewicht 816.9291
Bruttoformel C₄₅H₅₄F₂N₄O₈

Vorzugsbezeichnung Vinflunin

International Nonproprietary Name INN.L37

Zitat Bezeichnung 1 ATC-DE; ROMP2013; IGS

2. Bezeichnung 4'-Desoxy-20',20'-difluor-8'-norvincaleukoblastin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl-(2beta,3beta,4beta,5alpha,12beta,19alpha)-4-(acetyloxy)-15-[(4R,6S,8S)-4-(1,1-difluorethyl)-8-(methoxycarbonyl)-1,3,4,5,6,7,8,9-octahydro-2,6-methanoazecino[4,3-b]indol-8-yl]-3-hydroxy-16-methoxy-4'-desoxy-20',20'-difluor-3',4'-dihydrovinorellbin

ASK #31612

Chemical Abstract Service Nr. 194468-36-5
Formelstamm C45-H54-F2-N4-O8 . 2(C4-H6-O6)
Molgewicht 1117.1028
Bruttoformel C₅₃H₆₆F₂N₄O₂₀

Vorzugsbezeichnung Vinfluninbis[(R,R)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L37)

2. Bezeichnung 4'-Desoxy-20',20'-difluor-8'-norvincaleukoblastin-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Vinflunin-bis-(R,R)-tartrat; 4'-Desoxy-20',20'-difluor-8'-norvincaleukoblastin-(R,R)-tartrat (1:2); Vinfluninditartrat; Vinflunintartrat; Methyl-(2beta,3beta,4beta,5alpha,12beta,19alpha)-4-(acetyloxy)-15-[(4R,6S,8S)-4-(1,1-difluorethyl)-8-(methoxycarbonyl)-1,3,4,5,6,7,8,9-octahydro-2,6-methanoazecino[4,3-b]indol-8-yl]-3-hydroxy-16-methoxy-4'-desoxy-20',20'-difluor-3',4'-dihydrovinorellbin

ASK #31613

Chemical Abstract Service Nr. 130579-75-8
Molgewicht 328.3806
Bruttoformel C₁₉H₂₁FN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Eplivanserin

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung 4-[(1E)-3-{(Z)-[2-(Dimethylamino)ethoxy]imino}-3-(2-fluorphenyl)prop-1-en-1-yl]phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-1-(2-Fluorphenyl)-3-(4-hydroxyphenyl)propenon-[(Z)-O-(2-dimethylaminoethyl)oxim]

ASK #31614

Chemical Abstract Service Nr. 130580-02-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 130581-27-0
Formelstamm 2(C19-H21-F-N2-O2) . C4-H4-O4
Molgewicht 772.8335
Bruttoformel C₄₂H₄₆F₂N₄O₈
Vorzugsbezeichnung Eplivanserinhemifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L42)
2. Bezeichnung 4-[(1*E*)-3-[(*Z*)-[2-(Dimethylamino)ethoxy]imino]-3-(2-fluorphenyl)prop-1-en-1-yl]phenol-[(2*E*)-but-2-endoat] (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-1-(2-Fluorphenyl)-3-(4-hydroxyphenyl)propenon-[(*Z*)-O-(2-dimethylaminoethyl)oxim]-fumarat (2:1)

ASK #31615

Chemical Abstract Service Nr. 557795-19-4
Molgewicht 398.4738
Bruttoformel C₂₂H₂₇N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Sunitinib
International Nonproprietary Name INN.L55
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; PubChem; ChemSpider; GInAS
2. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-5-[[3(*Z*)-5-fluor-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-3-yliden]methyl]-2,4-dimethyl-1*H*-pyrrol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(2-Diethylaminoethyl)-5-[(*Z*)-5-fluor-2-oxoindolin-3-ylidenmethyl]-2,4-dimethylpyrrol-3-carboxamid

ASK #31618

Chemical Abstract Service Nr. 211100-13-9
Molgewicht 643.6351
Bruttoformel C₃₂H₃₇NO₁₃
Vorzugsbezeichnung Sabarubicin
International Nonproprietary Name INN.L52
2. Bezeichnung (7*S*,9*S*)-7-[4-*O*-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- β -*L*-lyxo-hexopyranosyl)-2,6-didesoxy- β -*L*-lyxo-hexopyranosyloxy]-6,9,11-trihydroxy-9-(hydroxyacetyl)-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion

ASK #31619

Formelstamm C32-H37-N-O13 . Cl-H
Molgewicht 680.096
Bruttoformel C₃₂H₃₈ClNO₁₃
Vorzugsbezeichnung Sabarubicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L52)

Name

2. Bezeichnung (7S,9S)-7-[4-O-(3-Amino-2,3,6-trideoxy- β -L-lyxo-hexopyranosyl)-2,6-dideoxy- β -L-lyxo-hexopyranosyloxy]-6,9,11-trihydroxy-9-(hydroxyacetyl)-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid
ASK #31628

Chemical Abstract Service Nr. 188696-80-2

Formelstamm (C₁₀H₉N₄O₇-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 330.1907

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₄O₇P

Vorzugsbezeichnung Becampanel

International Nonproprietary Name INN.L52

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung [(7-Nitro-2,3-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-5-ylmethyl)amino]methylphosphonsäure

ASK #31629

Andere Chemical Abstract Service Nr. 188696-80-2

Formelstamm (C₁₀H₉N₄O₇-P)²⁻ 2H⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 366.2213

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₄O₇P

Vorzugsbezeichnung Becampanel 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L52)

2. Bezeichnung [(7-Nitro-2,3-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-5-ylmethyl)amino]methylphosphonsäure 2 H₂O

ASK #31633

Chemical Abstract Service Nr. 258516-89-1

Formelstamm (C₁₃H₁₉O₅-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 288.2766

Bruttoformel C₁₃H₂₁O₅P

Vorzugsbezeichnung Fospropofol

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung {[2,6-Bis(propan-2-yl)phenoxy]methyl}dihydrogenphosphat

ASK #31634

Chemical Abstract Service Nr. 258516-87-9

Formelstamm (C₁₃H₁₉O₅-P)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 332.2403

Bruttoformel C₁₃H₁₉Na₂O₅P

Vorzugsbezeichnung Fospropofol-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L56)

2. Bezeichnung {[2,6-Bis(propan-2-yl)phenoxy]methyl}dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #31635

Chemical Abstract Service Nr. 199331-40-3

Molgewicht	485.3974
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ Cl ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Etiprednoldicloacetat
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	Ethyl(17 -dichloracetyloxy-11 -hydroxy-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl(17alpha-dichloracetoxy-11beta-hydroxy-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-carboxylat)

ASK #31637

Chemical Abstract Service Nr.	204318-14-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	712349-11-6
Formelstamm	(C65-H89-N14-O18-S2) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	1421.639
Bruttoformel	C ₆₅ H ₉₂ N ₁₄ O ₁₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Edotreotid
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	EAB7.6-9.0(2013-2017)R; (ATC-DE); Pharmavista
2. Bezeichnung	N-[[4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1R,2R)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-L-cysteinamid
Zitat Bezeichnung 2	EAB-R.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[[4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1R,2R)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-L-cysteinamid (2-->7)-disulfid; N(1)-[[4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-[Tyr(3)]octreotid; DOTA-[Tyr(3)]-octreotid

ASK #31638

Chemical Abstract Service Nr.	459831-08-4
Formelstamm	(C65-H89-N14-O18-S2) ³⁻ (68)Ga ³⁺ , M = 1486.5431 g/mol
Molgewicht	1486.543
Bruttoformel	C ₆₅ H ₈₉ GaN ₁₄ O ₁₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	(⁶⁸ Ga)Galliumedotreotid
International Nonproprietary Name	(INN.L46)
2. Bezeichnung	[S ² , S ⁷ -Cyclo(N-[[4,7,10-tris(carboxylato- O-methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]- ⁴ N ¹ ,N ⁴ ,N ⁷ ,N ¹⁰]acetyl- O)-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N ¹ -[(2R,3R)-1,3-dihydroxy-2-methylbutyl]-L-cysteinamid (2-->7)-disulfid]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Gallium-68 DOTATOC; Ga-68-DOTATOC; (68)Ga-DotaToc; [(68)Ga]Ga-DOTATOC; N(1)-[[4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-[Tyr(3)]octreotid-[(68)Ga]Gallium; Gallium-68 DOTATOC; Ga-68-DOTATOC; (68)Ga-DotaToc; [(68)Ga]Ga-DOTATOC; N(1)-[[4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-[Tyr(3)]octreotid-[(68)Ga]Gallium; Regeln in runde Klammern zu setzen, da hier kein markiertes natürliches Ga, sondern das reine Radioisotop vorliegt.; Dota-Toc-(68)Ga; Gallium-68-Edotreotid-Komplex; (68)Ga-DOTA-TOC; Gallium(

(N-[[4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-D-phenylalanyl)-L-cysteinyl(2S-->7S)-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1R,2R)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-Gallium-68-N-[[4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1R,2R)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-[(68)Ga]Galliumedotretotid-Injektionslösung [(68)Ga ist gemäß internationalen Regeln in runde Klammern zu setzen, da hier kein markiertes natürliches Ga, sondern das reine Radioisotop vorliegt.]; Edot

ASK #31639

Chemical Abstract Service Nr. 460738-38-9
Molgewicht 7053.828
Bruttoformel C₃₀₅H₄₄₂N₈₈O₉₁S₈
Vorzugsbezeichnung Ecallantid
International Nonproprietary Name INN.L55
2. Bezeichnung Glu-Ala-Met-His-Ser-Phe-Cys(7S 57S)-Ala-Phe-Lys-Ala-Asp-Asp-Gly-Pro-Cys(16S 40S)-Arg-Ala-Ala-His-Pro-Arg-Trp-Phe-Phe-Asn-Ile-Phe-Thr-Arg-Gln-Cys(32S 53S)-Glu-Glu-Phe-Ile-Tyr-Gly-Gly-Cy
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym EAMHSFC(7S-->57S)AFK ADDGPC(16S-->40S)RAAH PRWFFNIFTR QC(32S-->53S)EEFIYGGC(40S-->16S) EGNQNRFESL EEC(53S-->32S)KKMC(57S-->7S)TRD

ASK #31640

Chemical Abstract Service Nr. 220578-59-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 300379-19-5
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₅₀H₉₉₃₀N₁₇₀₆O₂₀₃₂S₄₂
Vorzugsbezeichnung Gemtuzumab ozogamicin
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTIT DSNIHWVRQA PGQSLEWIGY IYPYNGGTDY NQKFKNRATL TVDNPTNTAY MELSSLRSED TAFYYCVNGN PWLAYWGGQT LVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSQVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGKTKYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG LGK [L,L']DIQLTQSPST LSASVGDRVT ITCRASELD NYGIRFLTWF QKPKGKAPKL LMYAASNQGS GVPSRFSGSG SGTEFTLIS SLQPDDFATY YCQQTKEVPW SFGQGTKVEV KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLSTLTLKADY EKHKVVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H']((22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L']((23-92,138-198),[H-H']((222-222',225-225'),[H-L,H'-L']((130-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen, [H]443,[H']443-C-terminales Lysin post-translational entfernt, durchschnittlich 2-3 Lysinreste Ozogamicin-substituiert

ASK #31641

Chemical Abstract Service Nr. 433265-65-7
Molgewicht 233.3492
Bruttoformel C₁₅H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Fixeladol
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 3-((1*R*,2*R*)-2-[(Dimethylamino)methyl]cyclohexyl)phenol
Zitat Bezeichnung 2 USAN.CN2
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (-)-3-[(1*R*,2*R*)-2-(Dimethylaminomethyl)cyclohexyl]phenol
ASK #31642
Chemical Abstract Service Nr. 433265-73-7
Formelstamm C₁₅-H₂₃-N-O . Cl-H
Molgewicht 269.8102
Bruttoformel C₁₅H₂₄ClNO
Vorzugsbezeichnung Fixeladolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L59)
2. Bezeichnung 3-((1*R*,2*R*)-2-[(Dimethylamino)methyl]cyclohexyl)phenol-hydrochlorid (1:1)

ASK #31645
Chemical Abstract Service Nr. 197502-82-2
Formelstamm (C₁₉-H₁₇-N₂-O₄-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 392.4041
Bruttoformel C₁₉H₁₇N₂NaO₄S
Vorzugsbezeichnung Parecoxib-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L42)
2. Bezeichnung *N*-[4-(5-Methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-yl)benzolsulfonyl]propanamid-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[4-(5-Methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-yl)phenylsulfonyl]propanamid-Natriumsalz

ASK #31646
Chemical Abstract Service Nr. 31828-68-9
Formelstamm C₄-H₇-N-O-S . Cl-H
Molgewicht 153.6304
Bruttoformel C₄H₈ClNOS
2. Bezeichnung (3*S*)-3-Amino-4,5-dihydrothiophen-2(3*H*)-on-hydrochlorid

ASK #31647
Chemical Abstract Service Nr. 153832-46-3
Formelstamm (C₂₂-H₂₃-N₃-O₇-S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 475.5148
Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃O₇S
Vorzugsbezeichnung Ertapenem
International Nonproprietary Name INN.L46
Zitat Bezeichnung 1 USMI13
2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*)-3-[(3*S*,5*S*)-5-[(3-Carboxyphenyl)carbamoyl]pyrrolidin-3-ylsulfanyl]-6-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure

ASK #31648

Chemical Abstract Service Nr. 82318-06-7
Formelstamm C64-H83-N17-O12 . C2-H4-O2
Molgewicht 1342.5025
Bruttoformel C₆₆H₈₇N₁₇O₁₄
Vorzugsbezeichnung Deslorelinmonoacetat
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; ChemSpider; (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Deslorelinacetat

ASK #31649

Chemical Abstract Service Nr. 83-48-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37571-80-5
Molgewicht 412.6908
Bruttoformel C₂₉H₄₈O
2. Bezeichnung (2*E*)-Stigmasta-5,22-dien-3 -ol
3. Bezeichnung Stigmasterol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.02R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #31658

Chemical Abstract Service Nr. 7753-60-8
Molgewicht 386.4813
Bruttoformel C₂₃H₃₀O₅
Vorzugsbezeichnung Anecortav
International Nonproprietary Name INN.L42
2. Bezeichnung 17-Hydroxy-3,20-dioxopregna-4,9(11)-dien-21-ylacetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Anecortavacetat

ASK #31662

Chemical Abstract Service Nr. 210245-80-0
Formelstamm (C13-H8-N5-O6)⁻ H⁺
Molgewicht 331.2405
Bruttoformel C₁₃H₉N₅O₆
Vorzugsbezeichnung Zonampanel
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung [7-(Imidazol-1-yl)-6-nitro-2,3-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-yl]essigsäure

ASK #31663

Formelstamm (C13-H8-N5-O6)⁻ H⁺ · H₂O
Molgewicht 349.2557
Bruttoformel C₁₃H₉N₅O₆
Vorzugsbezeichnung Zonampanel 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L47)
2. Bezeichnung [7-(Imidazol-1-yl)-6-nitro-2,3-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin-1-yl]essigsäure 1 H₂O

ASK #31665

Chemical Abstract Service Nr. 153773-82-1
Formelstamm (C22-H23-N3-O7-S)²⁻ H⁺ Na⁺
Molgewicht 497.4966
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₃NaO₇S
Vorzugsbezeichnung Ertapenem-Mononatrium
International Nonproprietary Name (INN.L46)
Zitat Bezeichnung 1 USMI13
2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*)-3-[(3*S*,5*S*)-5-[(3-Carboxyphenyl)carbamoyl]pyrrolidin-3-ylsulfanyl]-6-[(1*R*)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #31666

Chemical Abstract Service Nr. 177073-44-8
Formelstamm C437-H672-N122-O134-S13 · C668-H1078-N196-O203-S13 (Protein-Anteile)
Molgewicht 25700
Bruttoformel C₁₁₀₅H₁₇₅₀N₃₁₈O₃₃₇S₂₆
Vorzugsbezeichnung Choriogonadotropin alfa
International Nonproprietary Name INN.L37
Zitat Bezeichnung 1 CAS; MAR2011; USAN
2. Bezeichnung []APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACHCSTCYH KS []SKEPLRPRCR PINATLAVEK EGCPVCITVN TTICAGYCPT MTRVLQGVLP ALPQVVCNYR DVRFESIRLP GCPRGVNPVV SYAVALSCQC ALCRRSTTDC GGPKDHPLTC DDPFRQDSSS SKAPPPSLPS PSRLPGPSDT PILPQ, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (9,57:23,72:26,110:34,88:38,90:93,100)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn13,Asn30)-N⁴-glycosyliert und (Ser121,Ser127,Ser132,Ser138)-O³-glycosyliert mit Oligosacchariden, Glycoform , hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Choriongonadotropin, rekombinant, human, Glycoform alpha

ASK #31667

Chemical Abstract Service Nr. 56832-34-9
Molgewicht 15500
Bruttoformel C₆₆₈H₁₀₉₀N₁₉₆O₂₀₃S₁₃
Vorzugsbezeichnung Choriogonadotropin (human -subunit protein moiety reduced)
International Nonproprietary Name (INN.L37)
2. Bezeichnung

Chemical Abstract Service Nr. 207748-29-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 934282-42-5
Molgewicht 5822.5816
Bruttoformel C₂₅₈H₃₈₄N₆₄O₇₈S₆
Vorzugsbezeichnung Insulin glulisin
International Nonproprietary Name INN.L46
Zitat Bezeichnung 1 ATC2011-DE
2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
[B]Phe-Val-Lys-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Glu-Thr, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Insulin human[3(B)-Lys,29(B)-Glu]; [3(B)-L-Lysin,29(B)-L-glutaminsäure]insulin, human

ASK #31674

Chemical Abstract Service Nr. 66564-14-5
Molgewicht 402.4873
Bruttoformel C₂₁H₃₀N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Cinitaprid
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung 4-Amino-N-[1-(cyclohex-3-en-1-ylmethyl)piperidin-4-yl]-2-ethoxy-5-nitrobenzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Amino-N-[1-(cyclohex-3-enylmethyl)-4-piperidyl]-2-ethoxy-5-nitrobenzamid

ASK #31675

Chemical Abstract Service Nr. 96623-56-2
Formelstamm C21-H30-N4-O4 . C4-H6-O6
Molgewicht 552.5741
Bruttoformel C₂₅H₃₆N₄O₁₀
Vorzugsbezeichnung Cinitaprid[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L19)
2. Bezeichnung 4-Amino-N-[1-(cyclohex-3-en-1-ylmethyl)piperidin-4-yl]-2-ethoxy-5-nitrobenzamid-(*R,R*)-tartrat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Amino-N-[1-(cyclohex-3-enylmethyl)-4-piperidyl]-2-ethoxy-5-nitrobenzamid-(*R,R*)-tartrat (1:1)

ASK #31680

Chemical Abstract Service Nr. 1392129-96-2
Formelstamm (C10-H8-Cl-N4-O2-S)⁻ Na⁺ . H2-O
Molgewicht 324.7192
Bruttoformel C₁₀H₈ClN₄NaO₂S

Vorzugsbezeichnung	Sulfaclozin-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name (INN.L11)	
2. Bezeichnung	4-Amino- <i>N</i> -(6-chlorpyrazin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz 1 H ₂ O
ASK #31681	
Chemical Abstract Service Nr.	61276-17-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	22323-52-0; 27625-92-9
Molgewicht	624.5871
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₆ O ₁₅
2. Bezeichnung	[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl]{3- <i>O</i> -(6-desoxy- α -L-mannopyranosyl)-4- <i>O</i> -[(<i>E</i>)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)prop-2-enoyl]- β -D-glucopyranosid}
3. Bezeichnung	Acteosid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl]{3- <i>O</i> -(6-desoxy- α -L-mannopyranosyl)-4- <i>O</i> -[(<i>E</i>)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)acryloyl]- β -D-glucopyranosid}; Verbascosid
ASK #31682	
Chemical Abstract Service Nr.	52079-10-4
Formelstamm	(C13-H11-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	216.2326
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₂ O ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(6-Hydroxynaphthalin-2-yl)propansäure
ASK #31683	
Chemical Abstract Service Nr.	89617-86-7
Formelstamm	(C14-H12-Cl-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	264.7042
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ ClO ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(5-Chlor-6-methoxynaphthalin-2-yl)propansäure
ASK #31684	
Chemical Abstract Service Nr.	84236-26-0
Formelstamm	(C14-H12-Br-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	309.1552
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ BrO ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(5-Brom-6-methoxynaphthalin-2-yl)propansäure
ASK #31685	
Chemical Abstract Service Nr.	116883-62-6
Formelstamm	(C14-H12-I-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	356.1557
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ IO ₃
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(5-Iod-6-methoxynaphthalin-2-yl)propansäure
ASK #31686	

Chemical Abstract Service Nr. 26159-35-3
Molgewicht 244.2857
Bruttoformel C₁₅H₁₆O₃
Vorzugsbezeichnung Naproxen-Methyl
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung Methyl[(S)-2-(6-methoxynaphthalin-2-yl)propanoat]

ASK #31687

Chemical Abstract Service Nr. 31220-35-6
Molgewicht 258.3123
Bruttoformel C₁₆H₁₈O₃
Vorzugsbezeichnung Naproxen-Ethyl
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung Ethyl[(S)-2-(6-methoxynaphthalin-2-yl)propanoat]

ASK #31688

Chemical Abstract Service Nr. 108793-17-5
Formelstamm (C₁₄-H₁₃-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 246.2586
Bruttoformel C₁₄H₁₄O₄
2. Bezeichnung (RS)-2-Hydroxy-2-(6-methoxy-2-naphthyl)propansäure

ASK #31689

Chemical Abstract Service Nr. 5111-66-0
Molgewicht 174.1959
Bruttoformel C₁₁H₁₀O₂
2. Bezeichnung 6-Methoxynaphthalin-2-ol

ASK #31690

Chemical Abstract Service Nr. 23981-47-7
Formelstamm (C₁₃-H₁₁-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 216.2326
Bruttoformel C₁₃H₁₂O₃
2. Bezeichnung (6-Methoxynaphthalin-2-yl)essigsäure

ASK #31691

Chemical Abstract Service Nr. 2471-70-7
Formelstamm (C₁₂-H₉-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 202.206
Bruttoformel C₁₂H₁₀O₃
2. Bezeichnung 6-Methoxynaphthalin-2-carbonsäure
3. Bezeichnung 6-Methoxy-2-naphthoesäure

ASK #31692

Chemical Abstract Service Nr. 77301-42-9

Molgewicht 202.2491

Bruttoformel C₁₃H₁₄O₂

2. Bezeichnung 1-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)ethanol

ASK #31693

Chemical Abstract Service Nr. 3900-45-6

Molgewicht 200.2332

Bruttoformel C₁₃H₁₂O₂

2. Bezeichnung 1-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)ethanon

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.2R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #31694

Chemical Abstract Service Nr. 93-04-9

Molgewicht 158.1965

Bruttoformel C₁₁H₁₀O

2. Bezeichnung 2-Methoxynaphthalin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Nerolin

ASK #31695

Chemical Abstract Service Nr. 5111-65-9

Molgewicht 237.0926

Bruttoformel C₁₁H₉BrO

2. Bezeichnung 2-Brom-6-methoxynaphthalin

ASK #31696

Chemical Abstract Service Nr. 21388-17-0

Molgewicht 186.2497

Bruttoformel C₁₃H₁₄O

2. Bezeichnung 2-Ethyl-6-methoxynaphthalin

ASK #31697

Chemical Abstract Service Nr. 23979-41-1

Formelstamm (C₁₄H₁₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 230.2592

Bruttoformel C₁₄H₁₄O₃

2. Bezeichnung (2*R*)-2-(6-Methoxynaphthalin-2-yl)propansäure

ASK #31698

Chemical Abstract Service Nr. 22316-55-8

Molgewicht 286.713

Bruttoformel C₁₅H₁₁ClN₂O₂

2. Bezeichnung 8-Chlor-1-phenyl-1*H*-1,5-benzodiazepin-2,4(3*H*,5*H*)-dion

ASK #31699

Chemical Abstract Service Nr. 69489-26-5
Molgewicht 257.3109
Bruttoformel $C_{13}H_{11}N_3OS$
2. Bezeichnung 5-Benzolsulfinyl-1*H*-benzimidazol-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-(Phenylsulfinyl)benzimidazol-2-ylazan

ASK #31700

Molgewicht 540.6161
Bruttoformel $C_{27}H_{20}N_6O_3S_2$
2. Bezeichnung 1,3-Bis[5-(benzolsulfinyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]harnstoff

ASK #31701

Chemical Abstract Service Nr. 488-81-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 28296-13-1; 84709-28-4
Molgewicht 152.1458
Bruttoformel $C_5H_{12}O_5$
2. Bezeichnung Ribitol
Zitat Bezeichnung 2 GlnAS; EUTCT; ROMP2021; CAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Adonitol

ASK #31702

Chemical Abstract Service Nr. 20927-55-3
Molgewicht 284.6972
Bruttoformel $C_{15}H_9ClN_2O_2$
2. Bezeichnung 7-Chlor-5-phenyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,3-dion

ASK #31703

Molgewicht 270.7136
Bruttoformel $C_{15}H_{11}ClN_2O$
2. Bezeichnung 6-Chlor-4-phenyl-1,2-dihydrochinazolin-2-carbaldehyd

ASK #31704

Chemical Abstract Service Nr. 1824-74-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 68374-72-1
Molgewicht 328.7497
Bruttoformel $C_{17}H_{13}ClN_2O_3$
2. Bezeichnung (7-Chlor-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl)acetat

ASK #31705

Chemical Abstract Service Nr. 894-76-8
Molgewicht 269.2737

Bruttoformel C₁₅H₁₂FN₃O

2. Bezeichnung 7-Amino-5-(2-fluorphenyl)-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #31706

Chemical Abstract Service Nr. 2558-30-7

Molgewicht 299.2566

Bruttoformel C₁₅H₁₀FN₃O₃

2. Bezeichnung 5-(2-Fluorphenyl)-7-nitro-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #31707

Molgewicht 313.2832

Bruttoformel C₁₆H₁₂FN₃O₃

2. Bezeichnung 3-Amino-4-(2-fluorphenyl)-1-methyl-6-nitrochinolin-2(1*H*)-on

ASK #31708

Chemical Abstract Service Nr. 735-06-8

Molgewicht 274.2471

Bruttoformel C₁₄H₁₁FN₂O₃

2. Bezeichnung (2-Fluorphenyl)(2-methylamino-5-nitrophenyl)methanon

ASK #31709

Molgewicht 332.7567

Bruttoformel C₁₇H₁₄ClFN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-1-(1-hydroxyethyl)-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #31710

Chemical Abstract Service Nr. 23551-25-9

Molgewicht 393.5185

Bruttoformel C₂₅H₃₁NO₃

2. Bezeichnung (2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)[4-(2-diethylaminoethoxy)phenyl]methanon

ASK #31711

Chemical Abstract Service Nr. 83409-32-9

Molgewicht 617.2584

Bruttoformel C₂₃H₂₅I₂NO₃

2. Bezeichnung (2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)[4-(2-ethylaminoethoxy)-3,5-diiodphenyl]methanon

ASK #31712

Chemical Abstract Service Nr. 85642-08-6

Molgewicht 519.4151

Bruttoformel C₂₅H₃₀I₂NO₃

2. Bezeichnung (2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)[4-(2-diethylaminoethoxy)-3-iodphenyl]methanon

ASK #31713

Chemical Abstract Service Nr. 1951-26-4

Molgewicht 546.1375

Bruttoformel C₁₉H₁₆I₂O₃

2. Bezeichnung (2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)(4-hydroxy-3,5-diiodphenyl)methanon

ASK #31714

Chemical Abstract Service Nr. 52490-15-0

Molgewicht 294.3444

Bruttoformel C₁₉H₁₈O₃

2. Bezeichnung (2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)(4-hydroxyphenyl)methanon

ASK #31715

Chemical Abstract Service Nr. 147030-50-0

Molgewicht 420.241

Bruttoformel C₁₉H₁₇IO₃

2. Bezeichnung (2-Butyl-1-benzofuran-3-yl)(4-hydroxy-3-iodphenyl)methanon

ASK #31716

Chemical Abstract Service Nr. 19241-16-8

Molgewicht 163.2395

Bruttoformel C₉H₉NS

2. Bezeichnung 2,6-Dimethylphenylisothiocyanat

ASK #31717

Molgewicht 238.3491

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂OS

2. Bezeichnung 1-(2,6-Dimethylphenyl)-3-(3-hydroxypropyl)thioharnstoff

ASK #31718

Molgewicht 211.3469

Bruttoformel C₁₀H₁₃NS₂

2. Bezeichnung Methyl(2,6-dimethylphenyl)dithiocarbamat

ASK #31719

Chemical Abstract Service Nr. 38536-28-6

Molgewicht 439.9345

Bruttoformel C₂₄H₂₆ClN₃O₃

2. Bezeichnung [(6a*R*,9*R*,10a*S*)-10a-Methoxy-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-ylmethyl](5-chlornicotinat)

3. Bezeichnung (10 -Methoxy-1,6-dimethylergolin-8 -ylmethyl)(5-chlornicotinat)

ASK #31720

Chemical Abstract Service Nr. 35264-46-1

Molgewicht 470.359

Bruttoformel C₂₃H₂₄BrN₃O₃

2. Bezeichnung [(6a*R*,9*R*,10a*S*)-10a-Methoxy-7-methyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-ylmethyl](5-bromnicotinat)

3. Bezeichnung (10 -Methoxy-6-methylergolin-8 -ylmethyl)(5-bromnicotinat)

ASK #31721

Chemical Abstract Service Nr. 57935-66-7
Molgewicht 470.359
Bruttoformel C₂₃H₂₄BrN₃O₃
2. Bezeichnung [(6a*R*,9*R*,10a*S*)-10a-Hydroxy-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-ylmethyl](5-bromnicotinat)
3. Bezeichnung (10 -Hydroxy-1,6-dimethylergolin-8 -ylmethyl)(5-bromnicotinat)

ASK #31722

Chemical Abstract Service Nr. 35155-28-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 140459-79-6
Molgewicht 300.3954
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₂
2. Bezeichnung [(6a*R*,9*R*,10a*S*)-10a-Methoxy-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-yl]methanol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
3. Bezeichnung (10 -Methoxy-1,6-dimethylergolin-8 -yl)methanol

ASK #31723

Chemical Abstract Service Nr. 20826-04-4
Formelstamm (C₆H₃-Br-N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 202.0055
Bruttoformel C₆H₄BrNO₂
2. Bezeichnung 5-Bromnicotinsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Brompyridin-3-carbonsäure

ASK #31724

Molgewicht 484.3855
Bruttoformel C₂₄H₂₆BrN₃O₃
2. Bezeichnung [(6a*R*,9*S*,10a*S*)-10a-Methoxy-4,7-dimethyl-4,6,6a,7,8,9,10,10a-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-ylmethyl](5-bromnicotinat)
3. Bezeichnung (10 -Methoxy-1,6-dimethylergolin-8 -ylmethyl)(5-bromnicotinat)

ASK #31725

Molgewicht 256.3428
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂O
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[(Dimethylamino)methyl]-9-methyl-1,2-dihydro-9*H*-carbazol-4(3*H*)-on

ASK #31726

Molgewicht 598.7366
Bruttoformel C₃₇H₃₈N₆O₂
2. Bezeichnung *rac*-6,6'-Methylenbis{(3*R*)-9-methyl-3-[(2-methyl-1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-9*H*-carbazol-4(3*H*)-on}

ASK #31727

Chemical Abstract Service Nr. 27387-31-1
Molgewicht 199.2484
Bruttoformel C₁₃H₁₃NO

2. Bezeichnung 9-Methyl-1,2,3,9-tetrahydro-4*H*-carbazol-4-on

ASK #31728

Molgewicht 211.2591

Bruttoformel C₁₄H₁₃NO

2. Bezeichnung 9-Methyl-3-methyliden-1,2,3,9-tetrahydro-4*H*-carbazol-4-on

ASK #31729

Chemical Abstract Service Nr. 693-98-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 79103-58-5

Molgewicht 82.1038

Bruttoformel C₄H₆N₂

2. Bezeichnung 2-Methyl-1*H*-imidazol

ASK #31730

Chemical Abstract Service Nr. 99614-03-6

Molgewicht 279.3364

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[(1*H*-Imidazol-1-yl)methyl]-9-methyl-1,2-dihydro-9*H*-carbazol-4(3*H*)-on

ASK #31731

Chemical Abstract Service Nr. 99614-14-9

Molgewicht 279.3364

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[(2-Methyl-1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-9*H*-carbazol-4(3*H*)-on

ASK #31740

Molgewicht 384.2689

Bruttoformel C₁₃H₂₅N₄O₃Tc

Vorzugsbezeichnung Exametazim-Oxotechnetium-99m

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung *rac*-{(3*R*,9*R*)-3,6,6,9-Tetramethyl-4,8-diazaundecan-2,10-dion[(*E*,*E*)-dioxim]ato(3-)}oxo(^{99m}Tc)technetium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(99m)Tc]Technetium-Exametazim-Injektionslösung; Technetium((99m)Tc)exametazim

ASK #31744

Chemical Abstract Service Nr. 113310-88-6

Formelstamm C14-H18-Cl2-N2-O3 . Br-H

Molgewicht 414.1223

Bruttoformel C₁₄H₁₉BrCl₂N₂O₃

2. Bezeichnung 3,5-Dichlor-*N*-{[(2*S*)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl}-2,6-dihydroxybenzamid-hydrobromid

ASK #31745

Chemical Abstract Service Nr. 2516-96-3

Formelstamm (C7-H3-Cl-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht	201.564
Bruttoformel	C ₇ H ₄ ClNO ₄
2. Bezeichnung	2-Chlor-5-nitrobenzoesäure

ASK #31746

Chemical Abstract Service Nr.	96-97-9
Formelstamm	(C ₇ -H ₄ -N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	183.1183
Bruttoformel	C ₇ H ₅ NO ₅
2. Bezeichnung	2-Hydroxy-5-nitrobenzoesäure

ASK #31747

Chemical Abstract Service Nr.	129083-44-9
Molgewicht	374.5318
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₈ S ₄
2. Bezeichnung	2,2'-[[Disulfandiy]bis(methylen)]bis(1,3-thiazol-4,2-diy)]bis(guanidin)

ASK #31748

Chemical Abstract Service Nr.	107880-74-0
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₁ -N ₄ -O ₂ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	260.3365
Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₄ O ₂ S ₂
2. Bezeichnung	3-[2-[(Diaminomethylen)amino]-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl]propansäure

ASK #31749

Chemical Abstract Service Nr.	76823-97-7
Molgewicht	283.3764
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₇ S ₂
2. Bezeichnung	N-Cyan-3-[2-[(diaminomethylen)amino]-1,3-thiazol-4-ylmethylsulfanyl]propanimidamid

ASK #31750

Chemical Abstract Service Nr.	60517-75-1
Molgewicht	363.4114
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ N ₃ O ₄ S ₂
2. Bezeichnung	N-[(5 <i>aR</i> ,6 <i>R</i>)-1,7-Dioxo-1,4,6,7-tetrahydro-3 <i>H</i> ,5 <i>aH</i> -azeto[2,1- <i>b</i>]furo[3,4- <i>d</i>][1,3]thiazin-6-yl]-2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamid

ASK #31751

Chemical Abstract Service Nr.	38115-21-8
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₄ -N ₃ -O ₅ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	381.4267
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-3-Hydroxymethyl-8-oxo-7-[2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #31752

Chemical Abstract Service Nr.	559-70-6
--------------------------------------	----------

Molgewicht 426.7174
Bruttoformel C₃₀H₅₀O
2. Bezeichnung Olean-12-en-3 -ol
3. Bezeichnung -Amyrin
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #31754

Chemical Abstract Service Nr. 17287-03-5
Molgewicht 94.1759
Bruttoformel C₃H₁₀OS
2. Bezeichnung Trimethylsulfaniumhydroxid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Trimethylsulfoniumhydroxid

ASK #31755

Molgewicht 840.957
Bruttoformel C₄₆H₅₆N₄O₁₁
2. Bezeichnung 3'-Hydroxy-22-oxovincaleukoblastin

ASK #31756

Chemical Abstract Service Nr. 68135-16-0
Molgewicht 808.9582
Bruttoformel C₄₆H₅₆N₄O₉
2. Bezeichnung 4'-Desoxy-22-oxovincaleukoblastin

ASK #31757

Chemical Abstract Service Nr. 18172-50-4
Molgewicht 796.9475
Bruttoformel C₄₅H₅₆N₄O₉
2. Bezeichnung 22-Norvincaleukoblastin

ASK #31758

Chemical Abstract Service Nr. 3704-01-6
Molgewicht 782.921
Bruttoformel C₄₄H₅₄N₄O₉
2. Bezeichnung 4-Desacetyloxy-4-hydroxy-22-oxovincaleukoblastin
3. Bezeichnung 4-Desacetoxy-4-hydroxy-22-oxovincaleukoblastin

ASK #31759

Chemical Abstract Service Nr. 3352-69-0
Molgewicht 768.9374
Bruttoformel C₄₄H₅₆N₄O₈
2. Bezeichnung 4-Desacetyloxy-4-hydroxyvincaleukoblastin
3. Bezeichnung 4-Desacetoxy-4-hydroxyvincaleukoblastin

ASK #31760

Chemical Abstract Service Nr. 23360-92-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11032-39-6; 1358-98-1; 1362-18-1; 27776-07-4; 53716-28-2

Molgewicht 808.9582

Bruttoformel $C_{46}H_{56}N_4O_9$

Vorzugsbezeichnung Vinleurosin

International Nonproprietary Name INN.L5

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; GSBL

2. Bezeichnung 4'-Desoxy-3' ,4' -epoxyvincal leukoblastin

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Leurosin;
Methyl{[(1aS,3R,11S,13S,13aR)-11-[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-5-hydroxy-8-methoxy-5-(methoxycarbonyl)-6-methyl-3a,3a1,4,5,5a,6,11,12-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carb

ASK #31761

Molgewicht 822.9418

Bruttoformel $C_{46}H_{54}N_4O_{10}$

2. Bezeichnung 4'-Desoxy-3' ,4' -epoxy-22-oxovincal leukoblastin

ASK #31762

Chemical Abstract Service Nr. 848129-54-4

Molgewicht 518.6621

Bruttoformel $C_{28}H_{38}O_7S$

2. Bezeichnung [(3aS,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propano-3aH-cyclopentacycloocten-8-yl][(phenylsulfonyl)oxy]acetat

ASK #31763

Molgewicht 549.8484

Bruttoformel $C_{32}H_{55}NO_4S$

2. Bezeichnung [(1RS,3aR,4R,5S,6S,8R,9R,9aR,10R)-6-Ethenyl-1-ethyl-1,5-dihydroxy-4,6,9,10,12,12-hexamethyldecahydro-3a,9-propano-3aH-cyclopentacycloocten-8-yl][(2-(diethylamino)ethyl)sulfanyl]acetat

ASK #31764

Chemical Abstract Service Nr. 100-38-9

Molgewicht 133.255

Bruttoformel $C_6H_{15}NS$

2. Bezeichnung 2-Diethylaminoethan thiol

ASK #31766

Molgewicht 338.3175

Bruttoformel $C_{17}H_{14}N_4O_4$

2. Bezeichnung Methyl[5-(4-formamidobenzoyl)benzimidazol-2-yl]carbamat]

ASK #31767

Molgewicht 313.2832

Bruttoformel $C_{16}H_{12}FN_3O_3$

2. Bezeichnung Methyl[5-(2-fluorbenzoyl)benzimidazol-2-ylcarbamat]

ASK #31768

Molgewicht 327.3098

Bruttoformel $C_{17}H_{14}FN_3O_3$

2. Bezeichnung Methyl[5-(4-fluorbenzoyl)-1-methylbenzimidazol-2-ylcarbamat]

ASK #31769

Molgewicht 353.3719

Bruttoformel $C_{19}H_{19}N_3O_4$

2. Bezeichnung Methyl[5-(4-isopropoxybenzoyl)benzimidazol-2-ylcarbamat]

ASK #31770

Chemical Abstract Service Nr. 82050-13-3

Molgewicht 255.2471

Bruttoformel $C_{14}H_{10}FN_3O$

2. Bezeichnung (2-Aminobenzimidazol-5-yl)(4-fluorphenyl)methanon

ASK #31771

Molgewicht 256.2319

Bruttoformel $C_{14}H_9FN_2O_2$

2. Bezeichnung (4-Fluorphenyl)(2-hydroxybenzimidazol-5-yl)methanon

ASK #31772

Molgewicht 240.2325

Bruttoformel $C_{14}H_9FN_2O$

2. Bezeichnung (Benzimidazol-5-yl)(4-fluorphenyl)methanon

ASK #31773

Chemical Abstract Service Nr. 5965-65-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3371-77-5

Molgewicht 340.2806

Bruttoformel $C_{12}H_{20}O_{11}$

2. Bezeichnung 4-*O*-*D*-Galactopyranosyl-*D*-glucono-1,5-lacton

3. Bezeichnung Lactobiono-1,5-lacton

ASK #31774

2. Bezeichnung Gemisch aus Stickstoff und Sauerstoff (21,0 - 22,5% V/V)

3. Bezeichnung Synthetische Luft

ASK #31775

Chemical Abstract Service Nr. 1731-84-6

Molgewicht 172.2646

Bruttoformel $C_{10}H_{20}O_2$

2. Bezeichnung Methylnonanoat
ASK #31776
Chemical Abstract Service Nr. 103222-11-3
Molgewicht 1131.3707
Bruttoformel C₅₇H₇₀N₁₂O₉S₂
Vorzugsbezeichnung Vapreotid
International Nonproprietary Name INN.L30
2. Bezeichnung D-Phe-Cys(2S 7S)-Tyr-D-Trp-Lys-Val-Cys(7S 2S)-Trp-NH₂

ASK #31777
Chemical Abstract Service Nr. 116430-60-5
Formelstamm C57-H70-N12-O9-S2 . C2-H4-O2
Molgewicht 1191.4227
Bruttoformel C₅₉H₇₄N₁₂O₁₁S₂
Vorzugsbezeichnung Vapreotidacetat
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung D-Phe-Cys(2S 7S)-Tyr-D-Trp-Lys-Val-Cys(7S 2S)-Trp-NH₂-acetat (1:1)

ASK #31778
Chemical Abstract Service Nr. 157212-55-0
Molgewicht 569.6293
Bruttoformel C₂₇H₂₉N₅O₆S
Vorzugsbezeichnung Bosentan-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L34)
2. Bezeichnung 4-*tert*-Butyl-N-{6-(2-hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)[2,2'-bipyrimidin]-4-yl}benzolsulfonamid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-*tert*-Butyl-N-[6-(2-hydroxyethoxy)-5-(2-methoxyphenoxy)-2,2'-bipyrimidin-4-yl]benzolsulfonamid 1 HO; Bosentan 1 HO

ASK #31779
Chemical Abstract Service Nr. 28018-10-2
Molgewicht 261.3593
Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₂
2. Bezeichnung Ethyl(1-ethyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylat)

ASK #31780
Chemical Abstract Service Nr. 178303-21-4
2. Bezeichnung Eisen(,)-oxide (paramagnetisch), umhüllt mit Carboxydextran
3. Bezeichnung Ferucarbotran
Zitat Bezeichnung 3 USAN; BAN; CAS

ASK #31788
Chemical Abstract Service Nr. 174484-41-4
Molgewicht 602.6643

Bruttoformel C₃₁H₃₃F₃N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Tipranavir
International Nonproprietary Name INN.L42
2. Bezeichnung *N*-(3-((1*R*)-1-[(6*R*)-4-Hydroxy-2-oxo-6-(2-phenylethyl)-6-propyl-5,6-dihydro-2*H*-pyran-3-yl]propyl)phenyl)-5-(trifluormethyl)pyridin-2-sulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(3-((*R*)-1-[(*R*)-4-Hydroxy-2-oxo-6-phenethyl-6-propyl-5,6-dihydro-2*H*-pyran-3-yl]propyl)phenyl)-5-(trifluormethyl)pyridin-2-sulfonamid

ASK #31789

Chemical Abstract Service Nr. 191150-83-1
Formelstamm (C₃₁-H₃₁-F₃-N₂-O₅-S)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 646.628
Bruttoformel C₃₁H₃₁F₃N₂Na₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Tipranavir-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L42)
2. Bezeichnung *N*-(3-((1*R*)-1-[(6*R*)-4-Hydroxy-2-oxo-6-(2-phenylethyl)-6-propyl-5,6-dihydro-2*H*-pyran-3-yl]propyl)phenyl)-5-(trifluormethyl)pyridin-2-sulfonamid-Dinatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(3-((*R*)-1-[(*R*)-4-Hydroxy-2-oxo-6-phenethyl-6-propyl-5,6-dihydro-2*H*-pyran-3-yl]propyl)phenyl)-5-(trifluormethyl)pyridin-2-sulfonamid-Dinatriumsalz

ASK #31790

Chemical Abstract Service Nr. 199685-57-9
Molgewicht 18200
Bruttoformel C₇₅₃H₁₁₅₆N₂₂₈O₂₄₇S₂₅
Vorzugsbezeichnung Onercept
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung DSVC(4S 18S)PQGKYI HPQNNSIC(18S 4S)C(19S 32S)T KC(22S 41S)HKGTYLYN DC(32S 19S)PGPGQD TD C(41S 22S)REC(44S 59S)ESGSFT ASENHLRHC(59S 44S)L SC(62S 77S)SKC(65S 85S)RKEMG QVEISSC(77S 62S)TVD RDTVC(85S 65S)GC(87S 103S)RKN QYRHYWSEN L FQC(103S 87S)FNC(106S 118S)SLC(109S 126S)L NGTVHLSC(118S 106S)QE KQNTVC(126S 109S)TC(128S 139S)HA GFFLRENRC(139S 128S)V SC(142S 151S)SNC(145S 155S)KKSLE C(151S 142S)TKLC(155S 145S)LPQIE N
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym TNF-BP-(20-180)-peptide (part of extracellular domain of the glycosylated human Tumor Necrosis Factor Receptor 1)

ASK #31791

Chemical Abstract Service Nr. 136434-34-9
Formelstamm C₁₈-H₁₉-N-O-S . Cl-H
Molgewicht 333.8755
Bruttoformel C₁₈H₂₀ClNOS
2. Bezeichnung (3*S*)-*N*-Methyl-3-(naphthalin-1-yloxy)-3-(thiophen-2-yl)propan-1-amin-hydrochlorid
3. Bezeichnung Duloxetinehydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym	(S)-Methyl[3-(1-naphthyloxy)-3-(2-thienyl)propyl]azan-hydrochlorid
ASK #31793	
Chemical Abstract Service Nr.	13590-88-0
Molgewicht	322.1925
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₃ Cl ₂ N ₅
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(4-chlorphenyl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,5-Bis(4-chlorphenyl)biguanid
ASK #31794	
Chemical Abstract Service Nr.	53934-76-2
Formelstamm	(C ₆ -H ₈ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	143.1406
Bruttoformel	C ₆ H ₉ NO ₃
2. Bezeichnung	(2-Oxopyrrolidin-1-yl)essigsäure
ASK #31795	
Chemical Abstract Service Nr.	83015-26-3
Molgewicht	255.3547
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ NO
Vorzugsbezeichnung	Atomoxetin
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)- <i>N</i> -Methyl-3-(2-methylphenoxy)-3-phenylpropan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Methyl)[(R)-3-phenyl-3-(o-tolyloxy)propyl]azan; Tomoxetin
ASK #31796	
Chemical Abstract Service Nr.	82248-59-7
Formelstamm	C ₁₇ -H ₂₁ -N-O . Cl-H
Molgewicht	291.8157
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ ClNO
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)- <i>N</i> -Methyl-3-(2-methylphenoxy)-3-phenylpropan-1-amin-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Atomoxetinhydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(Methyl)[(R)-3-phenyl-3-(o-tolyloxy)propyl]azan-hydrochlorid; Tomoxetinhydrochlorid
ASK #31797	
Chemical Abstract Service Nr.	219989-84-1
Molgewicht	506.6978
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ixabepilon

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung (1*S*,3*S*,7*S*,10*R*,11*S*,12*S*,16*R*)-7,11-Dihydroxy-8,8,10,12,16-pentamethyl-3-[(1*E*)-1-(2-methyl-1,3-thiazol-4-yl)prop-1-en-2-yl]-17-oxa-4-azabicyclo[14.1.0]heptadecan-5,9-dion
ASK #31799

Chemical Abstract Service Nr. 329773-35-5

Formelstamm (C₃₆-H₃₇-N-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 565.6986

Bruttoformel C₃₆H₃₉NO₅

Vorzugsbezeichnung Cinaciguat

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 4-(((4-Carboxybutyl)[2-(2-[[4-(2-phenylethyl)phenyl]methoxy)phenyl]ethyl]amino)methyl)benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #31800

Chemical Abstract Service Nr. 646995-35-9

Formelstamm C₃₆-H₃₉-N-O₅ . Cl-H

Molgewicht 602.1595

Bruttoformel C₃₆H₄₀ClNO₅

Vorzugsbezeichnung Cinaciguathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung 4-(((4-Carboxybutyl)[2-(2-[[4-(2-phenylethyl)phenyl]methoxy)phenyl]ethyl]amino)methyl)benzoesäure-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #31807

Chemical Abstract Service Nr. 285571-64-4

Molgewicht 830.0487

Bruttoformel C₄₀H₆₃N₉O₈S

Vorzugsbezeichnung Barusiban

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung (4*S*,7*S*,10*S*,13*S*,16*R*)-*N*-[(2*S*)-5-Amino-1-hydroxypentan-2-yl]-7-(2-amino-2-oxoethyl)-10-[(2*R*)-butan-2-yl]-13-[(2*S*)-butan-2-yl]-16-[(1*H*-indol-3-yl)methyl]-*N*-methyl-6,9,12,15,18-pentoxo-1-thia-5,8,11,14,17-pentaza-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4*S*,7*S*,10*S*,13*S*,16*R*)-*N*-[(3*S*)-5-Amino-1-hydroxypentan-2-yl]-10-[(*R*)-sec-butyl]-13-[(*S*)-sec-butyl]-7-carbamoylmethyl-16-(indol-3-ylmethyl)-*N*-methyl-6,9,12,15,18-pentaoxo-1-thia-5,8,11,14,17-pentaza-

ASK #31808

Molgewicht 390.5146

Bruttoformel C₂₆H₃₀O₃

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-4-methylestra-1,3,5(10)-trien-3-ylbenzoat

ASK #31809

Chemical Abstract Service Nr. 4147-13-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 24578-96-9
Molgewicht 480.5941
Bruttoformel $C_{32}H_{32}O_4$
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diylidbenzoat

ASK #31810

Chemical Abstract Service Nr. 983-30-2
Molgewicht 376.488
Bruttoformel $C_{25}H_{28}O_3$
2. Bezeichnung 3-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -ylbenzoat

ASK #31811

Chemical Abstract Service Nr. 6045-53-0
Molgewicht 376.488
Bruttoformel $C_{25}H_{28}O_3$
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylbenzoat

ASK #31812

Molgewicht 374.4721
Bruttoformel $C_{25}H_{26}O_3$
2. Bezeichnung 17 -Hydroxyestra-1,3,5(10),9(11)-tetraen-3-ylbenzoat

ASK #31813

Molgewicht 286.4085
Bruttoformel $C_{19}H_{26}O_2$
2. Bezeichnung 4-Methylestra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol

ASK #31815

Chemical Abstract Service Nr. 791-69-5
Molgewicht 270.3661
Bruttoformel $C_{18}H_{22}O_2$
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10),9(11)-tetraen-3,17 -diol

ASK #31816

Chemical Abstract Service Nr. 57365-08-9
Molgewicht 218.3379
Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2$
2. Bezeichnung 2-[[[(Cyclohexyl)(methyl)amino]methyl]anilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2-Aminobenzyl)(cyclohexyl)(methyl)azan

ASK #31817

Chemical Abstract Service Nr. 132004-28-5
Molgewicht 297.2339

Bruttoformel C₁₄H₂₁BrN₂
2. Bezeichnung 4-Brom-2-[[cyclohexyl(methyl)amino]methyl]anilin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2-Amino-5-brombenzyl)(cyclohexyl)(methyl)azan

ASK #31819

Chemical Abstract Service Nr. 7411-12-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1399-50-4
Molgewicht 385.4104
Bruttoformel C₂₁H₂₃NO₆
2. Bezeichnung (S_a,7S)-N-(1,2,3,10-Tetramethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[a]heptalen-7-yl)formamid
Zitat Bezeichnung 2 Config:Eur.Ph.2011,7.2

ASK #31822

Chemical Abstract Service Nr. 132-75-2
Molgewicht 167.2066
Bruttoformel C₁₂H₉N
2. Bezeichnung (1-Naphthyl)acetonitril

ASK #31823

Molgewicht 210.2744
Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂
2. Bezeichnung 2-(2-Naphthylmethyl)-4,5-dihydroimidazol

ASK #31824

Chemical Abstract Service Nr. 17471-10-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53499-40-4
Molgewicht 241.3282
Bruttoformel C₁₆H₁₉NO
2. Bezeichnung N-Methyl-2-(diphenylmethoxy)ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [2-(Benzhydryloxy)ethyl](methyl)azan

ASK #31825

Chemical Abstract Service Nr. 91-01-0
Molgewicht 184.2338
Bruttoformel C₁₃H₁₂O
2. Bezeichnung Diphenylmethanol
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Benzhydrol

ASK #31826

Chemical Abstract Service Nr. 21165-77-5

Molgewicht 426.8713
Bruttoformel C₁₈H₁₉ClN₂O₆S
2. Bezeichnung Methyl({4-[2-(5-chlor-2-methoxybenzamido)ethyl]phenylsulfonyl}carbamat)

ASK #31827

Chemical Abstract Service Nr. 23593-71-7

Molgewicht 344.8368
Bruttoformel C₂₂H₁₇ClN₂
2. Bezeichnung 1-[(4-Chlorphenyl)(diphenyl)methyl]-1*H*-imidazol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-(4-Chlortrityl)imidazol

ASK #31828

Molgewicht 313.2205
Bruttoformel C₁₉H₁₄Cl₂
2. Bezeichnung 1-Chlor-2-[(chlor)(diphenyl)methyl]benzol

ASK #31829

Chemical Abstract Service Nr. 13529-31-2
Molgewicht 542.7929
Bruttoformel C₃₃H₅₄N₂O₄
2. Bezeichnung 2,16 -Bis(piperidin-1-yl)-5 -androstan-3,17 -diyl diacetat

ASK #31830

Chemical Abstract Service Nr. 73319-13-8
Formelstamm (C32-H55-N2-O3)+ Br⁻
Molgewicht 595.6947
Bruttoformel C₃₂H₅₅BrN₂O₃
2. Bezeichnung 1-(17 -Acetyloxy-3 -hydroxy-2 -(piperidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl)-1-methylpiperidin-1-iumbromid

ASK #31831

Chemical Abstract Service Nr. 50587-95-6
Formelstamm (C32-H55-N2-O3)+ Br⁻
Molgewicht 595.6947
Bruttoformel C₃₂H₅₅BrN₂O₃
2. Bezeichnung 1-(3 -Acetyloxy-17 -hydroxy-2 -(piperidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl)-1-methylpiperidin-1-iumbromid

ASK #31832

Chemical Abstract Service Nr. 73319-30-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 99165-07-8
Formelstamm (C30-H53-N2-O2)+ Br⁻
Molgewicht 553.658
Bruttoformel C₃₀H₅₃BrN₂O₂
2. Bezeichnung 1-[3,17 -Dihydroxy-2 -(piperidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-methylpiperidin-1-iumbromid

ASK #31833

Chemical Abstract Service Nr. 5653-80-5
Molgewicht 309.4452
Bruttoformel C₂₁H₂₇NO
2. Bezeichnung (S)-6-Dimethylamino-4,4-diphenylheptan-3-on

ASK #31834

Chemical Abstract Service Nr. 75281-86-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 125-79-1
Molgewicht 278.3914
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂
2. Bezeichnung (RS)-4-Dimethylamino-2,2-diphenylpentannitril

ASK #31835

Chemical Abstract Service Nr. 6293-01-2
Molgewicht 278.3914
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂
2. Bezeichnung (RS)-4-Dimethylamino-3-methyl-2,2-diphenylbutannitril

ASK #31836

Chemical Abstract Service Nr. 86-29-3
Molgewicht 193.2438
Bruttoformel C₁₄H₁₁N
2. Bezeichnung Diphenylacetonitril

ASK #31837

Chemical Abstract Service Nr. 4816-80-2
Molgewicht 301.3156
Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₆S
2. Bezeichnung (S)-2-(4-Methylbenzolsulfonamido)pentandisäure
3. Bezeichnung N-Tosyl-L-glutaminsäure

ASK #31841

Chemical Abstract Service Nr. 149146-33-8
Molgewicht 1394.6402
Bruttoformel C₆₄H₉₉N₁₇O₁₆S
2. Bezeichnung Cyclo[[N^ε-({2-[(S)-1-amino-2-methylpropyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl}-L-leucyl-D- -glutamyl-L-isoleucyl)-L-lysyl]-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy] 1/N⁶}]
3. Bezeichnung Bacitracin C1

ASK #31842

Chemical 149146-34-9

**Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 1394.6402

Bruttoformel C₆₄H₉₉N₁₇O₁₆S

2. Bezeichnung Cyclo[[N²-({2-[(S)-1-amino-2-methylpropyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl}-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl)-L-lysyl]-D-ornithyl-L-isoleucyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy] 1Λ⁶}

3. Bezeichnung Bacitracin C2

ASK #31843

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 149146-35-0

Molgewicht 1394.6402

Bruttoformel C₆₄H₉₉N₁₇O₁₆S

2. Bezeichnung Cyclo[[N²-({2-[(1S,2S)-1-amino-2-methylbutyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl}-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl)-L-lysyl]-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy] 1Λ⁶}

3. Bezeichnung Bacitracin C3

ASK #31844

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 1403-02-7

Molgewicht 1380.6136

Bruttoformel C₆₃H₉₇N₁₇O₁₆S

2. Bezeichnung Cyclo[[N²-({2-[(S)-1-amino-2-methylpropyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl}-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl)-L-lysyl]-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy] 1Λ⁶}

3. Bezeichnung Bacitracin E

ASK #31845

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 22601-63-4

Molgewicht 1419.6463

Bruttoformel C₆₆H₉₈N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo[[N²-({2-[(S)-2-methylbutanoyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl}-L-leucyl-D- -glutamyl-L-isoleucyl)-L-lysyl]-D-ornithyl-L-isoleucyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy] 1Λ⁶}

3. Bezeichnung Bacitracin F

**Zitat
Bezeichnung 3** ChemIDplus; CAS

ASK #31846

Molgewicht 1407.6356

Bruttoformel C₆₅H₉₈N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-[(2-isobutyryl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-isoleucyl]-L-lysyl}-D-ornithyl-L-isoleucyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy! 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin H1

ASK #31847

Molgewicht 1407.6356

Bruttoformel C₆₅H₉₈N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-[(2-[(S)-2-methylbutanoyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-isoleucyl]-L-lysyl]-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy! 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin H2

ASK #31848

Molgewicht 1407.6356

Bruttoformel C₆₅H₉₈N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-[(2-[(S)-2-methylbutanoyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl]-L-lysyl]-D-ornithyl-L-isoleucyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy! 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin H3

ASK #31849

Molgewicht 1393.609

Bruttoformel C₆₄H₉₆N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-[(2-isobutyryl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-isoleucyl]-L-lysyl}-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy! 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin I1

ASK #31850

Molgewicht 1393.609

Bruttoformel C₆₄H₉₆N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-[(2-isobutyryl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl]-L-lysyl}-D-ornithyl-L-isoleucyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-D- -aspartyl-L-asparaginy! 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin I2

ASK #31851

Molgewicht 1393.609

Bruttoformel C₆₄H₉₆N₁₆O₁₇S

2. Bezeichnung Cyclo({N²-[(2-[(S)-2-methylbutanoyl]-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-ylcarbonyl)-L-leucyl-D- -glutamyl-L-valyl]-L-lysyl]-D-ornithyl-L-valyl-D-phenylalanyl-L-histidyl-L- -aspartyl-L-asparaginy! 1N⁶)

3. Bezeichnung Bacitracin I3

ASK #31852

Chemical Abstract Service Nr. 6283-92-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 129086-71-1; 143894-91-1

Molgewicht 258.3969

Bruttoformel C₁₅H₃₀O₃

2. Bezeichnung Dodecyl(2-hydroxypropanoat)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Dodecylactat

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Lauryllactat

ASK #31853

Chemical Abstract Service Nr. 39562-27-1
Molgewicht 249.2194
Bruttoformel $C_{12}H_{11}NO_5$
2. Bezeichnung Methyl[2-(2-nitrobenzyliden)-3-oxobutanoat]

ASK #31854

Chemical Abstract Service Nr. 74-89-5
Molgewicht 31.0571
Bruttoformel CH_5N
2. Bezeichnung Methanamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylamin; Methylazan

ASK #31855

Chemical Abstract Service Nr. 19597-07-0
Molgewicht 113.1576
Bruttoformel $C_6H_{11}NO$
2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-2-pyrrolidon

ASK #31856

Chemical Abstract Service Nr. 2555-04-6
Molgewicht 113.1576
Bruttoformel $C_6H_{11}NO$
2. Bezeichnung 1,4-Dimethyl-2-pyrrolidon

ASK #31857

Chemical Abstract Service Nr. 5075-92-3
Molgewicht 113.1576
Bruttoformel $C_6H_{11}NO$
2. Bezeichnung 1,5-Dimethyl-2-pyrrolidon

ASK #31858

Chemical Abstract Service Nr. 1121-07-9
Molgewicht 113.1146
Bruttoformel $C_5H_7NO_2$
2. Bezeichnung 1-Methylpyrrolidin-2,5-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-Methylsuccinimid

ASK #31859

Chemical Abstract Service Nr. 33386-20-8
Molgewicht 235.3286
Bruttoformel $C_{12}H_{21}N_5$

2. Bezeichnung 4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butan-1-amin
 ASK #31860
Chemical Abstract Service Nr. 20980-22-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 116613-86-6
Molgewicht 164.2077
Bruttoformel C₈H₁₂N₄
2. Bezeichnung 2-(Piperazin-1-yl)pyrimidin
Zitat Bezeichnung 2 EINECS

ASK #31861
Chemical Abstract Service Nr. 91517-05-4
Molgewicht 277.3653
Bruttoformel C₁₄H₂₃N₅O
2. Bezeichnung N-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}acetamid

ASK #31862
Chemical Abstract Service Nr. 257877-45-5
Molgewicht 382.5058
Bruttoformel C₂₀H₃₀N₈
2. Bezeichnung 2,2'-(Butan-1,4-diyldipiperazin-4,1-diyl)dipyrimidin

ASK #31863
Chemical Abstract Service Nr. 81461-73-6
Formelstamm (C₁₂-H₁₉-N₄)⁺ Br⁻
Molgewicht 299.2101
Bruttoformel C₁₂H₁₉BrN₄
2. Bezeichnung 8-(Pyrimidin-2-yl)-8-aza-5-azoniaspiro[4.5]decanbromid

ASK #31864
Molgewicht 454.6115
Bruttoformel C₂₄H₃₈N₈O
2. Bezeichnung 2,2'-[Oxybis(butan-4,1-diylpiperazin-4,1-diyl)]dipyrimidin

ASK #31865
Chemical Abstract Service Nr. 1075-89-4
Molgewicht 167.205
Bruttoformel C₉H₁₃NO₂
2. Bezeichnung 8-Azaspiro[4.5]decan-7,9-dion
Zitat Bezeichnung 2 GESTIS; ELINCS; IGS

ASK #31866
Chemical Abstract Service Nr. 21098-11-3
Molgewicht 257.7564
Bruttoformel C₁₃H₂₀ClNO₂

2. Bezeichnung 8-(4-Chlorbutyl)-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion

ASK #31867

Chemical Abstract Service Nr. 257877-44-4

Molgewicht 388.5005

Bruttoformel C₂₂H₃₂N₂O₄

2. Bezeichnung 8,8'-(Butan-1,4-diyl)bis(8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion)

ASK #31868

Chemical Abstract Service Nr. 257877-43-3

Formelstamm (C₂₁-H₃₂-N₅-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 403.5184

Bruttoformel C₂₁H₃₃N₅O₃

2. Bezeichnung {1-[2-Oxo-2-({4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl)amino}ethyl]cyclopentyl}essigsäure

ASK #31869

Chemical Abstract Service Nr. 257877-46-6

Formelstamm C₂₁-H₃₃-N₅-O₃ . Cl-H

Molgewicht 439.9794

Bruttoformel C₂₁H₃₄ClN₅O₃

2. Bezeichnung {1-[2-Oxo-2-({4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl)amino}ethyl]cyclopentyl}essigsäure-hydrochlorid (1:1)

ASK #31870

Chemical Abstract Service Nr. 480-18-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17654-26-1; 20254-28-8; 24198-96-7; 24198-97-8; 28929-10-4; 5117-01-1; 5323-70-6

Molgewicht 304.2516

Bruttoformel C₁₅H₁₂O₇

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,5,7-trihydroxy-2,3-dihydro-4*H*-chromen-4-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*R*,3*R*)-3,3',4',5,7-Pentahydroxyflavan-4-on; Taxifolin

ASK #31871

Chemical Abstract Service Nr. 5351-23-5

Molgewicht 152.1506

Bruttoformel C₇H₈N₂O₂

2. Bezeichnung 4-Hydroxybenzohydrazid

ASK #31872

Formelstamm 2(C₄-H₆-N₂) . H₂-O₄-S

Molgewicht 262.2862

Bruttoformel C₈H₁₄N₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Fomepizolhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung 4-Methyl-1*H*-pyrazol-sulfat (2:1)

ASK #31881

Chemical Abstract Service Nr. 677324-53-7

Molgewicht 18200

2. Bezeichnung APPRLICDSR VLERYLLEAK EAENITTGCA EHCSLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGGQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS
PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKCLKYTGEA CRTGD, 7,161:29,33-Bis(disulfid), N⁴-glycosyliert an Asn24, Asn38 und Asn83 und O-glycosyliert an Ser126,
N-{4-[-Methylpoly(oxyethylen)-680- -oxy]butanoyl}-substituiert an Ala1, Lys45 oder Lys52

3. Bezeichnung PEG-Epoetin beta

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Pegserepoetin alfa

ASK #31882

Chemical Abstract Service Nr. 140703-51-1

Molgewicht 887.0402

Bruttoformel C₄₇H₅₈N₁₂O₆

Vorzugsbezeichnung Examorelin

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung L-Histidyl-2-methyl-D-tryptophyl-L-alanyl-L-tryptophyl-D-phenylalanyl-L-lysinamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Hexarelin

ASK #31888

Chemical Abstract Service Nr. 133804-44-1

Formelstamm (C11-H15-N2-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 256.3213

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Caldaret

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung 5-Methyl-2-(piperazin-1-yl)benzolsulfonsäure

ASK #31889

Formelstamm (C11-H15-N2-O3-S)⁻ H⁺ . H₂O

Molgewicht 274.3366

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Caldaret 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L47)

2. Bezeichnung 5-Methyl-2-(piperazin-1-yl)benzolsulfonsäure 1 H₂O

ASK #31891

Chemical Abstract Service Nr. 217797-14-3

Formelstamm C19-H20-F-N-O3 . C-H4-O3-S

Molgewicht 425.4711

Bruttoformel C₂₀H₂₄FNO₆S
Vorzugsbezeichnung Paroxetinmesilat
International Nonproprietary Name INN.L18,v.L18
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-[(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)methyl]-4-(4-fluorphenyl)piperidin-methansulfonat (1:1)

ASK #31892

Chemical Abstract Service Nr. 102-72-7
Molgewicht 380.5398
Bruttoformel C₁₈H₃₆O₆S
2. Bezeichnung 9-(Sulfooxy)octadecansäure

ASK #31893

Chemical Abstract Service Nr. 27635-80-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 68413-72-9
Formelstamm C18-H36-O6-S . x Na
Molgewicht 403.53
Bruttoformel C₁₈H₃₆NaO₆S
2. Bezeichnung 9-(Sulfooxy)octadecansäure-Natriumsalz (1:x)

ASK #31894

Chemical Abstract Service Nr. 208265-92-3
Formelstamm C849-H1347-N223-O244-S9 . (C2-H4-O)x
Molgewicht 18800

Vorzugsbezeichnung Pegfilgrastim

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung N-{3-[-Methylpoly(oxyethylen)- -yloxy]propyl}Met-Thr-Pro-Leu-Gly-Pro-Ala-Ser-Ser-Leu-Pro-Gln-Ser-Phe-Leu-Leu-Lys-Cys-Leu-Glu-Gln-Val-Arg-Lys-Ile-Gln-Gly-Asp-Gly-Ala-Ala-Leu-Gln-Glu-Lys-Leu-

ASK #31895

Chemical Abstract Service Nr. 196078-30-5
Formelstamm C171-H267-N51-O53-S2 . x(C2-H3-O2)⁻ xH⁺ . y H₂O
Molgewicht 3960
Vorzugsbezeichnung Pramlintidacetat (1:x) y H₂O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung Lys-Cys(2*S* 7*S*)-Asn-Thr-Ala-Thr-Cys(7*S* 2*S*)-Ala-Thr-Gln-Arg-Leu-Ala-Asn-Phe-Leu-Val-His-Ser-Ser-Asn-Asn-Phe-Gly-Pro-Ile-Leu-Pro-Pro-Thr-Asn-Val-Gly-Ser-Asn-Thr-Tyr-NH₂-acetat (1:x) y H₂O

ASK #31896

Chemical Abstract Service Nr. 131179-95-8
Formelstamm (C20-H22-N-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 341.4009

Bruttoformel C₂₀H₂₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Efaproxiral
International Nonproprietary Name INN.L48
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2-(4-[[3,5-Dimethylphenyl]carbamoyl]methyl)phenoxy)-2-methylpropansäure

ASK #31897

Chemical Abstract Service Nr. 170787-99-2
Formelstamm (C₂₀H₂₂N-O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 363.3828
Bruttoformel C₂₀H₂₂NNaO₄
Vorzugsbezeichnung Efaproxiral-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L48)
2. Bezeichnung 2-[4-[2-(3,5-Dimethylanilino)-2-oxoethyl]phenoxy]-2-methylpropansäure-Natriumsalz

ASK #31898

Chemical Abstract Service Nr. 196488-72-9
Molgewicht 11837.4541
Bruttoformel C₅₂₀H₈₁₂N₁₄₂O₁₅₆S₉
Vorzugsbezeichnung Ranpirnase
International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung EDWLTFFQKKH ITNTRDVDC(19S 68S)D NIMSTNLFHC(30S 75S) KDKNTFIYSR PEPVKAIC(48S 90S)KG IIASKNVLTTF SEFYLSDC(68S 19S)NV TSRPC(75S 30S)KYKLLK KSTNKFC(87S 104S)VTC(90S 48S) ENQAPVHFG VGSC(104S 87S)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ribonuclease (Rana pipiens)

ASK #31899

Chemical Abstract Service Nr. 300832-84-2
Formelstamm (C₄₀H₄₉N₆O₈S)⁻ H⁺
Molgewicht 774.9254
Bruttoformel C₄₀H₅₀N₆O₈S
Vorzugsbezeichnung Ciluprevir
International Nonproprietary Name INN.L52
2. Bezeichnung (Z-1S,4R,6S,14S,18R)-14-[(Cyclopentylloxycarbonyl)amino]-18-(2-[2-[(propan-2-yl)amino]-1,3-thiazol-4-yl]-7-methoxychinolin-4-yloxy)-2,15-dioxo-3,16-diazatricyclo[14.3.0.0^{4,6}]nonadec-7-en-4-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Z-1S,4R,6S,14S,18R)-14-Cyclopentylloxycarbonylamino-18-[2-(2-isopropylamino-1,3-thiazol-4-yl)-7-methoxy-4-chinolyloxy]-2,15-dioxo-3,16-diazatricyclo[14.3.0.0(4,6)]nonadec-7-en-4-carbonsäure

ASK #31901

Chemical Abstract Service Nr. 352513-83-8
Molgewicht 744.8961
Bruttoformel C₃₄H₅₂N₁₈O₂
Vorzugsbezeichnung Semapimod
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung *N,N*-Bis{3,5-bis[1-(carbamimidoylhydrazinyliden)ethyl]phenyl}decandiamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N'*-Bis{3,5-bis[1-(carbamimidoylhydrazono)ethyl]phenyl}decandiamid

ASK #31902

Andere Chemical Abstract Service Nr. 164301-51-3
Formelstamm C34-H52-N18-O2 . 4 Cl-H . 2 H2-O
Molgewicht 926.7704
Bruttoformel C₃₄H₅₆Cl₄N₁₈O₂
Vorzugsbezeichnung Semapimodtetrahydrochlorid 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L51)
2. Bezeichnung *N,N*-Bis{3,5-bis[1-(carbamimidoylhydrazinyliden)ethyl]phenyl}decandiamid-tetrahydrochlorid 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N'*-Bis{3,5-bis[1-(carbamimidoylhydrazono)ethyl]phenyl}decandiamid-tetrahydrochlorid 2 HO

ASK #31903

Chemical Abstract Service Nr. 290815-26-8
Molgewicht 479.5083
Bruttoformel C₂₃H₂₁N₅O₅S
Vorzugsbezeichnung Avosentan
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung *N*-[6-Methoxy-5-(2-methoxyphenoxy)-2-(pyridin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-5-methylpyridin-2-sulfonamid

ASK #31905

Chemical Abstract Service Nr. 98530-76-8
Formelstamm C766-H1139-N218-O250-S18 . C1305-H2028-N363-O391-S13
Molgewicht 45800
Bruttoformel C₂₀₇₁H₃₁₆₇N₅₈₁O₆₄₁S₃₁
Vorzugsbezeichnung Drotrecogin alfa (aktiviert)
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung [A]ANSFL(Gla)(Gla)LRH SSL(Gla)R(Gla)C(17S 22S)I(Gla)(Gla) IC(22S 17S)DF(Gla)(Gla)AK(Gla)I FQNVDDTLAF WSKHVDGDQC(50S 69S) LVLPLEHPC(59S 64S)A SLC(63S 78S)C(64S 59S)GHGTC(69S 50S)I [(2S,3)-2-Amino-3-hydroxybutandisäure]GIGSFSC(78S 63S)DC(80S 89S) RSGWEGRFC(89S 80S)Q REVSFLNC(98S 109S)SL DNGGC(105S 118S)THYC(109S 98S)L EEVGWRRRC(118S 105S)SC(120S 133S) APGYKLGDDL LQC(133S 120S)HPAVKFP C(A141S B120S)GRPWKMEK KRSHL [B]DTEQEDQVD PRLIDGKMTR RGDSPWQVVL LDSKKKLAC(39S 55S)G AVLIHPSWVL TAAHC(55S 39S)MDESK KLLVRLGEYD LRRWEKWELD LDIKEVFPVHP NYSKSTTDND IALLHLAQPA TLSQTIVPIC(B120S A141S) LPDSGLAERE LNQAGQETLV TGWGYHSSRE KEAKRNRTFV LNFIKIPVVP HNEC(174S 188S)SEVMSN MVSENMLC(188S 174S)AG

ILGDRQDAC(199S 227S)E GDSGGPMVAS FHGTWFLVGL VSWGEGC(227S 199S)GLL HNYGVYTKVS RYLDWIHGHI RDKEAPQKSW AP (glycosyliert an N A97, N B92, N B156, N B172)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym rekombinantes humanes Aktiviertes Protein C; Drotrecogin alfa; Blutgerinnungsfaktor XIV, human

ASK #31908

Chemical Abstract Service Nr. 72599-27-0
Molgewicht 219.278
Bruttoformel C₁₀H₂₁NO₄
Vorzugsbezeichnung Miglustat
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 GII; USAN
2. Bezeichnung (2*R*,3*R*,4*R*,5*S*)-1-Butyl-2-(hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,5-(Butylimino)-1,5-didesoxy-D-glucitol

ASK #31909

Molgewicht 185.27
Bruttoformel C₈H₁₉N₅
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(propan-2-yl)-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,5-Diisopropylbiguanid

ASK #31912

Chemical Abstract Service Nr. 341031-54-7
Formelstamm C22-H27-F-N4-O2 . C4-H6-O5
Molgewicht 532.5612
Bruttoformel C₂₆H₃₃FN₄O₇
Vorzugsbezeichnung Sunitinib-L-malat
International Nonproprietary Name (INN.L55)
2. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-5-[[[(3*Z*)-5-fluor-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-3-yliden]methyl]-2,4-dimethyl-1*H*-pyrrol-3-carboxamid-[(2*S*)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(2-Diethylaminoethyl)-5-[(*Z*)-5-fluor-2-oxoindolin-3-ylidenmethyl]-2,4-dimethylpyrrol-3-carboxamid-(*S*)-hydroxysuccinat (1:1)

ASK #31913

Chemical Abstract Service Nr. 1623-15-0
Molgewicht 154.1015
Bruttoformel C₄H₁₁O₄P
2. Bezeichnung Butyldihydrogenphosphat

ASK #31914

Chemical Abstract Service Nr. 7242-59-3

Molgewicht 224.2344

Bruttoformel $C_9H_{21}O_4P$

2. Bezeichnung Dibutylmethylphosphat

ASK #31915

Molgewicht 238.261

Bruttoformel $C_{10}H_{23}O_4P$

2. Bezeichnung Dibutylethylphosphat

ASK #31916

Molgewicht 252.2876

Bruttoformel $C_{11}H_{25}O_4P$

2. Bezeichnung Dibutylpropylphosphat

ASK #31917

Molgewicht 266.3141

Bruttoformel $C_{12}H_{27}O_4P$

2. Bezeichnung Dibutyl(2-methylpropyl)phosphat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dibutylisobutylphosphat

ASK #31918

Molgewicht 280.3407

Bruttoformel $C_{13}H_{29}O_4P$

2. Bezeichnung Dibutylpentylphosphat

ASK #31919

Molgewicht 396.5421

Bruttoformel $C_{20}H_{45}O_5P$

2. Bezeichnung Pentabutoxy-⁵-phosphan

ASK #31920

Chemical Abstract Service Nr. 16929-60-5

Molgewicht 304.3377

Bruttoformel $C_{17}H_{20}O_5$

2. Bezeichnung 1,3-Bis(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol

ASK #31921

Molgewicht 378.4162

Bruttoformel $C_{20}H_{26}O_7$

2. Bezeichnung 1,1'-Oxybis[3-(2-methoxyphenoxy)propan-2-ol]

ASK #31922

Chemical Abstract Service Nr. 14007-09-1

Molgewicht 198.2158

Bruttoformel $C_{10}H_{14}O_4$

2. Bezeichnung 2-(2-Methoxyphenoxy)propan-1,3-diol

ASK #31923

Molgewicht 685.6338

Bruttoformel $C_{17}H_{22}ClI_2N_3O_8$

2. Bezeichnung 4-Chlor-*N,N*-bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-5-(2-hydroxypropanamido)-2,6-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Chlor-*N,N'*-bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,6-diiod-5-lactamidoisophthalamid

ASK #31924

Molgewicht 685.6338

Bruttoformel $C_{17}H_{22}ClI_2N_3O_8$

2. Bezeichnung 2-Chlor-*N,N*-bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-5-(2-hydroxypropanamido)-4,6-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Chlor-*N,N'*-bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-4,6-diiod-5-lactamidoisophthalamid

ASK #31925

Chemical Abstract Service Nr. 76349-97-8

Molgewicht 747.0593

Bruttoformel $C_{16}H_{20}I_3N_3O_7$

2. Bezeichnung *N*-(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)-*N'*-(2-hydroxyethyl)-5-(2-hydroxypropanamido)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-(2-Hydroxyethyl)-*N'*-[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4,6-triiod-5-lactamidoisophthalamid

ASK #31926

Molgewicht 651.1888

Bruttoformel $C_{17}H_{23}I_2N_3O_8$

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(1,3-dihydroxypropan-2-yl)-5-(2-hydroxypropanamido)-2,4-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N'*-Bis[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]-2,4-diiod-5-lactamidoisophthalamid

ASK #31927

Chemical Abstract Service Nr. 1531-23-3

Molgewicht 257.3706

Bruttoformel $C_{17}H_{23}NO$

2. Bezeichnung (9*S*,13*S*,14*S*)-3-Methoxymorphinan

ASK #31928

Chemical Abstract Service Nr. 18050-88-9

Molgewicht 285.3807

Bruttoformel $C_{18}H_{23}NO_2$

2. Bezeichnung (9*S*,13*S*,14*S*)-3-Methoxy-17-methylmorphinan-10-on

ASK #31929

Molgewicht 271.3972

Bruttoformel C₁₈H₂₅NO

2. Bezeichnung (9*S*,13*S*,14*R*)-3-Methoxy-17-methylmorphinan

ASK #31930

Molgewicht 259.3434

Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₂

2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(1*R*,2*S*)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]

ASK #31931

Chemical Abstract Service Nr. 482-76-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17656-48-3

Molgewicht 355.3844

Bruttoformel C₂₀H₂₁NO₅

2. Bezeichnung (*RS*)-(6,7-Dimethoxy-1-isochinoly)(3,4-dimethoxyphenyl)methanol

ASK #31932

Chemical Abstract Service Nr. 522-57-6

Molgewicht 353.3686

Bruttoformel C₂₀H₁₉NO₅

2. Bezeichnung (6,7-Dimethoxy-1-isochinoly)(3,4-dimethoxyphenyl)methanon

ASK #31933

Chemical Abstract Service Nr. 6957-27-3

Molgewicht 341.4009

Bruttoformel C₂₀H₂₃NO₄

2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-3,4-dihydroisochinolin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #31934

Chemical Abstract Service Nr. 1798-60-3

Molgewicht 150.1745

Bruttoformel C₉H₁₀O₂

2. Bezeichnung (*R*)-1-Hydroxy-1-phenylpropan-2-on

ASK #31935

Molgewicht 330.6368

Bruttoformel C₁₅H₁₄Cl₃NO

2. Bezeichnung (*RS*)-2-(4-Chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (*RS*)-2-(4-Chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethylazan

ASK #31936

Chemical Abstract Service Nr. 7790-99-0

Molgewicht 162.3575

Bruttoformel CII

2. Bezeichnung Iod()-chlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Iodmonochlorid

ASK #31937

Chemical Abstract Service Nr. 50961-06-3

Formelstamm (C-(11)C-H3-O2)⁻ Na⁺

Molgewicht 81.0345

Bruttoformel C₂H₃NaO₂

2. Bezeichnung Natrium-[1-¹¹C]acetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natrium[1-(11)C]acetat-Injektionslösung

ASK #31938

Chemical Abstract Service Nr. 71140-58-4

Molgewicht 1189.4501

Bruttoformel C₅₅H₉₆N₁₆O₁₃

2. Bezeichnung (2S)-4-Amino-2-((2S,3R)-2-((2S)-4-amino-2-(octanamido)butanamido)-3-hydroxybutanamido)-N-((3S,6S,9S,12S,15R,18S,21S)-6,9,18-tris(2-aminoethyl)-15-benzyl-3-((1R)-1-hydroxyethyl)-12-(2-methylpropyl)-2,

3. Bezeichnung Polymyxin B₃

Zitat Bezeichnung 3 CAS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Cyclo{[(S)-4-((S)-4-amino-2-octanamidobutanoyl)-L-threonyl-((S)-2,4-diaminobutanamido)]-2-aminobutanoyl}-[(S)-2,4-diaminobutanoyl]-D-phenylalanyl-L-leucyl-[(S)-2,4-diaminobutanoyl]-[(S)-2,4-diaminobutano

ASK #31940

Formelstamm (C18-H8-Cl3-N4-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 451.6475

Bruttoformel C₁₈H₉Cl₃N₄O₄

2. Bezeichnung rac-2-{3,5-Dichlor-4-[(R)-(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl}-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carbonsäure

ASK #31941

Molgewicht 389.1923

Bruttoformel C₁₇H₁₀Cl₂N₄O₃

2. Bezeichnung rac-(R)-[2,6-Dichlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl](4-hydroxyphenyl)acetonnitril

ASK #31942

Molgewicht 450.6627

Bruttoformel C₁₈H₁₀Cl₃N₅O₃

2. Bezeichnung rac-2-{3,5-Dichlor-4-[(R)-(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl}-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxamid

ASK #31943

Molgewicht 296.579

Bruttoformel C₁₄H₈Cl₃N

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-(4-Chlorphenyl)(2,6-dichlorphenyl)acetonitril

ASK #31944

Chemical Abstract Service Nr. 133648-81-4

Molgewicht 396.612

Bruttoformel C₁₆H₈Cl₃N₃O₃

2. Bezeichnung 2-[3,5-Dichlor-4-(4-chlorbenzoyl)phenyl]-1,2,4-triazin-3,5(2*H*,4*H*)-dion

ASK #31945

Molgewicht 311.5937

Bruttoformel C₁₄H₉Cl₃N₂

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-(4-Amino-2,6-dichlorphenyl)(4-chlorphenyl)acetonitril

ASK #31946

Chemical Abstract Service Nr. 133648-80-3

Molgewicht 382.6285

Bruttoformel C₁₆H₁₀Cl₃N₃O₂

2. Bezeichnung 2-[3,5-Dichlor-4-[(4-chlorphenyl)methyl]phenyl]-1,2,4-triazin-3,5(2*H*,4*H*)-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[3,5-Dichlor-4-(4-chlorbenzyl)phenyl]-1,2,4-triazin-3,5(2*H*,4*H*)-dion

ASK #31947

Molgewicht 507.7538

Bruttoformel C₂₂H₁₇Cl₃N₄O₄

2. Bezeichnung *rac*-Butyl(2-[3,5-dichlor-4-[(*R*)-(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl]-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxylat)

ASK #31948

Molgewicht 745.2258

Bruttoformel C₃₂H₁₆Cl₆N₆O₃

2. Bezeichnung *rac*-*N*,2-Bis[3,5-dichlor-4-[(*R*)-(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl]-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxamid

ASK #31949

Formelstamm (C₂₄-H₂₉-F₂-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 452.4882

Bruttoformel C₂₄H₃₀F₂O₆

2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxo-17 -(propionyloxy)androsta-1,4-dien-17 -carbonsäure

ASK #31950

Formelstamm (C₂₄-H₂₉-F₂-O₆-S)⁻ H⁺

Molgewicht 484.5532

Bruttoformel C₂₄H₃₀F₂O₆S

2. Bezeichnung 6 ,9-Difluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxo-17-(propionyloxy)androsta-1,4-dien-17 -carbo(thioperoxo)-*SO*-säure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [6 α ,9-Difluor-11 β -hydroxy-16 α -methyl-3-oxo-17-(propionyloxy)androsta-1,4-dien-17 β -ylcarbonyl]sulfensäure

ASK #31951

Molgewicht 486.5443

Bruttoformel C₂₄H₂₉F₃O₅S

2. Bezeichnung [6 ,9-Difluor-17-(fluormethyl)sulfanylcarbonyl-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl]acetat

ASK #31952

Chemical Abstract Service Nr. 74131-77-4

Molgewicht 426.5171

Bruttoformel C₂₂H₂₈F₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Ticabeson

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung S-Methyl(6 ,9-difluor-11 ,17 -dihydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -carbothioat)

ASK #31953

Chemical Abstract Service Nr. 73205-13-7

Molgewicht 482.5804

Bruttoformel C₂₅H₃₂F₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Ticabeson-17-propionat

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung (6 ,9-Difluor-17-methylsulfanylcarbonyl-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl)propionat

ASK #31954

Molgewicht 498.555

Bruttoformel C₂₅H₂₉F₃O₅S

2. Bezeichnung [6 ,9-Difluor-17-(fluormethyl)sulfanylcarbonyl-16 -methyl-3,11-dioxoandrosta-1,4-dien-17 -yl]propionat

ASK #31955

Molgewicht 502.5867

Bruttoformel C₂₅H₃₃F₃O₅S

2. Bezeichnung [6 ,9-Difluor-17-(fluormethyl)sulfanylcarbonyl-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrost-4-en-17 -yl]propionat

ASK #31956

Molgewicht 822.9173

Bruttoformel C₄₃H₅₁F₅O₈S

2. Bezeichnung [6 ,9-Difluor-17-(fluormethyl)sulfanylcarbonyl-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl](6 ,9-difluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -carboxylat)

ASK #31957

Molgewicht 935.0917

Bruttoformel C₄₈H₅₈F₄O₁₀S₂

2. Bezeichnung 17 ,17 '-(Disulfandiylidicarbonyl)bis[(6 ,9-difluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-yl)propionat]

ASK #31958

Molgewicht 967.1567

Bruttoformel C₄₈H₅₈F₄O₁₀S₃

2. Bezeichnung 17,17'-bis-(Trisulfandiyldicarbonyl)bis[(6,9-difluor-11-hydroxy-16-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-yl)propionat]

ASK #31959

Chemical Abstract Service Nr. 89955-85-1

Molgewicht 345.3033

Bruttoformel C₆H₁₆N₂O₂Pt

2. Bezeichnung (SP-4-2)-Diaqua-[(1R,2R)-cyclohexan-1,2-diamin- N, N']platin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (SP-4-2)-Diaqua-[(1R,2R)-cyclohexan-1,2-diylobis(azan)-kappaN,kappaN']platin

ASK #31960

Chemical Abstract Service Nr. 111321-67-6

Molgewicht 431.3064

Bruttoformel C₈H₁₆N₂O₆Pt

2. Bezeichnung (OC-6-33)-[(1R,2R)-Cyclohexan-1,2-diamin- N, N']oxalato(2-)- O¹, O²dihydroxyplatin()

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (OC-6-33)-[(1R,2R)-Cyclohexan-1,2-diylobis(azan)-kappaN,kappaN']oxalato(2-)-kappaO(1),kappaO(2)dihydroxyplatin(IV)

ASK #31961

Chemical Abstract Service Nr. 61758-77-8

Molgewicht 397.2918

Bruttoformel C₈H₁₄N₂O₄Pt

2. Bezeichnung (SP-4-2)-[(1S,2S)-Cyclohexan-1,2-diamin- N, N']oxalato(2-)- O¹, O²platin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (SP-4-2)-[(1S,2S)-Cyclohexan-1,2-diylobis(azan)-kappaN,kappaN']oxalato(2-)-kappaO(1),kappaO(2)platin

ASK #31962

Chemical Abstract Service Nr. 76933-01-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 82398-33-2

Molgewicht 652.5602

Bruttoformel C₁₂H₃₀N₄O₂Pt₂

2. Bezeichnung (SP-4-2)-Bis[(1R,2R)-cyclohexan-1,2-diamin- N, N']di-μ-oxodiplatin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (SP-4-2)-Bis[(1R,2R)-cyclohexan-1,2-diylobis(azan)-kappaN,kappaN']di-my-oxodiplatin

ASK #31966

Chemical Abstract Service Nr. 841-67-8

Molgewicht 258.2295

Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂O₄

Vorzugsbezeichnung (S)-Thalidomid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 2-[(*S*)-2,6-Dioxo-3-piperidyl]-2*H*-isoindol-1,3-dion
 ASK #31967
Chemical Abstract Service Nr. 2614-06-4
Molgewicht 258.2295
Bruttoformel C₁₃H₁₀N₂O₄
Vorzugsbezeichnung (*R*)-Thalidomid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 2-[(*R*)-2,6-Dioxo-3-piperidyl]-2*H*-isoindol-1,3-dion
 ASK #31968
Chemical Abstract Service Nr. 375345-95-2
Molgewicht 438.6039
Bruttoformel C₂₁H₃₀N₂O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Mibampator
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-[(2*R*)-2-{4'-[2-(Methansulfonamido)ethyl][1,1'-biphenyl]-4-yl}propyl]propan-2-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #31969
Chemical Abstract Service Nr. 133865-89-1
Molgewicht 302.3434
Bruttoformel C₁₇H₁₉FN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Safinamid
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung (2*S*)-2-[[4-[(3-Fluorphenyl)methoxy]phenyl)methyl]amino]propanamid
 ASK #31970
Chemical Abstract Service Nr. 202825-46-5
Formelstamm C17-H19-F-N2-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht 398.449
Bruttoformel C₁₈H₂₃FN₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Safinamidmesilat
International Nonproprietary Name INN.L46,v.L18
2. Bezeichnung (2*S*)-2-[[4-[(3-Fluorphenyl)methoxy]phenyl)methyl]amino]propanamid-methansulfonat (1:1)
 ASK #31971
Chemical Abstract Service Nr. 158440-71-2
Molgewicht 246.3016
Bruttoformel C₁₅H₁₈O₃
Vorzugsbezeichnung Irofulven

International Nonproprietary Name INN.L44

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (*R*)-6'-Hydroxy-3'-hydroxymethyl-2',4',6'-trimethylspiro[cyclopropan-1,5'-[5*H*]inden]-7'(6'*H*)-on

ASK #31972

Chemical Abstract Service Nr. 187269-40-5

Formelstamm (C₄₆H₅₂O₁₆)₂·2H⁺

Molgewicht 862.9114

Bruttoformel C₄₆H₅₄O₁₆

Vorzugsbezeichnung Bimosiamose

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung {5',5'''-(Hexan-1,6-diyl)bis[2'-(*D*-mannopyranosyloxy)biphenyl-3-yl]}diessigsäure

ASK #31973

Formelstamm (C₄₆H₅₂O₁₆)₂·2H⁺·H₂O

Molgewicht 880.9266

Bruttoformel C₄₆H₅₄O₁₆

Vorzugsbezeichnung Bimosiamose 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L46)

2. Bezeichnung {5',5'''-(Hexan-1,6-diyl)bis[2'-(*D*-mannopyranosyloxy)biphenyl-3-yl]}diessigsäure 1 H₂O

ASK #31974

Chemical Abstract Service Nr. 187269-60-9

Formelstamm (C₄₆H₅₂O₁₆)₂·2Na⁺

Molgewicht 906.875

Bruttoformel C₄₆H₅₂Na₂O₁₆

Vorzugsbezeichnung Bimosiamose-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L46)

2. Bezeichnung 5',5'''-(Hexan-1,6-diyl)bis[2'-(*D*-mannopyranosyloxy)[1,1'-biphenyl]-3-yl]essigsäure}-Dinatriumsalz

ASK #31982

Chemical Abstract Service Nr. 152657-84-6

Molgewicht 476.5641

Bruttoformel C₂₈H₃₂N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Nalfurafin

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung (2*E*)-*N*-(17-Cyclopropylmethyl-4,5-epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6-yl)-3-(furan-3-yl)-*N*-methylprop-2-enamid

ASK #31983

Formelstamm C₂₈H₃₂N₂O₅·Cl-H

Molgewicht 513.025

Bruttoformel C₂₈H₃₃ClN₂O₅

Vorzugsbezeichnung	Nalfurafinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -(17-Cyclopropylmethyl-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6 -yl)-3-(furan-3-yl)- <i>N</i> -methylprop-2-enamid-hydrochlorid
ASK #31984	
Chemical Abstract Service Nr.	216503-57-0
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Alemtuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G ₁ (human-rat monoclonal CAMPATH-1 <i>H</i> 1-chain anti-human antigen CD 52), disulfide with human-rat monoclonal CAMPATH-1 <i>H</i> light chain, dimer
ASK #31988	
Chemical Abstract Service Nr.	320345-99-1
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₃₀ -N-O ₄ -S ₂)+ Br ⁻
Molgewicht	564.5547
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ BrNO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Acidiniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L61:Corr.CN
2. Bezeichnung	(3 <i>F</i>)-3-[(Hydroxy)bis(thiophen-2-yl)acetyloxy]-1-(3-phenoxypropyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Acidinium bromid
ASK #31991	
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Gemtuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	immunoglobulin G ₄ (human-mouse monoclonal hP67.6 4-chain anti-human antigen CD 33), disulfide with human-mouse monoclonal hP67.6 -chain, dimer
ASK #32000	
Chemical Abstract Service Nr.	89-25-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12235-58-4; 52224-17-6; 62495-97-0; 72134-66-8
Molgewicht	174.1992
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Edaravon
International Nonproprietary Name	INN.L36
2. Bezeichnung	5-Methyl-2-phenyl-2 <i>H</i> -pyrazol-3(4 <i>H</i>)-on
ASK #32005	
Chemical Abstract Service Nr.	185913-78-4
Molgewicht	643.7907
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₅ N ₃ O ₈ S

Vorzugsbezeichnung Satavaptan
International Nonproprietary Name INN.L55
2. Bezeichnung *N-tert*-Butyl-4-((1*s*,4*s*)-5'-ethoxy-4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-2'-oxo-2',3'-dihydro-1'*H*-spiro[cyclohexan-1,3'-indol]-1'-sulfonyl)-3-methoxybenzamid
ASK #32006

Chemical Abstract Service Nr. 308145-17-7
Formelstamm C33-H45-N3-O8-S . H3-O4-P
Molgewicht 741.7859
Bruttoformel C₃₃H₄₈N₃O₁₂PS
Vorzugsbezeichnung Satavaptanphosphat (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L55)
2. Bezeichnung *N-tert*-Butyl-4-((1*s*,4*s*)-5'-ethoxy-4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-2'-oxo-2',3'-dihydro-1'*H*-spiro[cyclohexan-1,3'-indol]-1'-sulfonyl)-3-methoxybenzamid-phosphat (1:1)
ASK #32007

Andere Chemical Abstract Service Nr. 308145-17-7
Formelstamm C33-H45-N3-O8-S . H3-O4-P . H2-O
Molgewicht 759.8012
Bruttoformel C₃₃H₄₈N₃O₁₂PS
Vorzugsbezeichnung Satavaptanphosphat (1:1) 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L55)
2. Bezeichnung *N-tert*-Butyl-4-((1*s*,4*s*)-5'-ethoxy-4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-2'-oxo-2',3'-dihydro-1'*H*-spiro[cyclohexan-1,3'-indol]-1'-sulfonyl)-3-methoxybenzamid-phosphat (1:1) 1 H₂O
ASK #32008

Chemical Abstract Service Nr. 65195-52-0
Molgewicht 873.0769
Bruttoformel C₄₈H₇₂O₁₄
2. Bezeichnung {(2*aE*,4*E*,8*E*-2*a*¹*S*,5'*S*,6*S*,6'*R*,7*S*,11*R*,13*S*,15*S*,17*aR*,20*R*,20*aR*)-2*a*¹-Hydroxy-20-methoxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2*a*¹,5',6,6',7,10,11,14,15,17*a*,20,20*a*-dodecahydrospiro[11,15-methano-20,17]-[1,15]dioxaspiro[5.5]undecan-11-ylidene}dodecahydrospiro[11,15-methano-20,17]-[1,15]dioxaspiro[5.5]undecan-11-ylidene
3. Bezeichnung Avermectin A_{1b}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 25-Des-sec-butyl-25-isopropylavermectin A

ASK #32009

Chemical Abstract Service Nr. 65195-54-2
Molgewicht 891.0922
Bruttoformel C₄₈H₇₄O₁₅
2. Bezeichnung {(2*aE*,4*E*,8*E*-2*a*¹*S*,4'*S*,5'*S*,6*S*,6'*R*,7*S*,11*R*,13*R*,15*S*,17*aR*,20*R*,20*aR*)-2*a*¹,4'-Dihydroxy-20-methoxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2*a*¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17*a*,20,20*a*-tetradecahydrospiro[11,15]-[1,15]dioxaspiro[5.5]undecan-11-ylidene}

3.
Bezeichnung Avermectin A_{2b}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (23S)-25-Des-sec-butyl-23-hydroxy-25-isopropyl-22,23-dihydroavermectin A
ASK #32010
Chemical Abstract Service Nr. 65195-53-1
Molgewicht 905.1187
Bruttoformel C₄₉H₇₆O₁₅

2.
Bezeichnung {(2aE,4E,8E-2a¹S,4'S,5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-2a¹,4'-dihydroxy-20-methoxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro

3.
Bezeichnung Avermectin A_{2a}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (23S)-23-Hydroxy-22,23-dihydroavermectin A
ASK #32011

Chemical Abstract Service Nr. 65195-58-6
Molgewicht 877.0656
Bruttoformel C₄₇H₇₂O₁₅

2.
Bezeichnung {(2aE,4E,8E-2a¹S,4'S,5'S,6S,6'R,7S,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-2a¹,4',20-Trihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a-tetradecahydrospiro[11,15-metha

3.
Bezeichnung Avermectin B_{2b}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (23S)-25-Des-sec-butyl-5-O-desmethyl-23-hydroxy-25-isopropyl-22,23-dihydroavermectin A
ASK #32012

Molgewicht 70700
2. Bezeichnung Protein S

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Plasmaprotein S vom Menschen

ASK #32014
Chemical Abstract Service Nr. 53058-35-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 212957-40-9
Formelstamm (C22-H44-O2)(C2-H4-O)x
2. Bezeichnung -Docosanoyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-x
3. Bezeichnung Macrogol-x-docosanoat ((mit Angabe der mittleren EO-Einheiten-Anzahl))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym PEG-x-Behenat; Macrogol-x-behenat; [Poly(oxyethylen)-x]docosanoat; Polyethylenglycol-x-monobehenat

ASK #32015

Chemical Abstract Service Nr. 158747-02-5

Molgewicht 243.3043

Bruttoformel C₁₄H₁₇N₃O

Vorzugsbezeichnung Frovatriptan

International Nonproprietary Name INN.L40

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; MAR32; FDA-SRS; EUTCT; ChemSpider; ChemIDplus; PubChem; BAN; CAS

2. Bezeichnung (6*R*)-6-Methylamino-6,7,8,9-tetrahydro-5*H*-carbazol-3-carboxamid

ASK #32016

Chemical Abstract Service Nr. 158930-17-7

Formelstamm C14-H17-N3-O . C4-H6-O4 . H2-O

Molgewicht 379.4076

Bruttoformel C₁₈H₂₃N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Frovatriptansuccinat-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung (6*R*)-6-Methylamino-6,7,8,9-tetrahydro-5*H*-carbazol-3-carboxamid-butandioat (1:1) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Frovatriptansuccinat 1 HO

ASK #32017

Andere Chemical Abstract Service Nr. 212132-26-8; 557-04-0

Molgewicht 591.245

Bruttoformel C₃₆H₇₀MgO₄

2. Bezeichnung (Octadecansäure/Hexadecansäure/andere Fettsäuren 40-100/0-60/0-10 % m/m)-Magnesiumsalze (4,0-5,0 % Mg) [pflanzlich]

3. Bezeichnung Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Magnesiumsalze von Speisefettsäuren [pflanzlich]

ASK #32018

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1592-23-0

Formelstamm 2(C18-H35-O2)⁻ Ca2+ ca.

Molgewicht 607.018

Bruttoformel C₃₆H₇₀CaO₄

3. Bezeichnung Calciumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich]

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00/882

ASK #32019

Andere Chemical Abstract Service Nr. 57-11-4

Molgewicht 284.4779

	Bruttoformel	$C_{18}H_{36}O_2$
	3. Bezeichnung	Stearinsäure (Ph.Eur.) [pflanzlich]
	Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2002,4.00,4.01/1474
ASK #32020	Chemical Abstract Service Nr.	1072-67-9
	Molgewicht	98.1032
	Bruttoformel	$C_4H_6N_2O$
	2. Bezeichnung	5-Methyl-1,2-oxazol-3-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	5-Methyl-1,2-oxazol-3-ylazan
ASK #32021	Molgewicht	408.452
	Bruttoformel	$C_{16}H_{16}N_4O_5S_2$
	2. Bezeichnung	4-(4-Aminobenzolsulfonamido)-N-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)benzolsulfonamid
ASK #32022	Molgewicht	271.2929
	Bruttoformel	$C_{10}H_{13}N_3O_4S$
	2. Bezeichnung	N-{4-[(5-Methyl-1,2-oxazol-3-yl)sulfamoyl]phenyl}acetamid
ASK #32023	Chemical Abstract Service Nr.	128074-72-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	128074-75-9
	Formelstamm	$(C_{17}H_{17}F-N_3-O_3)^- H^+ \cdot Cl-H \cdot x H_2O, x = 0,00-1,47$
	Molgewicht	385.8183
	Bruttoformel	$C_{17}H_{19}ClFN_3O_3$
	2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1) x H ₂ O [x = 0,00-1,47; Wassergehalt 0,000-0,067 m/m (Ph.Eur.)]
	3. Bezeichnung	Ciprofloxacinhydrochlorid (Ph.Eur.) ((mit Angaben zum Wassergehalt))
	Zitat Bezeichnung 3	Ciprofloxacinhydrochlorid 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
	Synonym	Ciprofloxacinhydrochlorid ' ; Ciprofloxacinhydrochlorid (1:1) x HO [x = 0,00-1,47]; Ciprofloxacin-Monohydrochlorid 0,00-1,47 HO
ASK #32024	Chemical Abstract Service Nr.	226903-07-7
	Formelstamm	$(C_{17}H_{18}N_3O_4)^- H^+$
	Molgewicht	329.3505
	Bruttoformel	$C_{17}H_{19}N_3O_4$
	2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-hydroxy-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #32025	Andere Chemical Abstract Service Nr.	56-81-5
	Molgewicht	92.0938

Bruttoformel C₃H₈O₃
2. Bezeichnung Glycerol [pflanzlich]
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00,4.05/496; Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R

ASK #32026

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12705-32-7; 1336-34-1; 39315-71-4; 58392-01-1; 58392-68-0; 63393-84-0; 67762-27-0; 8005-44-5; 8034-88-6; 8038-54-8

3. Bezeichnung Cetylstearylalkohol (Ph.Eur.) [pflanzlich]

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R; Ph.Eur.2002,4.00/702

ASK #32027

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9005-67-8

Bruttoformel C₆₄H₁₂₆O₂₆

2. Bezeichnung Polysorbat 60 [pflanzlich]

ASK #32028

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9005-65-6

Bruttoformel C₆₄H₁₂₄O₂₆

2. Bezeichnung Polysorbat 80 [pflanzlich]

ASK #32029

Chemical Abstract Service Nr. 39271-65-3

Formelstamm Cl₃-(90)Y

Molgewicht 196.266

Bruttoformel Cl₃Y

2. Bezeichnung (⁹⁰Y)Yttrium()-chlorid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung (⁹⁰Y)Yttriumchlorid-Lösung zur Radiomarkierung

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0,11.0(2020-2023)/2803

ASK #32030

Chemical Abstract Service Nr. 214766-78-6

Molgewicht 1632.2592

Bruttoformel C₈₂H₁₀₃ClN₁₈O₁₆

Vorzugsbezeichnung Degarelix

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-4-(2,6-dioxohexahydropyrimidin-4-ylcarbonylamino)-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)-D-phenylalanyl-L-leucyl-
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-Acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-4-(2,6-dioxohexahydropyrimidin-4-ylcarbonylamino)-L-phenylalanyl-4-ureido-D-phenylalanyl-L-leucyl-N(6)-isopropyl

ASK #32032

Vorzugsbezeichnung Macrogol-15-(12-hydroxystearat)

International Nonproprietary Name INN.L16

	2. Bezeichnung	-Hydro- -(12-hydroxyoctadecanoyloxy)poly(oxyethylen)-15 - -(12-Hydroxyoctadecanoyl)- -(12-hydroxyoctadecanoyloxy)poly(oxyethylen)-15 - Macrogole
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Macrogol-15-hydroxystearat (Ph.Eur.)
ASK #32034	Chemical Abstract Service Nr.	24669-13-4
	Formelstamm	C ₁₀ -H ₁₆ -N ₂ -O ₈ . x Cr
	Molgewicht	1072.617
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₆ Cr ₄ N ₆ O ₂₄
	Vorzugsbezeichnung	Edetinsäure-Chromsalz
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-Chromsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Chromsalz
ASK #32035	Chemical Abstract Service Nr.	27849-89-4
	Formelstamm	C ₁₀ -H ₁₆ -N ₂ -O ₈ . x (51)Cr
	Molgewicht	340.1636
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ CrN ₂ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Edetinsäure-(⁵¹ Cr)Chromsalz
	International Nonproprietary Name	(INN.L3)
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diylbis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]-(⁵¹ Cr)Chromsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-((51)Cr)Chromsalz
ASK #32036	Chemical Abstract Service Nr.	142-87-0
	Formelstamm	(C ₁₀ -H ₂₁ -O ₄ -S) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	260.3261
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ NaO ₄ S
	2. Bezeichnung	Decylhydrogensulfat-Natriumsalz
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Natriumdecylsulfat
ASK #32037	Chemical Abstract Service Nr.	1624-62-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	30519-93-8; 60727-55-1
	Molgewicht	284.3927
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ O ₂
	2. Bezeichnung	3-Methoxyestra-1,3,5(10)-trien-17-on

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	3-O-Methylestron
ASK #32038		
	Chemical Abstract Service Nr.	28983-56-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1324-79-4
	Formelstamm	(C ₃₇ -H ₂₆ -N ₃ -O ₉ -S ₃) ³⁻ H ⁺ 2Na ⁺
	Molgewicht	799.7995
	Bruttoformel	C ₃₇ H ₂₇ N ₃ Na ₂ O ₉ S ₃
	2. Bezeichnung	4,4'-{[[(4-Sulfophenyl)methyl]imino)cyclohexa-2,5-dienyliden)methylen]bis[(4,1-phenylen)azandiyl]}bis(benzol-4-sulfonsäure)-Dinatriumsalz
	3. Bezeichnung	Dinatrium[4,4'-{[[(4-sulfophenyl)methyl]imino)cyclohexa-2,5-dienyliden)methylen]bis[(4,1-phenylen)azandiyl]}bis(benzol-4-sulfonat)]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Säureblau 93
ASK #32039		
	Chemical Abstract Service Nr.	93-35-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1391-97-5
	Molgewicht	162.1421
	Bruttoformel	C ₉ H ₆ O ₃
	2. Bezeichnung	7-Hydroxy-2 <i>H</i> -chromen-2-on
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Umbelliferon
ASK #32040		
	Chemical Abstract Service Nr.	4419-81-2
	Molgewicht	1882.2947
	Bruttoformel	C ₉₉ H ₁₄₀ N ₂₀ O ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Gramicidin A1
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	(<i>N</i> -Formyl- <i>L</i> -valyl)glycyl- <i>L</i> -alanyl- <i>D</i> -leucyl- <i>L</i> -alanyl- <i>D</i> -valyl- <i>L</i> -valyl- <i>D</i> -valyl- <i>L</i> -tryptophyl- <i>D</i> -leucyl- <i>L</i> -tryptophyl- <i>D</i> -leucyl- <i>L</i> -tryptophyl- <i>D</i> -leucyl-[<i>N</i> -(2-hydroxyethyl)- <i>L</i> -tryptophanamid]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[1-Valin]gramicidin A
ASK #32041		
	Chemical Abstract Service Nr.	5536-03-8
	Molgewicht	1896.3213
	Bruttoformel	C ₁₀₀ H ₁₄₂ N ₂₀ O ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Gramicidin A2
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)

2. Bezeichnung (N-Formyl-L-isoleucyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[N-(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [1-Isoleucin]gramicidin A

ASK #32042

Chemical Abstract Service Nr. 4422-52-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 64661-67-2; 82465-51-8

Molgewicht 1843.2587

Bruttoformel C₉₇H₁₃₉N₁₉O₁₇

Vorzugsbezeichnung Gramicidin B1

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung (N-Formyl-L-valyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-phenylalanyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[N-(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [1-Valin,11-phenylalanin]gramicidin A

ASK #32043

Chemical Abstract Service Nr. 58442-65-2

Molgewicht 1859.2581

Bruttoformel C₉₇H₁₃₉N₁₉O₁₈

Vorzugsbezeichnung Gramicidin C1

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung (N-Formyl-L-valyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[N-(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [1-Valin,11-tyrosin]gramicidin A

ASK #32044

Chemical Abstract Service Nr. 64765-31-7

Molgewicht 1873.2846

Bruttoformel C₉₈H₁₄₁N₁₉O₁₈

Vorzugsbezeichnung Gramicidin C2

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung (N-Formyl-L-isoleucyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[N-(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [1-Isoleucin,11-tyrosin]gramicidin A

ASK #32045

Molgewicht 1900.3331

Bruttoformel C₉₈H₁₃₈N₂₀O₁₇S

2. Bezeichnung (N-Formyl-L-valyl)glycyl-L-alanyl-L-methionyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[N-(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]

3. Bezeichnung [4-Methionin]gramicidin A1

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [1-Valin,4-methionin]gramicidin A

ASK #32046

Molgewicht 1896.3213

Bruttoformel C₁₀₀H₁₄₂N₂₀O₁₇

2. Bezeichnung (*N*-Formyl-L-valyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[*N*-(3-hydroxypropyl)-L-tryptophanamid]

ASK #32047

Chemical Abstract Service Nr. 6377-07-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 64630-28-0

Molgewicht 1857.2852

Bruttoformel C₉₈H₁₄₁N₁₉O₁₇

Vorzugsbezeichnung Gramicidin B2

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung (*N*-Formyl-L-isoleucyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-phenylalanyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[*N*-(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-Isoleucin,11-phenylalanin]gramicidin A

ASK #32048

Molgewicht 1877.2965

Bruttoformel C₉₆H₁₃₇N₁₉O₁₈S

2. Bezeichnung (*N*-Formyl-L-valyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-L-methionyl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[*N*-(2-hydroxyethyl)-L-tryptophanamid]

3. Bezeichnung [10-Methionin]gramicidin C1

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [1-Valin,10-methionin,11-tyrosin]gramicidin A

ASK #32049

Molgewicht 1910.3479

Bruttoformel C₁₀₁H₁₄₄N₂₀O₁₇

2. Bezeichnung (*N*-Formyl-L-isoleucyl)glycyl-L-alanyl-D-leucyl-L-alanyl-D-valyl-L-valyl-D-valyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-L-tryptophyl-D-leucyl-[*N*-(3-hydroxypropyl)-L-tryptophanamid]

ASK #32050

Chemical Abstract Service Nr. 58033-20-8

Formelstamm (C₁₁-H₂₂-N-O)⁺ Br⁻

Molgewicht 264.2025

Bruttoformel C₁₁H₂₂BrNO

2. Bezeichnung (1*R*,3*r*,5*S*,8*r*)-3-Hydroxy-8-methyl-8-(propan-2-yl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-iumbromid

3. Bezeichnung (8*r*)-3 -Hydroxy-8-(propan-2-yl)tropaniumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1R,3r,5S,8r)-3-Hydroxy-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid
ASK #32051
Chemical Abstract Service Nr. 611-73-4
Formelstamm (C8-H5-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 150.1314
Bruttoformel C₈H₆O₃
2. Bezeichnung Oxo(phenyl)essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Oxophenylessigsäure; Phenylglyoxylsäure; Benzoylameisensäure

ASK #32052
Chemical Abstract Service Nr. 492-38-6
Formelstamm (C9-H7-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 148.1586
Bruttoformel C₉H₈O₂
2. Bezeichnung 2-Phenylprop-2-ensäure
3. Bezeichnung 2-Phenylacrylsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Atropasäure

ASK #32053
Molgewicht 317.4226
Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₃
2. Bezeichnung [(1R,3r,5S,8s)-8-(Propan-2-yl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(RS)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung [(8s)-8-Isopropyl-9-nortropan-3-yl][(RS)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

ASK #32054
Chemical Abstract Service Nr. 5810-42-4
Formelstamm (C12-H28-N)⁺ Cl⁻
Molgewicht 221.8104
Bruttoformel C₁₂H₂₈ClN
2. Bezeichnung N,N,N-Tripropylpropan-1-aminiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetrapropylammoniumchlorid

ASK #32055
Chemical Abstract Service Nr. 422-64-0
Formelstamm (C3-F5-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 164.0309
Bruttoformel C₃HF₅O₂

2. Bezeichnung Pentafluorpropansäure

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #32056

Chemical Abstract Service Nr. 112636-83-6

Molgewicht 190.2052

Bruttoformel C₈H₁₀N₆

2. Bezeichnung 4,6-Diamino-2-(cyclopropylamino)pyrimidin-5-carbonitril

3. Bezeichnung Dicyclanil

Zitat Bezeichnung 3 CAS; GlnAS; FDA-SRS; ISO; EUTCT

ASK #32057

Chemical

Abstract Service Nr. 411207-31-3

Formelstamm (C₁₉-H₂₂-N-O₄-S₂)⁻ Br⁺ . H₂O

Molgewicht 490.4316

Bruttoformel C₁₉H₂₂BrNO₄S₂

2. Bezeichnung 6,7-Epoxy-3-[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]tropaniumbromid 1 H₂O

3. Bezeichnung Tiotropiumbromid-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 (INNv.L67); (INN.L33); EAB6.8,7.0,8.0,9.0+3,10.0(2010-2020)/2420

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (1R,3s,5S,6S,7R)-6,7-Epoxy-3-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid 1 HO; Tiotropium bromid-1-Wasser; (1R,2R,4S,5S,7s)-7-[(2-Hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-bromid-Monohydrat; Tiotropiumbromid 1 HO; 6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxy]tropaniumbromid 1 HO; 6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(thiophen-2-yl)acetyloxy]tropaniumbromid 1 HO

ASK #32058

Chemical Abstract Service Nr. 29870-32-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 34690-06-7

Formelstamm C₄-H₁₁-N-O₂ . x H₃-O₄-P

Molgewicht 203.1308

Bruttoformel C₄H₁₄NO₆P

2. Bezeichnung 2,2'-Azandiyl-diethanol-phosphat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,2'-Iminodiethanol-phosphat (1:x)

ASK #32059

Chemical Abstract Service Nr. 186692-46-6

Molgewicht 354.4493

Bruttoformel C₁₉H₂₆N₆O

Vorzugsbezeichnung Seliciclib

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung (2*R*)-2-[[6-Benzylamino-9-(propan-2-yl)-9*H*-purin-2-yl]amino]butan-1-ol
ASK #32060

Chemical Abstract Service Nr. 33643-49-1

Molgewicht 237.7252

Bruttoformel C₁₃H₁₆CINO

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Ketamin

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung (2*R*)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #32061

Chemical Abstract Service Nr. 79032-63-6

Molgewicht 263.3321

Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₃

2. Bezeichnung 1-[4-(3-Hydroxyphenyl)-1-methyl-1-oxo-1-⁵-piperidin-4-yl]propan-1-on

ASK #32062

Chemical Abstract Service Nr. 15847-72-0

Molgewicht 233.3062

Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₂

2. Bezeichnung 1-[4-(3-Hydroxyphenyl)piperidin-4-yl]propan-1-on

ASK #32063

Chemical Abstract Service Nr. 64058-44-2

Molgewicht 233.3062

Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₂

2. Bezeichnung 1-[4-(3-Hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-yl]ethanon

ASK #32064

Chemical Abstract Service Nr. 43152-59-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50833-64-2

Molgewicht 261.3593

Bruttoformel C₁₆H₂₃NO₂

2. Bezeichnung 1-[4-(3-Methoxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-yl]propan-1-on

ASK #32065

Chemical Abstract Service Nr. 126476-67-3

Molgewicht 448.5987

Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₄S₂

2. Bezeichnung Ethyl[(*S*)-2-[(3'*S*,8*a'**S*)-3'-methyl-1',4'-dioxospiro[1,3-dithiolan-2,7'-octahydropyrrolo[1,2-*a*]pyrazin]-2'-yl]-4-phenyl]butanoat

ASK #32066

Chemical Abstract Service Nr. 83602-05-5

Formelstamm (C20-H24-N2-O5-S2)2⁻ 2H⁺

Molgewicht	438.5608
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Spiraprilat
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	MAR32; USMI13; USAN
2. Bezeichnung	(8S)-7-[(S)-2-[(S)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]propanoyl]-1,4-dithia-7-azaspiro[4.4]nonan-8-carbonsäure

ASK #32067

Molgewicht	508.6937
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ N ₂ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Spiraprilat-Isopropyl
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl){(8S)-7-[(S)-2-[(S)-1-ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,4-dithia-7-azaspiro[4.4]nonan-8-carboxylat}
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(8S)-7-[(S)-2-[(S)-1-ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]-1,4-dithia-7-azaspiro[4.4]nonan-8-carboxylat]

ASK #32068

Chemical Abstract Service Nr.	943-27-1
Molgewicht	176.2548
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)ethanon

ASK #32069

Chemical Abstract Service Nr.	58258-01-8
Molgewicht	267.3654
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ NO
2. Bezeichnung	4-(Diphenylmethoxy)piperidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-(Benzhydryloxy)piperidin

ASK #32070

Molgewicht	303.4391
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ NO ₂
2. Bezeichnung	1-(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)-4-(4-hydroxypiperidin-1-yl)butan-1-on

ASK #32071

Molgewicht	483.6841
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ NO ₂
2. Bezeichnung	4-[4-(Diphenylmethoxy)piperidin-1-yl]-1-[4-(2-methylbutan-2-yl)phenyl]butan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-[4-(Benzhydryloxy)piperidino]-1-(4- <i>tert</i> -pentylphenyl)butan-1-on

ASK #32072

Molgewicht	485.657
-------------------	---------

Bruttoformel C₃₂H₃₉NO₃

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-(*cis*-4-diphenylmethoxy-1-oxo-1⁵-piperidin-1-yl)butan-1-on

3. Bezeichnung (1*s*,4*s*)-1-[3-(4-*tert*-Butylbenzoyl)propyl]-4-(diphenylmethoxy)piperidin-1-oxid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym *cis*-4-Benzhydroxy-1-[3-(4-*tert*-butylbenzoyl)propyl]piperidin-1-oxid; 4-(*cis*-4-Benzhydroxy-1-oxo-1 λ (5)-piperidin-1-yl)-1-(4-*tert*-butylphenyl)butan-1-on

ASK #32073

Molgewicht 485.657

Bruttoformel C₃₂H₃₉NO₃

2. Bezeichnung 1-(4-*tert*-Butylphenyl)-4-(*trans*-4-diphenylmethoxy-1-oxo-1⁵-piperidin-1-yl)-butan-1-on

3. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-1-[3-(4-*tert*-Butylbenzoyl)propyl]-4-(diphenylmethoxy)piperidin-1-oxid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym *trans*-4-Benzhydroxy-1-[3-(4-*tert*-butylbenzoyl)propyl]piperidin-1-oxid

ASK #32074

Chemical Abstract Service Nr. 123-72-8

Molgewicht 72.1057

Bruttoformel C₄H₈O

2. Bezeichnung Butanal

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #32075

Chemical Abstract Service Nr. 100-49-2

Molgewicht 114.1855

Bruttoformel C₇H₁₄O

2. Bezeichnung Cyclohexylmethanol

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2002,4.00R,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #32076

Chemical Abstract Service Nr. 16962-47-3

Molgewicht 222.7073

Bruttoformel F₆GeH₈N₂

2. Bezeichnung Diammoniumhexafluorogermanat()

ASK #32077

3. Bezeichnung Zucker-Stärke-Pellets

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.3/1570; Ph.Eur.2002,4.00/1570; Ph.Eur.2005,5.0/1570

ASK #32080

2. Bezeichnung Humane allogene hämatopoetische Stammzellen aus Nabelschnurblut

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Kernhaltige Zellen inklusive Erythroblasten aus Nabelschnur-/Plazentarestblut vom Menschen

ASK #32081

Chemical Abstract Service Nr. 1188-38-1

Formelstamm	(C ₆ H ₈ N ₂ O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	190.154
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Carglumsäure
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Carbamoyl-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-2-Ureidopentandisäure
ASK #32082	
Chemical Abstract Service Nr.	222535-22-0
Molgewicht	72458.9759
Bruttoformel	C ₃₂₆₄ H ₅₀₀₂ N ₈₄₀ O ₉₈₈ S ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Alefacept
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[FSQQIYGVVY GNVTFHVPSN VPLKEVLWKK QKDKVAELEN SEFRAFSSFK NRVYLDTVSG SLTIYNLTSS DEDEYEMESP NITDTMKFFL YVDKTHTC(A98S B101S)PP C(B101S A98S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(133S 193S)VVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(193S 133S)KVSINKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(239S 297S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(297S 239S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK] ₂
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-92-antigen LFA-3 (human) fusion protein with human immunoglobulin G1 (hinge-C2-C3 gamma1-chain), dimer
ASK #32084	
Chemical Abstract Service Nr.	20681-14-5
Molgewicht	196.9666
Bruttoformel	Au
2. Bezeichnung	Gold(1+)-Ion
Zitat Bezeichnung 2	USM113; ROMP10
ASK #32085	
Chemical Abstract Service Nr.	101828-21-1
Molgewicht	317.4672
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ N
Vorzugsbezeichnung	Butenafin
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	MAR32; USM113
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)methyl]- <i>N</i> -methyl(naphthalin-1-yl)methanamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-tert-Butylbenzyl)(methyl)(1-naphthylmethyl)azan

ASK #32086

Chemical Abstract Service Nr. 101827-46-7

Formelstamm C23-H27-N . Cl-H

Molgewicht 353.9281

Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN

Vorzugsbezeichnung Butenafinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung *N*-[(4-*tert*-Butylphenyl)methyl]-*N*-methyl(naphthalin-1-yl)methanamin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-tert-Butylbenzyl)(methyl)(1-naphthylmethyl)azan-hydrochlorid

ASK #32087

Chemical Abstract Service Nr. 124508-66-3

Formelstamm C64-H82-N18-O13 . C23-H16-O6

Molgewicht 1699.8182

Bruttoformel C₈₇H₉₈N₁₈O₁₉

Vorzugsbezeichnung Triptorelinembonat

International Nonproprietary Name INN.L27,v.L18

Zitat Bezeichnung 1 MAR32

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolylglycinamid-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)

ASK #32088

Formelstamm C20-H25-Cl-N2-O5 . C-H4-O3-S

Molgewicht 504.9816

Bruttoformel C₂₁H₂₉ClN₂O₈S

Vorzugsbezeichnung Amlodipinmesilat

International Nonproprietary Name INN.L25,v.L18

2. Bezeichnung *rac*-(3-Ethyl)(5-methyl){(4*R*)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}-methansulfonat (1:1)

ASK #32089

Molgewicht 734.9579

Bruttoformel C₃₇H₇₀N₂O₁₂

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L-ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,8,10,12,14-hexamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -D-x

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6-Desmethylazithromycin

ASK #32090

Molgewicht 732.9851

Bruttoformel C₃₈H₇₂N₂O₁₁

(2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L-ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-4,10-dihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -D-x

2.

Bezeichnung

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Azithromycin B

ASK #32091

Molgewicht 734.9579

Bruttoformel $C_{37}H_{70}N_2O_{12}$

2.

Bezeichnung

(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-xylo-hexopyranosyloxy]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Azithromycin C

ASK #32092

Molgewicht 764.9839

Bruttoformel $C_{38}H_{72}N_2O_{13}$

2.

Bezeichnung

(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-14-hydroxymethyl-3,5,6,8,10,12-hexamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-xylo-hexopyranosyloxy]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Azithromycin F

ASK #32094

Molgewicht 762.968

Bruttoformel $C_{38}H_{70}N_2O_{13}$

2.

Bezeichnung

(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(*N*-methylformamidyl)- -*D*-xylo-hexopyranosyloxy]

ASK #32095

Molgewicht 889.1442

Bruttoformel $C_{44}H_{76}N_2O_{14}S$

2.

Bezeichnung

(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14,-heptamethyl-11-[3,4,6, tridesoxy-3-(*N*,4-dimethylbenzoyl)- -*D*-xylo-hexopyranosyloxy]

ASK #32099

Molgewicht 762.968

Bruttoformel $C_{38}H_{70}N_2O_{13}$

2.

Bezeichnung

(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12-hexamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-xylo-hexopyranosyloxy]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Azithromycin E

ASK #32101

Molgewicht 719.9002

Bruttoformel $C_{36}H_{65}NO_{13}$

Vorzugsbezeichnung 6-*O*-Methyl-14,15-dinorerythromycin

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L3)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Desethylclarithromycin; 13-Desethyl-6-*O*-methylerythromycin; 14,15-Dinorclarithromycin

ASK #32102

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 130320-81-9

Molgewicht 553.7278

Bruttoformel C₃₀H₅₁NO₈

**2.
Bezeichnung** (1*S*,2*R*,5*R*,6*S*,7*S*,8*R*,9*R*,11*Z*)-2-Ethyl-6-hydroxy-9-methoxy-1,5,7,9,11,13-hexamethyl-8-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-*xylo*-hexopyranosyloxy]-3,15-dioxabicyclo[10.2.1]pentadeca-11,13-dien-4-on

ASK #32103

**Chemical Abstract
Service Nr.** 84416-38-6

Formelstamm C39-H65-N-O14 . x H3-O4-P

2. Bezeichnung [(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dioxabicyclo[10.2.1]pentadeca-11,13-dien-4-on (1:x)

3. Bezeichnung Tylosin-B-phosphat (1:x)

ASK #32104

Formelstamm C45-H75-N-O17 . x H3-O4-P

**2.
Bezeichnung** {(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy]} (1:x)

**3.
Bezeichnung** Tylosin-C-phosphat (1:x)

ASK #32105

Formelstamm C46-H79-N-O17 . H3-O4-P

Molgewicht 1016.1111

Bruttoformel C₄₆H₈₂NO₂₁P

Vorzugsbezeichnung Relomycinphosphat (1:1)

**International
Nonproprietary Name** (INN.L6)

2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- -*D*-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- -*D*-glucopyranosyloxy] (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tylosin-D-phosphat (1:1)

ASK #32106

Chemical Abstract Service Nr. 118072-93-8

Formelstamm (C5-H6-N2-O7-P2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht	272.0896
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ N ₂ O ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Zoledronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	[1-Hydroxy-2-(1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)ethan-1,1-diyl]bis(phosphonsäure)
ASK #32107	
Chemical Abstract Service Nr.	26009-03-0
Formelstamm	(C2-H2-O2) <i>n</i>
Vorzugsbezeichnung	Polyglycolsäure
International Nonproprietary Name	INN.L11
2. Bezeichnung	Poly[oxy(1-oxoethylen)]
ASK #32108	
Chemical Abstract Service Nr.	440358-84-9
Formelstamm	C20-H25-Cl-N2-O5 . C-H4-O3-S . H2-O
Molgewicht	522.9968
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₉ ClN ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Amlodipinmesilat-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L25,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3-Ethyl)(5-methyl){(4 <i>R</i>)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}-methansulfonat (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Amlodipinmesilat 1 HO
ASK #32110	
Chemical Abstract Service Nr.	25037-78-9
Formelstamm	(C2-H4) <i>x</i> . (C2-H3-Cl) <i>y</i>
2. Bezeichnung	Poly(ethylen- <i>co</i> -vinylchlorid) (<i>x</i> : <i>y</i>)
ASK #32111	
Molgewicht	1323.4594
Bruttoformel	C ₆₅ H ₈₂ N ₁₈ O ₁₃
2. Bezeichnung	2-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]hydrazincarboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-[5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-L-leucyl-L-arginyl-L-prolyl]semicarbazid
ASK #32114	
Formelstamm	(C24-H20-N5-O5-S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	529.6094
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ KN ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nebentan-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L52)

2. Bezeichnung (E)-N-{6-Methoxy-5-(2-methoxyphenoxy)[2,2'-bipyrimidin]-4-yl}-2-phenylethensulfonamid-Kaliumsalz
ASK #32115

Chemical Abstract Service Nr. 403604-85-3

Molgewicht 491.519

Bruttoformel C₂₄H₂₁N₅O₅S

Vorzugsbezeichnung Nebentan

International Nonproprietary Name INN.L52

2. Bezeichnung (E)-N-{6-Methoxy-5-(2-methoxyphenoxy)[2,2'-bipyrimidin]-4-yl}-2-phenylethensulfonamid

ASK #32116

Chemical Abstract Service Nr. 497833-27-9

Molgewicht 421.4889

Bruttoformel C₂₄H₂₇N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Givinostat

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 MAR2013; EUTCT; EUCTR; USNCT; CAS; PubChem; MeSH; ChemIDplus; ICTRP

2. Bezeichnung ((6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl){N-[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym ((6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl){[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat}; [(6-Diethylaminomethyl-2-naphthyl)methyl]-N-(4-hydroxycarbamoylphenyl)carbamat

ASK #32117

Chemical Abstract Service Nr. 199657-29-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 383198-22-9

Formelstamm C₂₄-H₂₇-N₃-O₄ . Cl-H

Molgewicht 457.9498

Bruttoformel C₂₄H₂₈ClN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Givinostathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L63)

2. Bezeichnung ((6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl){N-[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat}-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(6-Diethylaminomethyl-2-naphthyl)methyl]-N-(4-hydroxycarbamoylphenyl)carbamat-hydrochlorid;
{(6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl){[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat}-hydrochlorid (1:1)

ASK #32118

Chemical Abstract Service Nr. 732302-99-7

Formelstamm C₂₄-H₂₇-N₃-O₄ . Cl-H . H₂-O

Molgewicht 475.9651

Bruttoformel C₂₄H₂₈ClN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Givinostathydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung ((6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl){N-[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat}-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(6-Diethylaminomethyl-2-naphthyl)methyl]-N-(4-hydroxycarbamoylphenyl)carbamat-hydrochlorid 1 HO;
(6-[(Diethylamino)methyl]naphthalin-2-yl)methyl){[4-(hydroxycarbamoyl)phenyl]carbamat}-hydrochlorid (1:1) 1 HO; Givinostathydrochlorid 1 HO

ASK #32119

Chemical Abstract Service Nr. 161417-03-4
Molgewicht 192.2575
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O
Vorzugsbezeichnung Pozaniclin
International Nonproprietary Name INN.L62
2. Bezeichnung 2-Methyl-3-[[2S]-pyrrolidin-2-yl]methoxy]pyridin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #32120

Formelstamm C11-H16-N2-O . C4-H6-O6
Molgewicht 342.3444
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O₇
Vorzugsbezeichnung Pozaniclin[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L62)
2. Bezeichnung 2-Methyl-3-[[2S]-pyrrolidin-2-yl]methoxy]pyridin-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #32121

Chemical Abstract Service Nr. 161416-61-1
Formelstamm C11-H16-N2-O . 2 Cl-H
Molgewicht 265.1794
Bruttoformel C₁₁H₁₈Cl₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Pozaniclindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L62)
2. Bezeichnung 2-Methyl-3-[[2S]-pyrrolidin-2-yl]methoxy]pyridin-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Methyl-3-[[2S]-pyrrolidin-2-yl]methoxy]pyridin-dihydrochlorid

ASK #32122

Chemical Abstract Service Nr. 184653-84-7
Molgewicht 357.3755
Bruttoformel C₂₀H₂₀FNO₄

Vorzugsbezeichnung Carabersat
International Nonproprietary Name INN.L42
2. Bezeichnung *N*-[(3*R*,4*S*)-6-Acetyl-3-hydroxy-2,2-dimethylchroman-4-yl]-4-fluorbenzamid

ASK #32123

Chemical Abstract Service Nr. 185122-82-1

Molgewicht 366.3831

Bruttoformel C₂₀H₂₀FNO₄

Vorzugsbezeichnung Carabersat 0.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L42)

2. Bezeichnung *N*-[(3*R*,4*S*)-6-Acetyl-3-hydroxy-2,2-dimethylchroman-4-yl]-4-fluorbenzamid 0.5 H₂O

ASK #32124

Chemical Abstract Service Nr. 345663-45-8

Molgewicht 9424.6158

Bruttoformel C₄₀₈H₆₇₄N₁₂₆O₁₂₆S₂

Vorzugsbezeichnung Parathyroidhormon vom Menschen

International Nonproprietary Name INN.L52

2. Bezeichnung Ser-Val-Ser-Glu-Ile-Gln-Leu-Met-His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu-Arg-Val-Glu-Trp-Leu-Arg-Lys-Lys-Leu-Gln-Asp-Val-His-Asn-Phe-Val-Ala-Leu-Gly-Ala-Pro-Leu-Ala-Pro-Arg-Asp-Ala-Gly-

ASK #32125

Chemical Abstract Service Nr. 132210-43-6

Molgewicht 275.3064

Bruttoformel C₁₃H₁₇N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Cipamfyllin

International Nonproprietary Name INN.L61:Corr.Lat

2. Bezeichnung 8-Amino-1,3-bis(cyclopropylmethyl)-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 8-Amino-1,3-bis(cyclopropylmethyl)xanthin

ASK #32126

Formelstamm C20-H21-N3-O . Cl-H

Molgewicht 355.8612

Bruttoformel C₂₀H₂₂ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Cilansetronhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L33)

2. Bezeichnung (*R*)-10-(2-Methylimidazol-1-ylmethyl)-5,6,9,10-tetrahydro-4*H*-pyrido[3,2,1-*jk*]carbazol-11(8*H*)-on-hydrochlorid

ASK #32127

Formelstamm C20-H21-N3-O . Cl-H . H2-O

Molgewicht 373.8765
Bruttoformel C₂₀H₂₂ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Cilansetronhydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L33)
2. Bezeichnung (*R*)-10-(2-Methylimidazol-1-ylmethyl)-5,6,9,10-tetrahydro-4*H*-pyrido[3,2,1-*jk*]carbazol-11(8*H*)-on-hydrochlorid 1 H₂O

ASK #32129

Chemical Abstract Service Nr. 69843-88-5
Formelstamm 2(C₃-H₅-O₃)⁻ Ca₂₊ . H₂O
Molgewicht 236.2333
Bruttoformel C₆H₁₀CaO₆
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropansäure-Calciumsalz 1 H₂O
3. Bezeichnung Calciumlactat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/2117; Ph.Eur.2005,5.1,5.8/2117

ASK #32130

Andere Chemical Abstract Service Nr. 128446-34-4
Molgewicht 1587.5231
Bruttoformel C₆₃H₁₁₀O₄₅
2. Bezeichnung Poly-*O*-(2-hydroxypropyl)cyclomaltooctose

ASK #32131

Formelstamm C₈₂-H₁₀₃-Cl-N₁₈-O₁₆ . x C₂-H₄-O₂
Vorzugsbezeichnung Degarelixacetat (1:x)
International Nonproprietary Name (INN.L48)
2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-*D*-alanyl-4-chlor-*D*-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-*D*-alanyl-*L*-seryl-4-(2,6-dioxohexahydropyrimidin-4-ylcarbonylamino)-*L*-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)-*D*-phenylalanyl-*L*-leucyl (1:x)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-Acetyl-3-(2-naphthyl)-*D*-alanyl-4-chlor-*D*-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-*D*-alanyl-*L*-seryl-4-(2,6-dioxohexahydropyrimidin-4-ylcarbonylamino)-*L*-phenylalanyl-4-ureido-*D*-phenylalanyl-*L*-leucyl-*N*(6)-isopropyl (1:x)

ASK #32132

Chemical Abstract Service Nr. 167354-41-8
Molgewicht 527.6043
Bruttoformel C₃₂H₃₁F₂N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Zosuquidar
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung (*R*)-1-(5-Chinolyoxy)-3-[4-(1,1-difluor-1,1*a*,6,10*bc*-tetrahydrodibenzo[*a*,*e*]cyclopropa[*c*][7]annulen-6*c*-yl)piperazin-1-yl]propan-2-ol

ASK #32133

Chemical Abstract Service Nr. 167465-36-3
Formelstamm C₃₂-H₃₁-F₂-N₃-O₂ . 3 Cl-H

Molgewicht	636.9871
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₄ Cl ₃ F ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Zosuquidartrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L48)
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-1-(5-Chinolyoxy)-3-[4-(1,1-difluor-1,1a,6,10bc-tetrahydrodibenzo[<i>a,e</i>]cyclopropa[<i>c</i>][7]annulen-6c-yl)piperazin-1-yl]propan-2-ol-trihydrochlorid
ASK #32134	
Chemical Abstract Service Nr.	149606-27-9
Molgewicht	701.9792
Bruttoformel	C ₃₉ H ₆₇ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Soblidotin
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	<i>N</i> ² -(<i>N,N</i> -Dimethyl-L-valyl)- <i>N</i> ¹ -{(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-methoxy-5-methyl-1-[(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-methoxy-2-methyl-3-oxo-3-[(2-phenylethyl)amino]propyl]pyrrolidin-1-yl]-1-oxoheptan-4-yl)- <i>N</i> ¹ -methyl-L-valinamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(2)-(N,N-Dimethyl-L-valyl)-N(1)-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-[(<i>S</i>)-sec-butyl]-2-methoxy-3-[(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-methoxy-2-methyl-2-(2-phenylethylcarbamoyl)ethyl]pyrrolidin-1-ylcarbonyl]propyl]-N(1)-methyl-L-valinamid
ASK #32135	
Chemical Abstract Service Nr.	396091-73-9
Molgewicht	1047.2062
Bruttoformel	C ₅₈ H ₆₆ N ₁₀ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Pasireotid
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	{(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,19 <i>R</i> ,20 <i>aS</i>)-9-(4-Aminobutyl)-15-benzyl-12-(4-benzyloxybenzyl)-6-[(1 <i>H</i> -indol-3-yl)methyl]-1,4,7,10,13,16-hexaoxo-3-phenylicosahydropyrrolo[1,2- <i>a</i>][1,4,7,10,13,16]hexaazacycloocta
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{Cyclo[L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4 <i>R</i>)-L-prolyl-4-yl]}[(2-aminoethyl)carbamat]
ASK #32136	
Chemical Abstract Service Nr.	396091-77-3
Formelstamm	C58-H66-N10-O9 . 2 C4-H7-N-O4
Molgewicht	1313.4116
Bruttoformel	C ₆₆ H ₈₀ N ₁₂ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Pasireotiddiaspartat
International Nonproprietary Name	INN.L52,L41
2. Bezeichnung	{(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,19 <i>R</i> ,20 <i>aS</i>)-9-(4-Aminobutyl)-15-benzyl-12-(4-benzyloxybenzyl)-6-[(1 <i>H</i> -indol-3-yl)methyl]-1,4,7,10,13,16-hexaoxo-3-phenylicosahydropyrrolo[1,2- <i>a</i>][1,4,7,10,13,16]hexaazacyclo

(1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {Cyclo[L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4R)-L-prolyl-4-yl]}[(2-aminoethyl)carbamat]-L-aspartat (1:2)

ASK #32138

Chemical Abstract Service Nr. 295350-45-7

Molgewicht 1459.0911

Bruttoformel C₇₂H₉₆ClN₁₇O₁₄

Vorzugsbezeichnung Ozarelix

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-*D*-alanyl-4-chlor-*D*-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-*D*-alanyl-L-seryl-*N*-methyl-L-tyrosyl-*D*-homocitrullyl-L-norleucyl-L-arginyl-L-prolyl-*D*-alaninamid

ASK #32140

Chemical Abstract Service Nr. 189198-30-9

Formelstamm (C₂₅-H₃₉-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 416.5967

Bruttoformel C₂₅H₄₀N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Pactimib

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung [7-(2,2-Dimethylpropanamido)-4,6-dimethyl-1-octylindolin-5-yl]essigsäure

ASK #32141

Formelstamm 2(C₂₅-H₄₀-N₂-O₃) . H₂-O₄-S

Molgewicht 931.2719

Bruttoformel C₅₀H₈₂N₄O₁₀S

Vorzugsbezeichnung Pactimibhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L51)

2. Bezeichnung [7-(2,2-Dimethylpropanamido)-4,6-dimethyl-1-octylindolin-5-yl]essigsäure-sulfat (2:1)

ASK #32142

Chemical Abstract Service Nr. 206361-99-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1097732-88-1; 618109-00-5

Molgewicht 547.6636

Bruttoformel C₂₇H₃₇N₃O₇S

Vorzugsbezeichnung Darunavir

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 NCI.Thesaurus; CAS; GSBL; AAN; MeSH; KEGG; USAN; EUTCT; GlnAS; ChemSpider; ROMP2016; ChemIDplus; MAR2016; AdisInsight; USMI14; (JAN); NIAID; PubChem; ATC; Pharmavista; BAN

2. Bezeichnung [(3*R*,3*aS*,6*aR*)-Hexahydrofuro[2,3-*b*]furan-3-yl](*N*-{(2*S*,3*R*)-4-[4-amino-*N*-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl}carbamat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl]-N-[(1S,2R)-3-(4-amino-N-isobutylbenzolsulfonamido)-1-benzyl-2-hydroxypropyl]carbamat; (-)-Darunavir; {(1S,2R)-3-[(4-Aminobenzensulfonyl)isobutylamino]-1-benzyl-2-hydroxypropyl}carbamidsäure-(3R,3aS,6aR)-(hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl)ester; [(3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl]{N-[(1S,2R)-1-benzyl-2-hydroxy-3-(N(1)-isobutylsulfanilamido)propyl]carbamat}; [(3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl]-N-[(1S,2R)-3-[4-amino-N-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-benzyl-2-hydroxypropyl]carbamat; (3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl-[(2S,3R)-4-[[4-aminophenyl)sulfonyl](isobutyl)amino]-3-hydroxy-1-phenyl-2-butanyl]carbamat; N-[(1S,2R)-3-[[4-(4-Aminophenyl)sulfonyl](2-methylpropyl)amino]-2-hydroxy-1-(phenylmethyl)propyl]-(3R,3aS,6aR)-hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-ylcarbamat

ASK #32146

Chemical Abstract Service Nr. 377727-87-2
Molgewicht 503.5563
Bruttoformel C₂₅H₂₉N₉O₃
Vorzugsbezeichnung Preladenant
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 2-(Furan-2-yl)-7-(2-{4-[4-(2-methoxyethoxy)phenyl]piperazin-1-yl}ethyl)-7H-pyrazolo[4,3-e][1,2,4]triazolo[1,5-c]pyrimidin-5-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(2-Furyl)-7-(2-{4-[4-(2-methoxyethoxy)phenyl]piperazin-1-yl}ethyl)-7H-pyrazolo[4,3-e][1,2,4]triazolo[1,5-c]pyrimidin-5-yl]azan

ASK #32148

Chemical Abstract Service Nr. 387825-03-8
Formelstamm (C₁₁-H₁₁-Cl-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 257.6703
Bruttoformel C₁₁H₁₂ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Salclobuzinsäure
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung 4-(4-Chlor-2-hydroxybenzamido)butansäure

ASK #32149

Chemical Abstract Service Nr. 387825-07-2
Formelstamm (C₁₁-H₁₁-Cl-N-O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 279.6521
Bruttoformel C₁₁H₁₁ClNaO₄
Vorzugsbezeichnung Natriumsalclobuzat
International Nonproprietary Name (INN.L54)
2. Bezeichnung 4-(4-Chlor-2-hydroxybenzamido)butansäure-Natriumsalz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Salclobuzinsäure-Natriumsalz; Natrium-4-(4-chlor-2-hydroxybenzamido)butanoat

ASK #32152

Chemical Abstract Service Nr. 210538-44-6
Molgewicht 506.5767

Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Taprizosin
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-Amino-6,7-dimethoxy-5-(pyridin-2-yl)chinazolin-2-yl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-5-yl}methansulfonamid
ASK #32153	
Formelstamm	C25-H26-N6-O4-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	602.6824
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ N ₆ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Taprizosinmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L52,v.L18
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[4-Amino-6,7-dimethoxy-5-(pyridin-2-yl)chinazolin-2-yl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-5-yl}methansulfonamid-methansulfonat (1:1)
ASK #32156	
Chemical Abstract Service Nr.	93413-62-8
Molgewicht	263.3752
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Desvenlafaxin
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>RS</i>)-2-Dimethylamino-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenol
ASK #32157	
Chemical Abstract Service Nr.	448904-47-0
Formelstamm	C16-H25-N-O2 . C4-H6-O4
Molgewicht	381.4632
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Desvenlafaxinsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	4-[2-Dimethylamino-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenol-butandioat (1:1)
ASK #32158	
Chemical Abstract Service Nr.	386750-22-7
Formelstamm	C16-H25-N-O2 . C4-H6-O4 . H2-O
Molgewicht	399.4785
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Desvenlafaxinsuccinat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	4-[2-Dimethylamino-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenol-butandioat (1:1) 1 H ₂ O
ASK #32162	
Chemical Abstract Service Nr.	222732-94-7
Molgewicht	520.6597

Bruttoformel C₃₁H₄₀N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Asoprisnilecamat
International Nonproprietary Name INN.L50
2. Bezeichnung (*E*)-*O*-Ethylcarbamoyl-4-(17-methoxy-17-methoxymethyl-3-oxoestra-4,9-dien-11-yl)benzaldehydoxim

ASK #32166

Chemical Abstract Service Nr. 334826-98-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 876921-15-2
Molgewicht 519.617
Bruttoformel C₂₃H₃₃N₇O₅S
Vorzugsbezeichnung Gisadenafil
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung 5-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)pyridin-3-yl]-3-ethyl-2-(2-methoxyethyl)-2*H*-pyrazolo[4,3-*d*]pyrimidin-7(6*H*)-on

ASK #32167

Chemical Abstract Service Nr. 334827-98-4
Formelstamm C23-H33-N7-O5-S . C6-H6-O3-S
Molgewicht 677.7921
Bruttoformel C₂₉H₃₉N₇O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Gisadenafilbesilat
International Nonproprietary Name (INN.L63,v.L22)
2. Bezeichnung 5-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)pyridin-3-yl]-3-ethyl-2-(2-methoxyethyl)-2*H*-pyrazolo[4,3-*d*]pyrimidin-7(6*H*)-on-benzolsulfonat (1:1)

ASK #32170

Chemical Abstract Service Nr. 168273-06-1
Molgewicht 463.7873
Bruttoformel C₂₂H₂₁Cl₃N₄O
Vorzugsbezeichnung Rimonabant
International Nonproprietary Name INN.L45
2. Bezeichnung 5-(4-Chlorphenyl)-1-(2,4-dichlorphenyl)-4-methyl-*N*-(piperidin-1-yl)-1*H*-pyrazol-3-carboxamid

ASK #32173

Chemical Abstract Service Nr. 221877-54-9
Molgewicht 966.21
Bruttoformel C₅₂H₇₉N₅O₁₂
Vorzugsbezeichnung Zotarolimus
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung (1²*S*,4²*R*,4³*R*,4⁶*S*,6*S*,7*E*,9*E*,11*E*,13*S*,15*R*,17*R*,18*R*,19*E*,21*R*,24*S*)-4²,18-Dihydroxy-6,17-dimethoxy-24-((2*R*)-1-[(1*S*,3*R*,4*S*)-3-methoxy-4-(1*H*-tetrazol-1-yl)cyclohexyl]propan-2-yl)-4³,7,13,15,19,21-hexan

ASK #32176

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1627910-29-5

Formelstamm C98-H138-N24-O33 . x C2-H-F3-O2 . y H2-O

Vorzugsbezeichnung Bivalirudintriflutat x H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L35,v.L64)

2. Bezeichnung D-Phenylalanyl-L-prolyl-L-arginyl-L-prolylglycylglycylglycylglycyl-L-asparaginyglycyl-L- -aspartyl-L-phenylalanyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-leucin- (1:x) y H₂O, x ~ 1-3, y ~ 0-13,5

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Phe-Pro-Arg-Pro-Gly-Gly-Gly-Gly-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-trifluoracetat (1:x) y HO; H-D-Phe-Pro-Arg-Pro-Gly-Gly-Gly-Gly-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-OH (.) x FC-COH (.) y HO; Bivalirudintriflutat-Hydrat (1:x;y); 1D-FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL (.) x CF₂COH (.) y HO; D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-Asn-Gly-Asp-Phe-Glu-Glu-Ile-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu (.) x CF₂COH (.) y HO; FPRPGGGGNG DFEEIPEEYL [DPhe1] (.) x CF₂COH (.) y HO; D-Phe-Pro-Arg-Pro-(Gly)-[Tyr63'-O-desulfo]hirugen (.) x CF₂COH (.) y HO

ASK #32177

Chemical Abstract Service Nr. 150501-62-5

Formelstamm 2(C19-H32-N2) . 3(C4-H4-O4)

Molgewicht 925.158

Bruttoformel C₅₀H₇₆N₄O₁₂

Vorzugsbezeichnung Tedisamilsesquifumarat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung 3',7'-Bis(cyclopropylmethyl)spiro[cyclopentan-1,9'-[3,7]diazabicyclo[3.3.1]nonan]-sesquifumarat

ASK #32185

Chemical Abstract Service Nr. 119229-65-1

Molgewicht 283.3433

Bruttoformel C₁₇H₁₈FN₃

Vorzugsbezeichnung Nerispirdin

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung N-(3-Fluorpyridin-4-yl)-3-methyl-N-propyl-1H-indol-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3-Fluor-4-pyridyl)(3-methylindol-1-yl)(propyl)azan

ASK #32186

Chemical Abstract Service Nr. 119229-64-0

Formelstamm C17-H18-F-N3 . Cl-H

Molgewicht 319.8043

Bruttoformel C₁₇H₁₉ClFN₃

Vorzugsbezeichnung Nerispirdinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L55)

2. Bezeichnung *N*-(3-Fluorpyridin-4-yl)-3-methyl-*N*-propyl-1*H*-indol-1-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3-Fluor-4-pyridyl)(3-methylindol-1-yl)(propyl)azan-hydrochlorid

ASK #32188

Chemical

Abstract 199796-52-6

Service Nr.

Molgewicht 1164.3791

Bruttoformel C₆₉H₈₁NO₁₅

2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][[(2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-[[*(all-Z)*-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenyl]oxy]-3-phenylpropanoat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4,10beta-Di(acetyloxy)-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,7beta-dihydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl){(2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-[(*all-Z*)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenyl]oxy}-3-phenylpropanoat};
Paclitaxel-2'-[[*all-Z*]-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat];
(4,10beta-Diacetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,7beta-dihydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl){(2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-[(*all-Z*)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenyl]oxy}-3-phenylpropanoat}

ASK #32189

Chemical Abstract Service Nr. 54-96-6

Molgewicht 109.1292

Bruttoformel C₅H₇N₃

Vorzugsbezeichnung Amifampridin

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung Pyridin-3,4-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pyridin-3,4-diylbis(azan)

ASK #32190

Formelstamm 4(C6-H11-O7)⁻ 2Ca²⁺ . 6(C3-H5-O3)⁻ 3Ca²⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 1551.4299

Bruttoformel C₄₂H₇₄Ca₅O₄₆

2. Bezeichnung Calciumdi-D-gluconat-Calciumbis[*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat] (2:3) 2 H₂O

3. Bezeichnung Calcium-D-gluconat-Calciumlactat (2:3) 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Calciumlactogluconat (3:2) 2 HO; Calciumgluconolactat (2:3) 2 HO

ASK #32192

Chemical Abstract Service Nr. 150824-47-8

Molgewicht 270.7154

Bruttoformel C₁₁H₁₅ClN₄O₂

2. Bezeichnung (*E*)-*N*-[(6-Chlorpyridin-3-yl)methyl]-*N*-ethyl-*N*-methyl-2-nitroethen-1,1-diamin

3. Bezeichnung Nitenpyram

Zitat Bezeichnung 3 USMI13; EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (E)-(6-Chlor-3-pyridylmethyl)(ethyl)(1-methylamino-2-nitrovinyl)azan

ASK #32193

Chemical Abstract Service Nr. 5958-24-7

Molgewicht 305.1587

Bruttoformel C₁₅H₁₀Cl₂N₂O

2. Bezeichnung 6-Chlor-2-chlormethyl-4-phenylchinazolin-3-oxid

ASK #32194

Chemical Abstract Service Nr. 963-39-3

Molgewicht 286.713

Bruttoformel C₁₅H₁₁ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Demoxepam

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 USAN; MAR32

2. Bezeichnung 7-Chlor-5-phenyl-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-on-4-oxid

ASK #32195

Formelstamm (C₂₈-H₂₇-N₉-O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 587.5866

Bruttoformel C₂₈H₂₉N₉O₆

2. Bezeichnung (S)-2-(4-[[4-(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]-N-methylbenzamido]benzamido)pentandisäure

ASK #32196

Chemical Abstract Service Nr. 34378-65-9

Molgewicht 482.4924

Bruttoformel C₂₂H₂₆N₈O₅

2. Bezeichnung (S)-Dimethyl-2-{4-[(2,4-diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzamido}pentandioat

ASK #32197

Chemical Abstract Service Nr. 52980-68-4

Formelstamm (C₁₃-H₁₄-N₂-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 280.2765

Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂O₅

2. Bezeichnung (S)-2-(4-Methylaminobenzamido)pentandisäure

ASK #32198

Chemical Abstract Service Nr. 67022-39-3

Formelstamm (C₂₁-H₂₃-N₈-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 468.4659

Bruttoformel C₂₁H₂₄N₈O₅

2. Bezeichnung (S)-2-{4-[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzamido}-4-methoxycarbonylbutansäure

ASK #32199

Chemical Abstract Service Nr. 66147-29-3
Formelstamm (C₂₁-H₂₃-N₈-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 468.4659
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₈O₅
2. Bezeichnung (S)-4-{4-[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)(methyl)amino]benzamido}-4-methoxycarbonylbutansäure

ASK #32200

Chemical Abstract Service Nr. 67035-22-7
Molgewicht 344.3187
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₆
2. Bezeichnung Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #32201

Chemical Abstract Service Nr. 50428-14-3
Molgewicht 328.3193
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₅
2. Bezeichnung Dimethyl[2,6-dimethyl-4-(2-nitrosophenyl)pyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #32203

Chemical Abstract Service Nr. 85045-98-3
Molgewicht 387.2688
Bruttoformel C₁₆H₂₃BrN₂O₄
2. Bezeichnung *rac*-3-{3-Acetyl-4-[(2*R*)-3-brom-2-hydroxypropoxy]phenyl}-1,1-diethylharnstoff

ASK #32204

Molgewicht 685.8506
Bruttoformel C₃₆H₅₅N₅O₈
2. Bezeichnung 3,3'-[*tert*-Butylazandiylbis(2-hydroxypropan-3,1-diy)]bis(oxy)bis(3-acetyl-4,1-phenylen)]bis(1,1-diethylharnstoff)

ASK #32205

Chemical Abstract Service Nr. 760-79-2
Molgewicht 115.1735
Bruttoformel C₆H₁₃NO
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethylbutanamid

ASK #32206

Chemical Abstract Service Nr. 758-96-3
Molgewicht 101.1469
Bruttoformel C₅H₁₁NO
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethylpropanamid

ASK #32207

Chemical Abstract Service Nr. 56980-94-0
Molgewicht 280.3627
Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-1-{5-Amino-2-[(2*R*)-3-*tert*-butylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl}ethanon
 ASK #32208
Chemical Abstract Service Nr. 125579-40-0
Molgewicht 586.7195
Bruttoformel C₃₁H₄₆N₄O₇
2. Bezeichnung 1,3-Bis[3-acetyl-4-(3-*tert*-butylamino-2-hydroxypropoxy)phenyl]harnstoff
 ASK #32209
Chemical Abstract Service Nr. 57471-01-9
Molgewicht 379.4937
Bruttoformel C₂₀H₃₃N₃O₄
2. Bezeichnung *rac*-1-{3-Acetyl-4-[(2*R*)-3-*tert*-butylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl}-3-*tert*-butylharnstoff
 ASK #32210
Chemical Abstract Service Nr. 59-89-2
Molgewicht 116.1185
Bruttoformel C₄H₈N₂O₂
2. Bezeichnung 4-Nitrosomorpholin
Zitat Bezeichnung 2 USM113
 ASK #32211
Chemical Abstract Service Nr. 14486-52-3
Molgewicht 128.1954
Bruttoformel C₅H₈N₂S
2. Bezeichnung 1-Methyl-2-methylsulfanyl-1*H*-imidazol
 ASK #32212
Chemical Abstract Service Nr. 122-07-6
Molgewicht 119.1622
Bruttoformel C₅H₁₃NO₂
2. Bezeichnung 2,2-Dimethoxy-*N*-methylethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2,2-Dimethoxyethyl)methylazan
 ASK #32213
Chemical Abstract Service Nr. 79881-89-3
Molgewicht 250.2936
Bruttoformel C₁₃H₁₈N₂O₃
2. Bezeichnung 3-(3-Acetyl-4-hydroxyphenyl)-1,1-diethylharnstoff
 ASK #32214
Molgewicht 505.5987
Bruttoformel C₃₀H₃₃F₂N₃O₂
2. Bezeichnung 8-[4,4-Bis(4-fluorphenyl)butyl]-3-hydroxymethyl-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #32215

Molgewicht 475.5728

Bruttoformel $C_{29}H_{31}F_2N_3O$

2. Bezeichnung (RS)-8-[4-(2-Fluorphenyl)-4-(4-fluorphenyl)butyl]-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #32216

Molgewicht 457.5823

Bruttoformel $C_{29}H_{32}FN_3O$

2. Bezeichnung (RS)-8-[4-(4-Fluorphenyl)-4-phenylbutyl]-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

ASK #32217

Molgewicht 709.9249

Bruttoformel $C_{34}H_{19}Cl_3N_8O_4$

2. Bezeichnung [2-Chlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl][4-[[2-chlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl](cyan)methyl]phenyl)(4-chlorphenyl)acetonitril

ASK #32218

Formelstamm $(C_{17}H_{10}Cl_2N_3O_4)^- H^+$

Molgewicht 392.1929

Bruttoformel $C_{17}H_{11}Cl_2N_3O_4$

2. Bezeichnung (RS)-[2-Chlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl](4-chlorphenyl)essigsäure

ASK #32219

Molgewicht 391.2082

Bruttoformel $C_{17}H_{12}Cl_2N_4O_3$

2. Bezeichnung (RS)-[2-Chlor-4-(3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-2-yl)phenyl](4-chlorphenyl)acetamid

ASK #32220

Molgewicht 416.2176

Bruttoformel $C_{18}H_{11}Cl_2N_5O_3$

2. Bezeichnung (RS)-2-{3-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl}-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxamid

ASK #32221

Molgewicht 445.2556

Bruttoformel $C_{20}H_{14}Cl_2N_4O_4$

2. Bezeichnung (RS)-Ethyl(2-{3-chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl}-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxylat)

ASK #32222

Molgewicht 431.229

Bruttoformel $C_{19}H_{12}Cl_2N_4O_4$

2. Bezeichnung (RS)-Methyl(2-{3-chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl}-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxylat)

ASK #32223

Molgewicht 444.2708

Bruttoformel $C_{20}H_{15}Cl_2N_5O_3$

2. Bezeichnung (RS)-2-{3-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl}-N,N-dimethyl-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carboxamid

ASK #32224

Molgewicht 347.1987

Bruttoformel C₁₆H₁₂Cl₂N₄O

2. Bezeichnung {(Z-RS)-3-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenylhydrazinyliden}acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym {(Z-RS)-3-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenylhydrazono}acetamid

ASK #32226

Chemical Abstract Service Nr. 353777-64-7

Formelstamm (C30-H47-N4-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 528.7265

Bruttoformel C₃₀H₄₈N₄O₄

2. Bezeichnung (2S,3aS,7aS)-1-[(2S)-2-[(5RS)-3-Cyclohexyl-2-(cyclohexylimino)-4-oxo-5-propylimidazolidin-1-yl]propanoyl]octahydro-1H-indol-2-carbonsäure

ASK #32227

Chemical Abstract Service Nr. 80875-98-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 111821-04-6

Formelstamm (C9-H14-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 169.2209

Bruttoformel C₉H₁₅NO₂

2. Bezeichnung (2S,3aS,7aS)-Octahydro-1H-indol-2-carbonsäure

ASK #32228

Chemical Abstract Service Nr. 353777-66-9

Formelstamm (C24-H36-N3-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 447.5677

Bruttoformel C₂₄H₃₇N₃O₅

2. Bezeichnung (2S,3aS,7aS)-1-[(2S)-2-[(5RS)-3-Cyclohexyl-2,4-dioxo-5-propylimidazolidin-1-yl]propanoyl]octahydro-1H-indol-2-carbonsäure

ASK #32229

Chemical Abstract Service Nr. 145513-33-3

Formelstamm (C19-H31-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung (2S,3aS,7aS)-1-[(2R)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl]octahydro-1H-indol-2-carbonsäure

ASK #32230

Chemical Abstract Service Nr. 79089-72-8

Molgewicht 289.2618

Bruttoformel C₁₄H₁₂FN₃O₃

2. Bezeichnung Ethyl(8-fluor-6-oxo-5,6-dihydro-4H-imidazo[1,5-a][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)

ASK #32231

Chemical Abstract Service Nr. 38571-19-6

Molgewicht 362.167

Bruttoformel C₁₆H₉Cl₂N₃O₃

2. Bezeichnung 2-[3-Chlor-4-(4-chlorbenzoyl)phenyl]-1,2,4-triazin-3,5(2*H*,4*H*)-dion

ASK #32232

Chemical Abstract Service Nr. 2876-23-5

Molgewicht 195.22

Bruttoformel C₁₂H₉N₃

2. Bezeichnung Phenazin-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Phenazin-2-yl)azan

ASK #32233

Chemical Abstract Service Nr. 16839-98-8

Molgewicht 275.3428

Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₃

2. Bezeichnung [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*RS*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Noratropin

ASK #32234

Chemical Abstract Service Nr. 500-55-0

Molgewicht 271.3541

Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₂

2. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)(2-phenylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung Apotropan

Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.Syn; Negwer8.7125; USMI13

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (Tropan-3alpha-yl)(2-phenylacrylat)

ASK #32235

Chemical Abstract Service Nr. 35721-89-2

Molgewicht 289.3694

Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₃

2. Bezeichnung [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(3*RS*)-3-hydroxy-3-phenylpropanoat]

3. Bezeichnung (Tropan-3 -yl)[(3*RS*)-3-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #32236

Chemical Abstract Service Nr. 129970-98-5

Molgewicht 350.4525

Bruttoformel C₁₉H₃₀N₂O₄

2. Bezeichnung Ethyl{[(2*S*)-2-[(3*S*,5*aS*,9*aS*,10*aS*)-3-methyl-1,4-dioxodecahydropyrazino[1,2-*a*]indol-2(1*H*)-yl]}pentanoat}

ASK #32237

Formelstamm (C₂₀-H₃₃-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 382.4944

Bruttoformel C₂₀H₃₄N₂O₅

2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-*N*-[(2*S*)-1-Oxo-1-(propan-2-yloxy)pentan-2-yl]-*L*-alanyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #32238

Chemical Abstract Service Nr. 129970-99-6

Formelstamm (C₁₇-H₂₅-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 322.3993

Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(3*S*,5*aS*,9*aS*,10*aS*)-3-Methyl-1,4-dioxodecahydropyrazino[1,2-*a*]indol-2(1*H*)-yl]pentansäure

ASK #32239

Chemical Abstract Service Nr. 130061-28-8

Formelstamm (C₁₇-H₂₅-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 322.3993

Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(3*S*,5*aS*,9*aS*,10*aR*)-3-Methyl-1,4-dioxodecahydropyrazino[1,2-*a*]indol-2(1*H*)-yl]pentansäure

ASK #32240

Molgewicht 306.3569

Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₄

2. Bezeichnung *rac*-3-(3-Acetyl-4-[(2*R*)-oxiran-2-yl]methoxy)phenyl)-1,1-diethylharnstoff

ASK #32241

Molgewicht 305.3688

Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₄

2. Bezeichnung [(1*S*,3*R*,5*S*,6*RS*)-6-Hydroxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*RS*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

ASK #32242

Molgewicht 305.3688

Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₄

2. Bezeichnung [(1*R*,3*S*,5*R*,6*RS*)-6-Hydroxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*RS*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

ASK #32243

Molgewicht 379.4937

Bruttoformel C₂₀H₃₃N₃O₄

2. Bezeichnung *rac*-3-{3-Acetyl-4-[(2*R*)-3-diethylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl}-1,1-diethylharnstoff

ASK #32244

Molgewicht 459.0222

Bruttoformel C₂₉H₃₁ClN₂O

2. Bezeichnung 4-[4-(4-Chlorphenyl)-1,2,3,6-tetrahydropyridin-1-yl]-*N,N*-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid

ASK #32245

Molgewicht 493.0369

Bruttoformel C₂₉H₃₃ClN₂O₃

2. Bezeichnung 4-[(1*s*,4*s*)-4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxy-1-oxo-1⁵-piperidin-1-yl]-*N,N*-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym cis-4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxy-1-oxo-1lambda(5)-piperidin-1-yl]-N,N-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid

ASK #32246

Chemical Abstract Service Nr. 210589-09-6

Molgewicht 70100

Bruttoformel C₃₁₆₉H₄₈₄₇N₉₀₁O₈₈₄S₁₂

Vorzugsbezeichnung Laronidase

International Nonproprietary Name INN.L47

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; EC3.2.1.76; CAS

2. Bezeichnung

AEAPHLVHVD AARALWPLRR FWRSTGFCPP LPHSQADQYV LSWDQQLNLA YVGAVPHRGI KQVRTHWLE LVTTTRGSTGR GLSYNFTHLD GYLDLLRENQ LLPGFELMGS
ASGHFTDFED KQQVFEWKDL VSSLARRYIG RYGLAHVSKW NFETWNEPDH HFDNVSM TM QGFLNYDAC SEGLRAASPA LRLGGPGDSF HTPPRSPLSW GLLRHCHDGT
NFFTGEAGVR LDYISLHRKG ARSSISILEQ EKVVAQQIRQ LFPKFADTPI YNDEADPLVG WSLPQPWRAD VTYAAMVVKV IAQHQNLLA NTTSAFPYAL LSNDNAFLSY HPHPFAQRTL
TARFQVNNTR PPHVQLLRKP VLTAMGLLAL LDEEQLWAEV SQAGTVLDSN HTVGVLASAH RPQGPADAWR AAVLIYASDD TRAHPNRSVA VTLRLRGVPP GPGLVYVTRY LDNGLCSPDG
EWRRLGRP VF PTAEQFRRMR AAEDPVAAAAP RPLPAGGRLT LRPALRLPSL LLVHV CARPE KPPGQVTRLR ALPLTQQQLV LVWSDEHVGS KCLWTYEIQF SQDGKAYTPV SRKPSTFNLF
VFSPDTGAVS GSYRVRALDY WARP GPFS DP VPYLEVPVPR GPPSPGNP (glycosyliert an N 85, N 165, N 311, N 347, N 390, N 426), MW: ca. 83 kD

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [8-L-Histidin]-alpha-L-iduronidase, human

ASK #32247

Chemical Abstract Service Nr. 174636-32-9

Molgewicht 382.4544

Bruttoformel C₂₅H₂₂N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Talnetant

International Nonproprietary Name INN.L43

2. Bezeichnung (S)-3-Hydroxy-2-phenyl-N-(1-phenylpropyl)chinolin-4-carboxamid

ASK #32248

Formelstamm C23-H25-N5-O2 . C-H4-S-O3

Molgewicht 499.5826

Bruttoformel C₂₄H₂₉N₅O₅S

Vorzugsbezeichnung Donitriptanmesilat

International Nonproprietary Name INN.L44,v.L18

2. Bezeichnung 4-(4-[[3-(2-Aminoethyl)indol-5-yloxy]acetyl]piperazin-1-yl)benzotriazol-methansulfonat (1:1)

ASK #32249

Chemical Abstract Service Nr. 170912-52-4

Molgewicht 403.4769

Bruttoformel C₂₃H₂₅N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Donitriptan

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung 4-(4-[[3-(2-Aminoethyl)indol-5-yloxy]acetyl]piperazin-1-yl)benzotrifluorid

ASK #32250

Formelstamm (C₄₇H₅₃ClN₃O₃)⁺ (H-O)⁻

Molgewicht 760.4024

Bruttoformel C₄₇H₅₄ClN₃O₄

2. Bezeichnung 4-(4-Chlorphenyl)-1,1-bis(4-dimethylamino-4-oxo-3,3-diphenylbutyl)-4-hydroxypiperidiniumhydroxid

ASK #32251

Chemical Abstract Service Nr. 201605-51-8

Formelstamm (C₃₃H₃₇N₂O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 526.6658

Bruttoformel C₃₃H₃₈N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Itriglumid

International Nonproprietary Name INN.L44

Zitat Bezeichnung 1 Negwer8.14751

2. Bezeichnung (3*R*)-5-[[2-(8-Azaspiro[4.5]decan-8-ylcarbonyl)-4,6-dimethylphenyl]amino]-5-oxo-3-(naphthalin-1-yl)pentansäure

ASK #32252

Chemical Abstract Service Nr. 350992-10-8

Molgewicht 385.4583

Bruttoformel C₂₄H₂₃N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Bifeprunox

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung 7-[4-(Biphenyl-3-ylmethyl)piperazin-1-yl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-on

ASK #32253

Chemical Abstract Service Nr. 350992-13-1

Formelstamm C₂₄H₂₃N₃O₂ . C-H₄-S-O₃

Molgewicht 481.564

Bruttoformel C₂₅H₂₇N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Bifeprunoxmesilat

International Nonproprietary Name INN.L49,v.L18

2. Bezeichnung 7-[4-(Biphenyl-3-ylmethyl)piperazin-1-yl]-1,3-benzoxazol-2(3*H*)-on-methansulfonat (1:1)

ASK #32254

Chemical Abstract Service Nr. 366789-02-8

Molgewicht 435.8813

Bruttoformel C₁₉H₁₈ClN₃O₅S

2. Bezeichnung 5-Chlor-*N*-{[(5*S*)-2-oxo-3-[4-(3-oxomorpholin-4-yl)phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl]methyl}thiophen-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Rivaroxaban

Zitat Bezeichnung 3 FDA-SRS; EP10.3,11.0(2021-2023); CAS; EUTCT; GlnAS; EAB10.3(2021-2022)/2932

ASK #32255

Chemical Abstract Service Nr. 202057-76-9
Molgewicht 308.2553
Bruttoformel C₁₅H₁₁F₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Manitimus
International Nonproprietary Name INN.L55
2. Bezeichnung (2Z)-2-Cyan-3-hydroxy-N-[4-(trifluormethyl)phenyl]hept-2-en-6-inamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (Z)-2-Cyan-3-hydroxy-4'-(trifluormethyl)hept-2-en-6-inanilid

ASK #32256

Chemical Abstract Service Nr. 280782-97-0
Molgewicht 500.5487
Bruttoformel C₂₁H₃₃N₄O₆PS
Vorzugsbezeichnung Managlinatdialanetil
International Nonproprietary Name INN.L58
2. Bezeichnung Diethyl[*N,N*-({5-[2-amino-5-(2-methylpropyl)-1,3-thiazol-4-yl]furan-2-yl}phosphoryl)bis(L-alaninat)]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S,S')-Diethyl[2,2'-({[5-(2-amino-5-isobutylthiazol-4-yl)-2-furyl]phosphoryl}diamino)dipropanoat]

ASK #32261

Chemical Abstract Service Nr. 189060-13-7
Formelstamm (C₃₃H₄₀ClN₂O₉)⁻ H⁺
Molgewicht 645.1396
Bruttoformel C₃₃H₄₁ClN₂O₉
Vorzugsbezeichnung Lapaquistatacetat
International Nonproprietary Name (INN.L57)
2. Bezeichnung 2-(1-{2-[(3*R*,5*S*)-1-(3-Acetyloxy-2,2-dimethylpropyl)-7-chlor-5-(2,3-dimethoxyphenyl)-2-oxo-1,2,3,5-tetrahydro-4,1-benzoxazepin-3-yl]acetyl}piperidin-4-yl)essigsäure

ASK #32262

Chemical Abstract Service Nr. 257933-82-7
Molgewicht 467.9231
Bruttoformel C₂₄H₂₃ClFN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Pelitinib
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung (2*E*)-*N*-[4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-3-cyan-7-ethoxychinolin-6-yl]-4-(dimethylamino)but-2-enamid

ASK #32265

Chemical Abstract Service Nr. 280585-34-4
Formelstamm (C₁₉H₂₁O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 314.3756
Bruttoformel C₁₉H₂₂O₄
Vorzugsbezeichnung Oxeglitazar
International Nonproprietary Name INN.L50
2. Bezeichnung (E,E)-5-(7-Methoxy-3,3-dimethyl-2,3-dihydro-1-benzoxepin-5-yl)-3-methylpenta-2,4-diensäure

ASK #32266

Chemical Abstract Service Nr. 89035-92-7
Molgewicht 318.3347
Bruttoformel C₁₅H₂₁F₃N₂O₂
2. Bezeichnung 2-(((Z)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden)amino)oxy]ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (Z)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-[O-(2-aminoethyl)oxim]

ASK #32267

Chemical Abstract Service Nr. 7568-58-3
Molgewicht 342.4272
Bruttoformel C₁₈H₃₀O₆
2. Bezeichnung Tributyl(propen-1,2,3-tricarboxylat)

ASK #32269

Chemical Abstract Service Nr. 186348-23-2
Molgewicht 871.9199
Bruttoformel C₄₄H₅₇NO₁₇
Vorzugsbezeichnung Ortataxel
International Nonproprietary Name INN.L49
2. Bezeichnung (4,10 -Di(acetyloxy)-2 -benzoyloxy-1 ,14 -carbonyldioxy-5 ,20-epoxy-7 -hydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl)[(2R,3S)-3-tert-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-5-methylhexanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (4,10beta-Diacetoxy-2alpha-benzoyloxy-1beta,14beta-carbonyldioxy-5beta,20-epoxy-7beta-hydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl)[(2R,3S)-3-tert-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-5-methylhexanoat]

ASK #32270

Chemical Abstract Service Nr. 190791-29-8
Formelstamm C28-H31-N-O2 . C4-H6-O6
Molgewicht 563.6381
Bruttoformel C₃₂H₃₇NO₈
Vorzugsbezeichnung Lasofoxifen[(S,S)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L43)
2. Bezeichnung (5R,6S)-6-Phenyl-5-{4-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]phenyl}-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-ol-[(2S,3S)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #32271

Chemical Abstract Service Nr. 180916-16-9
Molgewicht 413.5512
Bruttoformel C₂₈H₃₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Lasofoxifen
International Nonproprietary Name INN.L43
2. Bezeichnung (5*R*,6*S*)-6-Phenyl-5-{4-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]phenyl}-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-ol
ASK #32272

Chemical Abstract Service Nr. 183321-74-6
Molgewicht 393.4357
Bruttoformel C₂₂H₂₃N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Erlotinib
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung *N*-(3-Ethynylphenyl)-6,7-bis(2-methoxyethoxy)chinazolin-4-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Ethynylphenyl)[6,7-bis(2-methoxyethoxy)chinazolin-4-yl]azan
ASK #32273

Chemical Abstract Service Nr. 183319-69-9
Formelstamm C22-H23-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht 429.8967
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Erlotinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L47)
2. Bezeichnung *N*-(3-Ethynylphenyl)-6,7-bis(2-methoxyethoxy)chinazolin-4-amin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3-Ethynylphenyl)[6,7-bis(2-methoxyethoxy)chinazolin-4-yl]azan-hydrochlorid
ASK #32274

Chemical Abstract Service Nr. 3764-87-2
Molgewicht 288.4244
Bruttoformel C₁₉H₂₈O₂
Vorzugsbezeichnung Trestolon
International Nonproprietary Name INNv.L25
2. Bezeichnung 17 -Hydroxy-7 -methylestr-4-en-3-on
ASK #32275

Chemical Abstract Service Nr. 98598-83-5
Formelstamm C23-(11)C-H30-N2-O3
Molgewicht 393.5073
Bruttoformel C₂₄H₃₀N₂O₃

Vorzugsbezeichnung	[<i>methyl</i> - ¹¹ C]Carfentanil
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	([¹¹ C]Methyl)[1-phenethyl-4-(<i>N</i> -phenylpropanamido)piperidin-4-carboxylat]
ASK #32276	
Chemical Abstract Service Nr.	221019-25-6
Molgewicht	379.535
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₃ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Crobenetin
International Nonproprietary Name	INN.L44
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-3-[(<i>S</i>)-2-Benzoyloxypropyl]-6,11,11-trimethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-10-ol
ASK #32277	
Chemical Abstract Service Nr.	331731-18-1
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Adalimumab
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT
ASK #32280	
Chemical Abstract Service Nr.	119386-74-2
Molgewicht	353.2662
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ Cl ₂ N ₂ OS
2. Bezeichnung	1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(thiophen-3-yl)methoxy]ethyl}-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #32281	
Chemical Abstract Service Nr.	119386-76-4
Molgewicht	466.6073
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ BrCl ₃ N ₂ OS
2. Bezeichnung	1-{2-[(5-Brom-2-chlorthiophen-3-yl)methoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl}-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #32282	
Chemical Abstract Service Nr.	119386-75-3
Molgewicht	422.1563
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ Cl ₄ N ₂ OS
2. Bezeichnung	1-{2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[(2,5-dichlorthiophen-3-yl)methoxy]ethyl}-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #32283	
Chemical Abstract Service Nr.	27469-60-9
Molgewicht	288.335
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ F ₂ N ₂
2. Bezeichnung	1-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]piperazin
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(4,4'-Difluorbenzhydryl)piperazin
ASK #32284
Chemical Abstract Service Nr. 25416-65-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 61333-06-0
Formelstamm (C₁₅-H₁₀-I₄-N-O₄)⁻ Na⁺ . x H₂O
Molgewicht 888.9282
Bruttoformel C₁₅H₁₀I₄NNaO₄
Vorzugsbezeichnung Levothyroxin-Natrium x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxy-3,5-diidphenoxy)-3,5-diidphenyl]propansäure-Natriumsalz x H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Levothyroxin-Natrium¹; Levothyroxin-Natrium (Ph.Eur.)

ASK #32287

Chemical Abstract Service Nr. 99821-47-3
Formelstamm C775-H1194-N237-O228-S15 . C1256-H1951-N348-O374-S16
Molgewicht 46400
Bruttoformel C₂₀₃₁H₃₁₄₅N₅₈₅O₆₀₂S₃₁
Vorzugsbezeichnung Urokinase alfa vom Menschen
International Nonproprietary Name INN.L39
2. Bezeichnung [A]SNELHQVPSN C(11S 19S)DC(13S 31S)LNGGTC(19S 11S)V SNKYFSNIHW C(31S 13S)NC(33S 42S)PKKFGGQ HC(42S 33S)EIDKSKTC(50S 131S) YEGNGHFYRG KASTDTMGRP C(71S 113S)LPWNSATVL QQTYHAHRSD ALQLGLGKHN YC(102S 126S)RNPDRRRR PWC(113S 71S)YVQVGLK PLVQEC(126S 102S)MVHD C(131S 50S)ADGKKPSSP PEELKFQC(A148S B121S)GQ KTLRPRFK [B]IIGGEFTTIE NQPWF AAIYR RHRGGSVTYV C(31S 47S)GGSLISPC(39S 110S)W VISATHC(47S 31S)FID YPKKEDIYIVY LGRSRLNSNT QGEMKFEVEN LILHKDYSAD TLAHHNDIAL LKIRSKEGRC(110S 39S) AQPSTRTIQT C(B121S A148S)LPSMYNDPQ FGTSC(135S 204S)EITGF GKENSTDYLY PEQLKMTVVK LISHREC(167S 183S)QQP HYYGSEVTTK MLC(183S 167S)AADPWK TDSC(194S 222S)QGDSGG PLVC(204S 135S)SLQGRM TLTGIVSWGR GC(222S 194S)ALKDKPGV YTRVSHFLPW IRSHTKEENG LAL (glycosyliert an N 144)

ASK #32289

Chemical Abstract Service Nr. 1502-95-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 4154-45-4
Formelstamm C21-H23-N-O5 . Cl-H
Molgewicht 405.872
Bruttoformel C₂₁H₂₄ClNO₅
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 -diyl)diacetat-hydrochlorid
3. Bezeichnung Diamorphinhydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym [(5R,6S)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diyl]diacetat-hydrochlorid; Heroinhydrochlorid

ASK #32290

Molgewicht 404.4949

Bruttoformel $C_{26}H_{26}F_2N_2$

2. Bezeichnung 1-[Bis(4-fluorphenyl)methyl]-4-[(Z)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-[(Z)-Cinnamyl]-4-(4,4'-difluorbenzhydryl)piperazin

ASK #32291

Molgewicht 386.5044

Bruttoformel $C_{26}H_{27}FN_2$

2. Bezeichnung 1-[(4-Fluorphenyl)(phenyl)methyl]-4-[(E)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-[(E)-Cinnamyl]-4-(4-fluorbenzhydryl)piperazin

ASK #32292

Molgewicht 404.4949

Bruttoformel $C_{26}H_{26}F_2N_2$

2. Bezeichnung 1-[(2-Fluorphenyl)(4-fluorphenyl)methyl]-4-[(E)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-[(E)-Cinnamyl]-4-(2,4'-difluorbenzhydryl)piperazin

ASK #32293

Molgewicht 450.4971

Bruttoformel $C_{24}H_{31}FO_7$

2. Bezeichnung 6-Fluor-11,21,21-trihydroxy-16,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #32294

Molgewicht 432.4819

Bruttoformel $C_{24}H_{29}FO_6$

2. Bezeichnung 6-Fluor-21-hydroxy-16,17-(isopropylidendioxy)pregna-1,4-dien-3,11,20-trion

ASK #32295

Molgewicht 304.3081

Bruttoformel $C_{14}H_{19}F_3N_2O_2$

2. Bezeichnung 5-[(E)-(2-Aminoethoxy)imino]-5-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (E)-5-Hydroxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-[O-(2-aminoethyl)oxim]

ASK #32296

Molgewicht 300.3442

Bruttoformel $C_{15}H_{22}F_2N_2O_2$

2. Bezeichnung 2-[[{(E)-1-[4-(Difluormethyl)phenyl]-5-methoxypentylidene]amino}oxy]ethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (E)-1-[4-(Difluormethyl)phenyl]-5-methoxypentan-1-on-[O-(2-aminoethyl)oxim]

ASK #32297

Molgewicht 361.4025

Bruttoformel C₁₇H₂₆F₃N₃O₂

2. Bezeichnung N-{2-[(*E*)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden}amino]oxyethyl}ethan-1,2-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (E)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-(O-{2-[(2-aminoethyl)amino]ethyl}oxim)

ASK #32298

Molgewicht 288.3087

Bruttoformel C₁₄H₁₉F₃N₂O

2. Bezeichnung 2-[(*E*)-1-[4-(Trifluormethyl)phenyl]pentyliden}amino]oxyethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (E)-1-[4-(Trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on-[O-(2-aminoethyl)oxim]

ASK #32299

Formelstamm (C₁₉H₂₃F₃N₂O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 434.4068

Bruttoformel C₁₉H₂₅F₃N₂O₆

2. Bezeichnung (*E*)-2-[(2-{5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentylidenamino]oxyethyl}amino]butandisäure

3. Bezeichnung 2-[(*E*)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden}amino]oxyethyl}amino]butandisäure

ASK #32300

Molgewicht 260.2522

Bruttoformel C₁₃H₁₅F₃O₂

2. Bezeichnung 5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentan-1-on

ASK #32301

Molgewicht 472.7428

Bruttoformel C₃₁H₅₂O₃

2. Bezeichnung [(2*RS*,3*SR*)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl]acetat

ASK #32302

Chemical Abstract Service Nr. 853743-07-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 185672-33-7

Molgewicht 430.7061

Bruttoformel C₂₉H₅₀O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*R*)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-[(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*R*,3*R*)-*rel*-2,3-Dihydro-2,3,4,6,7-pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-5-benzofuranol; all-*rac*-*cis*-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydrobenzofuran-5-ol; (2*RS*,3*RS*)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-ol; (2*RS*,3*RS*)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydrobenzofuran-5-ol

ASK #32303

Molgewicht 472.7428

Bruttoformel C₃₁H₅₂O₃

2. Bezeichnung [(2*RS*,3*RS*)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-yl]acetat

ASK #32304

Chemical Abstract Service Nr. 172888-26-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 185672-33-7
Molgewicht 430.7061
Bruttoformel C₂₉H₅₀O₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*S*)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-[(4*S*,8*S*)-4,8,12-trimethyltridecyl]-2,3-dihydro-1-benzofuran-5-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2*RS*,3*SR*)-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydrobenzofuran-5-ol;
[2α(4*R**,8*R**),3β]-2,3-Dihydro-2,3,4,6,7-pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-5-benzofuranol;
all-*rac*-trans-2,3,4,6,7-Pentamethyl-2-(4,8,12-trimethyltridecyl)-2,3-dihydrobenzofuran-5-ol

ASK #32305

Chemical Abstract Service Nr. 22373-06-4
Molgewicht 458.7162
Bruttoformel C₃₀H₅₀O₃
2. Bezeichnung {(2*R*)-2,7,8-Trimethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}acetat
3. Bezeichnung *RRR*-Tocopherylacetat

ASK #32306

Chemical Abstract Service Nr. 16698-35-4
Molgewicht 416.6795
Bruttoformel C₂₈H₄₈O₂
2. Bezeichnung (2*R*)-2,5,8-Trimethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-ol
3. Bezeichnung *RRR*-Tocopherol

ASK #32307

Chemical Abstract Service Nr. 22373-05-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 402717-54-8
Molgewicht 458.7162
Bruttoformel C₃₀H₅₀O₃
2. Bezeichnung {(2*R*)-2,5,8-Trimethyl-2-[(4*R*,8*R*)-4,8,12-trimethyltridecyl]chroman-6-yl}acetat
3. Bezeichnung *RRR*-Tocopherylacetat

ASK #32309

Formelstamm 2(C₃₁-H₃₇-N₂-O₆)⁻ Ca²⁺
Molgewicht 1107.3486
Bruttoformel C₆₂H₇₄CaN₄O₁₂
Vorzugsbezeichnung Daglutril-Hemicalcium
International Nonproprietary Name (INN.L52)
2. Bezeichnung [(3*S*)-3-{1-[(2*R*)-2-Ethoxycarbonyl-4-phenylbutyl]cyclopentan-1-carboxamido}-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]essigsäure-Calciumsalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Calcium-bis[[(3S)-3-{1-[(2R)-2-ethoxycarbonyl-4-phenylbutyl]cyclopentan-1-carboxamido}-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1-benzazepin-1-yl]acetat]

ASK #32311

Chemical Abstract Service Nr. 137945-48-3

Formelstamm (C₂₅H₃₅O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 400.5509

Bruttoformel C₂₅H₃₆O₄

Vorzugsbezeichnung Lenabasum

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung (6a*R*,10a*R*)-1-Hydroxy-6,6-dimethyl-3-(2-methyloctan-2-yl)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6*H*-dibenzo[*b,d*]pyran-9-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6a*R*,10a*R*)-3-(1,1-Dimethylheptyl)-1-hydroxy-6,6-dimethyl-6a,7,10,10a-tetrahydro-6*H*-dibenzo[*b,d*]pyran-9-carbonsäure; Ajulemsäure; Ajulemische Säure; (6a*R*,10a*R*)-3-(1,1-Dimethylheptyl)-1-hydroxy-6,6-dimethyl-6a,7,10,10a-tetrahydro-6*H*-benzo[*c*]chromen-9-carbonsäure; (6a*R*,10a*R*)-1-Hydroxy-6,6-dimethyl-3-(2-methyl-2-octanyl)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6*H*-benzo[*c*]chromen-9-carbonsäure

ASK #32312

Chemical Abstract Service Nr. 308831-61-0

Molgewicht 667.7243

Bruttoformel C₃₆H₃₁F₂N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Sufugolix

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung 1-(4-{5-[(*N*-Benzyl-*N*-methylamino)methyl]-1-(2,6-difluorbenzyl)-2,4-dioxo-3-phenyl-1,2,3,4-tetrahydrothieno[2,3-*d*]pyrimidin-6-yl}phenyl)-3-methoxyharnstoff

ASK #32314

Chemical Abstract Service Nr. 376653-43-9

Formelstamm (C₂₆H₂₅N₈O₁₁S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 690.6616

Bruttoformel C₂₆H₂₆N₈O₁₁S₂

Vorzugsbezeichnung Ceftobiprolmedocaril

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(hydroxyimino)acetamido]-3-[(3*E*,3'*R*)-1'-[(5-methyl-2-oxo-2*H*-1,3-dioxol-4-yl)methoxycarbonyl]-2-oxo-[1,3'-bipyrrolidin]-3-yliden)methyl]-8-oxo-5-thia-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*R*)-7-{2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(*Z*)-hydroxyimino]acetamido}-3-[(*E*)-1-[(3*R*)-1-[(5-methyl-2-oxo-2*H*-1,3-dioxol-4-yl)methoxycarbonyl]pyrrolidin-3-yl]-2-oxopyrrolidin-3-ylidenmethyl]-3-cephem-

ASK #32315

Chemical Abstract 252188-71-9

Service Nr.
Formelstamm (C26-H25-N8-O11-S2)⁻ Na⁺
Molgewicht 712.6435
Bruttoformel C₂₆H₂₅N₈NaO₁₁S₂
Vorzugsbezeichnung Ceftobiprolmedocaril-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L54)
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(hydroxyimino)acetamido]-3-(((3*E*,3'*R*)-1'-[(5-methyl-2-oxo-2*H*-1,3-dioxol-4-yl)methoxycarbonyl]-2-oxo-[1,3'-bipyrrolidin]-3-yliden)methyl)-8-oxo-5-thia-1,2,4-triazolo[5,4-*b*]pyridin-2-ylmethyl]natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-[2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(*Z*)-hydroxyimino]acetamido]-3-[(*E*)-1-[(3*R*)-1'-[(5-methyl-2-oxo-2*H*-1,3-dioxol-4-yl)methoxycarbonyl]pyrrolidin-3-yl)-2-oxopyrrolidin-3-ylidenmethyl]-3-cephem-4-

ASK #32317

Chemical Abstract Service Nr. 134379-77-4
Molgewicht 227.1924
Bruttoformel C₉H₁₀FN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Dixelvucitabin
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung 4-Amino-5-fluor-1-[(2*R*,5*S*)-5-hydroxymethyl-2,5-dihydrofuran-2-yl]pyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #32318

Chemical Abstract Service Nr. 189681-70-7
Molgewicht 310.3471
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Aplindor
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(Benzylamino)methyl]-2,3-dihydro-7*H*-[1,4]dioxino[2,3-*e*]indol-8(9*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Palindor

ASK #32319

Chemical Abstract Service Nr. 189681-71-8
Formelstamm C18-H18-N2-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht 426.4193
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₇
Vorzugsbezeichnung Aplindorfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L54)
2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(Benzylamino)methyl]-2,3-dihydro-7*H*-[1,4]dioxino[2,3-*e*]indol-8(9*H*)-on-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Palindorfumarat; Aplindorfumarat (1:1)

ASK #32324

Chemical Abstract Service Nr. 269079-62-1
Molgewicht 369.4541
Bruttoformel C₂₂H₂₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Isalmadol
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung *rac*-(3-((1*R*,2*R*)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-hydroxycyclohexan-1-yl)phenyl)(2-hydroxybenzoat)

ASK #32325

Formelstamm C22-H27-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 405.915
Bruttoformel C₂₂H₂₈ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Isalmadolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L54)
2. Bezeichnung *rac*-(3-((1*R*,2*R*)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-hydroxycyclohexan-1-yl)phenyl)(2-hydroxybenzoat)-hydrochlorid

ASK #32326

Chemical Abstract Service Nr. 187602-11-5
Molgewicht 484.6956
Bruttoformel C₂₄H₄₄N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Sofigatran
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung Propyl(((2*S*)-1-[(2*S*)-2-(((1*r*,4*r*)-4-aminocyclohexyl)methyl)carbamoyl]pyrrolidin-1-yl]-3-methyl-1-oxo-3-(propan-2-ylsulfanyl)butan-2-yl)carbamat

ASK #32327

Chemical Abstract Service Nr. 225092-27-3
Formelstamm 2(C24-H44-N4-O4-S) . H2-O4-S
Molgewicht 1067.4696
Bruttoformel C₄₈H₉₀N₈O₁₂S₃
Vorzugsbezeichnung Sofigatranhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L57)
2. Bezeichnung Propyl(((2*S*)-1-[(2*S*)-2-(((1*r*,4*r*)-4-aminocyclohexyl)methyl)carbamoyl]pyrrolidin-1-yl]-3-methyl-1-oxo-3-(propan-2-ylsulfanyl)butan-2-yl)carbamat)-sulfat (2:1)

ASK #32328

Chemical Abstract Service Nr. 192314-93-5
Molgewicht 354.403
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Iclaprim
International Nonproprietary Name INN.L50
2. Bezeichnung 5-[(2-Cyclopropyl-7,8-dimethoxy-2*H*-chromen-5-yl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	5-(2-Cyclopropyl-7,8-dimethoxy-2H-chromen-5-ylmethyl)pyrimidin-2,4-bis(azan)
ASK #32329	
Chemical Abstract Service Nr.	474793-41-4
Formelstamm	C19-H22-N4-O3 . C-H4-O3-S
Molgewicht	450.5086
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Iclaprimmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L50,v.L18
2. Bezeichnung	5-[(2-Cyclopropyl-7,8-dimethoxy-2H-chromen-5-yl)methyl]pyrimidin-2,4-diamin-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(2-Cyclopropyl-7,8-dimethoxy-2H-chromen-5-ylmethyl)pyrimidin-2,4-bis(azan)-methansulfonat (1:1)
ASK #32334	
Formelstamm	(C20-H16-Cl-N2-O3) ⁻ (C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	564.0272
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ ClN ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	(2 <i>R</i>)-7-Chlor-4-[(3 <i>E</i>)-2-oxo-1-phenylpyrrolidin-3-yliden]-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-carbonsäure-Megluminsalz (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-7-Chlor-4-[(3 <i>E</i>)-2-oxo-1-phenylpyrrolidin-3-yliden]-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-carbonsäure-1-Desoxy-1-methylamino- β -glucitol-Salz (1:1)
ASK #32336	
Chemical Abstract Service Nr.	186497-07-4
Molgewicht	424.4331
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Zibotentan
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Methoxy-5-methylpyrazin-2-yl)-2-[4-(1,3,4-oxadiazol-2-yl)phenyl]pyridin-3-sulfonamid
ASK #32337	
Chemical Abstract Service Nr.	236395-14-5
Molgewicht	296.3205
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Eslicarbazepinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; Pharmavista; ROMP2017; IGS; Hager2015
2. Bezeichnung	[(10 <i>S</i>)-5-Carbamoyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-yl]acetat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-(-)-10-(Acetyloxy)-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid; (10 <i>S</i>)-5-Carbamoyl-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-10-yl-acetat; (<i>S</i>)-10-Acetoxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid; (10 <i>S</i>)-10-(acetyloxy)-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepine-5-carboxamide;

(10S)-5-Carbamoyl-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-10-ylacetat; (10S)-10-Acetoxy-10,11-dihydro-5H-dibenzo[b,f]azepin-5-carboxamid;
(S)-10-Acetoxy-10,11-dihydro-5H-dibenz[b,f]azepin-5-carboxamid

ASK #32339

Chemical Abstract Service Nr. 224789-15-5

Formelstamm C23-H32-N6-O4-S . 2 Cl-H

Molgewicht 561.5249

Bruttoformel C₂₃H₃₄Cl₂N₆O₄S

Vorzugsbezeichnung Vardenafildihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L44)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3H)-on-hydrochlorid (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-{2-Ethoxy-5-[(4-ethyl-1-piperazinyl)sulfonyl]phenyl}-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-dihydrochlorid;
2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-dihydrochlorid

ASK #32340

Chemical Abstract Service Nr. 330808-88-3

Formelstamm C23-H32-N6-O4-S . Cl-H . 3 H2-O

Molgewicht 579.1098

Bruttoformel C₂₃H₃₃ClN₆O₄S

Vorzugsbezeichnung Vardenafilhydrochlorid-Trihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L44)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; EAB8.2(2014)/2782

2. Bezeichnung 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3H)-on-hydrochlorid 3 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-{2-Ethoxy-5-[(4-ethylpiperazin-1-yl)sulfonyl]phenyl}-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-hydrochlorid-Trihydrat; Vardenafilhydrochlorid (1:1) 3 HO;
1-[[3-(5-Methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)-4-ethoxyphenyl]sulfonyl]-4-ethylpiperazin-Hydrochlorid-Trihydrat; Vardenafil-Hydrochlorid-Trihydrat;
2-[2-Ethoxy-5-[(4-ethylpiperazin-1-yl)sulfonyl]phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3H)-on-hydrochlorid-Trihydrat; Vardenafilmonohydrochlorid-Trihydrat;
2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(1H)-on-hydrochlorid 3 HO; Vardenafilhydrochlorid-3-Wasser; Vardenafilhydrochlorid 3 HO

ASK #32342

Chemical Abstract Service Nr. 211570-55-7

Formelstamm (C33-H38-Gd-N3-O14-P)3⁻ Na3⁺ . H2-O

Molgewicht 975.8749

Bruttoformel C₃₃H₃₈GdN₃Na₃O₁₄P

Vorzugsbezeichnung Gadofosveset-Trinatrium 1 H₂O
(INN.L45)

**International
Nonproprietary
Name**

2. Bezeichnung Trihydrogen[aqua{(4*R*)-3,6,9-tris(carboxylatomethyl- *O*)-4-[(4,4-diphenylcyclohexyloxy)(oxido)phosphoryloxymethyl]-3,6,9-triazaundecandioato- ²*O*¹,¹, ³*N*³,⁶,⁶}]gadolinium()]-Trinatriumsalz
ASK #32343

**Chemical Abstract
Service Nr.** 308240-58-6

Molgewicht 76400

Bruttoformel C₃₃₄₅H₅₂₁₅N₉₆₃O₁₀₁₅S₃₇

Vorzugsbezeichnung Talactoferrin alfa

**International
Nonproprietary Name** INN.L54

2. Bezeichnung GRRRRSVQWC(10*S* 46*S*) TVSQPEATKC(20*S* 37*S*) FQWQRNMRRV RGPPVSC(37*S* 20*S*)IKR DSPIQC(46*S* 10*S*)IQAI AENRADAVTL DGGFIYEAGL APYKLRPVAA EVYGTERQPR
THYYAVAVVK KGGSFQLNEL QGLKSC(116*S* 199*S*)HTGL RRTAGWNVPI GTLRPFLNWT GPPEPIEAAV ARFFSASC(158*S* 174*S*)VP GADKGQFPNL
C(171*S* 182*S*)RLC(174*S* 158*S*)AGTGEN KC(182*S* 171*S*)AFSSQEPY FSYSGAFKC(199*S* 116*S*)L RDGAGDVAFI RESTVFEDLS DEAERDEYEL LC(232*S* 246*S*)PDNTRKPV
DKFKDC(246*S* 232*S*)HLAR VPSHAVVARS VNGKEDAIWN LLRQAQEKFG KDKSPKFQLF GSPSGQKDLL FKDSAIGFSR VPPRIDSGLY LGSGYFTAIQ NLRKSEEEVA
ARRARVWWC(349*S* 381*S*)A VGEQELRKC(359*S* 372*S*)N QWSGLSEGSV TC(372*S* 359*S*)SSASTTED C(381*S* 349*S*)IALVLKGEA DAMSLDGGYV YTAGKC(406*S* 687*S*)GLVP
VLAENYKSQQ SSDPDPNC(428*S* 650*S*)VD RPVEGYLAVA VVRRSDTSLT WNSVKGKSC(460*S* 535*S*) HTAVDRTAGW NIPMGLLFNQ TGSC(484*S* 678*S*)KFDEYF
SQSC(494*S* 508*S*)APGSDP RSNLC(505*S* 518*S*)ALC(508*S* 494*S*)IG DEQGENKC(518*S* 505*S*)VP NSNERYGYT GAFRC(535*S* 460*S*)LAENA GDVAFVKDVT VLQNTDGNNN
EAWAKDLKLA DFALLC(576*S* 590*S*)LDGK RKPVTEARSC(590*S* 576*S*) HLAMAPNHAV VSRMDKVERL KQVLLHQQAK FGRNGSDC(628*S* 633*S*)PD KFC(633*S* 628*S*)LFQSETK
NLLFNDNTEC(650*S* 428*S*) LARLHGKTTY EKYLGPQYVA GITNLKCC(678*S* 484*S*)ST SPLLEAC(687*S* 406*S*)EFL RK (glycosyliert an N 138, N 479)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Lactoferrin, rekombinant, human

ASK #32345

Chemical Abstract Service Nr. 149003-01-0

Formelstamm C11-H16-N4-O4 . x Cl-H

Molgewicht 304.73

Bruttoformel C₁₁H₁₇ClN₄O₄

Vorzugsbezeichnung Dexrazoxanhydrochlorid (1:x)

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung (*S*)-4,4'-(Propan-1,2-diyl)bis(piperazin-2,6-dion)-hydrochlorid (1:x)

ASK #32346

Chemical Abstract Service Nr. 334476-46-9

Molgewicht 491.445

Bruttoformel C₂₃H₂₄F₇N₃O

Vorzugsbezeichnung Vestipitant

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-{(*R*)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-*N*-methylpiperazin-1-carboxamid

ASK #32347

Chemical Abstract Service Nr. 334476-64-1

Formelstamm C23-H24-F7-N3-O . C-H4-O3-S

Molgewicht 587.5506
Bruttoformel C₂₄H₂₈F₇N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Vestipitantmesilat
International Nonproprietary Name INN.L53,v.L18
2. Bezeichnung (2S)-N-((R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methylpiperazin-1-carboxamid-methansulfonat (1:1)

ASK #32348

Chemical Abstract Service Nr. 334476-47-0
Formelstamm C23-H24-F7-N3-O . C2-H4-O2
Molgewicht 551.4969
Bruttoformel C₂₅H₂₈F₇N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Vestipitantacetat
International Nonproprietary Name (INN.L53)
2. Bezeichnung (2S)-N-((R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methylpiperazin-1-carboxamid-acetat (1:1)

ASK #32349

Chemical Abstract Service Nr. 402595-29-3
Molgewicht 397.4077
Bruttoformel C₂₂H₁₆FN₇
Vorzugsbezeichnung Etricigat
International Nonproprietary Name INN.L50
2. Bezeichnung 2-[1-[(2-Fluorphenyl)methyl]-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-3-yl]-5-(pyridin-4-yl)pyrimidin-4-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {2-[1-(2-Fluorbenzyl)-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-3-yl]-5-(4-pyridyl)pyrimidin-4-yl}azan

ASK #32350

Chemical Abstract Service Nr. 183133-96-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 890654-44-1
Molgewicht 835.9324
Bruttoformel C₄₅H₅₇NO₁₄
Vorzugsbezeichnung Cabazitaxel

International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; ChemIDplus; AdisInsight; FDA-SRS; EUCTR; USNCT; PubChem; ChemSpider; GlnAS; CAS; USAN

2. Bezeichnung [4-(Acetyloxy)-2-(benzoyloxy)-5,20-epoxy-1-hydroxy-7,10-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13-yl]((2R,3S)-3-((tert-butoxycarbonyl)amino)-2-hydroxy-3-phenylpropanoat)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1S,2S,3R,4S,7R,9S,10S,12R,15S)-4-(Acetyloxy)-15-(((2R,3S)-3-((tert-butoxy)carbonyl)amino)-2-hydroxy-3-phenylpropanoyl)oxy)-1-hydroxy-9,12-dimethoxy-10,14,17,17-tetramethyl-11-oxo-6-oxatetracyclo[4.4.1.1.1.1]-undec-2-ene-11-carboxylic acid (4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-7beta,10beta-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13alpha-yl)((2R,3S)-3-tert-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat)

ASK #32351

Chemical Abstract Service Nr. 1426815-65-7

Formelstamm C45-H57-N-O14 . C3-H6-O

Molgewicht 894.0115

Bruttoformel C₄₈H₆₃NO₁₅

Vorzugsbezeichnung Cabazitaxel-Aceton (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L60)

2. Bezeichnung [4-(Acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-7 ,10 -dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13 -yl]((2R,3S)-3-[(*tert*-butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoat)--Propan-2-on (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-7beta,10beta-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13alpha-yl)((2R,3S)-3-*tert*-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]--Aceton (1:1)

ASK #32352

Chemical Abstract Service Nr. 181872-90-2

Molgewicht 1478.0762

Bruttoformel C₃₁H₃₆I₆N₆O₁₄

Vorzugsbezeichnung losimenol

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 5,5'-{Propandioylbis[(2,3-dihydroxypropyl)azandiy]}bis[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid]

ASK #32355

Chemical Abstract Service Nr. 9010-85-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1202864-34-3; 62493-92-9; 9006-49-9

Formelstamm (C4-H8)x (C5-H8)y

2. Bezeichnung Poly[(1,1-dimethylethylen)-*co*-(2-methylbut-2-enylen)] (x:y)

3. Bezeichnung Poly(isobutylen-*co*-isopren)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Butylkautschuk; Isobutylen-Isopren-Copolymerisat; Isobuten-Isopren-Copolymer

ASK #32356

Chemical Abstract Service Nr. 156294-36-9

Molgewicht 831.9006

Bruttoformel C₄₅H₅₃NO₁₄

Vorzugsbezeichnung Larotaxel

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung (4,10 -Diacetyloxy-13 -{((2R,3S)-3-[(*tert*-butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoyloxy)-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxo-7 ,19-cyclotax-11-en-2 -yl)benzoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4,10beta-Diacetyloxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxo-7beta,19-cyclotax-11-en-13alpha-yl)((2R,3S)-3-*tert*-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #32357

Chemical Abstract Service Nr. 192573-38-9

Molgewicht 867.9312

Bruttoformel C₄₅H₅₃NO₁₄

Vorzugsbezeichnung Larotaxel 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L56)

2. Bezeichnung (4,10 -Diacetyloxy-13 -((2*R*,3*S*)-3-[(*tert*-butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoyloxy)-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxo-7 ,19-cyclotax-11-en-2 -yl)benzoat 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [4,10beta-Di(acetyloxy)-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxo-7beta,19-cyclotax-11-en-13alpha-yl][(2*R*,3*S*)-3-*tert*-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat] 2 HO

ASK #32358

Chemical Abstract Service Nr. 179324-69-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 197730-97-5

Molgewicht 384.2372

Bruttoformel C₁₉H₂₅BN₄O₄

Vorzugsbezeichnung Bortezomib

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 KEGG; USM14; MeSH; NCI.Dict; ChemSpider; BAN; EUTCT; Pharmavista; USEPA-ACToR; USNCT; CAS; PubChem; USAN; ATC; IGS; NCI.Thesaurus; AAN; ChemIDplus; MAR2015; ROMP2015; ICTRP; JAN; HSDB; EUCTR

2. Bezeichnung ((1*R*)-3-Methyl-1-((2*S*)-3-phenyl-2-(pyrazin-2-carboxamido)propanamido)butyl)boronsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[(1*R*)-1-(Dihydroxyboryl)-3-methylbutyl]-N(alpha)-(2-pyrazinylcarbonyl)-L-phenylalaninamid;
N-[(1*S*)-1-{N-[(1*R*)-1-Dihydroxyboranyl-3-methylbutyl]carbonyl}-2-phenylethyl]pyrazincarboxamid;
[(1*R*)-3-Methyl-1-((2*S*)-3-phenyl-2-[(pyrazin-2-ylcarbonyl)amino]propanoyl)amino]butyl]boronsäure;
N-[(1*S*)-1-Benzyl-2-[[1*R*)-1-(dihydroxyboranyl)-3-methylbutyl]amino]-2-oxoethyl]pyrazincarboxamid

ASK #32361

Chemical Abstract Service Nr. 112727-80-7

Molgewicht 323.8178

Bruttoformel C₁₆H₂₂ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Renzaprid

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung 4-Amino-N-[(4*RS*,5*SR*)-1-azabicyclo[3.3.1]nonan-4-yl]-5-chlor-2-methoxybenzamid

ASK #32362

Chemical Abstract Service Nr. 62989-33-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 27070-47-9
Molgewicht 241.2471
Bruttoformel C₉H₁₅N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Sapropterin
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 USMI13
2. Bezeichnung (6*R*)-2-Amino-6-[(1*R*,2*S*)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dapropterin

ASK #32363

Chemical Abstract Service Nr. 69056-38-8
Formelstamm C₉-H₁₅-N₅-O₃ . 2 Cl-H
Molgewicht 314.169
Bruttoformel C₉H₁₇Cl₂N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Sapropterindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung (6*R*)-2-Amino-6-[(1*R*,2*S*)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3*H*)-on-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dapropterindihydrochlorid

ASK #32364

Formelstamm C₉-H₁₃-(2)H₂-N₄-(15)N-O₃
Bruttoformel C₉H₁₅N₅O₃
Vorzugsbezeichnung [6,7-²H₂,5-¹⁵N]Sapropterin
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung [6,7-²H₂,5-¹⁵N]-(6*R*)-2-Amino-6-[(1*R*,2*S*)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [6,7-(2)H,5-(15)N]Dapropterin

ASK #32365

Formelstamm C₉-H₁₃-(2)H₂-N₄-(15)N-O₃ . 2 Cl-H
Bruttoformel C₉H₁₇Cl₂N₅O₃
Vorzugsbezeichnung [6,7-²H₂,5-¹⁵N]Sapropterindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung [6,7-²H₂,5-¹⁵N]-(6*R*)-2-Amino-6-[(1*R*,2*S*)-1,2-dihydroxypropyl]-5,6,7,8-tetrahydropteridin-4(3*H*)-on-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [6,7-(2)H,5-(15)N]Dapropterindihydrochlorid

ASK #32366

Chemical Abstract Service Nr. 1196-01-6

Molgewicht 150.2176
Bruttoformel C₁₀H₁₄O
2. Bezeichnung (1*S*,5*S*)-4,6,6-Trimethylbicyclo[3.1.1]hept-3-en-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Verbenon

ASK #32367

Chemical Abstract Service Nr. 89-79-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 18674-66-3
Molgewicht 154.2493
Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*,5*R*)-5-Methyl-2-(prop-1-en-2-yl)cyclohexan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isopulegol

ASK #32368

Chemical Abstract Service Nr. 112-20-9
Molgewicht 143.2697
Bruttoformel C₉H₂₁N
2. Bezeichnung Nonan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Nonylamin; Nonylazan

ASK #32369

Chemical Abstract Service Nr. 404951-53-7
Molgewicht 379.4522
Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Dacinostat
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung (*E*)-*N*-Hydroxy-3-(4-{*N*-(2-hydroxyethyl)-*N*-[2-(indol-3-yl)ethyl]aminomethyl}phenyl)acrylamid

ASK #32370

Chemical Abstract Service Nr. 372075-36-0
Molgewicht 50708.3849
Bruttoformel C₂₂₃₄H₃₅₁₂N₆₅₀O₆₈₂S₁₀
Vorzugsbezeichnung Cintredekinbesudotox
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung MHSPPVPPS TALRELIEEL VNITQNKAP LC(32*S* 60*S*)NGSMVWSI NLTAGMYC(48*S* 74*S*)AA LESLINVSGC(60*S* 32*S*)SAIEKTQRM L SGFC(74*S* 48*S*)PHKVSA GQFSSLHVRD TKIEVAQFVK DLLLHLKLF REGRFNKASG GPEGGSLAAL TAHQAC(136*S* 158*S*)HLPL ETFTRRHQPR GWEQLEQC(158*S* 136*S*)GY PVQRLVALYL AARLSWNQVD QVIRNALASP GSGGDLGEAI REQPEQARLA LTLAAESER FVRQGTGNDE AGAANGPADS GDALLERNYP TGAFLGDGG DVSFSTRGTQ NWTVERLLQA HRQLEERGYV FVGYHGTFLE AAQSIVFGGV RARSQDLDAI WRGFYIAGDP ALAYGYAQDQ EPDARGRIRN GALLRVYVPR SSLPGFYRTS LTLAAPEAAG EVERLIGHPL PLRLDAITGP EEEGGRL ETI LGWPLAERTV

VIPSAIPTDP RNVGGDLDP S IPDQEQAIS ALPDYASQPG QPPREDLR

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Interleukin 13-Pseudomonas Exotoxin Fusion Protein Cytotoxin

ASK #32371

Chemical Abstract Service Nr. 199113-98-9

Molgewicht 395.4317

Bruttoformel $C_{20}H_{17}N_3O_4S$

Vorzugsbezeichnung Balaglitazon

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung 5-[4-[(3-Methyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-2-yl)methoxy]benzyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion

ASK #32372

Chemical Abstract Service Nr. 220997-97-7

Molgewicht 398.3596

Bruttoformel $C_{21}H_{16}F_2N_2O_4$

Vorzugsbezeichnung Diflomotecan

International Nonproprietary Name INN.L46

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung (5*R*)-5-Ethyl-9,10-difluor-5-hydroxy-1,4,5,13-tetrahydrooxepino[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-3,15-dion

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-5-Ethyl-9,10-difluor-5-hydroxy-1,4,5,13-tetrahydrooxepino[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-3,15-dion

ASK #32373

Chemical Abstract Service Nr. 190258-12-9

Molgewicht 251.3645

Bruttoformel $C_{15}H_{25}NO_2$

Vorzugsbezeichnung Edronocain

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung *N*-Methyl-*N*-[2-(3-propoxyphenoxy)ethyl]propan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Isopropyl)(methyl)[2-(3-propoxyphenoxy)ethyl]azan

ASK #32374

Chemical Abstract Service Nr. 202340-45-2

Molgewicht 469.7222

Bruttoformel $C_{29}H_{43}NO_2S$

Vorzugsbezeichnung Eflucimib

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung (S)-2-Dodecylsulfanyl-4'-hydroxy-2',3',5'-trimethyl-2-phenylacetanilid

ASK #32375

Chemical Abstract Service Nr. 63266-93-3
Molgewicht 382.4911
Bruttoformel C₂₁H₃₄O₆
Vorzugsbezeichnung Eganoprost
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung Methyl[(Z)-7-((1R,2R,3R)-2-((E-3S,7R)-3,7-dihydroxyoct-1-en-1-yl)-3-hydroxy-5-oxocyclopentyl)hept-5-enoat]

ASK #32376

Chemical Abstract Service Nr. 160135-92-2
Formelstamm (C19-H25-N2-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 378.4857
Bruttoformel C₁₉H₂₆N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Gemopatrilat
International Nonproprietary Name INN.L46
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung {(3S)-7,7-Dimethyl-2-oxo-3-[(2S)-3-phenyl-2-sulfanylpropanamido]azepan-1-yl}essigsäure

ASK #32377

Chemical Abstract Service Nr. 63132-38-7
Formelstamm (C5-H12-N2-O6-P2)⁴⁻ 4H⁺
Molgewicht 262.1379
Bruttoformel C₅H₁₆N₂O₆P₂
Vorzugsbezeichnung Lidadronsäure
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung 1-Amino-3-dimethylaminopropan-1,1-diylbis(phosphonsäure)

ASK #32378

Chemical Abstract Service Nr. 84472-85-5
Molgewicht 253.2147
Bruttoformel C₉H₁₁N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Navuridin
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung 1-(3-Azido-2,3-dideoxy-β-D-erythro-pentofuranosyl)pyrimidin-2,4(1H,3H)-dion

ASK #32379

Chemical Abstract Service Nr. 90060-42-7
Molgewicht 333.422
Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₄
Vorzugsbezeichnung Nolomirol
International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung	(6-Methylamino-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1,2-diyl)bis(2-methylpropanoat)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6-Methylamino-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-1,2-diyl)diisobutyrat
ASK #32380	
Chemical Abstract Service Nr.	124265-89-0
Molgewicht	253.2578
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Omaciclovir
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(2 <i>R</i>)-4-hydroxy-2-(hydroxymethyl)butyl]-1,9-dihydropurin-6-on
ASK #32381	
Chemical Abstract Service Nr.	198480-55-6
Molgewicht	456.576
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pipendoxifen
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	2-(4-Hydroxyphenyl)-3-methyl-1-[4-(2-piperidinoethoxy)benzyl]indol-5-ol
ASK #32382	
Chemical Abstract Service Nr.	195532-12-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₀ -F-N ₄ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	396.4148
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ FN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pradofloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	8-Cyan-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-[(4 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-perhydropyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #32383	
Chemical Abstract Service Nr.	185428-18-6
Molgewicht	397.4476
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Rivoglitazon
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	5-({4-[(6-Methoxy-1-methyl-1- <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)methoxy]phenyl)methyl}-1,3-thiazolidin-2,4-dion
ASK #32384	
Chemical Abstract Service Nr.	3380-30-1
Molgewicht	255.0967

Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ Cl ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Soneclosan
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	5-Chlor-2-(4-chlorphenoxy)phenol
ASK #32385	
Chemical Abstract Service Nr.	130306-02-4
Molgewicht	257.2184
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tezacitabin
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(<i>E</i>)-2-desoxy-2-fluormethylen- - <i>D</i> - <i>erythro</i> -pentofuranosyl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #32386	
Chemical Abstract Service Nr.	211323-03-4
Molgewicht	98600
Vorzugsbezeichnung	Erlizumab
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
ASK #32387	
Chemical Abstract Service Nr.	244096-20-6
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Gavilimomab
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	immunoglobulin M, anti-(human antigen CD147)(mouse monoclonal ABX-CBL μ-chain), disulfide with mouse monoclonal ABX-CBL light chain, pentamer
ASK #32388	
Chemical Abstract Service Nr.	250242-54-7
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Lemalesomab
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human NCA-90 granulocyte cell antigen)(mouse monoclonal IMMU-MN3 1-chain), disulfide with mouse monoclonal IMMU-MN3 1-chain, dimer
ASK #32389	
Chemical Abstract Service Nr.	242138-07-4
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Omalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Monoklonaler Antikörper E 25 gegen IgE
ASK #32390	

Chemical Abstract Service Nr.	235428-87-2
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Taplitumomab paptox
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

ASK #32391

Chemical Abstract Service Nr.	219716-33-3
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Visilizumab
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN

ASK #32392

Chemical Abstract Service Nr.	261911-75-5
Vorzugsbezeichnung	Ziralimumab
International Nonproprietary Name	INN.L46
2. Bezeichnung	immunoglobulin M, anti-(human antigen CD147) (human monoclonal ABX-RB2 μ -chain), disulfide with human monoclonal ABX-RB2 light chain, pentamer

ASK #32393

Chemical Abstract Service Nr.	175013-73-7
Molgewicht	375.366
Bruttoformel	$C_{20}H_{19}F_2NO_4$
Vorzugsbezeichnung	Tidembesat
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-6-Acetyl-3-hydroxy-2,2-dimethylchroman-4-yl]-3,5-difluorbenzamid

ASK #32394

Chemical Abstract Service Nr.	180200-68-4
Molgewicht	338.3971
Bruttoformel	$C_{16}H_{19}FN_2O_3S$
Vorzugsbezeichnung	Tilmacoxib
International Nonproprietary Name	INN.L46
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-(4-Cyclohexyl-2-methyl-1,3-oxazol-5-yl)-2-fluorbenzolsulfonamid

ASK #32395

Chemical Abstract Service Nr.	134234-12-1
Molgewicht	327.4174
Bruttoformel	$C_{20}H_{25}NO_3$
Vorzugsbezeichnung	Traxoprodil

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung (1*S*,2*S*)-1-(4-Hydroxyphenyl)-2-(4-hydroxy-4-phenylpiperidino)propan-1-ol

ASK #32396

Chemical Abstract Service Nr. 72741-87-8

Molgewicht 173.2096

Bruttoformel C₈H₁₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Tridolgosir

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung (1*S*,2*R*,8*R*,8*aR*)-Octahydroindolizin-1,2,8-triol

ASK #32397

Chemical Abstract Service Nr. 195157-34-7

Molgewicht 352.3889

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₆O₄

Vorzugsbezeichnung Valomaciclovir

International Nonproprietary Name INN.L46

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung [(3*R*)-4-(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-9-yl)-3-(hydroxymethyl)butyl](L-valinat)

ASK #32398

Chemical Abstract Service Nr. 139233-53-7

Molgewicht 273.2839

Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₄

Vorzugsbezeichnung Zelandopam

International Nonproprietary Name INN.L46

2. Bezeichnung (S)-4-(3,4-Dihydroxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-7,8-diol

ASK #32399

Formelstamm C145-H240-N44-O48-S2 . x(C2-H3-O2)⁻ xH⁺ . y H2-O

Vorzugsbezeichnung Calcitonin-vom-Lachs-acetat (1:x) y H₂O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L14)

2. Bezeichnung Cys(1*S* 7*S*)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7*S* 1*S*)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH₂-acetat (1:x) y H₂O

ASK #32400

Chemical Abstract Service Nr. 235114-32-6

Formelstamm (C56-H70-N9-O23-S)⁻ H⁺

Molgewicht 1270.2744

Bruttoformel C₅₆H₇₁N₉O₂₃S

Vorzugsbezeichnung Micafungin

International Nonproprietary INN.L46

Name**Zitat Bezeichnung 1** PubChem; CAS; BAN; AdisInsight; ChemIDplus; FDA-SRS; GInAS; ChemSpider; JAN**2. Bezeichnung** 5.1,2.6-Anhydro[(4*R*,5*R*)-4,5-dihydroxy-*N*²-[4-[4-(pentyloxy)phenyl]isoxazol-3-yl]benzoyl]-L-ornithyl-L-threonyl-*trans*-4-hydroxy-L-prolyl-(4*S*)-4-hydroxy-4-[4-hydroxy-3-(sulfooxy)phenyl]-L-threonyl-(3*R*)-3**Zitat Bezeichnung 2** IUPAC

ASK #32401

Chemical Abstract Service Nr. 155030-63-0**Molgewicht** 1119.3884**Bruttoformel** C₆₀H₉₀N₆O₁₄**Vorzugsbezeichnung** Emodepsid**International Nonproprietary Name** INN.L46**2. Bezeichnung** (3*S*,6*R*,9*S*,12*R*,15*S*,18*R*,21*S*,24*R*)-4,6,10,16,18,22-Hexamethyl-3,9,15,21-tetrakis(2-methylpropyl)-12,24-bis[[4-(morpholin-4-yl)phenyl]methyl]-1,7,13,19-tetraoxa-4,10,16,22-tetraazacyclotetracosan-2,5

ASK #32402

Chemical Abstract Service Nr. 203258-60-0**Molgewicht** 723.5803**Bruttoformel** C₃₀H₃₅BrN₁₂O₅**Vorzugsbezeichnung** Brostallicin**International Nonproprietary Name** INN.L46**2. Bezeichnung** 4-(4-{4-[4-(2-Bromprop-2-enamido)-1-methyl-1*H*-pyrrol-2-carboxamido]-1-methyl-1*H*-pyrrol-2-carboxamido]-1-methyl-1*H*-pyrrol-2-carboxamido)-*N*-(2-carbamimidamidoethyl)-1-methyl-1*H*-pyrrol-2-carboxamid**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** 4-(4-{4-[4-(2-Bromacrylamido)-1-methylpyrrol-2-carboxamido]-1-methylpyrrol-2-carboxamido]-1-methylpyrrol-2-carboxamido)-*N*-(2-guanidinoethyl)-1-methylpyrrol-2-carboxamid

ASK #32404

Formelstamm (C₅-H₁₁-O₃-S)⁻ Na⁺ · H₂O**Molgewicht** 192.2091**Bruttoformel** C₅H₁₁NaO₃S**2. Bezeichnung** Pentan-1-sulfonsäure-Natriumsalz 1 H₂O

ASK #32405

Molgewicht 26655.1977**Bruttoformel** C₁₁₇₀H₁₇₆₂N₃₀₀O₃₈₆S₁₄**Vorzugsbezeichnung** Eufuserase**International Nonproprietary Name** INN.L46**2. Bezeichnung** AVENC(5*S* 120*S*)GPVAP RNKIVGGMEV TPHAYPWQVG LFIDDMYFCG GSIISDEWVL TAHCMDGAGF VEVVMGAHSI HDETEATQVR ATSTDFFFHE NWNSFTLSND LALIKMPAPI EFNDVIQPVC(120*S* 5*S*) LPTYTDASDD FVGESVTLTG WGKPSDSAFG IAEQLREVDV TTITTADCQA YYGIVTDKIL CIDSEGGHGS CNGDSGGPMN YVTGGVTQTR GITSFSGSSTG CETGYPDGYT RVTSYLDWIE SNTGIAIDP

ASK #32406

Molgewicht 15001.0233
Bruttoformel $C_{651}H_{1056}N_{190}O_{200}S_8$
Vorzugsbezeichnung Pitraquinra
International Nonproprietary Name INN.L46
2. Bezeichnung MHKC(4S 128S)DITLQE IIKTLNSLTE QKTLC(25S 66S)TELV TDIFAASKNT TEKETF(47S 100S)RAA TVLRQFYSHH EKDTRC(66S 25S)LGAT AQQFHRHKQL IRFLKRLDRN LWGLAGLNSC(100S 47S) PVKEANQSTL ENFLERLKI MDDEKDSKC(128S 4S)S S

ASK #32407

Chemical Abstract Service Nr. 178535-93-8
Molgewicht 27273.0596
Bruttoformel $C_{1174}H_{1894}N_{354}O_{354}S_{20}$
Vorzugsbezeichnung Abrineurin
International Nonproprietary Name INN.L46
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung [MHSDPARRGE LSVC(14S 81S)DSISEW VTAADKKTAV DMSGGTVTVL EKVPVSKGQL KQYFYETKC(59S 110S)N PMGYTKEGC(69S 112S)R GIDKRHWNSQ C(81S 14S)RTTQSYVRA LTMDSKKRIG WRFIRIDTSC (110S 59S)VC(112S 69S)TLTIKRGR]₂

ASK #32408

Chemical Abstract Service Nr. 100817-46-7
Formelstamm (C12-H17-O17-Sb2)3⁻ 3H⁺
Molgewicht 679.797
Bruttoformel $C_{12}H_{20}O_{17}Sb_2$
Vorzugsbezeichnung Stibogluconsäure
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 2,2'-Oxybis{(4*R*,5*S*,6*R*)-6-[(*R*)-1,2-dihydroxyethyl]-5-hydroxy-2-oxo-1,3,2⁵-dioxastibinan-4-carbonsäure}

ASK #32409

Chemical Abstract Service Nr. 10141-00-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 14766-82-6; 81827-72-7; 81827-73-8
Molgewicht 283.2196
Bruttoformel $CrKO_8S_2$
2. Bezeichnung Chrom()-kaliumsulfat
Zitat Bezeichnung 2 FIE2002; USMI13

ASK #32410

Formelstamm (C12-H14-N3-O7)⁻ H⁺
Molgewicht 313.2634
Bruttoformel $C_{12}H_{15}N_3O_7$
2. Bezeichnung 1-Desoxy-1-[2-(pyridin-4-ylcarbonyl)hydrazinyl]- β -D-glucopyranuronsäure

3. Bezeichnung 1-Desoxy-1-(2-isonicotinoylhydrazinyl)-D-glucopyranuronsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 1-Desoxy-1-(2-isonicotinoyldiazanyl)-beta-D-glucopyranuronsäure

ASK #32411

Chemical Abstract Service Nr. 97-05-2

Formelstamm (C₇H₄O₆S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 218.1839

Bruttoformel C₇H₆O₆S

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-sulfobenzoessäure

ASK #32412

Chemical Abstract Service Nr. 16941-12-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 110972-89-9; 127521-16-8

Formelstamm (PtCl₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 409.8179

Bruttoformel Cl₆H₂Pt

2. Bezeichnung Hexachloroplatin()-säure

Zitat Bezeichnung 2 USMI13

ASK #32413

Chemical Abstract Service Nr. 107-38-0

Formelstamm (C₂H₂AsO₅)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 183.9797

Bruttoformel C₂H₅AsO₅

2. Bezeichnung Arsonoessigsäure

Zitat Bezeichnung 2 USMI13

ASK #32414

Chemical Abstract Service Nr. 15610-76-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 83615-05-8

Formelstamm 2(H₄N)⁺ (Cl₄-Cu)²⁻

Molgewicht 241.4349

Bruttoformel Cl₄CuH₈N₂

2. Bezeichnung Ammonium-tetrachlorocuprat(2-)

ASK #32415

Chemical Abstract Service Nr. 7637-03-8

Formelstamm 4(H₄N)⁺ Ce⁴⁺ 4(O₄S)²⁻

Molgewicht 596.5202

Bruttoformel CeH₁₆N₄O₁₆S₄

2. Bezeichnung Tetraammonium-cer()-sulfat

3. Bezeichnung Ammonium-tetrasulfatocerat(4-)

ASK #32416

Chemical Abstract Service Nr. 10124-41-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15899-76-0
Formelstamm Ca²⁺ (S₂O₃)₂⁻
Molgewicht 152.2062
Bruttoformel CaO₃S₂
2. Bezeichnung Calciumthiosulfat
Zitat Bezeichnung 2 USMI13

ASK #32417

Chemical Abstract Service Nr. 7789-80-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 40563-56-2
Formelstamm Ca²⁺ 2(IO₃)⁻
Molgewicht 389.8833
Bruttoformel Ca₂O₆
2. Bezeichnung Calciumiodat
Zitat Bezeichnung 2 USMI13

ASK #32419

Chemical Abstract Service Nr. 144689-24-7
Formelstamm (C₂₄H₂₅N₆O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 446.5016
Bruttoformel C₂₄H₂₆N₆O₃
Vorzugsbezeichnung Olmesartan
International Nonproprietary Name INN.L55
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 4-(2-Hydroxypropan-2-yl)-2-propyl-1-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1*H*-imidazol-5-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-(1-Hydroxy-1-methylethyl)-2-propyl-1-[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]imidazol-5-carbonsäure

ASK #32423

Chemical Abstract Service Nr. 121395-47-9
Molgewicht 596.7126
Bruttoformel C₃₆H₄₀N₂O₆
2. Bezeichnung 4,5 :4',5' -Diepoxy-3,3'-dimethoxy-17,17'-dimethyl-7,7',8,8'-tetrahydro[2,2'-bimorphinan]-6,6'-diol
3. Bezeichnung 2,2'-Biscodein ((Codein-Dimer))
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 4,5alpha:4',5'alpha-Diepoxy-3,3'-dimethoxy-17,17'-dimethyl-7,7',8,8'-tetrahydro-2,2'-bimorphinan-6,6'-diol

ASK #32424

Molgewicht 273.327

Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₃

2. Bezeichnung (Trop-6-en-3 -yl)[(2*RS*)-2-hydroxy-2-phenylacetat]

ASK #32425

Formelstamm (C₁₈-H₂₄-N-O₄)⁺ Br⁻

Molgewicht 398.2915

Bruttoformel C₁₈H₂₄BrNO₄

2. Bezeichnung 6 ,7 -Epoxy-3 -[(2*RS*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumbromid

ASK #32426

Formelstamm (C₁₇-H₂₂-N-O₃)⁺ Br⁻

Molgewicht 368.2655

Bruttoformel C₁₇H₂₂BrNO₃

2. Bezeichnung 3 -[(2*RS*)-2-Hydroxy-2-phenylacetyloxy]-8-methyltrop-6-enium-bromid

ASK #32428

Chemical Abstract Service Nr. 4358-87-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 771-90-4

Molgewicht 166.1739

Bruttoformel C₉H₁₀O₃

2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(2*R*)-2-hydroxy-2-phenylacetat]

ASK #32430

Chemical Abstract Service Nr. 30811-09-7

Molgewicht 341.444

Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₃

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,6 -diethoxy-17-methylmorphin-7-en

ASK #32431

Chemical Abstract Service Nr. 93290-69-8

Molgewicht 311.3749

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₃

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-ethoxy-17-methylmorphin-7-en-6-on

ASK #32432

Chemical Abstract Service Nr. 50-84-0

Formelstamm (C₇-H₃-Cl₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 191.0115

Bruttoformel C₇H₄Cl₂O₂

2. Bezeichnung 2,4-Dichlorbenzoesäure

ASK #32433

Chemical Abstract Service Nr. 7597-60-6

Molgewicht 198.1793

Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₄ O ₃
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(6-Amino-1,3-dimethyl-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-5-yl)formamid

ASK #32434

Chemical Abstract Service Nr.	6736-40-9
Molgewicht	154.1698
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ N ₄ O
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-5-methylamino-1 <i>H</i> -imidazol-4-carboxamid

ASK #32435

Chemical Abstract Service Nr.	1076-22-8
Molgewicht	166.1374
Bruttoformel	C ₆ H ₆ N ₄ O ₂
2. Bezeichnung	3-Methyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #32436

Chemical Abstract Service Nr.	53242-76-5
Molgewicht	274.699
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ ClO ₃
2. Bezeichnung	2-[(4-Chlorphenyl)acetyl]benzoesäure

ASK #32437

Chemical Abstract Service Nr.	53242-88-9
Molgewicht	270.7136
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₁ ClN ₂ O
2. Bezeichnung	4-[(4-Chlorphenyl)methyl]phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-(4-Chlorbenzyl)phthalazin-1(2 <i>H</i>)-on

ASK #32438

Chemical Abstract Service Nr.	20526-97-0
Molgewicht	256.6838
Bruttoformel	C ₁₅ H ₉ ClO ₂
2. Bezeichnung	3-[(4-Chlorphenyl)methylen]-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on

ASK #32439

Chemical Abstract Service Nr.	613-94-5
Molgewicht	136.1512
Bruttoformel	C ₇ H ₈ N ₂ O
2. Bezeichnung	Benzohydrazid

ASK #32440

Chemical Abstract Service Nr.	78756-03-3
Molgewicht	285.2979
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₃ O ₃

2. Bezeichnung Ethyl(5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)

ASK #32441

Chemical Abstract Service Nr. 78756-33-9

Molgewicht 319.743

Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₃

2. Bezeichnung Ethyl(8-chlor-5-methyl-6-oxo-5,6-dihydro-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-3-carboxylat)

ASK #32442

Chemical Abstract Service Nr. 18818-64-9

Molgewicht 342.7763

Bruttoformel C₁₈H₁₅ClN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Temazepamacetat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung (7-Chlor-1-methyl-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl)acetat

ASK #32443

Chemical Abstract Service Nr. 17191-70-7

Molgewicht 314.7662

Bruttoformel C₁₇H₁₅ClN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-3-methoxy-1-methyl-5-phenyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #32444

Chemical Abstract Service Nr. 2888-64-4

Molgewicht 300.7396

Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-methyl-4-oxo-5-phenyl-1*H*-1,4⁵-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #32445

Chemical Abstract Service Nr. 3294-96-0

Molgewicht 300.7396

Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-methyl-5-phenyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,3(4*H*,5*H*)-dion

ASK #32446

Molgewicht 247.336

Bruttoformel C₁₄H₂₁N₃O

2. Bezeichnung *N*-(1-Methylazepan-4-yl)benzohydrazid

ASK #32447

Chemical Abstract Service Nr. 78755-80-3

Molgewicht 208.1891

Bruttoformel C₁₀H₉FN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Fluor-4-methyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,5(3*H*,4*H*)-dion

ASK #32448

Chemical Abstract Service Nr. 93329-92-1
Molgewicht 314.7662
Bruttoformel C₁₇H₁₅ClN₂O₂
2. Bezeichnung 7-Chlor-1,4-dimethyl-5-phenyl-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,3(4*H*,5*H*)-dion

ASK #32449

Chemical Abstract Service Nr. 195068-07-6
Formelstamm C22-H21-F-N2-O . Cl-H
Molgewicht 384.8743
Bruttoformel C₂₂H₂₂ClFN₂O
Vorzugsbezeichnung Sarizotanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L42)
2. Bezeichnung *N*-{[(2*R*)-3,4-Dihydro-2*H*-chromen-2-yl]methyl}[5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-yl]methanamin-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(*R*)-Chroman-2-ylmethyl][5-(4-fluorphenyl)-3-pyridylmethyl]azan-hydrochlorid; [(*R*)-Chroman-2-ylmethyl][5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-ylmethyl]azan-hydrochlorid

ASK #32450

Molgewicht 568.6594
Bruttoformel C₃₄H₃₆N₂O₆
2. Bezeichnung 4,5 :4',5' -Diepoxy-3,3'-dihydroxy-17,17'-dimethyl[2,2'-bimorphinan]-6,6'-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4,5α:4',5'α-Diepoxy-3,3'-dihydroxy-17,17'-dimethyl-2,2'-bimorphinan-6,6'-dion

ASK #32451

Chemical Abstract Service Nr. 109648-80-8
Molgewicht 301.3371
Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₄
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphinan-6-on-17-oxid

ASK #32452

Molgewicht 241.3315
Bruttoformel C₁₅H₁₉N₃
2. Bezeichnung *N*-Methyl-*N*-[2-(pyridin-2-yl)ethyl]-2-(pyridin-2-yl)ethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methylbis[2-(2-pyridyl)ethyl]azan

ASK #32453

Formelstamm (C12-H15-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 192.2542
Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂
2. Bezeichnung 2-Ethyl-2-phenylbutansäure

ASK #32454

Molgewicht 291.4284

Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₂

2. Bezeichnung (2-Diethylaminoethyl)(2-ethyl-2-phenylbutanoat)

ASK #32455

Chemical Abstract Service Nr. 103-74-2

Molgewicht 123.1525

Bruttoformel C₇H₉NO

2. Bezeichnung 2-(Pyridin-2-yl)ethanol

ASK #32456

Chemical Abstract Service Nr. 140-82-9

Molgewicht 161.242

Bruttoformel C₈H₁₉NO₂

2. Bezeichnung 2-(2-Diethylaminoethoxy)ethanol

ASK #32458

Chemical Abstract Service Nr. 84215-49-6

Formelstamm C23-H25-N3 . Cl-H

Molgewicht 379.9256

Bruttoformel C₂₃H₂₆ClN₃

2. Bezeichnung 4,4'-[(4-Iminocyclohexa-2,5-dien-1-yliden)methylen]-N,N,N',N'-tetramethyldianilin-hydrochlorid

ASK #32459

Chemical Abstract Service Nr. 100-66-3

Molgewicht 108.1378

Bruttoformel C₇H₈O

2. Bezeichnung Methoxybenzol

3. Bezeichnung Anisol

Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005; USMI13

ASK #32460

Chemical Abstract Service Nr. 91-10-1

Molgewicht 154.1632

Bruttoformel C₈H₁₀O₃

2. Bezeichnung 2,6-Dimethoxyphenol

Zitat Bezeichnung 2 CAS; FDA-SRS; GlnAS; EUTCT

ASK #32461

Chemical Abstract Service Nr. 90-04-0

Molgewicht 123.1525

Bruttoformel C₇H₉NO

2. Bezeichnung 2-Methoxyanilin

ASK #32462

Chemical Abstract Service Nr. 5150-42-5

Molgewicht 154.1632

Bruttoformel C₈H₁₀O₃

2. Bezeichnung 2,3-Dimethoxyphenol

ASK #32463

Chemical

Abstract Service Nr. 109581-93-3

Molgewicht 822.0334

Bruttoformel C₄₄H₆₉NO₁₂

2. Bezeichnung (9*E*-3*S*,4*R*,5*S*,8*R*,12*S*,14*S*,15*R*,16*S*,18*R*,19*R*,26*aS*)-5,19-Dihydroxy-3-((*E*)-2-[(1*R*,3*R*,4*R*)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]-1-methylethenyl)-14,16-dimethoxy-4,10,12,18-tetramethyl-8-(prop-2-en-1-yl)-5,6,8,11,1 H₂O

Zitat

Bezeichnung IUPAC
2

3.

Bezeichnung Tacrolimus-Monohydrat

Zitat

Bezeichnung EAB9.3,10.0(2018-2020)/2244
3

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Tacrolimus 1 HO;

Synonym (9*E*-3*S*,4*R*,5*S*,8*R*,12*S*,14*S*,15*R*,16*S*,18*R*,19*R*,26*aS*)-8-Allyl-5,19-dihydroxy-3-((*E*)-2-[(1*R*,3*R*,4*R*)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]-1-methylvinyl)-14,16-dimethoxy-4,10,12,18-tetramethyl-5,6,8,11,12,13,14,15,16
1 HO

ASK #32464

Chemical Abstract Service Nr. 637328-69-9

Formelstamm (C₂₅-H₃₀-N₇-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 477.5587

Bruttoformel C₂₅H₃₁N₇O₃

Vorzugsbezeichnung Tanogitran

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung *N*-{(2*R*)-2-[2-[(4-Carbamimidoylanilino)methyl]-1-methyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]-1-oxo-1-(pyrrolidin-1-yl)propan-2-yl}glycin

ASK #32465

Formelstamm (C₂₅-H₃₀-N₇-O₃)⁻ H⁺ . Cl-H . 1.5 H₂O

Molgewicht 541.0426

Bruttoformel C₂₅H₃₂ClN₇O₃

Vorzugsbezeichnung Tanogitranhydrochlorid 1.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L54)

2. Bezeichnung *N*-{(2*R*)-2-[2-[(4-Carbamimidoylanilino)methyl]-1-methyl-1*H*-benzimidazol-5-yl]-1-oxo-1-(pyrrolidin-1-yl)propan-2-yl}glycin-hydrochlorid 1.5 H₂O

ASK #32467

Chemical Abstract Service Nr. 393105-53-8

Formelstamm	(C ₂₄ -H ₁₅ -F ₃ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	439.3834
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₆ F ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Tiplasinin
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	2-[1-Benzyl-5-[4-(trifluormethoxy)phenyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl]-2-oxoessigsäure
ASK #32469	
Chemical Abstract Service Nr.	219685-93-5
Molgewicht	28800
Vorzugsbezeichnung	Pexelizumab
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	immunoglobulin, anti-(Human complement C5 -chain)(human-mouse monoclonal 5G1.1-SC single chain)
ASK #32470	
Chemical Abstract Service Nr.	128607-22-7
Molgewicht	378.8912
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ ClO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ospemifen
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	2-{4-[(1 <i>Z</i>)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}ethanol
ASK #32471	
Chemical Abstract Service Nr.	135306-39-7
Molgewicht	243.2498
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ F ₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Manifaxin
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-(3,5-Difluorphenyl)-3,5-dimethylmorpholin-2-ol
ASK #32472	
Chemical Abstract Service Nr.	248281-84-7
Molgewicht	356.8029
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Laquinimod
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	5-Chlor- <i>N</i> -ethyl-4-hydroxy-1-methyl-2-oxo- <i>N</i> -phenyl-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid
ASK #32473	
Chemical Abstract Service Nr.	219649-07-7
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₈₆ H ₉₉₇₄ N ₁₇₁₈ O ₂₀₀₈ S ₄₂

Vorzugsbezeichnung Labetuzumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L47

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; ChEMBL; CAS; MeSH; USAN; ChemIDplus; ICTRP; Pharmavista; GlnAS; USNCT; KEGG; EUTCT; NCI.Thesaurus; AdisInsight; PubChem

2. Bezeichnung [H,H]EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCSASGFDFT TYWMSWVRQA PGKGLEWIGE IHPDSSTINY APSLKDRFTI SRDNAKNTLF LQMDSLRPED TGVYFCASLY FGFPWFAYWG QGTPVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTVV PSSSLGTQTY ICNVNHHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCFSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L]DIQLTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQDVG TSWAWYQQKP GKAPKLLIYW TSTRHTGVPS RFSGSGSGTD FTFTISSLQP EDIATYYCQQ YSLYRSFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L](23-88,133-193),[H-H](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Sp2/0-Maus-Myelom-Zellen

Zitat Bezeichnung 2 (INN.SF)

ASK #32474

Chemical Abstract Service Nr. 186392-65-4

Molgewicht 457.9068

Bruttoformel C₂₃H₂₄ClN₃O₅

Vorzugsbezeichnung Ingliforib

International Nonproprietary Name INN.L47

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 5-Chlor-N-[(1*S*,2*R*)-1-benzyl-2-(3*r*,4*c*-dihydroxypyrrrolidin-1-ylcarbonyl)-2-hydroxyethyl]indol-2-carboxamid

ASK #32475

**Chemical Abstract
Service Nr.** 209342-40-5

Formelstamm (C₂₀H₁₈F-N₄-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 398.3877

Bruttoformel C₂₀H₁₉FN₄O₄

Vorzugsbezeichnung Finafloxacin

**International
Nonproprietary Name** INN.L47

Zitat Bezeichnung 1 USM12013; CAS; PubChem; MeSH; ChemIDplus; EUCTR; USNCT; ICTRP

2. Bezeichnung 8-Cyan-1-cyclopropyl-6-fluor-7-[(4*aS*,7*aS*)-hexahydropyrrolo[3,4-*b*][1,4]oxazin-6(2*H*)-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (-)-8-Cyan-1-cyclopropyl-6-fluor-7-[(4*aS*,7*aS*)-hexahydropyrrolo[3,4-*b*]-1,4-oxazin-6(2*H*)-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure;
8-Cyan-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-[(4*aS*,7*aS*)-perhydropyrrolo[3,4-*b*][1,4]oxazin-6-yl]-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure;
8-Cyano-1-cyclopropyl-6-fluor-7-((1*S*,6*S*)-2-oxa-5,8-diazabicyclo[4.3.0]non-8-yl)-1,4-dihydro-4-oxo-3-chinolincarbonsäure

ASK #32476

Chemical Abstract Service Nr. 204267-34-5

Formelstamm (C₃₁-H₃₁-N₂-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 528.5956

Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Feloprentan
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	(S)-3-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethoxy]-2-(4,6-dimethylpyrimidin-2-yloxy)-3,3-diphenylpropansäure
ASK #32477	
Chemical Abstract Service Nr.	144060-53-7
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₅ -N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	316.3748
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Febuxostat
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; ATC; USNCT; AAN; NCI.Dict; ChemSpider; USAN; JAN; AdisInsight; IGS; NCI.Thesaurus; USMI14; CAS; MeSH; EINECS; USEPA-ACToR; KEGG; ATC-DE; ROMP2016; EUTCT; Pharmavista; EUCTR; MAR2016; BAN; PubChem; ChemIDplus
2. Bezeichnung	2-[3-Cyan-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methyl-1,3-thiazol-5-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[3-Cyano-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methylthiazol-5-carbonsäure; 2-(3-Cyan-4-isobutoxyphenyl)-4-methyl-1,3-thiazol-5-carbonsäure; 2-[3-Cyan-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methylthiazol-5-carbonsäure; 2-(3-Cyan-4-isobutyloxyphenyl)-4-methylthiazol-5-carbonsäure; 2-[3-Cyano-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methyl-1,3-thiazol-5-carbonsäure
ASK #32478	
Chemical Abstract Service Nr.	213027-19-1
Molgewicht	216.322
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Cipralisant
International Nonproprietary Name	INN.L47
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(5,5-Dimethylhex-1-in-1-yl)cyclopropyl]imidazol
ASK #32479	
Chemical Abstract Service Nr.	214745-43-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	339155-58-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Efalizumab
International Nonproprietary Name	INN.L47
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
ASK #32480	
Chemical Abstract Service Nr.	150337-94-3
Molgewicht	455.6725
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ecalciden

International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung (5Z,7E-20S)-1,3-Dihydroxy-24-piperidino-9,10-secochola-5,7,10(19)-trien-24-on

ASK #32481

Chemical Abstract Service Nr. 161262-29-9

Molgewicht 301.3371

Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₄

Vorzugsbezeichnung Amotosalen

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung 3-[(2-Aminoethoxy)methyl]-2,5,9-trimethylfuro[3,2-g]chromen-7-on

ASK #32482

Chemical Abstract Service Nr. 145514-04-1

Molgewicht 252.23

Bruttoformel C₉H₁₂N₆O₃

Vorzugsbezeichnung Amdoxovir

International Nonproprietary Name INN.L47

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [(2*R*,4*R*)-4-(2,6-Diamino-9*H*-purin-9-yl)-1,3-dioxolan-2-yl]methanol

ASK #32483

Chemical Abstract Service Nr. 144506-11-6

Formelstamm (C₁₇-H₁₄-Cl-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 394.8294

Bruttoformel C₁₇H₁₅ClN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Alilusem

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung O-[7-Chlor-1-(2-methylbenzoyl)-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-4-ylidenamino]schwefelsäure

ASK #32486

Chemical Abstract Service Nr. 189758-25-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 322407-70-5

Formelstamm (C₆₅-H₈₉-N₁₄-O₁₈-S₂)³⁻ (90)Y³⁺ (M = 1508,5223)

Molgewicht 1508.522

Bruttoformel C₆₅H₈₉N₁₄O₁₈S₂Y

Vorzugsbezeichnung (⁹⁰Y)Yttriumedotretoid

International Nonproprietary Name (INN.L46)

2. Bezeichnung [S²,S⁷-Cyclo(*N*-[[4,7,10-tris(carboxylato- *O*-methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl-⁴N¹,N⁴,N⁷,N¹⁰]acetyl- *O*]-*D*-phenylalanyl-L-cysteiny-L-tyrosyl-*D*-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-*N*¹-[(2*R*,3*R*)-1,3-dihydroxy-24-piperidino-9,10-secochola-5,7,10(19)-trien-24-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (((90)Y)Yttrium-DOTA)-TOC; (90)Y-DOTATOC; DOTATOC-(90)Y; Edotreotid-((90)Y)Yttrium

ASK #32487

Chemical Abstract Service Nr. 63968-64-9
Molgewicht 282.3322
Bruttoformel C₁₅H₂₂O₅
Vorzugsbezeichnung Artemisinin
International Nonproprietary Name INN.L27
Zitat Bezeichnung 1 MAR32; USMI13
2. Bezeichnung (3*R*,5*aS*,6*R*,8*aS*,9*R*,12*S*,12*aR*)-3,6,9-Trimethyloctahydro-12*H*-3,12-epoxyprano[4,3-*l*][1,2]benzodioxepin-10(3*H*)-on

ASK #32492

Chemical Abstract Service Nr. 208576-22-1
Molgewicht 44803.4507
Bruttoformel C₂₀₁₆H₃₁₀₇N₅₄₅O₅₈₆S₁₄
Vorzugsbezeichnung Epafipase
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN
2. Bezeichnung AAASFGQTKI PRGNPYSVG CTDLMFDHTN KGTFRLRYYP SQDNDRDLTL WIPNKEYFWG LSKFLGTHWL MGNILRLFLG SMTTPANWNS PLRPGKEYPL VVFSHGLGAF RTLYSAIGID LASHGFIVAA VEHRDRSASA TYYFKDQSAA EIGDKSWLYL RTLKQEEETH IRNEQVRQRA KECSQALSLI LDIDHGKPKV NALDLKFDME QLKDSIDREK IAVIGHSFGG ATVIQTLSED QRFRCGIALD AWMFPLGDEV YSRIPQLFF INSEYFQYPA NIIKMKKCYS PDKERKMITI RGSVHQNFAD FTFATGKIIG HMLKLGKGDID SNVAIDL SNK ASLAFLLQKHL GLHKDFDQWD CLIEGDDENL IPGTNINTTN QHIMLQNSSG IEKYN
Zitat Bezeichnung 2 CAS; INN.seq
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Acetyl-1-alkyl-sn-glycero-3-phosphocholin-Deacetylase-(6-400)-Peptid, human

ASK #32493

Chemical Abstract Service Nr. 136653-69-5
Molgewicht 46400
Bruttoformel C₂₀₃₁H₃₁₂₁N₅₈₅O₆₀₁S₃₁
Vorzugsbezeichnung Nasaruplase beta
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung SNELHQVPSN C(11S 19S)DC(13S 31S)LNGGTC(19S 11S)V SNKYFSNIHW C(31S 13S)NC(33S 42S)PKKFGGQ HC(42S 33S)EIDKSKTC(50S 131S) YEGNGHFYRG KASTDTMGRP C(71S 113S)LPWNSATVL QQTYHAHRSD ALQLGLGKHN YC(102S 126S)RNPDRRR PWC(113S 71S)YVQVGLK PLVQEC(126S 102S)MVHD C(131S 50S)ADGKKPSSP PEELKFQC(148S 279S)GQ KTLRPRFKII GGEFTTIENQ PWFAAIYRRH RGSVTVYVC(189S 205S)G GSLISPC(197S 268S)WVI SATHC(205S 189S)FIDYP KKEDYIVYLG RSRLNSNTQG EMKFEVENLI LHKDYSADTL AHNNDIALLK IRSKEGRC(268S 197S)AQ PSRTIQTIC(279S 148S)L PSMYNDPQFG TSC(293S 362S)EITGFGK ENSTDYLYPE QLKMTVVKLI SHREC(325S 341S)QQPHY YGSEVTTKML C(341S 325S)AADPQWKTD SC(352S 380S)QGDSGGPL VC(362S 293S)SLQGRMTL

TGIVSWGRGC(380S 352S) ALKDKPGVYT RVSHFLPWIR SHTKEENGLA L (glycosyliert an T 18, N 302)

ASK #32494

Chemical Abstract Service Nr. 259074-76-5
Molgewicht 22576.2839
Bruttoformel C₉₈₅H₁₅₄₁N₂₈₅O₃₀₁S₁₂
Vorzugsbezeichnung Alfimeprase
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung SFPQRYVQLV IVADHRMNTK YNGSDSKIRQ VVHQIVNTIN EYRPLNIQF TLVGLEIWSN QDLITVTSVS HDTLASFGNW RETDLLRRQR HDNAQLLTAI DFDGDTVGLA YVGGMC(116S 196S)QLKH STGVIQDHS A INLLVALTMA HELGHNLGMN HDGNOC(156S 180S)HC(158S 163S)GA NSC(163S 158S)VMAAMLS DQPSKLFSDC(180S 156S) SKKDYQTFLT VNNPQC(196S 116S)ILNK P

ASK #32495

Chemical Abstract Service Nr. 244130-01-6
Molgewicht 8848.2088
Bruttoformel C₃₈₀H₆₁₄N₁₁₂O₁₁₃S₉
Vorzugsbezeichnung Mirostipen
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung MDRFHATSAD C(11S 35S)C(12S 51S)ISYTPRSI PC(22S 62S)SLLESYFE TNSEC(35S 11S)SKPGV IFLTCKGRRF C(51S 12S)ANPSDKQVQ VC(62S 22S)MRMLKLDTRIKTRKN

ASK #32496

Chemical Abstract Service Nr. 246861-96-1
Molgewicht 7535.883
Bruttoformel C₃₂₅H₅₅₇N₉₇O₉₅S₆
Vorzugsbezeichnung Garnocestim
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung TELRC(5S 31S)QC(7S 47S)LQT LQGIHLKNIQ SVKVKSPGPH C(31S 5S)AQTEVIATL KNGQKAC(47S 7S)LNP ASPMVKKIIE KMLKNGKSN

ASK #32497

Chemical Abstract Service Nr. 153804-05-8
Molgewicht 426.5135
Bruttoformel C₂₅H₂₆N₆O
Vorzugsbezeichnung Pratosartan
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung 2-Propyl-3-[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-ylmethyl]-5,6,7,8-tetrahydrocycloheptaimidazol-4(3*H*)-on

ASK #32498

Chemical Abstract Service Nr. 241473-69-8
Molgewicht 0
Vorzugsbezeichnung Reslizumab
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung immunoglobulin G4, anti-(human interleukin 5)(human-rat monoclonal SCH 55700 4-chain), disulfide with human-rat monoclonal SCH 55700 light chain, dimer
ASK #32499

Chemical Abstract Service Nr. 160970-54-7
Molgewicht 495.5345
Bruttoformel C₂₅H₃₂F₃N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Silodosin
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung 1-(3-Hydroxypropyl)-5-[(2*R*)-2-((2-[2-(2,2,2-trifluorethoxy)phenoxy]ethyl)amino)propyl]-2,3-dihydro-1*H*-indol-7-carboxamid
ASK #32500

Chemical Abstract Service Nr. 179067-42-6
Formelstamm (C₄₅-H₃₃-F₁₀-O₂₀-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 1116.7052
Bruttoformel C₄₅H₃₅F₁₀O₂₀P
Vorzugsbezeichnung Tafluposid

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung {4-[(5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-{4,6-*O*-[(*R*)-Ethyliden]-2,3-bis-*O*-[(pentafluorophenoxy)acetyl]-*-D*-glucopyranosyloxy}-6-oxo-5,5*a*,6,8,8*a*,9-hexahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-5-yl]-2,6-dimethoxy
ASK #32501

Chemical Abstract Service Nr. 185954-27-2
Molgewicht 339.4578
Bruttoformel C₁₈H₂₁N₅S
Vorzugsbezeichnung Tofimilast
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung 9-Cyclopentyl-7-ethyl-3-(2-thienyl)-6,9-dihydro-5*H*-pyrazolo[3,4-*c*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyridin
ASK #32502

Chemical Abstract Service Nr. 142852-50-4
Molgewicht 376.5344
Bruttoformel C₂₅H₃₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Zanapezil
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung 3-(1-Benzyl-4-piperidyl)-1-(2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-8-yl)propan-1-on
ASK #32503

Chemical Abstract Service Nr. 241800-98-6
Molgewicht 320.3485
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₆O
Vorzugsbezeichnung Zoniporid
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung *N*-Carbamimidoyl-5-cyclopropyl-1-(5-chinoly)pyrazol-4-carboxamid

ASK #32504

Chemical Abstract Service Nr. 678160-57-1
Molgewicht 496.5639
Bruttoformel C₂₅H₃₀F₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Zoticason
International Nonproprietary Name INNv.L97:Corr.CAS
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung *S*-[(3*R*)-2-Oxooxolan-3-yl](6,9-difluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-carbothioat)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *S*-[(*R*)-2-Oxotetrahydrofuran-3-yl](6alpha,9-difluor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17beta-carbothioat);
S-[(3*R*)-2-Oxotetrahydro-3-furanyl]-(6alpha,11beta,16alpha,17alpha)-6,9-difluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17-carbothioat;
S-(*R*)-6alpha,9-Difluor-11beta,17-dihydroxy-16alpha-methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17beta-carbothio-*S*-säure-2-oxotetrahydrofuran-3-ylester [Korrektur: irrümliches 12beta ersetzt durch 11beta]

ASK #32507

Chemical Abstract Service Nr. 190977-41-4
Formelstamm (C₁₇₂-H₂₀₄-N₆₂-O₉₁-P₁₇-S₁₇)¹⁷⁻ 17Na⁺
Molgewicht 6058.306
Bruttoformel C₁₇₂H₂₀₄N₆₂Na₁₇O₉₁P₁₇S₁₇
Vorzugsbezeichnung Oblimersen-Heptadecanatrium
International Nonproprietary Name (INN.L49)
2. Bezeichnung *P*-Thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenyl-

ASK #32510

Chemical Abstract Service Nr. 110230-98-3
Formelstamm (C₃₈-H₃₇-N₅-O₉)⁴⁻ 4H⁺
Molgewicht 711.7602
Bruttoformel C₃₈H₄₁N₅O₉
Vorzugsbezeichnung Talaporfin

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung *N-[[[(7S,8S)-3-Carboxy-7-(2-carboxyethyl)-18-ethyl-2,8,12,17-tetramethyl-13-vinyl-7,8-dihydroporphyrin-5-yl]acetyl]-L-asparaginsäure*

ASK #32511

Chemical Abstract Service Nr. 220201-34-3

Formelstamm (C₃₈H₃₇N₅O₉)⁴⁻ 4Na⁺

Molgewicht 799.6876

Bruttoformel C₃₈H₃₇N₅Na₄O₉

Vorzugsbezeichnung Talaporfin-Tetranatrium

International Nonproprietary Name (INN.L45)

2. Bezeichnung *N-[[[(7S,8S)-3-Carboxy-7-(2-carboxyethyl)-13-ethenyl-18-ethyl-2,8,12,17-tetramethyl-7,8-dihydroporphyrin-5-yl]acetyl]-L-asparaginsäure-Tetranatriumsalz*

ASK #32512

Chemical Abstract Service Nr. 206884-98-2

Formelstamm (C₁₆H₁₆N₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 299.3245

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Niraxostat

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 1-[3-Cyan-4-(2,2-dimethylpropoxy)phenyl]-1*H*-pyrazol-4-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Piraxostat

ASK #32514

Chemical Abstract Service Nr. 203258-38-2

Formelstamm C₃₀H₃₅BrN₁₂O₅ . Cl-H

Molgewicht 760.0412

Bruttoformel C₃₀H₃₆BrClN₁₂O₅

Vorzugsbezeichnung Brostallicinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L46)

2. Bezeichnung 4-(4-{4-[4-(2-Bromprop-2-enamido)-1-methyl-1*H*-pyrrol-2-carboxamido]-1-methyl-1*H*-pyrrol-2-carboxamido]-1-methyl-1*H*-pyrrol-2-carboxamido)-*N*-(2-carbamimidamidoethyl)-1-methyl-1*H*-pyrrol-2-carboxamido

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(4-{4-[4-(2-Bromacrylamido)-1-methylpyrrol-2-carboxamido]-1-methylpyrrol-2-carboxamido]-1-methylpyrrol-2-carboxamido)-*N*-(2-guanidinoethyl)-1-methylpyrrol-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #32515

Chemical Abstract Service Nr. 312753-06-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 870265-20-6

Molgewicht	392.4907
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Indacaterol
International Nonproprietary Name	INN.L53
Zitat Bezeichnung 1	BAN; EUCTR; MeSH; MAR2013; IGS; ROMP2013; ATC; ICTRP; PubChem; CAS; USAN; (JAN); EUTCT; ChemIDplus; KEGG.D09318
2. Bezeichnung	5-((1 <i>R</i>)-2-[(5,6-Diethyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ROMP2013
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-((1 <i>R</i>)-2-[(5,6-Diethylindan-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on
ASK #32516	
Chemical Abstract Service Nr.	753498-25-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	435273-74-8
Formelstamm	C24-H28-N2-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht	508.5629
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Indacaterolmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	5-((1 <i>R</i>)-2-[(5,6-Diethyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-((1 <i>R</i>)-2-[(5,6-Diethylindan-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on-maleat (1:1)
ASK #32517	
Chemical Abstract Service Nr.	486460-32-6
Molgewicht	407.3136
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ F ₆ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Sitagliptin
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; ChemSpider; ChemIDplus; ATC; NCI.Thesaurus; GlnAs; Hager2018; (JAN); ICTRP; (USAN); PubChem; CAS; ROMP2024; USMI2024; AAN; MeSH; HSDB; Pharmavista; KEGG; BAN; EUTCT; IGS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on; 7-[(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-oxo-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butyl]-5,6,7,8-tetrahydro-3-(trifluormethyl)-1,2,4-triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin; (2 <i>R</i>)-4-Oxo-4-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-1-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-2-amin; (3 <i>R</i>)-3-Amino-1-(3-trifluormethyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7-yl)-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on
ASK #32518	

Chemical Abstract Service Nr.	231277-92-2
Molgewicht	581.0575
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₆ ClFN ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Lapatinib
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-Chlor-4-[(3-fluorphenyl)methoxy]phenyl}-6-[5-({[2-(methansulfonyl)ethyl]amino)methyl}furan-2-yl]chinazolin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-Chlor-4-(3-fluorbenzyloxy)phenyl][6-(5-({[2-(mesylethyl)amino]methyl}-2-furyl)chinazolin-4-yl)]azan
ASK #32519	
Chemical Abstract Service Nr.	388082-77-7
Formelstamm	C29-H26-Cl-F-N4-O4-S . 2(C7-H8-O3-S)
Molgewicht	925.4608
Bruttoformel	C ₄₃ H ₄₂ ClFN ₄ O ₁₀ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Lapatinibditosilat
International Nonproprietary Name	INN.L51,v.L18
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-Chlor-4-[(3-fluorphenyl)methoxy]phenyl}-6-[5-({[2-(methansulfonyl)ethyl]amino)methyl}furan-2-yl]chinazolin-4-amin-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-Chlor-4-(3-fluorbenzyloxy)phenyl][6-(5-({[2-(mesylethyl)amino]methyl}-2-furyl)chinazolin-4-yl)]azan-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2)
ASK #32520	
Chemical Abstract Service Nr.	388082-78-8
Formelstamm	C29-H26-Cl-F-N4-O4-S . 2(C7-H8-O3-S) . H2-O
Molgewicht	943.4761
Bruttoformel	C ₄₃ H ₄₂ ClFN ₄ O ₁₀ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Lapatinibditosilat-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L51,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-Chlor-4-[(3-fluorphenyl)methoxy]phenyl}-6-[5-({[2-(methansulfonyl)ethyl]amino)methyl}furan-2-yl]chinazolin-4-amin-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Lapatinibditosilat 1 HO; [3-Chlor-4-(3-fluorbenzyloxy)phenyl][6-(5-({[2-(mesylethyl)amino]methyl}-2-furyl)chinazolin-4-yl)]azan-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2) 1 HO
ASK #32521	
Chemical Abstract Service Nr.	250694-07-6
Molgewicht	399.611
Bruttoformel	C ₂₂ H ₄₅ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Teglicar
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-3-(Tetradecylcarbamoylamino)-4-(trimethylazaniumyl)butanoat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-3-(3-Tetradecylureido)-4-(trimethylammonio)butanoat

ASK #32523

Chemical Abstract Service Nr. 397864-44-7
Molgewicht 538.5758
Bruttoformel C₂₇H₂₉F₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Fluticasonfuroat
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung [6 ,9-Difluor-17 -(fluormethylsulfanylcarbonyl)-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl](furan-2-carboxylat)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Fluticason-17-(furan-2-carboxylat); Fluticason furoat

ASK #32524

Chemical Abstract Service Nr. 457068-92-7
Formelstamm C11-H23-N . C-H4-O3-S
Molgewicht 265.4127
Bruttoformel C₁₂H₂₇NO₃S
Vorzugsbezeichnung Neramexanmesilat
International Nonproprietary Name INN.L46,v.L18
2. Bezeichnung 1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexan-1-amin-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,3,3,5,5-Pentamethylcyclohexylazan-methansulfonat (1:1)

ASK #32525

Vorzugsbezeichnung Livaraparin-Calcium
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung Calciumsalz niedermolekularen Heparins, erhalten aus Heparin von Schweinedarmmukosa durch Depolymerisation mit Salpetriger Säure, die meisten Komponenten besitzen am nichtreduzierenden Kettenende eine 2-O-Sulfo- -L-idopyranosuronsäure-Struktur und am reduzierenden Kettenende eine 6-O-Sulfo-Struktur, die ungefähre relative Molmasse ist 3000 bis 5000 mit 75% unter 8000, der Sulfatierungsgrad ist ungefähr 2 pro Disaccharid-Einheit

ASK #32526

Chemical Abstract Service Nr. 141977-79-9
Molgewicht 763.9987
Bruttoformel C₃₄H₆₈N₂O₄Pt
Vorzugsbezeichnung Miriplatin
International Nonproprietary Name INN.L47
2. Bezeichnung (SP-4-2)-[(1R,2R)-Cyclohexan-1,2-diamin- N, N]bis(tetradecanoato)platin()
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (SP-4-2)-[(1R,2R)-Cyclohexan-1,2-diylbis(azan)-kappaN,kappaN']bis(tetradecanoato)platin(II)

ASK #32527

Chemical Abstract Service Nr. 205887-54-3
Molgewicht 38299.2954

Bruttoformel C₁₆₁₂H₂₅₃₆N₅₀₀O₄₉₈S₄₄
Vorzugsbezeichnung Telbermin
International Nonproprietary Name INN.L47
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung [APMAEGGGQN HHEVVKFMDV YQRSYC(A26S B26S)HPIE TLVDIFQEYP DEIEYIFKPS C(A51S B51S)VPLMRC(A57S B57S)GGC(A60S B60S)C(A61S B61S)NDEGLEC(A68S B68S)VP TEESNITMQI MRIKPHQGQH IGEMSFLQHN KC(A102S B102S)EC(A104S B104S)RPKKDR ARQENPC(117S 135S)GPC(120S 137S)SERRKHLFVQ DPQTC(135S 117S)KC(137S 120S)SC(139S 158S)K NTDSRC(146S 160S)KARQ LELNERTC(158S 139S)RC(160S 146S) DKPRR]₂

ASK #32528

Chemical Abstract Service Nr. 103177-37-3
Molgewicht 481.5026
Bruttoformel C₂₇H₂₃N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Pranlukast
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 MAR33; USMI13
2. Bezeichnung *N*-[4-Oxo-2-(1*H*-tetrazol-5-yl)-4*H*-chromen-8-yl]-4-(4-phenylbutoxy)benzamid

ASK #32529

Chemical Abstract Service Nr. 477-27-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1990-46-1
Molgewicht 385.4104
Bruttoformel C₂₁H₂₃NO₆
2. Bezeichnung (*S*)-*N*-(10-Hydroxy-1,2,3-trimethoxy-9-oxo-5,6,7,9-tetrahydrobenzo[*a*]heptalen-7-yl)acetamid
3. Bezeichnung Colchicein
Zitat Bezeichnung 3 USMI13; Config:Eur.Ph.2011,7.2

ASK #32531

Chemical Abstract Service Nr. 10025-73-7
Formelstamm Cr³⁺ 3Cl⁻
Molgewicht 158.3551
Bruttoformel Cl₃Cr
2. Bezeichnung Chrom()-chlorid
Zitat Bezeichnung 2 USMI13
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym chromic chloride

ASK #32532

Chemical Abstract Service Nr. 147-84-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 17156-83-1; 942650-37-5
Formelstamm (C₅-H₁₀-N-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 149.2775

Bruttoformel C₅H₁₁NS₂
Vorzugsbezeichnung Ditiocarb
International Nonproprietary Name (INN.L27)
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; FDA-SRS; MeSH; PubChem; DrugInfo; GlnAS; NCI.Thesaurus; ChemIDplus; MAR2018; Clarke
2. Bezeichnung Diethylcarbamodithiosäure
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diethyldithiocarbamidsäure; Dithiocarb

ASK #32533

Chemical Abstract Service Nr. 33774-52-6
Formelstamm (27-H42-N3-O3)⁺ (C4-H5-O6)⁻
Molgewicht 605.7196
Bruttoformel C₃₁H₄₇N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Detajmumbitartrat ((wasserfrei))
International Nonproprietary Name INN.L16
2. Bezeichnung (17*R*,21*R*)-4-(3-Diethylamino-2-hydroxypropyl)-17,21-dihydroxyajmalanum-hydrogen-(*R,R*)-tartrat

ASK #32534

Chemical Abstract Service Nr. 20290-10-2
Formelstamm (C23-H26-N-O9)⁻ H⁺
Molgewicht 461.4618
Bruttoformel C₂₃H₂₇NO₉
Vorzugsbezeichnung Morphinglucuronid
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung [(5*R*,6*S*)-4,5-Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphin-7-en-6-yl](-D-glucopyranosiduronsäure)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Morphin-6-beta-D-glucuronid

ASK #32535

Chemical Abstract Service Nr. 15681-05-7
Formelstamm K⁺ Mg²⁺ 3Cl⁻
Molgewicht 169.7623
Bruttoformel Cl₃KMg
2. Bezeichnung Kalium-trichloromagnesat(1-)

ASK #32536

Chemical Abstract Service Nr. 6533-47-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 334-14-5; 51636-11-4
Formelstamm 2Cu²⁺ 2(C2-H3-O2)⁻ O²⁻
Molgewicht 261.1794

Bruttoformel C₄H₆Cu₂O₅
2. Bezeichnung Bis(acetato- O)-μ-oxodikupfer()
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dikupfer(II)-diacetat-oxid

ASK #32538

Chemical Abstract Service Nr. 72526-11-5
Molgewicht 278.9568
Bruttoformel CH₇AlMg₃O₁₀
2. Bezeichnung Aluminium-trimagnesium-carbonat-heptahydroxid

ASK #32540

Chemical Abstract Service Nr. 2411-89-4
Formelstamm (C32-H28-N2-O12)⁴⁻ 4H⁺
Molgewicht 636.6027
Bruttoformel C₃₂H₃₂N₂O₁₂
2. Bezeichnung *N,N*-{(3-Oxo-2-benzofuran-1,1(3*H*)-diyl)bis[(6-hydroxy-5-methyl-3,1-phenylen)methylen]}bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]
3. Bezeichnung Phthaleinpurpur
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2012; DAB1998R; Ph.Eur.3.0-4,4.0+4+7,5.0+4+7,6.0+4+7R,7.0(1997-2011)R
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym o-Cresolphthalexon; [3,3'-Phthalidylidenbis(6-hydroxy-5-methylbenzylitrilo)]tetraessigsäure; [3,3'-(3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1,1-diyl)bis(6-hydroxy-5-methylbenzylazandiyl)]tetraessigsäure; Metallphthalein; o-Kresolphthalexon; o-Kresolphthalein-Komplexon; o-Cresolphthaleinkomplexon; 3,3'-(3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1,1-diyl)bis{[(6-hydroxy-5-methylphenyl)methyl]azandiyl}tetraessigsäure; 3',3''-Bis[[bis(carboxymethyl)amino]methyl]-5',5''-dimethylphenolphthalein

ASK #32541

Chemical Abstract Service Nr. 3371-27-5
Molgewicht 306.2675
Bruttoformel C₁₅H₁₄O₇
2. Bezeichnung (2*S*,3*R*)-2-(3,4,5-Trihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3,5,7-triol
3. Bezeichnung (-)-Galocatechin
Zitat Bezeichnung 3 CAS

ASK #32542

Chemical Abstract Service Nr. 4233-96-9
Molgewicht 458.3717
Bruttoformel C₂₂H₁₈O₁₁
2. Bezeichnung [(2*S*,3*R*)-5,7-Dihydroxy-2-(3,4,5-trihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3-yl](3,4,5-trihydroxybenzoat)
3. Bezeichnung (-)-Galocatechin-3-(3,4,5-trihydroxybenzoat)

ASK #32543

Chemical Abstract Service Nr. 130405-40-2

Molgewicht 442.3723
Bruttoformel C₂₂H₁₈O₁₀
2. Bezeichnung [(2*S*,3*R*)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3-yl](3,4,5-trihydroxybenzoat)
3. Bezeichnung (-)-Catechin-3-(3,4,5-trihydroxybenzoat)

ASK #32544

Chemical Abstract Service Nr. 50892-23-4
Formelstamm (C₁₄-H₁₃-Cl-N₃-O₂-S)⁻ H⁺
Molgewicht 323.7979
Bruttoformel C₁₄H₁₄ClN₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Pirinixinsäure
International Nonproprietary Name INN.L21
2. Bezeichnung [4-Chlor-6-(2,3-dimethylanilino)pyrimidin-2-ylsulfanyl]essigsäure

ASK #32553

Formelstamm C₁₂-H₁₆-N₂-S . Cl-H . H₂-O
Molgewicht 274.8101
Bruttoformel C₁₂H₁₇ClN₂S
Vorzugsbezeichnung Xylazinhydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L39)
2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dimethylphenyl)-5,6-dihydro-4*H*-1,3-thiazin-2-amin-hydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5,6-Dihydro-4*H*-1,3-thiazin-2-yl)(2,6-dimethylphenyl)azan-hydrochlorid 1 HO

ASK #32554

Formelstamm C₇₄-H₁₀₀-Cl-N₁₅-O₁₄ . (C₂-H-F₃-O₂)_x
Vorzugsbezeichnung Teverelixtriflutat (1:x)
International Nonproprietary Name INN.L35,v.L64
2. Bezeichnung *N*-Acetyl-3-(2-naphthyl)-*D*-alanyl-4-chlor-*D*-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-*D*-alanyl-*L*-seryl-*L*-tyrosyl-*N*⁶-carbamoyl-*D*-lysyl-*L*-leucyl-*N*⁶-(propan-2-yl)-*L*-lysyl-*L*-prolyl-*D*-alaninamid-trifluoracetat (1:x)

ASK #32555

Formelstamm C₁₈-H₂₁-N-O₄ . Cl-H . H₂-O
Molgewicht 369.8399
Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Oxycodonhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Oxycodonhydrochlorid 1 HO; (5*R*)-4,5-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid 1 HO

ASK #32556

Chemical Abstract Service Nr. 57664-96-7

Molgewicht 301.3371

Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₄

2. Bezeichnung (5*R*)-4,5-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxymorphinan-6-on

3. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxymorphinan-6-on

Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.CN

ASK #32557

Chemical Abstract Service Nr. 7183-69-9

Molgewicht 317.3795

Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₄

2. Bezeichnung (5*R*,6*S*)-4,5-Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6,14-diol

3. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 ,14-diol

Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.CN

ASK #32558

Chemical Abstract Service Nr. 508-54-3

Molgewicht 313.3478

Bruttoformel C₁₈H₁₉NO₄

2. Bezeichnung (5*R*)-4,5-Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6-on

3. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6-on

ASK #32559

Chemical Abstract Service Nr. 209549-20-2

Molgewicht 940.1215

Bruttoformel C₄₈H₇₇NO₁₇

Vorzugsbezeichnung Josamycin-3^B,10-dipropionat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-4-Acetyloxy-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(propanoyloxy)oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-4-Acetoxy-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(propionyloxy)oxacyclohexadeca-11,13-dien-6-yl][3,6-didesoxy-4-*O*-[2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-4-*O*-

ASK #32564

Chemical Abstract Service Nr. 376348-65-1

Molgewicht 513.6656

Bruttoformel C₂₉H₄₁F₂N₅O

Vorzugsbezeichnung Maraviroc

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung 4,4-Difluor-*N*-[(1*S*)-3-[(1*R*,3*S*,5*S*)-3-[3-methyl-5-(propan-2-yl)-4-*H*-1,2,4-triazol-4-yl]-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-yl]-1-phenylpropyl]cyclohexan-1-carboxamid

ASK #32565

Chemical Abstract Service Nr. 970-73-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 13425-13-3; 24987-87-9; 528-54-1

Molgewicht 306.2675

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₇

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*)-2-(3,4,5-Trihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3,5,7-triol

3. Bezeichnung (+)-Galocatechin

Zitat Bezeichnung 3 CAS

ASK #32566

Molgewicht 304.2667

Bruttoformel C₇H₇F₃N₂O₄S₂

2. Bezeichnung 4-(Trifluormethyl)benzol-1,3-disulfonamid

ASK #32567

Chemical Abstract Service Nr. 35453-19-1

Formelstamm (C₈H₂I₃N₂O₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 558.8351

Bruttoformel C₈H₄I₃NO₄

2. Bezeichnung 5-Amino-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Amino-2,4,6-triiodisophthalsäure

ASK #32568

Chemical Abstract Service Nr. 37441-29-5

Molgewicht 595.7264

Bruttoformel C₈H₂Cl₂I₃NO₂

2. Bezeichnung 5-Amino-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarbonyldichlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Amino-2,4,6-triiodisophthaloylchlorid

ASK #32569

Molgewicht 653.2046

Bruttoformel C₁₇H₂₅I₂N₃O₈

2. Bezeichnung *N,N'*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-(2,3-dihydroxypropylamino)-2,4(6)-diiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N'*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-(2,3-dihydroxypropylamino)diiodisophthalamid

ASK #32570

Molgewicht 863.1745

Bruttoformel C₂₁H₂₈I₃N₃O₁₀

2. Bezeichnung *N*-(2-Acetyloxy-3-hydroxypropyl)-*N'*-(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-(2-Acetoxy-3-hydroxypropyl)-N'-(2,3-dihydroxypropyl)-5-[N-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodisophthalamid
ASK #32571

Molgewicht 863.1745

Bruttoformel C₂₁H₂₈I₃N₃O₁₀

2. Bezeichnung 5-(N-Acetylacetamido)-N-[3-(2,3-dihydroxypropoxy)-2-hydroxypropyl]-N-(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Diacetylamino-N'-[3-(2,3-dihydroxypropoxy)-2-hydroxypropyl]-N-(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #32572

Molgewicht 863.1745

Bruttoformel C₂₁H₂₈I₃N₃O₁₀

2. Bezeichnung 5-(N-Acetylacetamido)-N-[2-(2,3-dihydroxypropoxy)-3-hydroxypropyl]-N-(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Diacetylamino-N'-[2-(2,3-dihydroxypropoxy)-3-hydroxypropyl]-N-(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #32573

Molgewicht 863.1745

Bruttoformel C₂₁H₂₈I₃N₃O₁₀

2. Bezeichnung N-(3-Acetyloxy-2-hydroxypropyl)-N'-(2,3-dihydroxypropyl)-5-[N-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-(3-Acetoxy-2-hydroxypropyl)-N'-(2,3-dihydroxypropyl)-5-[N-(2,3-dihydroxypropyl)acetamido]-2,4,6-triiodisophthalamid

ASK #32574

Chemical Abstract Service Nr. 17103-52-5

Molgewicht 253.2776

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₃O₃S

2. Bezeichnung N'-(3-Methyl-1,2-oxazol-5-yl)sulfanilamid

ASK #32577

Chemical Abstract Service Nr. 47364-76-1

Formelstamm (C₁₅-H₁₄-N₃-O₄-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 365.4273

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₄S₂

2. Bezeichnung (6R,7R)-3-Methyl-8-oxo-7-[2-(pyridin-4-ylsulfanyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #32578

Molgewicht 642.7843

Bruttoformel C₃₇H₄₆N₄O₆

2. Bezeichnung N-(2-Hydroxy-5-{1-[2-hydroxy-5-(1-hydroxy-2-[[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl]anilino]-2-[[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl}phenyl)formamid

ASK #32579

Molgewicht 344.4049

Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₄

2. Bezeichnung rac-N-[2-Hydroxy-5-[(1R)-1-hydroxy-2-[(2S)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl]phenyl]formamid

ASK #32580

Molgewicht 434.5274

Bruttoformel $C_{26}H_{30}N_2O_4$

2. Bezeichnung *rac-N*-{5-[1*R*]-2-{*N*-Benzyl-*N*-[(2*S*)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino}-1-hydroxyethyl]-2-hydroxyphenyl}formamid

ASK #32581

Molgewicht 358.4314

Bruttoformel $C_{20}H_{26}N_2O_4$

2. Bezeichnung *N*-[2-Hydroxy-5-(1-hydroxy-2-[[1-(4-methoxy-3-methylphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl)phenyl]formamid

ASK #32582

Molgewicht 358.4314

Bruttoformel $C_{20}H_{26}N_2O_4$

2. Bezeichnung *N*-[2-Hydroxy-5-(1-hydroxy-2-{*N*-[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]-*N*-methylamino]ethyl)phenyl]formamid

ASK #32583

Molgewicht 358.4314

Bruttoformel $C_{20}H_{26}N_2O_4$

2. Bezeichnung *N*-[2-Hydroxy-5-(1-hydroxy-2-[[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl)phenyl]acetamid

ASK #32584

Molgewicht 330.3783

Bruttoformel $C_{18}H_{22}N_2O_4$

2. Bezeichnung *N*-[2-Hydroxy-5-(1-hydroxy-2-[[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]amino]ethyl)phenyl]formamid

ASK #32585

Molgewicht 316.3948

Bruttoformel $C_{18}H_{24}N_2O_3$

2. Bezeichnung 1-(3-Amino-4-hydroxyphenyl)-2-[[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethanol

ASK #32586

Chemical Abstract Service Nr. 700-49-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 18916-91-1

Molgewicht 153.1172

Bruttoformel $C_5H_4FN_5$

2. Bezeichnung 2-Fluor-9*H*-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Fluor-9*H*-purin-6-ylazan

ASK #32587

Chemical Abstract Service Nr. 3373-53-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 26788-75-0; 2684-07-3; 492-32-0

Molgewicht 151.1261

Bruttoformel $C_5H_5N_5O$

2. Bezeichnung 6-Amino-9*H*-purin-2-ol

ASK #32588

Molgewicht 267.2165

Bruttoformel C₁₀H₁₀FN₅O₃

2. Bezeichnung 9-(2,5-Anhydro- β -D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-(2,5-Anhydro-beta-D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-ylazan

ASK #32589

Formelstamm (C10-H10-Cl-F-N5-O6-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 383.6574

Bruttoformel C₁₀H₁₂ClFN₅O₆P

2. Bezeichnung 9-(2-Chlor-2-desoxy-5-O-phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-(2-Chlor-2-desoxy-5-O-phosphono-beta-D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-ylazan

ASK #32590

Formelstamm (C10-H10-F-N5-O10-P2)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 445.1916

Bruttoformel C₁₀H₁₄FN₅O₁₀P₂

2. Bezeichnung 9-(3,5-Di-O-phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-(3,5-Di-O-phosphono-beta-D-arabinofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-ylazan

ASK #32591

Chemical Abstract Service Nr. 62314-92-5

Formelstamm (C10-H12-N5-O8-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 363.2206

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₅O₈P

2. Bezeichnung 6-Amino-9-(5-O-phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-9H-purin-2-ol

ASK #32592

Chemical Abstract Service Nr. 159002-28-5

Formelstamm (C12-H16-N5-O8-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 391.2738

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₅O₈P

2. Bezeichnung 2-Ethoxy-9-(5-O-phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Ethoxy-9-(5-O-phosphono-beta-D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan

ASK #32595

Chemical Abstract Service Nr. 13573-16-5

Molgewicht 336.4252

Bruttoformel C₄H₁₀CrN₇S₄

2. Bezeichnung Ammonium-(OC-6-11)-diammintetrakis(thiocyanato- M)chromat(1-)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Reineckesalz

ASK #32597

Chemical Abstract Service Nr. 195875-84-4
Molgewicht 328.2766
Bruttoformel C₁₇H₂₃Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Tesofensin
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-2-ethoxymethyl-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan

ASK #32598

Formelstamm C17-H23-Cl2-N-O . C6-H8-07
Molgewicht 520.4001
Bruttoformel C₂₃H₃₁Cl₂NO₈
Vorzugsbezeichnung Tesofensincitrat
International Nonproprietary Name (INN.L51)
2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-2-ethoxymethyl-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,2*R*,3*S*,5*S*)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-2-ethoxymethyl-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-citrat (1:1)

ASK #32600

Chemical Abstract Service Nr. 75-60-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11126-73-1; 58114-73-1; 8073-10-7
Formelstamm (C2-H6-As-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 137.9974
Bruttoformel C₂H₇AsO₂
2. Bezeichnung Dimethylarsinsäure

ASK #32602

Chemical Abstract Service Nr. 17449-96-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 8063-25-0
Formelstamm C14-H21-Cl-N2-O2 . C19-H20-N2-O2
Molgewicht 593.156
Bruttoformel C₃₃H₄₁ClN₄O₄
Vorzugsbezeichnung Clofezon
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung 2-(4-Chlorphenoxy)-*N*-(2-diethylaminoethyl)acetamid - 4-Butyl-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion (1:1)

ASK #32603

Chemical Abstract Service Nr. 4833-93-6

Formelstamm (C6-H3-N-O5-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 203.1726
Bruttoformel C₆H₅NO₅S
2. Bezeichnung 3-Sulfoisonicotinsäure

ASK #32606

Chemical Abstract Service Nr. 13539-59-8
Molgewicht 300.3556
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Azapropazon
International Nonproprietary Name INN.L8
Zitat Bezeichnung 1 MAR33
2. Bezeichnung 5-Dimethylamino-9-methyl-2-propylpyrazolo[1,2-*a*][1,2,4]benzotriazin-1,3(2*H*)-dion

ASK #32607

Chemical Abstract Service Nr. 199396-76-4
Molgewicht 449.5818
Bruttoformel C₂₈H₃₅NO₄
Vorzugsbezeichnung Asoprisnil
International Nonproprietary Name INN.L48
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 11 -{4-[(*E*)-Hydroxyiminomethyl]phenyl}-17 -methoxy-17-methoxymethylestra-4,9-dien-3-on

ASK #32608

Chemical Abstract Service Nr. 136-09-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12318-71-7
Formelstamm (C12-H16-N4-O7-P2-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 424.3064
Bruttoformel C₁₂H₁₈N₄O₇P₂S
Vorzugsbezeichnung Thiamindihydrogendiphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung {2-[3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-5-yl]ethyl}dihydrogendiphosphat

ASK #32609

Chemical Abstract Service Nr. 573-09-1
Formelstamm (C12-H17-N4-O-S)+ (C10-H6-O6-S2)2⁻ H⁺
Molgewicht 552.6436
Bruttoformel C₂₂H₂₄N₄O₇S₃
Vorzugsbezeichnung Thiamin(naphthalin-1,5-disulfonat)
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung [3-(4-Amino-2-methylpyrimidin-5-ylmethyl)-5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazolium](naphthalin-1,5-disulfonat) (1:1)

ASK #32610

Chemical Abstract Service Nr. 565-48-0
Molgewicht 172.2646
Bruttoformel C₁₀H₂₀O₂
2. Bezeichnung 2-[(1*s*,4*s*)-4-Hydroxy-4-methylcyclohexyl]propan-2-ol
3. Bezeichnung *cis*-Terpin
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2023
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym *cis*-p-Menthan-1,8-diol; (1*s*,4*s*)-p-Menthan-1,8-diol

ASK #32611

Chemical Abstract Service Nr. 7758-23-8
Molgewicht 234.0525
Bruttoformel CaH₄O₈P₂
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Calciumdihydrogenphosphat

ASK #32612

Chemical Abstract Service Nr. 21466-07-9
Formelstamm (C₁₂-H₅-Br₄-O₅-P)₂⁻ 2H⁺
Molgewicht 581.7707
Bruttoformel C₁₂H₇Br₄O₅P
Vorzugsbezeichnung Bromofenofos
International Nonproprietary Name INN.L20
Zitat Bezeichnung 1 USMI13
2. Bezeichnung {3,3',5,5'-Tetrabrom-2'-hydroxy-[1,1'-biphenyl]-2-yl}dihydrogenphosphat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3,3',5,5'-Tetrabrom-2'-hydroxybiphenyl-2-yl)dihydrogenphosphat

ASK #32613

Chemical Abstract Service Nr. 69-79-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 16984-36-4; 73824-72-3; 77072-48-1
Molgewicht 342.2965
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁
2. Bezeichnung -D-Glucopyranosyl-(1 → 4)-D-glucopyranose
3. Bezeichnung Maltose
Zitat Bezeichnung 3 ROMP10; USMI13; NF22/S2(2004); INCI

ASK #32614

Chemical Abstract Service Nr. 463-56-9
Formelstamm (C-N-S)⁻ H⁺

Molgewicht	59.0903
Bruttoformel	CHNS
2. Bezeichnung	Thiocyansäure
Zitat Bezeichnung 2	ROMP10; USMI13

ASK #32615

Chemical Abstract Service Nr.	2092-16-2
Formelstamm	2(S-C-N) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	156.2428
Bruttoformel	C ₂ CaN ₂ S ₂
2. Bezeichnung	Calciumthiocyanat

ASK #32616

Chemical Abstract Service Nr.	60619-55-8
Molgewicht	695.665
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₁ NO ₁₆
Vorzugsbezeichnung	6-(Diethylaminomethyl)rutosid
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	6-(Diethylaminomethyl)-2-(3,4-dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3-(6-O- <i>-L</i> -rhamnopyranosyl- <i>-D</i> -glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on

ASK #32619

Chemical Abstract Service Nr.	144-86-5
Molgewicht	205.6619
Bruttoformel	C ₇ H ₈ ClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Tosylchloramid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Chlor-4-methylbenzolsulfonamid

ASK #32620

Chemical Abstract Service Nr.	153-18-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1416-01-9; 18449-50-8; 48197-72-4; 56764-99-9
Molgewicht	610.5175
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₀ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Rutosid
International Nonproprietary Name	INN.L1
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5,7-dihydroxy-3-(6-O- <i>-L</i> -rhamnopyranosyl- <i>-D</i> -glucopyranosyloxy)-4 <i>H</i> -chromen-4-on

ASK #32621

Chemical Abstract Service Nr.	54-35-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1110-47-0; 213313-73-6; 65917-09-1; 8013-21-6; 8013-22-7; 8022-57-9; 8028-79-3; 8049-38-5
Formelstamm	C13-H20-N2-O2 . C16-H18-N2-O4-S
Molgewicht	570.7002

Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Benzylpenicillin - Procain
International Nonproprietary Name	INN.L25,L6
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure - (2-Diethylaminoethyl)(4-aminobenzoat) (1:1)
ASK #32622	
Chemical Abstract Service Nr.	630-60-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	36-06-6
Molgewicht	584.6525
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ O ₁₂
2. Bezeichnung	1-,5,11-,14,19-Pentahydroxy-3-(-L-rhamnopyranosyloxy)-5-card-20(22)-enolid
3. Bezeichnung	Ouabain
Zitat Bezeichnung 3	USMI13; MAR33
ASK #32623	
Chemical Abstract Service Nr.	357-57-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101324-32-7; 193198-03-7; 54193-32-7; 70206-61-0
Molgewicht	394.4635
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	2,3-Dimethoxystrychnidin-10-on
3. Bezeichnung	Brucin
Zitat Bezeichnung 3	USMI13; MAR33; FIE2002; HAB2016R:del; HAB2012R-2015R; HAB2001R-2011R
ASK #32624	
Chemical Abstract Service Nr.	18921-11-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	7491-39-6
Formelstamm	2(C7-H5-O3) ⁻ (H-O) ⁻ Al ³⁺
Molgewicht	318.2145
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ AlO ₇
2. Bezeichnung	Hydroxobis[2-(hydroxy- O)benzoato- O]aluminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Aluminium-hydroxid-bis(2-hydroxybenzoat)
ASK #32625	
Chemical Abstract Service Nr.	11071-15-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14284-27-6
Formelstamm	2(C4-H2-O6) ⁴⁻ 2Sb ³⁺ 2K ⁺
Molgewicht	306.9134
Bruttoformel	C ₄ H ₂ KO ₆ Sb
2. Bezeichnung	Dikalium-bis{μ-[(<i>R,R</i>)-tartrato(4-)- O ¹ , O ² : O ³ , O ⁴]}diantimonat(2-)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Dikalium-bis{my-[(2R,3R)-2,3-di(hydroxy-kappaO)butandioato(4-)-kappaO(1):kappaO(4)]diantimonat(2-); Dikalium-bis[my-(R,R)-tartrato(4-)]diantimonat(III); Antimonkaliumtartrat
ASK #32626	
Chemical Abstract Service Nr.	531-75-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25360-17-2; 28633-38-7; 29008-74-0; 97882-87-6
Molgewicht	340.2821
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ O ₉
2. Bezeichnung	6- ^{-D} -Glucopyranosyloxy-7-hydroxy-2 <i>H</i> -chromen-2-on
3. Bezeichnung	Aesculin
Zitat Bezeichnung 3	MAR33
ASK #32627	
Chemical Abstract Service Nr.	7758-94-3
Molgewicht	126.751
Bruttoformel	Cl ₂ Fe
2. Bezeichnung	Eisen()-chlorid
ASK #32628	
Chemical Abstract Service Nr.	492-80-8
Molgewicht	267.3687
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ N ₃
2. Bezeichnung	4,4'-(Iminomethylen)- <i>N,N,N',N'</i> -tetramethylbis(anilin)
ASK #32629	
Chemical Abstract Service Nr.	209394-27-4
Molgewicht	272.3422
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ladostigil
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	[(<i>R</i>)-3-(Prop-2-in-1-ylamino)indan-5-yl](<i>N</i> -ethyl- <i>N</i> -methylcarbamat)
ASK #32630	
Chemical Abstract Service Nr.	209394-46-7
Formelstamm	2(C ₁₆ -H ₂₀ -N ₂ -O ₂) . C ₄ -H ₆ -O ₆
Molgewicht	694.7712
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₆ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Ladostigilhemil[(<i>R,R</i>)-tartrat]
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	[(<i>R</i>)-3-(Prop-2-in-1-ylamino)indan-5-yl](<i>N</i> -ethyl- <i>N</i> -methylcarbamat)-[(<i>R,R</i>)-tartrat] (2:1)
ASK #32631	
Chemical Abstract Service Nr.	185517-21-9
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₂₁ -O ₂) ⁻ H ⁺

Molgewicht	186.2912
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Arundinsäure
International Nonproprietary Name	INN.L50
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-2-Propyloctansäure
ASK #32634	
Chemical Abstract Service Nr.	287096-87-1
Molgewicht	1228.5723
Bruttoformel	C ₅₉ H ₁₀₅ N ₁₇ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Delmitid
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2- <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>R</i>)-2-(<i>D</i> -Arginylamino)hexanamido]hexanamido]hexanoyl]- <i>D</i> -arginylamino]hexanamido]hexanamido]hexanoyl]glycyl- <i>D</i> -tyrosinamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>D</i> -Arginyl- <i>D</i> -norleucyl- <i>D</i> -norleucyl- <i>D</i> -norleucyl- <i>D</i> -norleucyl- <i>D</i> -norleucyl- <i>D</i> -norleucylglycyl- <i>D</i> -tyrosinamid
ASK #32635	
Chemical Abstract Service Nr.	182167-02-8
Molgewicht	457.5607
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Acolbifen
International Nonproprietary Name	INN.L48
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-3-(4-Hydroxyphenyl)-4-methyl-2-[4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl]-2 <i>H</i> -chromen-7-ol
ASK #32636	
Chemical Abstract Service Nr.	201530-41-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₄ -N ₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	373.3615
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₅ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	4-[3,5-Bis(2-hydroxyphenyl)-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Deferasirox
Zitat Bezeichnung 3	EUTCT; FDA-SRS; EAB10.3+6+8(2021-2022)/2933; EP10.3+7(2021-2022); CAS; GlnAS
ASK #32637	
Chemical Abstract Service Nr.	188913-58-8
Formelstamm	(C ₃₅ -H ₃₁ -N ₆ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	600.6664
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₂ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dersalazin

International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-({4-[(Z)-3-{4-[(2-methyl-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-1-yl)methyl]piperidino}-3-oxo-1-phenylprop-1-en-1-yl]phenyl)diazenyl)benzoesäure
ASK #32638
Chemical Abstract Service Nr. 220984-26-9
Molgewicht 223.2318
Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Detiviviclovir
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung 2-(2-Amino-9*H*-purin-9-ylmethyl)propan-1,3-diol
ASK #32639
Chemical Abstract Service Nr. 292618-32-7
Molgewicht 447.4831
Bruttoformel C₂₅H₂₅N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Gimatecan
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung (4*S*)-11-[(*E*)-*tert*-Butoxyiminomethyl]-4-ethyl-4-hydroxy-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-3,14(4*H*,12*H*)-dion
ASK #32640
Chemical Abstract Service Nr. 119515-38-7
Molgewicht 229.3159
Bruttoformel C₁₂H₂₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Icaridin
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung (Butan-2-yl)[2-(2-hydroxyethyl)piperidin-1-carboxylat]
ASK #32641
Chemical Abstract Service Nr. 123663-49-0
Molgewicht 374.3679
Bruttoformel C₁₇H₁₄N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Iguratimod
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung *N*-(7-Methylsulfamoyl-4-oxo-6-phenoxy-4*H*-chromen-3-yl)formamid
ASK #32642
Chemical Abstract Service Nr. 172152-36-2
Molgewicht 366.4368
Bruttoformel C₁₉H₁₈N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Ilaprazol
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridylmethyl)sulfinyl]-5-(pyrrol-1-yl)benzimidazol
ASK #32643

Chemical Abstract Service Nr. 501019-16-5
Formelstamm C59-H105-N17-O11 . C2-H4-O2
Molgewicht 1288.6243
Bruttoformel C₆₁H₁₀₉N₁₇O₁₃
Vorzugsbezeichnung Delmitidacetat
International Nonproprietary Name (INN.L54)
2. Bezeichnung *N-[(2R)-2-[(2R)-2-[(2R)-2-[(2R)-2-[(2R)-2-(D-Arginylamino)hexanamido]hexanamido]hexanoyl]-D-arginylamino]hexanamido]hexanamido]hexanoyl]glycyl-D-tyrosinamid-acetat (1:1)*
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym D-Arginyl-D-norleucyl-D-norleucyl-D-norleucyl-D-arginyl-D-norleucyl-D-norleucyl-D-norleucylglycyl-D-tyrosinamid-acetat (1:1)

ASK #32644

Chemical Abstract Service Nr. 217500-96-4
Formelstamm 9(C41-H79-N3-O12) . C41-H79-N3-O12
Vorzugsbezeichnung Tulathromycin
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT
(2R,3S,4R,5R,8R,10R,11R,12S,13S,14R)-13-{2,6-Didesoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-4-C-[(propylamino)methyl]-L-ribo-hexopyranosyloxy}-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,8,10,12,14-hexamethyl-11-(3,4,6-trihydroxy-2-pentyl)-8-hydroxy-3,6,8,10,12-pentamethyl-9H-pyrido[4,3-b]pyrimidin-2(1H)-one
2. Bezeichnung *(2R,3R,6R,8R,9R,10S,11S,12R)-11-{2,6-Didesoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-4-C-[(propylamino)methyl]-L-ribo-hexopyranosyloxy}-2-[(2R,3R)-2,3-dihydroxypentan-2-yl]-8-hydroxy-3,6,8,10,12-pentamethyl-9H-pyrido[4,3-b]pyrimidin-2(1H)-one (9:1)*

ASK #32645

Chemical Abstract Service Nr. 280755-12-6
Molgewicht 806.0789
Bruttoformel C₄₁H₇₉N₃O₁₂
Vorzugsbezeichnung Tulathromycin B
International Nonproprietary Name INN.L49
2. Bezeichnung *(2R,3R,6R,8R,9R,10S,11S,12R)-11-{2,6-Didesoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-4-C-[(propylamino)methyl]-L-ribo-hexopyranosyloxy}-2-[(2R,3R)-2,3-dihydroxypentan-2-yl]-8-hydroxy-3,6,8,10,12-pentamethyl-9H-pyrido[4,3-b]pyrimidin-2(1H)-one (9:1)*

ASK #32646

Chemical Abstract Service Nr. 217500-96-4
Molgewicht 806.0789
Bruttoformel C₄₁H₇₉N₃O₁₂
Vorzugsbezeichnung Tulathromycin A
International INN.L49

Nonproprietary Name

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-{2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-4-*C*-[(propylamino)methyl]- *-L-ribo*-hexopyranosyloxy}-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,8,10,12,14-hexamethyl-11-(3,4,6-ASK #32648

Chemical Abstract Service Nr. 258279-04-8

Molgewicht 3370.8611

Bruttoformel C₁₄₉H₂₄₉N₄₇O₄₂

Vorzugsbezeichnung Lenomorelin

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Glycyl-L-seryl-*O*-octanoyl-L-seryl-L-phenylalanyl-L-leucyl-L-seryl-L-prolyl-L- -glutamyl-L-histidyl-L-glutaminy-L-arginyl-L-valyl-L-glutaminy-L-glutaminy-L-arginyl-L-lysyl-L- -glutamyl-L-seryl-L-lysyl-L-lysyl-L-pro

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ghrelin, human; Ghrelin vom Menschen

ASK #32649

Chemical Abstract Service Nr. 247207-64-3

Molgewicht 2756.2341

Bruttoformel C₁₀₇H₁₇₉N₃₅O₃₆S₇

Vorzugsbezeichnung Leconotid

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung Cys(1*S* 16*S*)-Lys-Ser-Lys-Gly-Ala-Lys-Cys(8*S* 20*S*)-Ser-Lys-Leu-Met-Tyr-Asp-Cys(15*S* 27*S*)-Cys(16*S* 1*S*)-Ser-Gly-Ser-Cys(20*S* 8*S*)-Ser-Gly-Thr-Val-Gly-Arg-Cys(27*S* 15*S*)-NH₂

ASK #32650

Chemical Abstract Service Nr. 198283-73-7

Molgewicht 198.6494

Bruttoformel C₉H₁₁ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Tebaniclin

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung (*R*)-5-(Azetidin-2-ylmethoxy)-2-chlorpyridin

ASK #32651

Chemical Abstract Service Nr. 146376-58-1

Formelstamm (C₁₈H₂₀N₄O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 315.3636

Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Talibegron

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung 4-(2-[[*(R)*]-2-Hydroxy-2-phenylethyl]amino)ethoxy)phenyllessigsäure

ASK #32652

Chemical Abstract Service Nr. 187164-19-8

Molgewicht 354.2774

Bruttoformel C₁₄H₉Cl₂N₃S₂

Vorzugsbezeichnung Luliconazol

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung (*E*)-[[*(4R)*]-4-(2,4-Dichlorphenyl)-1,3-dithiolan-2-yliden](imidazol-1-yl)acetonitril

ASK #32653

Chemical Abstract Service Nr. 76144-81-5

Molgewicht 146.1876

Bruttoformel C₆H₁₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Meldonium

International Nonproprietary Name INN.L48

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung 3-(2,2,2-Trimethyldiazanio)propanoat

ASK #32654

Chemical Abstract Service Nr. 272780-74-2

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Metelimumab

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung immunoglobulin G4, anti-(human transforming growth factor 1)(human monoclonal CAT-192 4-chain), disulfide with human monoclonal CAT-192 4-chain, dimer

ASK #32655

Chemical Abstract Service Nr. 154738-42-8

Molgewicht 755.9754

Bruttoformel C₄₀H₆₉NO₁₂

Vorzugsbezeichnung Mitemcinal

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,11*S*,13*R*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-β-*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-7,10-epoxy-14-ethyl-13-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-{3,4,6-tridesoxy-3-[*N*-methyl-*N*-(propylamino)ethyl]oxymethyl}oxy)hexahydro-1*H*-indolizino[1,2-*b*]pyridin-10(1*H*)-one

ASK #32656

Chemical Abstract Service Nr. 166374-49-8

Molgewicht 344.4082

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Naxifyllin

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung 8-[(1*S*,2*R*,4*S*,5*S*,6*S*)-3-Oxatricyclo[3.2.1.0^{2,4}]octan-6-yl]-1,3-dipropyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #32657

Chemical Abstract Service Nr. 38101-59-6

Formelstamm (C₁₆H₁₇N₃O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 333.3392

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Oglufanid

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung L- -Glutamyl-L-tryptophan

Zitat Bezeichnung 2 CAS; EUTCT

ASK #32658

Chemical Abstract Service Nr. 204697-65-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 502641-03-4

Molgewicht 869.6451

Bruttoformel C₃₈H₄₇Br₂N₉O₅

Vorzugsbezeichnung Olcegepant

International Nonproprietary Name INN.L48

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung (*R*)-*N*-{(*S*)-5-Amino-1-[4-(4-pyridyl)piperazin-1-ylcarbonyl]pentyl}-3-(3,5-dibrom-4-hydroxyphenyl)-2-[[4-(2-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-3-yl)piperidinocarbonyl]amino]propanamid

ASK #32659

Chemical Abstract Service Nr. 213327-37-8

Molgewicht 0

Vorzugsbezeichnung Oregovomab

International Nonproprietary Name INN.L48

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN

ASK #32660

Chemical Abstract Service Nr. 193153-04-7

Molgewicht 446.4983

Bruttoformel C₂₅H₂₆N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Otamixaban

International Nonproprietary Name INN.L48

2. Bezeichnung Methyl{(2*R*,3*R*)-2-(3-carbamimidoylbenzyl)-3-[4-(1-oxo-1⁵-pyridin-4-yl)benzamido]butanoat}

ASK #32663

Chemical Abstract Service Nr. 178254-26-7

Molgewicht 16410.8715

Bruttoformel C₇₂₉H₁₁₅₆N₂₀₄O₂₀₇S₁₀
Vorzugsbezeichnung L-Methionyl-palifermin
International Nonproprietary Name (INN.L49)
2. Bezeichnung MSYDMEGGD IRVRLFCRT QWYLRIKRG KVKGTQEMKN NYNIMEIRTV AVGIVAIGV ESEFYLAMNK EGKLYAKKEC NEDCNFKELI LENHYNTYAS AKWTHNGGEM FVALNQKGIP VRGKKTKEQ KTAHFLPMAI T

ASK #32664

Chemical Abstract Service Nr. 103024-93-7
Molgewicht 239.2312
Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Tiviciclovir
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung 2-Amino-9-[3-hydroxy-2-(hydroxymethyl)propyl]-1,9-dihydropurin-6-on

ASK #32665

Chemical Abstract Service Nr. 225239-31-6
Molgewicht 0
Vorzugsbezeichnung (^{99m}Tc)Technetiumfanolesomab
International Nonproprietary Name INN.L48

ASK #32669

Chemical Abstract Service Nr. 823178-43-4
Formelstamm C10-H7-Cl2-N3-O . Cl-H . H2-O
Molgewicht 310.5643
Bruttoformel C₁₀H₈Cl₃N₃O
Vorzugsbezeichnung Anagrelidhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L20)
2. Bezeichnung 6,7-Dichlor-1,5-dihydroimidazo[2,1-*b*]chinazolin-2(3*H*)-on-hydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Anagrelidhydrochlorid 1 HO

ASK #32671

Chemical Abstract Service Nr. 251945-92-3
Molgewicht 308.3776
Bruttoformel C₁₈H₂₀N₄O
Vorzugsbezeichnung Derenofyllin
International Nonproprietary Name INN.L64
2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-[(2-Phenyl-7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexan-1-ol

ASK #32672

Chemical Abstract Service Nr. 685561-51-7
Formelstamm C18-H20-N4-O . C-H4-O3-S

Molgewicht 404.4833
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Derenofyllinmesilat
International Nonproprietary Name (INNv.L102,v.L18)
2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-[(2-Phenyl-7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexan-1-ol-methansulfonat (1:1)

ASK #32673

Chemical Abstract Service Nr. 17066-08-9
Formelstamm (C18-H33-N-O4)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 329.4748
Bruttoformel C₁₈H₃₅NO₄
2. Bezeichnung *N*-(2-Carboxyethyl)-*N*-dodecyl- -alanin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,3'-(Dodecylimino)dipropansäure

ASK #32674

Chemical Abstract Service Nr. 16014-23-6
Formelstamm (C18-H12-N2-O6-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 386.3786
Bruttoformel C₁₈H₁₄N₂O₆S
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-4-(4-methyl-2-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-2-carbonsäure

ASK #32675

Chemical Abstract Service Nr. 3539-43-3
Formelstamm (C16-H33-O4-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 322.4205
Bruttoformel C₁₆H₃₅O₄P
2. Bezeichnung Hexadecyldihydrogenphosphat

ASK #32676

Chemical Abstract Service Nr. 31169-63-8
Formelstamm (C15-H31-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 292.4778
Bruttoformel C₁₅H₃₂O₃S
2. Bezeichnung Pentadecan-1-sulfonsäure

ASK #32677

Chemical Abstract Service Nr. 483-20-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 51019-70-6; 879716-17-3; 902797-83-5
Formelstamm (C16-H8-N2-O8-S2)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 422.3892
Bruttoformel C₁₆H₁₀N₂O₈S₂

2. Bezeichnung 3,3'-Dioxo-1,1',3,3'-tetrahydro[2,2'-biindolylden]-5,5'-disulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5,5'-Indigotindisulfonsäure; 3,3'-Dioxo-2,2'-biindolinylden-5,5'-disulfonsäure

ASK #32680

Chemical Abstract Service Nr. 78590-17-7
Formelstamm (C19-H27-O5-S)⁻ Na⁺ . 2 H2-O
Molgewicht 426.5
Bruttoformel C₁₉H₂₇NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Natriumprasteronsulfat 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung 17-Oxoandrost-5-en-3 -ylhydrogensulfat-Natriumsalz 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Prasteronhydrogensulfat-Natriumsalz 2 HO

ASK #32682

Chemical Abstract Service Nr. 7244-14-6
Formelstamm (C20-H11-N2-O10-S3)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 538.5276
Bruttoformel C₂₀H₁₄N₂O₁₀S₃
2. Bezeichnung 7-Hydroxy-8-[(4-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]naphthalin-1,3-disulfonsäure

ASK #32683

Chemical Abstract Service Nr. 34175-08-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 118-26-3
Formelstamm (C16-H9-N4-O9-S2)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 468.4179
Bruttoformel C₁₆H₁₂N₄O₉S₂
2. Bezeichnung 5-Hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-(4-sulfophenyldiazenyl)pyrazol-3-carbonsäure

ASK #32684

Chemical Abstract Service Nr. 13699-36-0
Formelstamm (C28-H17-N5-O14-S4)⁴⁻ 4H⁺
Molgewicht 779.7514
Bruttoformel C₂₈H₂₁N₅O₁₄S₄
2. Bezeichnung 4-Acetamido-5-hydroxy-6-[[7-sulfo-4-(4-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-1-yl]diazenyl]naphthalin-1,7-disulfonsäure

ASK #32685

Chemical Abstract Service Nr. 23222-15-3
Formelstamm (C16-H10-N2-O7-S2)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 408.4057
Bruttoformel C₁₆H₁₂N₂O₇S₂

2. Bezeichnung 6-Hydroxy-5-(3-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-2-sulfonsäure

ASK #32686

Chemical Abstract Service Nr. 5859-11-0

Formelstamm (C₁₆-H₁₀-N₂-O₇-S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 408.4057

Bruttoformel C₁₆H₁₂N₂O₇S₂

2. Bezeichnung 6-Hydroxy-5-(4-sulfophenyldiazenyl)naphthalin-2-sulfonsäure

ASK #32687

Chemical Abstract Service Nr. 25305-77-5

Formelstamm (C₂₇-H₃₁-N₂-O₇-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 560.6822

Bruttoformel C₂₇H₃₂N₂O₇S₂

2. Bezeichnung 4-{[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dienyliden]methyl}-6-hydroxy-3-sulfobenzolsulfonat

ASK #32688

Chemical Abstract Service Nr. 15905-32-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10557-31-0; 30495-83-1; 548-25-4

Formelstamm (C₂₀-H₆-I₄-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 835.8924

Bruttoformel C₂₀H₈I₄O₅

2. Bezeichnung 2-(6-Hydroxy-2,4,5,7-tetraiod-3-oxo-3*H*-xanthen-9-yl)benzoesäure

ASK #32690

Chemical Abstract Service Nr. 25317-35-5

Formelstamm (C₂₀-H₁₀-N₂-O₁₃-S₄)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 618.5908

Bruttoformel C₂₀H₁₄N₂O₁₃S₄

2. Bezeichnung 4',8'-Diazendiyl-7-hydroxydinaphthalin-1,1',3,6-tetrasulfonsäure

ASK #32691

Chemical Abstract Service Nr. 205110-48-1

Molgewicht 765.932

Bruttoformel C₄₂H₅₉N₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Cethromycin

International Nonproprietary Name INN.L49

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung (3*aS*,4*R*,7*R*,9*R*,10*R*,11*R*,13*R*,15*R*,15*aR*)-11-[3-(Chinolin-3-yl)prop-2-en-1-yloxy]-4-ethyl-3*a*,7,9,11,13,15-hexamethyl-10-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-*-D*-xylo-hexopyranosyloxy)perhydrooxacyclo-

ASK #32692

Chemical Abstract Service Nr. 138680-08-7

Molgewicht	388.8083
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	(<i>R</i>)-Zopiclon
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
Zitat Bezeichnung 1	(INNv.L39)
2. Bezeichnung	[(5 <i>R</i>)-6-(5-Chlorpyridin-2-yl)-7-oxo-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>R</i>)-6-(5-Chlor-2-pyridyl)-7-oxo-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat); (-)-Zopiclon
ASK #32693	
Chemical Abstract Service Nr.	138729-47-2
Molgewicht	388.8083
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Eszopiclon
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	[(5 <i>S</i>)-6-(5-Chlorpyridin-2-yl)-7-oxo-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-zopiclone; (S)-zopiclone; [(S)-6-(5-Chlor-2-pyridyl)-7-oxo-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyrazin-5-yl](4-methylpiperazin-1-carboxylat)
ASK #32694	
Chemical Abstract Service Nr.	89226-50-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	120092-68-4
Molgewicht	610.6994
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Manidipin
International Nonproprietary Name	INN.L29
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{2-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]ethyl}(methyl)[(4 <i>R</i>)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethyl](methyl)[(RS)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #32695	
Chemical Abstract Service Nr.	89226-75-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	126229-12-7
Formelstamm	C35-H38-N4-O6 . 2 Cl-H
Molgewicht	683.6213
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₀ Cl ₂ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Manidipindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 USMI13; MAR33
2. Bezeichnung *rac*-{2-[4-(Diphenylmethyl)piperazin-1-yl]ethyl}(methyl)[(4*R*)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-dihydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(4-Benzhydrylpiperazin-1-yl)ethyl](methyl)[(RS)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-dihydrochlorid

ASK #32697

Chemical Abstract Service Nr. 172733-08-3
Molgewicht 394.4205
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Varespladib-Methyl

International Nonproprietary Name (INN.L49)
2. Bezeichnung Methyl(1-benzyl-2-ethyl-3-oxamoyl-1*H*-indol-4-yloxy)acetat

ASK #32698

Andere Chemical Abstract Service Nr. 867-56-1
Molgewicht 112.0598
Bruttoformel C₃H₅NaO₃
2. Bezeichnung Natrium-(S)-lactat - Wasser (mindestens 50:50)
3. Bezeichnung Natrium-(S)-lactat-Lösung
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0/2033; Ph.Eur.2002,4.00/2033; Ph.Eur.2008,6.0/2033

ASK #32699

Chemical Abstract Service Nr. 444606-18-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 936487-70-6
Molgewicht 456.4172
Bruttoformel C₂₃H₁₉F₃N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Dilmapiomod
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 USAN2009
2. Bezeichnung 8-(2,6-Difluorphenyl)-2-[(1,3-dihydroxypropan-2-yl)amino]-4-(4-fluor-2-methylphenyl)pyrido[2,3-*d*]pyrimidin-7(8*H*)-on

ASK #32700

Chemical Abstract Service Nr. 937169-00-1
Formelstamm C23-H19-F3-N4-O3 . C7-H8-O3-S
Molgewicht 628.6188
Bruttoformel C₃₀H₂₇F₃N₄O₆S
Vorzugsbezeichnung Dilmapiomodtilat
International Nonproprietary Name (INN.L64,v.L18)
2. Bezeichnung 8-(2,6-Difluorphenyl)-2-[(1,3-dihydroxypropan-2-yl)amino]-4-(4-fluor-2-methylphenyl)pyrido[2,3-*d*]pyrimidin-7(8*H*)-on-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 8-(2,6-Difluorphenyl)-4-(4-fluor-2-methylphenyl)-2-[[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethyl]amino]pyrido[2,3-d]pyrimidin-7(8H)-on-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #32702

Chemical Abstract Service Nr. 402567-16-2

Formelstamm (C₂₇H₂₆F₂N₂O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 499.5032

Bruttoformel C₂₇H₂₇F₂NO₆

Vorzugsbezeichnung Firategrast

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung (2S)-2-(2,6-Difluorbenzamido)-3-(4'-ethoxymethyl-2',6'-dimethoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)propansäure

ASK #32703

Chemical Abstract Service Nr. 447406-78-2

Formelstamm (C₂₃H₂₀F₄N₂O₃S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 499.5414

Bruttoformel C₂₃H₂₁F₄NO₃S₂

Vorzugsbezeichnung Sodelglitazar

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung 2-[4-({2-[2-Fluor-4-(trifluormethyl)phenyl]-4-methyl-1,3-thiazol-5-yl)methylsulfanyl]-2-methylphenoxy]-2-methylpropansäure

ASK #32710

Chemical Abstract Service Nr. 9012-76-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1118546-53-4; 191045-06-4; 57285-05-9

2. Bezeichnung Poly{[2-acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)]-co-[2-amino-2-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)] (50:50 bis 5:95 mol-%)}

3. Bezeichnung Chitosan

Zitat Bezeichnung 3 MeSH; ROMP2010; (Ph.Eur.2002,4.00/1774); INCI; MAR2010; (Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1774); UBA-WGK; CAS; (Ph.Eur.2005,5.0/1774); ROMP10

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poliglusam

ASK #32711

Chemical Abstract Service Nr. 70694-72-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1185756-52-8

2. Bezeichnung Poly{[2-acetamido-2-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)]-co-[2-amino-2-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)-hydrochlorid] (50:50 bis 5:95 mol-%)}

3. Bezeichnung Chitosanhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 Hager2008; Ph.Eur.2005,5.0/1774; Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1774; Ph.Eur.2002,4.00/1774

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Poliglusamhydrochlorid

ASK #32712

Molgewicht 136000

2. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor enthaltende Plasmaprotein-Fraktion aus Blutplasma vom Menschen, das der Ph.Eur.-Monographie Plasma vom Menschen (Humanplasma) zur Fraktionierung entspricht, steril, mit zugesetzten Hilfsstoffen wie Heparin, C1-Esterase-Inhibitor und Antithrombin , Aktivität der rekonstituierten Zubereitung beträgt mindestens 50 Einheiten Blutgerinnungsfaktor je ml

3. Bezeichnung Blutgerinnungsfaktor vom Menschen

Zitat
Bezeichnung 3 EAB4.2,5.0+5,6.0,7.0+8,8.0(2004-2014)/1644

ASK #32713

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7732-18-5

Molgewicht 18.0153

Bruttoformel H₂O

2. Bezeichnung Hochgereinigtes Wasser

Zitat Bezeichnung 2 EAB4.0+2+3+8,5,0,6.0+3,7,0,8,0,9,0,9.7gestrichen(1997-2019)/1927

ASK #32714

2. Bezeichnung -Hydro- -oleoyloxy-poly(oxyethylen)-x - -Oleoyl- -oleoyloxy-poly(oxyethylen)-y (m:n)

3. Bezeichnung Macrogololeat (Ph.Eur.) ((mit Angabe der durchschnittlichen Anzahl an EO-Einheiten))

ASK #32715

Andere Chemical Abstract Service Nr. 419573-16-3

Formelstamm (C₂₀-H₂₁-N₇-O₇)²⁻ Ca₂₊ . x H₂-O

Bruttoformel C₂₀H₂₁CaN₇O₇

2. Bezeichnung N-[4-(((6S)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz (1:1) x H₂O [x = ca. 3-6]

3. Bezeichnung Calciumlevofolinat-Hydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.7,10.0(2020)/1606

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Calciumlevofolinat-Pentahydrat

ASK #32716

Chemical Abstract Service Nr. 3354-67-4

Molgewicht 244.3106

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Amidefrin

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung N-{3-[1-Hydroxy-2-(methylamino)ethyl]phenyl}methansulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3'-(1-Hydroxy-2-methylaminoethyl)methansulfonanilid

ASK #32721

Chemical Abstract Service Nr. 356057-34-6

Molgewicht 666.7711

Bruttoformel C₃₆H₃₈F₄N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Darapladib

International Nonproprietary Name INN.L56

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung N-[2-(Diethylamino)ethyl]-2-(2-((4-fluorphenyl)methyl)sulfanyl)-4-oxo-4,5,6,7-tetrahydro-1H-cyclopentapyrimidin-1-yl)-N-[[4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]acetamid

ASK #32722

Chemical Abstract Service Nr.	306296-47-9
Molgewicht	533.6288
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ F ₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vicriviroc
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(4,6-Dimethylpyrimidin-5-yl){4-[(3S)-4-((1R)-2-methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-3-methylpiperazin-1-yl]-4-methylpiperidin-1-yl}methanon
ASK #32723	
Chemical Abstract Service Nr.	599179-03-0
Formelstamm	C28-H38-F3-N5-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht	649.701
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₂ F ₃ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Vicrivirocmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	(4,6-Dimethylpyrimidin-5-yl){4-[(3S)-4-((1R)-2-methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-3-methylpiperazin-1-yl]-4-methylpiperidin-1-yl}methanon-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #32726	
Formelstamm	C31-H48-O5 . H2-O
Molgewicht	518.7251
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tisocalcitat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)[(1S,3R,5Z,7E,22E,24R)-1,3,24-trihydroxy-9,10-seccholesta-5,7,10(19),22-tetraen-25-carboxylat] 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Isopropyl[(5Z,7E,22E-1S,3R,24R)-1,3,24-trihydroxy-9,10-seccholesta-5,7,10(19),22-tetraen-25-carboxylat] 1 HO
ASK #32727	
Chemical Abstract Service Nr.	137219-37-5
Molgewicht	1110.3386
Bruttoformel	C ₅₇ H ₈₇ N ₇ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Plitidepsin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(2S)-N-[(2R)-1-(((1 ² S,4S,7R,8S,11R,12S,16S,18S,21S)-11-[(2S)-Butan-2-yl]-12-hydroxy-4-[(4-methoxyphenyl)methyl]-3,7,18-trimethyl-21-(2-methylpropyl)-2,5,9,14,17,19,22-heptaoxo-16-(propan-2-yl)-6
ASK #32728	
Chemical Abstract Service Nr.	656247-17-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	928326-83-4
Molgewicht	539.6248
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₃ N ₅ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Nintedanib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Methyl-3-((Z)-{4-[N-methyl-2-(4-methylpiperazin-1-yl)acetamido]anilino}phenylmethyliden)-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-6-carboxylat
ASK #32729	
Chemical Abstract Service Nr.	656247-18-6
Formelstamm	C31-H33-N5-O4 . C2-H6-O3-S
Molgewicht	649.7571
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₉ N ₅ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Nintedanibesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L67,v.L18)
2. Bezeichnung	Methyl-3-((Z)-{4-[N-methyl-2-(4-methylpiperazin-1-yl)acetamido]anilino}phenylmethyliden)-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-6-carboxylat-ethansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Intedanibesilat
ASK #32730	
Chemical Abstract Service Nr.	535-26-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	34260-99-6
Molgewicht	285.3377
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ NO ₃
2. Bezeichnung	(6,7-Epoxytropan-3-yl)(2-phenylprop-2-enoat)
3. Bezeichnung	Aposcopolamin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(6beta,7beta-Epoxytropan-3alpha-yl)(2-phenylacrylat)
ASK #32731	
Chemical Abstract Service Nr.	51017-31-3
Molgewicht	275.3428
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₃
2. Bezeichnung	(Tropan-3-yl)((S)-(hydroxy)(phenyl)acetat]
3. Bezeichnung	(-)-Homatropin
ASK #32732	
Chemical Abstract Service Nr.	537-29-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	6900-98-7
Molgewicht	275.3428
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₃
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-Azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung	Norhyoscyamin
Zitat Bezeichnung 3	EAB.VU.Syn

ASK #32733

Chemical Abstract Service Nr. 4684-28-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 28901-62-4; 4847-23-8
Molgewicht 289.3264
Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₄
2. Bezeichnung [(1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*)-3-Oxa-9-azatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-7-yl][(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung Norscopolamin

ASK #32734

Chemical Abstract Service Nr. 565-70-8
Formelstamm (C₄H₇O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 104.1045
Bruttoformel C₄H₈O₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxybutansäure

ASK #32735

Molgewicht 305.3688
Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₄
2. Bezeichnung [(1*R*,3*S*,5*R*,6*RS*)-6-Hydroxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 6-Hydroxyhyoscyamin

ASK #32736

Molgewicht 305.3688
Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₄
2. Bezeichnung [(1*S*,3*R*,5*S*,6*RS*)-6-Hydroxy-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 7-Hydroxyhyoscyamin

ASK #32737

Formelstamm (C₁₈H₂₄N-O₄)⁺ (H-O)⁻
Molgewicht 335.3948
Bruttoformel C₁₈H₂₅NO₅
2. Bezeichnung 6,7-Epoxy-3-[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropaniumhydroxid

ASK #32738

Formelstamm (C₂₀H₂₈N-O₄)⁺ (H-O)⁻
Molgewicht 363.448
Bruttoformel C₂₀H₂₉NO₅
2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*,9*r*)-7-[(S)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-9-methyl-9-propyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-hydroxid

ASK #32739

Formelstamm (C₂₀H₂₈N-O₄)⁺ (H-O)⁻
Molgewicht 363.448

Bruttoformel C₂₀H₂₉NO₅

2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*)-9-Butyl-7-[(*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-hydroxid

ASK #32740

Formelstamm (C₂₁-H₂₈-N-O₃)⁺ (H-O)⁻

Molgewicht 359.4593

Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₄

2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*,9*r*)-9-Butyl-9-methyl-7-(2-phenylprop-2-enoyloxy)-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-hydroxid

3. Bezeichnung (1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*,9*r*)-9-Butyl-9-methyl-7-(2-phenylacryloyloxy)-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-hydroxid

ASK #32741

Formelstamm (C₂₁-H₃₀-N-O₄)⁺ (H-O)⁻

Molgewicht 377.4745

Bruttoformel C₂₁H₃₁NO₅

2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*,9*s*)-9-Butyl-7-[(*S*)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-9-methyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-hydroxid

ASK #32742

Chemical Abstract Service Nr. 19246-18-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6072-20-4

Formelstamm (C₅-H₉-N₂-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 178.2095

Bruttoformel C₅H₁₀N₂O₃S

2. Bezeichnung L-Cysteinyglycin

ASK #32743

Chemical Abstract Service Nr. 636-58-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6710-20-9

Formelstamm (C₈-H₁₂-N₂-O₅-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 250.2722

Bruttoformel C₈H₁₄N₂O₅S

2. Bezeichnung L- -Glutamyl-L-cystein

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #32744

Chemical Abstract Service Nr. 7206-76-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 80147-40-6

Molgewicht 206.2411

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 2-Ethyl-2-phenylmalonamid

ASK #32745

Chemical Abstract Service Nr. 90-27-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14375-30-5; 7782-29-8

Formelstamm (C₁₀-H₁₁-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 164.2011
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂
2. Bezeichnung 2-Phenylbutansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym rac-(2R)-Phenylbutansäure; (2RS)-2-Phenylbutansäure; alpha-Ethylbenzoesäure; 2-Phenylbuttersäure

ASK #32746

Chemical Abstract Service Nr. 80544-75-8
Molgewicht 188.2258
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂O
2. Bezeichnung 2-Cyan-2-phenylbutanamid

ASK #32747

Chemical Abstract Service Nr. 1189504-46-8
Molgewicht 336.4275
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₂
2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-phenyl-2-(1-phenylpropyl)hexahydropyrimidin-4,6-dion

ASK #32748

Formelstamm (C₂₂H₁₃Cl₂I₂N₂O₂)⁻ Na⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 721.0861
Bruttoformel C₂₂H₁₃Cl₂I₂N₂NaO₂
2. Bezeichnung N-[5-Chlor-4-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]-2-methylphenyl]-2-hydroxy-3,5-diodbenzamid-Natriumsalz 2 H₂O
3. Bezeichnung Closantel-Natrium-Dihydrat für Tiere
Zitat Bezeichnung 3 EAB5.0+1,6.0,7.0,8.0,9.0+7,10.0(2005-2020)/1716
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Closantel-Natrium-Dihydrat für Tiere (Ph.Eur); Closantel-Natrium 2 HO

ASK #32749

Chemical Abstract Service Nr. 133-91-5
Formelstamm (C₇H₃I₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 389.9138
Bruttoformel C₇H₄I₂O₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3,5-diodbenzoesäure

ASK #32750

Chemical Abstract Service Nr. 61437-85-2
Molgewicht 291.1752
Bruttoformel C₁₅H₁₂Cl₂N₂
2. Bezeichnung (4-Amino-2-chlor-5-methylphenyl)(4-chlorphenyl)acetonitril

ASK #32751

Chemical Abstract Service Nr. 50274-07-2
Molgewicht 652.0478

Bruttoformel C₂₁H₁₃Cl₂I₂NO₃

2. Bezeichnung 5'-Chlor-4'-(4-chlorbenzoyl)-2-hydroxy-3,5-diiod-2'-methylbenzanilid

ASK #32752

Molgewicht 571.6222

Bruttoformel C₂₂H₁₄Cl₃I₂O₂

2. Bezeichnung 3,5'-Dichlor-4'-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]-2-hydroxy-5-iod-2'-methylbenzanilid

ASK #32753

Molgewicht 537.1772

Bruttoformel C₂₂H₁₅Cl₂I₂O₂

2. Bezeichnung 5'-Chlor-4'-[(4-chlorphenyl)(cyan)methyl]-2-hydroxy-5-iod-2'-methylbenzanilid

ASK #32754

Formelstamm (C₂₂-H₁₄-Cl₂-I₂-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 682.0737

Bruttoformel C₂₂H₁₅Cl₂I₂NO₄

2. Bezeichnung [2-Chlor-4-(2-hydroxy-3,5-diiodbenzamido)-5-methylphenyl](4-chlorphenyl)essigsäure

ASK #32755

Molgewicht 681.089

Bruttoformel C₂₂H₁₆Cl₂I₂N₂O₃

2. Bezeichnung [2-Chlor-4-(2-hydroxy-3,5-diiodbenzamido)-5-methylphenyl](4-chlorphenyl)acetamid

ASK #32756

Molgewicht 696.1003

Bruttoformel C₂₃H₁₇Cl₂I₂NO₄

2. Bezeichnung Methyl{[2-chlor-4-(2-hydroxy-3,5-diiodbenzamido)-5-methylphenyl](4-chlorphenyl)acetat}

ASK #32757

Molgewicht 695.1156

Bruttoformel C₂₃H₁₈Cl₂I₂N₂O₃

2. Bezeichnung 5'-Chlor-4'-[1-(4-chlorphenyl)-2-imino-2-methoxyethyl]-2-hydroxy-3,5-diiod-2'-methylbenzanilid

ASK #32758

Molgewicht 1289.6865

Bruttoformel C₄₄H₂₇Cl₃I₄N₄O₄

2. Bezeichnung 5'-Chlor-4'-[[4-[[2-chlor-4-(2-hydroxy-3,5-diiodbenzamido)-5-methylphenyl](4-chlorphenyl)(cyan)methyl]phenyl](cyan)methyl]-2-hydroxy-3,5-diiod-2'-methylbenzanilid

ASK #32759

Formelstamm (C₁₄-H₁₁-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 228.2433

Bruttoformel C₁₄H₁₂O₃

2. Bezeichnung 2-(Cyclohexa-1,3-dienylcarbonyl)benzoesäure

ASK #32760

Chemical Abstract Service Nr. 36700-38-6

Molgewicht 206.3073

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂S

2. Bezeichnung (Z)-1-Methyl-2-[2-(thiophen-2-yl)ethenyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin

ASK #32761

Chemical Abstract Service Nr. 36700-39-7

Molgewicht 224.3225

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂OS

2. Bezeichnung (E)-N-(3-Methylaminopropyl)-3-(thiophen-2-yl)prop-2-enamid

ASK #32762

Chemical Abstract Service Nr. 100-42-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 79637-11-9

Molgewicht 104.1491

Bruttoformel C₈H₈

2. Bezeichnung Ethenylbenzol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.R.CN; IUPAC

3. Bezeichnung Styrol

Zitat Bezeichnung 3 ChemIDplus; CAS; ROMP2020; ChemSpider; USMI2020; EAB4.06-9.8(2002-2019)R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Cinnamol; Vinylbenzol

ASK #32764

Chemical Abstract Service Nr. 56536-96-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 132205-64-2

Molgewicht 157.2117

Bruttoformel C₁₁H₁₁N

2. Bezeichnung 1,2,3,4-Tetrahydronaphthalin-1-carbonitril

ASK #32765

Molgewicht 267.3208

Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₄

2. Bezeichnung {2-Hydroxy-4-[(RS)-1-hydroxy-2-methylaminoethyl]phenyl}(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #32766

Molgewicht 267.3208

Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₄

2. Bezeichnung {2-Hydroxy-5-[(RS)-1-hydroxy-2-methylaminoethyl]phenyl}(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #32767

Chemical Abstract Service Nr. 52245-00-8

Molgewicht 349.4214

Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₅

2. Bezeichnung {4-[(Methylamino)acetyl]-1,2-phenylen}bis(2,2-dimethylpropanoat)

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #32768

Molgewicht 379.4904

Bruttoformel C₂₁H₃₃NO₅

2. Bezeichnung (4-((*RS*)-2-[Ethyl(methyl)amino]-1-hydroxyethyl)-1,2-phenylen)bis(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #32774

Chemical Abstract Service Nr. 58151-90-9

Molgewicht 348.3107

Bruttoformel C₁₅H₁₆N₄O₆

Vorzugsbezeichnung 5'-*O*-Benzoylribavirin

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung 1-(5-*O*-Benzoyl- β -D-ribofuranosyl)-1*H*-1,2,4-triazol-3-carboxamid

ASK #32775

Chemical Abstract Service Nr. 57198-02-4

Molgewicht 244.2047

Bruttoformel C₈H₁₂N₄O₅

2. Bezeichnung 1- β -D-Ribofuranosyl-1*H*-1,2,4-triazol-3-carboxamid

ASK #32776

Chemical Abstract Service Nr. 39030-43-8

Molgewicht 244.2047

Bruttoformel C₈H₁₂N₄O₅

2. Bezeichnung 2- β -D-Ribofuranosyl-2*H*-1,2,4-triazol-3-carboxamid

ASK #32777

Chemical Abstract Service Nr. 4928-87-4

Formelstamm (C3-H2-N3-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 113.0748

Bruttoformel C₃H₃N₃O₂

2. Bezeichnung 1*H*-1,2,4-Triazol-3-carbonsäure

ASK #32778

Chemical Abstract Service Nr. 39925-19-4

Formelstamm (C8-H10-N3-O6)⁻ H⁺

Molgewicht 245.1894

Bruttoformel C₈H₁₁N₃O₆

2. Bezeichnung 1- β -D-Ribofuranosyl-1*H*-1,2,4-triazol-3-carbonsäure

ASK #32779

Chemical Abstract Service Nr. 58151-87-4

Molgewicht 286.2414

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₄O₆

Vorzugsbezeichnung 5'-*O*-Acetylribavirin

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung 1-(5-*O*-Acetyl- β -D-ribofuranosyl)-1*H*-1,2,4-triazol-3-carboxamid

ASK #32780

Molgewicht 501.4907

Bruttoformel C₂₆H₂₃N₅O₆

2. Bezeichnung *rac*-(5-Methyl)(3-propan-2-yl){(4*R*)-4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2-[2-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)ethenyl]-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-(3-Isopropyl)(5-methyl){4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2-[2-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)viny]-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}

ASK #32781

Molgewicht 399.4403

Bruttoformel C₂₁H₂₅N₃O₅

2. Bezeichnung Bis(propan-2-yl)[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Diisopropyl[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #32782

Chemical Abstract Service Nr. 116169-18-7

Molgewicht 369.3713

Bruttoformel C₁₉H₁₉N₃O₅

2. Bezeichnung *rac*-(Methyl)(propan-2-yl){(4*R*)-4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethylpyridin-3,5-dicarboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-(Isopropyl)(methyl)[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethylpyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #32783

Chemical Abstract Service Nr. 75695-84-0

Molgewicht 343.334

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O₅

2. Bezeichnung Dimethyl[4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #32784

Chemical Abstract Service Nr. 75695-99-7

Molgewicht 357.3606

Bruttoformel C₁₈H₁₉N₃O₅

2. Bezeichnung *rac*-(Ethyl)(methyl){(4*R*)-4-(2,1,3-benzoxadiazol-4-yl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}

ASK #32785

Molgewicht 778.9323

Bruttoformel C₄₅H₅₄N₄O₈

Vorzugsbezeichnung 18'-Epivinorelbin

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L27)

**3.
Bezeichnung**

4'-Desoxy-6'-methyl-3',4'-didehydro-8'-norvincalceukoblastin-6'-ium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

6'-Methylvinorelbium;

(2R,6R,8S)-8-[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-(Acetyloxy)-3a-ethyl-5-hydroxy-8-methoxy-5-(methoxycarbonyl)-6-methyl-3a,4,5,5a,6,11,12,13a-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-4-ethyl-8-(methoxy-
(2R,6R,8S)-8-[(2beta,3beta,4beta,5alpha,12R,19alpha)-4-(Acetyloxy)-6,7-didehydro-3-hydroxy-16-methoxy-3-(methoxycarbonyl)-1-methylaspidospermidin-15-yl]-4-ethyl-1,3,6,7,8,9-hexahydro-8-(methoxycarbonyl)]

ASK #32789

**Chemical Abstract
Service Nr.** 89384-09-8

Molgewicht 857.8283

Bruttoformel C₄₅H₅₃BrN₄O₈

Vorzugsbezeichnung 17-Bromvinorelbin

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L27)

2. Bezeichnung 17-Brom-4'-desoxy-3',4'-didehydro-8'-norvincalceukoblastin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Methyl[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-(acetyloxy)-7-brom-3a-ethyl-9-[(6R,8S)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2,6-methano-2H-azacyclodecino[4,3-b]indol-8-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-
Methyl[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-(acetyloxy)-17-brom-3a-ethyl-9-[(2R,6R,8S)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2,6-methanoazecino[4,3-b]indol-8-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-me

ASK #32790

**Chemical Abstract
Service Nr.** 74075-34-6

Molgewicht 794.9317

Bruttoformel C₄₅H₅₄N₄O₉

Vorzugsbezeichnung Vinorelbin-6'-oxid

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L27)

2. Bezeichnung 4'-Desoxy-3',4'-didehydro-8'-norvincalceukoblastin-6'-oxid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(2S,6R,8S)-8-[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-(Acetyloxy)-3a-ethyl-5-hydroxy-8-methoxy-5-(methoxycarbonyl)-6-methyl-3a,3a(1),4,5,5a,6,11,12-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-4-ethyl-8-
Methyl[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-9-[(2S,6R,8S)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-2-oxido-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2,6-methano-2H-azacyclodecino[4,3-b]indol-8-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-
[Korrektur: (2RS) geändert in (2S) gemäß CAS-Angabe.]

ASK #32791

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 72311-64-9

Molgewicht 794.9317

Bruttoformel C₄₅H₅₄N₄O₉

**2.
Bezeichnung**

Methyl[(1aS,3S,10S,12S,12aR)-10-[(3aR,3a(1)R,4R,5S,5aR,10bR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-5-hydroxy-8-methoxy-5-(methoxycarbonyl)-6-methyl-3a,3a(1),4,5,5a,6,11,12-octahydro-1H-indolizino[8,1-cd]carbazol-9-yl]-

3.
Bezeichnung 4'-Desoxy-3',4'-epoxy-8'-norvincal leukoblastin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Norleurosin; C'-Norleurosin
 ASK #32792
Chemical Abstract Service Nr. 38390-45-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1076210-07-5; 119264-84-5; 120478-94-6; 1263285-71-7; 1620695-06-8; 57694-66-3
Molgewicht 792.9588
Bruttoformel C₄₆H₅₆N₄O₈

2.
Bezeichnung Methyl[(3aR,3a¹R,4R,5S,5aR,10bR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-9-[(3R,7R,9S)-5-ethyl-9-(methoxycarbonyl)-1,4,7,8,9,10-hexahydro-2H-3,7-methanoazacycloundecino[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,4,5,5a,6,11,12-octahydro-1H-benzofuro[3,2-b]pyridine]

3.
Bezeichnung 4'-Desoxy-3',4'-didehydrovincal leukoblastin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 15',20'-Anhydrovinblastin; Anhydrovinblastin; Methyl[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-9-[(7R,9S)-5-ethyl-9-(methoxycarbonyl)-1,4,7,8,9,10-hexahydro-2H-3,7-methanoazacycloundecino[5,4-b]indol-9-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,3',4'-Anhydrovinblastin
 ASK #32793
Chemical Abstract Service Nr. 126347-74-8
Molgewicht 736.8956
Bruttoformel C₄₃H₅₂N₄O₇

2.
Bezeichnung Methyl[(3aR,3a¹R,4R,5S,5aR,10bR)-3a-ethyl-9-[(6R,8S)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2,6-methanoazecino[4,3-b]indol-8-yl]-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,3a¹,4,5,5a,6,11,12-octahydro-1H-benzofuro[3,2-b]pyridine]

3.
Bezeichnung O⁴-Desacetyl-4'-desoxy-3',4'-didehydro-8'-norvincal leukoblastin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym O(4)-Desacetyl-4'-desoxy-3',4'-didehydro-C'-norvincal leukoblastin; Desacetyl-vinorelbin; 4-O-Desacetylvinorelbin; Methyl[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-3a-ethyl-9-[(6R,8S)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,6,7,8,9-hexahydro-2,6-methano-2H-azacyclodecino[4,3-b]indol-8-yl]-4,5-dihydroxy-8-methoxy-6-methyl-3a,4,5,5a,6,11,12-octahydro-1H-benzofuro[3,2-b]pyridine]

ASK #32794
Chemical Abstract Service Nr. 5534-08-7
Molgewicht 507.0156
Bruttoformel C₂₇H₃₅ClO₇
Vorzugsbezeichnung Beclometason-21-acetat-17-propanoat
International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung 9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-acetat-17-propanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Beclometason-21-acetat-17-propionat

ASK #32795

Chemical Abstract Service Nr. 66917-44-0
Molgewicht 484.5812
Bruttoformel $C_{28}H_{36}O_7$
2. Bezeichnung 9,11 -Epoxy-16 -methyl-3,20-dioxo-9 -pregna-1,4-dien-17,21-diylidipropoat

ASK #32796

Chemical Abstract Service Nr. 52092-12-3
Molgewicht 468.5818
Bruttoformel $C_{28}H_{36}O_6$
2. Bezeichnung (16 -Methyl-3,20-dioxopregna-1,4,9(11)-trien-17,21-diyl)dipropoat

ASK #32797

Chemical Abstract Service Nr. 52092-14-5
Molgewicht 565.4932
Bruttoformel $C_{28}H_{37}BrO_7$
2. Bezeichnung (9-Brom-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropoat

ASK #32798

Molgewicht 535.0688
Bruttoformel $C_{29}H_{39}ClO_7$
Vorzugsbezeichnung Beclometason-21-butanoat-17-propanoat
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung 9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl-21-butanoat-17-propanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Beclometason-21-butytrat-17-propionat

ASK #32799

Chemical Abstract Service Nr. 887130-68-9
Molgewicht 555.4872
Bruttoformel $C_{28}H_{36}Cl_2O_7$
2. Bezeichnung (6 ,9-Dichlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropoat

ASK #32800

Chemical Abstract Service Nr. 887130-69-0
Molgewicht 599.9382
Bruttoformel $C_{28}H_{36}BrClO_7$
2. Bezeichnung (6 -Brom-9-chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropoat

ASK #32801

263351-82-2

**Chemical Abstract Service
Nr.**

Vorzugsbezeichnung Paclitaxel-Poliglumex ((mit Angaben zum Glutamyl:Paclitaxel-Verhältnis und zur Molmasse))

**International
Nonproprietary Name** INN.L52

2. Bezeichnung

Poly(-L-glutaminsäure)oligo{(1*S*,2*R*)-1-benzamido-3-[4,10 -bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yloxy]-3-oxo-1-phenylpropan-2-yl}ester, teilweise mit N-terminalem L-Pyroglutamyl-Rest

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym PG-TXL; PG-Paclitaxel; PPX; Paclitaxelpoliglumex; 5-Oxo-L-prolylpoly-L-glutamyl-L-glutaminsäure-oligo(paclitaxel-2'-ester); Poly-alpha-L-glutaminsäure-oligo(paclitaxel-2'-ester)

ASK #32802

Formelstamm C145-H234-N52-O44-S3 . C2-H4-O2

Molgewicht 3565.9784

Bruttoformel C₁₄₇H₂₃₈N₅₂O₄₆S₃

Vorzugsbezeichnung Ularitidacetat

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung Thr-Ala-Pro-Arg-Ser-Leu-Arg-Arg-Ser-Ser-Cys(11*S* 27*S*)-Phe-Gly-Gly-Arg-Met-Asp-Arg-Ile-Gly-Ala-Gln-Ser-Gly-Leu-Gly-Cys(27*S* 11*S*)-Asn-Ser-Phe-Arg-Tyr-acetat (1:1)

ASK #32803

Chemical Abstract Service Nr. 219846-31-8

Molgewicht 334.3288

Bruttoformel C₁₈H₁₄N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Radequinil

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung 5-(3-Methoxyphenyl)-3-(5-methyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl)-1,6-naphthyridin-2(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Resequinil

ASK #32805

Chemical Abstract Service Nr. 138530-94-6

Molgewicht 369.3615

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Dexlansoprazol

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung 2-[(*R*)-[3-Methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]methan}sulfinyl]-1*H*-benzimidazol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*R*)-Lansoprazol

ASK #32806

**Chemical Abstract Service
Nr.** 191732-72-6

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.** 346670-73-3; 443912-14-9

Molgewicht 259.2606
Bruttoformel C₁₃H₁₃N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Lenalidomid
International Nonproprietary Name INN.L53
Zitat Bezeichnung 1 IGS; Pharmavista; ROMP2017; MAR2017
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(4-Amino-1-oxoisoindolin-2-yl)glutarimid; 3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion; (3*RS*)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion; (3*RS*)-3-(4-Amino-1-oxoisoindolin-2-yl)piperidin-2,6-dion; (3*RS*)-3-(4-Amino-1-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion

ASK #32811

Chemical Abstract Service Nr. 187949-02-6
Molgewicht 431.8232
Bruttoformel C₂₀H₁₆ClF₂N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Albaconazol
International Nonproprietary Name INN.L49
2. Bezeichnung 7-Chlor-3-[(2*R*,3*R*)-3-(2,4-difluorphenyl)-3-hydroxy-4-(1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-yl]chinazolin-4(3*H*)-on

ASK #32812

Chemical Abstract Service Nr. 156053-89-3
Formelstamm (C₂₅H₃₁N₂O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 424.5326
Bruttoformel C₂₅H₃₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Alvimopan
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung {(2*S*)-2-Benzyl-3-[(3*R*,4*R*)-4-(3-hydroxyphenyl)-3,4-dimethylpiperidin-1-yl]propanamido}essigsäure

ASK #32813

Chemical Abstract Service Nr. 267227-08-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 339300-19-5
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Apolizumab
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN

ASK #32814

Chemical Abstract Service Nr. 267243-28-7
Molgewicht 485.9384
Bruttoformel C₂₄H₂₅ClFN₅O₃
Vorzugsbezeichnung Canertinib

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung *N*-[4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-(3-morpholinopropoxy)chinazolin-6-yl]acrylamid

ASK #32815

Chemical Abstract Service Nr. 234096-34-5

Formelstamm (C₁₇H₁₈N₅O₆S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 453.4927

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₅O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Cefovecin

International Nonproprietary Name INN.L49

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(2*S*)-oxolan-2-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(2*S*)-tetrahydrofuran-2-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(2*S*)-tetrahydro-2-furyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #32816

Chemical Abstract Service Nr. 186495-49-8

Molgewicht 261.3097

Bruttoformel C₁₆H₁₇F₂N

Vorzugsbezeichnung Delucemin

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung 3,3-Bis(3-fluorphenyl)-*N*-methylpropan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [3,3-Bis(3-fluorphenyl)propyl]methylazan

ASK #32817

Chemical Abstract Service Nr. 292819-64-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Ecomeximab

International Nonproprietary Name INN.L49

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN

ASK #32818

Chemical Abstract Service Nr. 219685-50-4

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Eculizumab

International Nonproprietary Name INN.L49

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung immunoglobulin, anti-(Human complement C5 γ -chain)(human-mouse monoclonal 5G1.1 heavy chain), disulfide with human-mouse monoclonal 5G1.1 light chain, dimer

ASK #32819

Chemical Abstract Service Nr. 174402-32-5
Molgewicht 608.5528
Bruttoformel C₂₉H₂₈N₄O₁₁
Vorzugsbezeichnung Edotecarin
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung 6-[(1,3-Dihydroxypropan-2-yl)amino]-12-^{-D}-glucopyranosyl-2,10-dihydroxy-12,13-dihydro-6*H*-indolo[2,3-*a*]pyrrolo[3,4-*c*]carbazol-5,7-dion

ASK #32820

Chemical Abstract Service Nr. 221241-63-0
Formelstamm (C25-H17-F3-N-O6-S)⁻ H⁺
Molgewicht 517.4737
Bruttoformel C₂₅H₁₈F₃NO₆S
Vorzugsbezeichnung Fandosentan
International Nonproprietary Name INN.L49
2. Bezeichnung 4-(7-Ethyl-1,3-benzodioxol-5-yl)-1,1-dioxo-2-[2-(trifluormethyl)phenyl]-2*H*-1⁶,2-benzothiazin-3-carbonsäure

ASK #32821

Chemical Abstract Service Nr. 326859-36-3
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Fontolizumab
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN

ASK #32822

Chemical Abstract Service Nr. 163217-09-2
Molgewicht 400.594
Bruttoformel C₂₆H₄₀O₃
Vorzugsbezeichnung Inecalcitol
International Nonproprietary Name INN.L49
2. Bezeichnung (7*E*)-19-Nor-9,10-seco-14⁻-cholesta-5,7-dien-23-in-1³,²⁵-triol

ASK #32823

Chemical Abstract Service Nr. 276690-58-5
Molgewicht 260.3348
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₄O
Vorzugsbezeichnung Iroxanadin
International Nonproprietary Name INN.L49
2. Bezeichnung (-)-5-Piperidinomethyl-3-(3-pyridyl)-5,6-dihydro-2*H*-1,2,4-oxadiazin

ASK #32824

Chemical Abstract Service Nr. 245116-90-9
Formelstamm (C18-H10-F3-N2-O2-S)⁻ H⁺

Molgewicht	376.3524
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₁ F ₃ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Lidorestat
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	[3-(4,5,7-Trifluor-1,3-benzothiazol-2-ylmethyl)indol-1-yl]essigsäure
ASK #32825	
Chemical Abstract Service Nr.	333963-40-9
Formelstamm	(C ₂₀ H ₃₁ F ₂ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	390.4619
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ F ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Lubiproston
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	7-[(2 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>aR</i>)-2-(1,1-Difluorpentyl)-2-hydroxy-6-oxooctahydrocyclopenta[<i>b</i>]pyran-5-yl]heptansäure
ASK #32826	
Chemical Abstract Service Nr.	198821-22-6
Molgewicht	452.4599
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Merimepodib
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-Oxolan-3-yl]({[3-({[3-methoxy-4-(1,3-oxazol-5-yl)phenyl]carbamoyl}amino)phenyl]methyl}carbamat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3 <i>S</i>)-Tetrahydrofuran-3-yl]({[3-({[3-methoxy-4-(1,3-oxazol-5-yl)phenyl]carbamoyl}amino)phenyl]methyl}carbamat); [(<i>S</i>)-Tetrahydro-3-furyl]({[3-({[3-methoxy-4-(1,3-oxazol-5-yl)phenyl]ureido}benzyl)carbamat]
ASK #32827	
Chemical Abstract Service Nr.	137975-06-5
Molgewicht	427.5381
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mozavaptan
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	4'-[(<i>RS</i>)-5-Dimethylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-ylcarbonyl]-2-methylbenzanilid
ASK #32828	
Chemical Abstract Service Nr.	220641-11-2
Molgewicht	269.3449
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Naminidil
International Nonproprietary Name	INN.L49

Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-Cyan-1-(4-cyanphenyl)-3-[(2 <i>R</i>)-3,3-dimethylbutan-2-yl]guanidin
ASK #32829	
Chemical Abstract Service Nr.	173240-15-8
Molgewicht	694.7563
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₃ FN ₁₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Nemifitid
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	(4-Fluor-L-phenylalanyl)-(trans-4-hydroxy-L-prolyl)-L-arginylglycyl-L-tryptophanamid
ASK #32830	
Chemical Abstract Service Nr.	540769-28-6
Molgewicht	418.5313
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Palosuran
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	1-[2-(4-Benzyl-4-hydroxypiperidin-1-yl)ethyl]-3-(2-methylchinolin-4-yl)harnstoff
ASK #32831	
Formelstamm	C25-H30-N4-O2 . H2-S-O4
Molgewicht	516.6098
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Palosuransulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	1-[2-(4-Benzyl-4-hydroxypiperidin-1-yl)ethyl]-3-(2-methylchinolin-4-yl)harnstoff-sulfat (1:1)
ASK #32832	
Chemical Abstract Service Nr.	288383-20-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	790713-41-6
Molgewicht	450.5053
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ FN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cediranib
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	4-(4-Fluor-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-5-yloxy)-6-methoxy-7-[3-(pyrrolidin-1-yl)propoxy]chinazolin
ASK #32833	
Formelstamm	C25-H27-F-N4-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht	566.5774
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ FN ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Cediranibmaleat (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L57)

	2. Bezeichnung	4-(4-Fluor-2-methyl-1 <i>H</i> -indol-5-yloxy)-6-methoxy-7-[3-(pyrrolidin-1-yl)propoxy]chinazolin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endoat] (1:1)
ASK #32836	Chemical Abstract Service Nr.	137275-81-1
	Molgewicht	343.3737
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Osemozotan
	International Nonproprietary Name	INN.L49
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[[(<i>S</i>)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl]methyl]-3-(1,3-benzodioxol-5-yloxy)propan-1-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(<i>S</i>)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl][3-(1,3-benzodioxol-5-yloxy)propyl]azan
ASK #32837	Chemical Abstract Service Nr.	331243-22-2
	Molgewicht	147000
	Vorzugsbezeichnung	Pascolizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L49
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human interleukin 4)(human-mouse monoclonal SB-240683 1-chain), disulfide with human-mouse monoclonal SB-240683 -chain, dimer
ASK #32838	Chemical Abstract Service Nr.	153062-94-3
	Molgewicht	303.3794
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ N ₃ O ₂ S
	Vorzugsbezeichnung	Pumosetrag
	International Nonproprietary Name	INN.L49
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-7-oxo-4,7-dihydrothieno[3,2- <i>b</i>]pyridin-6-carboxamid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	<i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-Chinuclidin-3-yl]-7-oxo-4,7-dihydrothieno[3,2- <i>b</i>]pyridin-6-carboxamid
ASK #32839	Chemical Abstract Service Nr.	288392-69-8
	Molgewicht	0
	Vorzugsbezeichnung	Siplizumab
	International Nonproprietary Name	INN.L49
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
ASK #32840	Chemical Abstract Service Nr.	193811-33-5
	Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₇ N ₂ O ₅ S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	326.3681

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tacapenem
International Nonproprietary Name	INN.L51
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-3-[(3 <i>R</i>)-5-oxopyrrolidin-3-ylsulfanyl]-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
ASK #32842	
Chemical Abstract Service Nr.	204512-90-3
Molgewicht	337.3312
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tecadenoson
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	9-(<small>-D</small> -Ribofuranosyl)- <i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-oxolan-3-yl]-9 <i>H</i> -purin-6-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[9-(beta-D-Ribofuranosyl)-9H-purin-6-yl][(R)-tetrahydro-3-furyl]azan; 9-(beta-D-Ribofuranosyl)- <i>N</i> -[(R)-tetrahydrofuran-3-yl]-9H-purin-6-amin
ASK #32843	
Chemical Abstract Service Nr.	148717-54-8
Molgewicht	303.8264
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Tecalcet
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	3-(2-Chlorphenyl)- <i>N</i> -[(<i>R</i>)-1-(3-methoxyphenyl)ethyl]propan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[3-(2-Chlorphenyl)propyl][(R)-1-(3-methoxyphenyl)ethyl]azan
ASK #32844	
Chemical Abstract Service Nr.	299423-37-3
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Teneliximab
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human CD40 (antigen)) (human-mouse monoclonal chi220 1-chain), disulfide with human-mouse monoclonal chi220 light chain, dimer
ASK #32845	
Chemical Abstract Service Nr.	156090-18-5
Molgewicht	394.4701
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Topixantron
International Nonproprietary Name	INN.L49

2. Bezeichnung 5-[(2-Dimethylaminoethyl)amino]-2-[2-[(2-hydroxyethyl)amino]ethyl]indazolo[4,3-*gh*]isochinolin-6(2*H*)-on
ASK #32847

Formelstamm (C₄₆H₅₄O₁₆)²⁻ 2H⁺ · x H₂O

Bruttoformel C₄₆H₅₄O₁₆

Vorzugsbezeichnung Bimosiamose x H₂O ((mit Angaben zum Wasser-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L46)

2. Bezeichnung {5',5''-(Hexan-1,6-diyl)bis[2'-(-D-mannopyranosyloxy)biphenyl-3-yl]}diessigsäure x H₂O

ASK #32848

Chemical Abstract Service Nr. 305841-29-6

Molgewicht 543.7146

Bruttoformel C₃₀H₄₁NO₆S

Vorzugsbezeichnung Sagopilon

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung (1*S*,3*S*,7*S*,10*R*,11*S*,12*S*,16*R*)-7,11-Dihydroxy-8,8,12,16-tetramethyl-3-(2-methyl-1,3-benzothiazol-5-yl)-10-(prop-2-en-1-yl)-4,17-dioxabicyclo[14.1.0]heptadecan-5,9-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4*S*,7*R*,8*S*,9*S*,13*R*,14*S*,16*S*)-7-Allyl-13,14-epoxy-4,8-dihydroxy-5,5,9,13-tetramethyl-16-(2-methyl-1,3-benzothiazol-5-yl)-1-oxacyclohexadecan-2,6-dion

ASK #32849

Formelstamm (C₃₅H₃₅F₂N₈O₅S)⁺ Cl⁻

Molgewicht 753.2178

Bruttoformel C₃₅H₃₅ClF₂N₈O₅S

Vorzugsbezeichnung Isavuconazoniumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L58

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1*RS*)-1-({methyl[3-(((methylamino)acetyl)oxy)methyl]pyridin-2-yl}carbamoylethyl)-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1*RS*)-1-({methyl[3-(((methylamino)acetyl)oxy)methyl]pyridin-2-yl}carbamoylethyl)-1,2,4-triazoliumchlorid];
1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(*RS*)-1-({N-methyl-N-[3-(methylaminoacetyloxymethyl)pyridin-2-yl]carbamoylethyl)-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid];
1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[1-({N-methyl-N-[3-(methylamino)acetoxymethyl]pyridin-2-yl}carbamoylethyl)-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid];
1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(*RS*)-1-({N-methyl-N-[3-(methylamino)acetoxymethyl]-2-pyridyl}carbamoylethyl)-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid]

ASK #32850

Chemical Abstract Service Nr. 497235-79-7

Formelstamm (C₃₅H₃₅F₂N₈O₅S)⁺ Cl⁻ · Cl-H

Molgewicht 789.6788

Bruttoformel C₃₅H₃₆Cl₂F₂N₈O₅S

Vorzugsbezeichnung Isavuconazoniumchlorid-hydrochlorid
(INN.L58)

**International
Nonproprietary
Name**

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung

1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1*RS*)-1-((methyl[3-(((methylamino)acetyl]oxy)methyl)pyridin-2-yl]carbamoyl]oxy)ethyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid (1:1:1)

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[1-[*N*-methyl-*N*-[3-[2-(methylamino)acetoxymethyl]pyridin-2-yl]carbamoyloxy]ethyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid-hydrochlorid
1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(*RS*)-1-{*N*-methyl-*N*-[3-(methylaminoacetyloxymethyl)pyridin-2-yl]carbamoyloxy}ethyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid-hydrochlorid
N-Methylglycin-[2-(((1-(1-{(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-cyanophenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl)-4*H*-1,2,4-triazolium-4-yl)ethoxy]carbonyl)methylamino)pyridin-3-yl)methylester-Chlorid-Hydrochlorid
1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(*RS*)-1-{*N*-methyl-*N*-[3-(methylaminoacetoxymethyl)-2-pyridyl]carbamoyloxy}ethyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid-hydrochlorid
(2-(((1-(1-{(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-ium-4-yl)ethoxy)carbonyl](methyl)amino)-3-pyridinyl)methyl-*N*-methylglycinatchloridhydrochlorid
Isavuconazonium-Chlorid-Hydrochlorid;
1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1*RS*)-1-{*N*-methyl-*N*-[3-[2-(methylamino)acetyloxy]methyl]pyridin-2-yl]carbamoyloxy}ethyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumchlorid

ASK #32851

Chemical Abstract Service Nr. 147568-66-9

Molgewicht 368.4263

Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Carmoterol

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung 8-Hydroxy-5-[(1*R*)-1-hydroxy-2-(((2*R*)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl)amino)ethyl]chinolin-2(1*H*)-on

ASK #32852

Chemical Abstract Service Nr. 137888-11-0

Formelstamm C21-H24-N2-O4 . Cl-H

Molgewicht 404.8872

Bruttoformel C₂₁H₂₅ClN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Carmoterolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L53)

2. Bezeichnung 8-Hydroxy-5-[(1*R*)-1-hydroxy-2-(((2*R*)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl)amino)ethyl]chinolin-2(1*H*)-on-hydrochlorid

ASK #32853

Chemical Abstract Service Nr. 33159-27-2

Formelstamm (C₂₀H₂₇O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 380.4983

Bruttoformel C₂₀H₂₈O₅S

Vorzugsbezeichnung Ecabet

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 USMI13

2. Bezeichnung 12-Sulfoabieta-8,11,13-trien-18-säure

ASK #32854

Chemical Abstract Service Nr. 86408-72-2

Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₅ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	402.4802
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ecabet-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	MAR33; JAN
2. Bezeichnung	12-Sulfoabieta-8,11,13-trien-18-säure-Natriumsalz (1:1)
ASK #32855	
Chemical Abstract Service Nr.	219773-47-4
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₇ O ₅ S) ⁻ Na ⁺ . 5 H ₂ O
Molgewicht	492.5566
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ NaO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ecabet-Natrium 5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	12-Sulfoabieta-8,11,13-trien-18-säure-Natriumsalz (1:1) 5 H ₂ O
ASK #32856	
Chemical Abstract Service Nr.	81846-19-7
Formelstamm	(C ₂₃ H ₃₃ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	390.5131
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Treprostinil
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	{{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>a</i> S,9 <i>a</i> S)-2-Hydroxy-1-[(3 <i>S</i>)-3-hydroxyoctyl]-2,3,3 <i>a</i> ,4,9,9 <i>a</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]naphthalin-5-yloxy}essigsäure
ASK #32857	
Chemical Abstract Service Nr.	252662-47-8
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Toralizumab
International Nonproprietary Name	INN.L49
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
ASK #32858	
Chemical Abstract Service Nr.	40093-94-5
Molgewicht	227.2172
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Torcitabin
International Nonproprietary Name	INN.L49
2. Bezeichnung	4-Amino-1-(2-desoxy- -L- <i>erythro</i> -pentofuranosyl)pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #32859

Chemical Abstract Service Nr. 172903-00-3

Formelstamm $3\text{Pt}^{2+} \cdot 2(\text{C}_6\text{-H}_{16}\text{-N}_2) \cdot 6(\text{H}_3\text{-N}) \cdot 2\text{Cl}^- \cdot 4(\text{N-O}_3)^-$

Molgewicht 1238.77

Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{50}\text{Cl}_2\text{N}_{14}\text{O}_{12}\text{Pt}_3$

Vorzugsbezeichnung Triplatin tetranitrat

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung {*all-trans*-Hexaammin-1²N,2²N,3²N-dichloro-1 Cl,3 Cl-bis[μ-hexan-1,6-diamin-1 N:2 N;2 N:3 N]triplatin(4+)}tetranitrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {*all-trans*-Hexaammin-1κ(2)N,2κ(2)N,3κ(2)N-dichloro-1κCl,3κCl-bis[my-hexan-1,6-diylbis(azan)-1κN:2κN';2κN:3κN']triplatin(4+)}tetranitrat

ASK #32860

Chemical Abstract Service Nr. 336801-86-6

Molgewicht 0

Vorzugsbezeichnung Vapaliximab

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung immunoglobulin G2, anti-(human vascular adhesion protein VAP-1)(human-mouse monoclonal 2D10 2-chain), disulfide with human-mouse monoclonal 2D10 -chain, dimer

ASK #32861

Chemical Abstract Service Nr. 172732-68-2

Formelstamm $(\text{C}_{21}\text{-H}_{19}\text{-N}_2\text{-O}_5)^- \text{H}^+$

Molgewicht 380.3939

Bruttoformel $\text{C}_{21}\text{H}_{20}\text{N}_2\text{O}_5$

Vorzugsbezeichnung Varespladib

International Nonproprietary Name INN.L49

2. Bezeichnung (1-Benzyl-2-ethyl-3-oxamoylindol-4-yloxy)essigsäure

ASK #32862

Chemical Abstract Service Nr. 380917-97-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 873336-65-3

Molgewicht 349.3847

Bruttoformel $\text{C}_{23}\text{H}_{15}\text{N}_3\text{O}$

Vorzugsbezeichnung Perampnel

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; ChemIDplus; USAN; GlnAS; EUTCT; FDA-SRS; PubChem; CAS

2. Bezeichnung 2-(6'-Oxo-1'-phenyl-1',6'-dihydro-[2,3'-bipyridin]-5'-yl)benzotrionitril

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; ChemSpider; INN.CN

ASK #32863

Chemical Abstract Service Nr. 50936-59-9

Molgewicht 59300
Bruttoformel C₂₆₈₉H₄₀₅₇N₆₉₉O₇₉₂S₁₄
Vorzugsbezeichnung Idursulfase
International Nonproprietary Name INN.L52
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung SETQANSTTD ALNVLLIIVD DLRPSLGCYD DKLVRSPNID QLASHLLFQ NAFAQQAVCA PSRVSFLTGR RPDTRRLYDF NSYWRVHAGN FSTIPQYFKE NGYVTMSVGK VFHPGISSNH TDDSPYSWSF PPYHPSSEKY ENTKTCTCRGPD GELHANLLCP VDVLDVPEGT LPDKQSTEQA IQLLEKMKTS ASPFFLAVGY HKPHIPFRYP KEFQKLYPLE NITLAPDPEV PDGLPPVAYN PWMDIRQRED VQALNISVPY GPIPVDFQRK IRQSYFASVS YLDTQVGRLL SALDDLQLAN STIIAFTSDH GWALGEHGEW AKYSNFDVAT HVPLIFYVPG RTASLPEAGE KLFPYLDPFD SASQLMEPGR QSMDLVELVS LFPTLAGLAG LQVPPRCVPV SFHVELCREG KNLLKHFRFR DLEEDPYLPG NPRELIAYSQ YPRPSDIPQW NSDKPSLKDI KIMGYSIRTI DYRYTVWVGF NPDEFANFS DIHAGELYFV DSDPLQDHNM YNDSQGGDLF QLLMP
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Idusulfase

ASK #32864

Chemical Abstract Service Nr. 330988-75-5
Molgewicht 12100
Bruttoformel C₅₀₂H₇₅₈N₁₅₄O₁₆₅S₁₆
Vorzugsbezeichnung Pegsunercept
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-MDSVC(5S 19S)PQGKY IHPQNNISIC(19S 5S)C(20S 33S)TKC(23S 42S)HKGTYLY NDC(33S 20S)PGPGQDT DC(42S 23S)REC(45S 60S)ESGSF TASENHLRHC(60S 45S) LSC(63S 86S)SKC(66S 78S)RKEM GQVEISSC(78S 66S)TV DRDTCV(86S 63S)GC(88S 104S)RK NQYRHYWSEN LFQC(104S 88S)FN

ASK #32866

Formelstamm C294-H370-F13-N107-O188-P28{[C2-H4-O]x}
Vorzugsbezeichnung Pegaptanib
International Nonproprietary Name INN.L49
2. Bezeichnung [5'-(5-((2S)-2,6-Bis[-methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl)carbonylamino]hexanamido)pentyl)-2'-desoxy-2'-fluor]C-Gm-Gm-A-A-(2'-desoxy-2'-fluor)U-(2'-desoxy-2'-fluor)C-Am-Gm-(2'-desoxy-2'-fluor)U-Gm-Am

ASK #32867

Chemical Abstract Service Nr. 148016-81-3
Formelstamm (C15-H23-N4-O6-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 420.5043
Bruttoformel C₁₅H₂₄N₄O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Doripenem
International Nonproprietary Name INN.L45
2. Bezeichnung (4R,5S,6S)-6-[(1R)-1-Hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-3-[[{(3S,5S)-5-[(sulfamoylamino)methyl]pyrrolidin-3-yl)sulfanyl]-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure

ASK #32868

Chemical Abstract Service Nr. 364622-82-2
Formelstamm (C15-H23-N4-O6-S2)⁻ H₂O
Molgewicht 438.5195
Bruttoformel C₁₅H₂₄N₄O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Doripenem 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L45)
2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*)-6-[(1*R*)-1-Hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-3-[(3*S*,5*S*)-5-[(sulfamoylamino)methyl]pyrrolidin-3-yl)sulfanyl]-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure 1 H₂O

ASK #32869

Chemical Abstract Service Nr. 189752-49-6
Molgewicht 874.0731
Bruttoformel C₄₈H₆₇N₅O₁₀
Vorzugsbezeichnung Motexafin
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 3,3'-(3³,3⁴-Diethyl-8⁴,8⁵-bis[2-(2-methoxyethoxy)ethoxy]ethoxy)-1⁴,5⁴-dimethyl-3¹*H*-7,9-diaza-1,3,5(2,5)-tripyrrola-8(1,2)-benzenacyclodecaphan-1²(2),4(5²),6,9-tetraen-1³,5³-diyl)bis(propan-1-ol)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3,3'-(9,10-Diethyl-20,21-bis[2-(2-methoxyethoxy)ethoxy]ethoxy)-4,15-dimethyl-8,11-imino-3,6:16,13-dinitrilo-1,18-benzodiaza[20]annulen-5,14-diyl)bis(propan-1-ol)

ASK #32870

Chemical Abstract Service Nr. 246252-06-2
Formelstamm 2(C2-H3-O2)⁻ (C48-H66-N5-O10)⁻ Gd3+
Molgewicht 1148.4032
Bruttoformel C₅₂H₇₂GdN₅O₁₄
Vorzugsbezeichnung Motexafin-Diacetatogadolinium
International Nonproprietary Name (INN.L44)
2. Bezeichnung (*PBPY*-7-11-233'2'4)-Bis(acetato- O)[3,3'-(3³,3⁴-diethyl-8⁴,8⁵-bis[2-(2-methoxyethoxy)ethoxy]ethoxy)-1⁴,5⁴-dimethyl-3¹*H*-7,9-diaza-1,3,5(2,5)-tripyrrola-8(1,2)-benzenacyclodecaphan-1²(2),4(5²),6,9-tetraen-1³,5³-diyl)bis(propan-1-ol)

ASK #32871

Chemical Abstract Service Nr. 156436-89-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 218290-68-7
Formelstamm 2(C2-H3-O2)⁻ (C48-H66-N5-O10)⁻ Gd3+ . x H₂O
Molgewicht 1166.42
Bruttoformel C₅₂H₇₂GdN₅O₁₄
Vorzugsbezeichnung Motexafin-Diacetatogadolinium x H₂O ((0

International Nonproprietary Name(INN.L44)2.

7-11-233'2'4)-Bis(acetato- O)[3,3'-(3³,3⁴-diethyl-8⁴,8⁵-bis[2-[2-(2-methoxyethoxy)ethoxy]ethoxy)-1⁴,5⁴-dimethyl-3¹H-7,9-diaza-1,3,5(2,5)-tripyrrola-8(1,2)-benzenacyclodecaphan-1²(2),4(5²),6,9-tetraen-1³,5³-diyl)bis(propan-1-olato)- 5N¹(¹),N x H₂O ASK #32872

Chemical Abstract Service Nr. 189353-31-9
Molgewicht 214.2631
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O
Vorzugsbezeichnung Fadolmidin
International Nonproprietary Name INN.L48
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[(Imidazol-4-yl)methyl]-2,3-dihydro-1*H*-inden-5-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-3-(Imidazol-4-ylmethyl)indan-5-ol; Radolmidin

ASK #32874

Chemical Abstract Service Nr. 175591-23-8
Molgewicht 221.3385
Bruttoformel C₁₄H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Tapentadol
International Nonproprietary Name INN.L49
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; GlnAS; CAS; MedKoo; EUTCT; RÖMP2023; USAN; PubChem; ChemIDplus; FDA-SRS
2. Bezeichnung 3-[(2*R*,3*R*)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; GlnAS; MedKoo; PubChem; FDA-SRS

ASK #32875

Chemical Abstract Service Nr. 175591-09-0
Formelstamm C₁₄H₂₃N₂O · Cl-H
Molgewicht 257.7995
Bruttoformel C₁₄H₂₄ClNO
2. Bezeichnung 3-[(2*R*,3*R*)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.CN
3. Bezeichnung Tapentadolhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 RÖMP2023; EAB10.0,11.0(2020-2023)/3035

ASK #32876

2. Bezeichnung Poly[(4*S*)-2-[[*(R)*]-2-amino-2-phenylacetamido](carboxy)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure]

ASK #32877

2. Bezeichnung Poly[(4*S*)-2-[[*(R)*]-2-amino-2-phenylacetamido]{*N*-[(*R*)-{*N*-[(2*S*,5*R*,6*R*)-2-carboxy-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-6-yl]carbamoyl}(phenyl)methyl]carbamoyl)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure]

ASK #32878

2. Bezeichnung Poly[(4*S*)-2-[[*(2R)*]-2-amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido](carboxy)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure]

ASK #32879

2. Bezeichnung Poly[(4*S*)-2-[[*(2R)*]-2-amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]{*N*-[(*R*)-{*N*-[(2*S*,5*R*,6*R*)-2-carboxy-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-6-yl]carbamoyl}(4-hydroxyphenyl)methyl]carbamoyl)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure]

ASK #32880

Chemical Abstract Service Nr. 84-21-9
Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₅-O₇-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 347.2212
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₅O₇P
2. Bezeichnung Adenosin-3'-dihydrogenphosphat
3. Bezeichnung 3'-Adenylsäure
Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005; USMI13

ASK #32881

Chemical Abstract Service Nr. 55612-37-8
Formelstamm (C₁₀-H₁₂-N₅-O₁₃-P₃)⁴⁻ 4H⁺
Molgewicht 507.181
Bruttoformel C₁₀H₁₆N₅O₁₃P₃
2. Bezeichnung Adenosin-3'-tetrahydrogentriphosphat

ASK #32882

Chemical Abstract Service Nr. 641-36-1
Molgewicht 281.349
Bruttoformel C₁₈H₁₉NO₂
2. Bezeichnung (*R*)-10-Methoxy-6-methyl-5,6,6a,7-tetrahydro-4*H*-dibenzo[*de,gj*]chinolin-11-ol
3. Bezeichnung Apocodein
Zitat Bezeichnung 3 USMI13

ASK #32883

Chemical Abstract Service Nr. 50725-25-2
Molgewicht 585.6025
Bruttoformel C₂₂H₄₃N₅O₁₃
2. Bezeichnung 4-*O*-(6-Amino-6-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-6-*O*-{3-[(*S*)-4-amino-2-hydroxybutanamido]-3-desoxy- β -D-glucopyranosyl}-2-desoxy-D-streptamin

ASK #32884

Molgewicht 474.5697
Bruttoformel C₂₈H₃₁FN₄O₂
2. Bezeichnung 1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-*N*-{[(1*s*,4*s*)-1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yl]-1*H*-benzimidazol-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][*cis*-1-(4-methoxyphenethyl)-1-oxo-1 λ (5)-piperidin-4-yl]azan

ASK #32885

Molgewicht 474.5697
Bruttoformel C₂₈H₃₁FN₄O₂
2. Bezeichnung 1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-*N*-{[(1*r*,4*r*)-1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]-1-oxo-1⁵-piperidin-4-yl]-1*H*-benzimidazol-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym

[1-(4-Fluorbenzyl)benzimidazol-2-yl][trans-1-(4-methoxyphenethyl)-1-oxo-1lambda(5)-piperidin-4-yl]azan;
1-(4-Fluorbenzyl)-N-{trans-1-[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]-1-oxo-1lambda(5)-piperidin-4-yl}benzimidazol-2-amin

ASK #32892

Chemical Abstract Service Nr. 13050-93-6

Formelstamm (C10-H12-N5-O10-P2)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 427.2011

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅O₁₀P₂

2. Bezeichnung Adenosin-3'-trihydrogendiphosphat

ASK #32893

Chemical Abstract Service Nr. 137174-25-5

Molgewicht 432.5497

Bruttoformel C₂₅H₃₆O₆

2. Bezeichnung (16*H*)-11²¹-Dihydroxy-2'-propyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregn-4-en-3,20-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 16alpha,17-(Butan-1,1-diyldioxy)-11beta,21-dihydroxypregn-4-en-3,20-dion

ASK #32894

Formelstamm (C11-H11-Cl-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 241.6709

Bruttoformel C₁₁H₁₂ClNO₃

2. Bezeichnung 4-Carbamoyl-3-(4-chlorphenyl)butansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (3*RS*)-5-Amino-3-(4-chlorphenyl)-5-oxopentansäure

ASK #32895

Molgewicht 330.1793

Bruttoformel C₁₅H₁₂BrN₃O

2. Bezeichnung 7-Brom-5-(6-methylpyridin-2-yl)-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7-Brom-5-(6-methyl-2-pyridyl)-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-on

ASK #32896

Formelstamm (C16-H18-N2-O5-S)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 352.4054

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₂O₅S

2. Bezeichnung (4*S*)-2-[(Carboxy)(2-phenylacetamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #32897

Molgewicht 575.7813

Bruttoformel C₃₅H₄₉N₃O₄

2. Bezeichnung (6*aR*,7*R*,9*aR*)-11-[(3*S*,5*R*)-3,5-Dihydroxy-2-methylcyclohex-1-en-1-yl]-6*a*-methyl-7-[(2*R*)-6-methylheptan-2-yl]-2-phenyl-2,4*a*,5,6,6*a*,7,8,9,9*a*,11-decahydrocyclopenta[*f*][1,2,4]triazolo[1,2-*a*]cinnolin-1,3-dion

ASK #32898

Chemical Abstract Service Nr. 222716-86-1

Formelstamm C294-H342-F13-N107-Na28-O188-P28{[C2-H4-O]x}

Vorzugsbezeichnung Pegaptanib-Octacosanatrium

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung [5'-(5-((2S)-2,6-Bis[-methoxypoly(oxyethan-1,2-diy)carbonylamino]hexanamido)pentyl)-2'-desoxy-2'-fluor]C-Gm-Gm-A-A-(2'-desoxy-2'-fluor)U-(2'-desoxy-2'-fluor)C-Am-Gm-(2'-desoxy-2'-fluor)U-Gm-Am

ASK #32899

Chemical Abstract Service Nr. 173334-57-1

Molgewicht 551.7583

Bruttoformel C₃₀H₅₃N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Aliskiren

International Nonproprietary Name INN.L45

2. Bezeichnung (2S,4S,5S,7S)-5-Amino-N-(3-amino-2,2-dimethyl-3-oxopropyl)-4-hydroxy-7-[[4-methoxy-3-(3-methoxypropoxy)phenyl]methyl]-8-methyl-2-(propan-2-yl)nonanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2S,4S,5S,7S)-5-Amino-N-(2-carbamoyl-2-methylpropyl)-4-hydroxy-2-isopropyl-7-[4-methoxy-3-(3-methoxypropoxy)benzyl]-8-methylnonanamid

ASK #32900

Chemical Abstract Service Nr. 173334-58-2

Formelstamm 2(C30-H53-N3-O6) . C4-H4-O4

Molgewicht 1219.5888

Bruttoformel C₆₄H₁₁₀N₆O₁₆

Vorzugsbezeichnung Aliskirenhemifumarat

International Nonproprietary Name (INN.L45)

2. Bezeichnung (2S,4S,5S,7S)-5-Amino-N-(3-amino-2,2-dimethyl-3-oxopropyl)-4-hydroxy-7-[[4-methoxy-3-(3-methoxypropoxy)phenyl]methyl]-8-methyl-2-(propan-2-yl)nonanamid-[(2E)-but-2-endoat] (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2S,4S,5S,7S)-5-Amino-N-(2-carbamoyl-2-methylpropyl)-4-hydroxy-2-isopropyl-7-[4-methoxy-3-(3-methoxypropoxy)benzyl]-8-methylnonanamid-fumarat (2:1)

ASK #32901

Chemical Abstract Service Nr. 289499-45-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 338796-35-3

Formelstamm C24-H25-Cl-F-N5-O3 . 2 Cl-H

Molgewicht 558.8603

Bruttoformel C₂₄H₂₇Cl₃FN₅O₃

Vorzugsbezeichnung Canertinbidihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung N-[4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-(3-morpholinopropoxy)chinazolin-6-yl]acrylamid-dihydrochlorid

ASK #32904

Chemical Abstract Service Nr. 357336-20-0

Molgewicht 212.2887

Bruttoformel C₁₁H₂₀N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Brivaracetam

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(4*R*)-2-Oxo-4-propylpyrrolidin-1-yl]butanamid

ASK #32907

Chemical Abstract Service Nr. 110-11-2

Formelstamm (C₈-H₁₇-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 210.2911

Bruttoformel C₈H₁₈O₄S

2. Bezeichnung Octylhydrogensulfat

ASK #32916

Chemical Abstract Service Nr. 13066-48-3

Molgewicht 453.6136

Bruttoformel C₂₈H₃₉NO₄

2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-7 -[(2*S*)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-4,5 -epoxy-6 ,14-ethano-14 -morphinan-3,6-diol

ASK #32917

Chemical Abstract Service Nr. 16524-65-5

Molgewicht 481.6667

Bruttoformel C₃₀H₄₃NO₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-[17-(Cyclopropylmethyl)-3,6 -dimethoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-7 -yl]-3,3-dimethylbutan-2-ol

ASK #32918

Formelstamm (C₁₅-H₁₅-Cl₂-N₂-O₈)⁻ Na⁺ . (C₁₅-H₁₅-Cl₂-N₂-O₈)⁻ Na⁺

Molgewicht 445.184

Bruttoformel C₁₅H₁₅Cl₂N₂NaO₈

Vorzugsbezeichnung Chloramphenicolhydrogensuccinat-Natrium (Ph.Eur.)

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung [(*R,R*)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-1-(4-nitrophenyl)propyl]hydrogensuccinat-Natriumsalz - [(*R,R*)-2-(2,2-Dichloracetamido)-3-hydroxy-3-(4-nitrophenyl)propyl]hydrogensuccinat-Natriumsalz - Gemisch

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Chloramphenicolhydrogensuccinat-Natrium¹; Chloramphenicol-1- und Chloramphenicol-3-hydrogensuccinat-Natriumsalze

ASK #32921

Chemical Abstract Service Nr. 154082-13-0

Formelstamm (C₃₂-H₃₅-N₂-O₁₂-S₄)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 770.9103

Bruttoformel C₃₂H₃₈N₂O₁₂S₄

Vorzugsbezeichnung Omocianin
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung 2-((1*E*,3*E*,5*E*)-7-[(2*E*)-3,3-Dimethyl-5-sulfo-1-(2-sulfoethyl)-1*H*-indol-2(3*H*)-yliden]-4-methylhepta-1,3,5-trien-1-yl)-3,3-dimethyl-1-(2-sulfoethyl)-3*H*-indol-1-ium-5-sulfonat
ASK #32922
Chemical Abstract Service Nr. 262283-62-5
Formelstamm (C₃₂H₃₅N₂O₁₂S₄)³⁻·3Na⁺
Molgewicht 836.8558
Bruttoformel C₃₂H₃₅N₂Na₃O₁₂S₄
Vorzugsbezeichnung Omocianin-Trinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L54)
2. Bezeichnung 2-((1*E*,3*E*,5*E*)-7-[(2*E*)-3,3-Dimethyl-5-sulfo-1-(2-sulfoethyl)-1*H*-indol-2(3*H*)-yliden]-4-methylhepta-1,3,5-trien-1-yl)-3,3-dimethyl-1-(2-sulfoethyl)-3*H*-indol-1-ium-5-sulfonat-Trinatriumsalz

ASK #32923
Chemical Abstract Service Nr. 1361644-26-9
Molgewicht 750.7484
Bruttoformel C₃₇H₄₂N₄O₁₃
Vorzugsbezeichnung Aldoxorubicin
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-[1(*E*)-1-[(2*S*,4*S*)-4-[(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- β -*L*-lyxo-hexopyranosyl)oxy]-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]-2-hydroxyethyliden]-6-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1*H*-p₄^{3,4}pyridazin-3-yl)-1,4-dihydro-4*H*-pyridazin-2-one
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-*N*'-1-[(2*S*,4*S*)-4-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- α -*L*-lyxo-hexopyranosyloxy)-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]-2-hydroxyethyliden]-6-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1*H*-p₄^{3,4}pyridazin-3-yl)-1,4-dihydro-4*H*-pyridazin-2-one

ASK #32924
Chemical Abstract Service Nr. 1361563-03-2
Formelstamm C₃₇H₄₂N₄O₁₃ · Cl·H
Molgewicht 787.2093
Bruttoformel C₃₇H₄₃ClN₄O₁₃
Vorzugsbezeichnung Aldoxorubicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L70)
2. Bezeichnung (E)-*N*'-1-[(2*S*,4*S*)-4-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- β -*L*-lyxo-hexopyranosyloxy)-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-yl]-2-hydroxyethyliden]-6-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1*H*-p₄^{3,4}pyridazin-3-yl)-1,4-dihydro-4*H*-pyridazin-2-one (1:1)

ASK #32925

Chemical Abstract Service Nr. 97232-97-8

Formelstamm (C16-H15-N4-O8-S)⁻ H⁺

Molgewicht 424.3852

Bruttoformel C₁₆H₁₆N₄O₈S

Vorzugsbezeichnung (*E*)-Cefuroxim

International Nonproprietary Name (INN.L16)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-[(2*E*)-2-(furan-2-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #32927

Formelstamm (C23-H28-N5-O10-S2)⁻ H⁺ . 2(C12-H23-N)

Molgewicht 962.2693

Bruttoformel C₄₇H₇₅N₇O₁₀S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-[6-Amino-6-oxo-5-(4-methylbenzolsulfonamido)hexanamido]-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-*N*-Cyclohexylcyclohexanamin-Salz (1:2)

3. Bezeichnung (7*S*)-7-[6-Amino-6-oxo-5-(4-methylbenzolsulfonamido)hexanamido]-3-[(carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-3-cephem-4-carbonsäure-*N*-Cyclohexylcyclohexanamin-Salz (1:2)

ASK #32928

Formelstamm (C19-H21-N4-O9-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 514.5294

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₄O₉S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-Methoxy-3-(((methoxycarbonylamino)methyl]carbamoyloxy)methyl)-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*S*)-7-Methoxy-3-(((methoxycarbonylamino)methyl]carbamoyloxy)methyl)-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #32929

Formelstamm (C25-H26-N9-O8-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 645.6674

Bruttoformel C₂₅H₂₇N₉O₈S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-[(2*R*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-yl)sulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #32930

Chemical Abstract Service Nr. 142975-50-6

Formelstamm (C23-H20-Cl-N4-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 500.9546

Bruttoformel C₂₃H₂₁ClN₄O₅S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*R*)-2-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-phenylacetamido]-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #32931

Chemical Abstract Service Nr. 67308-21-8

Formelstamm (C16-H16-N3-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 347.3889

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methylen-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]octan-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methylen-cepham-4-carbonsäure

ASK #32932

Chemical Abstract Service Nr. 143059-69-2

Formelstamm (C₁₅-H₁₃-Cl-N₃-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 367.8074

Bruttoformel C₁₅H₁₄ClN₃O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*S*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*S*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-chlor-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #32933

Chemical Abstract Service Nr. 33948-22-0

Molgewicht 255.699

Bruttoformel C₁₅H₁₀ClNO

2. Bezeichnung 5*H*-Dibenzo[*b*,*f*]azepin-5-carbonylchlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Chlorcarbonyliminostilben

ASK #32937

Chemical Abstract Service Nr. 170098-38-1

Formelstamm (C₂₅-H₃₁-N₂-O₄)⁻ H⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 460.5631

Bruttoformel C₂₅H₃₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Alvimopan 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung {(2*S*)-2-Benzyl-3-[(3*R*,4*R*)-4-(3-hydroxyphenyl)-3,4-dimethylpiperidin-1-yl]propanamido}essigsäure 2 H₂O

ASK #32938

Chemical Abstract Service Nr. 259669-63-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 471293-63-7

Formelstamm 2(C₁₆-H₁₄-F₂-N₃-O₄-S)⁻ Mg²⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 825.0593

Bruttoformel C₃₂H₂₈F₄MgN₆O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Pantoprazol-Hemimagnesium-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 1 (INNv.L62); (INN.L30)

2. Bezeichnung *rac*-5-(Difluormethoxy)-2-[(*R*)-(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pantoprazol-Hemimagnesium 1 HO

ASK #32940

Chemical Abstract Service Nr. 6032-80-0

Formelstamm (C₈-H₄-N₅-O₆)⁻ (H₄-N)⁺ . H₂O

Molgewicht 302.201
Bruttoformel C₈H₈N₆O₆
2. Bezeichnung 5,5'-Azanylylidenbis(pyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion)-Monoammoniumsalz 1 H₂O
3. Bezeichnung Murexid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 5,5'-Azanylylidendibarbitursäure-Monoammoniumsalz 1 HO

ASK #32949

Chemical Abstract Service Nr. 446-72-0
Molgewicht 270.2369
Bruttoformel C₁₅H₁₀O₅
Vorzugsbezeichnung Genistein
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 USMI13; CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung 5,7-Dihydroxy-3-(4-hydroxyphenyl)-4*H*-chromen-4-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #32950

Chemical Abstract Service Nr. 133-37-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 138508-61-9
Formelstamm (C₄-H₄-O₆)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 150.0868
Bruttoformel C₄H₆O₆
2. Bezeichnung (*RS,RS*)-2,3-Dihydroxybutandisäure
3. Bezeichnung (*RS,RS*)-Weinsäure

ASK #32952

Chemical Abstract Service Nr. 66504-40-3
Molgewicht 228.1177
Bruttoformel C₁₁H₁₁Cl₂N
2. Bezeichnung 1-(3,4-Dichlorphenyl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (+/-)-Amitifadin

ASK #32953

Chemical Abstract Service Nr. 86215-36-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 107190-21-6; 77158-07-7
Formelstamm C₁₁-H₁₁-Cl₂-N . Cl-H
Molgewicht 264.5787
Bruttoformel C₁₁H₁₂Cl₃N
2. Bezeichnung 1-(3,4-Dichlorphenyl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-hydrochlorid

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(+/-)-Amitifadinhydrochlorid
ASK #32956		
	Chemical Abstract Service Nr.	332012-40-5
	Molgewicht	409.8257
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ ClN ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Telatinib
	International Nonproprietary Name	INN.L58
	2. Bezeichnung	4-[[4-(4-Chloranilino)furo[2,3- <i>d</i>]pyridazin-7-yloxy)methyl]- <i>N</i> -methylpyridin-2-carboxamid
ASK #32959		
	Chemical Abstract Service Nr.	188396-77-2
	Molgewicht	407.4707
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ F ₃ N
	Vorzugsbezeichnung	Paliroden
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	1-[2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)ethyl]-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin
ASK #32960		
	Formelstamm	C26-H24-F3-N . C4-H4-O4
	Molgewicht	523.5428
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₈ F ₃ NO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Palirodenfumarat
	International Nonproprietary Name	(INN.L55)
	2. Bezeichnung	1-[2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)ethyl]-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-[2-(Biphenyl-4-yl)ethyl]-4-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2,3,6-tetrahydropyridin-fumarat (1:1)
ASK #32961		
	Molgewicht	293.8349
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₄ ClN ₃
	2. Bezeichnung	2-(4-Chlorphenyl)-4-dimethylamino-2-(2-dimethylaminoethyl)butannitril
ASK #32962		
	Chemical Abstract Service Nr.	1202-34-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	145611-75-2
	Molgewicht	171.1986
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₉ N ₃
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Pyridin-2-yl)pyridin-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Bis(2-pyridyl)azan
ASK #32963		

Chemical Abstract Service Nr. 20619-12-9
Molgewicht 260.7619
Bruttoformel C₁₅H₁₇ClN₂
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Chlorphenyl)-*N*-methyl-3-(pyridin-2-yl)propan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (RS)-[3-(4-Chlorphenyl)-3-(2-pyridyl)propyl]methylazan

ASK #32964

Chemical Abstract Service Nr. 65676-21-3
Molgewicht 299.7979
Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-Chlorphenyl)-4-dimethylamino-2-(pyridin-2-yl)butannitril

ASK #32966

Chemical Abstract Service Nr. 2942-59-8
Formelstamm (C₆H₃ClN₂O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 157.5545
Bruttoformel C₆H₄ClNO₂
2. Bezeichnung 2-Chlorpyridin-3-carbonsäure

ASK #32967

Chemical Abstract Service Nr. 1452-94-4
Molgewicht 185.6076
Bruttoformel C₈H₈ClNO₂
2. Bezeichnung Ethyl(2-chlorpyridin-3-carboxylat)

ASK #32968

Chemical Abstract Service Nr. 54396-44-0
Molgewicht 175.151
Bruttoformel C₈H₈F₃N
2. Bezeichnung 2-Methyl-3-(trifluormethyl)anilin

ASK #32969

Chemical Abstract Service Nr. 54396-42-8
Molgewicht 324.2977
Bruttoformel C₁₆H₁₅F₃N₂O₂
2. Bezeichnung Ethyl{2-[2-methyl-3-(trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carboxylat}

ASK #32970

Chemical Abstract Service Nr. 113502-53-7
Molgewicht 227.2585
Bruttoformel C₁₄H₁₃NO₂
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-1-Hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-5-yl](phenyl)methanon

ASK #32971

Chemical Abstract Service Nr. 113502-52-6

Molgewicht 225.2426

Bruttoformel C₁₄H₁₁NO₂

2. Bezeichnung 5-Benzoyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-on

ASK #32972

Formelstamm (C₁₅-H₁₂-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 255.2686

Bruttoformel C₁₅H₁₃NO₃

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-6-Benzoyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carbonsäure

ASK #32973

Formelstamm (C₁₆-H₁₄-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 285.2946

Bruttoformel C₁₆H₁₅NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-5-Benzoyl-1-methoxy-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carbonsäure

ASK #32974

Chemical Abstract Service Nr. 167105-80-8

Molgewicht 358.3884

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-5-Benzoyl-*N*-[1,3-dihydroxy-2-(hydroxymethyl)propan-2-yl]-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carboxamid

ASK #32975

Formelstamm (C₁₅-H₁₂-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 255.2686

Bruttoformel C₁₅H₁₃NO₃

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-7-Benzoyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carbonsäure

ASK #32976

Molgewicht 285.2946

Bruttoformel C₁₆H₁₅NO₄

2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(1*R*)-5-benzoyl-1-hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carboxylat]

ASK #32977

Chemical Abstract Service Nr. 80965-09-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 108061-04-7

Molgewicht 269.2952

Bruttoformel C₁₆H₁₅NO₃

2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(1*R*)-5-benzoyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carboxylat]

ASK #32978

Chemical Abstract Service Nr. 113502-55-9

Molgewicht 211.2591

Bruttoformel C₁₄H₁₃NO

2. Bezeichnung (2,3-Dihydro-1*H*-pyrrolizin-5-yl)(phenyl)methanon

ASK #32979

Chemical Abstract Service Nr. 108061-03-6

Molgewicht 283.3218

Bruttoformel C₁₇H₁₇NO₃

2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(1*R*)-5-benzoyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrolizin-1-carboxylat]

ASK #32980

Molgewicht 366.4602

Bruttoformel C₁₁H₂₂N₆O₄S₂

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-1,1'-[methylenbis(sulfandiylethan-2,1-diylazandiyl)]-2,2'-dinitrobis(ethen-1-amin)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N'*-Dimethyl{methylenbis[sulfandiylethylenimino(nitroethen-1,1-diyl)]}bis(azan)

ASK #32981

Chemical Abstract Service Nr. 207592-21-0

Molgewicht 640.8183

Bruttoformel C₂₇H₄₄N₈O₆S₂

2. Bezeichnung 1-*N*,5-*N*-Bis[2-({5-[(dimethylamino)methyl]furan-2-yl)methylsulfanyl}ethyl]-1-*N*,5-*N*-dimethyl-2,4-dinitropenta-1,4-dien-1,1,5,5-tetramin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*(1),*N*(5)-Bis[2-(5-dimethylaminomethyl-2-furylmethylsulfanyl)ethyl][1,5-bis(methylamino)-2,4-dinitropenta-1,4-dien-1,5-diyl]bis(azan)

ASK #32982

Chemical Abstract Service Nr. 34252-44-3

Formelstamm (C₉H₇N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 176.172

Bruttoformel C₉H₈N₂O₂

2. Bezeichnung 2-Methyl-2*H*-indazol-3-carbonsäure

ASK #32983

Chemical Abstract Service Nr. 4498-67-3

Formelstamm (C₈H₅N₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 162.1454

Bruttoformel C₈H₆N₂O₂

2. Bezeichnung 1*H*-Indazol-3-carbonsäure

ASK #32984

Molgewicht 334.3288

Bruttoformel C₁₈H₁₄N₄O₃

2. Bezeichnung 1-Methyl-1*H*-indazol-3-carbonsäureanhydrid

ASK #32985

Molgewicht 395.4914

Bruttoformel C₂₄H₂₉NO₄

2. Bezeichnung 3-(Cyclopropylmethoxy)-17-(cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-14-hydroxymorphinan-6-on

ASK #32986

Chemical Abstract Service Nr. 607732-61-6

Molgewicht 680.786

Bruttoformel C₄₀H₄₄N₂O₈

2. Bezeichnung 17,17'-Bis(cyclopropylmethyl)-4,5 :4',5' -diepoxy-3,3',14,14'-tetrahydroxy[2,2'-bimorphinan]-6,6'-dion

ASK #32987

Chemical Abstract Service Nr. 1007856-83-8

Molgewicht 315.3206

Bruttoformel C₁₇H₁₇NO₅

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3,14-dihydroxy-6-oxomorphinan-17-carbaldehyd

ASK #32988

Molgewicht 857.0792

Bruttoformel C₄₄H₇₆N₂O₁₄

2. Bezeichnung 3-{(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*S*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-[2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyl-(1 4)-3,6-didesoxy-3-dimethylamino- -*D*-glucopyranosyloxy]-4-hydroxy-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-}

ASK #32989

Molgewicht 740.921

Bruttoformel C₃₈H₆₄N₂O₁₂

2. Bezeichnung [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-(3,6-Didesoxy-3-dimethylamino- -*D*-glucopyranosyloxy)-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-4-dimethylamino-*D*-*erythro*-hexopyranosyloxy]-

ASK #32990

Molgewicht 754.9475

Bruttoformel C₃₉H₆₆N₂O₁₂

2. Bezeichnung [(11*E*,13*E*-4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,10*R*,16*R*)-6-(3,6-Didesoxy-3-dimethylamino- -*D*-glucopyranosyloxy)-7-formylmethyl-5-methoxy-9,16-dimethyl-2-oxo-10-(2,3,4,6-tetrahydroxy)-4-dimethylamino-*D*-*erythro*-hexopyranosyloxy]-

ASK #32991

Chemical Abstract Service Nr. 141758-74-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 286014-72-0; 335149-21-8

Molgewicht 4186.5719

Bruttoformel C₁₈₄H₂₈₂N₅₀O₆₀S

Vorzugsbezeichnung Exenatid

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung L-Histidylglycyl-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-leucyl-L-seryl-L-lysyl-L-glutaminy-L-methionyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-alanyl-L-valyl-L-arginyl-L-

ASK #32992

Chemical Abstract Service Nr. 414910-27-3

Molgewicht	616.6133
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₅ F ₇ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Casopitant
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(4-Acetylpiperazin-1-yl)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methylpiperidin-1-carboxamid
ASK #32993	
Chemical Abstract Service Nr.	414910-30-8
Formelstamm	C30-H35-F7-N4-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	712.719
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ F ₇ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Casopitantmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L56,v.L18
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(4-Acetylpiperazin-1-yl)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methylpiperidin-1-carboxamid-methansulfonat (1:1)
ASK #32994	
Chemical Abstract Service Nr.	226954-04-7
Molgewicht	401.461
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ N ₅ O ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N</i> -ethyl-2-(7-methyl-8-oxo-2-phenyl-8,9-dihydro-7 <i>H</i> -purin-9-yl)acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Emapunil
ASK #33002	
Chemical Abstract Service Nr.	80994-59-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	137741-30-1; 138966-85-5
Formelstamm	(C9-H12-(10)B-N-O5)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	208.2088
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ BNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Borofalan (¹⁰ B)
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-[(¹⁰ B)Borono]-L-phenylalanin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-[4-(dihydroxy((10)B)boranyl)phenyl]propansäure
ASK #33003	
Chemical Abstract Service Nr.	202189-78-4
Formelstamm	(C28-H36-N3-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	463.6117

Bruttoformel C₂₈H₃₇N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Bilastin
International Nonproprietary Name INN.L44
2. Bezeichnung 2-[4-(2-{4-[1-(2-Ethoxyethyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]piperidin-1-yl}ethyl)phenyl]-2-methylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #33004

Chemical Abstract Service Nr. 162610-17-5
Formelstamm (C38-H55-O49-S7)⁹⁻ 9H⁺
Molgewicht 1529.3404
Bruttoformel C₃₈H₆₄O₄₉S₇
Vorzugsbezeichnung Idraparinux
International Nonproprietary Name (INN.L45)
2. Bezeichnung Methyl[(2,3,4-tri-*O*-methyl-6-*O*-sulfo- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2,3-di-*O*-methyl- -D-glucopyranuronosyl)-(1 4)-(2,3,6-tri-*O*-sulfo- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2,3-di-*O*-methyl- -L-idopyranuronosyl)-(1 4)-

ASK #33005

Chemical Abstract Service Nr. 149920-56-9
Formelstamm (C38-H55-O49-S7)⁹⁻ 9Na⁺
Molgewicht 1727.1768
Bruttoformel C₃₈H₅₅Na₉O₄₉S₇
Vorzugsbezeichnung Idraparinux-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L45
2. Bezeichnung Methyl[(2,3,4-tri-*O*-methyl-6-*O*-sulfo- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2,3-di-*O*-methyl- -D-glucopyranuronosyl)-(1 4)-(2,3,6-tri-*O*-sulfo- -D-glucopyranosyl)-(1 4)-(2,3-di-*O*-methyl- -L-idopyranuronosyl)-(1 4)-Nonanatriumsalz

ASK #33011

Chemical Abstract Service Nr. 2394931-19-0
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Ordesekimab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym humaner Immunglobulin G Anti-Interleukin 15 monoklonaler Antikörper vom Maushybridom Klon 146B7

ASK #33013

Chemical Abstract Service Nr. 3424-98-4
Molgewicht 242.2286
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Telbivudin

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung 1-[(2*S*,4*R*,5*S*)-4-Hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #33014

Chemical Abstract Service Nr. 145918-75-8

Molgewicht 213.1906

Bruttoformel C₈H₁₁N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Troxacitabin

International Nonproprietary Name INN.L43

2. Bezeichnung 4-Amino-1-[(2*S*,4*S*)-2-hydroxymethyl-1,3-dioxolan-4-yl]pyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #33015

Chemical Abstract Service Nr. 134404-52-7

Molgewicht 454.6844

Bruttoformel C₃₀H₄₆O₃

Vorzugsbezeichnung Seocalcitol

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*,22*E*,24*E*)-24a,26a,27a-Trihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22,24-pentaen-1 ,3 ,25-triol

ASK #33018

Chemical Abstract Service Nr. 290297-26-6

Molgewicht 578.5917

Bruttoformel C₃₀H₃₂F₆N₄O

Vorzugsbezeichnung Netupitant

International Nonproprietary Name INN.L52

Zitat Bezeichnung 1 CAS; KEGG.D05152; ChemIDplus; EUTCT; PubChem; ICTRP; USAN

2. Bezeichnung 2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-*N*,2-dimethyl-*N*-[4-(2-methylphenyl)-6-(4-methylpiperazin-1-yl)pyridin-3-yl]propanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-*N*,2-dimethyl-*N*-[6-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-(*o*-tolyl)-3-pyridyl]propanamid

ASK #33021

Chemical Abstract Service Nr. 147859-97-0

Molgewicht 1259.3311

Bruttoformel C₅₉H₇₄N₁₈O₁₄

Vorzugsbezeichnung Peforelin

International Nonproprietary Name INN.L55

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-histidyl-L- -aspartyl-L-tryptophyl-L-lysyl-L-prolylglycinamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Gonadorelin[5-His,6-Asp,7-Trp,8-Lys]

ASK #33029

Chemical Abstract Service Nr. 118435-03-3

Molgewicht 441.9107

Bruttoformel C₂₂H₂₄ClN₅O₃

2. Bezeichnung 5-Chlor-1-{1-oxo-1-[3-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-benzimidazol-1-yl)propyl]-1⁵-piperidin-4-yl}-1*H*-benzimidazol-2(3*H*)-on

ASK #33030

Chemical Abstract Service Nr. 466118-75-2

Molgewicht 395.4268

Bruttoformel C₂₂H₂₂FN₃O₃

2. Bezeichnung 1-{1-[3-(4-Fluorbenzoyl)propyl]-1-oxo-1,2,3,6-tetrahydro-1⁵-pyridin-4-yl}-1,3-dihydrobenzimidazol-2-on

ASK #33031

Chemical Abstract Service Nr. 31991-54-5

Molgewicht 450.4389

Bruttoformel C₂₈H₁₈O₆

2. Bezeichnung 4,4',5,5'-Tetrahydroxy-[9,9'-bianthracen]-10,10'(9*H*,9'*H*)-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4,4',5,5'-Tetrahydroxy-9,9'-bianthracen-10,10'(9*H*,9'*H*)-dion

ASK #33032

Chemical Abstract Service Nr. 33318-28-4

Molgewicht 325.4446

Bruttoformel C₂₁H₂₇NO₂

2. Bezeichnung [(2*S*,3*R*)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]acetat

ASK #33033

Chemical Abstract Service Nr. 38345-66-3

Molgewicht 283.4079

Bruttoformel C₁₉H₂₅NO

2. Bezeichnung (2*S*,3*R*)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-ol

ASK #33037

Formelstamm C4-H11-N-O3 . C3-H9-O5-P

Molgewicht 277.2094

Bruttoformel C₇H₂₀NO₈P

Vorzugsbezeichnung Trometamol-(1,2-dihydroxypropylphosphonat) (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung 1,2-Dihydroxypropylphosphonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #33038

Molgewicht 296.3603

Bruttoformel C₁₉H₂₀O₃

2. Bezeichnung 4-[3-Methyl-5-(prop-2-en-1-yl)-2,3-dihydro-1-benzofuran-2-yl]-2-methoxyphenol

3. Bezeichnung 4-(5-Allyl-3-methyl-2,3-dihydro-1-benzofuran-2-yl)-2-methoxyphenol

ASK #33039

Chemical Abstract Service Nr. 66711-86-2
Molgewicht 164.0491
Bruttoformel C₄H₂F₆
2. Bezeichnung (2*E*)-1,1,1,4,4,4-Hexafluorbut-2-en

ASK #33040

Chemical Abstract Service Nr. 402824-96-8
Molgewicht 607.4889
Bruttoformel C₁₅H₁₆Cl₂N₆O₈S₄
2. Bezeichnung 6-Chlor-4-[[[6-chlor-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2*H*-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-ylsulfonyl]amino]methyl]-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2*H*-1⁶,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid

ASK #33041

Chemical Abstract Service Nr. 246018-80-4
Molgewicht 337.4553
Bruttoformel C₂₂H₂₇NO₂
Vorzugsbezeichnung (+)-Lobelin
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung 2-[(2*S*,6*R*)-6-[(*R*)-2-Hydroxy-2-phenylethyl]-1-methyl-2-piperidyl]-1-phenylethanon

ASK #33042

Chemical Abstract Service Nr. 5394-83-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 19889-42-0; 19953-63-0; 25907-03-3; 560-05-4; 6627-70-9
Formelstamm (C₁₀-H₁₄-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 200.2316
Bruttoformel C₁₀H₁₆O₄
2. Bezeichnung (1*RS*,3*SR*)-1,2,2-Trimethylcyclopentan-1,3-dicarbonsäure
3. Bezeichnung Camphersäure
Zitat Bezeichnung 3 USMI13

ASK #33043

Chemical Abstract Service Nr. 434283-16-6
Molgewicht 483.5616
Bruttoformel C₂₈H₂₉N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Lecozotan
International Nonproprietary Name INN.L55
2. Bezeichnung 4-Cyan-*N*-{(2*R*)-2-[4-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)piperazin-1-yl]propyl}-*N*-(pyridin-2-yl)benzamid

ASK #33044

Chemical Abstract Service Nr. 433282-68-9
Formelstamm C₂₈-H₂₉-N₅-O₃ . Cl-H
Molgewicht 520.0225
Bruttoformel C₂₈H₃₀ClN₅O₃

Vorzugsbezeichnung	Lecozotanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	4-Cyan- <i>N</i> -((2 <i>R</i>)-2-[4-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)piperazin-1-yl]propyl)- <i>N</i> -(pyridin-2-yl)benzamid-hydrochlorid
ASK #33046	
Chemical Abstract Service Nr.	119817-90-2
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₉ -Cl ₂ -N ₂ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	461.3793
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ Cl ₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dexloxiglumid
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-4-(3,4-Dichlorbenzamido)-4-[(3-methoxypropyl)(pentyl)carbamoyl]butansäure
ASK #33047	
Chemical Abstract Service Nr.	132810-10-7
Molgewicht	367.5028
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ FN ₃
Vorzugsbezeichnung	Blonanserin
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	2-(4-Ethylpiperazin-1-yl)-4-(4-fluorphenyl)-5,6,7,8,9,10-hexahydrocycloocta[<i>b</i>]pyridin
ASK #33049	
Chemical Abstract Service Nr.	404950-80-7
Molgewicht	349.4262
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Panobinostat
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-[4-({[2-(2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)ethyl]amino}methyl)phenyl]prop-2-enamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-(4-{{[2-(2-methylindol-3-yl)ethyl]aminomethyl}phenyl}acrylamid
ASK #33050	
Molgewicht	367.4415
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Panobinostat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L58)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-[4-({[2-(2-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)ethyl]amino}methyl)phenyl]prop-2-enamid 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>E</i>)- <i>N</i> -Hydroxy-3-(4-{{[2-(2-methylindol-3-yl)ethyl]aminomethyl}phenyl}acrylamid 1 HO
ASK #33052	
Chemical Abstract Service Nr.	364067-22-1

Formelstamm (C₈-H₁₆-N₃-O₂-S)⁻ H⁺
Molgewicht 219.3045
Bruttoformel C₈H₁₇N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Cindunistat
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; USEPA-ACToR; ChemSpider; MeSH; ChemIDplus; KEGG; AdisInsight; USAN; GlnAS; DrugInfo; Pharmavista; CAS

2. Bezeichnung S-(2-Ethanimidamidoethyl)-2-methyl-L-cystein

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym S-[2-(Acetimidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein; S-[2-(Ethanimidamidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein; (R)-3-[2-(Acetimidoethylamino)ethylsulfanyl]-2-amino-2-methylpropansäure; S-[2-[(1-Aminoethyliden)amino]ethyl]-2-methyl-L-cystein; (R)-3-[[2-(Acetimidoethylamino)ethyl]sulfanyl]-2-amino-2-methylpropionsäure; (2R)-2-Amino-3-[(2-ethanimidamidoethyl)sulfanyl]-2-methylpropansäure

ASK #33053

Chemical Abstract Service Nr. 364067-16-3

Formelstamm (C₈-H₁₆-N₃-O₂-S)⁻ H⁺ . 2 Cl-H

Molgewicht 292.2264

Bruttoformel C₈H₁₉Cl₂N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Cindunistatdihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L69)

2. Bezeichnung S-(2-Ethanimidamidoethyl)-2-methyl-L-cystein-hydrochlorid (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-3-[2-(Acetimidoethylamino)ethylsulfanyl]-2-amino-2-methylpropansäure-dihydrochlorid; (2R)-2-Amino-3-[(2-ethanimidamidoethyl)sulfanyl]-2-methylpropansäure-dihydrochlorid; S-[2-(Acetimidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein-dihydrochlorid; S-[2-(Ethanimidamidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein-dihydrochlorid

ASK #33054

Formelstamm (C₈-H₁₆-N₃-O₂-S)⁻ H⁺ . 2 Cl-H . H₂O

Molgewicht 310.2416

Bruttoformel C₈H₁₉Cl₂N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Cindunistatdihydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L69)

2. Bezeichnung S-(2-Ethanimidamidoethyl)-2-methyl-L-cystein-hydrochlorid (1:2) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-3-[2-(Acetimidoethylamino)ethylsulfanyl]-2-amino-2-methylpropansäure-dihydrochlorid 1 HO; (2R)-2-Amino-3-[(2-ethanimidamidoethyl)sulfanyl]-2-methylpropansäure-dihydrochlorid 1 HO; Cindunistatdihydrochlorid-Monohydrat; 1S1-[2-(Ethanimidamidoethyl)-2-methyl-L-cystein-dihydrochlorid-monohydrat; S-[2-(Acetimidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein-dihydrochlorid 1 HO

ASK #33060

Chemical Abstract Service Nr. 162394-19-6
Molgewicht 16279.6755
Bruttoformel C₇₂₄H₁₁₄₇N₂₀₃O₂₀₆S₉
Vorzugsbezeichnung Palifermin
International Nonproprietary Name INN.L49
2. Bezeichnung SYDMEGGDI RVRRLFCRTQ WYLRIDKRGK VKGTQEMKNN YNIMEIRTVA VGIVAIGVE SEFYLAMNKE GKLYAKKECN EDCNFKELIL ENHYNTYASA KWTHNGGEMF VALNQKGIPV RGKKTKEQK TAHFLPMAIT

ASK #33061

Chemical Abstract Service Nr. 146426-40-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 358739-39-6
Molgewicht 401.8402
Bruttoformel C₂₁H₂₀ClNO₅
Vorzugsbezeichnung Alvocidib
International Nonproprietary Name INN.L64:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (-)-2-(2-Chlorphenyl)-5,7-dihydroxy-8-[(3*S*,4*R*)-3-hydroxy-1-methylpiperidin-4-yl]-4*H*-1-benzopyran-4-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #33062

Chemical Abstract Service Nr. 209733-45-9
Molgewicht 711.6578
Bruttoformel C₃₄H₃₆Cl₂N₆O₅S
Vorzugsbezeichnung Anatibant
International Nonproprietary Name INN.L50
2. Bezeichnung (S)-*N*-[3-(4-Carbamidoylbenzamido)propyl]-1-[2,4-dichlor-3-(2,4-dimethyl-8-chinolyloxymethyl)phenylsulfonyl]pyrrolidin-2-carboxamid

ASK #33063

Chemical Abstract Service Nr. 183990-46-7
Formelstamm (C₁₅-H₂₀-N-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 279.3315
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₄
Vorzugsbezeichnung Salcaprozinsäure
International Nonproprietary Name INN.L50
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung 8-(2-Hydroxybenzamido)octansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 8-Salicylamidocaprylsäure; 8-[(2-Hydroxybenzoyl)amino]octansäure

ASK #33064

Chemical Abstract Service Nr. 305391-49-5

Formelstamm [C770-H1205-N193-O232-S5]6

Molgewicht 102229.7136

Bruttoformel C₄₆₂₀H₇₂₃₀N₁₁₅₈O₁₃₉₂S₃₀

Vorzugsbezeichnung Ardenermin

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [AVQGPEETVT QDCLQLIADS ETPTIQKGSY TFVPWLLSFK RGSAL EEKEN KILVKETGYF FIYQVLYTD KTYAMGHLIQ RKKVHVFGDE LSLVTLFRC(99S 112S)I QNMPETLPNN SC(112S 99S)YSAGIAKL EEGDELQLAI PRENAQISLD GDVTFFGALK LL]₆

ASK #33065

Chemical Abstract Service Nr. 395639-53-9

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Aselizumab

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung immunoglobulin G4, anti-(L-selectin)(human-mouse monoclonal HuDreg-55 heavy chain), disulfide with human-mouse monoclonal HuDreg-55 light chain, dimer

ASK #33072

Chemical Abstract Service Nr. 544417-40-5

Molgewicht 520.0257

Bruttoformel C₂₅H₁₈ClN₅O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Capadenoson

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung 2-Amino-6-[[2-(4-chlorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]methylsulfanyl]-4-[4-(2-hydroxyethoxy)phenyl]pyridin-3,5-dicarbonitril

ASK #33073

Chemical Abstract Service Nr. 289893-25-0

Molgewicht 313.7799

Bruttoformel C₁₄H₂₀ClN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Arimoclomol

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 Orph.Desig.:EU/3/06/406; EUTCT; PubChem; Orph.Desig.:FDA-2005-03-29; GlnAS; NCI.Thesaurus; MeSH; USEPA-ACToR; ICTRP; USNCT; Adisinsight; ChemIDplus; Pharmavista; ChemSpider; CAS; DrugBank; EUCTR

2. Bezeichnung N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(piperidin-1-yl)propoxy]pyridin-3-(Z)-carboximidoylchlorid-1-oxid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Z)-O-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propyl]pyridin-3-carboximidoylchlorid-1-oxid; N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]-3-pyridincarboximidoylchlorid-1-oxid; N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]pyridin-3-carboximidoylchlorid-1-oxid; (Z)-N-[(R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]pyridin-3-carboximidoylchlorid-1-oxid; (Z)-N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]pyridin-3-carboximidoylchlorid-1-oxid; (Z)-N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]-1-oxo-1λ(5)-pyridin-3-carboximidoylchlorid; (R)-Bimoclomol-N(1)-oxid; 3-(Chlor{(Z)-[(2R)-2-hydroxy-3-(piperidin-1-yl)propoxy]imino)methyl}pyridin-1-ium-1-olat;

(Z)-O-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propyl]-1-oxo-1lambda(5)-pyridin-3-carbohydroximoylchlorid

ASK #33074

Chemical Abstract Service Nr. 302904-82-1
Molgewicht 494.7052
Bruttoformel C₃₂H₄₆O₄
Vorzugsbezeichnung Atocalcitol
International Nonproprietary Name INNv.L88
2. Bezeichnung (5Z,7E-20R)-20-[3-(2-Hydroxypropan-2-yl)benzyloxymethyl]-9,10-secopregna-5,7,10(19)-trien-1,3-diol

ASK #33075

Molgewicht 17800
Bruttoformel C₇₈₁H₁₂₃₀N₂₁₆O₂₃₇S₆
Vorzugsbezeichnung Tadekinig alfa
International Nonproprietary Name INN.L52
2. Bezeichnung Thr-Pro-Val-Ser-Gln-Thr-Thr-Thr-Ala-Ala-Thr-Ala-Ser-Val-Arg-Ser-Thr-Lys-Asp-Pro-Cys-Pro-Ser-Gln-Pro-Pro-Val-Phe-Pro-Ala-Ala-Lys-Gln-Cys-Pro-Ala-Leu-Glu-Val-Thr-Trp-Pro-Glu-Val-Glu-Val-Pro-Leu-Asn-49, Asn 64, Asn 73, Asn 117

ASK #33078

Chemical Abstract Service Nr. 40596-69-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 41205-06-5
Molgewicht 310.4715
Bruttoformel C₁₉H₃₄O₃
Vorzugsbezeichnung (R)-Methopren
International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 USMI; MAR33
2. Bezeichnung rac-(Propan-2-yl)[(2E,4E,7R)-11-methoxy-3,7,11-trimethyldodeca-2,4-dienoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isopropyl[(2E,4E-7RS)-11-methoxy-3,7,11-trimethyldodeca-2,4-dienoat]

ASK #33079

Chemical Abstract Service Nr. 375348-49-5
Vorzugsbezeichnung Bertilimumab
International Nonproprietary Name INN.L50
2. Bezeichnung immunoglobulin G4, anti-(human eotaxin 1)(human monoclonal CAT-213 4-chain), disulfide with human monoclonal CAT-213 4-chain, dimer

ASK #33080

Chemical Abstract Service Nr. 40431-64-9
Molgewicht 233.3062
Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Dexmethylphenidat

International Nonproprietary Name INN.L50
2. Bezeichnung Methyl{(R)-phenyl[(2R)-piperidin-2-yl]acetat}

ASK #33081

Chemical Abstract Service Nr. 150586-58-6

Molgewicht 230.2807

Bruttoformel C₁₄H₁₅FN₂

Vorzugsbezeichnung Fipamezol

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung 4-[(RS)-2-Ethyl-5-fluorindan-2-yl]imidazol

ASK #33082

Chemical Abstract Service Nr. 183293-82-5

Formelstamm (C₁₆H₂₈O₅)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 302.4064

Bruttoformel C₁₆H₃₀O₅

Vorzugsbezeichnung Gemcaben

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung 6,6'-Oxybis(2,2-dimethylhexansäure)

ASK #33083

Chemical Abstract Service Nr. 133208-93-2

Molgewicht 451.2509

Bruttoformel C₁₉H₂₀BrN₂O₄P

Vorzugsbezeichnung Ibrolipim

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung Diethyl{4-[(4-brom-2-cyanphenyl)carbamoil]benzyl}phosphonat

ASK #33084

Chemical Abstract Service Nr. 367514-87-2

Molgewicht 492.676

Bruttoformel C₂₈H₃₆N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Lurasidon

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung (3aR,4S,7R,7aS)-2-[[[(1R,2R)-2-[[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]methyl]cyclohexyl]methyl]hexahydro-4,7-methano-1H-isindol-1,3(2H)-dion

ASK #33085

Chemical Abstract Service Nr. 339186-68-4

Molgewicht 0

Vorzugsbezeichnung Matuzumab

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung immunoglobulin G1, anti-(human epidermal growth factor receptor)(humanized MAb 425 1-chain), disulfide with humanized MAb 425 -chain, dimer
ASK #33086

Chemical Abstract Service Nr. 36144-08-8

Molgewicht 301.4232

Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₂

Vorzugsbezeichnung Mantabegron

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung (RS)-1-[(Adamantan-1-yl)amino]-3-phenoxypropan-2-ol

ASK #33087

Chemical Abstract Service Nr. 179602-65-4

Molgewicht 717.2799

Bruttoformel C₃₆H₄₁ClN₈O₄S

Vorzugsbezeichnung Mitratapid

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung 2-[(2R)-Butan-2-yl]-4-(4-{4-[(2S,4R)-2-(4-chlorphenyl)-2-[(4-methyl-4H-1,2,4-triazol-3-ylsulfanyl)methyl]-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy}phenyl)piperazin-1-yl}phenyl)-2H-1,2,4-triazol-3(4H)-on

ASK #33088

Chemical Abstract Service Nr. 252260-02-9

Molgewicht 465.4042

Bruttoformel C₂₁H₂₁F₂N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Posizolid

International Nonproprietary Name INN.L50

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung (5R)-3-(4-{1-[(S)-2,3-Dihydroxypropanoyl]-1,2,3,6-tetrahydro-4-pyridyl}-3,5-difluorphenyl)-5-(1,2-oxazol-3-yloxymethyl)-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #33089

Chemical Abstract Service Nr. 244081-42-3

Formelstamm (C₂₁H₂₂ClN₂O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 402.8713

Bruttoformel C₂₁H₂₃ClN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Rafabegron

International Nonproprietary Name INN.L50

2. Bezeichnung {3-[(R)-2-[(R)-2-(3-Chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino]propyl}indol-7-yloxy}essigsäure

ASK #33090

Chemical Abstract Service Nr. 223537-30-2

Molgewicht 598.6624

Bruttoformel C₃₁H₃₉FN₄O₇

Vorzugsbezeichnung Rupintrivir

International Nonproprietary Name INN.L50
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Ethyl{(2*E*-4*S*)-4-[(2*R*,5*S*)-2-(4-fluorbenzyl)-6-methyl-5-(5-methyl-1,2-oxazol-3-carboxamido)-4-oxoheptanamido]-5-[(3*S*)-2-oxopyrrolidin-3-yl]pent-2-enoat}
 ASK #33091
Chemical Abstract Service Nr. 148717-90-2
Formelstamm (C₃₄H₆₄N₃O₅S)⁻ H⁺
Molgewicht 627.962
Bruttoformel C₃₄H₆₅N₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Squalamin
International Nonproprietary Name INN.L50
2. Bezeichnung {(24*R*)-3-[3-(4-Aminobutylamino)propylamino]-7-hydroxy-5-cholestan-24-yl}hydrogensulfat
 ASK #33092
Chemical Abstract Service Nr. 28210-41-5
Formelstamm x(C₈H₈O₃S)
Vorzugsbezeichnung Tolevamer
International Nonproprietary Name INN.L50
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; FDA-SRS; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung Poly[1-(4-sulfophenyl)ethylen]
 ASK #33093
Chemical Abstract Service Nr. 205923-56-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 853338-01-9
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Cetuximab
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT
 ASK #33094
Chemical Abstract Service Nr. 189003-92-7
Molgewicht 465.5431
Bruttoformel C₂₄H₂₄FN₅O₂S
Vorzugsbezeichnung Trelanserin
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 2-(7-Fluor-2-oxo-4-[2-[4-(thieno[3,2-*c*]pyridin-4-yl)piperazin-1-yl]ethyl)-1,2-dihydrochinolin-1-yl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #33095
Formelstamm C₄₆H₆₁N-O11 . C₄₇H₆₃N-O11
Vorzugsbezeichnung Latidectin

International Nonproprietary Name INN.L50

{(2aE,2a¹S,4E,5¹S,6S,6¹R,7R,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-Ethyl-2a¹,20-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethyl-17-oxo-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,13,14,15,17,17a,20,20a-hexadecahydro-2H,2'H-spiro[1

2. Bezeichnung

{(2aE,2a¹S,4E,5¹S,6S,6¹R,7R,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-2a¹,20-Dihydroxy-5',6,6',8,19-pentamethyl-17-oxo-2a¹,3',4',5',6,6',7,10,11,13,14,15,17,17a,20,20a-hexadecahydro-2H,2'H-spiro[11,15]-Gemisch

ASK #33098

Chemical Abstract Service Nr. 174638-15-4

Formelstamm (C34-H61-F-N2-O10-P-S)⁻ H⁺

Molgewicht 740.9007

Bruttoformel C₃₄H₆₂FN₂O₁₀PS

Vorzugsbezeichnung Fosfluridintidoxil

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung [(2R)-2-Decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl](5-fluoruridin-5'-yl)hydrogenphosphat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-Decyloxy-3-dodecylsulfanylpropyl)(5-fluoruridin-5'-hydrogenphosphat)

ASK #33099

Chemical Abstract Service Nr. 174638-18-7

Formelstamm (C34-H61-F-N2-O10-P-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 762.8825

Bruttoformel C₃₄H₆₁FN₂NaO₁₀PS

Vorzugsbezeichnung Fosfluridintidoxil-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L55)

2. Bezeichnung [(2R)-2-Decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl](5-fluoruridin-5'-yl)hydrogenphosphat-Natriumsalz

ASK #33100

Chemical Abstract Service Nr. 221018-88-8

Formelstamm C25-H33-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 415.996

Bruttoformel C₂₅H₃₄ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Crobenetinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung (2R,6S)-3-[(S)-2-Benzyloxypropyl]-6,11,11-trimethyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-10-ol-hydrochlorid

ASK #33101

Chemical Abstract Service Nr. 103745-39-7

Molgewicht 291.3687

Bruttoformel C₁₄H₁₇N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Fasudil

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	1-(5-Isochinolylsulfonyl)-1,4-diazepan
ASK #33102	
Chemical Abstract Service Nr.	105628-07-7
Formelstamm	C14-H17-N3-O2-S . Cl-H
Molgewicht	327.8296
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ ClN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fasudilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	1-(5-Isochinolylsulfonyl)-1,4-diazepan-hydrochlorid
ASK #33103	
Chemical Abstract Service Nr.	186694-02-0
Formelstamm	C14-H17-N3-O2-S . Cl-H . 0.5 H2-O
Molgewicht	336.8373
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ ClN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Fasudilhydrochlorid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	1-(5-Isochinolylsulfonyl)-1,4-diazepan-hydrochlorid 0.5 H ₂ O
ASK #33104	
Chemical Abstract Service Nr.	136087-85-9
Molgewicht	279.2239
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Fidarestat
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	(2S,4S)-6-Fluor-2',5'-dioxospiro[chroman-4,4'-imidazolidin]-2-carboxamid
ASK #33105	
Formelstamm	C72-H95-Cl-N14-O14 . C2-H4-O2
Molgewicht	1476.1151
Bruttoformel	C ₇₄ H ₉₉ ClN ₁₄ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Abarelixacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)- <i>D</i> -alanyl-4-chlor- <i>D</i> -phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)- <i>D</i> -alanyl- <i>L</i> -seryl- <i>N</i> -methyl- <i>L</i> -tyrosyl- <i>D</i> -asparaginyll- <i>L</i> -leucyl- <i>N</i> ⁶ -(propan-2-yl)- <i>L</i> -lysyl- <i>L</i> -prolyl- <i>D</i> -alaninamid-acetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -Acetyl-3-(2-naphthyl)- <i>D</i> -alanyl-4-chlor- <i>D</i> -phenylalanyl-3-(3-pyridyl)- <i>D</i> -alanyl- <i>L</i> -seryl- <i>N</i> -methyl- <i>L</i> -tyrosyl- <i>D</i> -asparaginyll- <i>L</i> -leucyl- <i>N</i> (6)-isopropyl- <i>L</i> -lysyl- <i>L</i> -prolyl- <i>D</i> -alaninamid-acetat (1:1)
ASK #33106	

Formelstamm	C23-H32-N6-O4-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	584.7086
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₆ N ₆ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Vardenafilmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L44,v.L18)
2. Bezeichnung	2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on-methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Vardenafilmonomesilat; 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-ylsulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on-methansulfonat (1:1)

ASK #33107

Chemical Abstract Service Nr.	122970-40-5
Molgewicht	316.2905
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Isatoribin
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	5-Amino-3-(-D-ribofuranosyl)-[1,3]thiazolo[4,5- <i>d</i>]pyrimidin-2,7(3 <i>H</i> ,6 <i>H</i>)-dion

ASK #33108

Chemical Abstract Service Nr.	181931-30-6
Molgewicht	347.2384
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ Cl ₂ N ₂ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-Benzoyloxy-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol

ASK #33109

Chemical Abstract Service Nr.	47363-37-1
Molgewicht	381.6835
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ Cl ₃ N ₂ O
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(2 <i>R</i>)-2-[(2-Chlorphenyl)methoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol

ASK #33110

Molgewicht	248.3623
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₈ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	1,1'-Oxybis[3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,1'-Oxybis(3-isopropylaminopropan-2-ol)

ASK #33111

Chemical Abstract Service Nr.	82961-02-2
Molgewicht	265.348
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ NO ₃
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-3-[4-(2-Methoxyethenyl)phenoxy]-1-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-1-Isopropylamino-3-[4-(2-methoxyvinyl)phenoxy]propan-2-ol

ASK #33112

Chemical Abstract Service Nr. 5679-00-5

Molgewicht 429.4232

Bruttoformel C₂₁H₂₃N₃O₇

Vorzugsbezeichnung 7-Aminosancyclin

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung (4S,4aS,5aR,12aS)-7-Amino-4-(dimethylamino)-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #33113

Chemical Abstract Service Nr. 1010-93-1

Formelstamm (C₆-H₆-N₃-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 185.1375

Bruttoformel C₆H₇N₃O₄

2. Bezeichnung (2-Methyl-5-nitroimidazol-1-yl)essigsäure

ASK #33114

Chemical Abstract Service Nr. 33779-98-5

Molgewicht 316.3314

Bruttoformel C₉H₁₇O₆PS₂

2. Bezeichnung (4-Ethyl)(1-methyl)[(RS)-(dimethoxythiophosphorylsulfanyl)succinat]

ASK #33115

Chemical Abstract Service Nr. 982-89-8

Molgewicht 382.4926

Bruttoformel C₂₄H₃₀O₄

2. Bezeichnung 6-Methyl-3,20-dioxopregna-1,4,6-trien-17-ylacetat

ASK #33116

Chemical Abstract Service Nr. 74910-22-8

Molgewicht 384.5085

Bruttoformel C₂₄H₃₂O₄

2. Bezeichnung (6,17a-Dimethyl-3,17-dioxo-17a-homoandrosta-4,6-dien-17a -yl)acetat

ASK #33118

Chemical Abstract Service Nr. 1199574-71-4

Molgewicht 361.5182

Bruttoformel C₂₂H₃₅NO₃

2. Bezeichnung [4-(Diethylamino)but-2-in-1-yl][[(RS)-(cyclohex-3-en-1-yl)(cyclohexyl)(hydroxy)acetat]

ASK #33119

Chemical Abstract Service Nr. 63422-71-9

Formelstamm (C₁₅-H₁₆-N₃-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 319.3126

Bruttoformel C₁₅H₁₇N₃O₅
2. Bezeichnung (*R*)-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)(phenyl)essigsäure

ASK #33120

Chemical Abstract Service Nr. 98-97-5
Formelstamm (C₅-H₃-N₂-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 124.0975
Bruttoformel C₅H₄N₂O₂
2. Bezeichnung Pyrazincarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 USM113

ASK #33121

Chemical Abstract Service Nr. 6019-06-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1032833-78-5; 1081976-95-5
Formelstamm C₁₀-H₁₄-N₂ . 2(C₄-H₆-O₆) . 2 H₂-O
Molgewicht 498.4358
Bruttoformel C₁₈H₂₆N₂O₁₂
2. Bezeichnung 3-[(2*S*)-1-Methylpyrrolidin-2-yl]pyridin-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:2) 2 H₂O
3. Bezeichnung Nicotinditartrat-Dihydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.4,8.0,9.0,10.0(2012-2022)/2599
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Nicotinbis[(*R*,*R*)-tartrat] 2 HO

ASK #33122

Chemical Abstract Service Nr. 61334-06-3
Formelstamm (C₄-H₄-N-O₄-S)- Na⁺
Molgewicht 185.1336
Bruttoformel C₄H₄NNaO₄S
Vorzugsbezeichnung Acesulfam-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung 6-Methyl-1,2-⁶,3-oxathiazin-2,2,4(3*H*)-trion-Natriumsalz

ASK #33123

Chemical Abstract Service Nr. 158876-82-5
Molgewicht 415.9577
Bruttoformel C₂₆H₂₆ClN₃
Vorzugsbezeichnung Rupertadin
International Nonproprietary Name INN.L36
2. Bezeichnung 8-Chlor-11-[1-[(5-methylpyridin-3-yl)methyl]piperidin-4-yliden]-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 8-Chlor-11-[1-(5-methyl-3-pyridylmethyl)piperidin-4-yliden]-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin

ASK #33124

Chemical Abstract Service Nr. 182349-12-8
Formelstamm C26-H26-Cl-N3 . C4-H4-O4
Molgewicht 532.0299
Bruttoformel C₃₀H₃₀ClN₃O₄
2. Bezeichnung 8-Chlor-11-[1-[(5-methylpyridin-3-yl)methyl]piperidin-4-yliden]-6,11-dihydro-5H-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-b]pyridin-[(2E)-but-2-endoat] (1:1)
3. Bezeichnung Rupatadinfumarat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.3,10.0(2018-2020)/2888
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 8-Chlor-11-[1-(5-methyl-3-pyridylmethyl)piperidin-4-yliden]-6,11-dihydro-5H-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-b]pyridin-fumarat (1:1)

ASK #33125

Chemical Abstract Service Nr. 131563-73-0
Molgewicht 301.3371
Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₄
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6 ,10 -triol

ASK #33126

Chemical Abstract Service Nr. 467-04-9
Molgewicht 297.3484
Bruttoformel C₁₈H₁₉NO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-6-methoxy-17-methylmorphina-6,8-dien-3-ol
3. Bezeichnung Oripavin
Zitat Bezeichnung 3 USM113

ASK #33127

Chemical Abstract Service Nr. 635728-49-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 635728-39-1
Formelstamm C27-H37-N3-O7-S . C2-H6-O
Molgewicht 593.732
Bruttoformel C₂₉H₄₃N₃O₈S
Vorzugsbezeichnung Darunavirethanolat
International Nonproprietary Name (INN.L50)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung [(3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl]({(2S,3R)-4-[4-amino-N-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl}carbamat)--Ethanol (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl-[(2S,3R)-4-[[4-aminophenyl)sulfonyl](isobutyl)amino]-3-hydroxy-1-phenyl-2-butanyl]carbamat--ethanol (1:1); Darunavir-Ethanol (1:1); Darunavir-Ethanolat; [(3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl]-N-[(1S,2R)-3-(4-amino-N-isobutylbenzolsulfonamido)-1-benzyl-2-hydroxypropyl]carbamat--Ethanol (1:1); [(3R,3aS,6aR)-Hexahydrofuro[2,3-b]furan-3-yl]-N-[(1S,2R)-3-[4-amino-N-(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-1-benzyl-2-hydroxypropyl]carbamat--Ethanol (1:1)

ASK #33128

Chemical Abstract Service Nr. 131740-09-5
Formelstamm C21-H20-Cl-N-O5 . Cl-H
Molgewicht 438.3011
Bruttoformel C₂₁H₂₁Cl₂NO₅
Vorzugsbezeichnung Alvocidibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L64:Corr.CN)
2. Bezeichnung (-)-2-(2-Chlorphenyl)-5,7-dihydroxy-8-[(3*S*,4*R*)-3-hydroxy-1-methylpiperidin-4-yl]-4*H*-1-benzopyran-4-on-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(2-Chlorphenyl)-5,7-dihydroxy-8-[(3*S*,4*R*)-3-hydroxy-1-methyl-4-piperidyl]-4*H*-chromen-4-on-hydrochlorid

ASK #33129

Chemical Abstract Service Nr. 51543-40-9
Formelstamm (C15-H12-F-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 244.2609
Bruttoformel C₁₅H₁₃FO₂
Vorzugsbezeichnung Tarenflurbil
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (2*R*)-2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)propansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #33130

Chemical Abstract Service Nr. 352425-37-7
Molgewicht 853.9046
Bruttoformel C₄₄H₅₅N₃O₁₆
Vorzugsbezeichnung (3*R*)-Milataxel
International Nonproprietary Name (INN.L53)
2. Bezeichnung (4-Acetyloxy-2 -benzoyloxy-5 ,20-epoxy-1,10 -dihydroxy-9-oxo-7-propanoyloxytax-11-en-13 -yl)[(2*R*,3*R*)-3-*tert*-butoxycarbonylamino-3-(furan-2-yl)-2-hydroxypropanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,10beta-dihydroxy-9-oxo-7-propionoyloxytax-11-en-13alpha-yl)[(2*R*,3*R*)-3-*tert*-butoxycarbonylamino-3-(2-furyl)-2-hydroxypropanoat]

ASK #33131

Chemical Abstract Service Nr. 652990-07-3
Molgewicht 435.5155
Bruttoformel C₂₅H₂₉N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Milveterol
International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N*-{2-Hydroxy-5-[(1*R*)-1-hydroxy-2-[[2-(4-[(2*R*)-2-hydroxy-2-phenylethyl]amino)phenyl]ethyl]amino)ethyl]phenyl}formamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2'-Hydroxy-5'-[(*R*)-1-hydroxy-2-[[2-(4-[(*R*)-2-hydroxy-2-phenylethyl]amino)phenyl]ethyl]amino)ethyl]formanilid

ASK #33133

Chemical Abstract Service Nr. 254964-60-8
Molgewicht 406.3552
Bruttoformel C₂₀H₁₇F₃N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Tasquinimod
International Nonproprietary Name INN.L55
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-5-methoxy-*N*,1-dimethyl-2-oxo-*N*-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Hydroxy-5-methoxy-*N*,1-dimethyl-2-oxo-4'-trifluormethyl-1,2-dihydrochinolin-3-carboxanilid

ASK #33136

Chemical Abstract Service Nr. 13125-62-7
Molgewicht 163.2594
Bruttoformel C₁₁H₁₇N
2. Bezeichnung *N*-Ethyl-3-phenylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ethyl(3-phenylpropyl)azan

ASK #33137

Chemical Abstract Service Nr. 104-52-9
Molgewicht 154.6366
Bruttoformel C₉H₁₁Cl
2. Bezeichnung 1-Chlor-3-phenylpropan

ASK #33138

Molgewicht 287.4827
Bruttoformel C₂₀H₃₃N
2. Bezeichnung *N*-(3-Cyclohexylpropyl)-*N*-ethyl-3-phenylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (3-Cyclohexylpropyl)(ethyl)(3-phenylpropyl)azan

ASK #33139

Chemical Abstract Service Nr. 133284-74-9
Molgewicht 400.8985
Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₂O₃
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[4-[(11*R*)-8-chlor-11-hydroxy-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin-11-yl]piperidin-1-carboxylat]

3. Bezeichnung Ethyl[4-(8-chlor-11-hydroxy-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin-11-yl)piperidin-1-carboxylat]
 ASK #33140
Chemical Abstract Service Nr. 31251-41-9
Molgewicht 243.6883
Bruttoformel C₁₄H₁₀ClNO
2. Bezeichnung 8-Chlor-5,6-dihydrobenzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin-11-on
 ASK #33141
Chemical Abstract Service Nr. 165739-83-3
Molgewicht 417.3283
Bruttoformel C₂₂H₂₂Cl₂N₂O₂
2. Bezeichnung Ethyl[4-(4,8-dichlor-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin-11-yliden)piperidin-1-carboxylat]
 ASK #33142
Chemical Abstract Service Nr. 170727-59-0
Molgewicht 382.8832
Bruttoformel C₂₂H₂₃ClN₂O₂
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[4-[(1*R*)-8-chlor-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin-11-yl]-3,6-dihydropyridin-1(2*H*)-carboxylat]
3. Bezeichnung Ethyl[4-(8-chlor-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin-11-yl)-1,2,3,6-tetrahydropyridin-1-carboxylat]
 ASK #33143
Chemical Abstract Service Nr. 16444-19-2
Molgewicht 337.4122
Bruttoformel C₂₁H₂₃NO₃
2. Bezeichnung (9-Nortropan-3-yl)benzilat
 ASK #33144
Chemical Abstract Service Nr. 3464-71-9
Formelstamm (C₁₁-H₂₀-N-O)⁺ Cl⁻
Molgewicht 217.7356
Bruttoformel C₁₁H₂₀ClNO
2. Bezeichnung 3-Hydroxyspiro[9-nortropan-8,1'-pyrrolidin]-1'-iumchlorid
 ASK #33145
Chemical Abstract Service Nr. 76-93-7
Formelstamm (C₁₄-H₁₁-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 228.2433
Bruttoformel C₁₄H₁₂O₃
2. Bezeichnung Benzilsäure
Zitat Bezeichnung 2 ROMP10
 ASK #33146
Chemical Abstract Service Nr. 7488-76-8
Formelstamm (C₂₆-H₁₆-N₃-O₁₀-S₃)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 629.6382
Bruttoformel C₂₆H₁₉N₃O₁₀S₃
Vorzugsbezeichnung Anazolen
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung 4-[(4-Anilino-5-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]-5-hydroxynaphthalin-2,7-disulfonsäure

ASK #33147

Chemical Abstract Service Nr. 14474-54-5
Molgewicht 308.4604
Bruttoformel C₂₁H₂₈N₂
2. Bezeichnung 4-Imino-*N,N*,2-trimethyl-3,3-diphenylhexan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (4-Imino-2-methyl-3,3-diphenylhexyl)dimethylazan

ASK #33149

Chemical Abstract Service Nr. 19554-95-1
Molgewicht 286.713
Bruttoformel C₁₅H₁₁ClN₂O₂
2. Bezeichnung 7-Chlor-5-phenyl-4,5-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-2,3-dion

ASK #33150

Chemical Abstract Service Nr. 3468-01-7
Formelstamm (C₁₇H₁₁O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 280.2748
Bruttoformel C₁₇H₁₂O₄
2. Bezeichnung 3-Methyl-4-oxo-2-phenyl-4*H*-chromen-8-carbonsäure

ASK #33151

Chemical Abstract Service Nr. 35888-94-9
Molgewicht 308.3279
Bruttoformel C₁₉H₁₆O₄
2. Bezeichnung Ethyl(3-methyl-4-oxo-2-phenyl-4*H*-chromen-8-carboxylat)

ASK #33158

Molgewicht 364.5188
Bruttoformel C₂₂H₃₆O₄
2. Bezeichnung *rac*-Methyl-(13*E*,16*R*)-16-hydroxy-16-methyl-9-oxoprostano-8(12),13-dien-1-ol

ASK #33159

Chemical Abstract Service Nr. 124478-60-0
Molgewicht 431.6096
Bruttoformel C₂₉H₃₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Aglepriston
International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung 11 -(4-Dimethylaminophenyl)-17 -hydroxy-17-[(Z)-prop-1-en-1-yl]estra-4,9-dien-3-on

ASK #33160

Molgewicht 315.4067

Bruttoformel C₁₉H₂₅NO₃

2. Bezeichnung 4-{1-Hydroxy-2-[(4-phenylbutyl)amino]ethyl}-2-(hydroxymethyl)phenol

ASK #33161

Chemical Abstract Service Nr. 94749-02-7

Molgewicht 387.5124

Bruttoformel C₂₃H₃₃NO₄

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-2-[[6-(2-phenylethoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-(hydroxymethyl)phenol

ASK #33162

Chemical Abstract Service Nr. 94749-11-8

Molgewicht 401.539

Bruttoformel C₂₄H₃₅NO₄

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-2-[[6-(3-phenylpropoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-(hydroxymethyl)phenol

ASK #33163

Molgewicht 581.7395

Bruttoformel C₃₄H₄₇NO₇

2. Bezeichnung 4-{1-Hydroxy-2-[4-(1-hydroxy-2-[[6-(1-methyl-3-phenylpropoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-(hydroxymethyl)phenoxy]ethyl}-2-(hydroxymethyl)phenol

ASK #33164

Chemical Abstract Service Nr. 108928-81-0

Molgewicht 415.5656

Bruttoformel C₂₅H₃₇NO₄

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-2-[[6-(1-methyl-3-phenylpropoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-(hydroxymethyl)phenol

ASK #33165

Molgewicht 399.5662

Bruttoformel C₂₅H₃₇NO₃

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-2-[[6-(4-phenylbutoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-methylphenol

ASK #33166

Molgewicht 813.1159

Bruttoformel C₅₀H₇₂N₂O₇

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-2-[[6-(4-phenylbutoxy)hexyl]amino]ethyl)-2-[[2-hydroxy-2-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethyl][6-(4-phenylbutoxy)hexyl]amino]methyl]phenol

ASK #33168

Chemical Abstract Service Nr. 35864-81-4

Formelstamm (C₂₁H₃₅O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.5075

Bruttoformel C₂₁H₃₆O₅

2. Bezeichnung (5Z)-7-[(1R,2R,3R,5S)-3,5-Dihydroxy-2-[(1E,3R)-3-hydroxy-3-methyloct-1-en-1-yl]cyclopentyl]hept-5-ensäure

ASK #33169

Chemical Abstract Service Nr. 179071-85-3
Formelstamm (C12-H19-N4)+
Molgewicht 219.3061
Bruttoformel C₁₂H₁₉N₄
2. Bezeichnung 8-(Pyrimidin-2-yl)-8-aza-5-azoniaspiro[4.5]decan

ASK #33170

Chemical Abstract Service Nr. 84746-24-7
Molgewicht 242.2798
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₆
2. Bezeichnung 2,2'-(Piperazin-1,4-diyl)dipyrimidin

ASK #33171

Molgewicht 621.8165
Bruttoformel C₃₃H₅₁N₉O₃
2. Bezeichnung {4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}({1-[2-oxo-2-({4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl)amino]ethyl)cyclopentyl]acetat}

ASK #33172

Molgewicht 622.8013
Bruttoformel C₃₃H₅₀N₈O₄
2. Bezeichnung Bis{4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}[2,2'-(cyclopentan-1,1-diyl)diacetat]

ASK #33173

Molgewicht 419.9482
Bruttoformel C₂₁H₃₀ClN₅O₂
2. Bezeichnung 8-{4-[4-(5-Chlorpyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion

ASK #33174

Molgewicht 624.8139
Bruttoformel C₃₄H₅₂N₆O₅
2. Bezeichnung {4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}{2-[1-(2-[4-(7,9-dioxo-8-azaspiro[4.5]decan-8-yl)butyl]amino)-2-oxoethyl)cyclopentyl]acetat}

ASK #33175

Chemical Abstract Service Nr. 80827-62-9
Molgewicht 302.2074
Bruttoformel C₁₃H₂₀BrNO₂
2. Bezeichnung 8-(4-Brombutyl)-8-azaspiro[4.5]decan-7,9-dion

ASK #33176

Chemical Abstract Service Nr. 61012-19-9
Molgewicht 1209.3983
Bruttoformel C₅₉H₈₄N₁₆O₁₂
2. Bezeichnung *N*-[(*R*)-3,3-Dimethyl-*N*-(5-oxo-*L*-prolyl-*L*-histidyl-*L*-tryptophyl-*L*-seryl-*L*-tyrosyl)butanoyl]-*L*-leucyl-*L*-arginyl-*N*-ethyl-*L*-prolinamid
3. Bezeichnung Lecirelin
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT

ASK #33178

Chemical Abstract Service Nr. 331741-94-7
Formelstamm (C₂₉H₂₇N₂O₇)⁻ H⁺
Molgewicht 516.5418
Bruttoformel C₂₉H₂₈N₂O₇
Vorzugsbezeichnung Muraglitazar
International Nonproprietary Name INN.L52
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung [(4-Methoxyphenoxy-carbonyl){4-[2-(5-methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]benzyl}amino]essigsäure

ASK #33179

Chemical Abstract Service Nr. 654671-78-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 790712-60-6
Formelstamm C₁₆H₁₅F₆N₅O . H₃O₄P
Molgewicht 505.3088
Bruttoformel C₁₆H₁₈F₆N₅O₅P
Vorzugsbezeichnung Sitagliptinphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L56)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung (3*R*)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazin-7(8*H*)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-phosphat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #33180

Chemical Abstract Service Nr. 195962-23-3
Formelstamm C437-H672-N122-O134-S13 . C661-H1020-N178-O211-S13 (Protein-Anteile)
Molgewicht 25500
Bruttoformel C₁₀₉₈H₁₆₉₂N₃₀₀O₃₄₅S₂₆
Vorzugsbezeichnung Corifollitropin alfa
International Nonproprietary Name INN.L42
Zitat Bezeichnung 1 USAN; MeSH; ROMP2015; EUCTR; CAS; AAN; BAN; EUTCT; USNCT; MAR2011-2015; ICTRP
2. Bezeichnung [JAPDVQDCPEC TLQENPFSSQ PGAPILQCMG CCFRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT AHCSTCYHH KS [JNSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIQKT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTYPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK ESSSSKAPPP SLPSPSRLPG PSDTPILPQ, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), glykosyliert mit Oligosacchariden an (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24)-N^H und (Ser115,Ser121,Ser126,Ser132)-O³ und potentiell auch an (Gln139)-N⁶ und (Ser92), (Ser114,Thr134)-O³, hergestellt mit Kulturen von gentechnisch veränderten K1-Zelllinien aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2 INN.Def
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Follikelstimulierendes-Hormon-alpha-Einheit--Follikelstimulierendes-Hormon-beta-Einheit-Choriongonadotropin-beta-Einheit-[118-145]-C-Terminalpeptid-Hybridprotein, 1:1-Komplex (human, rekombinant); Corifollitropin alpha

ASK #33181

**Chemical Abstract
Service Nr.** 133514-43-9

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1039789-36-0; 165338-07-8

Molgewicht 3369.7571

Bruttoformel $C_{149}H_{234}N_{40}O_{47}S$

Vorzugsbezeichnung Avexitid

**International
Nonproprietary
Name** INN.L82

2. Bezeichnung L- -Aspartyl-L-leucyl-L-seryl-L-lysyl-L-glutaminy-L-methionyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-alanyl-L-valyl-L-arginyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-tryptophyl-L-leucyl-L-lysyl-L-asp

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Asp-Leu-Ser-Lys-Gln-Met-Glu-Glu-Glu-Ala-Val-Arg-Leu-Phe-Ile-Glu-Trp-Leu-Lys-Asn-Gly-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Pro-Ser-NH; Exendin(9-39)amid; DLSKQMEEEA VRLFIEWLKN GGPSSGAP

ASK #33183

Molgewicht 1184.3905

Bruttoformel $C_{52}H_{77}N_{15}O_{13}S_2$

2. Bezeichnung Acetamidomethyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-glutaminy-L-asparaginy-L-acetamidomethyl-L-cysteinyl-L-prolyl-L-lysyglycinamid

ASK #33184

Molgewicht 1084.2714

Bruttoformel $C_{48}H_{69}N_{13}O_{12}S_2$

2. Bezeichnung N-Acetyl-L-cysteinyl(1S 6S)-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-glutaminy-L-asparaginy-L-cysteinyl(6S 1S)-L-prolyl-L-lysyglycinamid

ASK #33185

Molgewicht 1041.2036

Bruttoformel $C_{46}H_{64}N_{12}O_{12}S_2$

2. Bezeichnung Cys(1S 6S)-Phe-Phe-Glu-Asn-Cys(6S 1S)-Pro-Lys-Gly-NH₂

ASK #33186

Molgewicht 2078.4217

Bruttoformel $C_{92}H_{128}N_{26}O_{22}S_4$

2. Bezeichnung [A]Cys(A1S B6S)-Phe-Phe-Gln-Asn-Cys(A6S B1S)-Pro-Lys-Gly-NH₂ [B]Cys(B1S A6S)-Phe-Phe-Gln-Asn-Cys(B6S A1S)-Pro-Lys-Gly-NH₂

ASK #33187

Molgewicht 1041.2036

Bruttoformel $C_{46}H_{64}N_{12}O_{12}S_2$

2. Bezeichnung Cys(1S 6S)-Phe-Phe-Gln-Asp-Cys(6S 1S)-Pro-Lys-Gly-NH₂

ASK #33188

Molgewicht 2078.4217

Bruttoformel $C_{92}H_{128}N_{26}O_{22}S_4$

2. Bezeichnung [A]Cys(A1S B1S)-Phe-Phe-Gln-Asn-Cys(A6S B6S)-Pro-Lys-Gly-NH₂ [B]Cys(B1S A1S)-Phe-Phe-Gln-Asn-Cys(B6S A6S)-Pro-Lys-Gly-NH₂

ASK #33189

Molgewicht 645.6048

Bruttoformel C₂₅H₄₃NO₁₈

2. Bezeichnung 4,6-Didesoxy-4-[(1*S*,4*R*,5*S*,6*S*)-4,5,6-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclohex-2-en-1-ylamino]- -D-glucopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranosyl-(1 4)-D-fructopyranose

ASK #33190

Molgewicht 641.6161

Bruttoformel C₂₆H₄₃NO₁₇

2.

Bezeichnung [(1*R*,4*R*,5*S*,6*R*)-4,5,6-Trihydroxy-2-(hydroxymethyl)cyclohex-2-en-1-yl][4,6-didesoxy-4-[(1*S*,4*R*,5*S*,6*S*)-4,5,6-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclohex-2-en-1-ylamino]- -D-glucopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranosid]

ASK #33191

Molgewicht 645.6048

Bruttoformel C₂₅H₄₃NO₁₈

2. Bezeichnung ({4,6-Didesoxy-4-[(1*S*,4*R*,5*S*,6*S*)-4,5,6-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclohex-2-en-1-ylamino]- -D-glucopyranosyl)-(1 4)- -D-glucopyranosyl)- -D-glucopyranosid

ASK #33192

Chemical Abstract Service Nr. 68128-53-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 83682-81-9

Molgewicht 483.4642

Bruttoformel C₁₉H₃₃NO₁₃

2. Bezeichnung 4,6-Didesoxy-4-[(1*S*,4*R*,5*S*,6*S*)-4,5,6-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclohex-2-en-1-ylamino]- -D-glucopyranosyl-(1 4)-D-glucopyranose

ASK #33193

Molgewicht 807.7454

Bruttoformel C₃₁H₅₃NO₂₃

2. Bezeichnung 4,6-Didesoxy-4-[(1*S*,4*R*,5*S*,6*S*)-4,5,6-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclohex-2-en-1-ylamino]- -D-glucopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranosyl-(1 4)-D-fructopyranose

ASK #33194

Chemical Abstract Service Nr. 83116-09-0

Molgewicht 807.7454

Bruttoformel C₃₁H₅₃NO₂₃

2. Bezeichnung 4,6-Didesoxy-4-[(1*S*,4*R*,5*S*,6*S*)-4,5,6-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclohex-2-en-1-ylamino]- -D-glucopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranosyl-(1 4)-D-glucose

ASK #33195

Molgewicht 807.7454

Bruttoformel C₃₁H₅₃NO₂₃

2. Bezeichnung ({4,6-Didesoxy-4-[(1*S*,4*R*,5*S*,6*S*)-4,5,6-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclohex-2-en-1-ylamino]- -D-glucopyranosyl)-(1 4)- -D-glucopyranosyl-(1 4)- -D-glucopyranosyl)- -D-glucopyranosid

ASK #33196

Chemical Abstract Service Nr. 196944-81-7

Molgewicht 629.6054

Bruttoformel C₂₅H₄₃NO₁₇

2. Bezeichnung 4,6-Didesoxy-4-[(1*S*,4*R*,5*S*,6*S*)-4,5,6-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclohex-2-en-1-ylamino]- -D-glucopyranosyl-(1 4)-6-desoxy- -D-glucopyranosyl-(1 4)-D-glucose

ASK #33197

Chemical Abstract Service Nr. 72810-61-8

Molgewicht 289.3097
Bruttoformel C₁₃H₁₁N₃O₃S
2. Bezeichnung 4-(3-Methylphenyl)-2*H*-pyrido[4,3-*e*][1,2,4]thiadiazin-3(4*H*)-on-1,1-dioxid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-(*m*-Tolyl)-2*H*-pyrido[4,3-*e*][1,2,4]thiadiazin-3(4*H*)-on-1,1-dioxid; 4-(3-Methylphenyl)-2*H*-pyrido[4,3-*e*]-1,2,4-thiadiazin-3(4*H*)-on-1,1-dioxid

ASK #33198

Chemical Abstract Service Nr. 72811-73-5
Molgewicht 263.3155
Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O₂S
2. Bezeichnung 4-(3-Methylanilino)pyridin-3-sulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-(*m*-Toluidino)pyridin-3-sulfonamid; 4-[(3-Methylphenyl)amino]pyridin-3-sulfonamid

ASK #33199

Chemical Abstract Service Nr. 58155-35-4
Molgewicht 334.3934
Bruttoformel C₁₅H₁₈N₄O₃S
2. Bezeichnung *N*-(Ethylcarbamoyl)-4-(3-methylanilino)pyridin-3-sulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Ethyl-3-[4-(*m*-toluidino)-3-pyridylsulfonyl]harnstoff; 1-Ethyl-3-[[4-[(3-methylphenyl)amino]pyridin-3-yl]sulfonyl]harnstoff

ASK #33200

Chemical Abstract Service Nr. 160972-33-8
Molgewicht 362.4466
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O₃S
2. Bezeichnung *N*-(Butylcarbamoyl)-4-(3-methylanilino)pyridin-3-sulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Butyl-3-[4-(*m*-toluidino)-3-pyridylsulfonyl]harnstoff; 1-Butyl-3-[[4-[(3-methylphenyl)amino]pyridin-3-yl]sulfonyl]harnstoff

ASK #33201

Chemical Abstract Service Nr. 16053-52-4
Molgewicht 242.2286
Bruttoformel C₁₀H₁₄N₂O₅
2. Bezeichnung 1-(2-Desoxy-*-D-threo*-pentofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #33202

Chemical Abstract Service Nr. 142941-88-6
Molgewicht 208.1708
Bruttoformel C₉H₈N₂O₄
2. Bezeichnung 1-[(2*R*)-5-Oxo-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #33203

Chemical Abstract Service Nr. 84414-90-4

Molgewicht 224.2133

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₄

2. Bezeichnung 1-[(2S,5S)-5-Hydroxymethyl-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #33204

Chemical Abstract Service Nr. 7481-90-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 117702-10-0

Molgewicht 224.2133

Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₄

2. Bezeichnung 1-(3,5-Anhydro-2-desoxy- β -*D*-*threo*-pentofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #33206

Formelstamm (C₁₉H₂₆N₃O₃)⁺ Br⁻

Molgewicht 396.3186

Bruttoformel C₁₉H₂₆BrNO₃

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[[*(RS)*-(Cyclopent-1-en-1-yl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *rac*-(3*R*)-3-[(2*XI*)-2-Cyclopent-1-enyl-2-hydroxy-2-phenylacetoxy]-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid; 3-[(Cyclopent-1-en-1-yl)hydroxy(phenyl)acetoxy]-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid; 3-[(Cyclopent-1-en-1-yl)hydroxy(phenyl)acetyloxy]-1,1-dimethylpyrrolidiniumbromid; 3-[2-(Cyclopent-1-en-1-yl)-2-hydroxy-2-phenylacetyloxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-iumbromid

ASK #33207

Chemical Abstract Service Nr. 13118-11-1

Molgewicht 303.396

Bruttoformel C₁₈H₂₅NO₃

2. Bezeichnung *rac*-[(3*R*)-1-Methylpyrrolidin-3-yl][*(RS)*-(cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1-Methylpyrrolidin-3-yl)(alpha-cyclopentyl-alpha-phenylglycolat); (1-Methylpyrrolidin-3-yl)(alpha-cyclopentylmandelat); (1-Methylpyrrolidin-3-yl)(2-cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetat)

ASK #33208

Chemical Abstract Service Nr. 15206-55-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 301543-54-4; 71833-42-6

Molgewicht 164.158

Bruttoformel C₉H₈O₃

2. Bezeichnung Methyl[oxo(phenyl)acetat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym MBF; Methyl(2-oxo-2-phenylacetat); Methyl(phenylglyoxylat); Methyl(benzoylformiat)

ASK #33209

Molgewicht 317.4226

Bruttoformel C₁₉H₂₇NO₃

2. Bezeichnung *rac*-[4-(Dimethylamino)but-1-en-2-yl][*(R)*-(cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4-Dimethylaminobut-1-en-2-yl)(alpha-cyclopentylmandelat)

ASK #33210

Chemical Abstract Service Nr. 427-49-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 64471-41-6

Formelstamm (C₁₃-H₁₅-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 220.2643

Bruttoformel C₁₃H₁₆O₃

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym alpha-Cyclopentylmandelsäure; (2*RS*)-2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylessigsäure; (Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)essigsäure; alpha-Cyclopentyl-alpha-phenylglycolsäure; (RS)-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)essigsäure

ASK #33211

Chemical Abstract Service Nr. 19833-96-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 64471-42-7

Molgewicht 234.2909

Bruttoformel C₁₄H₁₈O₃

2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(*RS*)-(cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methyl[(*RS*)-(cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetat]; Methyl(alpha-cyclopentylmandelat); Methyl[(2*RS*)-2-cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetat]; Methyl(alpha-cyclopentyl-alpha-phenylglycolat)

ASK #33212

Chemical Abstract Service Nr. 3900-93-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73522-27-7

Formelstamm (C₁₃-H₁₅-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 204.2649

Bruttoformel C₁₃H₁₆O₂

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-Cyclopentyl(phenyl)essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*RS*)-2-Cyclopentyl-2-phenylessigsäure; (RS)-Cyclopentyl(phenyl)essigsäure; Cyclopentylphenylessigsäure; Cyclopentyl(phenyl)essigsäure

ASK #33213

Chemical Abstract Service Nr. 5422-88-8

Molgewicht 174.239

Bruttoformel C₁₂H₁₄O

2. Bezeichnung Cyclopentyl(phenyl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Cyclopentylphenylmethanon; Cyclopentyl(phenyl)keton
ASK #33215	
Chemical Abstract Service Nr.	189950-11-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	185348-46-3
Molgewicht	428.0978
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ ClN ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	TropantioI
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-({[3 -(4-Chlorphenyl)tropan-2 -yl]methyl}{2-[(2-sulfanylethyl)amino]ethyl}amino)ethanthiol
ASK #33216	
Chemical Abstract Service Nr.	104206-65-7
Molgewicht	329.2281
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ F ₃ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Nitisonon
International Nonproprietary Name	INN.L40
2. Bezeichnung	2-[2-Nitro-4-(trifluormethyl)benzoyl]cyclohexan-1,3-dion
ASK #33223	
Chemical Abstract Service Nr.	5080-50-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	33661-41-5; 4326-58-3
Formelstamm	(C ₉ -H ₁₈ -N-O ₄) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	239.6965
Bruttoformel	C ₉ H ₁₈ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	O-Acetyllevocarnitin-hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Acetyloxy-3-carboxy- <i>N,N,N</i> -trimethylpropan-1-aminiumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(<i>R</i>)-2-Acetoxy-3-carboxypropyl]trimethylammoniumchlorid
ASK #33224	
Chemical Abstract Service Nr.	189954-96-9
Molgewicht	336.4027
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Firocoxib
International Nonproprietary Name	INN.L51
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	3-Cyclopropylmethoxy-4-[4-(methansulfonyl)phenyl]-5,5-dimethylfuran-2(5 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-Cyclopropylmethoxy-4-(4-mesyphenyl)-5,5-dimethylfuran-2(5H)-on

ASK #33225

Formelstamm H(C22-H28-N3-O6-S)x-C22-H30-N3-O6-S

2. Bezeichnung -Hydro- -{[(R)-((2S,5R,6R)-3,3-dimethyl-2-[(2,2-dimethylpropanoxy)methoxycarbonyl]-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-6-yl)carbamoyl](phenyl)methyl]amino}poly{imino[(R)-1-phenyl-2-oxoethylen]imino}

ASK #33226

Chemical Abstract Service Nr. 500287-72-9

Molgewicht 366.4185

Bruttoformel C₂₂H₁₈N₆

Vorzugsbezeichnung Rilpivirin

International Nonproprietary Name INN.L53

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2014; IGS; Pharmavista; MAR2014; ATC-DE

2. Bezeichnung 4-[(4-{4-[(E)-2-Cyanethenyl]-2,6-dimethylanilino}pyrimidin-2-yl)amino]benzonnitril

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym RPV; 4-[[4-({4-[(1E)-2-Cyanethenyl]-2,6-dimethylphenyl}amino)pyrimidin-2-yl]amino]benzonnitril; 4-[[4-({4-[(E)-2-Cyanoethenyl]-2,6-dimethylphenyl}amino)pyrimidin-2-yl]amino]benzonnitril; (E)-4-({4-[(2-Cyanovinyl)-2,6-dimethylanilino]pyrimidin-2-yl)amino]benzonnitril; 4-[[4-({4-[(E)-2-Cyanovinyl]-2,6-dimethylphenyl}amino)-2-pyrimidinyl]amino]benzonnitril; (E)-4-{{4-[(2-Cyanovinyl)-2,6-dimethylphenylamino]pyrimidin-2-ylamino}benzonnitril

ASK #33227

Chemical Abstract Service Nr. 56796-66-8

Molgewicht 329.4333

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₃

2. Bezeichnung (RS)-1-[4-Benzoyloxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]-2-tert-butylaminoethanol

ASK #33228

Chemical Abstract Service Nr. 161796-78-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 174610-96-9; 177540-97-5

Formelstamm (C17-H18-N3-O3-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 367.3979

Bruttoformel C₁₇H₁₈N₃NaO₃S

2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(S)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1H-benzimidazol-Natriumsalz (1:1)

3. Bezeichnung Esomeprazol-Natrium

Zitat Bezeichnung 3 EAB.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Natrium-5-methoxy-2-[(S)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1H-benzimidazol-1-id

ASK #33229

Molgewicht 272.3638

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₃S

2. Bezeichnung 4'-[(RS)-2-Hydroxy-1-isopropylaminoethyl]methansulfonanilid

ASK #33230

Chemical Abstract Service Nr. 83608-70-2

Molgewicht 302.7555

Bruttoformel C₁₆H₁₅ClN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-methyl-5-(3-oxocyclohex-1-en-1-yl)-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #33231

Molgewicht 240.3003

Bruttoformel C₁₅H₁₆N₂O

2. Bezeichnung 5-(Cyclohex-1-en-1-yl)-1*H*-1,4-benzodiazepin-2(3*H*)-on

ASK #33232

Chemical Abstract Service Nr. 94109-61-2

Molgewicht 313.3908

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₃

2. Bezeichnung 2-[(Benzyl)(*tert*-butyl)amino]-1-(3,5-dihydroxyphenyl)ethanon

ASK #33233

Molgewicht 266.3361

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₃

2. Bezeichnung 1-[(2,4,6-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #33234

Chemical Abstract Service Nr. 68559-60-4

Molgewicht 153.2016

Bruttoformel C₇H₇NOS

2. Bezeichnung 6,7-Dihydrothieno[3,2-*c*]pyridin-4(5*H*)-on

ASK #33235

Chemical Abstract Service Nr. 228266-40-8

Formelstamm (C₂₇-H₄₂-N₃-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 473.648

Bruttoformel C₂₇H₄₃N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Taltobulin

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung (*E*-*S*)-4-[(*S*)-*N*,3,3-Trimethyl-2-[(*S*)-3-methyl-2-methylamino-3-phenylbutanamido]butanamido]-2,5-dimethylhex-2-ensäure

ASK #33237

Chemical Abstract Service Nr. 122965-43-9

Formelstamm (C₁₆-H₁₈-N₃-S)⁺ Cl⁻ · x H₂O

Bruttoformel C₁₆H₁₈ClN₃S

2. Bezeichnung 3,7-Bis(dimethylamino)-5-⁴-phenothiazin-5-ylumchlorid x H₂O

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Methylthioniniumchlorid-Hydrat ((mit Angaben zum Wasser-Gehalt))

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.8,10.0(2019-2020)/1132

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Methylenblau R⁺; Methylthioniniumchlorid (Ph.Eur.); Methylthioniniumchlorid x HO

ASK #33238

Chemical Abstract Service Nr. 1195-79-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 126-21-6; 18492-37-0

Molgewicht 152.2334

Bruttoformel C₁₀H₁₆O

2. Bezeichnung 1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on

ASK #33239

Chemical Abstract Service Nr. 14575-74-7

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*,4*S*)-1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym beta-Fenchol

ASK #33240

Chemical Abstract Service Nr. 13429-57-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 91547-95-4

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*R*,4*S*)-2,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol

ASK #33241

Chemical Abstract Service Nr. 13429-40-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 52437-40-8

Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,2*S*,4*S*)-2,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Camphen-Hydrat

ASK #33242

Chemical Abstract Service Nr. 55073-41-1

Formelstamm (C₃-H₇-O₆-P)²⁻ 2Na⁺ . x H₂O (x = 4-6)

Bruttoformel C₃H₇Na₂O₆P

2. Bezeichnung Dinatrium(1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-*rac*-Dinatrium[(2*R*)-2,3-dihydroxypropyl]phosphat-Gemisch x H₂O [gemäß Ph.Eur.: x = 4-6, spezifiziert mit 25,0-35,0 % H₂O (m/m)]

3. Bezeichnung Wasserhaltiges Natriumglycerophosphat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Wasserhaltiges Natriumglycerophosphat; Glycerophosphorsäure-Dinatriumsalz x HO; Glycerolmono(dihydrogenphosphate)-Dinatriumsalze x HO; Glycerol-1- und -2-phosphorsäureester-Dinatriumsalz x HO; Propan-1,2,3-triolmono(dihydrogenphosphate)-Dinatriumsalze x HO; Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalze-Gemisch x HO; Dinatriumglycerophosphat x HO; Natriumglycerophosphat-alpha,beta-Gemisch x HO; Natriumglycerophosphat-Hydrat; Glycerol-1-dihydrogenphosphat-Glycerol-2-dihydrogenphosphat-Dinatriumsalze-Gemisch x HO; Glycerol-1-(dihydrogenphosphat)-Glycerol-2-(dihydrogenphosphat)-Gemisch-Dinatriumsalze x HO; Dinatrium(1,3-dihydroxypropan-2-ylphosphat)-Dinatrium(2,3-dihydroxypropylphosphat)-Gemisch x HO; Natriumglycerophosphat, wasserhaltiges

ASK #33243

Molgewicht 243.6883

Bruttoformel C₁₄H₁₀ClNO

2. Bezeichnung 3-Chlor-4-methylacridin-9(10*H*)-on

ASK #33244

Chemical Abstract Service Nr. 61-67-6

Molgewicht 153.1784

Bruttoformel C₈H₁₁NO₂

2. Bezeichnung 5-Hydroxymethyl-2,4-dimethylpyridin-3-ol

ASK #33245

Chemical Abstract Service Nr. 5196-20-3

Molgewicht 151.1626

Bruttoformel C₈H₉NO₂

2. Bezeichnung 6-Methyl-1,3-dihydrofuro[3,4-*c*]pyridin-7-ol

ASK #33246

Molgewicht 272.3853

Bruttoformel C₁₇H₂₄N₂O

2. Bezeichnung 1,5-Dimethyl-4-[(*RS*)-4-methylpentan-2-yl]-2-phenyl-1,2-dihydropyrazol-3-on

ASK #33247

Molgewicht 230.3055

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O

2. Bezeichnung 4-Isopropyl-5-methoxy-3-methyl-1-phenylpyrazol

ASK #33248

Chemical Abstract Service Nr. 10538-32-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 103827-28-7

Molgewicht 356.548

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂S₂

2. Bezeichnung *rac*-2-Methylsulfanyl-10-{2-[(2*R*)-piperidin-2-yl]ethyl}-10*H*-phenothiazin

ASK #33249

Chemical Abstract Service Nr. 53926-89-9

Molgewicht 402.5733

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₂S₂

2. Bezeichnung *rac*-10-{2-[(2*R*)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl}-2-methansulfinyl-5⁴-phenothiazin-5(10*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym rac-10-{2-[(2R)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl}-2-methansulfinyl-10H-phenothiazin-5-oxid

ASK #33250

Chemical Abstract Service Nr. 118441-84-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 215720-45-9
Formelstamm (C42-H59-O17)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 838.9315
Bruttoformel C₄₂H₆₂O₁₇
2. Bezeichnung 3-(2-O-^{-D}-Glucopyranuronosyl-^{-D}-glucopyranuronosyloxy)-24-hydroxy-11-oxoolean-12-en-30-säure
Zitat Bezeichnung 2 Config:ACSMC8(1994)v547,p308-321; Config:CPBTAL(1993)v41.8,p1337-1345; Config:POPRDK(1998)v73,p5-19; Config:PACHAS(2002)v74.7,p1189-1198
3. Bezeichnung 24-Hydroxyglycyrrhizinsäure

ASK #33251

Molgewicht 366.4121
Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂O₅S₂
2. Bezeichnung N-[(5a*R*,6*S*)-6-Methoxy-1,7-dioxo-1,3,4,5a,6,7-hexahydroazeto[2,1-*b*]furo[3,4-*d*][1,3]thiazin-6-yl]-2-(thiophen-2-yl)acetamid

ASK #33252

Chemical Abstract Service Nr. 10590-10-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53318-19-7
Molgewicht 336.3861
Bruttoformel C₁₄H₁₂N₂O₄S₂
2. Bezeichnung N-[(5a*R*,6*R*)-1,7-Dioxo-1,3,4,5a,6,7-hexahydroazeto[2,1-*b*]furo[3,4-*d*][1,3]thiazin-6-yl]-2-(thiophen-2-yl)acetamid

ASK #33253

Chemical Abstract Service Nr. 65813-55-0
Formelstamm (C13-H15-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 220.2643
Bruttoformel C₁₃H₁₆O₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[4-(2-Methylpropanoyl)phenyl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2*RS*)-2-[4-(2-Methylpropanoyl)phenyl]propansäure; (2*RS*)-2-(4-Isobutyrylphenyl)propansäure

ASK #33254

Chemical Abstract Service Nr. 43153-07-7
Formelstamm (C10-H9-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 178.1846
Bruttoformel C₁₀H₁₀O₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-Formylphenyl)propansäure
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2RS)-2-(4-Formylphenyl)propansäure

ASK #33255

Chemical Abstract Service Nr. 53949-53-4

Formelstamm (C13-H17-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 222.2802

Bruttoformel C₁₃H₁₈O₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[4-(1-Hydroxy-2-methylpropyl)phenyl]propansäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2RS)-2-[4-(1-Hydroxy-2-methylpropyl)phenyl]propansäure

ASK #33256

Chemical Abstract Service Nr. 60057-62-7

Formelstamm (C13-H17-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 222.2802

Bruttoformel C₁₃H₁₈O₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Hydroxy-2-[4-(2-methylpropyl)phenyl]propansäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-Hydroxy-2-(4-isobutylphenyl)propansäure; (2RS)-2-Hydroxy-2-[4-(2-methylpropyl)phenyl]propansäure

ASK #33257

Chemical Abstract Service Nr. 3585-52-2

Formelstamm (C11-H13-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 178.2277

Bruttoformel C₁₁H₁₄O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-Ethylphenyl)propansäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2RS)-2-(4-Ethylphenyl)propansäure

ASK #33258

Chemical Abstract Service Nr. 64451-76-9

Formelstamm (C13-H17-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 206.2808

Bruttoformel C₁₃H₁₈O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[4-(Butan-2-yl)phenyl]propansäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (RS)-2-(4-sec-Butylphenyl)propansäure; (2RS)-2-[4-(1-Methylpropyl)phenyl]propansäure
ASK #33259

Chemical Abstract Service Nr. 36039-36-8

Molgewicht 192.2973

Bruttoformel C₁₃H₂₀O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propan-1-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2RS)-2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]propan-1-ol; (RS)-2-(4-Isobutylphenyl)propan-1-ol

ASK #33260

Chemical Abstract Service Nr. 36039-35-7

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung 2-[4-(2-Methylpropyl)phenyl]ethanol

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; EAB.VU; EP.imp

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(4-Isobutylphenyl)ethanol

ASK #33261

Chemical Abstract Service Nr. 102120-87-6

Molgewicht 294.4736

Bruttoformel C₂₂H₃₀

2. Bezeichnung 1,1'-(Ethan-1,1-diyl)bis[4-(2-methylpropyl)benzol]

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,1'-(Ethan-1,1-diyl)-4,4'-(2-methylpropyl)dibenzol

ASK #33262

Molgewicht 970.92

Bruttoformel C₅₀H₅₀O₂₀

2. Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-[4,6-*O*-[(1*R*)-Ethan-1,1-diyl]-*-D*-glucopyranosyloxy]-5-[4-[(5*S*,5*aR*,8*aR*,9*R*)-9-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-8-oxo-5,5*a*,6,8,8*a*,9-hexahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-5-yl]oxy]-3,4'-*O*-Demethylepipodophyllotoxin-Etoposid-4,4'-Ether

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-[[4,6-*O*-[(*R*)-Ethyliiden]-beta-*D*-glucopyranosyl]oxy]-5-[4-[(5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-6-oxo-5,5*a*,6,8,8*a*,9-hexahydroisobenzofuro[5,6-*f*][1,3]benzodioxol-9-yl]oxy]-3,4'-*O*-Demethylepipodophyllotoxin-Etoposid-4,4'-Ether

ASK #33263

Chemical Abstract Service Nr. 15132-06-6

Molgewicht 342.2965

Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁

2. Bezeichnung *-D*-Glucopyranosyl-(1 6)-*-D*-fructofuranose

ASK #33264

Chemical Abstract Service Nr. 90701-11-4

Molgewicht 342.2965

Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁

2. Bezeichnung -D-Glucopyranosyl-(1 → 1)-D-fructofuranose

ASK #33265

Molgewicht 875.0928

Bruttoformel C₄₈H₇₄O₁₄

2. Bezeichnung {(2aE,2a(1)S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6-Ethyl-2a(1),20-dihydroxy-5',8,19-trimethyl-17-oxo-6'-(propan-2-yl)-2a(1),3',4',5',6,6',7,10,11,13,14,15,17,17a,20,20a-hexadecahydro-2H,2'H-s

ASK #33266

Molgewicht 889.1193

Bruttoformel C₄₉H₇₆O₁₄

2. Bezeichnung {(2aE,2a(1)S,4E,5'S,6S,6'R,7S,8E,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR)-6'-[(S)-(Butan-2-yl)]-6-ethyl-2a(1),20-dihydroxy-5',8,19-trimethyl-17-oxo-2a(1),3',4',5',6,6',7,10,11,13,14,15,17,17a,20,20a-hexadecahydro-2H,2'

ASK #33275

Chemical Abstract Service Nr. 3863-59-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3482-69-7

Formelstamm (C₂₁-H₂₉-O₈-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 442.4398

Bruttoformel C₂₁H₃₁O₈P

Vorzugsbezeichnung Hydrocortison-21-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 11,17-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-ylidihydrogenphosphat

ASK #33278

Chemical Abstract Service Nr. 7773-01-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 111283-62-6

Molgewicht 125.8441

Bruttoformel Cl₂Mn

2. Bezeichnung Mangan(II)-chlorid

ASK #33280

Chemical Abstract Service Nr. 22252-38-6

Formelstamm (C₂₂-H₂₉-O₈-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 454.4505

Bruttoformel C₂₂H₃₁O₈P

Vorzugsbezeichnung Methylprednisolon-21-dihydrogenphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 11,17-Dihydroxy-6-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-ylidihydrogenphosphat

ASK #33281

Chemical Abstract Service Nr.	369631-81-2
Formelstamm	(C24-H19-N2-O4-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	486.5384
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₉ N ₂ NaO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Edaglitazon-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-({4-[2-(5-Methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]-1-benzothiophen-7-yl}methyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion-Natriumsalz

ASK #33282

Chemical Abstract Service Nr.	319460-85-0
Molgewicht	386.4695
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ N ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Axitinib
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-2-{3-[(<i>E</i>)-2-(pyridin-2-yl)ethenyl]-1 <i>H</i> -indazol-6-ylsulfanyl}benzamid

ASK #33283

Chemical Abstract Service Nr.	473289-62-2
Formelstamm	(C22-H27-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	432.5331
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ilepatril
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,12 <i>bR</i>)-7-[(2 <i>S</i>)-2-Acetylsulfanyl-3-methylbutanamido]-6-oxo-1,2,3,4,6,7,8,12 <i>b</i> -octahydropyrido[2,1- <i>a</i>][2]benzazepin-4-carbonsäure

ASK #33294

Chemical Abstract Service Nr.	150683-30-0
Molgewicht	448.9413
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tolvaptan
International Nonproprietary Name	INN.L45
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(7-Chlor-5-hydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-yl)carbonyl]-3-methylphenyl}-2-methylbenzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4'-(7-Chlor-5-hydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1-benzazepin-1-ylcarbonyl)-2,3'-dimethylbenzanilid

ASK #33296

Chemical Abstract Service Nr.	25092-41-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	78448-13-2
Molgewicht	372.4978
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ O ₄

Vorzugsbezeichnung Norgestomet
International Nonproprietary Name INN.L15
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (11 -Methyl-3,20-dioxo-19-norpregn-4-en-17-yl)acetat

ASK #33309

Chemical Abstract Service Nr. 158382-37-7
Formelstamm (C₂₆H₃₈Cl₄N₅O₁₀P-S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 787.4741
Bruttoformel C₂₆H₄₀Cl₄N₅O₁₀PS
Vorzugsbezeichnung Canfosfamid

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-{L- -Glutamyl-[3-(2-{bis[bis(2-chlorethyl)amino]phosphoryloxy)ethansulfonyl]-L-alanyl]}-2-phenylglycin

ASK #33310

Chemical Abstract Service Nr. 439943-59-6
Formelstamm (C₂₆H₃₈Cl₄N₅O₁₀P-S)²⁻ 2H⁺ . Cl-H
Molgewicht 823.935
Bruttoformel C₂₆H₄₁Cl₅N₅O₁₀PS
Vorzugsbezeichnung Canfosfamidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L54)

2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-{L- -Glutamyl-[3-(2-{bis[bis(2-chlorethyl)amino]phosphoryloxy)ethansulfonyl]-L-alanyl]}-2-phenylglycin-hydrochlorid

ASK #33311

Chemical Abstract Service Nr. 439687-69-1
Molgewicht 630.1084
Bruttoformel C₃₀H₃₂ClN₃O₈S
Vorzugsbezeichnung Nelivaptan

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-1-[(3*R*)-5-Chlor-1-(2,4-dimethoxybenzolsulfonyl)-3-(2-methoxyphenyl)-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-3-yl]-4-hydroxy-*N,N*-dimethylpyrrolidin-2-carboxamid

ASK #33317

Chemical Abstract Service Nr. 5935-65-9
Molgewicht 354.4014
Bruttoformel C₁₄H₁₄N₂O₅S₂
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-Hydroxymethyl-8-oxo-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (7*R*)-3-Hydroxymethyl-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #33318

Chemical Abstract Service Nr. 31528-46-8
Molgewicht 296.4034

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ O ₂
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-19-nor-17 -pregna-4,6-dien-20-in-3-on

ASK #33319

Chemical Abstract Service Nr.	22933-71-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	22934-01-6
Molgewicht	298.4192
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ O ₂
2. Bezeichnung	17-Hydroxy-19-nor-17 -pregn-5-en-20-in-3-on

ASK #33320

Chemical Abstract Service Nr.	79727-03-0
Molgewicht	306.4412
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ O
2. Bezeichnung	3-Ethynyl-19-nor-17 -pregna-3,5-dien-20-in-17-ol

ASK #33321

Chemical Abstract Service Nr.	96487-85-3
Molgewicht	326.4724
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₂
2. Bezeichnung	3-Ethoxy-19-nor-17 -pregna-3,5-dien-20-in-17-ol

ASK #33322

Chemical Abstract Service Nr.	77196-87-3
Molgewicht	372.3387
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ N ₈ O ₄
2. Bezeichnung	1,1'-Methylenbis(3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion)

ASK #33323

Chemical Abstract Service Nr.	59413-14-8
Molgewicht	238.2432
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₄ O ₃
2. Bezeichnung	1-(3-Hydroxypropyl)-3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #33324

Chemical Abstract Service Nr.	93079-86-8
Molgewicht	278.307
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₄ O ₃
2. Bezeichnung	3,7-Dimethyl-6-(5-oxohexyloxy)-3,7-dihydropurin-2-on

ASK #33325

Chemical Abstract Service Nr.	200556-62-3
Molgewicht	362.4234
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ N ₄ O ₄
2. Bezeichnung	3-Methyl-1,7-bis(5-oxohexyl)-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #33326

Chemical Abstract Service Nr. 55247-90-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 80038-08-0

Molgewicht 270.2866

Bruttoformel C₁₄H₁₄N₄O₂

2. Bezeichnung 1-Benzyl-3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #33327

Molgewicht 538.5988

Bruttoformel C₂₆H₃₄N₈O₅

2. Bezeichnung (*E*)-1,11-Bis(3,7-dimethyl-2,6-dioxo-2,3,6,7-tetrahydro-1*H*-purin-1-yl)-7-methylundec-6-en-5-on

ASK #33328

Chemical Abstract Service Nr. 74857-22-0

Molgewicht 400.3919

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₈O₄

2. Bezeichnung 1,1'-(Propan-1,3-diyl)bis(3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion)

ASK #33329

Formelstamm (C₁₄H₁₃O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 246.2586

Bruttoformel C₁₄H₁₄O₄

2. Bezeichnung (*R*)-2-Hydroxy-2-(6-methoxy-2-naphthyl)propansäure

ASK #33330

Chemical Abstract Service Nr. 220438-80-2

Formelstamm (C₁₁H₁₀O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 224.21

Bruttoformel C₁₁H₁₂O₅

2. Bezeichnung 4-(Carboxymethyl)-2-ethoxybenzoesäure

ASK #33331

Chemical Abstract Service Nr. 99469-99-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 219921-54-7

Formelstamm (C₁₃H₁₅O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 252.2631

Bruttoformel C₁₃H₁₆O₅

2. Bezeichnung [3-Ethoxy-4-(ethoxycarbonyl)phenyl]essigsäure

ASK #33332

Chemical Abstract Service Nr. 147769-93-5

Molgewicht 246.391

Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂

2. Bezeichnung (1*S*)-3-Methyl-1-[2-(piperidin-1-yl)phenyl]butan-1-amin

ASK #33333

Chemical Abstract Service Nr. 147852-26-4
Formelstamm (C₂₇-H₃₅-N₂-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 452.5857
Bruttoformel C₂₇H₃₆N₂O₄
Vorzugsbezeichnung (*R*)-Repaglinid
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung 2-Ethoxy-4-[2-((1*R*)-3-methyl-1-[2-(piperidin-1-yl)phenyl]butyl)amino]-2-oxoethyl]benzoesäure

ASK #33334

Chemical Abstract Service Nr. 147770-06-7
Molgewicht 480.6389
Bruttoformel C₂₉H₄₀N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Repaglinid-Ethyl
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung Ethyl{2-ethoxy-4-[2-((1*S*)-3-methyl-1-[2-(piperidin-1-yl)phenyl]butyl)amino]-2-oxoethyl]benzoat}

ASK #33335

Chemical Abstract Service Nr. 890-38-0
Molgewicht 252.2267
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₄O₄
2. Bezeichnung 9-(2-Desoxy- -*D*-*erythro*-pentofuranosyl)-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on
3. Bezeichnung 2'-Desoxyinosin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 9-(2-Desoxy-beta-D-ribofuranosyl)-1,9-dihydropurin-6-on

ASK #33336

Chemical Abstract Service Nr. 13146-72-0
Molgewicht 252.2267
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₄O₄
2. Bezeichnung 9-(3-Desoxy- -*D*-*erythro*-pentofuranosyl)-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on
3. Bezeichnung 3'-Desoxyinosin

ASK #33337

Chemical Abstract Service Nr. 31766-13-9
Molgewicht 250.2108
Bruttoformel C₁₀H₁₀N₄O₄
2. Bezeichnung 9-(2,3-Anhydro- -*D*-ribofuranosyl)-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on
3. Bezeichnung 2',3'-Anhydroinosin

ASK #33338

Chemical Abstract Service Nr. 42867-68-5
Molgewicht 234.2114

Bruttoformel C₁₀H₁₀N₄O₃
2. Bezeichnung 9-(2,3-Didesoxy- *-D-glycero-pent-2-enofuranosyl*)-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on
3. Bezeichnung 2',3'-Didehydro-2',3'-didesoxyinosin

ASK #33339

Chemical Abstract Service Nr. 4097-22-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 117174-26-2; 6699-71-4

Molgewicht 235.2425

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅O₂

2. Bezeichnung 9-(2,3-Didesoxy- *-D-glycero-pentofuranosyl*)-9*H*-purin-6-amin

3. Bezeichnung 2',3'-Didesoxyadenosin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 9-(2,3-Didesoxy-beta-D-glycero-pentofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan

ASK #33340

Chemical Abstract Service Nr. 6612-70-0

Molgewicht 219.2431

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₅O

2. Bezeichnung 9-[(2*R*,5*R*)-5-Methyloxolan-2-yl]-9*H*-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-[(2*R*,5*R*)-5-Methyltetrahydro-2-furyl]-9H-purin-6-ylazan; 9-[(2*R*,5*R*)-5-Methyltetrahydrofuran-2-yl]-9H-purin-6-amin

ASK #33341

Chemical Abstract Service Nr. 7057-48-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 14585-76-3; 16546-25-1

Molgewicht 233.2266

Bruttoformel C₁₀H₁₁N₅O₂

2. Bezeichnung 9-(2,3-Didesoxy- *-D-glycero-pent-2-enofuranosyl*)-9*H*-purin-6-amin

3. Bezeichnung 2',3'-Didehydro-2',3'-didesoxyadenosin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 9-(2,3-Didesoxy-beta-D-glycero-pent-2-enofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan

ASK #33342

Chemical Abstract Service Nr. 56970-78-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 80586-28-3

Formelstamm (C₄H₆BrO₂)⁻ H⁺

Molgewicht 167.0012

Bruttoformel C₄H₇BrO₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-Brom-2-methylpropansäure

ASK #33343

Chemical Abstract Service Nr. 23500-15-4

Formelstamm (C₉-H₁₄-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 185.2203
Bruttoformel C₉H₁₅NO₃
2. Bezeichnung 1-(2-Methylpropanoyl)-L-prolin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Isobutyryl-L-prolin

ASK #33344

Chemical Abstract Service Nr. 80629-35-2

Formelstamm (C₉-H₁₃-Br-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 264.1164
Bruttoformel C₉H₁₄BrNO₃
2. Bezeichnung 1-[(2S)-3-Brom-2-methylpropanoyl]-L-prolin

ASK #33345

Chemical Abstract Service Nr. 125926-17-2

Formelstamm (C₂₄-H₃₀-N-O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 429.506
Bruttoformel C₂₄H₃₁NO₆
Vorzugsbezeichnung Sarpogrelat

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung {1-Dimethylamino-3-[2-(3-methoxyphenethyl)phenoxy]propan-2-yl}hydrogensuccinat

ASK #33346

Chemical Abstract Service Nr. 135159-51-2

Formelstamm (C₂₄-H₃₀-N-O₆)⁻ H⁺ . Cl-H
Molgewicht 465.967
Bruttoformel C₂₄H₃₂ClNO₆
Vorzugsbezeichnung Sarpogrelathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung {1-Dimethylamino-3-[2-(3-methoxyphenethyl)phenoxy]propan-2-yl}hydrogensuccinat-hydrochlorid

ASK #33348

Chemical Abstract Service Nr. 394730-60-0

Molgewicht 519.6767
Bruttoformel C₂₇H₄₅N₅O₅
Vorzugsbezeichnung Boceprevir

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*,5*S*)-*N*-(4-Amino-1-cyclobutyl-3,4-dioxobutan-2-yl)-3-((2*S*)-2-[(*tert*-butylcarbamoyl)amino]-3,3-dimethylbutanoyl)-6,6-dimethyl-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-2-carboxamid

ASK #33349

Molgewicht 337.4155

Bruttoformel C₂₀H₂₃N₃O₂

2. Bezeichnung 4-Imino-6,13-dioxa-3-aza-1,5(1,4)-dibenzencyclotridecaphan-2-en-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4-Imino-6,13-dioxa-3-aza-1,5(1,4)-dibenzencyclotridecaphan-2-en-2-yl)azan

ASK #33350

Molgewicht 384.4687

Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₄

2. Bezeichnung Ethyl{4-[6-(4-carbamimidoylphenoxy)hexyloxy]benzoat}

ASK #33351

Molgewicht 383.484

Bruttoformel C₂₂H₂₉N₃O₃

2. Bezeichnung Ethyl{4-[6-(4-carbamimidoylphenoxy)hexyloxy]benzimidat}

ASK #33352

Chemical Abstract Service Nr. 26675-76-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 66341-94-4

Molgewicht 320.3371

Bruttoformel C₁₇H₂₀O₆

2. Bezeichnung *rac*-7-Hydroxy-5-methoxy-4-methyl-6-{2-[(2*R*)-2-methyl-5-oxoxolan-2-yl]ethyl}-2-benzofuran-1(3*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *rac*-7-Hydroxy-5-methoxy-4-methyl-6-{2-[(2*R*)-2-methyl-5-oxotetrahydrofuran-2-yl]ethyl}-2-benzofuran-1(3*H*)-on;
7-Hydroxy-5-methoxy-4-methyl-6-{2-[(*RS*)-2-methyl-5-oxo-tetrahydro-2-furyl]ethyl}-2-benzofuran-1(3*H*)-on

ASK #33353

Chemical Abstract Service Nr. 224052-51-1

Molgewicht 449.4941

Bruttoformel C₂₃H₃₁NO₈

2. Bezeichnung [2-(4-Oxo-4⁵-morpholin-4-yl)ethyl][(E)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(Morpholin-4-yl)ethyl][(4E)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydroisobenzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]-N-oxid

ASK #33354

Chemical Abstract Service Nr. 31858-66-9

Molgewicht 334.3637

Bruttoformel C₁₈H₂₂O₆

2. Bezeichnung Methyl[(E)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]

ASK #33355

Molgewicht 447.5213

Bruttoformel C₂₄H₃₃NO₇

2. Bezeichnung (2-Morpholinoethyl)[(E)-6-(4,6-dimethoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]

ASK #33356

Molgewicht 433.4947

Bruttoformel C₂₃H₃₁NO₇

2. Bezeichnung (2-Morpholinoethyl)[(Z)-6-(4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]

ASK #33357

Molgewicht 548.6252

Bruttoformel C₂₈H₄₀N₂O₉

2. Bezeichnung (2-Morpholinoethyl){(E)-6-[4,6-dihydroxy-7-methyl-1-(2-morpholinoethoxy)-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl]-4-methylhex-4-enoat}

ASK #33358

Molgewicht 419.4682

Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₇

2. Bezeichnung (2-Morpholinoethyl)[(E)-6-(4,6-dihydroxy-7-methyl-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)-4-methylhex-4-enoat]

ASK #33359

Formelstamm (C32-H49-N2-O4)+ Br⁻

Molgewicht 605.6465

Bruttoformel C₃₂H₄₉BrN₂O₄

2. Bezeichnung 1-[17 -Acetyloxy-2-(morpholin-4-yl)-3-oxo-5 -androst-1-en-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(17beta-Acetoxy-2-morpholino-3-oxo-5alpha-androst-1-en-16beta-yl)-1-allylpyrrolidiniumbromid

ASK #33360

Formelstamm (C34-H55-N2-O4)+ Br⁻

Molgewicht 635.7155

Bruttoformel C₃₄H₅₅BrN₂O₄

2. Bezeichnung 1-[3 ,17 -Bis(acetyloxy)-2 -(pyrrolidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Allyl-1-[3alpha,17beta-diacetoxy-2beta-(pyrrolidin-1-yl)-5alpha-androstan-16beta-yl]pyrrolidiniumbromid

ASK #33361

Formelstamm (C32-H53-N2-O3)+ Br⁻

Molgewicht 593.6788

Bruttoformel C₃₂H₅₃BrN₂O₃

2. Bezeichnung 1-[17 -Acetyloxy-3 -hydroxy-2 -(pyrrolidin-1-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-[17beta-Acetoxy-3alpha-hydroxy-2beta-(pyrrolidin-1-yl)-5alpha-androstan-16beta-yl]-1-allylpyrrolidiniumbromid

ASK #33362

Formelstamm (C32-H53-N2-O4)+ Br⁻

Molgewicht 609.6782

Bruttoformel C₃₂H₅₃BrN₂O₄

2. Bezeichnung 1-[3 -Acetyloxy-17 -hydroxy-2 -(morpholin-4-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-(3alpha-Acetoxy-17beta-hydroxy-2beta-morpholino-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-allylpyrrolidiniumbromid

ASK #33363

Chemical Abstract Service Nr. 119302-86-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 124528-51-4

Formelstamm (C30-H51-N2-O3)+ Br⁻

Molgewicht 567.6415

Bruttoformel C₃₀H₅₁BrN₂O₃

2. Bezeichnung 1-[3 ,17 -Dihydroxy-2 -(morpholin-4-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Allyl-1-(3alpha,17beta-dihydroxy-2beta-morpholino-5alpha-androstan-16beta-yl)pyrrolidiniumbromid

ASK #33364

Chemical Abstract Service Nr. 122483-73-2

Formelstamm (C34-H55-N2-O5)+ Br⁻

Molgewicht 651.7149

Bruttoformel C₃₄H₅₅BrN₂O₅

2. Bezeichnung 1-[3 ,17 -Bis(acetyloxy)-2 -(morpholin-4-yl)-5 -androstan-16 -yl]-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidin-1-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Allyl-1-(3alpha,17beta-diacetoxy-2beta-morpholino-5alpha-androstan-16beta-yl)pyrrolidiniumbromid

ASK #33365

Chemical Abstract Service Nr. 119302-20-4

Molgewicht 446.6657

Bruttoformel C₂₇H₄₆N₂O₃

2. Bezeichnung 2 -Morpholino-16 -(pyrrolidin-1-yl)-5 -androstan-3 ,17 -diol

ASK #33366

Chemical Abstract Service Nr. 119302-24-8

Molgewicht 488.7024

Bruttoformel C₂₉H₄₈N₂O₄

2. Bezeichnung [3 -Hydroxy-2 -morpholino-16 -(pyrrolidin-1-yl)-5 -androstan-17 -yl]acetat

ASK #33367

Chemical Abstract Service Nr. 85329-86-8

Molgewicht 380.5264

Bruttoformel C₂₃H₃₂N₄O

2. Bezeichnung N-(3-Dimethylaminopropyl)-6-(prop-2-en-1-yl)ergolin-8 -carboxamid

3. Bezeichnung 6-Allyl-N-(3-dimethylaminopropyl)ergolin-8 -carboxamid

ASK #33368

Chemical Abstract Service Nr. 126554-50-5

Molgewicht 522.6822
Bruttoformel C₂₉H₄₂N₆O₃
2. Bezeichnung N^β-(3-Dimethylaminopropyl)-N¹-ethyl-N^β-ethylcarbamoyl-6-(prop-2-en-1-yl)ergolin-1,8 -dicarboxamid
3. Bezeichnung 6-Allyl-N^β-(3-dimethylaminopropyl)-N¹-ethyl-N^β-ethylcarbamoyl-ergolin-1,8 -dicarboxamid

ASK #33369

Chemical Abstract Service Nr. 166533-36-4
Molgewicht 451.6043
Bruttoformel C₂₆H₃₇N₅O₂
2. Bezeichnung N^β-(3-Dimethylaminopropyl)-N¹-ethyl-6-(prop-2-en-1-yl)ergolin-1,8 -dicarboxamid
3. Bezeichnung 6-Allyl-N^β-(3-dimethylaminopropyl)-N¹-ethyl-ergolin-1,8 -dicarboxamid

ASK #33370

Chemical Abstract Service Nr. 81409-74-7
Formelstamm (C₁₈-H₁₉-N₂-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 296.3636
Bruttoformel C₁₈H₂₀N₂O₂
2. Bezeichnung 6-(Prop-2-en-1-yl)ergolin-8 -carbonsäure
3. Bezeichnung 6-Allyl-ergolin-8 -carbonsäure

ASK #33371

Chemical Abstract Service Nr. 74149-74-9
Molgewicht 352.3871
Bruttoformel C₁₉H₂₀N₄O₃
2. Bezeichnung *rac*-N-[2-Amino-4-[(4*R*)-4-methyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl]phenyl]-4-methoxybenzamid

ASK #33372

Formelstamm (C₁₉-H₁₇-N₂-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 338.3572
Bruttoformel C₁₉H₁₈N₂O₄
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-4-[2-(4-Methoxyphenyl)-1*H*-benzimidazol-5-yl]-3-methyl-4-oxobutansäure

ASK #33373

Chemical Abstract Service Nr. 2415-24-9
Molgewicht 362.3292
Bruttoformel C₁₅H₂₂O₁₀
2. Bezeichnung [(1*aS*,1*bS*,2*S*,5*aR*,6*S*,6*aS*)-6-Hydroxy-1*a*-hydroxymethyl-1*a*,1*b*,2,5*a*,6,6*a*-hexahydrooxireno[4,5]cyclopenta[1,2-*c*]pyran-2-yl]-*-D*-glucopyranosid
3. Bezeichnung Catalpol
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.03R,4.04R,4.06R,4.07R

ASK #33374

Chemical Abstract Service Nr. 470-67-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 21499-90-1
Molgewicht 154.2493

Bruttoformel C₁₀H₁₈O
2. Bezeichnung 4-Methyl-1-(propan-2-yl)-7-oxabicyclo[2.2.1]heptan
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,4-Cineol; 1-Isopropyl-4-methyl-7-oxabicyclo[2.2.1]heptan

ASK #33375

Chemical Abstract Service Nr. 2733-88-2
Molgewicht 380.6474
Bruttoformel C₂₅H₄₈O₂
2. Bezeichnung Methyl[(15Z)-tetracos-15-enoat]

ASK #33376

Chemical Abstract Service Nr. 124596-98-1
Molgewicht 1023.5128
Bruttoformel C₆₉H₉₈O₆
2. Bezeichnung (Propan-1,2,3-triyl)tris[(*all-Z*)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]
3. Bezeichnung Glyceroltris[(*all-Z*)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]

ASK #33377

Chemical Abstract Service Nr. 301-01-9
Molgewicht 342.5149
Bruttoformel C₂₃H₃₄O₂
Vorzugsbezeichnung Doconexent-Methyl
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung Methyl[(*all-Z*)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]

ASK #33379

Chemical Abstract Service Nr. 124516-13-8
Molgewicht 402.5668
Bruttoformel C₂₅H₃₈O₄
2. Bezeichnung (2/1,3-Dihydroxypropan-1/2-yl)[(*all-Z*)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]
3. Bezeichnung Glycerol[(*all-Z*)-docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenoat]

ASK #33380

Chemical Abstract Service Nr. 184036-34-8
Molgewicht 454.9045
Bruttoformel C₁₈H₁₅ClN₂O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Sitaxentan
International Nonproprietary Name INN.L45
2. Bezeichnung *N*-(4-Chlor-3-methyl-1,2-oxazol-5-yl)-2-[(6-methyl-1,3-benzodioxol-5-yl)acetyl]thiophen-3-sulfonamid

ASK #33381

Chemical Abstract Service Nr. 210421-74-2
Formelstamm (C18-H14-Cl-N2-O6-S2)⁻ Na⁺

Molgewicht 476.8863
Bruttoformel C₁₈H₁₄ClN₂NaO₆S₂
Vorzugsbezeichnung Sitaxentan-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L45)
2. Bezeichnung *N*-(4-Chlor-3-methyl-1,2-oxazol-5-yl)-2-[(6-methyl-1,3-benzodioxol-5-yl)acetyl]thiophen-3-sulfonamid-Natriumsalz
ASK #33387
2. Bezeichnung Doconexent-Ethyl - Ethyl[(*all-Z*)-docosa-4,8,12,15,19-pentaenoat] - Ethyl[(*all-Z*)-hencosa-6,9,12,15,18-pentaenoat] - Ethyl[(*all-Z*)-icosa-8,11,14,17-tetraenoat] - Ethyl[(*all-Z*)-octadeca-6,9,12,15-tetraenoat] - Ethyl[(*Z,Z,Z*)-octadeca-9,12,15-trienoat] - Icosapent-Ethyl - Gemisch ((60 %ig))
Zitat Bezeichnung 2 (INN.L30,L30); (INNv.L61,v.L61)
3. Bezeichnung Omega-3-Säurenethylester 60 ((mit Angaben zur Herkunft und/oder zur Zusammensetzung))
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.03,4.07/2063; Ph.Eur.2005,5.0,5.3,5.4/2063; Ph.Eur.2008,6.0,6.3/2063

ASK #33388

2. Bezeichnung Fischöl, enthält Doconexent, (*all-Z*)-Docosa-4,8,12,15,19-pentaensäure, (*all-Z*)-Hencosa-6,9,12,15,18-pentaensäure, Icosapent, (*all-Z*)-Icosa-8,11,14,17-tetraensäure, (*all-Z*)-Octadeca-6,9,12,15-tetraensäure und (*Z,Z,Z*)-Octadeca-9,12,15-triensäure
3. Bezeichnung Omega-3-Säuren-reiches Fischöl ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.3+7,5.0+4,6.0,7.0+5,8.0(2003-2016)/1912

ASK #33393

Chemical Abstract Service Nr. 408504-26-7
Molgewicht 448.463
Bruttoformel C₂₃H₂₈O₉
Vorzugsbezeichnung Sergliflozinetabonat
International Nonproprietary Name INN.L65:Corr
2. Bezeichnung (Ethyl)({2-[(4-methoxyphenyl)methyl]phenyl}-*D*-glucopyranosid-6-*O*-yl)carbonat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Sergliflozin

ASK #33395

Chemical Abstract Service Nr. 171500-79-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 247175-55-9
Formelstamm (C₈₈H₉₉Cl₂N₁₀O₂₈)⁻ H⁺
Molgewicht 1816.6918
Bruttoformel C₈₈H₁₀₀Cl₂N₁₀O₂₈
Vorzugsbezeichnung Dalbavancin
International Nonproprietary Name INN.L51
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; USEPA-ACToR; EUCTR; USMI14; MAR2015; IGS; CAS; Pharmavista; ChemSpider; ROMP2015; NCI.Thesaurus; ICTRP; ATC; KEGG; MeSH; USNCT; PubChem; AAN; USAN; EUTCT; E

2. Bezeichnung

[(1*S*,4*R*,7*R*,10*S*,13*S*,14*R*,21*R*,24*R*)-15³,27⁶-Dichlor-10-[[3-(dimethylamino)propyl]carbamoyl]-8⁴,9⁴,14,25⁴,27⁵-pentahydroxy-9⁶-(-D-mannopyranosyloxy)-24-(methylamino)-2,5,12,23,29,31-hexaoxo-16,17,20,21,22,23,24,25,26,27,28,29,30,31,32,33,34,35,36,37,38,39,40,41,42,43,44,45,46,47,48,49,50,51,52,53,54,55,56,57,58,59,60,61,62,63,64,65,66,67,68,69,70,71,72,73,74,75,76,77,78,79,80,81,82,83,84,85,86,87,88,89,90,91,92,93,94,95,96,97,98,99,100]-[Hauptkomponente (Dalbavancin B₀, 80-94 %) neben homologen und isomeren Stoffen mit 9-Methylundecanamido- und Undecanamido-Rest (Dalbavancin A₀ und A₁, Summe: 1-7 %), mit Dodecanamid

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

5,31-Dichlor-38-des(methoxycarbonyl)-7-desmethyl-19-desoxy-56-O-[2-desoxy-2-(10-methylundecanamido)-beta-D-glucopyranuronosyl]-38-[[3-(dimethylamino)propyl]carbamoyl]-42-O-alpha-D-mannopyranosyloxy]-[1]3,.[3]5:[2]4,[4]3:[4]5,[6]4-Trihydro-[5]3,[7]6-cyclo[3,4-dihydroxy-N-methyl-D-phenylglycyl-D-tyrosyl-2-chlor-3,5-dihydroxy-L-phenylglycyl-4-[[2-desoxy-2-(10-methylundecanamido)-beta-D-glucopyranono

[Hauptkomponente, 80-94 %]

ASK #33396

Chemical Abstract Service Nr. 356547-88-1**Vorzugsbezeichnung** Belimumab**International Nonproprietary Name** INN.L51**Zitat Bezeichnung 1** USAN**2. Bezeichnung**

immunoglobulin G1, anti-(human cytokine BAFF)(human monoclonal LymphoStat-B heavy chain), disulfide with human monoclonal LymphoStat-B -chain, dimer

ASK #33397

Chemical Abstract Service Nr. 265114-23-6**Molgewicht** 381.8091**Bruttoformel** C₁₆H₁₃ClFN₃O₃S**Vorzugsbezeichnung** Cimicoxib**International Nonproprietary Name** INN.L51**Zitat Bezeichnung 1** EUTCT**2. Bezeichnung**

4-[4-Chlor-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)imidazol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #33398

Chemical Abstract Service Nr. 219311-44-1**Molgewicht** 317.7917**Bruttoformel** C₁₂H₁₆ClN₃O₃S**Vorzugsbezeichnung** Dabuzalgron**International Nonproprietary Name** INN.L51**2. Bezeichnung**6'-Chlor-3'-(4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-ylmethoxy)-2'-methylmethansulfonanilid

ASK #33399

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1**Vorzugsbezeichnung** Deligoparin-Natrium**International Nonproprietary Name** INN.L51**2. Bezeichnung**

Natriumsalz eines depolymerisierten Heparins, das aus Schweinedarmmucosa durch kontrollierte chemische Prozesse basierend auf der Erzeugung freier Radikale durch Metallionen und Wasserstoffperoxid erhalten wird; gebildet werden Heparin-Oligosaccharid-Fragmente von variierender Länge; die durchschnittliche relative Molmasse liegt bei etwa 3200 Da, schwankend zwischen 2250 und 3850 Da; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.5 pro Disaccharid-Einheit

ASK #33400

Chemical Abstract Service Nr. 127943-53-7**Molgewicht** 593.7917

Bruttoformel C₃₃H₅₅NO₈
Vorzugsbezeichnung Disermolid
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung {(3Z,5S,6S,7S,8R,9S,11Z,13S,14S,15S,16Z,18S)-8,14,18-Trihydroxy-19-[(2S,3R,4S,5R)-4-hydroxy-3,5-dimethyl-6-oxooxan-2-yl]-5,7,9,11,13,15-hexamethylnonadeca-1,3,11,16-tetraen-6-yl}carbamat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {(3Z,11Z,16Z-5S,6S,7S,8R,9S,13S,14S,15S,18S)-8,14,18-Trihydroxy-19-[(2S,3R,4S,5R)-4-hydroxy-3,5-dimethyl-6-oxotetrahydropyran-2-yl]-5,7,9,11,13,15-hexamethylnonadeca-1,3,11,16-tetraen-6-yl}

ASK #33401

Chemical Abstract Service Nr. 433922-67-9
Formelstamm (C111-H146-N27-O28)3⁻ 3H⁺
Molgewicht 2309.5349
Bruttoformel C₁₁₁H₁₄₉N₂₇O₂₈
Vorzugsbezeichnung Edratid
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung Glycyl-L-tyrosyl-L-tyrosyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tryptophyl-L-isoleucyl-L-arginyl-L-glutamyl-L-prolyl-L-prolylglycyl-L-lysylglycyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-tryptophyl-L-isoleucylglycin

ASK #33402

Chemical Abstract Service Nr. 468715-71-1
Vorzugsbezeichnung Elsilimomab
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung immunoglobulin G1, anti-(human interleukin 6)(mouse monoclonal B-E8 heavy chain), disulfide with mouse monoclonal B-E8 -chain, dimer

ASK #33403

Chemical Abstract Service Nr. 181785-84-2
Molgewicht 227.1924
Bruttoformel C₉H₁₀FN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Elvucitabin
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung 4-Amino-5-fluor-1-[(2S,5R)-5-hydroxymethyl-2,5-dihydrofuran-2-yl]pyrimidin-2(1H)-on

ASK #33404

Chemical Abstract Service Nr. 58754-46-4
Molgewicht 348.4812
Bruttoformel C₂₃H₂₈N₂O
Vorzugsbezeichnung Iferanserin
International Nonproprietary Name INN.L51
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (E)-N-(2-(2-[(S)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl)phenyl)-3-phenylprop-2-enamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-2'-{2-[(S)-1-Methylpiperidin-2-yl]ethyl}-3-phenylprop-2-enanilid; (E)-2'-{2-[(S)-1-Methyl-2-piperidyl]ethyl}cinnamanilid

ASK #33408

Chemical Abstract Service Nr. 717824-30-1

Formelstamm (C₂₀H₁₇F-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 355.3596

Bruttoformel C₂₀H₁₈FNO₄

Vorzugsbezeichnung Vidofludimus

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; ChemSpider; DrugInfo; PubChem; USEPA-ACToR; Pharmavista; AdisInsight; GlnAS; CAS; USEPA-CompTox; MeSH

2. Bezeichnung 2-[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[(3-Fluor-3'-methoxy-4-biphenyl)carbamoyl]-1-cyclopenten-1-carbonsäure; 2-[N-(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure; 2-[[[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)amino]carbonyl]-1-cyclopenten-1-carbonsäure; 2-(3-Fluor-3'-methoxybiphenyl-4-ylcarbamoyl)cyclopent-1-encarbonsäure

ASK #33409

Chemical Abstract Service Nr. 607742-69-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1000202-33-4; 1176290-11-1

Molgewicht 353.4381

Bruttoformel C₁₉H₁₉N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Intepirdin

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 3-(Benzolsulfonyl)-8-(piperazin-1-yl)chinolin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(Benzensulfonyl)-8-(piperazin-1-yl)chinolin; Phenyl[8-(piperazin-1-yl)chinolin-3-yl]sulfon; Phenyl[8-(piperazin-1-yl)-3-chinoly]sulfon; 3-(Phenylsulfonyl)-8-(1-piperaziny)chinolin

ASK #33410

Chemical Abstract Service Nr. 607742-55-2

Formelstamm C₁₉H₁₉N₃O₂S . Cl-H

Molgewicht 389.899

Bruttoformel C₁₉H₂₀ClN₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Intepirdinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L76)

2. Bezeichnung 3-(Benzolsulfonyl)-8-(piperazin-1-yl)chinolin-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Intepirdinmonohydrochlorid; 3-(Phenylsulfonyl)-8-(1-piperazinyl)chinolinhydrochlorid (1:1); Phenyl[8-(piperazin-1-yl)chinolin-3-yl]sulfon-hydrochlorid; Phenyl[8-(piperazin-1-yl)-3-chinolyl]sulfon-hydrochlorid

ASK #33412

Chemical Abstract Service Nr. 475479-34-6

Formelstamm (C₂₄H₂₂N₂O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 437.5081

Bruttoformel C₂₄H₂₃NO₅S

Vorzugsbezeichnung Aleglitazar

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung (2S)-2-Methoxy-3-{4-[2-(5-methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]-1-benzothiophen-7-yl}propansäure

ASK #33413

Chemical Abstract Service Nr. 552858-79-4

Molgewicht 55900

Bruttoformel C₂₅₂₉H₃₈₃₃N₆₈₉O₇₁₇S₁₅

Vorzugsbezeichnung Galsulfase

International Nonproprietary Name INN.L54

Zitat Bezeichnung 1 IGS; MAR2012; USAN; ChemIDplus; ROMP2012; MeSH; CAS; ATC; ICTRP; BAN; USMI14; KEGG.D06565; EUTCT

2. Bezeichnung AGASRPPHLV FLLADDLGWN DVGFGHSRIR TPHLDALAAG GVLLDNYTQ PLXTPSRSQL LTGRYQIRTG LQHQQIWPQC PSCVPLDEKL LPQLLKEAGY TTHMVGKWHL GMYRKECLPT RRGFDTYFGY LLGSEDDYSH ERCTLIDALN VTRCALDFRD GEEVATGYKN MYSTNIFTKR AIALITNHPP EKPLFLYLAL QSVHEPLQVP EYLKPYDFI QDKNRHHYAG MVSLMDEAVG NVTAAALKSSG LWNNTVFIFS TDNGGQTLG GNNWPLRGRK WSLWEGGVRG VGFVASPLK QKGVKNRELI HISDWLPTLV KLARGHTNGT KPLDGFVWK TISEGSPSPR IELLHNIDPN FVDSSPCPRN SMAPAKDDSS LPEYSAFNTS VHAIRHGNW KLLTGYPGCG YWFPPSQYN VSEIPSSDPP TKTLWLFDID RDPEERHDL SREYPHIVTKL LSRLQFYHKK SVPVYFPAQD PRCDPKATGV WGPWM, 79,483:83,117:143,154:367.409-Tetrakis(disulfid), [53-(L-Cystein 3-Oxo-L-alanin)]-modifiziert durch Sulfatase-modifizierenden Faktor 1, potentiell N⁴-glycosyliert an Asn 150, 241, 253, 328, 388 und 420, (Asp¹⁵- O⁴,Asp¹⁶- O⁴,3-OxoAla⁵³- O³,Asp²⁶²- ²O⁴,O⁴,Asn²⁶³- O⁴)-Calcium-Komplex, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter CHO-K1-Zelllinien CSL4S-342 von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

Zitat Bezeichnung 2 STRUE6(1997)v5.2,p277-289; UniProtKB

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym EC 3.1.6.12; N-Acetyl-D-galactosamin-4-sulfat-Sulfohydrolase, rekombinant, human; N-Acetylgalactosamin-4-Sulfatase; rhASB; N-Acetylgalactosamin-4-sulfatase vom Menschen, rekombinant, modifiziert (Galsulfase); N-Acetylgalactosamin-4-sulfatase, human, rekombinant; N-Acetylgalactosamin-4-sulfatase vom Menschen, rekombinant, modifiziert

ASK #33415

Chemical Abstract Service Nr. 30931-67-0

Formelstamm (C₁₈H₁₆N₄O₆S₄)²⁻ 2(H₄N)⁺

Molgewicht 548.6798

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₆O₆S₄

2. Bezeichnung 2,2'-(Hydrazindiylden)bis(3-ethyl-2,3-dihydro-1,3-benzothiazol-6-sulfonsäure)-Diammoniumsalz

ASK #33416

Formelstamm C₁₈-(11)C-H₁₇-N-O

Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ NO
Vorzugsbezeichnung	[<i>methyl</i> -(¹³ C)]Omigapil
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-yl)methyl]- <i>N</i> -[(¹³ C)methyl]prop-2-in-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylmethyl)[((¹³ C)methyl](prop-2-in-1-yl)azan; (Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylmethyl)[((¹³ C)methyl](prop-2-in-1-yl)amin
ASK #33417	
Formelstamm	C18-(11)C-H17-N-O . C4-H4-O4
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	[<i>methyl</i> -(¹³ C)]Omigapilmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-yl)methyl]- <i>N</i> -[(¹³ C)methyl]prop-2-in-1-amin-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylmethyl)[((¹³ C)methyl](prop-2-in-1-yl)azan-maleat (1:1); (Dibenzo[<i>b,f</i>]oxepin-10-ylmethyl)[((¹³ C)methyl](prop-2-in-1-yl)amin-maleat (1:1)
ASK #33418	
Chemical Abstract Service Nr.	4328-13-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	515815-73-3
Formelstamm	(C24-H52-N)+ Br ⁻
Molgewicht	434.5804
Bruttoformel	C ₂₄ H ₅₂ BrN
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trihexylhexan-1-aminiumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetrahexylammoniumbromid
ASK #33423	
Chemical Abstract Service Nr.	298-93-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	117419-96-2; 117830-92-9; 133683-46-2; 156758-88-2; 2348-71-2; 3568-69-2; 460315-48-4; 61357-96-8; 74722-46-6; 85556-98-5; 93550-34-6
Formelstamm	(C18-H16-N5-S)+ Br ⁻
Molgewicht	414.3221
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ BrN ₅ S
2. Bezeichnung	2-(4,5-Dimethyl-1,3-thiazol-2-yl)-3,5-diphenyl-3 <i>H</i> -tetrazol-2-iumbromid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Tetrazoliumbromid
ASK #33424	
Chemical Abstract Service Nr.	32619-42-4
Molgewicht	540.5138
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ O ₁₃
2. Bezeichnung	[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl][2-[(2 <i>S</i> ,3 <i>E</i> ,4 <i>S</i>)-3-ethyliden-2-(-D-glucopyranosyloxy)-5-methoxycarbonyl-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -pyran-4-yl]acetat]

3. Bezeichnung Oleuropein

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.07R; USMI13

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (3,4-Dihydroxyphenethyl){[(E-2S,4S)-3-ethyliden-2-(beta-D-glucopyranosyloxy)-5-methoxycarbonyl-3,4-dihydro-2H-pyran-4-yl]acetat}

ASK #33426

Chemical Abstract Service Nr. 989-38-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 102395-11-9; 126371-14-0; 136590-25-5; 160336-35-6; 162887-53-8; 201799-71-5; 23479-08-5; 37317-74-1; 66796-55-2; 79818-96-5; 82853-32-5

Formelstamm C₂₈H₃₀N₂O₃ . Cl-H

Molgewicht 479.0103

Bruttoformel C₂₈H₃₁ClN₂O₃

2. Bezeichnung Ethyl[2-(3-ethylamino-6-ethylimino-2,7-dimethylxanthen-9-yl)benzoat]-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Rhodamin 6G

ASK #33428

Chemical Abstract Service Nr. 185955-34-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 261504-30-7

Formelstamm (C₆₆H₁₂₂N₂O₁₉P₂)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 1313.6562

Bruttoformel C₆₆H₁₂₆N₂O₁₉P₂

Vorzugsbezeichnung Eritoran

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung 2-Desoxy-3-*O*-[(3*R*)-3-methoxydecyl]-6-*O*-methyl-2-[(11*Z*)-octadec-11-enamido]-4-*O*-phosphono- β -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 6)-3-*O*-decyl-2-desoxy-2-(3-oxotetradecanamido)- β -D-glucopyranose-1-dihydrogenphosphat

ASK #33429

Chemical Abstract Service Nr. 185954-98-7

Formelstamm (C₆₆H₁₂₂N₂O₁₉P₂)⁴⁻ 4Na⁺

Molgewicht 1401.5835

Bruttoformel C₆₆H₁₂₂N₂Na₄O₁₉P₂

Vorzugsbezeichnung Eritoran-Tetranatrium

International Nonproprietary Name (INN.L54)

2. Bezeichnung 2-Desoxy-3-*O*-[(3*R*)-3-methoxydecyl]-6-*O*-methyl-2-[(11*Z*)-octadec-11-enamido]-4-*O*-phosphono- β -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 6)-3-*O*-decyl-2-desoxy-2-(3-oxotetradecanamido)- β -D-glucopyranose-1-dihydrogenphosphat

ASK #33432

3. Bezeichnung Humanes demineralisiertes Knochengewebe ((allogen, avital))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Röhrenknochen vom Menschen, demineralisiert; Humaner Röhrenknochen, demineralisiert

ASK #33433

Chemical Abstract Service Nr. 625114-41-2
Molgewicht 421.8978
Bruttoformel C₁₉H₂₀ClN₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Piragliatin
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (2*R*)-2-[3-Chlor-4-(methansulfonyl)phenyl]-3-[(1*R*)-3-oxocyclopentan-1-yl]-*N*-(pyrazin-2-yl)propanamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-2-(3-Chlor-4-mesyphenyl)-3-[(R)-3-oxocyclopentyl]-*N*-(pyrazin-2-yl)propanamid

ASK #33444

Chemical Abstract Service Nr. 209467-52-7
Formelstamm (C₂₀H₂₁N₈O₆S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 534.5687
Bruttoformel C₂₀H₂₂N₈O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Ceftobiprol
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(hydroxyimino)acetamido]-8-oxo-3-((3*E*,3'*R*)-2-oxo-[1,3'-bipyrrolidin]-3-yliden)methyl)-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7*R*)-7-{2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(*Z*)-hydroxyimino]acetamido}-3-(((*E*-3'*R*)-2-oxo[1,3'-bipyrrolidin]-3-yliden)methyl)-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #33447

Chemical Abstract Service Nr. 254750-02-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 624747-15-5
Formelstamm (C₂₆H₂₆F₄N₃O₇)⁻ H⁺
Molgewicht 569.5021
Bruttoformel C₂₆H₂₇F₄N₃O₇
Vorzugsbezeichnung Emricasan
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (3*S*)-3-[(2*S*)-2-[[*N*-(2-*tert*-Butylphenyl)oxamoyl]amino]propanamido]-4-oxo-5-(2,3,5,6-tetrafluorphenoxy)pentansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #33449

Chemical Abstract Service Nr. 4129-84-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 856315-67-8

Formelstamm (C₄₁-H₄₄-N₃-O₆-S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 761.9243
Bruttoformel C₄₁H₄₄N₃NaO₆S₂
2. Bezeichnung 3-[[[4-[(4-(Diethylamino)phenyl)[4-[(ethyl)((3-sulfophenyl)methyl]amino)phenyl]methyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden](ethyl)azaniumyl]methyl]benzolsulfonat-Natriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Säureviolett 17; 3-[[[4-[(4-Diethylaminophenyl){4-[(ethyl)(3-sulfobenzyl)amino]phenyl}methylen]cyclohexa-2,5-dienyliden}(ethyl)ammonio]methyl]benzolsulfonat-Natriumsalz

ASK #33451

Chemical Abstract Service Nr. 75921-69-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 103088-28-4; 162112-36-9; 272781-22-3
Molgewicht 1646.8452
Bruttoformel C₇₈H₁₁₁N₂₁O₁₉
Vorzugsbezeichnung Afamelanotid
International Nonproprietary Name INN.L62
2. Bezeichnung *N*-{(2*S*)-2-[(*N*-Acetyl-L-seryl-L-tyrosyl-L-seryl)amino]hexanoyl}-L- -glutamyl-L-histidyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophylglycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valinamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-Acetyl-L-seryl-L-tyrosyl-L-seryl-L-norleucyl-L-alpha-glutamyl-L-histidyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophylglycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valinamid

ASK #33452

Chemical Abstract Service Nr. 147403-03-0
Formelstamm (C₂₅-H₁₉-N₄-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 456.4501
Bruttoformel C₂₅H₂₀N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Azilsartan
International Nonproprietary Name INN.L57
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 2-Ethoxy-1-[[2'-(5-oxo-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-3-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1*H*-benzimidazol-7-carbonsäure

ASK #33453

Chemical Abstract Service Nr. 341524-89-8
Molgewicht 422.9438
Bruttoformel C₂₆H₂₇ClO₃
Vorzugsbezeichnung Fispemifen
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung 2-(2-{4-[(1*Z*)-4-Chlor-1,2-diphenylbut-1-en-1-yl]phenoxy}ethoxy)ethanol

ASK #33454

Chemical Abstract Service Nr. 140616-46-2
Formelstamm (C₅₁-H₆₂-N₃-O₁₁-S)⁻ H⁺
Molgewicht 926.1244
Bruttoformel C₅₁H₆₃N₃O₁₁S

Vorzugsbezeichnung	Fluoresceinliscicol
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	(2S)-6-[3-(3',6'-Dihydroxy-3-oxo-3H-spiro[2-benzofuran-1,9'-xanthen]-5-yl)thioureido]-2-(3,7,12-trihydroxy-5 α -cholan-24-amido)hexansäure
ASK #33455	
Chemical Abstract Service Nr.	208848-19-5
Molgewicht	452.5062
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Freselestat
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	2-(5-Amino-6-oxo-2-phenyl-1,6-dihydropyrimidin-1-yl)-N-[(2RS)-1-(5-tert-butyl-1,3,4-oxadiazol-2-yl)-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]acetamid
ASK #33456	
Chemical Abstract Service Nr.	357613-77-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Galiximab
International Nonproprietary Name	INN.L51
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human CD80 (antigen))(human- <i>Macaca irus</i> monoclonal IDEC-114 heavy chain), disulfide with human- <i>Macaca irus</i> monoclonal IDEC-114 chain, dimer
ASK #33457	
Chemical Abstract Service Nr.	169543-49-1
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₃₉ -N ₈ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	484.5929
Bruttoformel	C ₂₁ H ₄₀ N ₈ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Icrocaptid
International Nonproprietary Name	INN.L51
2. Bezeichnung	Glycyl-N ^ε -ethyl-L-lysyl-L-prolyl-L-arginin
ASK #33458	
Molgewicht	837.0432
Bruttoformel	C ₄₂ H ₇₂ O ₁₄
2. Bezeichnung	6,20-Bis(β-D-glucopyranosyloxy)dammar-24-en-3,12-diol 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Ginsenosid Rg ₁ 2 H ₂ O
ASK #33459	
Molgewicht	1163.3403
Bruttoformel	C ₅₄ H ₉₂ O ₂₃
2. Bezeichnung	3-(2-O-β-D-Glucopyranosyl-β-D-glucopyranosyloxy)-20-(6-O-β-D-glucopyranosyl-β-D-glucopyranosyloxy)dammar-24-en-12-ol 3 H ₂ O
3. Bezeichnung	Ginsenosid Rb ₁ 3 H ₂ O
ASK #33460	
Molgewicht	837.0432

Bruttoformel C₄₂H₇₂O₁₄

2. Bezeichnung 6-(2-O-β-D-Glucopyranosyl-β-D-glucopyranosyloxy)dammar-24-en-3,12,20-triol 2 H₂O

3. Bezeichnung Ginsenosid Rf 2 H₂O

ASK #33461

Chemical Abstract Service Nr. 155270-99-8

Molgewicht 384.429

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Istradefyllin

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung 8-[(E)-3,4-Dimethoxystyryl]-1,3-diethyl-7-methyl-3,7-dihydro-1H-purin-2,6-dion

ASK #33462

Chemical Abstract Service Nr. 192441-08-0

Molgewicht 326.1724

Bruttoformel C₁₀H₈BrN₅OS

Vorzugsbezeichnung Lomeguatrib

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung 6-[(4-Bromthiophen-2-yl)methoxy]-7H-purin-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [6-(4-Brom-2-thienylmethoxy)-7H-purin-2-yl]azan

ASK #33463

Chemical Abstract Service Nr. 137215-12-4

Molgewicht 324.3489

Bruttoformel C₁₅H₁₆O₆S

Vorzugsbezeichnung Odiparcil

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung 4-Methyl-7-(5-thio-β-D-xylopyranosyloxy)-2H-chromen-2-on

ASK #33464

Chemical Abstract Service Nr. 204248-78-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 626233-83-8

Molgewicht 1779.1451

Bruttoformel C₉₀H₁₂₇N₂₇O₁₂

Vorzugsbezeichnung Omiganan

International Nonproprietary Name INN.L51

Zitat Bezeichnung 1 USEPA-ACToR; USNCT; ChemIDplus; (USAN); PubChem; AdisInsight; Pharmavista; EUCTR; ICTRP; ChemSpider; CAS

2. Bezeichnung L-Isoleucyl-L-leucyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-arginyl-L-arginyl-L-lysynamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	H-Ile-Leu-Arg-Trp-Pro-Trp-Trp-Pro-Trp-Arg-Arg-Lys-NH
ASK #33465		
	Chemical Abstract Service Nr.	152044-54-7
	Molgewicht	507.6825
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₁ NO ₆ S
	Vorzugsbezeichnung	Patupilon
	International Nonproprietary Name	INN.L51
	2. Bezeichnung	(1S,3S,7S,10R,11S,12S,16R)-7,11-Dihydroxy-8,8,10,12,16-pentamethyl-3-[(1E)-1-(2-methyl-1,3-thiazol-4-yl)prop-1-en-2-yl]-4,17-dioxabicyclo[14.1.0]heptadecan-5,9-dion
ASK #33466		
	Chemical Abstract Service Nr.	380610-27-5
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Pertuzumab
	International Nonproprietary Name	INN.L51
	Zitat Bezeichnung 1	USAN
	2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human (receptor))(human-mouse monoclonal 2C4 heavy chain), disulfide with human-mouse monoclonal 2C4 -chain, dimer
ASK #33467		
	Chemical Abstract Service Nr.	499212-74-7
	Formelstamm	C6440-H9968-N1708-O2016-S42
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Pritumumab
	International Nonproprietary Name	INN.L51
	2. Bezeichnung	immunoglobulin G, anti-(human vimentin)(human monoclonal CLN G11 1-chain), disulfide with human monoclonal CLN G11 -chain, dimer
ASK #33468		
	Chemical Abstract Service Nr.	133865-88-0
	Molgewicht	302.3434
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ FN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Priralfinamid
	International Nonproprietary Name	INN.L65
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	(2S)-2-[[4-[(2-Fluorphenyl)methoxy]phenyl)methyl]amino]propanamid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N(2)-[4-(2-Fluorbenzyloxy)benzyl]-L-alaninamid; Ralfinamid; N(2)-{4-[(2-Fluorbenzyl)oxy]benzyl}-L-alaninamid; (2S)-2-[4-(2-Fluorbenzyloxy)benzylamino]propanamid
ASK #33469		
	Chemical Abstract Service Nr.	7690-08-6
	Molgewicht	328.4452
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Segesteron

International Nonproprietary Name INN.L51

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-16-methylen-19-norpregn-4-en-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; ChemSpider; INN.CN

ASK #33470

Chemical Abstract Service Nr. 209860-87-7

Molgewicht 452.5313

Bruttoformel C₂₅H₃₄F₂O₅

Vorzugsbezeichnung Tafluprost

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[(5Z)-7-((1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-2-[(1*E*)-3,3-difluor-4-phenoxybut-1-en-1-yl]-3,5-dihydroxycyclopentyl)hept-5-enoat]

ASK #33471

Chemical Abstract Service Nr. 380610-22-0

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Talizumab

International Nonproprietary Name INN.L51

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung immunoglobulin G, anti-(human immunoglobulin E Fc region)(human-mouse monoclonal Hu901 -chain), disulfide with human-mouse monoclonal Hu901 -chain, dimer

ASK #33472

Chemical Abstract Service Nr. 131608-78-1

Formelstamm C10-H20-N2-O2-S4-(99m)Tc

Molgewicht 441.451

Bruttoformel C₁₀H₂₀N₃O₂S₄Tc

Vorzugsbezeichnung Technetium(^{99m}Tc)nitridocad

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung (SPY-5-21)-Bis(*N*-ethoxy-*N*-ethylthiocarbamato- *S*, *S'*)(nitrido)(^{99m}Tc)technetium

ASK #33473

Chemical Abstract Service Nr. 112984-60-8

Formelstamm (C16-H15-F-N3-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 349.3799

Bruttoformel C₁₆H₁₆FN₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Ulifloxacin

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung (*RS*)-6-Fluor-1-methyl-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-4*H*-[1,3]thiazeto[3,2-*a*]chinolin-3-carbonsäure

ASK #33474

Chemical Abstract Service Nr. 249296-44-4

Molgewicht 211.2624

Bruttoformel C₁₃H₁₃N₃
Vorzugsbezeichnung Vareniclin
International Nonproprietary Name INN.L51
2. Bezeichnung 7,8,9,10-Tetrahydro-6*H*-6,10-methanopyrazino[2,3-*h*][3]benzazepin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6,10-Methano-7,8,9,10-tetrahydro-6*H*-pyrazino[2,3-*h*][3]benzazepin

ASK #33475

Chemical Abstract Service Nr. 969-99-3
Molgewicht 334.8636
Bruttoformel C₁₇H₁₉ClN₂OS
Vorzugsbezeichnung Chlorpromazin-*S*-oxid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 2-Chlor-10-(3-dimethylaminopropyl)-10*H*-phenothiazin-5-oxid

ASK #33476

Chemical Abstract Service Nr. 19077-20-4
Molgewicht 389.9851
Bruttoformel C₂₁H₂₈ClN₃S
2. Bezeichnung *N*-[3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]-*N,N,N*-trimethylpropan-1,3-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-[3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]-*N,N,N*'-trimethyl-*N,N'*-(propan-1,3-diyl)bis(azan)

ASK #33477

Chemical Abstract Service Nr. 1225-64-5
Molgewicht 304.8376
Bruttoformel C₁₆H₁₇ClN₂S
2. Bezeichnung 3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)-*N*-methylpropan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [3-(2-Chlor-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl](methyl)azan

ASK #33478

Chemical Abstract Service Nr. 92-39-7
Molgewicht 233.7166
Bruttoformel C₁₂H₈ClNS
2. Bezeichnung 2-Chlor-10*H*-phenothiazin

ASK #33479

Chemical Abstract Service Nr. 147702-49-6
Molgewicht 775.9635
Bruttoformel C₃₉H₆₉NO₁₄
Vorzugsbezeichnung *N*-Desmethyl-*N*-propionylerythromycin A

International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- <i>-L-ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(<i>N</i> -methylpropanoat
ASK #33480	
Chemical Abstract Service Nr.	134-36-1
Molgewicht	789.99
Bruttoformel	C ₄₀ H ₇₁ NO ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Erythromycin-A-2'-propionat
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- <i>-L-ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-2-
ASK #33481	
Chemical Abstract Service Nr.	147702-53-2
Molgewicht	773.9906
Bruttoformel	C ₄₀ H ₇₁ NO ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Berythromycin-2'-propionat
International Nonproprietary Name	(INN.L18)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- <i>-L-ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-2- <i>O</i> -p
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Erythromycin-B-2'-propionat
ASK #33482	
Formelstamm	C40-H71-N-O13 . C12-H26-O4-S
Molgewicht	1040.3881
Bruttoformel	C ₅₂ H ₉₇ NO ₁₇ S
Vorzugsbezeichnung	Berythromycinstolat
International Nonproprietary Name	INN.L18,v.L28
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,11 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,13 <i>R</i> ,14 <i>R</i>)-4-(2,6-Didesoxy-3- <i>C</i> -methyl-3- <i>O</i> -methyl- <i>-L-ribo</i> -hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino-2- <i>O</i> -p - Dodecylhydrogensulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Erythromycin-B-estolat
ASK #33483	
Chemical Abstract Service Nr.	147702-51-0

2.**Bezeichnung**

ASK #33488

Formelstamm (C22-H21-N8-O9-S3)⁻ H⁺**Molgewicht** 638.6533**Bruttoformel** C₂₂H₂₂N₈O₉S₃**2.****Bezeichnung** (6*R*,7*R*)-3-(Acetyloxymethyl)-7-[(2*Z*)-2-{2-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-1,3-thiazol-4-yl}-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** (6*R*,7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-{2-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-1,3-thiazol-4-yl}-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(7*R*)-3-Acetyloxymethyl-7-[(*Z*)-2-{2-[(*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-1,3-thiazol-4-yl}-2-(methoxyimino)acetamido]-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #33489

Chemical Abstract Service Nr. 14366-59-7**Molgewicht** 178.2707**Bruttoformel** C₁₂H₁₈O**2. Bezeichnung** 1-(Propan-2-yl)-2-(propan-2-yloxy)benzol**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** 1-Isopropoxy-2-isopropylbenzol

ASK #33490

Chemical Abstract Service Nr. 201166-22-5**Molgewicht** 192.2542**Bruttoformel** C₁₂H₁₆O₂**2. Bezeichnung** 2,2-Dimethyl-4-(propan-2-yl)-1,3-benzodioxol**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** 4-Isopropyl-2,2-dimethyl-1,3-benzodioxol

ASK #33491

Chemical Abstract Service Nr. 92035-95-5**Formelstamm** (C13-H17-O2)⁻ H⁺**Molgewicht** 206.2808**Bruttoformel** C₁₃H₁₈O₂**2. Bezeichnung** 2,6-Bis(propan-2-yl)benzoesäure**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** 2,6-Diisopropylbenzoesäure

ASK #33492

Chemical Abstract Service Nr. 74663-48-2**Molgewicht** 178.2707**Bruttoformel** C₁₂H₁₈O**2. Bezeichnung** 2-(Propan-2-yl)-6-propylphenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Isopropyl-6-propylphenol

ASK #33493

Molgewicht 264.36

Bruttoformel C₁₆H₂₄O₃

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[4-hydroxy-3,5-bis(propan-2-yl)benzoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isopropyl(4-hydroxy-3,5-diisopropylbenzoat)

ASK #33494

Chemical Abstract Service Nr. 13423-73-9

Formelstamm (C13-H17-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 222.2802

Bruttoformel C₁₃H₁₈O₃

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-3,5-bis(propan-2-yl)benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Hydroxy-3,5-diisopropylbenzoesäure

ASK #33495

Chemical Abstract Service Nr. 113299-40-4

Molgewicht 430.3734

Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Bicalutamid

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung (*R*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-(4-fluorphenylsulfonyl)-2-hydroxy-2-methylpropanamid

ASK #33496

Chemical Abstract Service Nr. 40163-56-2

Molgewicht 368.4693

Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₃

2. Bezeichnung (14*R*)-Ethyl(14-hydroxyvincan-14-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethyl[(4(1*S*),12*R*,13*aS*)-13*a*-ethyl-12-hydroxy-2,3,4(1),5,6,12,13,13*a*-octahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]; Ethylvincaminat

ASK #33497

Chemical Abstract Service Nr. 4880-92-6

Molgewicht 336.4275

Bruttoformel C₂₁H₂₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Apovincamin

International Nonproprietary Name INN.L23

2. Bezeichnung Methyl[(4(1*S*),13*aS*)-13*a*-ethyl-2,3,4(1),5,6,13*a*-hexahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*de*]pyrido[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]

ASK #33498

Chemical Abstract Service Nr. 70155-05-4

Molgewicht 380.48

Bruttoformel C₂₃H₂₈N₂O₃

2. Bezeichnung Ethyl[(4¹S,13aS)-13a-ethyl-9-methoxy-2,3,4¹,5,6,13a-hexahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*de*]pyrido[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat]

ASK #33499

Chemical Abstract Service Nr. 14489-75-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 130282-37-0; 130282-38-1

Molgewicht 171.2383

Bruttoformel C₁₂H₁₃N

2. Bezeichnung *N*-Methyl(naphthalin-1-yl)methanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Methyl)(1-naphthylmethyl)azan

ASK #33500

Chemical Abstract Service Nr. 78628-81-6

Molgewicht 291.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₅N

Vorzugsbezeichnung (*Z*)-Terbinafin

International Nonproprietary Name (INN.L25)

2. Bezeichnung (*Z*)-*N*,6,6-Trimethyl-*N*-[(naphthalin-1-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(*Z*)-6,6-Dimethylhept-2-en-4-in-1-yl](methyl)(1-naphthylmethyl)azan

ASK #33501

Chemical Abstract Service Nr. 187540-01-8

Molgewicht 291.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₅N

2. Bezeichnung (*E*)-*N*,6,6-Trimethyl-*N*-[(naphthalin-2-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(*E*)-6,6-Dimethylhept-2-en-4-in-1-yl](methyl)(2-naphthylmethyl)azan

ASK #33502

Chemical Abstract Service Nr. 151222-50-3

Molgewicht 305.4565

Bruttoformel C₂₂H₂₇N

2. Bezeichnung (*E*)-*N*,6,6-Trimethyl-*N*-[(4-methylnaphthalin-1-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(*E*)-6,6-Dimethylhept-2-en-4-in-1-yl](methyl)(4-methyl-1-naphthylmethyl)azan

ASK #33503

Chemical Abstract Service Nr. 3663-80-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 34385-93-8

Formelstamm (C₉-H₇-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 180.1574
Bruttoformel C₉H₈O₄
2. Bezeichnung 2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2RS)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-carbonsäure

ASK #33504

Chemical Abstract Service Nr. 70918-00-2

Molgewicht 248.2777
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂O₃
2. Bezeichnung (2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)(piperazin-1-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-[(2RS)-2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylcarbonyl]piperazin

ASK #33505

Chemical Abstract Service Nr. 617677-53-9

Molgewicht 410.4199
Bruttoformel C₂₂H₂₂N₂O₆
2. Bezeichnung (Piperazin-1,4-diyl)bis[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-2-yl)methanon]

ASK #33506

Chemical Abstract Service Nr. 28888-44-0

Molgewicht 222.1974
Bruttoformel C₁₀H₁₀N₂O₄
2. Bezeichnung 6,7-Dimethoxychinazolin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #33507

Chemical Abstract Service Nr. 27631-29-4

Molgewicht 259.0887
Bruttoformel C₁₀H₈Cl₂N₂O₂
2. Bezeichnung 2,4-Dichlor-6,7-dimethoxychinazolin
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #33508

Chemical Abstract Service Nr. 100286-90-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 111348-33-5

Formelstamm C₃₃-H₃₈-N₄-O₆ . Cl-H
Molgewicht 623.139
Bruttoformel C₃₃H₃₉ClN₄O₆

Vorzugsbezeichnung Irinotecanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung [(S)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yl]([1,4'-bipiperidin]-1'-carboxylat)-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(S)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yl]([1,4'-bipiperidyl]-1'-carboxylat)-hydrochlorid

ASK #33509

Chemical Abstract Service Nr. 23315-18-6
Formelstamm (C₅H₉N-O₄-S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 181.2101
Bruttoformel C₉H₁₁NO₄S
2. Bezeichnung (S)-2-Amino-3-methyl-3-sulfinobutansäure

ASK #33510

Formelstamm (C₈H₁₀N-O₆-S)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 251.2569
Bruttoformel C₈H₁₃NO₆S
2. Bezeichnung (S)-2-[[*(E)*-2-Carboxyvinyl]amino]-3-methyl-3-sulfinobutansäure

ASK #33511

Chemical Abstract Service Nr. 26631-90-3
Formelstamm (C₈H₉Br-N-O₃-S)⁻ H⁺
Molgewicht 280.1389
Bruttoformel C₈H₁₀BrNO₃S
Vorzugsbezeichnung Brobactam
International Nonproprietary Name INN.L25
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-Brom-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

ASK #33512

Chemical Abstract Service Nr. 24158-88-1
Formelstamm (C₈H₈Br₂N-O₃-S)⁻ H⁺
Molgewicht 359.035
Bruttoformel C₈H₉Br₂NO₃S
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*)-6,6-Dibrom-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure
3. Bezeichnung (3*S*)-6,6-Dibrom-2,2-dimethylpenam-3-carbonsäure

ASK #33513

Chemical Abstract Service Nr. 75527-87-6
Formelstamm (C₈H₉Br-N-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 312.1377
Bruttoformel C₈H₁₀BrNO₅S
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-Brom-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-6-Brom-2,2-dimethyl-1,1-dioxo-1⁶-penam-3-carbonsäure

ASK #33514

Chemical Abstract Service Nr. 76646-91-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 127140-70-9

Formelstamm (C₈-H₈-Br₂-N-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 391.0338

Bruttoformel C₈H₉Br₂NO₅S

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*)-6,6-Dibrom-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (3*S*)-6,6-Dibrom-2,2-dimethyl-1,1-dioxo-1⁶-penam-3-carbonsäure

ASK #33515

Chemical Abstract Service Nr. 1820-81-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 5909-22-8

Molgewicht 146.5318

Bruttoformel C₄H₃ClN₂O₂

2. Bezeichnung 5-Chlorpyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #33516

Chemical Abstract Service Nr. 6623-81-0

Molgewicht 142.1127

Bruttoformel C₅H₆N₂O₃

2. Bezeichnung 5-Methoxypyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #33517

Chemical Abstract Service Nr. 156286-08-7

Molgewicht 1666.2971

Bruttoformel C₄₀H₅₂I₆N₆O₁₈

2. Bezeichnung *N*-{3-[(6-Hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]phenyl}-*N,N*-dimethyl-*N'*-{2,4,6-triiod-3,5-bis[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]propyl}propyl

ASK #33518

Chemical Abstract Service Nr. 79944-49-3

Molgewicht 821.1379

Bruttoformel C₁₉H₂₆I₃N₃O₉

2. Bezeichnung 2,4,6-Triiod-5-(*N*-methylacetamido)-*N,N*-bis(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)benzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,4,6-Triiod-5-(*N*-methylacetamido)-*N,N'*-bis(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)isophthalamid

ASK #33519

Formelstamm (C₂₀-H₂₅-I₃-N₃-O₁₁)⁻ H⁺

Molgewicht 865.1474

Bruttoformel C₂₀H₂₆I₃N₃O₁₁

2. Bezeichnung 3-{2,4,6-Triiod-N-methyl-3,5-bis[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]anilino}-3-oxopropansäure

ASK #33520

Chemical Abstract Service Nr. 156286-07-6

Molgewicht 779.1012

Bruttoformel C₁₇H₂₄I₃N₃O₈

2. Bezeichnung 2,4,6-Triiod-5-methylamino-N,N'-bis(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)benzol-1,3-dicarboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2,4,6-Triiod-5-methylamino-N,N'-bis(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)isophthalamid

ASK #33521

Formelstamm (C33-H38-I6-N5-O16)⁻ H⁺

Molgewicht 1523.1135

Bruttoformel C₃₃H₃₉I₆N₅O₁₆

2. Bezeichnung 2,4,6-Triiod-5-[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]-3-{2-[(2,4,6-triiod-3,5-bis[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]phenyl)(methyl)carbamoyl]-N-methylacetamido}benzoesäure

ASK #33522

Formelstamm (C21-H8-I6-N2-O10)⁴⁻ H⁺

Molgewicht 1213.7542

Bruttoformel C₂₁H₁₂I₆N₂O₁₀

2. Bezeichnung 5,5'-(N,N'-(2,2-Dimethylpropan-1,3-diamido))bis(2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarbonsäure)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5,5'-(N,N'-Dimethylmalonamido)bis(2,4,6-triiodisophthalsäure)

ASK #33523

Chemical Abstract Service Nr. 80601-33-8

Molgewicht 1287.5368

Bruttoformel C₂₁H₈Cl₄I₆N₂O₆

2. Bezeichnung 5,5'-(N,N'-Dimethylpropan-1,3-diamido)bis(2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarbonyldichlorid)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5,5'-(N,N'-Dimethylmalonamido)bis(2,4,6-triiodisophthaloylchlorid)

ASK #33524

Molgewicht 1706.361

Bruttoformel C₄₃H₅₆I₆N₆O₁₈

2. Bezeichnung 5,5'-(N,N'-Dimethylpropan-1,3-diamido)bis[N-(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)-2,4,6-triiod-N'-(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)benzol-1,3-dicarboxamid]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5,5'-(N,N'-Dimethylmalonamido)bis[N-(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)-2,4,6-triiod-N'-(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)isophthalamid]

ASK #33525

Molgewicht 1746.4248

Bruttoformel C₄₆H₆₀I₆N₆O₁₈

2. Bezeichnung N-{3,5-Bis[(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)carbamoyl]-2,4,6-triiodphenyl}-N'-{3-[(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-[(1,3,4-trihydroxybutan-2-yl)carbamoyl]phenyl}-N,N'

ASK #33526

Chemical Abstract Service Nr. 79957-41-8
Molgewicht 1786.4887
Bruttoformel $C_{49}H_{64}I_6N_6O_{18}$
2. Bezeichnung 5,5'-(*N,N*-Dimethylpropan-1,3-diamido)bis[*N,N*-bis(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5,5'-(*N,N*-Dimethylmalonamido)bis[*N,N*-bis(6-hydroxy-2,2-dimethyl-1,3-dioxepan-5-yl)-2,4,6-triiodisophthalamid]

ASK #33527

Chemical Abstract Service Nr. 63127-18-4
Formelstamm C18-H21-N-O3 . 2(C4-H6-O6)
Molgewicht 599.5379
Bruttoformel $C_{26}H_{33}NO_{15}$
Vorzugsbezeichnung Hydrocodonbis[*(R,R)*-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-*(R,R)*-tartrat (1:2)

ASK #33528

Formelstamm C18-H21-N-O3 . 2(C4-H6-O6) . 2.5 H₂O
Molgewicht 644.5761
Bruttoformel $C_{26}H_{33}NO_{15}$
Vorzugsbezeichnung Hydrocodonbis[*(R,R)*-tartrat] 2.5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-*(R,R)*-tartrat (1:2) 2.5 H₂O

ASK #33529

Chemical Abstract Service Nr. 467-13-0
Molgewicht 297.3484
Bruttoformel $C_{18}H_{19}NO_3$
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6-on
3. Bezeichnung Codeinon

ASK #33530

Molgewicht 430.663
Bruttoformel $C_{28}H_{46}O_3$
2. Bezeichnung (3-Oxo-5 -estran-17 -yl)decanoat

ASK #33531

Molgewicht 440.6579
Bruttoformel $C_{29}H_{44}O_3$
2. Bezeichnung (3-Methoxyestra-1,3,5(10)-trien-17 -yl)decanoat

ASK #33532

Molgewicht 476.7315

Bruttoformel C₃₀H₅₂O₄

2. Bezeichnung (3,3-Dimethoxy-5-*estr*-17-yl)decanoat

ASK #33533

Molgewicht 444.6466

Bruttoformel C₂₈H₄₄O₄

2. Bezeichnung (6-Hydroxy-3-oxoestr-4-en-17-yl)decanoat

ASK #33534

Molgewicht 442.6307

Bruttoformel C₂₈H₄₂O₄

2. Bezeichnung (3,6-Dioxoestr-4-en-17-yl)decanoat

ASK #33535

Molgewicht 426.6313

Bruttoformel C₂₈H₄₂O₃

2. Bezeichnung (3-Oxoestra-4,8(14)-dien-17-yl)decanoat

ASK #33536

Molgewicht 584.9124

Bruttoformel C₃₈H₆₄O₄

2. Bezeichnung (5-Estr-3-en-3,17-diy)l)didecanoat

ASK #33537

Formelstamm (C₂₅-H₃₁-N₄-O₁₀-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 612.6724

Bruttoformel C₂₅H₃₂N₄O₁₀S₂

2.

Bezeichnung (*R*)-2-[(*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-2-[(2*R*,4*S*)-4-[(2*S*,5*R*)-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methoxycarbonyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-2-yl]essigsäure

ASK #33538

Molgewicht 690.7842

Bruttoformel C₃₁H₃₈N₄O₁₀S₂

2.

Bezeichnung {[(2*S*,5*R*)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methyl}{(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-[(*R*)-2-(5-oxohexan-2-ylidenamino)-2-phenylacetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methyl}

ASK #33539

Chemical Abstract Service Nr. 81156-60-7

Molgewicht 478.494

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O₁₀S₂

2. Bezeichnung Methylenbis[(2*S*,5*R*)-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat]

3. Bezeichnung Methylenbis[(3*S*)-2,2-dimethyl-1,1-dioxo-1⁶-penam-3-carboxylat]

ASK #33540

Molgewicht 893.9816

Bruttoformel C₄₁H₄₇N₇O₁₂S₂

{[(2*S*,5*R*)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methyl}{(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-[(2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-amino-2-phenylacetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy]methyl}

2.

Bezeichnung

ASK #33541

Molgewicht 1189.3142

Bruttoformel C₅₀H₆₀N₈O₁₈S₄

2.

Bezeichnung

{{(2S,5R)-3,3-Dimethyl-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-ylcarbonyloxy)methyl}}{(2S,5R,6R)-6-[(2R)-2-[(2R)-2-[(2R)-2-amino-2-phenylacetamido]-2-[(2R,4S)-4-[(2S,5R)-3,3-dimethyl-4,4,7-trioxo-4

ASK #33542

Molgewicht 3473.8898

Bruttoformel C₁₄₇H₂₄₂N₄₄O₄₉S₂

2. Bezeichnung Cys(1S 7S)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7S 1S)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH-Ac

3. Bezeichnung [N-AcPro³²]Calcitonin vom Lachs

ASK #33543

Molgewicht 3431.8531

Bruttoformel C₁₄₅H₂₄₀N₄₄O₄₈S₂

2. Bezeichnung Cys(1S 7S)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7S 1S)-Val-D-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH₂

3. Bezeichnung [9-D-Leucin]calcitonin (Lachs)

ASK #33544

Molgewicht 3268.6798

Bruttoformel C₁₃₆H₂₃₁N₄₃O₄₆S₂

2. Bezeichnung Cys(1S 7S)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7S 1S)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH₂

3. Bezeichnung Des-22-tyrosin-calcitonin (Lachs)

ASK #33545

Molgewicht 3488.9044

Bruttoformel C₁₄₇H₂₄₃N₄₅O₄₉S₂

2. Bezeichnung Cys(1S 7S)-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cys(7S 1S)-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-Gly-OH

3. Bezeichnung Calcitoninylglycin (Lachs)

ASK #33546

Molgewicht 3529.8654

Bruttoformel C₁₄₅H₂₄₂N₄₄O₅₄S₂

2. Bezeichnung Cya-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cya-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-NH₂

ASK #33547

Molgewicht 3586.9167

Bruttoformel C₁₄₇H₂₄₅N₄₅O₅₅S₂

2. Bezeichnung Cya-Ser-Asn-Leu-Ser-Thr-Cya-Val-Leu-Gly-Lys-Leu-Ser-Gln-Glu-Leu-His-Lys-Leu-Gln-Thr-Tyr-Pro-Arg-Thr-Asn-Thr-Gly-Ser-Gly-Thr-Pro-Gly-OH

ASK #33548

Chemical Abstract Service Nr. 250710-65-7

Molgewicht 15500

Bruttoformel C₆₉₅H₁₁₂₄N₁₈₀O₂₀₂S₇

Vorzugsbezeichnung Adargileukin alfa
International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung APTSSSTKKT QLQLEHLLLD LQMILNGINN YKNPKLTRML TFKFYMPKKA TELKHLQC(58S 105S)LE EELKPLEEVL NLAQSKNFHL RPRDLISRIN VIVLELKGSE TTFMC(105S 58S)EYADE TATIVEFLNR WITFCQSIIS LT

ASK #33549

Chemical Abstract Service Nr. 400010-39-1

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Cantuzumab mertansin

International Nonproprietary Name INN.L66:Corr.MF,SF

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGETVKI SCKASDYTFT YYGMNWWKQA PGQGLKWMGW IDTTTGEPTY AQKFQGRIF SLETSASTAY LQIKSLKSED TATYFCARRG PYNWYFDVWG QGTTTVVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCSVM HEALTHNYHTQ KSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPLS VPVTPGEPVS ISCRSSKSL L HSNQNTYLYW FLQRPQGSPQ LLIYRMSNLV SGVPDRFSGS GSGTAFTLRI SRVEAEDVGV YYCLQHLEYP FTFGPGTKLE LKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSTLTLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁶-glycosyliert und tetrakis{(4*R*S)-4-[(3-[(1*S*)-2-[(1*S*,2*R*,3*S*,5*S*,6*S*,16*E*,18*E*,20*R*,21*S*)-11-chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1^{10,14}.0^{3,5}]-hexacosa-10, substituiert

ASK #33550

Chemical Abstract Service Nr. 59985-21-6

Formelstamm (C₁₈H₂₂N₄O₂₃P₄)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 790.3071

Bruttoformel C₁₈H₂₆N₄O₂₃P₄

Vorzugsbezeichnung Diquafosol

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung Uridin(5')tetraphospho(5')uridin

ASK #33551

Chemical Abstract Service Nr. 328538-04-1

Formelstamm (C₂₇₂H₃₁₈N₁₀₆O₁₃₈P₂₆S₂₆)²⁶⁻ 26H⁺

Molgewicht 8945.277

Bruttoformel C₂₇₂H₃₄₄N₁₀₆O₁₃₈P₂₆S₂₆

Vorzugsbezeichnung Edifoligid

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenylyl-(3' 5')

ASK #33552

Chemical Abstract Service Nr. 263547-71-3
Molgewicht 0
Vorzugsbezeichnung Epitumomab cituxetan
International Nonproprietary Name INN.L51
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #33553

Chemical Abstract Service Nr. 129805-33-0
Formelstamm [C683-H1061-N197-O208-S10]2
Molgewicht 31400
Bruttoformel C₁₃₆₆H₂₁₂₂N₃₉₄O₄₁₆S₂₀
Vorzugsbezeichnung Eptotermin alfa
International Nonproprietary Name INN.L53
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung [STGSKQRSQN RSKTPKNQEA LRMANVAENS SSDQRQACKK HELYVSFRDL GWQDWIIAPE GYAAYCEGE CAFPLNSYMN ATNHAIQTL VHFINPETVP KPCCAPTQLN AISVLYFDDS SNVILKKYRN MVRACGCH]₂, 38,104:38',104':67,136:67',136':71,138:71',138':103,103'-Heptakis(disulfid), potentiell N⁴-glykosyliert an Asn10, Asn29 und/oder Asn80 mit über N-Acetyl-D-glucosamin verknüpften Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen von gentechnisch veränderten Chinesischer-Hamster-Ovarienzelllinien (CHO)

ASK #33554

Vorzugsbezeichnung Exatecanalideximer

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung (1S,9S)-9-Ethyl-5-fluor-9-hydroxy-4-methyl-1-[[2-(poly{{oxy[1-(carboxymethoxymethyl)ethylen]}/[oxy(carboxymethoxymethyl)methylen]}/[oxy(1-hydroxymethylethylen)}/[oxy(hydroxymethylmethylen)]})acet

ASK #33555

Chemical Abstract Service Nr. 197462-97-8

Molgewicht 62000

Vorzugsbezeichnung Hämoglobinraffimer

International Nonproprietary Name INN.L51

2. Bezeichnung the polyaldehyde [(2R,4S,6R,8R,11S,13R)-1,14-dihydroxy-4-hydroxymethyl-3,5,7,10,12-pentaoxatetradecane-2,4,6,8,11,13-hexacarbalddehyde] derived from raffinose [-D-fructofuranosyl -D-galactopyranosyl-(1 6)- -D-glucopyranoside] by treatment with sodium periodate is reacted with human hemoglobin A₀ at the 2,3-DPG binding pocket. Both intermolecular and intramolecular crosslinking occurs. This product is reduced to generate covalent amine bonds with >95 % crosslinked hemoglobin of which about 55 % is polymerised.

ASK #33559

Chemical Abstract Service Nr. 112111-43-0

Molgewicht 273.3501

Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₂S

Vorzugsbezeichnung Armodafinil

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung	2-[(<i>R</i>)-(Diphenylmethyl)sulfinyl]acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-2-(Benzhydrylsulfinyl)acetamid
ASK #33561	
Chemical Abstract Service Nr.	29520-22-7
Formelstamm	(C11-H8-O8-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	334.3223
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₀ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Menadiolbis(hydrogensulfat)
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(2-Methylnaphthalin-1,4-diyl)bis(hydrogensulfat)
ASK #33562	
Formelstamm	(C8-H8-N-O5) ⁻ K ⁺ . x (C6-H10-O5) ⁿ . y O2-Si . z (O2-Si . w H2-O)
Vorzugsbezeichnung	Verdünntes Kaliumclavulanat ((mit Angaben zur Art und Menge der verwendeten Komponenten))
International Nonproprietary Name	(INN.L21)
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.4.5.0.6.0+6+8,7.0,8.0,9.0(2003-2019)/1653
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>Z</i> ,5 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Kaliumsalz (1:1) (ASK-Nr. 21872-9), Feststoffpulvergemisch mit: Mikrokristalline Cellulose (ASK-Nr. 02798-6) und/oder Hochdisperses Siliciumdioxid (ASK-Nr. 15657-9) und/oder Siliciumdioxid-Hydrat (ASK-Nr. 08087-7)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Kaliumclavulanat, Feststoffpulvergemisch mit: Mikrokristalline Cellulose und/oder Hochdisperses Siliciumdioxid und/oder Siliciumdioxid-Hydrat
ASK #33563	
Chemical Abstract Service Nr.	92-87-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	46310-07-0; 56481-94-8
Molgewicht	184.2371
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ N ₂
2. Bezeichnung	[1,1'-Biphenyl]-4,4'-diamin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC2005
3. Bezeichnung	Benzidin
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; USM113; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R
ASK #33564	
Chemical Abstract Service Nr.	1120-34-9
Molgewicht	352.5943
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₄ O ₂
2. Bezeichnung	Methyl[(13 <i>Z</i>)-docos-13-enoat]
ASK #33565	
	3033-62-3

**Chemical Abstract Service
Nr.**

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.** 1021182-97-7; 112326-78-0; 1379526-05-2; 357920-72-0; 59948-21-9

Molgewicht 160.2572

Bruttoformel C₈H₂₀N₂O

2. Bezeichnung 2,2'-Oxybis(*N,N*-dimethylethan-1-amin)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N,N,N',N'-Tetramethyl(oxydiethylen)diamin; Bis[2-(dimethylamino)ethyl]ether; N,N,N',N'-Tetramethyl-2,2'-oxybis(ethylamin); 2,2'-Oxybis(N,N-dimethylethylamin); (2,2'-Oxydiethyl)bis(dimethylazan); Bis(2-dimethylaminoethyl)ether; 2,2'-Oxybis(N,N-dimethylethanamin)

ASK #33566

Chemical Abstract Service Nr. 14459-95-1

Molgewicht 422.3884

Bruttoformel C₆FeK₄N₆

2. Bezeichnung Kaliumhexacyanoferrat() 3 H₂O

ASK #33567

Chemical Abstract Service Nr. 16940-66-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1303-74-8; 13034-02-1; 24917-15-5; 29158-40-5

Molgewicht 37.8325

Bruttoformel BH₄Na

2. Bezeichnung Natriumtetrahydroborat

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.04R,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #33568

Chemical Abstract Service Nr. 12027-43-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12501-37-0; 174495-75-1; 179160-13-5; 39356-88-2; 39412-67-4; 60867-24-5; 76993-95-8

Molgewicht 2896.19

Bruttoformel H₄O₄₀SiW₁₂

2. Bezeichnung Tetrahydrogen[hexatriacontaoxo(tetraoxosilicato)dodecawolfram(4-)] x H₂O

3. Bezeichnung Wolframatokieselsäure x H₂O

ASK #33570

Chemical Abstract Service Nr. 20213-65-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12310-11-1; 252209-77-1

Molgewicht 267.2638

Bruttoformel N₂O₇Zr

2. Bezeichnung Bis(nitrato- O)oxozirconium() 2 H₂O

3. Bezeichnung Zirconium()-dinitrat-oxid 2 H₂O

ASK #33571

Chemical Abstract Service Nr. 12230-71-6

Molgewicht 315.4639

Bruttoformel BaH₂O₂

2. Bezeichnung Bariumhydroxid 8 H₂O

ASK #33572

Chemical Abstract Service Nr. 10326-27-9

Molgewicht 244.2636

Bruttoformel BaCl₂

2. Bezeichnung Bariumchlorid-Dihydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bariumchlorid-Dihydrat für homöopathische Zubereitungen

ASK #33573

Chemical Abstract Service Nr. 343306-71-8

Formelstamm (C72-H104-O48-S8)⁸⁻ 8H⁺

Molgewicht 2002.1509

Bruttoformel C₇₂H₁₁₂O₄₈S₈

Vorzugsbezeichnung Sugammadex

International Nonproprietary Name INN.L54

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung Octakis[6-S-(2-carboxyethyl)-6-thio]cyclomaltooctaose

ASK #33574

Chemical Abstract Service Nr. 343306-79-6

Formelstamm (C72-H104-O48-S8)⁸⁻ 8Na⁺

Molgewicht 2178.0055

Bruttoformel C₇₂H₁₀₄Na₈O₄₈S₈

Vorzugsbezeichnung Sugammadex-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L54)

2. Bezeichnung Octakis[6-S-(2-carboxyethyl)-6-thio]cyclomaltooctaose-Octanatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Sugammadex-Octanatrium; Octakis[6-S-(2-Carboxyethyl)-6-thio]cyclomaltooctaose-Natriumsalz (1:8)

ASK #33575

Chemical Abstract Service Nr. 342026-92-0

Formelstamm (C25-H24-N3-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 463.5487

Bruttoformel C₂₅H₂₅N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Sipoglitazar

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung 3-[3-Ethoxy-1-({4-[(2-phenyl-1,3-thiazol-4-yl)methoxy]phenyl)methyl}-1*H*-pyrazol-4-yl]propansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-[3-Ethoxy-1-[4-(2-phenyl-1,3-thiazol-4-ylmethoxy)benzyl]pyrazol-4-yl]propansäure

ASK #33576

Chemical Abstract Service Nr. 37561-27-6
Molgewicht 459.56
Bruttoformel C₂₆H₂₅N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Fenoverin
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 USM113; MAR33
2. Bezeichnung 2-[4-(1,3-Benzodioxol-5-ylmethyl)piperazin-1-yl]-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)ethanon

ASK #33577

Chemical Abstract Service Nr. 53657-16-2
Molgewicht 103.1628
Bruttoformel C₅H₁₃NO
Vorzugsbezeichnung Dimepranol
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung (*RS*)-1-(Dimethylamino)propan-2-ol

ASK #33578

Chemical Abstract Service Nr. 3632-91-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 17140-79-3; 336879-53-9
Formelstamm 2(C₆-H₁₁-O₇)⁻ Mg²⁺ (xH₂-O)
Molgewicht 414.5997
Bruttoformel C₁₂H₂₂MgO₁₄
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Magnesiumsalz (2:1)
3. Bezeichnung Magnesium-D-gluconat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Magnesiumgluconat; Magnesiumgluconat (Ph.Eur.)

ASK #33579

Formelstamm 2(C₆-H₁₁-O₇)⁻ Mg²⁺ . H₂-O
Molgewicht 432.615
Bruttoformel C₁₂H₂₂MgO₁₄
2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Magnesiumsalz (2:1) 1 H₂O
3. Bezeichnung Magnesium-D-gluconat-Monohydrat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Magnesium-D-gluconat 1 HO

ASK #33580

Chemical Abstract Service Nr.	41826-92-0
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₂₁ -O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	310.3423
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Trepibuton
International Nonproprietary Name	INN.L18
2. Bezeichnung	3-(2,4,5-Triethoxybenzoyl)propansäure

ASK #33581

Chemical Abstract Service Nr.	13364-32-4
Molgewicht	259.7738
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ ClN
Vorzugsbezeichnung	Clobenzorex
International Nonproprietary Name	INN.L8
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	(+)-N-[(2-Chlorphenyl)methyl]-1-phenylpropan-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-(2-Chlorbenzyl)(1-phenylpropan-2-yl)azan

ASK #33582

Chemical Abstract Service Nr.	2487-63-0
Molgewicht	352.5097
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Quinbolon
International Nonproprietary Name	INN.L29
2. Bezeichnung	17 -(Cyclopent-1-en-1-yloxy)androsta-1,4-dien-3-on

ASK #33583

Chemical Abstract Service Nr.	22619-35-8
Molgewicht	447.331
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₆ Cl ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tioclomarol
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	MAR33; USMI13
2. Bezeichnung	3-[3-(4-Chlorphenyl)-1-(5-chlor-2-thienyl)-3-hydroxypropyl]-4-hydroxy-2H-chromen-2-on

ASK #33584

Chemical Abstract Service Nr.	51598-60-8
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₈ -N-O ₄) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	438.3553
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ BrNO ₄

Vorzugsbezeichnung	Cimetropiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L24
Zitat Bezeichnung 1	GESTIS; Hager2008; UBA-WGK; IGS
2. Bezeichnung	(8 <i>r</i>)-8-(Cyclopropylmethyl)-6,7-epoxy-3-[(2 <i>S</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropan-8-iumbromid
ASK #33592	
Chemical Abstract Service Nr.	24047-25-4
Molgewicht	247.0813
Bruttoformel	C ₈ H ₈ Cl ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Guanoxabenz
International Nonproprietary Name	INN.L14
Zitat Bezeichnung 1	USAN; USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	1-[[[(2,6-Dichlorphenyl)methyliden]amino]-3-hydroxyguanidin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,6-Dichlorbenzylidenamino)-3-hydroxyguanidin
ASK #33593	
Chemical Abstract Service Nr.	47562-08-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	57062-92-7
Molgewicht	402.9144
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lorajmin
International Nonproprietary Name	INN.L16
2. Bezeichnung	[(17 <i>R</i>)-21-Hydroxyajmalan-17-yl](chloracetat)
ASK #33594	
Chemical Abstract Service Nr.	32421-46-8
Molgewicht	326.4757
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Bunaftin
International Nonproprietary Name	INN.L13
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Butyl- <i>N</i> -(2-diethylaminoethyl)-1-naphthamid
ASK #33595	
Chemical Abstract Service Nr.	362-74-3
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₃ -N ₅ -O ₈ -P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	469.3856
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₄ N ₅ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Bucladesin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	<i>N</i> ⁶ ,2'- <i>O</i> -Dibutyryladenosin-3',5'-hydrogenphosphat

ASK #33596

Chemical Abstract Service Nr. 2921-92-8
Molgewicht 269.1662
Bruttoformel C₆H₁₁N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Propatylnitrat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-Ethyl-2-(nitrooxymethyl)propan-1,3-diyldinitrat

ASK #33597

Chemical Abstract Service Nr. 119-41-5
Molgewicht 324.3273
Bruttoformel C₁₉H₁₆O₅
Vorzugsbezeichnung Efloxat
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung Ethyl[2-(4-oxo-2-phenyl-4*H*-chromen-7-yloxy)acetat]

ASK #33598

Chemical Abstract Service Nr. 23887-41-4
Molgewicht 392.4461
Bruttoformel C₂₀H₂₈N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Cinepazet
International Nonproprietary Name INNv.L33
Zitat Bezeichnung 1 USMI13; MAR33
2. Bezeichnung Ethyl({4-[3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)prop-2-enoyl]piperazin-1-yl}acetat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ethyl({4-[3-(3,4,5-trimethoxyphenyl)acryloyl]piperazin-1-yl}acetat)

ASK #33599

Chemical Abstract Service Nr. 3611-72-1
Molgewicht 258.6996
Bruttoformel C₁₅H₁₁ClO₂
Vorzugsbezeichnung Cloridarol
International Nonproprietary Name INN.L13
Zitat Bezeichnung 1 MAR33
2. Bezeichnung (Benzofuran-2-yl)(4-chlorphenyl)methanol

ASK #33600

Chemical Abstract Service Nr. 6903-79-3
Formelstamm (C₄-H₁₀-N₃-O₄-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 197.1295
Bruttoformel C₄H₁₂N₃O₄P

Vorzugsbezeichnung	Creatinolfosfat
International Nonproprietary Name	INN.L9
2. Bezeichnung	[2-(<i>N</i> -Methylcarbamimidamido)ethyl]dihydrogenphosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(1-Methylguanidino)ethyl]dihydrogenphosphat
ASK #33601	
Chemical Abstract Service Nr.	4201-22-3
Molgewicht	209.6754
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Tolonidin
International Nonproprietary Name	INN.L13
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Chlor-4-methylphenyl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Chlor-4-methylphenyl)(4,5-dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)azan
ASK #33602	
Chemical Abstract Service Nr.	5001-32-1
Molgewicht	263.1238
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ Cl ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Guanoclor
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	1-[[2-(2,6-Dichlorphenoxy)ethyl]amino}guanidin
ASK #33603	
Chemical Abstract Service Nr.	1084-65-7
Molgewicht	275.3445
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₃ NO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Meticran
International Nonproprietary Name	INN.L7
2. Bezeichnung	6-Methyl-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1 ⁶ -thiochromen-7-sulfonamid
ASK #33604	
Chemical Abstract Service Nr.	20287-37-0
Molgewicht	337.7814
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ ClN ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Fenquizon
International Nonproprietary Name	INN.L14
2. Bezeichnung	7-Chlor-4-oxo-2-phenyl-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-6-sulfonamid
ASK #33605	
Chemical Abstract Service Nr.	23869-24-1

Molgewicht	654.5701
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ O ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Monoxerutin
International Nonproprietary Name	INN.L23
Zitat Bezeichnung 1	MAR33
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-5-hydroxy-7-(2-hydroxyethoxy)-3-(β -L-rhamnopyranosyl-(1 \rightarrow 6)- β -D-glucopyranosyloxy)-4H-chromen-4-on
ASK #33609	
Chemical Abstract Service Nr.	185106-16-5
Molgewicht	450.5517
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₀ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Acotiamid
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	N-{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl}-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(2-Diisopropylaminoethyl)-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid
ASK #33610	
Chemical Abstract Service Nr.	185104-11-4
Formelstamm	C ₂₁ -H ₃₀ -N ₄ -O ₅ -S . Cl-H
Molgewicht	487.0126
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ ClN ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Acotiamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	N-{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl}-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(2-Diisopropylaminoethyl)-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid-hydrochlorid
ASK #33611	
Chemical Abstract Service Nr.	773092-05-0
Formelstamm	C ₂₁ -H ₃₀ -N ₄ -O ₅ -S . Cl-H . 3 H ₂ O
Molgewicht	541.0585
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₁ ClN ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Acotiamidhydrochlorid 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	N-{2-[Bis(propan-2-yl)amino]ethyl}-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid-hydrochlorid 3 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(2-Diisopropylaminoethyl)-2-(2-hydroxy-4,5-dimethoxybenzamido)-1,3-thiazol-4-carboxamid-hydrochlorid 3 HO
ASK #33612	
Chemical Abstract Service Nr.	98717-15-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 85255-64-7
Formelstamm C17-H26-N2-O . Cl-H
Molgewicht 310.8621
Bruttoformel C₁₇H₂₇ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Ropivacainhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung (S)-2',6'-Dimethyl-1-propylpiperidin-2-carboxanilid-hydrochlorid

ASK #33613

Chemical Abstract Service Nr. 250601-04-8
Formelstamm (C28-H25-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 470.5164
Bruttoformel C₂₈H₂₆N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Imiglitar
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung (4E)-4-(((4-(5-Methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-ylmethoxy)phenyl)methoxy)imino)-4-phenylbutansäure

ASK #33614

Chemical Abstract Service Nr. 121032-29-9
Molgewicht 297.2673
Bruttoformel C₁₁H₁₅N₅O₅
Vorzugsbezeichnung Nelarabin
International Nonproprietary Name INN.L42
2. Bezeichnung (2R,3S,4S,5R)-2-(2-Amino-6-methoxy-9H-purin-9-yl)-5-(hydroxymethyl)oxolan-3,4-diol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [9-(beta-D-Arabinofuranosyl)-6-methoxy-9H-purin-2-yl]azan; 9-(beta-D-Arabinofuranosyl)-6-methoxy-9H-purin-2-amin; Nelzarabin

ASK #33615

Chemical Abstract Service Nr. 145739-56-6
Formelstamm (C19-H17-N2-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 370.4222
Bruttoformel C₁₉H₁₈N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Tetomilast
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung 6-[2-(3,4-Diethoxyphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]pyridin-2-carbonsäure

ASK #33619

Chemical Abstract Service Nr. 443913-73-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 338992-00-0
Molgewicht 475.354
Bruttoformel C₂₂H₂₄BrFN₄O₂

Vorzugsbezeichnung	Vandetanib
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	N-(4-Brom-2-fluorphenyl)-6-methoxy-7-[(1-methylpiperidin-4-yl)methoxy]chinazolin-4-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Brom-2-fluorphenyl)[6-methoxy-7-(1-methyl-4-piperidylmethoxy)chinazolin-4-yl]azan; 4-Brom-2-fluor-N-[6-methoxy-7-(1-methyl-4-piperidylmethoxy)chinazolin-4-yl]anilin
ASK #33620	
Chemical Abstract Service Nr.	247062-33-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	506422-98-6
Formelstamm	(C174-H295-N56-O49) ⁵⁻ 5H ⁺
Molgewicht	3960.5896
Bruttoformel	C ₁₇₄ H ₃₀₀ N ₅₆ O ₄₉
Vorzugsbezeichnung	Abaloparatid
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	AVSEHQLLHD KGKSIQDLRR RELLEKLLXK LHTA [34]-amid, [29]X = 2-Amino-2-methylpropanoyl (2-MeAla, -Aminoisobutyryl, Aib)
Zitat Bezeichnung 2	CAS.SF; INN.SF
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Parathyroidhormon(37-70)-Analogon (human, synthetisch): C(2,29)-Methyl[22-L-Glutaminsäure(F>E),23-L-Leucin(F>L),25-L-Glutaminsäure(H>E),26-L-Lysin(H>K),28-L-Leucin(l>L),30-L-Lysin(E>K),31-L-N(2)-[2-(L-Alanyl-L-valyl-L-seryl-L-alpha-glutamyl-L-histidyl-L-glutaminy-L-leucyl-L-leucyl-L-histidyl-L-alpha-aspartyl-L-lysylglycyl-L-lysyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-glutaminy-L-alpha-aspartyl-L-leucyl-L-arginy-Ala-Val-Ser-alpha-Glu-His-Gln-Leu-Leu-His-alpha-Asp-Lys-Gly-Lys-Ser-Ile-Gln-alpha-Asp-Leu-Arg-Arg-Arg-alpha-Glu-Leu-Leu-alpha-Glu-Lys-Leu-Leu-Aib-Lys-Leu-His-Thr-Ala-NH; L-Alanyl-L-valyl-L-seryl-L-alpha-glutamyl-L-histidyl-L-glutaminy-L-leucyl-L-leucyl-L-histidyl-L-alpha-aspartyl-L-lysylglycyl-L-lysyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-glutaminy-L-alpha-aspartyl-L-leucyl-L-arginy-L-arginyl-L-arginyl-Glu(22,25),Leu(23,28,31),Aib(29),Lys(26,30)]hPTHrP(1-34)-NH; AVSEHQLLHD KGKSIQDLRR RELLEKLLXK LHTA-NH, X = -NH-C(CH ₃)-CO-; Ala-Val-Ser-Glu-His-Gln-Leu-Leu-His-Asp-Lys-Gly-Lys-Se
ASK #33621	
Formelstamm	C174-H300-N56-O49 . x(C2-H4-O2)
Vorzugsbezeichnung	Abaloparatidacetat ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	AVSEHQLLHD KGKSIQDLRR RELLEKLLXK LHTA [34]-amid-acetat (1:x), [29]X = 2-Amino-2-methylpropanoyl (2-MeAla, -Aminoisobutyryl, Aib)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ala-Val-Ser-alpha-Glu-His-Gln-Leu-Leu-His-alpha-Asp-Lys-Gly-Lys-Ser-Ile-Gln-alpha-Asp-Leu-Arg-Arg-Arg-alpha-Glu-Leu-Leu-alpha-Glu-Lys-Leu-Leu-Aib-Lys-Leu-His-Thr-Ala-NH-acetat (1:x); N(2)-[2-(L-Alanyl-L-valyl-L-seryl-L-alpha-glutamyl-L-histidyl-L-glutaminy-L-leucyl-L-leucyl-L-histidyl-L-alpha-aspartyl-L-lysylglycyl-L-lysyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-glutaminy-L-alpha-aspartyl-L-leucyl-L-arginy(1:x); Ala-Val-Ser-Glu-His-Gln-Leu-Leu-His-Asp-Lys-Gly-Lys-Ser-Ile-Gln-Asp-Leu-Arg-Arg-Arg-Glu-Leu-Leu-Glu-Lys-Leu-Leu-Aib-Lys-Leu-His-Thr-Ala-NH (.) x AcOH
ASK #33622	
Chemical Abstract Service Nr.	339177-26-3
Molgewicht	144000

Bruttoformel C₆₃₉₈H₉₈₇₈N₁₆₉₄O₂₀₁₆S₄₈
Vorzugsbezeichnung Panitumumab
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVKPESETLSL TCTVSGGSVS SGDYYWTWIR QSPGKGLEWI GHIYSGNTN YNPSLKSRLT ISIDTSKTQF SLKLSVTA A DTAIYCVRD RVTGAFDIWG QGTMVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSNFGTQTY TCNVDHKPSN TKVDKTVK CCVECPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNQKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTL PPSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPMLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMH EAL HNHYTQKSL S LSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGD RVT ITCQASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYD ASNLETGVPS RFGSGSGSDT FTFTISSLQP EDIATYFCQH FDHLPLAFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H'](22-97,133-221,146-202,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),-Octadecakis(disulfid) und Isoformen, [295,295"]Asn-N⁴-glycosyliert mit Glycanen vom CHO-Typ, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #33623

Chemical Abstract Service Nr. 289480-64-4
Formelstamm (C₂₃-H₃₃-O₅)⁻ Na⁺
Molgewicht 412.4949
Bruttoformel C₂₃H₃₃NaO₅
Vorzugsbezeichnung Treprostinil-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L49)
2. Bezeichnung {(1*R*,2*R*,3*aS*,9*aS*)-2-Hydroxy-1-[(3*S*)-3-hydroxyoctyl]-2,3,3*a*,4,9,9*a*-hexahydro-1*H*-cyclopenta[*b*]naphthalin-5-yloxy}essigsäure-Natriumsalz

ASK #33626

Chemical Abstract Service Nr. 170364-57-5
Molgewicht 515.605
Bruttoformel C₃₂H₂₉N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Enzastaurin
International Nonproprietary Name INN.L52
2. Bezeichnung 3-(1-Methyl-1*H*-indol-3-yl)-4-{1-[1-(pyridin-2-ylmethyl)piperidin-4-yl]-1*H*-indol-3-yl}pyrrol-2,5(1*H*)-dion

ASK #33627

Chemical Abstract Service Nr. 359017-79-1
Formelstamm C₃₂-H₂₉-N₅-O₂ . Cl-H
Molgewicht 552.0659
Bruttoformel C₃₂H₃₀ClN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Enzastaurinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L52)
2. Bezeichnung 3-(1-Methyl-1*H*-indol-3-yl)-4-{1-[1-(pyridin-2-ylmethyl)piperidin-4-yl]-1*H*-indol-3-yl}pyrrol-2,5(1*H*)-dion-hydrochlorid

ASK #33630

Chemical Abstract Service Nr. 341512-89-8
Molgewicht 274.3605
Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃

Vorzugsbezeichnung Mirtazapin-Hemihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung 2-Methyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydropyrazino[2,1-a]pyrido[2,3-c][2]benzazepin 0.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Mirtazapin 0.5 HO

ASK #33631

Chemical Abstract Service Nr. 223673-61-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 928324-05-4
Molgewicht 396.5059
Bruttoformel C₂₁H₂₄N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Mirabegron
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-N-[4-(2-((2*R*)-2-hydroxy-2-phenylethyl)amino)ethyl]phenyl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-4'-(2-((*R*)-2-hydroxy-2-phenylethyl)amino)ethyl]acetanilid

ASK #33635

Chemical Abstract Service Nr. 206181-63-7
Molgewicht 0
Vorzugsbezeichnung Ibritumomab tiuxetan
International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; USMI13; CAS
2. Bezeichnung {{{(4-{2-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-[[2-[bis(carboxymethyl)amino]propyl](carboxymethyl)amino]propyl}phenyl)carbamoithiyl]amino)-immunoglobulin G1, anti-(CD20 (antigen, human)) (monoklonale *Mus musculus* IDEC-Y2B8- 1-Kette), Disulfid mit monoklonaler *Mus musculus* IDEC-Y2B8- -Kette, Dimer-Konjugat

ASK #33636

Vorzugsbezeichnung (⁹⁰Y)Yttriumibritumomab tiuxetan
International Nonproprietary Name (INN.L43)
2. Bezeichnung {{{(4-{2-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-[[2-[bis(carboxymethyl)amino]propyl](carboxymethyl)amino]propyl}phenyl)carbamoithiyl]amino)-immunoglobulin G1, anti-(CD 20(antigen, human)) (monoklonale *Mus musculus* IDEC-Y2B8- 1-Kette), Disulfid mit monoklonaler *Mus musculus* IDEC-Y2B8- -Kette, Dimer-Konjugat, [⁹⁰Y]Yttrium-Komplex
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(4-{2-[Bis(carboxymethyl)amino]-3-[[2-[bis(carboxymethyl)amino]propyl](carboxymethyl)amino]propyl}phenyl)thioureido)-immunoglobulin G1, anti-(human CD20 (antigen))(mouse monoclonal IDEC-Y2B8 gamma1-chain), disulfide with mouse monoclonal IDEC-Y2B8 kappa-chain, dimer conjugate, [(90)Y]yttrium-labeled

ASK #33637

Chemical Abstract Service Nr. 84-58-2
Molgewicht 227.0038

Bruttoformel C₈Cl₂N₂O₂

2. Bezeichnung 4,5-Dichlor-3,6-dioxocyclohexa-1,4-dien-1,2-dicarbonitril

ASK #33638

Chemical Abstract Service Nr. 142906-29-4

Formelstamm 2Fe³⁺ 3(O₄-S)²⁻ · 5 H₂O

Molgewicht 489.9542

Bruttoformel Fe₂O₁₂S₃

2. Bezeichnung Eisen()-sulfat 5 H₂O

ASK #33639

Chemical Abstract Service Nr. 5936-28-7

Formelstamm C₂₁-H₂₁-N-O₆ · Cl-H

Molgewicht 419.8555

Bruttoformel C₂₁H₂₂ClNO₆

2. Bezeichnung (S)-6,7-Dimethoxy-3-[(R)-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3H)-on-hydrochlorid

3. Bezeichnung (3S)-6,7-Dimethoxy-3-[(5R)-6-methyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolin-5-yl]-2-benzofuran-1(3H)-on-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (-)-beta-Hydrastinhydrochlorid; Hydrastinhydrochlorid

ASK #33640

Chemical Abstract Service Nr. 3609-53-8

Molgewicht 178.1846

Bruttoformel C₁₀H₁₀O₃

2. Bezeichnung Methyl(4-acetylbenzoat)

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.08R

ASK #33641

Chemical Abstract Service Nr. 25535-16-4

Formelstamm (C₂₇-H₃₄-N₄)₂⁺ 2I⁻

Molgewicht 668.3946

Bruttoformel C₂₇H₃₄I₂N₄

2. Bezeichnung 3,8-Diamino-5-{3-[(diethyl)(methyl)azaniumyl]propyl}-6-phenylphenanthridin-5-iumdiiodid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,8-Diamino-5-{3-[(diethyl)(methyl)ammonio]propyl}-6-phenylphenanthridiniumdiiodid

ASK #33643

Chemical Abstract Service Nr. 221373-09-7

Formelstamm C₁₇-H₂₀-N₄-S · C₂₃-H₁₆-O₆

Molgewicht 700.802

Bruttoformel C₄₀H₃₆N₄O₆S

Vorzugsbezeichnung Olanzapinemonat

International Nonproprietary Name INN.L33,v.L18

2. Bezeichnung 2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10*H*-thieno[2,3-*b*][1,5]benzodiazepin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)

ASK #33644

Chemical Abstract Service Nr. 221373-18-8

Formelstamm C17-H20-N4-S . C23-H16-O6 . H2-O

Molgewicht 718.8173

Bruttoformel C₄₀H₃₆N₄O₆S

2. Bezeichnung 2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10*H*-thieno[2,3-*b*][1,5]benzodiazepin-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1) 1 H₂O

3. Bezeichnung Olanzapinemonat-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.2(2020)/3047

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Olanzapinemonat 1 HO

ASK #33646

3. Bezeichnung Albumin vom Menschen, denaturiert

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Humanserumalbumin, denaturiert; Plasmaalbumin, human, denaturiert; Albumin, human, denaturiert; Humanalbumin, denaturiert; Serumalbumin, human, denaturiert; HSA denat.

ASK #33647

Vorzugsbezeichnung Carbomer-Copolymer ((mit Angaben zur Zusammensetzung und/oder zur Viskosität))

International Nonproprietary Name (INN.L9)

2. Bezeichnung Poly[fettalkyl(2-methylprop-2-enoat)-*co*-polyolpoly(prop-2-en-1-yl)ether-*co*-prop-2-ensäure], Rückstandsgehalte gemäß USP/NF: Acrylsäure-Monomer max. 0,25 % (m/m), Benzol max. 2 ppm, Cyclohexan max. 3000 ppm, Ethylacetat max. 5000 ppm

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Copolymer aus Propensäure mit hoher Molmasse und einem langkettigen Alkylmethacrylat vernetzt mit Polyalkenylethern von Polyalkoholen; Acrylsäure-Alkylmethacrylat-Copolymerisat, vernetzt mit Polyalkenylethern; Poly(acrylsäure-*co*-alkylmethacrylat-*co*-polyalkenylether)

ASK #33655

Chemical Abstract Service Nr. 914453-96-6

Formelstamm C52-H74-N16-O15-S2 . 2(C2-H4-O2)

Molgewicht 1347.4761

Bruttoformel C₅₆H₈₂N₁₆O₁₉S₂

Vorzugsbezeichnung Terlipressindiacetat

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung Glycylglycylglycyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminyll-asparaginyll-cysteinyl-L-prolyl-L-lysylglycinamid-4,9-disulfid-acetat (1:2)

ASK #33656

Chemical Abstract Service Nr. 36467-25-1

Molgewicht 271.3111

Bruttoformel C₁₆H₁₇NO₃

2. Bezeichnung 2-[(Benzyl)(methyl)amino]-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanon

ASK #33657

Molgewicht 273.327

Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₃

2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-2-[(Benzyl)(methyl)amino]-1-hydroxyethyl]benzol-1,2-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (R)-2-[(Benzyl)(methyl)amino]-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanol

ASK #33658

Chemical Abstract Service Nr. 118194-41-5

Formelstamm (C23-H31-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 416.5106

Bruttoformel C₂₃H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung (2*S*,3*aR*,7*aS*)-1-[(*S*)-2-[[(*S*)-1-Methoxycarbonyl-3-phenylpropyl]amino]propanoyl]octahydroindol-2-carbonsäure

ASK #33659

Formelstamm (C25-H35-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 444.5637

Bruttoformel C₂₅H₃₆N₂O₅

2. Bezeichnung (2*S*,3*aR*,7*aS*)-1-[(*S*)-2-[[(*S*)-1-Isopropoxycarbonyl-3-phenylpropyl]amino]propanoyl]octahydroindol-2-carbonsäure

ASK #33660

Formelstamm (C24-H39-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 436.5848

Bruttoformel C₂₄H₄₀N₂O₅

2. Bezeichnung (2*S*,3*aR*,7*aS*)-1-[(*S*)-2-[[(*S*)-3-Cyclohexyl-1-ethoxycarbonylpropyl]amino]propanoyl]octahydroindol-2-carbonsäure

ASK #33661

Chemical Abstract Service Nr. 149881-40-3

Molgewicht 412.5219

Bruttoformel C₂₄H₃₂N₂O₄

2. Bezeichnung Ethyl{(*S*)-2-[(3*S*,5*aS*,9*aR*,10*aS*)-3-Methyl-1,4-dioxoperhydropyrazino[1,2-*a*]indol-2-yl]-4-phenylbutanoat}

ASK #33662

Molgewicht 320.3668

Bruttoformel C₁₄H₁₆N₄O₃S

2. Bezeichnung 6-Methyl-*N*-[2-(4-sulfamoylphenyl)ethyl]pyrazin-2-carboxamid

ASK #33663

Molgewicht 445.5352

Bruttoformel C₂₁H₂₇N₅O₄S

2. Bezeichnung *N*-(2-{4-[(Cyclohexylcarbamoyl)sulfamoyl]phenyl}ethyl)-6-methylpyrazin-2-carboxamid

ASK #33664

Chemical Abstract Service Nr. 59468-83-6

Molgewicht 341.7667

Bruttoformel C₁₈H₁₃ClFN₃O

2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin-5-oxid

ASK #33665

Chemical Abstract Service Nr. 59467-64-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 63151-08-6

Molgewicht 303.7618

Bruttoformel C₁₆H₁₅ClFN₃

2. Bezeichnung [7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-2-yl]methanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [7-Chlor-5-(2-fluorphenyl)-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-2-ylmethyl]azan

ASK #33666

Chemical Abstract Service Nr. 119401-13-7

Molgewicht 272.7047

Bruttoformel C₁₅H₁₀ClFN₂

2. Bezeichnung 6-Chlor-4-(2-fluorphenyl)-2-methylchinazolin

ASK #33667

Chemical Abstract Service Nr. 59467-69-5

Molgewicht 327.7832

Bruttoformel C₁₈H₁₅ClFN₃

2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-3*a*,4-dihydro-3*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #33668

Chemical Abstract Service Nr. 59469-08-8

Molgewicht 329.7991

Bruttoformel C₁₈H₁₇ClFN₃

2. Bezeichnung 8-Chlor-6-(2-fluorphenyl)-1-methyl-3*a*,4,5,6-tetrahydro-3*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #33671

Chemical Abstract Service Nr. 59467-86-6

Molgewicht 307.7769

Bruttoformel C₁₈H₁₄ClN₃

2. Bezeichnung 8-Chlor-1-methyl-6-phenyl-4*H*-imidazo[1,5-*a*][1,4]benzodiazepin

ASK #33672

Chemical Abstract Service Nr. 19387-83-8

Molgewicht 210.743

Bruttoformel C₁₃H₁₉Cl

2. Bezeichnung 5-*tert*-Butyl-2-chlormethyl-1,3-dimethylbenzol

ASK #33673

Chemical Abstract Service Nr. 84803-57-6

Molgewicht 201.3074

Bruttoformel C₁₄H₁₉N

2. Bezeichnung (4-*tert*-Butyl-2,6-dimethylphenyl)acetonitril

ASK #33674

Chemical Abstract Service Nr. 98-19-1

Molgewicht 162.2713

Bruttoformel C₁₂H₁₈

2. Bezeichnung 1-*tert*-Butyl-3,5-dimethylbenzol

ASK #33675

Formelstamm (C₁₄-H₁₉-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 220.3074

Bruttoformel C₁₄H₂₀O₂

2. Bezeichnung (4-*tert*-Butyl-2,6-dimethylphenyl)essigsäure

ASK #33676

Chemical Abstract Service Nr. 14034-59-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 74011-28-2

Formelstamm C₂-H₈-N₂ . C₇-H₈-O₃-S

Molgewicht 232.2999

Bruttoformel C₉H₁₆N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Edamintosilat

International Nonproprietary Name INNv.L70,v.L18

2. Bezeichnung Ethan-1,2-diamin-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ethylenbis(azan)-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)

ASK #33677

Chemical Abstract Service Nr. 149105-25-9

Molgewicht 264.36

Bruttoformel C₁₆H₂₄O₃

2. Bezeichnung Methyl[5-(2,5-dimethylphenoxy)-2,2-dimethylpentanoat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #33678

Molgewicht 310.473

Bruttoformel C₂₂H₃₀O

2. Bezeichnung 13-Ethyl-11-methylen-18,19-dinor-5,17-pregn-3-en-20-in-17-ol

ASK #33679

Chemical Abstract Service Nr. 54024-12-3

Molgewicht 296.4464

Bruttoformel C₂₁H₂₈O

2. Bezeichnung 11-Methylen-19-nor-17-pregn-4-en-20-in-17-ol

ASK #33680

Chemical Abstract Service Nr. 54024-21-4

Molgewicht 284.4357

Bruttoformel C₂₀H₂₈O

2. Bezeichnung 13-Ethyl-11-methylengon-4-en-17-on

ASK #33681

Molgewicht 326.4724

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₂

2. Bezeichnung 13-Ethyl-11-methylen-18,19-dinor-17-pregn-4-en-20-in-3,17-diol

ASK #33682

Chemical Abstract Service Nr. 54123-29-4

Molgewicht 314.7926

Bruttoformel C₁₅H₁₁ClN₄S

2. Bezeichnung 4-(2-Chlorphenyl)-9-methyl-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepin

ASK #33683

Chemical Abstract Service Nr. 57801-97-5

Molgewicht 379.6621

Bruttoformel C₁₄H₈BrClN₄S

2. Bezeichnung 2-Brom-4-(2-chlorphenyl)-6H-thieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepin

ASK #33684

Chemical Abstract Service Nr. 173602-25-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 161683-21-2

Formelstamm (C₈H₈N₃O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 243.2398

Bruttoformel C₈H₉N₃O₄S

2. Bezeichnung (2*RS*,5*SR*)-5-(4-Amino-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-1-yl)-1,3-oxathiolan-2-carbonsäure

ASK #33685

Chemical Abstract Service Nr. 131086-22-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 146726-78-5

Molgewicht 229.2562

Bruttoformel C₈H₁₁N₃O₃S

2. Bezeichnung 4-Amino-1-[(2*RS*,5*RS*)-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #33686

Chemical Abstract Service Nr. 71-30-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 118511-36-7; 14987-28-1; 26661-23-4; 504-05-2; 66322-75-6

Molgewicht 111.102

Bruttoformel C₄H₅N₃O

2. Bezeichnung 4-Aminopyrimidin-2(1*H*)-on

3. Bezeichnung Cytosin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5,3R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #33687

Chemical Abstract Service Nr. 160552-55-6

Molgewicht 245.2556

Bruttoformel C₈H₁₁N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung (S)-Lamivudin-S-oxid

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung 4-Amino-1-[(2R,3S,5S)-2-hydroxymethyl-3-oxo-1,3⁴-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1H)-on

ASK #33688

Chemical Abstract Service Nr. 160552-54-5

Molgewicht 245.2556

Bruttoformel C₈H₁₁N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung (R)-Lamivudin-S-oxid

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung 4-Amino-1-[(2R,3R,5S)-2-hydroxymethyl-3-oxo-1,3⁴-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1H)-on

ASK #33689

Chemical Abstract Service Nr. 145986-07-8

Molgewicht 230.241

Bruttoformel C₈H₁₀N₂O₄S

2. Bezeichnung 1-[(2R,5S)-2-Hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2,4(1H,3H)-dion

ASK #33690

Chemical Abstract Service Nr. 134680-32-3

Molgewicht 229.2562

Bruttoformel C₈H₁₁N₃O₃S

2. Bezeichnung 4-Amino-1-[(2S,5R)-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1H)-on

ASK #33692

Chemical Abstract Service Nr. 101953-61-1

Molgewicht 206.2411

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 1-(2-Ethoxyethyl)-1H-benzimidazol-2(3H)-on

ASK #33693

Chemical Abstract Service Nr. 87233-54-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 118705-00-3

Molgewicht 224.6867

Bruttoformel C₁₁H₁₃ClN₂O

2. Bezeichnung 2-Chlor-1-(2-ethoxyethyl)-1H-benzimidazol

ASK #33694

Chemical Abstract Service Nr. 122423-32-9

Molgewicht 274.3614

Bruttoformel C₁₅H₂₂N₄O

2. Bezeichnung 2-[2-(4-Methyl-1,4-diazepan-1-yl)-1*H*-benzimidazol-1-yl]ethanol

ASK #33695

Chemical Abstract Service Nr. 130263-14-8

Molgewicht 256.3461

Bruttoformel C₁₅H₂₀N₄

2. Bezeichnung 1-Ethenyl-2-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)-1*H*-benzimidazol

ASK #33696

Chemical Abstract Service Nr. 101954-20-5

Molgewicht 288.388

Bruttoformel C₁₆H₂₄N₄O

2. Bezeichnung 2-(1,4-Diazepan-1-yl)-1-(2-ethoxyethyl)-1*H*-benzimidazol

ASK #33697

Molgewicht 276.3773

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₄O

2. Bezeichnung *N*-[1-(2-Ethoxyethyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]-*N*-methylpropan-1,3-diamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-[1-(2-Ethoxyethyl)benzimidazol-2-yl]-*N'*-methyl-*N,N'*-(propan-1,3-diyl)bis(azan)

ASK #33698

Chemical Abstract Service Nr. 533-31-3

Molgewicht 138.1207

Bruttoformel C₇H₆O₃

2. Bezeichnung 1,3-Benzodioxol-5-ol

ASK #33699

Chemical Abstract Service Nr. 105813-40-9

Molgewicht 401.4975

Bruttoformel C₂₆H₂₇NO₃

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-1-benzyl-4-phenylpiperidin

ASK #33700

Chemical Abstract Service Nr. 216863-62-6

Molgewicht 419.4879

Bruttoformel C₂₆H₂₆FNO₃

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-1-benzyl-4-(4-fluorphenyl)piperidin

ASK #33701

Chemical Abstract Service Nr. 201855-60-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 216863-61-5

Molgewicht 299.3825

Bruttoformel C₁₉H₂₂FNO

2. Bezeichnung [(3*S*,4*R*)-1-Benzyl-4-(4-fluorphenyl)piperidin-3-yl]methanol

ASK #33702

Chemical Abstract Service Nr. 125224-43-3

Molgewicht 209.2599

Bruttoformel C₁₂H₁₆FNO

2. Bezeichnung [(3*S*,4*R*)-4-(4-Fluorphenyl)piperidin-3-yl]methanol

ASK #33703

Molgewicht 405.4614

Bruttoformel C₂₅H₂₄FNO₃

2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-(1,3-Benzodioxol-5-yloxymethyl)-4-(4'-fluor-[1,1'-biphenyl]-3-yl)piperidin

ASK #33706

Chemical Abstract Service Nr. 126860-83-1

Molgewicht 410.5888

Bruttoformel C₂₇H₃₈O₃

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*,22*E*)-24-Cyclopropyl-1,3-dihydroxy-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-24-on

ASK #33707

Chemical Abstract Service Nr. 113082-99-8

Molgewicht 412.6047

Bruttoformel C₂₇H₄₀O₃

2. Bezeichnung (5*E*,7*E*,22*E*-24*S*)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol

ASK #33708

Chemical Abstract Service Nr. 112827-99-3

Molgewicht 412.6047

Bruttoformel C₂₇H₄₀O₃

Vorzugsbezeichnung 24-Epicalcipotriol

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*,22*E*-24*R*)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1,3,24-triol

ASK #33709

Chemical Abstract Service Nr. 112828-09-8

Molgewicht 414.6206

Bruttoformel C₂₇H₄₂O₃

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*-24*R*)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19)-trien-1,3,24-triol

ASK #33710

Chemical Abstract Service Nr. 112849-14-6

Molgewicht 414.6206

Bruttoformel C₂₇H₄₂O₃

2. Bezeichnung (5*Z*,7*E*-24*S*)-24-Cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19)-trien-1,3,24-triol

ASK #33711

Chemical Abstract Service Nr. 112875-61-3

Molgewicht 641.1264

Bruttoformel C₃₉H₆₈O₃Si₂

2. Bezeichnung (5Z,7E,22E-24S)-24-Cyclopropyl-1,3-bis[*tert*-butyl(dimethyl)silyloxy]-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-24-ol

ASK #33712

Molgewicht 807.1941

Bruttoformel C₅₄H₇₈O₅

2. Bezeichnung 24,24'-Oxybis[(5Z,7E,22E-24S)-24-cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol]

ASK #33713

Molgewicht 807.1941

Bruttoformel C₅₄H₇₈O₅

2. Bezeichnung (5Z,5'Z,7E,7'E,22E,22'E-24R,24'S)-24,24'-Oxybis(24-cyclopropyl-9,10-secochola-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol)

ASK #33714

Molgewicht 412.6047

Bruttoformel C₂₇H₄₀O₃

2. Bezeichnung (22E-1S,3R,6S,7R,8R,24S)-24-Cyclopropyl-6,8:7,19-dicyclo-9,10-secochola-5(10),22-dien-1,3,24-triol

ASK #33715

Chemical Abstract Service Nr. 80295-38-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 80295-37-0; 81295-50-3; 95829-17-7

Molgewicht 52800

Bruttoformel C₂₃₅₅H₃₇₄₅N₆₁₃O₇₂₈S₁₇

Vorzugsbezeichnung C1-Inhibitor, aus Plasma gewonnen

2. Bezeichnung NPNATSSSSQ DPESLQDRGE GKVATTVISK MLFVEPILEV SSLPTTNSTT NSATKITANT TDEPTTQPTT EPTTQPTIQP TQPTTQLPTD SPTQPTTGSF CPGPVTLCSL LESHSTEAVL GDALVDFSLK LYHAFSAMKK VETNMAFSPF IASLLTQVL LGAGENTKTN LESILSYPKD FTCVHQALKG FTTKGVTSVS QIFHSPDLAI RDTFVNASRT LYSSSPRVLS NNSDANLELI NTWVAKNTNN KISRLLDLSL SDTRLVLLNA IYLSAKWKTT FDPKKTRMEP FHFKNVIVK PMMNSKKYPV AHFIDQTLKA KVGQLQLSHN LSLVILVPQN LKHRLEDMEQ ALSPSVFKAI MEKLEMSKFQ PTLTLPRIK VTTSQDMLSI MEKLEFFDFS YDLNLCGLTE DPDLQVSAMQ HQTVLELTET GVEAAAASAI SVARTLLVFE VQQPFLFVLW DQQHKFPVFM GRVYDPRA, 101,406:108,183-Bis(disulfid), [3,47,59,216,231,250,330]Asn-M⁴, [42]Ser-O³- und [26,49,61,66,70,74]Thr-O³-glycosyliert, hergestellt durch Fraktionierung von menschlichem Blutplasma

Zitat Bezeichnung 2 (UniProtKB:P05155)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym C1-Inhibitor vom Menschen; C1-Hemmer (human); C1-Esterase-Inhibitor, human; C1-Esterase-Inhibitor vom Menschen; C1-Inhibitor aus Plasma; Serpin G1; Plasma-C1-Proteaseinhibitor (human); C1-Inaktivator; C1 Inh; Esterase-Inhibitor vom Menschen, C1-

ASK #33717

Chemical Abstract Service Nr. 132203-70-4

Molgewicht 492.5204

Bruttoformel C₂₇H₂₈N₂O₇

Vorzugsbezeichnung Cilnidipin

International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung	(2-Methoxyethyl)[(E)-3-phenylprop-2-en-1-yl][2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(E)-Cinnamyl](2-methoxyethyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]
ASK #33718	
Chemical Abstract Service Nr.	70-10-0
Molgewicht	185.6308
Bruttoformel	C ₇ H ₄ ClNOS
Vorzugsbezeichnung	Ticlaton
International Nonproprietary Name	INN.L10
2. Bezeichnung	6-Chlor-1,2-benzothiazol-3(2H)-on
ASK #33719	
Chemical Abstract Service Nr.	3572-52-9
Molgewicht	313.3908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Xenysalat
International Nonproprietary Name	INN.L5
2. Bezeichnung	(2-Diethylaminoethyl)(2-hydroxybiphenyl-3-carboxylat)
ASK #33720	
Chemical Abstract Service Nr.	10592-65-1
Molgewicht	366.5363
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Quingestanol
International Nonproprietary Name	INN.L6
2. Bezeichnung	3-Cyclopentyloxy-19-nor-17 β -pregna-3,5-dien-20-in-17-ol
ASK #33721	
Chemical Abstract Service Nr.	65761-24-2
Molgewicht	560.6027
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₆ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Sulfamazon
International Nonproprietary Name	INN.L45
2. Bezeichnung	(RS)-(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1H-pyrazol-4-yl){4-[(6-methoxypyridazin-3-yl)sulfamoyl]anilino}methansulfonsäure
ASK #33722	
Chemical Abstract Service Nr.	952-54-5
Molgewicht	222.2438
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Morinamid
International Nonproprietary Name	INNv.L13

2. Bezeichnung *N*-Morpholinomethylpyrazincarboxamid
 ASK #33723
Chemical Abstract Service Nr. 4408-78-0
Formelstamm (C2-H2-O5-P)3⁻ 3H⁺
Molgewicht 140.0319
Bruttoformel C₂H₅O₅P
Vorzugsbezeichnung Fosfonet
International Nonproprietary Name (INN.L16)
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; CAS; GlnAS; EUTCT
2. Bezeichnung Phosphonoessigsäure
 ASK #33724
Chemical Abstract Service Nr. 54870-27-8
Formelstamm (C2-H2-O5-P)3⁻ H⁺ 2Na⁺ . H2-O
Molgewicht 202.0108
Bruttoformel C₂H₃Na₂O₅P
Vorzugsbezeichnung Fosfonet-Natrium 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung Phosphonoessigsäure-Dinatriumsalz 1 H₂O
 ASK #33725
Chemical Abstract Service Nr. 24279-91-2
Molgewicht 321.3285
Bruttoformel C₁₅H₁₉N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Carboquon
International Nonproprietary Name INN.L15
2. Bezeichnung {2-[2,5-Bis(aziridin-1-yl)-4-methyl-3,6-dioxocyclohexa-1,4-dien-1-yl]-1-methoxyethyl}carbamat
 ASK #33726
Formelstamm C13-(14)C-H17-N3-O2-S
Molgewicht 291.3687
Bruttoformel C₁₄H₁₇N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung (3-¹⁴C)Fasudil
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung 1-(5-Isochinolylsulfonyl)[(3-¹⁴C)-1,4-diazepan]
 ASK #33727
Chemical Abstract Service Nr. 59643-91-3
Molgewicht 111.102
Bruttoformel C₄H₅N₃O
Vorzugsbezeichnung Imexon

International Nonproprietary Name INN.L17

2. Bezeichnung 4-Imino-1,3-diazabicyclo[3.1.0]hexan-2-on

ASK #33728

Chemical Abstract Service Nr. 579475-18-6

Molgewicht 628.624

Bruttoformel C₃₁H₃₅F₇N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Orvepitant

International Nonproprietary Name INN.L56

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; Pharmavista; GlnAS; AdisInsight; USNCT; ROMP2018; ChemIDplus; PubChem; ICTRP; FDA-SRS; EUTCT; NCI.Thesaurus; ChemSpider; EUCR; CAS; USAN; KEGG

2. Bezeichnung (2R,4S)-N-((1R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2-a]pyrazin-2(1H)-yl]piperidin-1-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2018

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(2R,4S)-N-((R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxoperhydropyrrolo[1,2-a]pyrazin-2-yl]piperidin-1-carboxamid;
(2R,4S)-N-((R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(6S)-9-oxo-1,4-diazabicyclo[4.3.0]nonan-4-yl]piperidin-1-carboxamid;
(2R,4S)-2-(4-Fluor-2-methylphenyl)-4-((S)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2-a]pyrazin-2-yl)piperidin-1-carbonsäure-[(R)-1-(3,5-bistrifluormethylphenyl)ethyl]methylamid;
(2R,4S)-N-((1R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2-a]pyrazin-2(1H)-yl]-1-piperidincarboxamid;
(2R,4S)-N-((1R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxohexahydro-1H-pyrrolo[1,2-a]pyrazin-2-yl]piperidin-1-carboxamid

ASK #33729

Chemical Abstract Service Nr. 579475-21-1

Formelstamm C31-H35-F7-N4-O2 . Cl-H

Molgewicht 665.085

Bruttoformel C₃₁H₃₆ClF₇N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Orvepitanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L56)

2. Bezeichnung (2R,4S)-N-((1R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2-a]pyrazin-2(1H)-yl]piperidin-1-carboxamid-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(2R,4S)-N-((R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(6S)-9-oxo-1,4-diazabicyclo[4.3.0]nonan-4-yl]piperidin-1-carboxamid-hydrochlorid;
(2R,4S)-N-((1R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2-a]pyrazin-2(1H)-yl]-1-piperidincarboxamidhydrochlorid (1:1)

ASK #33731

Chemical Abstract Service Nr. 92262-58-3

Molgewicht 200.278

Bruttoformel C₁₀H₂₀N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Valrocecid

International Nonproprietary Name INN.L44

2. Bezeichnung N-Carbamoylmethyl-2-propylpentanamid

ASK #33733

Chemical Abstract Service Nr.	58994-96-0
Molgewicht	327.7188
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₈ ClN ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Ranimustin
International Nonproprietary Name	INN.L26
2. Bezeichnung	Methyl{6-[3-(2-chlorethyl)-3-nitrosoureido]-6-desoxy- β -D-glucopyranosid}

ASK #33734

Chemical Abstract Service Nr.	54-91-1
Molgewicht	356.0542
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ Br ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pipobroman
International Nonproprietary Name	INNv.L16
Zitat Bezeichnung 1	MAR33; USMI13; USAN
2. Bezeichnung	1,1'-(Piperazin-1,4-diyl)bis(3-brompropan-1-on)

ASK #33735

Chemical Abstract Service Nr.	61422-45-5
Molgewicht	257.2614
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carmofur
International Nonproprietary Name	INN.L21
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	5-Fluor-N-hexyl-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-1-carboxamid

ASK #33736

Chemical Abstract Service Nr.	60084-10-8
Molgewicht	260.267
Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tiazofurin
International Nonproprietary Name	INN.L23
2. Bezeichnung	2-(β -D-Ribofuranosyl)-1,3-thiazol-4-carboxamid

ASK #33737

Chemical Abstract Service Nr.	485-89-2
Molgewicht	265.2634
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Oxycinchophen
International Nonproprietary Name	INNv.L6
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-2-phenylchinolin-4-carbonsäure

ASK #33738

Chemical Abstract Service Nr. 10233-88-2
Formelstamm $2(S_2O_3)_2^- Au + 3Na^+$
Molgewicht 490.1923
Bruttoformel $AuNa_3O_6S_4$
2. Bezeichnung Thioschwefelsäure-Gold-Natrium-Salz (2:1:3)
3. Bezeichnung Goldtrinitriumbis(thiosulfat)

ASK #33739

Chemical Abstract Service Nr. 10210-36-3
Formelstamm $2(S_2O_3)_2^- Au + 3Na^+ \cdot 2 H_2O$
Molgewicht 526.2228
Bruttoformel $AuNa_3O_6S_4$
Vorzugsbezeichnung Natriumaurotiosulfat
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung Thioschwefelsäure-Gold-Natrium-Salz (2:1:3) 2 H₂O

ASK #33740

Chemical Abstract Service Nr. 317-52-2
Formelstamm $(C_36H_{42}N_2)_2 + 2Br^-$
Molgewicht 662.5401
Bruttoformel $C_{36}H_{42}Br_2N_2$
Vorzugsbezeichnung Hexafluroniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung *N,N*-Hexan-1,6-diylbis(*N,N*-dimethyl-9*H*-fluoren-9-aminiumbromid)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N'*-(Fluoren-9-yl)-*N,N'*-(hexan-1,6-diyl)-*N,N,N',N'*-tetramethyldiammoniumdibromid

ASK #33741

Chemical Abstract Service Nr. 4171-13-5
Molgewicht 143.2267
Bruttoformel $C_8H_{17}NO$
Vorzugsbezeichnung Valnoctamid
International Nonproprietary Name INN.L5
2. Bezeichnung 2-Ethyl-3-methylpentanamid

ASK #33742

Chemical Abstract Service Nr. 7175-09-9
Molgewicht 238.0806
Bruttoformel $C_{10}H_8BrNO$
Vorzugsbezeichnung Tilbroquinol

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 MAR33

2. Bezeichnung 7-Brom-5-methylchinolin-8-ol

ASK #33743

Chemical Abstract Service Nr. 248919-64-4

Molgewicht 366.4567

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Linaprazan

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung 8-[[2,6-Dimethylphenyl)methyl]amino]-N-(2-hydroxyethyl)-2,3-dimethylimidazo[1,2-a]pyridin-6-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 8-[(2,6-Dimethylbenzyl)amino]-N-(2-hydroxyethyl)-2,3-dimethylimidazo[1,2-a]pyridin-6-carboxamid

ASK #33744

Formelstamm C21-H26-N4-O2 . C-H4-O3-S

Molgewicht 462.5624

Bruttoformel C₂₂H₃₀N₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Linaprazanmesilat

International Nonproprietary Name INN.L54,v.L18

2. Bezeichnung 8-[[2,6-Dimethylphenyl)methyl]amino]-N-(2-hydroxyethyl)-2,3-dimethylimidazo[1,2-a]pyridin-6-carboxamid-methansulfonat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 8-[(2,6-Dimethylbenzyl)amino]-N-(2-hydroxyethyl)-2,3-dimethylimidazo[1,2-a]pyridin-6-carboxamid-methansulfonat (1:1)

ASK #33745

Chemical Abstract Service Nr. 193901-91-6

Formelstamm (C33-H38-N3-O14-P)6⁻ 6H⁺

Molgewicht 737.6879

Bruttoformel C₃₃H₄₄N₃O₁₄P

Vorzugsbezeichnung Fosveset

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung {(2*R*)-2-[(4,4-Diphenylcyclohexyloxy)(hydroxy)phosphoryloxymethyl]-1,4,7-triazaheptan-1,1,4,7,7-pentayl}pentaessigsäure

ASK #33746

Chemical Abstract Service Nr. 318245-80-6

Formelstamm (C22-H30-N5-O4)⁻ H⁺ . H2-O

Molgewicht 447.5279

Bruttoformel C₂₂H₃₁N₅O₄

Vorzugsbezeichnung Melagatran 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L36)

	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(<i>1R</i>)-2-[(<i>2S</i>)-2-[[<i>(4</i> -Carbamimidoylphenyl)methyl]carbamoyl]azetidin-1-yl]-2-cyclohexyl-2-oxoethyl}glycin 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	{{(<i>R</i>)-[(<i>2S</i>)-2-[(<i>4</i> -Carbamimidoylbenzyl)carbamoyl]azetidin-1-ylcarbonyl](cyclohexyl)methyl]amino}essigsäure 1 HO
ASK #33750		
	Chemical Abstract Service Nr.	260055-05-8
	Formelstamm	(C ₄ -H ₉ -N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 3H ⁺ Na ⁺ . H ₂ O
	Molgewicht	289.0932
	Bruttoformel	C ₄ H ₁₂ NNaO ₇ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mononatriumalendronat-Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L30)
	2. Bezeichnung	(4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Mononatriumalendronat 1 HO; Alendronat-Mononatrium 1 HO; Natriumtrihydrogenalendronat 1 HO; Natriumalendronat 1 HO; 4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz-1-Wasser; Alendronsäure-Mononatriumsalz 1 HO; Mononatriumalendronat-1-Wasser; 4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 1 HO; Alendronsäure-Natrium-1-Wasser
ASK #33751		
	Chemical Abstract Service Nr.	192374-14-4
	Molgewicht	255.7405
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ ClNO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Radafaxin
	International Nonproprietary Name	INN.L53
	2. Bezeichnung	(<i>2S,3S</i>)-2-(3-Chlorphenyl)-3,5,5-trimethylmorpholin-2-ol
ASK #33752		
	Chemical Abstract Service Nr.	106083-71-0
	Formelstamm	C ₁₃ -H ₁₈ -Cl-N-O ₂ . Cl-H
	Molgewicht	292.2015
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ Cl ₂ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Radafaxinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L53)
	2. Bezeichnung	(<i>2S,3S</i>)-2-(3-Chlorphenyl)-3,5,5-trimethylmorpholin-2-ol-hydrochlorid
ASK #33756		
	Chemical Abstract Service Nr.	123318-82-1
	Molgewicht	303.6774
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ ClFN ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Clofarabin INN.L52

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 ATC-DE; PubChem; ROMP2016; Hager2015; ChemSpider; Pharmavista; IGS

2. Bezeichnung 2-Chlor-9-(2-desoxy-2-fluor- β -D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Hager2015; ChemSpider; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Chlor-9-(2-desoxy-2-fluor-beta-D-arabinofuranosyl)adenin; 2-Chlor-2'-fluor-2'-desoxy-arabino-adenosin; 2-Chlor-2'-arabino-fluor-2'-desoxyadenosin;
(2R,3R,4S,5R)-5-(6-Amino-2-chlor-9H-purin-9-yl)-4-fluor-2-(hydroxymethyl)tetrahydrofuran-3-ol; (2R,3R,4S,5R)-5-(6-Amino-2-chlor-9H-purin-9-yl)-4-fluor-2-(hydroxymethyl)oxolan-3-ol;
2-Chlor-9-(2-desoxy-2-fluor-beta-D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-ylazan

ASK #33758

Chemical Abstract Service Nr. 216974-75-3

Molgewicht 149196.8162

Bruttoformel C₆₆₃₈H₁₀₁₆₀N₁₇₂₀O₂₁₀₈S₄₄

Vorzugsbezeichnung Bevacizumab

International Nonproprietary Name INN.L45

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

ASK #33763

Chemical Abstract Service Nr. 62973-76-6

Molgewicht 246.2254

Bruttoformel C₁₀H₁₀N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Azanidazol

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung 4-[(E)-2-(1-Methyl-5-nitro-1H-imidazol-2-yl)ethenyl]pyrimidin-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {4-[(E)-2-(1-Methyl-5-nitroimidazol-2-yl)viny]pyrimidin-2-yl}azan

ASK #33764

Chemical Abstract Service Nr. 76448-31-2

Molgewicht 267.238

Bruttoformel C₁₁H₁₃N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Propenidazol

International Nonproprietary Name INN.L21

2. Bezeichnung (E)-Ethyl[2-(1-methyl-5-nitroimidazol-2-ylmethylen)-3-oxobutanoat]

ASK #33765

Chemical Abstract Service Nr. 25287-60-9

Molgewicht 427.2785

Bruttoformel C₁₉H₂₀Cl₂N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Etofamid

International Nonproprietary Name INN.L11

2. Bezeichnung 2,2-Dichlor-*N*-(2-ethoxyethyl)-*N*-[4-(4-nitrophenoxy)benzyl]acetamid
ASK #33766
Chemical Abstract Service Nr. 5560-78-1
Molgewicht 502.2593
Bruttoformel C₂₀H₂₈Cl₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Teclozan
International Nonproprietary Name INN.L41
Zitat Bezeichnung 1 USAN; USMI13; MAR33
2. Bezeichnung 2,2,2',2'-Tetrachlor-*N,N*-bis(2-ethoxyethyl)-*N,N*-[1,4-phenylenbis(methylen)]diacetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N,N'*-[1,4-Phenylenbis(methylen)]bis[2,2-dichlor-*N*-(2-ethoxyethyl)acetamid]

ASK #33767
Chemical Abstract Service Nr. 3639-19-8
Formelstamm (C₁₄H₁₄As₂N₂O₆)⁴⁻ 4H⁺
Molgewicht 460.1457
Bruttoformel C₁₄H₁₈As₂N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Difetarson
International Nonproprietary Name INN.L12
2. Bezeichnung [Ethan-1,2-diyldinitrilobis(4,1-phenylen)]bis(arsonsäure)

ASK #33768
Chemical Abstract Service Nr. 22994-85-0
Molgewicht 260.2487
Bruttoformel C₁₂H₁₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Benznidazol
International Nonproprietary Name INN.L14
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-2-(2-nitroimidazol-1-yl)acetamid

ASK #33769
Chemical Abstract Service Nr. 23256-30-6
Molgewicht 287.2923
Bruttoformel C₁₀H₁₃N₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Nifurtimox
International Nonproprietary Name INN.L9
Zitat Bezeichnung 1 USMI13; MAR33
2. Bezeichnung 3-Methyl-4-[[{(5-nitrofuran-2-yl)methyliden}amino]thiomorpholin-1,1-dioxid]

ASK #33770
Chemical Abstract Service Nr. 50847-11-5
Molgewicht 230.3055

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Ibudilast
International Nonproprietary Name	INN.L28
Zitat Bezeichnung 1	USMI13; MAR33
2. Bezeichnung	2-Methyl-1-[2-(propan-2-yl)pyrazolo[1,5-a]pyridin-3-yl]propan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2-Isopropylpyrazolo[1,5-a]pyridin-3-yl)-2-methylpropan-1-on
ASK #33772	
Chemical Abstract Service Nr.	27293-82-9
Formelstamm	(C ₁₅ H ₁₇ I ₃ N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	641.0217
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ I ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Tyropansäure
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	2-(3-Butanamido-2,4,6-triiodbenzyl)butansäure
ASK #33778	
Formelstamm	x(C ₂₁ -H ₄₁ -N ₇ -O ₁₂) . y(C ₂₁ -H ₃₉ -N ₇ -O ₁₂)
Vorzugsbezeichnung	Dihydrostreptomycin - Streptomycin - Gemisch
International Nonproprietary Name	INN.L1,L1
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(carbamimidoyl)-2-desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyl-(1 2)-5-desoxy-3-C-formyl- -L-lyxofuranosyl-(1 4)-D-streptamin - <i>N,N</i> -Bis(carbamimidoyl)-2-desoxy-2-methylamino- -L-glucopyranosyl-(1 2)-5-desoxy-3-C-hydroxymethyl- -L-lyxofuranosyl-(1 4)-D-streptamin - Gemisch
ASK #33782	
Chemical Abstract Service Nr.	13755-41-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	53775-26-1; 53775-27-2; 56571-54-1; 62763-82-0; 63968-69-4
Formelstamm	C ₆ -H ₁₃ -Al-O ₉ . C ₄ -H ₁₁ -N-O ₃
Molgewicht	377.2786
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₄ AlNO ₁₂
2. Bezeichnung	(D-Gluconato)dihydroxoaluminium-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz
3. Bezeichnung	Aloglutamol
Zitat Bezeichnung 3	NEGWER; MAR33
ASK #33783	
Chemical Abstract Service Nr.	57821-29-1
Vorzugsbezeichnung	Sulodexid
International Nonproprietary Name	INN.L17
2. Bezeichnung	(2-Amino-2-desoxygluco)glucuronoglucan-sulfat
ASK #33784	
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₅ -N ₂ -O-S) ⁺ (H-O) ⁻

Molgewicht 382.519
Bruttoformel C₂₂H₂₆N₂O₂S
Vorzugsbezeichnung Trimetaphanhydroxid
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (1,3-Dibenzyl-2-oxodecahydrothieno[1',2':1,2]thieno[3,4-*d*]imidazol-5-ium)hydroxid

ASK #33791

Chemical Abstract Service Nr. 133-51-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 161842-96-2
Formelstamm (C7-H18-N-O5)⁺ (O3-Sb)⁻
Molgewicht 365.9797
Bruttoformel C₇H₁₈NO₈Sb
Vorzugsbezeichnung Meglumin[trioxoantimonat()]
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung Hydrogentrioxoantimonat()-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz

ASK #33795

Chemical Abstract Service Nr. 641571-10-0
Molgewicht 529.5158
Bruttoformel C₂₈H₂₂F₃N₇O
Vorzugsbezeichnung Nilotinib
International Nonproprietary Name INN.L56
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; PubChem; CAS; FDA-SRS; GlnAS; ChemSpider
2. Bezeichnung 4-Methyl-N-[3-(4-methyl-1*H*-imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]benzamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Methyl-3'-(4-methylimidazol-1-yl)-3-[[4-(3-pyridyl)pyrimidin-2-yl]amino]-5'-(trifluormethyl)benzanilid

ASK #33796

Chemical Abstract Service Nr. 923288-95-3
Formelstamm C₂₈H₂₂F₃N₇O . Cl-H
Molgewicht 565.9767
Bruttoformel C₂₈H₂₃ClF₃N₇O
Vorzugsbezeichnung Nilotinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L56)
2. Bezeichnung 4-Methyl-N-[3-(4-methyl-1*H*-imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]benzamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #33797

Chemical Abstract Service Nr. 923288-90-8
Formelstamm C₂₈H₂₂F₃N₇O . Cl-H . H₂O
Molgewicht 583.992

Bruttoformel C₂₈H₂₃ClF₃N₇O
2. Bezeichnung 4-Methyl-*N*-[3-(4-methyl-1*H*-imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]benzamid-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
3. Bezeichnung Nilotinibhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.8,10.0(2019-2020)/2993
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Nilotinibhydrochlorid 1 HO; 4-Methyl-*N*-[3-(4-methyl-1*H*-imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]benzamid-hydrochlorid-Monohydrat

ASK #33800

Chemical Abstract Service Nr. 118288-08-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 143375-16-0
Molgewicht 431.5484
Bruttoformel C₂₂H₂₉N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Lafutidin
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung 2-[(Furan-2-yl)methansulfinyl]-*N*-[(2*Z*)-4-{4-[(piperidin-1-yl)methyl]pyridin-2-yloxy}but-2-en-1-yl]acetamid

ASK #33801

Chemical Abstract Service Nr. 15687-13-5
Formelstamm (C₂₂H₃₉ClN₂O)⁺ Br⁻
Molgewicht 448.9082
Bruttoformel C₂₂H₃₉BrClNO
Vorzugsbezeichnung Dodecloniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L7
2. Bezeichnung *N*-[2-(4-Chlorphenoxy)ethyl]-*N,N*-dimethyldodecan-1-aminiumbromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(4-Chlorphenoxy)ethyl](dodecyl)(dimethyl)ammoniumbromid

ASK #33802

Chemical Abstract Service Nr. 41744-40-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12772-42-8; 34779-28-7
Formelstamm (C₁₆H₁₆N₂O₇S₂)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 414.4533
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₂O₇S₂
Vorzugsbezeichnung Sulbenicillin
International Nonproprietary Name INN.L12
Zitat Bezeichnung 1 USM113
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-7-oxo-6-[(2*R*)-2-phenyl-2-sulfoacetamido]-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

ASK #33803

Chemical Abstract Service Nr. 156227-98-4
Molgewicht 0

Vorzugsbezeichnung	Afelimomab
International Nonproprietary Name	INN.L41:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	immunoglobulin G3, anti-(human tumor necrosis factor) F(ab') ₂ fragment (mouse monoclonal LU54107 3-chain), disulfide with mouse monoclonal LU54107 -chain, dimer
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #33804	
Chemical Abstract Service Nr.	99453-84-6
Molgewicht	488.2366
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ Br ₂ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Neltenexin
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	MAR33
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2,4-Dibrom-6-(((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-hydroxycyclohexyl)amino)methyl)phenyl]thiophen-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2',4'-Dibrom-6'-[(trans-4-hydroxycyclohexyl)aminomethyl]thiophen-2-carboxanilid
ASK #33805	
Chemical Abstract Service Nr.	30097-06-4
Formelstamm	(C5-H5-N-O4-S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	177.1784
Bruttoformel	C ₅ H ₇ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tidiacic
International Nonproprietary Name	INN.L15
2. Bezeichnung	1,3-Thiazolidin-2,4-dicarbonsäure
ASK #33806	
Chemical Abstract Service Nr.	30986-62-0
Formelstamm	C5-H7-N-O4-S . C6-H14-N4-O2
Molgewicht	351.3793
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₁ N ₅ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Tidiacic-Arginin
International Nonproprietary Name	INN.L15,L6
2. Bezeichnung	1,3-Thiazolidin-2,4-dicarbonsäure-L-Arginin-Salz (1:1)
ASK #33807	
Chemical Abstract Service Nr.	114-33-0
Molgewicht	136.1512
Bruttoformel	C ₇ H ₈ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	<i>N</i> -Methylnicotinamid
International Nonproprietary Name	(INN.L3)

2. Bezeichnung *N*-Methylpyridin-3-carboxamid
ASK #33808
Chemical Abstract Service Nr. 30925-07-6
Formelstamm (C₆-H₁₀-N₂-O₄-S₂)²⁻ 2H⁺ . 2 Cl-H
Molgewicht 313.2224
Bruttoformel C₆H₁₄Cl₂N₂O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Cystindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L44)
2. Bezeichnung L-Cystindihydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 EINECS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-Cystinhydrochlorid; E 921^{*}; Cystinhydrochlorid; L-Cysteindisulfid-dihydrochlorid; (2*R*,2'*R*)-3,3'-Disulfandiylbis(2-aminopropansäure)-hydrochlorid (1:2)

ASK #33809
Chemical Abstract Service Nr. 379270-38-9
Formelstamm C₂₁-H₂₉-N₆-O₅-P . C₄-H₄-O₄
Molgewicht 592.5381
Bruttoformel C₂₅H₃₃N₆O₉P
Vorzugsbezeichnung Tenofoviralfenamidfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung Propan-2-yl{*N*-[*(S)*-{[(2*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy}methyl)phenoxyphosphinoyl]-L-alaninat}-(2*E*)-but-2-endioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tenofovir-alafenamid-monofumarat; Isopropyl[*(S)*-2-[[*(S)*-{[(*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yloxy]methyl}(phenoxy)phosphoryl]amino]propanoat]-fumarat (1:1)

ASK #33810
Chemical Abstract Service Nr. 123123-68-2
Formelstamm (C₂₇-H₃₄-N₂-O₇₀-S₁₆)¹⁶⁻ 16H⁺
Molgewicht 2035.6973
Bruttoformel C₂₇H₅₀N₂O₇₀S₁₆
Vorzugsbezeichnung Aprosulat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung *N,N*-(Propan-1,3-diyl)bis[2,3,5,6-tetra-*O*-sulfo-4-*O*-(2,3,4,6-tetra-*O*-sulfo- β -D-galactopyranosyl)-D-gluconamid]

ASK #33811
Formelstamm (C₁₆-H₂₆-N₅-O₈)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 419.4302
Bruttoformel C₁₆H₂₉N₅O₈
2. Bezeichnung *N,N*-Bis[2-[(carboxymethyl)(methylcarbamoylethyl)amino]ethyl]glycin

ASK #33813

Chemical Abstract Service Nr. 120041-08-9
Formelstamm (C₁₇-H₂₉-N₄-O₇)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 404.4586
Bruttoformel C₁₇H₃₂N₄O₇
2. Bezeichnung *rac*-{10-[(2*R*)-2-Hydroxypropyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl}triessigsäure

ASK #33816

Chemical Abstract Service Nr. 88649-88-1

Vorzugsbezeichnung Cadexomer

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung carboxymethylated microspheres produced by reaction of partially hydrolysed starch with epichlorhydrin; slowly degradable by amylase (with a half-life of more than 120 minutes); Each cadexomer name is followed by a number referring to the mean diameter in micrometer of the microspheres: e.g. cadexomer 110, 200. The method of determining this parameter is approved by the competent national authority.

ASK #33819

Chemical Abstract Service Nr. 120373-36-6

Formelstamm (C₂₂-H₃₇-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 382.5341

Bruttoformel C₂₂H₃₈O₅

Vorzugsbezeichnung Unoproston

International Nonproprietary Name INN.L32

2. Bezeichnung (Z)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-3,5-Dihydroxy-2-(3-oxodecyl)cyclopentyl]hept-5-ensäure

ASK #33820

Formelstamm (C₂₃-H₂₈-N₃-O₁₁)⁵⁻ Ca²⁺ 3H⁺

Molgewicht 565.5837

Bruttoformel C₂₃H₃₁CaN₃O₁₁

Vorzugsbezeichnung Caloxetsäure

International Nonproprietary Name INN.L43

2. Bezeichnung Trihydrogen[(4*S*)-4-(4-ethoxybenzyl)-3,6,9-tris(carboxylatomethyl)-3,6,9-triazaundecandioat(5-)]calciat(3-)

ASK #33821

Chemical Abstract Service Nr. 153924-80-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 207230-20-4

Formelstamm (C₂₃-H₂₈-N₃-O₁₁)⁵⁻ Ca²⁺ 3Na⁺

Molgewicht 631.5292

Bruttoformel C₂₃H₂₈CaN₃Na₃O₁₁

Vorzugsbezeichnung Trinatriumcaloxetat

International Nonproprietary Name (INN.L43)

2. Bezeichnung Trinatrium[(4*S*)-4-(4-ethoxybenzyl)-3,6,9-tris(carboxylatomethyl)-3,6,9-triazaundecandioat(5-)]calciat(3-)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Caloxetsäure-Trinatriumsalz

ASK #33822

Chemical Abstract Service Nr. 51742-87-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 147368-43-2
Molgewicht 378.3122
Bruttoformel C₁₇H₁₆F₆N₂O
Vorzugsbezeichnung (+)-Mefloquin
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung (S)-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl][(R)-piperidin-2-yl]methanol

ASK #33823

Chemical Abstract Service Nr. 51742-86-0
Formelstamm C17-H16-F6-N2-O . Cl-H
Molgewicht 414.7731
Bruttoformel C₁₇H₁₇ClF₆N₂O
Vorzugsbezeichnung (+)-Mefloquinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung (S)-[2,8-Bis(trifluormethyl)chinolin-4-yl][(R)-piperidin-2-yl]methanol-hydrochlorid

ASK #33825

Andere Chemical Abstract Service Nr. 13463-43-9
Formelstamm Fe2+ (O4-S)2⁻ . x H2-O
Molgewicht 357.8636
Bruttoformel FeO₄S
2. Bezeichnung Eisen()-sulfat x H₂O [FeSO₄-Gehalt gemäß Ph.Eur. 86,0-90,0 % (x = 0,94-1,37), gemäß USP 86,0-89,0 % (x = 1,04-1,37), gemäß Ph.Int. 80,0-90,0 % (x = 0,94-2,11)]
3. Bezeichnung Getrocknetes Eisen()-sulfat ((mit Angabe der Restfeuchte, der Zusammensetzung oder der referenzierten Pharmakopöe))
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; EAB5.7,6.0,7.0+2,8.0,9.0(2007-2018)/2340
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Eisen(II)-sulfat-x-Wasser; Ferrosulfat, getrocknetes [80,52-84,89 % FeSO]; Getrocknetes Ferrosulfat [80,52-84,89 % FeSO]; Eisen(II)-sulfat, getrocknetes; Eisen(II)-sulfat-Sesquihydrat [80,0-90,0 % FeSO]

ASK #33826

2. Bezeichnung Myroxylon-balsamum-var.balsamum-Rindenbalsam
3. Bezeichnung Tolubalsam
Zitat Bezeichnung 3 Hager2008; Ph.Eur.2008,6.0/1596; Ph.Eur.2002,4.00,4.06/1596; Ph.Eur.2005,5.0/1596

ASK #33827

Chemical Abstract Service Nr. 195140-65-9
Formelstamm C17-H19-N-O3 . (C14-H10-Cl2-N-O2)⁻ H+
Molgewicht 581.4863

Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₀ Cl ₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Morphin-Diclofenac
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	[2-(2,6-Dichloranilino)phenyl]essigsäure-(5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-4,5-Epoxy-17-methylmorphin-7-en-3,6-diol-Salz (1:1)
ASK #33831	
Chemical Abstract Service Nr.	503605-66-1
Formelstamm	C6552-H10080-N1740-O2052-S46
Molgewicht	148000
Vorzugsbezeichnung	Adecatumumab
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human antigen 17-1A)(human monoclonal MT201 1-chain), disulfide with human monoclonal MT201 2-chain, dimer
ASK #33832	
Chemical Abstract Service Nr.	67346-49-0
Molgewicht	344.4049
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Arformoterol
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	2'-Hydroxy-5'-[(<i>R</i>)-1-hydroxy-2-[(<i>R</i>)-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl]formanilid
ASK #33833	
Chemical Abstract Service Nr.	136470-65-0
Molgewicht	444.4809
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Banoxantron
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	1,4-Bis[[2-(dimethylazino)ethyl]amino]-5,8-dihydroxyanthracen-9,10-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,4-Bis({2-[(dimethyl)(oxo)-lambda(5)-amino]ethyl}amino)-5,8-dihydroxy-9,10-anthrachinon
ASK #33834	
Chemical Abstract Service Nr.	195533-53-0
Molgewicht	371.255
Bruttoformel	C ₁₃ H ₇ F ₆ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Batabulin
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2,3,4,5,6-Pentafluor- <i>N</i> -(3-fluor-4-methoxyphenyl)benzolsulfonamid
ASK #33835	
Chemical Abstract Service Nr.	144348-08-3

Molgewicht 391.4249
Bruttoformel C₁₇H₂₅N₇O₄
Vorzugsbezeichnung Binodenoson
International Nonproprietary Name INN.L52
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 1-(6-Amino-2-[2-[(*E*)-cyclohexylmethyliden]hydrazinyl]-9*H*-purin-9-yl)-1-desoxy- β -D-ribofuranose

ASK #33836

Chemical Abstract Service Nr. 428863-50-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1132819-27-2; 339184-10-0

Molgewicht 47800

Bruttoformel C₂₁₁₅H₃₂₅₂N₅₅₆O₆₇₃S₁₆

Vorzugsbezeichnung Certolizumab pegol

International Nonproprietary Name INN.L59:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 eINN.L52; eINN.L59:Corr.CN; eINNV.L90; CAS; eINNV.L97:Corr.CN

2. Bezeichnung [H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYVFT DYGMNWRQA PGKGLEWMGW INTYIGEPY ADSVKGRFTF SLDTSKSTAY LQMNSLRAED TAVYYCARGY RSYAMDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKEPKS CDKHTTCAA [L]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQNVG TNVAWYQQKPK GKAPKALIYS ASFLYSGVPY RFGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ YNIYPLTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, 22,96:145,201:221,214':23',88':134',194'-Pentakis(disulfid), S-[(3*RS*)-1-(3-[[2-(*N*²,*N*⁶-bis[(-methylpoly(oxyethylen)_n-oxy]carbonyl)-L-lysinamido)ethyl]amino)-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl]-substituiert an Cys227, n = ca. 450

ASK #33837

Chemical Abstract Service Nr. 82059-50-5

Molgewicht 382.4528

Bruttoformel C₂₂H₂₆N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Dextofisopam

International Nonproprietary Name INN.L52

2. Bezeichnung (5*R*)-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-ethyl-7,8-dimethoxy-4-methyl-5*H*-2,3-benzodiazepin

ASK #33838

Chemical Abstract Service Nr. 149838-23-3

Molgewicht 247.2053

Bruttoformel C₈H₁₃N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Doranidazol

International Nonproprietary Name INN.L52

2. Bezeichnung (2*RS*,3*SR*)-3-(2-Nitroimidazol-1-ylmethoxy)butan-1,2,4-triol

ASK #33839

Chemical Abstract Service Nr. 381683-92-7

Formelstamm	(C39-H32-Cl3-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	748.1137
Bruttoformel	C ₃₉ H ₃₃ Cl ₃ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Ecopladib
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	4-(2-{5-Chlor-2-[2-(3,4-dichlorbenzylsulfonamido)ethyl]-1-(diphenylmethyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl}ethoxy)benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[2-(1-Benzhydryl-5-chlor-2-{2-[(3,4-dichlorbenzylsulfonyl)amino]ethyl}indol-3-yl)ethoxy]benzoesäure
ASK #33840	
Chemical Abstract Service Nr.	104746-04-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1246196-39-3
Molgewicht	254.2839
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Eslicarbazepin
International Nonproprietary Name	INN.L53
Zitat Bezeichnung 1	IGS; Pharmavista; ROMP2017
2. Bezeichnung	(10 <i>S</i>)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid; (<i>S</i>)-10-Monohydroxy-dihydrocarbamazepin; (<i>S</i>)-Licarbazepin; (<i>S</i>)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenz[<i>b,f</i>]azepin-5-carboxamid
ASK #33841	
Chemical Abstract Service Nr.	119618-22-3
Molgewicht	357.4864
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Esoxybutynin
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	[4-(Diethylamino)but-2-in-1-yl][(<i>S</i>)-(cyclohexyl)(hydroxy)(phenyl)acetat]
ASK #33842	
Chemical Abstract Service Nr.	170105-16-5
Molgewicht	319.4002
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Imidafenacin
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	4-(2-Methylimidazol-1-yl)-2,2-diphenylbutanamid
ASK #33843	
Chemical Abstract Service Nr.	357613-86-6

Formelstamm	C6850-H10656-N1824-O2106-S50
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Lumiliximab
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human immunoglobulin E receptor type II) (human- <i>Macaca irus</i> monoclonal IDEC-152 1-chain), disulfide with human- <i>Macaca irus</i> monoclonal IDEC-152-chain, dimer
ASK #33844	
Chemical Abstract Service Nr.	147116-67-4
Molgewicht	468.6728
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Maropitant
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	CAS; (USAN); EUTCT; IGS; ATCvet; MeSH
2. Bezeichnung	(2S,3S)-N-[(5- <i>tert</i> -Butyl-2-methoxyphenyl)methyl]-2-(diphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2S,3S)-2-Benzhydrylchinuclidin-3-yl][(5- <i>tert</i> -butyl-2-methoxybenzyl)azan]; (2S,3S)-2-Benzhydryl-N-(5- <i>tert</i> -butyl-2-methoxybenzyl)chinuclidin-3-amin; (2S,3S)-N-(5- <i>tert</i> -Butyl-2-methoxybenzyl)-2-(diphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-amin
ASK #33845	
Chemical Abstract Service Nr.	366017-09-6
Molgewicht	468.4709
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ F ₃ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mubritinib
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-[4-[4-(2-[(<i>E</i>)-2-[4-(Trifluormethyl)phenyl]ethenyl]-1,3-oxazol-4-ylmethoxy)phenyl]butyl]-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol
ASK #33846	
Chemical Abstract Service Nr.	446022-33-9
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₃ -N ₅ -O ₆ -S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	463.5074
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₅ N ₅ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Pelitrexol
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	(2S)-2-(5-{2-[(6S)-2-Amino-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]ethyl}-4-methylthiophen-2-carboxamido)pentandisäure
ASK #33847	
Chemical Abstract Service Nr.	443144-26-1

Molgewicht	376.4267
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ FN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Pruvanserin
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	7-{4-[2-(4-Fluorphenyl)ethyl]piperazin-1-ylcarbonyl}-1 <i>H</i> -indol-3-carbonitril
ASK #33848	
Chemical Abstract Service Nr.	196597-26-9
Molgewicht	259.3434
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Ramelteon
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(8 <i>S</i>)-1,2,7,8-Tetrahydro-6 <i>H</i> -indeno[5,4- <i>b</i>]furan-8-yl]ethyl}propanamid
ASK #33849	
Chemical Abstract Service Nr.	347396-82-1
Formelstamm	C2158-H3282-N562-O681-S12
Molgewicht	48400
Vorzugsbezeichnung	Ranibizumab
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
ASK #33850	
Chemical Abstract Service Nr.	218298-21-6
Molgewicht	528.4616
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₀ F ₄ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Razaxaban
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	1-(3-Amino-1,2-benzoxazol-5-yl)-4'-[2-(dimethylaminomethyl)imidazol-1-yl]-2'-fluor-3-(trifluormethyl)pyrazol-5-carboxanilid
ASK #33851	
Chemical Abstract Service Nr.	304853-42-7
Molgewicht	297.3748
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Tanaproget
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	5-(4,4-Dimethyl-2-sulfanyliden-1,4-dihydro-2 <i>H</i> -3,1-benzoxazin-6-yl)-1-methylpyrrol-2-carbonitril
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(4,4-Dimethyl-2-thioxo-1,4-dihydro-2 <i>H</i> -3,1-benzoxazin-6-yl)-1-methylpyrrol-2-carbonitril
ASK #33852	

Chemical Abstract Service Nr.	287714-30-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	197922-42-2
Molgewicht	3752.0825
Bruttoformel	C ₁₆₄ H ₂₅₂ N ₄₄ O ₅₅ S
Vorzugsbezeichnung	Teduglutid
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	His-Gly-Asp-Gly-Ser-Phe-Ser-Asp-Glu-Met-Asn-Thr-Ile-Leu-Asp-Asn-Leu-Ala-Ala-Arg-Asp-Phe-Ile-Asn-Trp-Leu-Ile-Gln-Thr-Lys-Ile-Thr-Asp

ASK #33853

Chemical Abstract Service Nr.	375823-41-9
Formelstamm	C6428-H9976-N1720-O2018-S42
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Tocilizumab
International Nonproprietary Name	INN.L52
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human interleukin 6 receptor)(human-mouse monoclonal MRA heavy chain), disulfide with human-mouse monoclonal MRA -chain, dimer

ASK #33854

Chemical Abstract Service Nr.	159811-51-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1146962-23-3
Molgewicht	433.5824
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Ulipristal
International Nonproprietary Name	INN.L68:Corr
Zitat Bezeichnung 1	USAN; BAN; CAS; ATC; MeSH; MAR2012; KEGG.D09567; IGS
2. Bezeichnung	11 -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17-hydroxy-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	CDB 3236; Uliprisnil

ASK #33855

Chemical Abstract Service Nr.	502496-16-4
Formelstamm	C6414-H9934-N1718-O2010-S40
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Urtoxazumab
International Nonproprietary Name	INN.L52
2. Bezeichnung	immunoglobulin, anti-(<i>Escherichia coli</i> Shiga-like toxin II B subunit)(human-mouse hybridoma HuVTm1.1 -chain V-D-J region), disulfur with human-mouse hybridoma HuVTm1.1 -chain V-J region, dimer

ASK #33856

Chemical Abstract Service Nr.	380886-95-3
--------------------------------------	-------------

Molgewicht 326.3483
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Valtorcitabin
International Nonproprietary Name INN.L52
2. Bezeichnung [1,2-Didesoxy-1-(4-amino-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-1-yl)-L-erythro-pentofuranos-3-O-yl][(S)-2-amino-3-methylbutanoat]

ASK #33857

Chemical Abstract Service Nr. 652153-01-0
Vorzugsbezeichnung Zanolimumab

International Nonproprietary Name INN.L52

2. Bezeichnung immunoglobulin G1, anti-(human antigen CD4), heavy chain disulfide with the -chain of human monoclonal antibody 6G5.2, dimer

ASK #33858

Chemical Abstract Service Nr. 566906-50-1

Formelstamm (C₂₅H₂₃ClN₃O₃S)⁻ H⁺

Molgewicht 481.9944

Bruttoformel C₂₅H₂₄ClN₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Beminafil

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-(4-[[[3-Chlor-4-methoxyphenyl)methyl]amino][1]benzothieno[2,3-*d*]pyrimidin-2-yl)cyclohexan-1-carbonsäure

ASK #33859

Chemical Abstract Service Nr. 465540-87-8

Formelstamm C1253-H1949-N351-O356-S13 . C729-H1102-N209-O261-S15 . C24-H31-N6-O4

Molgewicht 45500

Bruttoformel C₂₀₀₆H₃₀₈₂N₅₆O₆₂₁S₂₈

Vorzugsbezeichnung Taneptacogin alfa

International Nonproprietary Name INN.L52

2. Bezeichnung [A]IVGGKVC(A7S A12S)PKG EC(A12S A7S)PWQVLLLV NGAQLC(A26S A42S)GGTL INTIWWVSAA H(A41N C3CO)C(A42S A26S)FDKIKNWR NLIAVLGEHD LSEHDGDEQS RRVAQVIIPS TYVPGTTNHD IALLRLHQPV VLTDHVVPLC(A110S B135S) LPERTFSERT LAFVRFSLVS GWGQLLDGRG TALELMVLNV PRLMTQDC(A158S A177S)LQ QSRKVGDSPN ITEYMFC(A177S A158S)AGY SDGSKDSC(A188S A216S)KG DS(A192O C3)GGPHATHY RGTWYLTGIV SWGQGC(A216S A188S)ATVG HFGVYTRVSQ YIEWLQKLMR [B]Ala-Asn-Ala-Phe-Leu-Gla-Gla-Leu-Arg-Pro-Gly-Ser-Leu-Gla-Arg-Gla-Cys(B17S B22S)-Lys-Gla-Gla-Gln-Cys(B22S B17S)-Ser-Phe-Gla-Gla-Ala-Arg-Gla-Ile-Phe-Lys-Asp-Ala-Gla-Arg-Thr-Lys-Leu-F ASSPC(B55S B70S)QNGGS C(B61S B50S)KDQLQSYIC(B70S B55S) FC(B72S B81S)LPAFEGRN C(B81S B72S)ETHKDDQLI C(B91S B102S)VNENGGC(B98S B112S)EQ YC(B102S B91S)SDHTGTKR SC(B112S B98S)RC(B114S B127S)HEGYSL LADGVSC(B127S B114S)TPT VEYPC(B135S A110S)GKIPI LEKRNASKPQ GR [C]PPR(C3CO A41N)(C3 A192O) (glycosyliert an N A170, S B52, S B60, N B145)

ASK #33860

Chemical Abstract Service Nr. 275371-94-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 870151-88-5

Molgewicht 3339.7095

Bruttoformel C₁₅₂H₂₃₂N₄₀O₄₅
Vorzugsbezeichnung Taspoglutid

**International
Nonproprietary
Name** INN.L61

2. Bezeichnung N^β-(2-{N-[2-(L-Histidinamido)-2-methylpropanoyl]-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valyl-L-seryl-L-seryl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -glutamylglycyl-L-glutaminyll-alanyl-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym His-Aib-alpha-Glu-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-alpha-Asp-Val-Ser-Ser-Tyr-Leu-alpha-Glu-Gly-Gln-Ala-Ala-Lys-alpha-Glu-Phe-Ile-Ala-Trp-Leu-Val-Lys-Aib-Arg-NH

ASK #33861

Formelstamm C152-H232-N40-O45 . x(C2-H4-O2)

Vorzugsbezeichnung Taspoglutidacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L61)

2. Bezeichnung N^β-(2-{N-[2-(L-Histidinamido)-2-methylpropanoyl]-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valyl-L-seryl-L-seryl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -glutamylglycyl-L-glutaminyll-
(1:x)

ASK #33863

Formelstamm (C22-H23-Cl-N2-O8 . Cl-H)x . (C22-H24-N2-O8 . Cl-H)y . (andere Tetracyclin-Derivate), x = 0,895-1,000, y = 0,000-0,080, z = 0,000-0,050

2. Bezeichnung (4S,4aS,5aS,6S,12aS)-7-Chlor-4-dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid -
(4S,4aS,5aS,6S,12aS)-4-Dimethylamino-3,6,10,12,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid (x:y)

3. Bezeichnung Chlortetracyclinhydrochlorid (Ph.Eur.) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Chlortetracyclinhydrochlorid'; Chlortetracyclinhydrochlorid - Tetracyclinhydrochlorid (1:x)

ASK #33864

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1391-36-2

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 65454-15-1

Formelstamm (C89-H123-N23-O25-S3)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 2013.2789

Bruttoformel C₈₉H₁₂₅N₂₃O₂₅S₃

Vorzugsbezeichnung Lancovutid

**International
Nonproprietary
Name** INN.L61

2. Bezeichnung N^β-(N-[N-{N-[L-Cysteinyl-(1S 18S)-L-lysyl-L-glutaminyll-cysteinyl-(4S 14S)-L-cysteinyl-(5S 11S)-3-amino-L-alanyl-(6N^β 19M^β)-L-phenylalanyllglycyl-L-prolyll-phenylalanyl]-(2S,3S)-2-amino-3-sulfanyllbut

ASK #33865

Chemical Abstract Service Nr. 1553-34-0

Formelstamm C20-H23-N-S . Cl-H

Molgewicht 345.9293

Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ ClNS
Vorzugsbezeichnung	Metixenhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	1-Methyl-3-(9 <i>H</i> -thioxanthen-9-ylmethyl)piperidin-hydrochlorid

ASK #33869

Chemical Abstract Service Nr.	608141-41-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	666854-78-0
Molgewicht	460.5002
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Apremilast
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(1 <i>S</i>)-1-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-2-(methansulfonyl)ethyl]-1,3-dioxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -isoindol-4-yl}acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #33870

Chemical Abstract Service Nr.	174022-42-5
Formelstamm	(C36-H54-O6) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	584.8262
Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Bevirimat
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	3-(3-Carboxy-3-methylbutanoyloxy)lup-20(29)-en-28-säure

ASK #33871

Formelstamm	(C36-H54-O6) ²⁻ 2(C7-H18-N-O5) ⁺
Molgewicht	975.2534
Bruttoformel	C ₅₀ H ₉₀ N ₂ O ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Bevirimat-Dimeglumin
International Nonproprietary Name	INN.L58,L6
2. Bezeichnung	3-(3-Carboxy-3-methylbutanoyloxy)lup-20(29)-en-28-säure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol-Salz (1:2)

ASK #33873

Formelstamm	(C11-H20-O2) _x . (C5-H8-O3) _y . (C4-H6-O2) _z
2. Bezeichnung	Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-co-(2-hydroxyethyl)acrylat-co-methylacrylat] (x:y:z) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))

ASK #33876

Chemical Abstract Service Nr.	207623-20-9
Formelstamm	(C236-H280-N70-O133-P23-S23) ²³⁻ 23H ⁺
Molgewicht	7698.2118
Bruttoformel	C ₂₃₆ H ₃₀₃ N ₇₀ O ₁₃₃ P ₂₃ S ₂₃

Vorzugsbezeichnung Agatolimod

**International
Nonproprietary
Name** INN.L60

2. Bezeichnung *P*-Thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-*P*

ASK #33877

Formelstamm (C₂₃₆H₂₈₀N₇₀O₁₃₃P₂₃S₂₃)²³⁻ 23Na⁺

Molgewicht 8203.7938

Bruttoformel C₂₃₆H₂₈₀N₇₀Na₂₃O₁₃₃P₂₃S₂₃

Vorzugsbezeichnung Agatolimod-Tricosanatrium

**International
Nonproprietary Name** (INN.L60)

2. Bezeichnung *P*-Thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl-(3' 5')-*P*
Tricosanatriumsalz

ASK #33879

Chemical Abstract Service Nr. 771-50-6

Formelstamm (C₉H₆N₂O)⁻ H⁺

Molgewicht 161.1574

Bruttoformel C₉H₇NO₂

2. Bezeichnung Indol-3-carbonsäure

ASK #33880

Chemical Abstract Service Nr. 94213-24-8

Molgewicht 256.0914

Bruttoformel C₉H₇Cl₂N₅

2. Bezeichnung (2,3-Dichlorphenyl)[(E)-(diaminomethyliden)hydrazinyliden]acetonitril

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2,3-Dichlorphenyl)[(E)-(diaminomethyliden)hydrazono]acetonitril

ASK #33881

Chemical Abstract Service Nr. 94213-23-7

Molgewicht 256.0914

Bruttoformel C₉H₇Cl₂N₅

2. Bezeichnung (2,3-Dichlorphenyl)[(Z)-(diaminomethyliden)hydrazinyliden]acetonitril

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2,3-Dichlorphenyl)[(Z)-(diaminomethyliden)hydrazono]acetonitril

ASK #33882

Chemical Abstract Service Nr. 661463-79-2

Molgewicht 258.0609

Bruttoformel C₉H₅Cl₂N₃O₂

2. Bezeichnung 6-(2,3-Dichlorphenyl)-1,2,4-triazin-3,5(2*H*,4*H*)-dion

ASK #33883

Chemical Abstract Service Nr. 50-45-3
Formelstamm (C7-H3-Cl2-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 191.0115
Bruttoformel C₇H₄Cl₂O₂
2. Bezeichnung 2,3-Dichlorbenzoesäure

ASK #33884

Chemical Abstract Service Nr. 252186-79-1
Molgewicht 429.0876
Bruttoformel C₁₆H₉Cl₄N₅O
2. Bezeichnung *N*-[5-Amino-6-(2,3-dichlorphenyl)-1,2,4-triazin-3-yl]-2,3-dichlorbenzamid

ASK #33885

Chemical Abstract Service Nr. 252186-78-0
Molgewicht 257.0761
Bruttoformel C₉H₆Cl₂N₄O
2. Bezeichnung 3-Amino-6-(2,3-dichlorphenyl)-1,2,4-triazin-5(4*H*)-on

ASK #33886

Chemical Abstract Service Nr. 26774-88-9
Formelstamm (C8-H10-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 153.1784
Bruttoformel C₈H₁₁NO₂
2. Bezeichnung (*R*)-(Amino)(cyclohexa-1,4-dienyl)essigsäure

ASK #33887

Formelstamm (C16-H18-N3-O5-S)⁻ H⁺
Molgewicht 365.4042
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₅S
2. Bezeichnung (5*R*,6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-5,8-dioxo-5⁴-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #33888

Formelstamm (C16-H18-N3-O5-S)⁻ H⁺
Molgewicht 365.4042
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₅S
2. Bezeichnung (5*S*,6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohexa-1,4-dienyl)acetamido]-3-methyl-5,8-dioxo-5⁴-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #33889

Chemical Abstract Service Nr. 215172-75-1
Formelstamm (C16-H16-N3-O5-S)⁻ H⁺
Molgewicht 363.3883
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₅S
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(2-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(2-hydroxyphenyl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #33890

Chemical Abstract Service Nr. 37051-00-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37760-96-6

Formelstamm (C₁₆H₂₀N₃O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 351.4206

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₄S

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohex-1-en-1-yl)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung 7*R*-7-[(*R*)-2-Amino-2-(cyclohex-1-en-1-yl)acetamido]-3-methyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #33892

Chemical Abstract Service Nr. 88270-91-1

Molgewicht 318.323

Bruttoformel C₁₃H₂₂N₂O₇

2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*R*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-6-Amino-4*a*,7,9-trihydroxy-2-methyl-8-(methylamino)decahydro-2*H*-pyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on

ASK #33893

Molgewicht 352.3807

Bruttoformel C₁₄H₂₈N₂O₈

2. Bezeichnung 3,5-Didesoxy-3,5-bis(methylamino)-1-*O*-[(2*S*,4*S*,6*R*)-3,3,4-trihydroxy-6-methyloxan-2-yl]-*epi*-inositol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,5-Didesoxy-3,5-bis(methylamino)-1-*O*-[(2*S*,4*S*,6*R*)-3,3,4-trihydroxy-6-methyltetrahydropyran-2-yl]-*epi*-inositol

ASK #33894

Molgewicht 348.349

Bruttoformel C₁₄H₂₄N₂O₈

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-3,4*a*,7,9-Tetrahydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)decahydro-2*H*-pyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on

ASK #33895

Chemical Abstract Service Nr. 5534-13-4

Molgewicht 448.5243

Bruttoformel C₂₅H₃₃FO₆

Vorzugsbezeichnung Betamethason-17-propionat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)propanoat

ASK #33896

Molgewicht 392.8914

Bruttoformel C₂₂H₂₆ClFO₃

2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-11 -hydroxy-16-methylpregna-1,4,16-trien-3,20-dion

ASK #33897

Chemical Abstract Service Nr. 25122-52-5

Molgewicht 466.97

Bruttoformel C₂₅H₃₂ClFO₅
2. Bezeichnung (21-Chlor-9-fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)propanoat

ASK #33898

Chemical Abstract Service Nr. 25120-99-4

Molgewicht 468.9859

Bruttoformel C₂₅H₃₄ClFO₅

2. Bezeichnung (21-Chlor-9-fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17-yl)propanoat

ASK #33899

Molgewicht 432.9801

Bruttoformel C₂₅H₃₃ClO₄

2. Bezeichnung (21-Chlor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)propanoat

ASK #33900

Formelstamm (C₂₂-H₂₆-F-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 374.4458

Bruttoformel C₂₂H₂₇FO₄

2. Bezeichnung (*E*)-9-Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3-oxopregna-1,4,17(20)-trien-21-säure

ASK #33901

Chemical Abstract Service Nr. 4351-48-8

Molgewicht 432.5249

Bruttoformel C₂₅H₃₃FO₅

2. Bezeichnung (9-Fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)propanoat

ASK #33902

Chemical Abstract Service Nr. 15423-80-0

Molgewicht 526.6147

Bruttoformel C₂₆H₃₅FO₈S

2. Bezeichnung [9-Fluor-11 -hydroxy-21-(methansulfonyloxy)-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl]propanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (9-Fluor-11beta-hydroxy-21-mesyloxy-16beta-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl)propionat

ASK #33903

Molgewicht 448.9547

Bruttoformel C₂₅H₃₀ClFO₄

2. Bezeichnung (17*R*)-4'-Chlor-5'-ethyl-9-fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-2',3'-dihydrospiro[androsta[1,4]dien-17,2'-furan]-3,3'-dion

ASK #33904

Chemical Abstract Service Nr. 75883-07-7

Molgewicht 448.5243

Bruttoformel C₂₅H₃₃FO₆

Vorzugsbezeichnung Betamethason-21-propionat

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung (9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl)propanoat

ASK #33905

Chemical Abstract Service Nr. 640-68-6

Formelstamm (C₅-H₁₀-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 117.1463

Bruttoformel C₅H₁₁NO₂

2. Bezeichnung (*R*)-2-Amino-3-methylbutansäure

3. Bezeichnung D-Valin

ASK #33906

Chemical Abstract Service Nr. 125-65-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11023-32-8; 17107-35-6

Molgewicht 378.5024

Bruttoformel C₂₂H₃₄O₅

Vorzugsbezeichnung Pleuromulin

International Nonproprietary Name INN.L16

Zitat Bezeichnung 1 CAS

ASK #33907

Chemical Abstract Service Nr. 133787-61-8

Molgewicht 465.6889

Bruttoformel C₂₆H₄₃NO₄S

2. Bezeichnung [(3*aS*,4*R*,5*S*,6*S*,8*R*,9*R*,9*aR*,10*R*)-5-Hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-6-vinylperhydro-3*a*,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl]{2-[(1-amino-2-methylpropan-2-yl)sulfonyl]acetat}

ASK #33908

Molgewicht 580.8194

Bruttoformel C₃₁H₅₂N₂O₆S

2. Bezeichnung [(3*aS*,4*R*,5*S*,6*S*,8*R*,9*R*,9*aR*,10*R*)-5-Hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-6-vinylperhydro-3*a*,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl]{2-{1-[(*R*)-2-amino-3-methylbutanamido]-2-methylpropan-2-ylsulfonyl}acetat}

ASK #33909

Molgewicht 663.951

Bruttoformel C₃₆H₆₁N₃O₆S

2. Bezeichnung [(3*aS*,4*R*,5*S*,6*S*,8*R*,9*R*,9*aR*,10*R*)-5-Hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxo-6-vinylperhydro-3*a*,9-propanocyclopenta[8]annulen-8-yl]{2-[(1-[(*R*)-2-[(*R*)-2-amino-3-methylbutanamido]-3-methylbutanamido]-2-methylpropan-2-ylsulfonyl]acetat}

ASK #33910

Chemical Abstract Service Nr. 684286-46-2

Molgewicht 490.6156

Bruttoformel C₂₄H₃₄N₄O₅S

Vorzugsbezeichnung *cis*-Glimepirid

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung 3-Ethyl-*N*-{2-[4-(((1*s*,4*s*)-4-methylcyclohexyl)carbamoyle)sulfamoyl]phenyl}ethyl)-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-carboxamid

ASK #33911

Chemical Abstract Service Nr. 119018-29-0

Molgewicht 351.4206

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₄S

2. Bezeichnung 3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-*N*-[2-(4-sulfamoylphenyl)ethyl]-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-carboxamid

ASK #33912

Chemical Abstract Service Nr. 119018-30-3

Molgewicht 409.4567

Bruttoformel C₁₈H₂₃N₃O₆S

2. Bezeichnung Methyl({4-[2-(3-ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}carbamate)

ASK #33913

Molgewicht 490.6156

Bruttoformel C₂₄H₃₄N₄O₅S

2. Bezeichnung 3-Ethyl-*N*-{2-[3-({(1*r*,4*r*)-4-methylcyclohexyl}carbamoyl)sulfamoyl]phenyl}ethyl}-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-{3-[2-(3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}-3-(trans-4-methylcyclohexyl)harnstoff

ASK #33914

Molgewicht 351.4206

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₄S

2. Bezeichnung 3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-*N*-[2-(3-sulfamoylphenyl)ethyl]-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-carboxamid

ASK #33915

Molgewicht 409.4567

Bruttoformel C₁₈H₂₃N₃O₆S

2. Bezeichnung Methyl({2-[2-(3-ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}carbamate)

ASK #33916

Molgewicht 423.4833

Bruttoformel C₁₉H₂₅N₃O₆S

2. Bezeichnung Methyl(*N*-{4-[2-(3-ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}-*N*-methylcarbamate)

ASK #33917

Molgewicht 484.5679

Bruttoformel C₂₄H₂₈N₄O₅S

2. Bezeichnung 1-{4-[2-(3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}-3-(*p*-tolyl)harnstoff

ASK #33918

Molgewicht 490.6156

Bruttoformel C₂₄H₃₄N₄O₅S

2. Bezeichnung 3-Ethyl-*N*-{2-[2-({(1*r*,4*r*)-4-methylcyclohexyl}carbamoyl)sulfamoyl]phenyl}ethyl}-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-{2-[2-(3-Ethyl-4-methyl-2-oxo-2,5-dihydropyrrol-1-carboxamido)ethyl]phenylsulfonyl}-3-(trans-4-methylcyclohexyl)harnstoff

ASK #33919

Chemical Abstract Service Nr. 41176-98-1
Molgewicht 339.453
Bruttoformel C₁₆H₂₅N₃O₃S
2. Bezeichnung 4-(2-Aminoethyl)-N-[[1*r*,4*r*]-4-methylcyclohexyl]carbamoyl]benzolsulfonamid

ASK #33920

Chemical Abstract Service Nr. 287980-84-1
Molgewicht 226.234
Bruttoformel C₁₂H₁₀N₄O
2. Bezeichnung 4-Methyl-5*H*-dipyrido[3,2-*b*:2',3'-*e*][1,4]diazepin-6(11*H*)-on

ASK #33921

Chemical Abstract Service Nr. 133627-17-5
Molgewicht 254.2872
Bruttoformel C₁₄H₁₄N₄O
2. Bezeichnung 11-Ethyl-4-methyl-5*H*-dipyrido[3,2-*b*:2',3'-*e*][1,4]diazepin-6(11*H*)-on

ASK #33922

Chemical Abstract Service Nr. 287980-85-2
Molgewicht 268.3137
Bruttoformel C₁₅H₁₆N₄O
2. Bezeichnung 4-Methyl-11-propyl-5*H*-dipyrido[3,2-*b*:2',3'-*e*][1,4]diazepin-6(11*H*)-on

ASK #33923

Formelstamm (C₁₉-H₁₉-N₃-O₆-S)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 419.4515
Bruttoformel C₁₉H₂₁N₃O₆S
2. Bezeichnung (4*S*)-2-[(Carboxy)(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)methyl]-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #33924

Chemical Abstract Service Nr. 1136-45-4
Formelstamm (C₁₁-H₈-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 203.1941
Bruttoformel C₁₁H₉NO₃
2. Bezeichnung 5-Methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carbonsäure

ASK #33925

Formelstamm (C₁₈-H₂₀-N₃-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 375.442
Bruttoformel C₁₈H₂₁N₃O₄S
2. Bezeichnung (2*RS*,4*S*)-5,5-Dimethyl-2-[(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)methyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

ASK #33926

Chemical Abstract Service Nr. 5053-35-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 105255-92-3

Formelstamm (C19-H18-N3-O4-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 417.5019
Bruttoformel C₁₉H₁₉N₃O₄S₂
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbothiosäure
3. Bezeichnung (3*S*,6*R*)-2,2-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)penam-3-carbothiosäure

ASK #33927

Formelstamm (C19-H17-N3-O5-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 401.4363
Bruttoformel C₁₉H₁₉N₃O₅S
2. Bezeichnung (3*S*,7*R*,7*aR*)-2,2-Dimethyl-5-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-yl)-2,3,7,7*a*-tetrahydroimidazo[5,1-*b*][1,3]thiazol-3,7-dicarbonensäure

ASK #33928

Chemical Abstract Service Nr. 18704-54-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 18704-80-8

Formelstamm (C27-H28-N5-O7-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 599.6785
Bruttoformel C₂₇H₂₉N₅O₇S₂

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-Dimethyl-6-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

ASK #33929

Formelstamm (C27-H29-N5-O8-S2)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 617.6937
Bruttoformel C₂₇H₃₁N₅O₈S₂

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-[(2*R*)-2-[(2*R*,4*S*)-4-Carboxy-5,5-dimethyl-1,3-thiazolidin-2-yl]-2-(5-methyl-3-phenyl-1,2-oxazol-4-carboxamido)acetamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

ASK #33930

Chemical Abstract Service Nr. 81886-51-3
Molgewicht 288.2803
Bruttoformel C₁₃H₁₃FN₆O
2. Bezeichnung 2-(4-Fluorphenyl)-1,3-bis(1-*H*-1,2,4-triazol-1-yl)propan-2-ol

ASK #33931

Chemical Abstract Service Nr. 1174406-04-2
Molgewicht 225.1948
Bruttoformel C₁₀H₉F₂N₃O
2. Bezeichnung *rac*-1-[(6*R*)-4,6-Difluor-6-(1-*H*-1,2,4-triazol-1-yl)cyclohexa-1,4-dien-1-yl]ethanon

ASK #33932

Chemical Abstract Service Nr. 131918-61-1
Molgewicht 416.6365
Bruttoformel C₂₇H₄₄O₃
Vorzugsbezeichnung Paricalcitol
International Nonproprietary Name INN.L40
Zitat Bezeichnung 1 MAR33; USAN
2. Bezeichnung (7E,22E)-19-Nor-9,10-secoergosta-5,7,22-trien-1 ,3 ,25-triol

ASK #33933

Chemical Abstract Service Nr. 6856-27-5
Molgewicht 356.4553
Bruttoformel C₂₂H₂₈O₄
2. Bezeichnung (6 -Hydroxy-3-oxo-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-yl)acetat

ASK #33934

Chemical Abstract Service Nr. 438244-27-0
Molgewicht 354.4394
Bruttoformel C₂₂H₂₆O₄
2. Bezeichnung (3,6-Dioxo-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-17-yl)acetat

ASK #33935

Chemical Abstract Service Nr. 16860-43-8
Molgewicht 324.3737
Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O₃
2. Bezeichnung 4-Butyl-4-hydroxy-1,2-diphenylpyrazolidin-3,5-dion

ASK #33938

Chemical Abstract Service Nr. 333754-36-2
Molgewicht 881.9793
Bruttoformel C₄₆H₆₀FN₃O₁₃
Vorzugsbezeichnung Tesetaxel
International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung {4-Acetyloxy-13 -[(2R,3S)-3-[(*tert*-butoxycarbonyl)amino]-3-(3-fluorpyridin-2-yl)-2-hydroxypropanoyloxy]-9 ,10 -[(1S)-2-(dimethylamino)ethan-1,1-diylbis(oxy)]-5 ,20-epoxy-1-hydroxytax-11-en-2 -yl}ber

ASK #33939

Chemical Abstract Service Nr. 977-32-2
Molgewicht 342.4718
Bruttoformel C₂₂H₃₀O₃
2. Bezeichnung (3-Oxoandrosta-1,4-dien-17 -yl)propionat

ASK #33940

Chemical Abstract Service Nr. 25862-97-9

Molgewicht	342.4718
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₃
2. Bezeichnung	(3-Oxoandrosta-4,6-dien-17 -yl)propionat
ASK #33943	
Chemical Abstract Service Nr.	1960461-99-7
Bruttoformel	C ₇₉₈ H ₁₂₅₇ N ₂₂₅ O ₂₃₈ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Tengonermin
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; FDA-SRS; Pharmavista; CAS
2. Bezeichnung	CNGRCGVRSS SRTPSDKPVA HVVANPQAEG QLQWLNRRAN ALLANGVELR DNQLVVPSEG LYLIYSQVLF KGQGC PSTHV LLTHTISRIA VSYQTKVNLL SAIKSPCQRE TPEGAEAKPW YEPIYLGGVF QLEKGDRLSA EINRPDYLDF AESGQVYFGI IAL, 1,5:75,107-Bis(disulfid), nicht-kovalentes Trimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cys(1S-->5S)-Asn-Gly-Arg-Cys(5S-->1S)-Gly-(1-157)-Tumornekrosefaktor vom Menschen; [CD13-Antigen (human)-Ligand-Hexapeptid (1-6)]-[Tumornekrosefaktor (human, lösliche Form) (7-163)]-Fusionsprotein-Trimer, hergestellt mit <i>Escherichia coli</i> : L-Cysteinyll-L-asparaginyllglycyl-L-arginyl-L-cysteinyllglycyl (1-6, CNGRCG, Human-CD13-Antigen-Ligand)-Tumornekrosefaktor (human, lösliche Form) (7-163), nicht-kovalentes Trimer, hergestellt mit <i>Escherichia coli</i>
ASK #33944	
Formelstamm	C21-H23-N3-O2 . C3-H6-O3
Molgewicht	439.5042
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Panobinostatlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L58)
2. Bezeichnung	{{(2E)-N-Hydroxy-3-[4-({[2-(2-methyl-1H-indol-3-yl)ethyl]amino)methyl}phenyl]prop-2-enamid}(2-hydroxypropanoat) (1:1)
ASK #33945	
Formelstamm	C21-H23-N3-O2 . C3-H6-O3 . H2-O
Molgewicht	457.5194
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Panobinostatlactat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L58)
2. Bezeichnung	{{(2E)-N-Hydroxy-3-[4-({[2-(2-methyl-1H-indol-3-yl)ethyl]amino)methyl}phenyl]prop-2-enamid}(2-hydroxypropanoat) (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(E)-N-Hydroxy-3-(4-{{[2-(2-methylindol-3-yl)ethyl]aminomethyl}phenyl}acrylamid-lactat (1:1) 1 HO
ASK #33946	
Chemical Abstract Service Nr.	1443-54-5
Formelstamm	C22-H28-N2-O . Cl-H
Molgewicht	372.9315
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ ClN ₂ O

Vorzugsbezeichnung Fentanylhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung *N*-Phenyl-*N*-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]propanamid-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-(1-Phenethyl-4-piperidyl)propananilid-hydrochlorid

ASK #33947

Molgewicht 675.3376

Bruttoformel C₂₆H₃₁I₂NO₄

2. Bezeichnung [4-(2-Diethylaminoethoxy)-3,5-diiodphenyl][2-(1-methoxybutyl)-1-benzofuran-3-yl]methanon

ASK #33948

Formelstamm (C₂₄-H₂₈-N₅-O₇-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 563.6464

Bruttoformel C₂₄H₂₉N₅O₇S₂

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-((2*S*,5*R*,6*R*)-6-((*R*)-2-Amino-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

ASK #33949

Chemical Abstract Service Nr. 5537-71-3

Formelstamm (C₁₀-H₈-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 175.184

Bruttoformel C₁₀H₉NO₂

2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*)-1-Cyanethyl]benzoesäure

ASK #33950

Chemical Abstract Service Nr. 79368-95-9

Formelstamm (C₁₈-H₁₈-N₅-O₇-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 481.5028

Bruttoformel C₁₈H₁₉N₅O₇S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(ethoxycarbonylmethoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-vinyl-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(ethoxycarbonylmethoxyimino)acetamido]-3-vinyl-3-cephem-4-carbonsäure

ASK #33951

Chemical Abstract Service Nr. 18704-55-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 18704-81-9

Formelstamm (C₂₇-H₂₇-Cl-N₅-O₇-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 634.1235

Bruttoformel C₂₇H₂₈ClN₅O₇S₂

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-((2*S*,5*R*,6*R*)-6-[3-(2-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido
ASK #33953

Chemical Abstract Service Nr. 620-71-3
Molgewicht 149.1897
Bruttoformel C₉H₁₁NO
2. Bezeichnung *N*-Phenylpropanamid
3. Bezeichnung Propionanilid

ASK #33954

Chemical Abstract Service Nr. 799279-80-4
Molgewicht 244.1204
Bruttoformel C₁₀H₁₁Cl₂N₃
Vorzugsbezeichnung Sofiniclin
International Nonproprietary Name INN.L62
2. Bezeichnung (1*S*,5*S*)-3-(5,6-Dichlorpyridin-3-yl)-3,6-diazabicyclo[3.2.0]heptan
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*S*,5*S*)-3-(5,6-Dichlor-3-pyridyl)-3,6-diazabicyclo[3.2.0]heptan

ASK #33955

Chemical Abstract Service Nr. 876170-44-4
Formelstamm C10-H11-Cl2-N3 . C6-H6-O3-S
Molgewicht 402.2955
Bruttoformel C₁₆H₁₇Cl₂N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Sofiniclinbesilat
International Nonproprietary Name (INN.L62,v.L22)
2. Bezeichnung (1*S*,5*S*)-3-(5,6-Dichlorpyridin-3-yl)-3,6-diazabicyclo[3.2.0]heptan-benzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*S*,5*S*)-3-(5,6-Dichlor-3-pyridyl)-3,6-diazabicyclo[3.2.0]heptan-benzolsulfonat (1:1)

ASK #33957

Chemical Abstract Service Nr. 85956-22-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 111184-48-6; 143289-89-8
Molgewicht 406.5125
Bruttoformel C₂₃H₃₄O₆
2. Bezeichnung [(1*S*,3*S*,7*S*,8*S*,8*aR*)-3-Hydroxy-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-hydroxy-6-oxoxan-2-yl]ethyl}-7-methyl-1,2,3,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl][(2*S*)-2-methylbutanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(1*S*,3*S*,7*S*,8*S*,8*aR*)-3-Hydroxy-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-7-methyl-1,2,3,7,8,8*a*-hexahydro-1-naphthyl][(S)-2-methylbutanoat]

ASK #33958

Chemical Abstract Service Nr. 122892-31-3
Formelstamm C20-H26-N2-O4 . Cl-H
Molgewicht 394.8924
Bruttoformel C₂₀H₂₇ClN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Itopridhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung *N*-({4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl)methyl}-3,4-dimethoxybenzamid-hydrochlorid

ASK #33959

Chemical Abstract Service Nr. 124-40-3

Molgewicht 45.0837

Bruttoformel C₂H₇N

2. Bezeichnung *N*-Methylmethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dimethylazan

ASK #33960

Chemical Abstract Service Nr. 134071-44-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 113770-69-7

Molgewicht 483.3649

Bruttoformel C₂₁H₂₀Cl₂N₂O₅S

2. Bezeichnung [(2*RS*,4*RS*)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-ylmethyl](4-methylbenzolsulfonat)

ASK #33961

Chemical Abstract Service Nr. 374816-32-7

Formelstamm (C13-H13-N-O6)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 281.2613

Bruttoformel C₁₃H₁₅NO₆

2. Bezeichnung 4-[[[(1*S*)-1-Carboxy-2-(4-hydroxyphenyl)ethyl]amino]-4-oxobutansäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[[[(1*S*)-1-Carboxy-2-(4-hydroxyphenyl)ethyl]amino]-4-oxobutansäure; *N*-Succinyl-*L*-tyrosin; *N*-(3-Carboxypropanoyl)-*L*-tyrosin; (S)-2-(3-Carboxypropanamido)-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure; *N*-Hydrogensuccinyltyrosin

ASK #33962

Chemical Abstract Service Nr. 566-76-7

Molgewicht 286.3655

Bruttoformel C₁₈H₂₂O₃

2. Bezeichnung 3,16 -Dihydroxyestra-1,3,5(10)-trien-17-on

ASK #33963

Chemical Abstract Service Nr. 15370-49-7

Molgewicht 286.3655

Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ O ₃
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-17-oxa-17a-homoestra-1,3,5(10)-trien-17a-on
ASK #33964	
Chemical Abstract Service Nr.	496050-39-6
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₁₆ -F ₃ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	370.386
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ F ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Pemaglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(2S)-4-[(2-Methylphenyl)sulfanyl]-2-[4-(trifluormethyl)phenoxy]butansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S)-4-(o-Tolylsulfanyl)-2-[4-(trifluormethyl)phenoxy]butansäure
ASK #33965	
Chemical Abstract Service Nr.	114460-21-8
Formelstamm	2(C ₂ -H ₃ -O ₂) ⁻ Ca ²⁺ . x H ₂ O
Bruttoformel	C ₄ H ₆ CaO ₄
2. Bezeichnung	Essigsäure-Calciumsalz x H ₂ O
3. Bezeichnung	Calciumacetat x H ₂ O
ASK #33966	
Chemical Abstract Service Nr.	4660-26-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	36398-15-9
Molgewicht	442.4187
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	(4S,4aR,5R,12aS)-4-Dimethylamino-3,5,10,11,12a-pentahydroxy-6-methyl-1,12-dioxo-1,4,4a,5,12,12a-hexahydrotetracen-2-carboxamid
ASK #33967	
Chemical Abstract Service Nr.	393101-41-2
Molgewicht	853.9046
Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₅ NO ₁₆
Vorzugsbezeichnung	Milataxel
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(4-Acetyloxy-2 -benzoyloxy-5 ,20-epoxy-1,10 -dihydroxy-9-oxo-7-propanoyloxy-3 -tax-11-en-13 -yl)[(2R,3R)-3-tert-butoxycarbonylamino-3-(furan-2-yl)-2-hydroxypropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1,10beta-dihydroxy-9-oxo-7-propionoyloxy-3xi-tax-11-en-13alpha-yl)[(2R,3R)-3-tert-butoxycarbonylamino-3-(2-furyl)-2-hydroxypropanoat]
ASK #33969	
Chemical Abstract Service Nr.	341028-37-3

Formelstamm	(C13-H14-N-O-S) ⁺ Cl ⁻
Molgewicht	267.7744
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ ClNOS
Vorzugsbezeichnung	Alagebriumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	4,5-Dimethyl-3-(2-oxo-2-phenylethyl)-1,3-thiazoliumchlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,5-Dimethyl-3-phenacyl-1,3-thiazoliumchlorid
ASK #33970	
Chemical Abstract Service Nr.	215529-47-8
Formelstamm	(C31-H36-N5-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	527.6572
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Bamirastin
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	2-[6-({3-[4-(Diphenylmethoxy)piperidin-1-yl]propyl}amino)imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-2-yl]-2-methylpropansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(6-{{3-(4-Benzhydroxyloxy-piperidino)propyl}amino}imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-2-yl)-2-methylpropansäure
ASK #33971	
Chemical Abstract Service Nr.	290296-68-3
Molgewicht	565.5499
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ F ₆ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Befetupitant
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]- <i>N</i> ,2-dimethyl- <i>N</i> -[4-(2-methylphenyl)-6-(morpholin-4-yl)pyridin-3-yl]propanamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]- <i>N</i> ,2-dimethyl- <i>N</i> -[6-morpholino-4-(<i>o</i> -tolyl)-3-pyridyl]propanamid
ASK #33972	
Chemical Abstract Service Nr.	256411-32-2
Molgewicht	433.4996
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Belotecan
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	(<i>S</i>)-4-Ethyl-4-hydroxy-11-{2-[(propan-2-yl)amino]ethyl}-1- <i>H</i> -pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2- <i>b</i>]chinolin-3,14(4 <i>H</i> ,12 <i>H</i>)-dion
ASK #33973	
Chemical Abstract Service Nr.	569351-91-3
Molgewicht	522.3922

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ BrN ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dasantafil
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	7-[(3-Brom-4-methoxyphenyl)methyl]-1-ethyl-8-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxycyclopentyl]amino]-3-(2-hydroxyethyl)-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-(3-Brom-4-methoxybenzyl)-1-ethyl-8-[[[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-hydroxycyclopentyl]amino]-3-(2-hydroxyethyl)-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion
ASK #33974	
Chemical Abstract Service Nr.	211448-85-0
Formelstamm	(C18-H23-N5-O21-P4)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	773.3229
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ N ₅ O ₂₁ P ₄
Vorzugsbezeichnung	Denufosol
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	2'-Desoxycytidin(5')tetraphospho(5')uridin
ASK #33975	
Chemical Abstract Service Nr.	481658-94-0
Molgewicht	674.7102
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₃ F ₃ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Dirilotapid
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(<i>S</i>)-2-[(Benzyl)(methyl)amino]-2-oxo-1-phenylethyl]-1-methyl-5-[4'-(trifluormethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-carboxamido]-1 <i>H</i> -indol-2-carboxamid
ASK #33976	
Chemical Abstract Service Nr.	569658-80-6
Formelstamm	C6416-H9924-N1732-O1982-S44
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Exbivirumab
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	immunoglobulin G, anti-(hepatitis B surface antigen)(human monoclonal 19.79.5 heavy chain), disulfide with human monoclonal 19.79.5 chain, dimer
ASK #33977	
Chemical Abstract Service Nr.	134183-95-2
Molgewicht	445.6133
Bruttoformel	C ₁₆ H ₆ Cl ₃ F ₃ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Famprnil
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	2-[5-Chlor-1-[2,6-dichlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-4,5-dicarbonitril
ASK #33978	
Chemical Abstract Service Nr.	213998-46-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 287980-51-2

Formelstamm (C₅₃-H₆₉-Cl-N₂-O₁₄)₂+ 2Cl⁻

Molgewicht 1064.479

Bruttoformel C₅₃H₆₉Cl₃N₂O₁₄

Vorzugsbezeichnung Gantacuriumchlorid

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-{3-[(2*Z*)-2-Chlor-4-{3-[(1*S*,2*R*)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]propoxy}-4-oxobut-2-enoyloxy]propyl}-6,7-dimethoxy-2-methyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)propan-1-yl}pyridin-4-ylacetamid
ASK #33979

Chemical Abstract Service Nr. 476181-74-5

Formelstamm C₆₅₃₀-H₁₀₀₆₈-N₁₇₅₂-O₂₀₂₆-S₄₄

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Golimumab

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung immunoglobulin G1, anti-(human tumor necrosis factor α 1) (human monoclonal CNTO 148 1-chain), disulfide with human monoclonal CNTO 148 2-chain, dimer
ASK #33980

Chemical Abstract Service Nr. 81267-65-4

Molgewicht 240.254

Bruttoformel C₁₅H₁₂O₃

Vorzugsbezeichnung Idronoxil

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung 3-(4-Hydroxyphenyl)-2*H*-chromen-7-ol
ASK #33981

Chemical Abstract Service Nr. 204205-90-3

Molgewicht 389.8343

Bruttoformel C₂₂H₁₆ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Indibulin

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung 2-[1-(4-Chlorbenzyl)-1*H*-indol-3-yl]-2-oxo-*N*-(pyridin-4-yl)acetamid
ASK #33982

Chemical Abstract Service Nr. 215808-49-4

Molgewicht 792.8727

Bruttoformel C₄₄H₄₈N₄O₁₀

Vorzugsbezeichnung Lemuteporfin

International Nonproprietary Name INN.L53

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (RS,SR)-Bis(2-hydroxyethyl)[2³,2⁴-bis(methoxycarbonyl)-3,7,13,18-tetramethyl-17-vinyl-2⁴,3-dihydrobenzo[*b*]porphyrin-8,12-dipropanoat]
ASK #33983
Chemical Abstract Service Nr. 569658-79-3
Formelstamm C6598-H10232-N1788-O2060-S46
Molgewicht 149000
Vorzugsbezeichnung Libivirumab
International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung immunoglobulin G, anti-(hepatitis B surface antigen)(human monoclonal 17.1.41 heavy chain), disulfide with human monoclonal 17.1.41 -chain, dimer
ASK #33984

Chemical Abstract Service Nr. 186040-50-6
Molgewicht 971.9942
Bruttoformel C₅₁H₅₇NO₁₈
Vorzugsbezeichnung Paclitaxelceribat
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung {4,10 -Di(acetyloxy)-2 -benzoyloxy-7 -[(RS)-2,3-dihydroxypropoxycarbonyloxy]-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl}[(2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {4,10beta-Diacetoxy-2alpha-benzoyloxy-7beta-[(RS)-2,3-dihydroxypropoxycarbonyloxy]-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxotax-11-en-13alpha-yl}[(2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #33985
Chemical Abstract Service Nr. 144912-63-0
Formelstamm (C9-H11-N2-O5-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 260.1837
Bruttoformel C₉H₁₃N₂O₅P
Vorzugsbezeichnung Perzinfotel
International Nonproprietary Name INN.L53
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung [2-(8,9-Dioxo-2,6-diazabicyclo[5.2.0]non-1(7)-en-2-yl)ethyl]phosphonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(6,7-Dioxo-2,3,4,5,6,7-hexahydro-1H-cyclobuta[b][1,4]diazepin-1-yl)ethyl]phosphonsäure

ASK #33986
Chemical Abstract Service Nr. 150322-43-3
Molgewicht 373.4411
Bruttoformel C₂₀H₂₀FNO₃S
Vorzugsbezeichnung Prasugrel
International Nonproprietary Name INN.L53

Zitat Bezeichnung 1 ATC-DE; Pharmavista; GInAS; AdisInsight; BAN; NCI.Thesaurus; (USPF43.1(2017)); ROMP2023; ATC; MAR2017; DrugInfo; FDA-SRS; ChemSpider; MeSH; ChemIDplus; PubChem; IGS; AAN; (USAN); CAS; EUTCT; (JAN); GSBL

2. Bezeichnung *rac*-{5-[(1*R*)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-*c*]pyridin-2-yl}acetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-[2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-*c*]pyridin-2-yl-acetat;
(*RS*)-{5-[2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-6,7-dihydro-4*H*-thieno[3,2-*c*]pyridin-2-yl}acetat;
(*RS*)-Essigsäure-5-[2-cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-*c*]pyridin-2-ylester;
{5-[(1*RS*)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-*c*]pyridin-2-yl}acetat; acetic acid
5-[2-cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-*c*]pyridin-2-yl ester

ASK #33987

Andere Chemical Abstract Service Nr. 61789-91-1

2. Bezeichnung Simmondsia-chinensis-Samenwachs, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Jojobawachs

Zitat Bezeichnung 3 DAC2004,2005

ASK #33994

Chemical Abstract Service Nr. 147254-64-6

Molgewicht 420.1893

Bruttoformel C₁₇H₁₁BrFN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Ranirestat

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung (3*R*)-2'-(4-Brom-2-fluorbenzyl)-1',2',3',4'-tetrahydrospiro[pyrrolidin-3,4'-pyrrolo[1,2-*a*]pyrazin]-1',2,3',5-tetron

ASK #33995

Chemical Abstract Service Nr. 313348-27-5

Molgewicht 390.354

Bruttoformel C₁₅H₁₈N₈O₅

Vorzugsbezeichnung Regadenoson

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung 1-(6-Amino-9-*D*-ribofuranosyl-9*H*-purin-2-yl)-*N*-methyl-1*H*-pyrazol-4-carboxamid

ASK #33996

Chemical Abstract Service Nr. 266359-83-5

Molgewicht 283.3864

Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₃S

Vorzugsbezeichnung Reparixin

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung (*R*)-*N*-(Methansulfonyl)-2-[4-(2-methylpropyl)phenyl]propanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*R*)-2-(4-Isobutylphenyl)-*N*-mesylpropanamid

ASK #33997

Chemical Abstract Service Nr. 199463-33-7

Molgewicht	362.4432
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ FN ₄
Vorzugsbezeichnung	Revaprazan
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Fluorphenyl)-4,5-dimethyl-6-[(<i>RS</i>)-1-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]pyrimidin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4-Fluorphenyl){4,5-dimethyl-6-[(<i>RS</i>)-1-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]pyrimidin-2-yl}azan
ASK #33998	
Chemical Abstract Service Nr.	255734-04-4
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₆ -N-05) ⁻ H ⁺
Molgewicht	373.4428
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Ritobegron
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	[4-(2-[[<i>(1R,2S)</i> -1-Hydroxy-1-(4-hydroxyphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl)-2,5-dimethylphenoxy]essigsäure
ASK #33999	
Chemical Abstract Service Nr.	220991-32-2
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₂ -F ₄ -N-02) ⁻ H ⁺
Molgewicht	327.2735
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₃ F ₄ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Robenacoxib
International Nonproprietary Name	INN.L53
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	[5-Ethyl-2-(2,3,5,6-tetrafluoranilino)phenyl]essigsäure
ASK #34000	
Chemical Abstract Service Nr.	156722-18-8
Molgewicht	374.5137
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Rostafuroxin
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	17 -(Furan-3-yl)-5 ,14 -androstan-3 ,14,17-triol
ASK #34001	
Chemical Abstract Service Nr.	110299-05-3
Molgewicht	376.4103
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₄ N ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Selodenoson
International Nonproprietary Name	INN.L53

2. Bezeichnung 1-(6-Cyclopentylamino-9*H*-purin-9-yl)-1-desoxy-*N*-ethyl- -D-ribofuranuronamid
ASK #34002

Chemical Abstract Service Nr. 387867-13-2

Molgewicht 562.703

Bruttoformel C₃₁H₄₂N₆O₄

Vorzugsbezeichnung Tandutinib

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung 4-[6-Methoxy-7-[3-(piperidin-1-yl)propoxy]chinazolin-4-yl]-*N*-{4-[(propan-2-yl)oxy]phenyl}piperazin-1-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4'-Isopropoxy-4-[6-methoxy-7-(3-piperidinopropoxy)chinazolin-4-yl]piperazin-1-carboxanilid

ASK #34003

Chemical Abstract Service Nr. 372151-71-8

Formelstamm (C80-H103-Cl2-N11-O27-P)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 1755.6349

Bruttoformel C₈₀H₁₀₆Cl₂N₁₁O₂₇P

Vorzugsbezeichnung Telavancin

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung (1*R*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-7-Carbamoylmethyl-12³,16²-dichlor-14²-[2-*O*-(3-[[2-(decylamino)ethyl]amino]-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- -L-*lyxo*-hexopyranosyl)- -D-glucopyranosyloxy]-11,17,22³,22³

ASK #34004

Chemical Abstract Service Nr. 251562-00-2

Molgewicht 5036.5637

Bruttoformel C₂₃₅H₃₄₁N₅₇O₆₇

Vorzugsbezeichnung Tifuvirtid

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung *N*-Acetyl-L-tryptophyl-L-glutaminyll-L- -glutamyl-L-tryptophyl-L- -glutamyl-L-glutaminyll-L-lysyl-L-isoleucyl-L-threonyll-L-alanyl-L-leucyl-L-leucyl-L- -glutamyl-L-glutaminyll-L-alanyl-L-glutaminyll-L-isoleucyl-L-gluta

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ac-Trp-Gln-Glu-Trp-Glu-Gln-Lys-Ile-Thr-Ala-Leu-Leu-Glu-Gln-Ala-Gln-Ile-Gln-Gln-Glu-Lys-Asn-Glu-Tyr-Glu-Leu-Gln-Lys-Leu-Asp-Lys-Trp-Ala-Ser-Leu-Trp-Glu-Trp-Phe-NH

ASK #34005

Chemical Abstract Service Nr. 260980-89-0

Molgewicht 403.234

Bruttoformel C₁₃H₁₁F₆N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Topilutamid

International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung (RS)-2-Hydroxy-2-methyl-N-[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-(trifluoracetamido)propanamid
ASK #34006

Chemical Abstract Service Nr. 186139-09-3
Formelstamm (C37-H71-N4-O5-S)⁻ H⁺
Molgewicht 685.0564
Bruttoformel C₃₇H₇₂N₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Trodusquemin
International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung [(24R)-3 -[[3-((3-Aminopropyl)amino)butyl]amino)propyl]amino-7 -hydroxy-5 -cholestan-24-yl]hydrogensulfat
ASK #34007

Chemical Abstract Service Nr. 476413-07-7
Formelstamm C6470-H9971-N1712-O2007-S42-(90)Y
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung (⁹⁰Y)Yttriumtacetuzumab tetraxetan
International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung {{⁹⁰Y}Yttrium[4,7,10-tris(acetato- O)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl- N¹, N⁴, N⁷, N¹⁰]acetyl)-immunoglobulin G1, anti-(human -fetoprotein)(human-mouse monoclonal hAFP-31 1-chain), disulfide with human-mouse monoclonal hAFP-31 -chain, dimer
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Yttrium((90)Y)tacetuzumab

ASK #34008

Chemical Abstract Service Nr. 332348-12-6
Formelstamm 2(C1875-H2936-N491-O577-S19)
Molgewicht 78900
Bruttoformel C₃₇₅₀H₅₈₇₂N₉₈₂O₁₁₅₄S₃₈
Vorzugsbezeichnung Abatacept
International Nonproprietary Name INN.L53

2. Bezeichnung [A]MGVLLTQRTL LSLVLALLFP SMASMAMHVA QPAVVLASSR GIASFVC(47S 118S)EYA SPGKATEVRV TVLRQADSQV TEVC(74S 92S)AATYMM GNELTFLDDES IC(92S 74S)TGTSSGNQ VNLIQGLRA MDTGLYIC(118S 47S)KV ELMYPPIYYL GIGNGTQIYV IDPEPC(A146S B146S)PDSQ QEPKSSDKTH TSPPSPAPEL LGGSSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTC(197S 257S)VVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKC(257S 197S)KVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTC(303S 361S)LVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS C(361S 303S)SVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK [B]MGVLLTQRTL LSLVLALLFP SMASMAMHVA QPAVVLASSR GIASFVC(47S 118S)EYA SPGKATEVRV TVLRQADSQV TEVC(74S 92S)AATYMM GNELTFLDDES IC(92S 74S)TGTSSGNQ VNLIQGLRA MDTGLYIC(118S 47S)KV ELMYPPIYYL GIGNGTQIYV IDPEPC(B146S A146S)PDSQ QEPKSSDKTH TSPPSPAPEL LGGSSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTC(197S 257S)VVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKC(257S 197S)KVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTC(303S 361S)LVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS C(361S 303S)SVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK (glycosyliert an N 102, N 134, N 233)

ASK #34009

Chemical Abstract Service Nr. 420784-05-0

Molgewicht	105000
Bruttoformel	$C_{4490}H_{6814}N_{1196}O_{1298}S_{32}$
Vorzugsbezeichnung	Alglucosidase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L78:Corr.CN,MF
Zitat Bezeichnung 1	USAN[data:errors]; EUCTR; CAS[data:errors]; ChemIDplus; ICTRP; EUTCT; MeSH; MAR2013; USMI14; KEGG.D03207; BAN; Pharmavista; ATC; VFA:Gentec
2. Bezeichnung	QQGASRPGPR DAQAHPRPR AVPTQCDVPP NSRFDCA PDK AITQE QCEAR GCCYIPAKQG LQGAQMGPW CFFPPSYPSY KLENLSSEM GYTATLTRTT PTFPPKDILT LRLDVMETE NRLHFTIKDP ANRRYEVPLE TPRVHSRAPS PLYSVEFSEE PFGVIVHRQL DGRVLLNTTV APLFFADQFL QLSTSLPSQY ITGLAEHLSP LMLSTSWTRI TLWNRDLAPT PGANLYGSH FYLALEDGGS AHGVFLLNSN AMDVVLQSP ALSWRSTGGI LDVYIFLGP E PKSVVQQYLD VVGYPFMPY WGLGFHLCRW GYSSTAIRQ VVENMTRAHF PLDVQWDL D YMSRRDFTF NKDGFDFPA MVQELHQGGR RYMMIVPAI SSSGPAGSYR PYDEGLRRGV FITNETGQPL IGKVWPGSTA FPDFNTAL AWWEDMVAEF HDQVPDGMW IDMNEPSNFI RGSE DGCPNN ELENPPYVPG VVGGLQAAT ICASSHQFLS THYNLHNLYG LTEAIASHRA LVKARGTRPF VISRSTFAGH GRYAGHWTGD VWSSWEQLAS SVPEILQFNL LGVPLVGADV CGFLGNTSEE LCVRWTLGA FYPFMRNHNS LLSLPQEPYS FSEPAQQAMR KALTTRYALL PHLYTLFHQA HVAGETVARP LFLEFPKDSS TWTVDHQLLW GEALLITPVL QAGKAEVTGY FPLGTWYDLQ TVPIEALGSL PPPAAPREP AIHSE GQWVT LPAPLDTINV HLRAGYIPL QGPGLTTES RQQPMALAVA LTKGGARGE LFWDDGESLE VLERGAYTV IFLARNNTIV NELVRTSEG AGLQLQKVTV LGVATAPQQV LSNQVPSNF TYPDTKVLD ICVLLMGEQ FLVSWC, 26,53:36,52:47,71:477,502:591,602:882,896-Hexakis(disulfid), potentiell Asn-M ⁴ -glycosyliert an N84, N177, N334, N414, N596, N826 und N869, (Gln1>Glp)-modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Präpro-alpha-glucosidase (lysosomal, human)-(57-952)-Peptid-[199-Arginin-223-Histidin-780-Isoleucin]-Variante; Alglucosidase alpha; Aglucosidase alfa [häufiger Druckfehler/frequent misprint]; Präpro-alpha-glucosidase (lysosomal, human)-(57-952)-Peptid-[199-Arginin-223-Histidin]-Variante
ASK #34010	
Chemical Abstract Service Nr.	506433-25-6
Molgewicht	6231.1295
Bruttoformel	$C_{282}H_{412}N_{74}O_{75}S_6$
Vorzugsbezeichnung	Depelestat
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	Glu-Ala-Cys(3S 53S)-Asn-Leu-Pro-Ile-Val-Arg-Gly-Pro-Cys(12S 36S)-Ile-Ala-Phe-Phe-Pro-Arg-Trp-Ala-Phe-Asp-Ala-Val-Lys-Gly-Lys-Cys(28S 49S)-Val-Leu-Phe-Pro-Tyr-Gly-Gly-Cys(36S 12S)-Gln-C
ASK #34011	
Chemical Abstract Service Nr.	457913-93-8
Molgewicht	40500
Bruttoformel	$C_{1827}H_{2785}N_{493}O_{530}S_{11}$
Vorzugsbezeichnung	Ismomultin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L53
2. Bezeichnung	YKLVCCYTSW SQYREGDGSC FPDALDRFLC THIIYSFANI SNDHIDTWEW NDVTLYGMLN TLKRNPNLK TLLSVGGWNF GSQRFSKIAS NTQSRRTFIK SVPPFLRTHG FDGLDLAWLY PGRDRKQHFT TLIKEMKAEF IKEAQPGKKQ LLLSAALSAG KVTIDSSYDI AKISQHLDFI SIMTYDFHGA WRGTTGHHSP LFRGQEDASP DRFSNTDYAV GYMLRLGAPA SKLVMGIPTF GRSFTLASSE TGVGAPISGP GIPGRFTKEA GTLAYEICD FLRGATVHRI LGQQVPYATK GNQWVGYYDDQ ESVKSKVQYL KDRQLAGAMV WALDLDDFQG SFCGQDLRFP LTNAIKDALA AT (glycosyliert an N 39)

ASK #34012

Chemical Abstract Service Nr. 117276-75-2
Formelstamm 2(C1073-H1673-N286-O343-S14)
Molgewicht 49032.7702
Bruttoformel C₂₁₄₆H₃₃₄₆N₅₇₂O₆₈₆S₂₈
Vorzugsbezeichnung Lanimostim
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung [A]SEYC(4S 87S)SHMIGS GHLQSLQRLI DSQMETSC(A28S B28S)QI TFEFVDQEQL KDPVC(45S 136S)YLKKA FLLVQDIMED TMRFRDNTPN AIAIVQLQEL SLRLKSC(87S 4S)FTK DYEEHDKAC(99S 143S)V RTFYETPLQL LEKVKNVFNE TKNLLDKDWN IFSKNC(136S 45S)NNSF AEC(143S 99S)SSQDVVT KPDCNCLYPK AIPSSDPASV SPHQPLAPSM APVAGLTWED SEGTEGSSLL PGEQLHTVD PGS AKQRP [B]SEYC(4S 87S)SHMIGS GHLQSLQRLI DSQMETSC(B28S A28S)QI TFEFVDQEQL KDPVC(45S 136S)YLKKA FLLVQDIMED TMRFRDNTPN AIAIVQLQEL SLRLKSC(87S 4S)FTK DYEEHDKAC(99S 143S)V RTFYETPLQL LEKVKNVFNE TKNLLDKDWN IFSKNC(136S 45S)NNSF AEC(143S 99S)SSQDVVT KPDCNCLYPK AIPSSDPASV SPHQPLAPSM APVAGLTWED SEGTEGSSLL PGEQLHTVD PGS AKQRP

ASK #34013

Chemical Abstract Service Nr. 478166-15-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 433977-72-1
Formelstamm C331-H512-N94-O101-S7 . C1231-H1961-N371-O384-S20 (Protein-Anteil)
Molgewicht 36391.9285
Bruttoformel C₁₅₆₂H₂₄₇₃N₄₆₅O₄₈₅S₂₇
Vorzugsbezeichnung Mecaserminrifabat
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung [A]GPETLCGAEL VDALQFVCGD RGFYFNKPTG YGSSRRAPQ TGIVDECCFR SCDLRRLEMY CAPLKPAKSA, 6,48:18,61:47,52-Tris(disulfid), hergestellt mit rekombinanten Escherichia-coli-Stämmen [B]GASSAGLGPV VRCEPCDARA LAQCAPPVAV CAELVREPGC GCCLTCALSE GQPCGIYTER CGSGLRCQPS PDEARPLQAL LDGRGLCVNA SAVSRLRAYL LPAPPAPGNA SESEEDRSAG SVESPSVSST HRVSDPKFHP LHSKIIIIKK GHAKDSQRYK VDYEQSTDT QNFSSSEKRE TEYGPCRREM EDTLNHLKFL NVLSPRGVHI PNCDKKGfYK KKQCRPSKGR KRGFCWCVDK YGQPLPGYTT KGKEDVHCYS MQSK, 186,213:224,235:237,258-Tris(disulfid), Asn89,Asn109,Asn172-N⁶-glykosyliert mit Oligosacchariden, Thr168,Ser174-Bis(phosphat), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #34014

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1668-19-5; 20917-31-1
Molgewicht 279.3761
Bruttoformel C₁₉H₂₁NO
Vorzugsbezeichnung Doxepin ' ((gemäß INN))
International Nonproprietary Name INN.L8
2. Bezeichnung 3-(Dibenzo[b,e]oxepin-11(6*H*)-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin, *E/Z*-Gemisch (x:y); Doxepin gem. Ph.Eur.-Spezifikationen für Doxepinhydrochlorid ist mit ASK-Nr. 00764-5 zu codieren
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E/Z)-Doxepin (x:y)

ASK #34015

Chemical Abstract Service Nr. 1229-29-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 20917-44-6
Formelstamm C19-H21-N-O . Cl-H
Molgewicht 315.8371
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClNO
Vorzugsbezeichnung (*E/Z*)-Doxepinhydrochlorid (x:y)
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung 3-(Dibenzo[*b,e*]oxepin-11(6*H*)-yliden)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid, *E/Z*-Gemisch (x:y) [Doxepinhydrochlorid nac hPh.Eur. ist ein (*E*)/(*Z*)-Isomerengemisch mit 13,0-18,5 % (*Z*)-Isomer und mit ASK-Nr. 02618-6 zu codieren.]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3-(6,11-Dihydrodibenzo[*b,e*]oxepin-11-yliden)propyl]dimethylazan-hydrochlorid

ASK #34019

Chemical Abstract Service Nr. 507453-82-9
Formelstamm C965-H1473-N268-O288-S15 . C89-H162-N25-O24-S
Molgewicht 23916.0756
Bruttoformel C₁₀₅₄H₁₆₃₅N₂₉₃O₃₁₂S₁₆
Vorzugsbezeichnung Mirococept
International Nonproprietary Name INN.L53
2. Bezeichnung [A]MQC(3S 46S)NAPEWLP FARPTNLTDE FEFPIGTYLN YEC(33S 59S)RPGYSGR PFSIIC(46S 3S)LKNS VWTGAKDRC(59S 33S)R RKSC(64S 105S)RNPPDP VNGMVHVIKG IQFGSQIKYS C(91S 121S)TKGYRLIGS SSATC(105S 64S)IISGD TVIWDNETPI C(121S 91S)DRIPC(126S 175S)GLPP TITNGDFIST NRENFHYGSV VTYRC(155S 192S)NPGSG GRKVFELVGE PSYIC(175S 126S)TSNDD QVGIWSPAP QC(192S 155S)IIPNKC(A198S B17S) [B]*N*-Tetradecanoyl-GSSKSPSKKK KKKPGDC-(B17S A198S)-NH₂

ASK #34020

Chemical Abstract Service Nr. 203066-49-3
Formelstamm C50-H44-N6-O13 [CH2-CH2-O]_x
Vorzugsbezeichnung Pegamotecan
International Nonproprietary Name INN.L53
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung Bis[(4*S*)-4-ethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-4-yl][(2*S*,2'*S*)-2,2'-(2,2'-[poly(ethylenedioxy)]diacetamido)dipropanoat]

ASK #34021

Chemical Abstract Service Nr. 204658-47-9
Formelstamm (C1363-H2093-N355-O423-S10)₂
Molgewicht 61100
Bruttoformel C₂₇₂₆H₄₁₈₆N₇₁₀O₈₄₆S₂₀
Vorzugsbezeichnung Torapsel

**International
Nonproprietary Name** INN.L53

2. Bezeichnung

[A]QATEYEYLDY DFLPETEPPE MLRNSTDTP LTGPGTPEST TVEPAARPHT C(A51S B51S)PPC(A54S B54S)PAPEAL GAPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(86S 146S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(146S 86S)KVS N KALPVPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TC(192S 250S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(250S 192S) SVMHEALHNH YQKSLSLSP GK [B]QATEYEYLDY DFLPETEPPE MLRNSTDTP LTGPGTPEST TVEPAARPHT C(B51S A51S)PPC(B54S A54S)PAPEAL GAPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(86S 146S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(146S 86S)KVS N KALPVPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TC(192S 250S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(250S 192S) SVMHEALHNH YQKSLSLSP GK

ASK #34024

Chemical Abstract Service Nr. 185055-67-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 197796-29-5; 552298-94-9
Molgewicht 433.7548
Bruttoformel C₂₃H₂₄ClFeN₃
Vorzugsbezeichnung Ferroquin

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung *rac*-7-Chlor-*N*-({2-[(dimethylamino)methyl]ferrocen-1-yl)methyl}chinolin-4-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2-[[{(7-Chlor-4-chinoly)amino]methyl}ferrocen-1-ylmethyl](dimethyl)azan; (2-[[{(7-Chlorchinolin-4-yl)amino]methyl}ferrocen-1-yl)-*N,N*-dimethylmethanamin

ASK #34028

Chemical Abstract Service Nr. 625115-55-1

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.** 911138-23-3

Molgewicht 422.4157

Bruttoformel C₂₀H₁₉FN₈O₂

2. Bezeichnung Methyl[*N*-(4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorphenyl)methyl]-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl)-*N*-methylcarbamat]

Zitat Bezeichnung 2 GlnAS

3. Bezeichnung Riociguat

Zitat Bezeichnung 3 ChemIDplus; JAN; EAB10.4(2021-2023)/3078; USAN; KEGG.D09572; ICTRP; CAS; EP10.4(2021-2023); MeSH; EUCTR; EUTCT; PubChem; GlnAS; FDA-SRS; USNCT

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Methyl[[(4,6-diamino-2-[1-(2-fluorbenzyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-3-yl]pyrimidin-5-yl)(methyl)carbamat];
Methyl[[(4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorphenyl)methyl]-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl)(methyl)carbamat]

ASK #34029

Chemical Abstract Service Nr. 274693-27-5

Molgewicht 522.568

Bruttoformel C₂₃H₂₈F₂N₆O₄S

2. Bezeichnung (1*S*,2*S*,3*R*,5*S*)-3-(7-[[{(1*R*,2*S*)-2-(3,4-Difluorphenyl)cyclopropyl]amino}-5-propylsulfanyl-3*H*-[1,2,3]triazolo[4,5-*d*]pyrimidin-3-yl]-5-(2-hydroxyethoxy)cyclopentan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 EUTCT

3. Bezeichnung Ticagrelor

Zitat Bezeichnung 3 CAS; EP10.4,11.0(2021-2023); FDA-SRS; GlnAS; EUTCT; EAB10.4(2021)/3087

ASK #34030

Chemical Abstract Service Nr.	149709-62-6
Formelstamm	(C ₂₄ -H ₂₈ -N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	411.4908
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Sacubitril
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	MAR2015; KEGG; USAN; AAN; EUTCT; Pharmavista; CAS; JAN
2. Bezeichnung	4-[[[(2S,4R)-1-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-5-ethoxy-4-methyl-5-oxopentan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. 4-[[[(2S,4R)-1-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-5-ethoxy-4-methyl-5-oxopentan-2-yl]amino]-4-oxobuttersäure;
Synonym	3-[[[(2S,4R)-1-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-4-(ethoxycarbonyl)pentan-2-yl]carbamoyl]propansäure; Sacubitrilat-1-ethyl; 3-[[[(2S,4R)-1-(Biphenyl-4-yl)-4-(ethoxycarbonyl)pentan-2-yl]carbamoyl]propansäure

ASK #34031

Chemical Abstract Service Nr.	1369773-39-6
Formelstamm	2(C ₂₄ -H ₂₈ -N-O ₅) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	861.0436
Bruttoformel	C ₄₈ H ₅₆ CaN ₂ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Sacubitril-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	4-[[[(2S,4R)-1-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-5-ethoxy-4-methyl-5-oxopentan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure-Calciumsalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[[[(2S,4R)-1-(Biphenyl-4-yl)-4-(ethoxycarbonyl)pentan-2-yl]carbamoyl]propansäure-Calciumsalz (2:1); Sacubitril-Calcium; Calciumbis(4-[[[(2S,4R)-1-(4-biphenyl)-5-ethoxy-4-methyl-5-oxo-2-pentanylamino]-4-oxobutanoat)

ASK #34035

3. Bezeichnung Myxomatose-Vektorvirus mit Rabbit-Haemorrhagic-Disease-Virus-Anteil, Stamm 009, lebend

ASK #34037

Chemical Abstract Service Nr.	65589-70-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51555-26-1; 53307-10-1; 8048-52-0
Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₄ -N ₃) ⁺ Cl ⁻ . x C ₁₃ -H ₁₁ -N ₃ . x Cl-H, x = ca. 0,5
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₄ ClN ₃
2. Bezeichnung	3,6-Diamino-10-methylacridin-10-iumchlorid-Acridin-3,6-diamin-hydrochlorid (1:1)-Gemisch (ca. 1,25:1 bis 2:1)

3. Bezeichnung Acriflaviniummonochlorid

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.6,5,0,6.0:gestrichen(2004-2008)/2043; Hager2016; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Gemisch von 3,6-Diamino-10-methylacridinium-chlorid und 3,6-Diaminoacridin-hydrochlorid; Neutrales Acriflaviniumchlorid; Acriflavin; Trypaflavin [Farbwerke Hoechst AG; Hoechst AG: 1918-1998] ; Acriflaviniumchlorid ; Acriflaviniummonochlorid (Ph.Eur.); 3,6-Diamino-10-methylacridiniumchlorid-3,6-Diaminoacridinhydrochlorid-Gemisch

ASK #34038

Molgewicht 511.0522

Bruttoformel C₂₉H₃₃ClN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Loperamidoxid-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L27)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1729; Ph.Eur.2005,5.0/1729; Ph.Eur.2002,4.06/1729

2. Bezeichnung *trans*-4-[4-(4-Chlorphenyl)-4-hydroxy-1-oxo-1⁵-piperidino]-*N,N*-dimethyl-2,2-diphenylbutanamid 1 H₂O

ASK #34039

Chemical Abstract Service Nr. 123938-60-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 565229-24-5

Formelstamm w C6-H14-O6 . x C6-H12-O5 . y C6-H10-O4 . z C(6n)-H(14n-2m)-O(6n-m), m, n = 1, 2, 3, ...

2. Bezeichnung D-Glucitol, 1,4-Anhydro-D-glucitol, D-Mannitol, hydrierte Disaccharide und Oligosaccharide, isomere Anhydrohexitole und deren oligomere Ether in wässriger Lösung, Gehalt: 68,0-85,0 % (m/m) wasserfreie Substanz mit mindestens 25,0 % D-Glucitol (Sorbitol) und mindestens 15,0 % 1,4-Anhydro-D-glucitol (1,4-Sorbitan) in der wasserfreien Substanz [andere Gehalte: ASK-Nr. 21566-5]

3. Bezeichnung Lösung von partiell dehydratisiertem Sorbitol (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym D-Mannitol-D-Glucitol-Sorbitan-höhere Polyole-Gemisch (0-6% / 25-40% / 20-30% / 12,5-19%); Sorbitol, partiell dehydratisiert, Lösung in Wasser; D-Mannitol-D-Glucitol-Sorbitan-höhere Polyole-Gemisch; Polysorb 85/70/00 (Sorbitol/Sorbitan); Lösung von partiell dehydratisiertem Sorbitol; Sorbitol, Lösung von partiell dehydratisiertem; D-Mannitol-D-Glucitol-Sorbitan-höhere-Polyole-Gemisch (0-6% / 25-40% / 20-30% / 12,5-19%); Sorbitol-Sorbitan-Lösung

ASK #34040

2. Bezeichnung Pinus-pinaster- und/oder Pinus massoniana-Terpentinöl

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Terpentinöl

Zitat Bezeichnung 3 EAB8.2,9.0+4(2014-2017)/1627

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Terpentinöl vom Strandkiefer-Typ; Pinus-pinaster-Terpentinöl

ASK #34048

Chemical Abstract Service Nr. 6901-13-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11039-25-1; 490-24-4

Molgewicht 399.437

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₆

2. Bezeichnung *N*-[(7*S*,7*bS*,10*aS*)-1,2,3,9-Tetramethoxy-8-oxo-5,6,7,7*b*,8,10*a*-hexahydrobenzo[*a*]cyclopenta[3,4]cyclobuta[1,2-*c*][7]annulen-7-yl]acetamid

ASK #34049

Chemical Abstract Service Nr. 26838-05-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 121734-17-6; 136106-56-4; 36409-57-1

Formelstamm (C16-H28-O7-S)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 410.4339

Bruttoformel C₁₆H₂₈Na₂O₇S

2. Bezeichnung 3-Dodecyloxyacetyl-2/3-sulfopropansäure-Dinatriumsalz

ASK #34050

Chemical Abstract Service Nr. 28518-51-6

Formelstamm (C16-H28-O7-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 366.4702

Bruttoformel C₁₆H₃₀O₇S

2. Bezeichnung 3-Dodecyloxyacetyl-2/3-sulfopropansäure

ASK #34052

Formelstamm (C11-H18-O2)_x-(C5-H6-O3)_y-(C4-H4-O2)_z

2. Bezeichnung Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-co-(2-hydroxyethyl)acrylat-co-vinylacetat] (x:y:z)

ASK #34053

Chemical Abstract Service Nr. 49751-51-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 131602-21-6

Molgewicht 321.37

Bruttoformel C₁₃H₂₇N₃O₆

2. Bezeichnung 2-Desoxy-4-O-(3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl)-L-streptamin

ASK #34054

Chemical Abstract Service Nr. 36889-16-4

Molgewicht 496.5524

Bruttoformel C₂₀H₄₀N₄O₁₀

2. Bezeichnung 6-O-(6-Amino-6,7-didesoxy-D-glycero- -D-gluco-heptopyranosyl)-2-desoxy-4-O-(3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl)-L-streptamin

3. Bezeichnung Gentamicin B₁

ASK #34055

Chemical Abstract Service Nr. 51846-97-0

Molgewicht 481.5411

Bruttoformel C₁₉H₃₉N₅O₉

2. Bezeichnung 2-Desoxy-4-O-(3-desoxy-4-C-methyl-3-methylamino- -L-arabinopyranosyl)-6-O-(2,6-diamino-2,6-didesoxy- -D-glucopyranosyl)-L-streptamin

ASK #34056

Chemical Abstract Service Nr. 2037-48-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101742-77-2; 103189-57-7

Molgewicht 162.187

Bruttoformel C₆H₁₄N₂O₃

2. Bezeichnung 1,3-Diamino-1,2,3-tridesoxy-*myo*-inositol
3. Bezeichnung 2-Desoxystreptamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym 1,3-Diamino-1,2,3-tridesoxy-scylo-inositol; (1S,2r,3R,4S,6R)-4,6-Diaminocyclohexan-1,2,3-triol

ASK #34057

Chemical Abstract Service Nr. 121-71-1
Molgewicht 136.1479
Bruttoformel C₈H₈O₂
2. Bezeichnung 1-(3-Hydroxyphenyl)ethanon
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #34058

Chemical Abstract Service Nr. 14321-27-8
Molgewicht 135.2062
Bruttoformel C₉H₁₃N
2. Bezeichnung *N*-Benzylethanamin
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Benzyl(ethyl)azan

ASK #34059

Chemical Abstract Service Nr. 42146-10-1
Molgewicht 269.3383
Bruttoformel C₁₇H₁₉NO₂
2. Bezeichnung 2-[(Benzyl)(ethyl)amino]-1-(3-hydroxyphenyl)ethanon
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.Syn

ASK #34060

Molgewicht 577.7443
Bruttoformel C₃₁H₄₂F₃N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Fluphenazinnonanoat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1 EAB.VU.Syn
2. Bezeichnung (2-{4-[3-(2-Trifluormethyl-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethyl)nonanoat

ASK #34061

Chemical Abstract Service Nr. 22316-24-1
Molgewicht 266.2946
Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₂
2. Bezeichnung 1-Methyl-5-phenyl-1*H*-1,5-benzodiazepin-2,4(3*H*,5*H*)-dion

ASK #34062

Chemical Abstract Service Nr. 22316-16-1

Molgewicht 314.7662

Bruttoformel C₁₇H₁₅ClN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-1,3-dimethyl-5-phenyl-1*H*-1,5-benzodiazepin-2,4(3*H*,5*H*)-dion

ASK #34063

Molgewicht 328.7928

Bruttoformel C₁₈H₁₇ClN₂O₂

2. Bezeichnung 7-Chlor-1,3,3-trimethyl-5-phenyl-1*H*-1,5-benzodiazepin-2,4(3*H*,5*H*)-dion

ASK #34064

Chemical Abstract Service Nr. 75524-13-9

Molgewicht 274.7454

Bruttoformel C₁₅H₁₅ClN₂O

2. Bezeichnung 2'-Anilino-4'-chlor-*N*-methylacetanilid

ASK #34065

Molgewicht 332.7815

Bruttoformel C₁₇H₁₇ClN₂O₃

2. Bezeichnung Methyl{2-[(2-anilino-4-chlorphenyl)(methyl)carbamoyl]acetat}

ASK #34066

Formelstamm (C₂₅-H₂₁-Cl₄-N₂-O)⁺ (H-O)⁻

Molgewicht 524.2664

Bruttoformel C₂₅H₂₂Cl₄N₂O₂

2. Bezeichnung 1-(4-Chlorbenzyl)-3-[2-(4-chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazoliumhydroxid

ASK #34067

Formelstamm (C₂₅-H₂₁-Cl₄-N₂-O)⁺ (N-O₃)⁻

Molgewicht 569.2639

Bruttoformel C₂₅H₂₁Cl₄N₃O₄

2. Bezeichnung 1-(4-Chlorbenzyl)-3-[2-(4-chlorbenzyloxy)-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]imidazoliumnitrat

ASK #34068

Chemical Abstract Service Nr. 57935-65-6

Molgewicht 454.3596

Bruttoformel C₂₃H₂₄BrN₃O₂

2. Bezeichnung [(6*aR*,9*R*,10*aR*)-4,7-Dimethyl-4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*-octahydroindolo[4,3-*fg*]chinolin-9-ylmethyl](5-bromnicotinat)

3. Bezeichnung (1,6-Dimethylergolin-8 -ylmethyl)(5-bromnicotinat)

ASK #34070

Chemical Abstract Service Nr. 24149-05-1

Molgewicht 264.4461

Bruttoformel C₁₈H₃₂O

2. Bezeichnung (9*Z*,12*Z*,15*Z*)-Octadeca-9,12,15-trien-1-ol

ASK #34071

Chemical Abstract Service Nr. 506-43-4
Molgewicht 266.462
Bruttoformel C₁₈H₃₄O
2. Bezeichnung (9Z,12Z)-Octadeca-9,12-dien-1-ol

ASK #34072

Chemical Abstract Service Nr. 64-20-0
Formelstamm (C₄-H₁₂-N)⁺ Br⁻
Molgewicht 154.0488
Bruttoformel C₄H₁₂BrN
2. Bezeichnung N,N,N-Trimethylmethanaminiumbromid
Zitat Bezeichnung 2 GSBL.Syn; EAB-R.CN; UBA-WGK.Syn; IGS.Syn
3. Bezeichnung Tetramethylammoniumbromid
Zitat Bezeichnung 3 EAB5.0-9.0(2005-2017)R; ROMP2018; IGS; UBA-WGK; GESTIS; GSBL; EINECS; LB
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym tetramethylazanium bromide

ASK #34073

Chemical Abstract Service Nr. 56-93-9
Formelstamm (C₁₀-H₁₆-N)⁺ Cl⁻
Molgewicht 185.6937
Bruttoformel C₁₀H₁₆ClN
2. Bezeichnung Benzyl(trimethyl)ammoniumchlorid

ASK #34074

Chemical Abstract Service Nr. 5343-92-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 91049-43-3
Molgewicht 104.1476
Bruttoformel C₅H₁₂O₂
2. Bezeichnung Pentan-1,2-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,2-Pentandiol

ASK #34075

Chemical Abstract Service Nr. 207300-80-9
Formelstamm (C₂₄-H₄₂-N-O₆)⁻ Na⁺ 2 H₂O
Molgewicht 523.6351
Bruttoformel C₂₆H₄₂NNaO₆
2. Bezeichnung N-(3,7,12-Trihydroxy-24-oxo-5- β -cholan-24-yl)glycin-Natriumsalz 2 H₂O
3. Bezeichnung Glycocholsäure-Natriumsalz 2 H₂O

ASK #34077

Chemical Abstract Service Nr. 110026-03-4
Formelstamm (C₂₆H₄₄N-O₆-S)⁻ Na⁺ · H₂O
Molgewicht 539.7007
Bruttoformel C₂₆H₄₄NNaO₆S
2. Bezeichnung 2-(3,12-Dihydroxy-24-oxo-5 β -cholan-24-ylamino)ethansulfonsäure-Natriumsalz 1 H₂O
3. Bezeichnung Taurodesoxycholsäure-Natriumsalz 1 H₂O

ASK #34078

Chemical Abstract Service Nr. 590368-25-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1191101-18-4
Molgewicht 629.8105
Bruttoformel C₃₂H₄₇N₅O₆S
Vorzugsbezeichnung Upamostat
International Nonproprietary Name INN.L71:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; MeSH; Diss.Froriep:Kiel,2013; ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung Ethyl(4-((2S)-3-((Z)-N-hydroxycarbamimidoyl)phenyl)-2-[2,4,6-tri(propan-2-yl)benzolsulfonamido]propanoyl)piperazin-1-carboxylat [Korrektur: (E) in den INN-Listen ist in (Z) zu ändern, siehe Pat.WO2006/056448]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[korr.]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(alpha)-(2,4,6-Triisopropylphenylsulfonyl)-3-(hydroxyamidino)-L-phenylalanin-4-(ethoxycarbonyl)piperazid

ASK #34079

Chemical Abstract Service Nr. 888701-04-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1191101-19-5
Formelstamm C₃₂H₄₇N₅O₆-S · H₂O₄-S
Molgewicht 727.889
Bruttoformel C₃₂H₄₉N₅O₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung Upamostatsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L71:Corr.CN)
2. Bezeichnung Ethyl(4-((2S)-3-((Z)-N-hydroxycarbamimidoyl)phenyl)-2-[2,4,6-tri(propan-2-yl)benzolsulfonamido]propanoyl)piperazin-1-carboxylat)-sulfat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[korr.])

ASK #34080

Chemical Abstract Service Nr. 1672-46-4
Molgewicht 390.5131
Bruttoformel C₂₃H₃₄O₅
2. Bezeichnung 3,12,14-Trihydroxy-5 β -card-20(22)-enolid

ASK #34081

Chemical Abstract Service Nr. 26572-96-3

Molgewicht 865.0118
Bruttoformel $C_{45}H_{68}O_{16}$
2. Bezeichnung 3 -[3,4-Di-*O*-acetyl- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
 ASK #34082
Chemical Abstract Service Nr. 31539-05-6
Molgewicht 911.0803
Bruttoformel $C_{47}H_{74}O_{17}$
2. Bezeichnung 3 -[-D-Digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
 ASK #34083
Chemical Abstract Service Nr. 52589-12-5
Molgewicht 796.9379
Bruttoformel $C_{41}H_{64}O_{15}$
2. Bezeichnung 3 -[-D-Digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14,16 -trihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
 ASK #34084
Chemical Abstract Service Nr. 5352-63-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 100634-15-9; 33568-94-4
Molgewicht 520.6549
Bruttoformel $C_{29}H_{44}O_8$
2. Bezeichnung 3 -(-D-Digitoxopyranosyloxy)-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
 ASK #34085
Chemical Abstract Service Nr. 5297-05-2
Molgewicht 650.7967
Bruttoformel $C_{35}H_{54}O_{11}$
2. Bezeichnung 3 -[-D-Digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
 ASK #34086
Molgewicht 780.9385
Bruttoformel $C_{41}H_{64}O_{14}$
2. Bezeichnung 3 -[-D-Boivinopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyl-(1 4)- -D-digitoxopyranosyloxy]-12 ,14-dihydroxy-5 -card-20(22)-enolid
 ASK #34087
Chemical Abstract Service Nr. 857526-06-8
Molgewicht 388.5005
Bruttoformel $C_{22}H_{32}N_2O_4$
2. Bezeichnung 4,4'-[2,2'-[(Hexan-1,6-diyl)diamino]diethyl]bis(benzol-1,2-diol)
 ASK #34088
Molgewicht 370.5283
Bruttoformel $C_{23}H_{34}N_2O_2$
2. Bezeichnung 2-Methoxy-4-[2-((6-[(2-phenylethyl)amino]hexyl)amino)ethyl]phenol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #34089

Molgewicht 370.5283

Bruttoformel $C_{23}H_{34}N_2O_2$

2. Bezeichnung 2-Methoxy-5-[2-({6-[(2-phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]phenol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #34090

Molgewicht 725.0141

Bruttoformel $C_{45}H_{64}N_4O_4$

2. Bezeichnung 4,4'-Methylenbis[5-[2-({6-[(2-phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]benzol-1,2-diol}

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #34091

Molgewicht 725.0141

Bruttoformel $C_{45}H_{64}N_4O_4$

2. Bezeichnung 3,5'-Methylenbis[4-[2-({6-[(2-phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]benzol-1,2-diol}

ASK #34092

Molgewicht 390.9467

Bruttoformel $C_{22}H_{31}ClN_2O_2$

2. Bezeichnung 4-Chlor-5-[2-({6-[(2-phenylethyl)amino]hexyl}amino)ethyl]benzol-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #34093

Chemical Abstract Service Nr. 180339-27-9

Molgewicht 354.4394

Bruttoformel $C_{22}H_{26}O_4$

2. Bezeichnung Bis(2-phenylethyl)hexandioat

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bis(2-phenylethyl)adipat

ASK #34094

Chemical Abstract Service Nr. 86480-27-5

Molgewicht 384.5548

Bruttoformel $C_{24}H_{36}N_2O_2$

2. Bezeichnung N-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]-N'-(2-phenylethyl)hexan-1,6-diamin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]-N,N'-(hexan-1,6-diyl)-N'-phenethylbis(azan)

ASK #34095

Chemical Abstract Service Nr. 850481-05-9

Molgewicht 324.5029

Bruttoformel C₂₂H₃₂N₂
2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2-phenylethyl)hexan-1,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N,N'*-(Hexan-1,6-diyl)-*N,N'*-bis(phenethyl)bis(azan)

ASK #34096

Molgewicht 352.4699
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₂
2. Bezeichnung 1-{6-[(2-Phenylethyl)amino]hexyl}-2,3-dihydro-1*H*-indol-5,6-dion
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dopexaminaminochrom

ASK #34097

Molgewicht 352.4699
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₂
2. Bezeichnung 1-{6-[(2-Phenylethyl)amino]hexyl}-1*H*-indol-5,6-diol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #34098

Chemical Abstract Service Nr. 84023-58-5
Formelstamm (C₁₃-H₁₅-N-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 251.2784
Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₄
2. Bezeichnung (S)-2-[[[(S)-1-Carboxyethyl]amino]-4-phenylbutansäure
3. Bezeichnung *N*-[(S)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanin

ASK #34099

Formelstamm (C₁₈-H₂₂-N₂-O₅)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 348.3936
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₅
2. Bezeichnung 1-{*N*-[(*R*)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-D-alanyl}-L-prolin

ASK #34100

Chemical Abstract Service Nr. 192118-19-7
Formelstamm (C₁₈-H₂₂-N₂-O₅)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 348.3936
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₅
2. Bezeichnung 1-{*N*-[(S)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-D-alanyl}-L-prolin

ASK #34101

Chemical Abstract Service Nr. 76391-23-6
Formelstamm (C₁₈-H₂₂-N₂-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 348.3936
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₅
2. Bezeichnung 1-{N-[(R)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanyl}-L-prolin

ASK #34102

Formelstamm (C₁₈-H₂₁-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 330.3783

Bruttoformel C₁₈H₂₂N₂O₄

2. Bezeichnung (S)-2-[(3S,8aR)-3-Methyl-1,4-dioxoperhydropyrrolo[1,2-a]pyrazin-2-yl]-4-phenylbutansäure

ASK #34103

Formelstamm (C₂₃-H₂₉-N₃-O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 445.5087

Bruttoformel C₂₃H₃₁N₃O₆

2. Bezeichnung N-[(S)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanyl-L-prolyl-L-prolin

ASK #34104

Chemical Abstract Service Nr. 92088-58-9

Molgewicht 388.4408

Bruttoformel C₁₈H₂₀N₄O₄S

2. Bezeichnung Methyl{[(amino){[2-(2-methoxyacetamido)-4-(phenylsulfanyl)phenyl]imino}methyl]carbamat}

ASK #34105

Chemical Abstract Service Nr. 92114-71-1

Molgewicht 270.3495

Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂OS

2. Bezeichnung 2-Methoxymethyl-5-(phenylsulfanyl)benzimidazol

ASK #34106

Chemical Abstract Service Nr. 18113-18-3

Molgewicht 154.1632

Bruttoformel C₈H₁₀O₃

2. Bezeichnung 2,5-Dimethoxyphenol

ASK #34107

Chemical Abstract Service Nr. 213476-12-1

Molgewicht 385.3609

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃N₃O₃S

2. Bezeichnung 2-[3-Methyl-1-oxo-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-1⁵-pyridin-2-ylmethylsulfinyl]benzimidazol

3. Bezeichnung 2-[(1H-Benzimidazol-2-sulfinyl)methyl]-3-methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-1-oxid

ASK #34108

Chemical Abstract Service Nr. 131926-99-3

Molgewicht 385.3609

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃N₃O₃S

2. Bezeichnung *rac*-2-[(*R*)-[[3-Methyl-1-oxido-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]methyl]sulfinyl]-1*H*-benzimidazol

3. Bezeichnung 2-[[3-Methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]methansulfonyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #34109

Chemical Abstract Service Nr. 103577-40-8

Molgewicht 353.3621

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃N₃OS

2. Bezeichnung 2-[[3-Methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]methylsulfonyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #34110

Chemical Abstract Service Nr. 499-61-6

Molgewicht 167.162

Bruttoformel C₈H₉NO₃

2. Bezeichnung 2-Amino-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanon

3. Bezeichnung Noradrenalon

ASK #34111

Molgewicht 183.2044

Bruttoformel C₉H₁₃NO₃

2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-2-Amino-1-methoxyethyl]benzol-1,2-diol

ASK #34112

Chemical Abstract Service Nr. 63074-07-7

Molgewicht 184.2355

Bruttoformel C₉H₁₆N₂O₂

2. Bezeichnung (Piperazin-1-yl)(oxolan-2-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Piperazin-1-yl)(tetrahydrofuran-2-yl)methanon

ASK #34113

Chemical Abstract Service Nr. 547730-06-3

Molgewicht 282.3355

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₄

2. Bezeichnung (Piperazin-1,4-diyl)bis[(oxolan-2-yl)methanon]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Piperazin-1,4-diyl)bis[(tetrahydrofuran-2-yl)methanon]

ASK #34114

Formelstamm (C₈-H₁₃-O₂-S₃)⁻ H⁺

Molgewicht 238.3906

Bruttoformel C₈H₁₄O₂S₃

2. Bezeichnung 5-(1,2,3-Trithian-4-yl)pentansäure

ASK #34115

Formelstamm (C₈-H₁₄-O-S₂)_n H₂-O

2. Bezeichnung -Hydro- -hydroxypoly[sulfandiyl(8-oxo-3-sulfanyloctan-1,8-diy)]

ASK #34116

Chemical Abstract Service Nr. 357166-29-1
Formelstamm (C₂₀H₁₉N₅O₆)²⁻ 2Na⁺ · 7 H₂O
Molgewicht 597.4813
Bruttoformel C₂₀H₁₉N₅Na₂O₆
Vorzugsbezeichnung Pemetrexed-Dinatrium-Heptahydrat
International Nonproprietary Name (INN.L40)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; EAB7.7,8.0(2013-2014)/2637

2. Bezeichnung N-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Natriumsalz (1:2) 7 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pemetrexed-Dinatrium-7-Wasser; Pemetrexed-Dinatriumsalz-Heptahydrat;
Dinatrium[(2S)-2-[[4-[2-(2-amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl]amino]pentandioat]-Heptahydrat; Pemetrexed-Dinatrium 7 HO;
(2S)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Dinatriumsalz 7 HO;
N-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Dinatriumsalz 7 HO

ASK #34119

Chemical Abstract Service Nr. 19375-89-4
Molgewicht 254.2474
Bruttoformel C₁₂H₁₀N₆O
2. Bezeichnung 2,7-Diamino-6-phenylpteridin-4-ol

ASK #34120

Chemical Abstract Service Nr. 19152-93-3
Molgewicht 254.2474
Bruttoformel C₁₂H₁₀N₆O
2. Bezeichnung 2,4-Diamino-6-phenylpteridin-7-ol

ASK #34121

Chemical Abstract Service Nr. 140-29-4
Molgewicht 117.1479
Bruttoformel C₈H₇N
2. Bezeichnung Phenylacetoneitril

ASK #34122

Chemical Abstract Service Nr. 7529-16-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 160168-20-7
Molgewicht 111.1418
Bruttoformel C₆H₉NO
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-Ethenylpyrrolidin-2-on
3. Bezeichnung 5-Ethenylpyrrolidin-2-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 5-Vinyl-2-pyrrolidon; (5RS)-5-Ethenylpyrrolidin-2-on; 5-Vinylpyrrolidin-2-on

ASK #34123

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1379504-35-4

Formelstamm (C₆H₁₀N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 129.157

Bruttoformel C₆H₁₁NO₂

2. Bezeichnung (2E)-2-(2-Aminoethyl)but-2-ensäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (E)-2-(2-Aminoethyl)but-2-ensäure

ASK #34124

Chemical Abstract Service Nr. 71107-19-2

Molgewicht 154.1665

Bruttoformel C₇H₁₀N₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,5)-5-Ethenyl-2-oxopyrrolidin-3-carboxamid

3. Bezeichnung 5-Ethenyl-2-oxopyrrolidin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 2-Oxo-5-vinylpyrrolidin-3-carboxamid

ASK #34125

Chemical Abstract Service Nr. 1378466-25-1

Formelstamm (C₇H₉N-O₄)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 173.1665

Bruttoformel C₇H₁₁NO₄

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*)-2-Aminobut-3-en-1-yl]propandisäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[(2RS)-2-Aminobut-3-enyl]propandisäure; (RS)-3-Aminopent-4-en-1,1-dicarbonsäure; *rac*-(3*R*)-3-Aminopent-4-en-1,1-dicarbonsäure

ASK #34126

Chemical Abstract Service Nr. 775-33-7

Molgewicht 179.2588

Bruttoformel C₁₁H₁₇NO

2. Bezeichnung 2-(4-Methoxyphenyl)-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(4-Methoxyphenyl)ethyl](dimethyl)azan

ASK #34127

Chemical Abstract Service Nr. 323176-93-8

Molgewicht 251.3214

Bruttoformel C₁₄H₂₁NO₃

2. Bezeichnung Ethyl[3-dimethylamino-2-(4-methoxyphenyl)propanoat]

ASK #34128

Chemical Abstract Service Nr. 93413-77-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 149289-31-6

Molgewicht 249.3486

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₂

2. Bezeichnung 1-[2-Amino-1-(4-methoxyphenyl)ethyl]cyclohexan-1-ol

ASK #34129

Chemical Abstract Service Nr. 149289-30-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 130198-38-8

Molgewicht 263.3752

Bruttoformel C₁₆H₂₅NO₂

2. Bezeichnung 1-[1-(4-Methoxyphenyl)-2-(methylamino)ethyl]cyclohexan-1-ol

ASK #34130

Chemical Abstract Service Nr. 93413-70-8

Molgewicht 275.3859

Bruttoformel C₁₇H₂₅NO₂

2. Bezeichnung 5-(4-Methoxyphenyl)-3-methyl-1-oxa-3-azaspiro[5.5]undecan

ASK #34131

Chemical Abstract Service Nr. 93413-57-1

Molgewicht 259.3865

Bruttoformel C₁₇H₂₅NO

2. Bezeichnung 2-(Cyclohex-1-en-1-yl)-2-(4-methoxyphenyl)-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(Cyclohex-1-en-1-yl)-2-(4-methoxyphenyl)ethyl](dimethyl)azan

ASK #34132

Molgewicht 261.4024

Bruttoformel C₁₇H₂₇NO

2. Bezeichnung 2-Cyclohexyl-2-(4-methoxyphenyl)-*N,N*-dimethylethanamin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-Cyclohexyl-2-(4-methoxyphenyl)ethyl](dimethyl)azan

ASK #34133

Molgewicht 383.5237

Bruttoformel C₂₄H₃₃NO₃

2. Bezeichnung 1-[1-(4-Methoxyphenyl)-2-[[2-(4-methoxyphenyl)ethyl]amino]ethyl]cyclohexan-1-ol

ASK #34134

Chemical Abstract Service Nr.	85118-33-8
Formelstamm	C6-H8-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	176.6009
Bruttoformel	C ₆ H ₉ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Gaboxadolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	4,5,6,7-Tetrahydro[1,2]oxazolo[5,4-c]pyridin-3-ol-hydrochlorid
ASK #34137	
Chemical Abstract Service Nr.	103597-45-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1202656-45-8; 126269-45-2; 165670-11-1; 184484-30-8; 192209-76-0; 215809-89-5; 737758-68-8
Molgewicht	658.8747
Bruttoformel	C ₄₁ H ₅₀ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bisotrizol
International Nonproprietary Name	INN.L54
Zitat Bezeichnung 1	MAR2017; Pharmavista; Orph.Desig.:EU/3/05/262; IGS; GInAS; GSBL
2. Bezeichnung	2,2'-Methylenbis[6-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenol]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	MBBT; 2,2'-Methylenbis[6-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenol]; Bis[3-(2H-benzotriazol-2-yl)-2-hydroxy-5-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenyl]methan; 2,2'-Methylenbis[6-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(2,4,4-trimethyl-2-pentanyl)phenol]; Bis[2-hydroxy-5-tert-octyl-3-(benzotriazol-2-yl)phenyl]methan
ASK #34138	
Chemical Abstract Service Nr.	209783-80-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	442532-99-2
Molgewicht	376.4085
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Entinostat
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[(Pyridin-3-yl)methyl][{(4-[(2-aminophenyl)carbamoyl]phenyl)methyl}carbamat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34142	
Chemical Abstract Service Nr.	668270-12-0
Molgewicht	472.5422
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Linagliptin

Chemical Abstract Service Nr. 654671-77-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1253056-03-9

Formelstamm C16-H15-F6-N5-O . H3-O4-P . H2-O

Molgewicht 523.3241

Bruttoformel C₁₆H₁₈F₆N₅O₅P

2. Bezeichnung (3*R*)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazin-7(8*H*)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-phosphat (1:1) 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Sitagliptinphosphat-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista; EAB8.7,9.0+1,10.0(2016-2020)/2778

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (3*R*)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazin-7(8*H*)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-phosphat-Monohydrat; Sitagliptinphosphatmonohydrat; sitagliptin phosphate 1 HO; Sitagliptinmonophosphatmonohydrat; (3*R*)-3-Amino-1-(3-trifluormethyl-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazin-7-yl)-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-phosphat (1:1) 1 HO; Sitagliptinphosphat 1 HO

ASK #34153

Chemical Abstract Service Nr. 402957-28-2

Molgewicht 679.8493

Bruttoformel C₃₆H₅₃N₇O₆

Vorzugsbezeichnung Telaprevir

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung (1*S*,3*aR*,6*aS*)-2-[(2*S*)-2-[(2*S*)-2-Cyclohexyl-2-(pyrazin-2-carboxamido)acetamido]-3,3-dimethylbutanoyl]-*N*-[(3*S*)-1-[(cyclopropyl)amino]-1,2-dioxohexan-3-yl]octahydrocyclopenta[*c*]pyrrol-1-carboxamid

ASK #34154

Chemical Abstract Service Nr. 1135-24-6

Formelstamm (C10-H9-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 194.184

Bruttoformel C₁₀H₁₀O₄

2. Bezeichnung 3-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)prop-2-ensäure

3. Bezeichnung Ferulasäure

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2002,4.06R,4.07R

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 3-(4-Hydroxy-3-methoxyphenyl)acrylsäure

ASK #34155

Chemical Abstract Service Nr. 475-20-7

Molgewicht	204.3511
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-3,3,7-Trimethyl-8-methylidetricyclo[5.4.0.0 ^{2,9}]undecan

ASK #34156

Chemical Abstract Service Nr.	2623-23-6
Molgewicht	198.3019
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₂
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-Methyl-2-(propan-2-yl)cyclohexyl]acetat

ASK #34157

Chemical Abstract Service Nr.	111-86-4
Molgewicht	129.2432
Bruttoformel	C ₈ H ₁₉ N
2. Bezeichnung	Octan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Octylazan

ASK #34158

Chemical Abstract Service Nr.	89-81-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	6091-52-7
Molgewicht	152.2334
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ O
2. Bezeichnung	3-Methyl-6-(propan-2-yl)cyclohex-2-en-1-on

ASK #34159

Chemical Abstract Service Nr.	4630-07-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	20479-02-1
Molgewicht	204.3511
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>aS</i>)-1,8a-Dimethyl-7-(prop-1-en-2-yl)-1,2,3,5,6,7,8,8a-octahydronaphthalin

ASK #34160

Chemical Abstract Service Nr.	61337-87-9
Molgewicht	265.3529
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Esmirtazapin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(14 <i>bS</i>)-2-Methyl-1,2,3,4,10,14 <i>b</i> -hexahydropyrazino[2,1- <i>a</i>]pyrido[2,3- <i>c</i>][2]benzazepin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-Mirtazapin

ASK #34161

Chemical Abstract Service Nr.	680993-85-5
--------------------------------------	-------------

Formelstamm C17-H19-N3 . C4-H4-O4
Molgewicht 381.425
Bruttoformel C₂₁H₂₃N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Esmirtazapinmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L55)
2. Bezeichnung (14bS)-2-Methyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydropyrazino[2,1-a]pyrido[2,3-c][2]benzazepin-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-Mirtazapinmaleat

ASK #34163

Chemical Abstract Service Nr. 389574-19-0
Formelstamm C20-H20-F-N-O3-S . Cl-H
Molgewicht 409.902
Bruttoformel C₂₀H₂₁ClFNO₃S
2. Bezeichnung *rac*-{5-[(1*R*)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-2-yl}acetat-hydrochlorid (1:1)
3. Bezeichnung Prasugrelhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0,11.0(2020-2023)/3040; RÖMP2023; Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 5-[(1*RS*)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-2-ylacetat-hydrochlorid;
5-[2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-2-yl-acetathydrochlorid (1:1);
{5-[(1*RS*)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-2-yl}acetat-hydrochlorid

ASK #34164

Chemical Abstract Service Nr. 128517-07-7
Molgewicht 540.6958
Bruttoformel C₂₄H₃₆N₄O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Romidepsin
International Nonproprietary Name INN.L56
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (1*S*,4*S*,10*S*,16*E*,21*R*)-7-[(*Z*)-Ethyliden]-4,21-di(propan-2-yl)-2-oxa-12,13-dithia-5,8,20,23-tetraazabicyclo[8.7.6]tricos-16-en-3,6,9,19,22-penton

ASK #34168

Chemical Abstract Service Nr. 112144-90-8
Formelstamm (99m)Tc+ 6(C6-H11-N-O) Cl⁻
Bruttoformel C₃₆H₆₆ClN₆O₆Tc
Vorzugsbezeichnung Technetium(^{99m}Tc)sestamibichlorid
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (*OC*-6-11)-Hexakis[1-(isocyan- *C*)-2-methoxy-2-methylpropan](^{99m}Tc)technetium(1+)-chlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(99m)Tc]Technetium-Sestamibi-Injektionslösung

ASK #34169

Chemical Abstract Service Nr. 139570-93-7

Molgewicht 1893.0144

Bruttoformel C₉₁H₁₁₇N₁₉O₂₆

Vorzugsbezeichnung Zoptarelindoxorubicin

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-N⁶-[5-(2-((2*S*,4*S*)-4-[(3-amino-2,3,6-trideoxy-β-L-lyxo-hexopyranosyl)oxy]-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetracen-2-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [6]N(6)-(4-Carboxybutanoyl)-[6-D-lysin]gonadoliberin-[6]4'-doxorubicin-14-O-ester

ASK #34172

Chemical Abstract Service Nr. 36011-13-9

Formelstamm (131)I-Na-O3

Bruttoformel INaO₃

2. Bezeichnung (¹³¹I)Iodsäure-Natriumsalz

3. Bezeichnung Natrium[(¹³¹I)iodat]

ASK #34173

Molgewicht 278.3468

Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O₃

2. Bezeichnung *N*-(Diethylcarbamoyl)-*N*-(4-ethoxyphenyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Acetyl-1-(4-ethoxyphenyl)-3,3-diethylharnstoff

ASK #34174

Chemical Abstract Service Nr. 124412-58-4

Molgewicht 763.9528

Bruttoformel C₃₈H₆₉NO₁₄

Vorzugsbezeichnung 16-Hydroxy-6-*O*-methylerythromycin

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Dideoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-β-*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-3-(hydroxymethyl)-7-methoxy-5,7,9,11,13-pentamethyl-6-[3,4,6-tri-

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 16-Hydroxyclarithromycin; 6-*O*-Methylerythromycin F; Clarithromycin F; 2-Demethyl-2-(hydroxymethyl)-6-*O*-methylerythromycin A; 16-Hydroxy-6-*O*-methylerythromycin A

ASK #34175

Chemical Abstract 123967-58-8

Service Nr.
Molgewicht 761.9799
Bruttoformel C₃₉H₇₁NO₁₃
Vorzugsbezeichnung 4",6-Di-*O*-methylerythromycin
International Nonproprietary Name (INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3,4-di-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(din
ASK #34176
Chemical Abstract Service Nr. 127182-43-8
Molgewicht 748.9414
Bruttoformel C₃₇H₆₈N₂O₁₃
Vorzugsbezeichnung *N*-Demethylclarithromycin-9-(*E*)-oxim
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-10-[(*E*)-hydroxyimino]-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4
ASK #34177
Chemical Abstract Service Nr. 127252-80-6
Molgewicht 776.9946
Bruttoformel C₃₉H₇₂N₂O₁₃
Vorzugsbezeichnung Clarithromycin-9-[(*Z*)-*O*-methyloxim]
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-10-[(*Z*)-methoxyimino]-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4
ASK #34178
Chemical Abstract Service Nr. 127253-05-8
Molgewicht 762.968
Bruttoformel C₃₈H₇₀N₂O₁₃
Vorzugsbezeichnung Clarithromycin-9-(*Z*)-oxim
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-10-[(*Z*)-hydroxyimino]-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4
ASK #34179

Chemical Abstract Service Nr. 144604-03-5

Molgewicht 729.9381

Bruttoformel C₃₈H₆₇NO₁₂

Vorzugsbezeichnung (10*E*)-10,11-Anhydroclarithromycin

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*E*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-13-hydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-ASK #34180

Chemical Abstract Service Nr. 182415-09-4

Molgewicht 409.9086

Bruttoformel C₂₃H₂₄ClN₃O₂

Vorzugsbezeichnung Piclozotan

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung 3-Chlor-4-[4-(1',2',3',6'-tetrahydro[2,4'-bipyridin]-1'-yl)butyl]-1,4-benzoxazepin-5(4*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-Chlor-4-(4-{3',6'-dihydro-2'H-[2,4'-bipyridyl]-1'-yl}butyl)-1,4-benzoxazepin-5(4H)-on

ASK #34181

Chemical Abstract Service Nr. 340131-30-8

Formelstamm C23-H24-Cl-N3-O2 . 2 Cl-H

Molgewicht 482.8304

Bruttoformel C₂₃H₂₆Cl₃N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Piclozotandihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L54)

2. Bezeichnung 3-Chlor-4-[4-(1',2',3',6'-tetrahydro[2,4'-bipyridin]-1'-yl)butyl]-1,4-benzoxazepin-5(4*H*)-on-dihydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-Chlor-4-(4-{3',6'-dihydro-2'H-[2,4'-bipyridyl]-1'-yl}butyl)-1,4-benzoxazepin-5(4H)-on-dihydrochlorid

ASK #34182

Formelstamm C23-H24-Cl-N3-O2 . 2 Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht 518.861

Bruttoformel C₂₃H₂₆Cl₃N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Piclozotandihydrochlorid 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L54)

2. Bezeichnung 3-Chlor-4-[4-(1',2',3',6'-tetrahydro[2,4'-bipyridin]-1'-yl)butyl]-1,4-benzoxazepin-5(4*H*)-on-dihydrochlorid 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-Chlor-4-(4-{3',6'-dihydro-2'H-[2,4'-bipyridyl]-1'-yl}butyl)-1,4-benzoxazepin-5(4H)-on-dihydrochlorid 2 HO

ASK #34183

Chemical Abstract Service Nr. 182415-13-0
Formelstamm C23-H24-Cl-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht 446.3695
Bruttoformel C₂₃H₂₅Cl₂N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Piclozotanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L54)
2. Bezeichnung 3-Chlor-4-[4-(1',2',3',6'-tetrahydro[2,4'-bipyridin]-1'-yl)butyl]-1,4-benzoxazepin-5(4*H*)-on-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-Chlor-4-(4-{3',6'-dihydro-2'H-[2,4'-bipyridyl]-1'-yl}butyl)-1,4-benzoxazepin-5(4H)-on-hydrochlorid

ASK #34184

Chemical Abstract Service Nr. 453562-69-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 894356-47-9
Molgewicht 373.4509
Bruttoformel C₂₂H₂₃N₅O
Vorzugsbezeichnung Motesanib
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N*-(3,3-Dimethyl-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-yl)-2-[[pyridin-4-yl)methyl]amino}pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #34185

Chemical Abstract Service Nr. 857876-30-3
Formelstamm C22-H23-N5-O . 2 H3-O4-P
Molgewicht 569.4413
Bruttoformel C₂₂H₂₉N₅O₉P₂
Vorzugsbezeichnung Motesanibbis(phosphat)
International Nonproprietary Name (INN.L59)
2. Bezeichnung *N*-(3,3-Dimethyl-2,3-dihydro-1*H*-indol-6-yl)-2-[[pyridin-4-yl)methyl]amino}pyridin-3-carboxamid-phosphat (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #34186

Chemical Abstract Service Nr. 20262-76-4
Formelstamm (C27-H31-N2-O7-S2)⁻ Na⁺
Molgewicht 582.664
Bruttoformel C₂₇H₃₁N₂NaO₇S₂
2. Bezeichnung 4-[(4-Diethylaminophenyl)(4-diethylazaniumylidencyclohexa-2,5-dienyliden)methyl]-6-hydroxy-3-sulfobenzolsulfonat-Natriumsalz
3. Bezeichnung Patentblau- -Natriumsalz

ASK #34188

Chemical Abstract Service Nr. 219672-50-1

Formelstamm C25-H26-N4-O4 . Cl-H
Molgewicht 482.9593
Bruttoformel C₂₅H₂₇ClN₄O₄
Vorzugsbezeichnung Otamixabanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L48)
2. Bezeichnung Methyl{(2*R*,3*R*)-2-(3-carbamimidoylbenzyl)-3-[4-(1-oxo-1⁵-pyridin-4-yl)benzamido]butanoat}-hydrochlorid

ASK #34192

Chemical Abstract Service Nr. 13074-31-2
Molgewicht 343.4168
Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₄
2. Bezeichnung 1-(3,4-Dimethoxybenzyl)-6,7-dimethoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin

ASK #34193

Chemical Abstract Service Nr. 139-76-4
Molgewicht 359.4162
Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₅
2. Bezeichnung 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-*N*-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)ethyl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #34194

Molgewicht 306.4591
Bruttoformel C₁₈H₃₅NaO₂
2. Bezeichnung Hexadecansäure-Octadecansäure-Fettsäure-Gemisch-Natriumsalz
3. Bezeichnung Natriumstearat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Palmitinsäure-Stearinsäure-Fettsäure-Gemisch-Natriumsalz; Natriumstearat '

ASK #34195

Formelstamm C37-H67-N-O12 . C18-H36-O2
Molgewicht 1002.4046
Bruttoformel C₅₅H₁₀₃NO₁₄
Vorzugsbezeichnung Berythromycinstearat
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*R*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-*-L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)]-1,2,3,4-tetrahydro-2*H*-1,4-benzoxazin-2-one

ASK #34196

Formelstamm C36-H65-N-O13 . C18-H36-O2
Molgewicht 1004.3774
Bruttoformel C₅₄H₁₀₁NO₁₅
Vorzugsbezeichnung Erythromycin C-stearat

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L3)

2. Bezeichnung

(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- *-L-ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)- *-D-xylo*-hexopyranosyloxy] (1:1)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-*-L-ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-*-beta-D-xylo*-hexopyranosyloxy] (1:1)

ASK #34197

Formelstamm

C37-H67-N-O12 . C12-H22-O12

Molgewicht

1076.2233

Bruttoformel

C₄₉H₈₉NO₂₄

Vorzugsbezeichnung

Berythromycinlactobionat

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L18)

2. Bezeichnung

(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*R*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- *-L-ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12-dihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino- *-D-xylo*-hexopyranosyloxy) (1:1)

ASK #34198

Formelstamm

C36-H65-N-O13 . C12-H22-O12

Molgewicht

1078.1961

Bruttoformel

C₄₈H₈₇NO₂₅

Vorzugsbezeichnung

Erythromycin C-lactobionat

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L3)

2. Bezeichnung

(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl- *-L-ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethylamino- *-D-xylo*-hexopyranosyloxy) (1:1)

ASK #34199

Chemical Abstract Service Nr.

302962-49-8

Molgewicht

488.0055

Bruttoformel

C₂₂H₂₆ClN₇O₂S

Vorzugsbezeichnung

Dasatinib

International Nonproprietary Name INN.L56

Zitat Bezeichnung 1

PubChem; FDA-SRS; GlnAS; Chempider; NCI.Dict; CAS; ChemIDplus

2. Bezeichnung

N-(2-Chlor-6-methylphenyl)-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-1,3-thiazol-5-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2

INN.CN; Chempider

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

2'-Chlor-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-6'-methyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid

ASK #34200

Chemical Abstract Service Nr. 863127-77-9

Molgewicht 506.0208
Bruttoformel C₂₂H₂₆ClN₇O₂S
Vorzugsbezeichnung Dasatinib-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1 (INN.L56); (INNv.L94)
2. Bezeichnung *N*-(2-Chlor-6-methylphenyl)-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-1,3-thiazol-5-carboxamid 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dasatinib 1 HO; 2'-Chlor-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-6'-methyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid 1 HO

ASK #34201

Chemical Abstract Service Nr. 119673-08-4
Molgewicht 669.5517
Bruttoformel C₃₃H₃₄Cl₂N₄O₇
Vorzugsbezeichnung Becatecarin
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung 1,11-Dichlor-6-[2-(diethylamino)ethyl]-12-(4-*O*-methyl- β -D-glucopyranosyl)-12,13-dihydroindolo[2,3-*a*]pyrrolo[3,4-*c*]carbazol-5,7(6*H*)-dion

ASK #34202

Chemical Abstract Service Nr. 1405-53-4
Formelstamm C46-H77-N-O17 . x C39-H65-N-O14 . y C45-H75-N-O17 . z C46-H79-N-O17 . (1+x+y+z) H3-O4-P
Molgewicht 1014.0953
Bruttoformel C₄₆H₈₀NO₂₁P
Vorzugsbezeichnung Tylosinphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 (Ph.Eur.4.6,5.0+4,6.0,7.0(2002-2011)/1661)
2. Bezeichnung {(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- β -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyl]}
[= Tylosin A, Tylosin],
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyloxy]-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-2,10-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1*H*-indolo[2,3-*a*]pyrrolo[3,4-*c*]carbazol-5,7(6*H*)-dion]}
[= Tylosin B, Desmycosin],
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- β -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyl]}
[= Tylosin C, Macrocin] und
{(4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-15-[(6-Desoxy-2,3-di-*O*-methyl- β -D-allopyranosyloxy)methyl]-6-[3,6-didesoxy-4-*O*-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl- β -L-*ribo*-hexopyranosyl)-3-(dimethylamino)- β -D-glucopyranosyl]}
[= Relomycin, Tylosin D], Gemisch [Gehalt (m/m): Tylosin A: 0,80-1,00; Summe der Tylosine A-D: 0,95-1,00], Phosphate (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tylosin A, Tylosin B, Tylosin C und Relomycin, Gemisch [Gehalt (m/m): Tylosin A: 0,80-1,00; Summe: 0,95-1,00], Phosphate (1:1)

ASK #34204

Chemical Abstract Service Nr. 401925-43-7
Molgewicht 533.7413
Bruttoformel C₃₄H₄₇NO₄

Vorzugsbezeichnung	Celivaron
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(2-butyl-3-{4-[3-(dibutylamino)propyl]benzoyl}-1-benzofuran-5-carboxylat)
ASK #34205	
Chemical Abstract Service Nr.	752253-75-1
Formelstamm	C34-H47-N-O4 . C4-H4-O4
Molgewicht	649.8134
Bruttoformel	C ₃₈ H ₅₁ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Celivaronfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	(Propan-2-yl)(2-butyl-3-{4-[3-(dibutylamino)propyl]benzoyl}-1-benzofuran-5-carboxylat)-[(2E)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #34206	
Chemical Abstract Service Nr.	412950-08-4
Molgewicht	735.805
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₈ F ₅ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rilapladib
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	2-(2-[(2,3-Difluorphenyl)methyl]sulfanyl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-1-yl)-N-[1-(2-methoxyethyl)piperidin-4-yl]-N-[[4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[2-(2,3-Difluorbenzylsulfanyl)-4-oxo-1,4-dihydro-1-chinoly]-N-[1-(2-methoxyethyl)-4-piperidy]-N-({4'-trifluormethyl[1,1'-biphenyl]-4-yl)methyl}acetamid
ASK #34207	
Chemical Abstract Service Nr.	461443-59-4
Formelstamm	(C33-H42-N3-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	577.711
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₃ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Aplaviroc
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	4-[4-((3R)-1-Butyl-3-[(R)-cyclohexyl(hydroxy)methyl]-2,5-dioxo-1,4,9-triazaspiro[5.5]undecan-9-yl)methyl]phenoxy]benzoesäure
ASK #34208	
Chemical Abstract Service Nr.	461023-63-2
Formelstamm	(C33-H42-N3-O6) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	614.172
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₄ ClN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Aplavirohydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	4-[4-((3R)-1-Butyl-3-[(R)-cyclohexyl(hydroxy)methyl]-2,5-dioxo-1,4,9-triazaspiro[5.5]undecan-9-yl)methyl]phenoxy]benzoesäure-hydrochlorid

ASK #34209

Chemical Abstract Service Nr. 585543-15-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1201684-97-0
Molgewicht 383.4591
Bruttoformel $C_{22}H_{26}FN_3O_2$
Vorzugsbezeichnung Losmapimod
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 6-[5-(Cyclopropylcarbamoyl)-3-fluor-2-methylphenyl]-N-(2,2-dimethylpropyl)pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #34212

Chemical Abstract Service Nr. 7439-91-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 110123-48-3; 14762-71-1
Molgewicht 138.9055
Bruttoformel La
3. Bezeichnung Lanthan

ASK #34213

Chemical Abstract Service Nr. 54451-24-0
Molgewicht 529.8988
Bruttoformel $C_3La_2O_9$
2. Bezeichnung Kohlensäure-Lanthan(3+)-salz x H_2O
3. Bezeichnung Lanthan()-carbonat x H_2O

ASK #34220

Chemical Abstract Service Nr. 17140-81-7
Molgewicht 256.1723
Bruttoformel $C_8H_6N_4O_5$
Vorzugsbezeichnung Nitrofurantoin-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 1-[(5-Nitrofuran-2-ylmethyliden)amino]imidazolidin-2,4-dion 1 H_2O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Nitrofurantoin 1 HO

ASK #34223

Chemical Abstract Service Nr. 604802-70-2
Bruttoformel $C_{809}H_{1301}N_{229}O_{240}S_5$
Vorzugsbezeichnung Epoetin zeta
International Nonproprietary Name INN.L54

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGGQA VEVWQGLALL SEAVLRGOAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTRFRK LFRVYSNFLR GKLLKLYTGEA C(161S 7S)RTGD (glycosyliert an N 24, N 38, N 83, S 126), MW: ca. 30,4 kDa (62 % Protein, 38 % Kohlenwasserstoffe)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-165-Erythropoietin vom Menschen (clone B03XA01) [glycoform zeta]

ASK #34225

Chemical Abstract Service Nr. 868049-49-4

Molgewicht 386.4415

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Olodaterol

International Nonproprietary Name INN.L67.CN-corr

Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D10145; EUTCT; MeSH; (JAN); CAS

2. Bezeichnung 6-Hydroxy-8-((1*R*)-1-hydroxy-2-[[1-(4-methoxyphenyl)-2-methylpropan-2-yl]amino]ethyl)-2*H*-1,4-benzoxazin-3(4*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 EUTCT

ASK #34226

Chemical Abstract Service Nr. 869477-96-3

Formelstamm C₂₁-H₂₆-N₂-O₅ . Cl-H

Molgewicht 422.9025

Bruttoformel C₂₁H₂₇ClN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Olodaterolhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L67)

2. Bezeichnung 6-Hydroxy-8-((1*R*)-1-hydroxy-2-[[1-(4-methoxyphenyl)-2-methylpropan-2-yl]amino]ethyl)-2*H*-1,4-benzoxazin-3(4*H*)-on-hydrochlorid (1:1)

ASK #34228

Chemical Abstract Service Nr. 612548-45-5

Formelstamm C₁₉-H₃₂-N₂-O₅ . C₆-H₁₄-N₄-O₂

Molgewicht 542.6687

Bruttoformel C₂₅H₄₆N₆O₇

Vorzugsbezeichnung Perindopril-Arginin

International Nonproprietary Name (INN.L25,L6)

2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure-*L*-Arginin-Komplex (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-[(*S*)-2-[(*S*)-1-(Ethoxycarbonyl)butylamino]propanoyl]octahydroindol-2-carbonsäure-(*S*)-2-Amino-5-carbamimidamidopentansäure-Komplex (1:1)

ASK #34235

Formelstamm C₈₂-H₁₀₃-Cl-N₁₈-O₁₆ . x(C₂-H₃-O₂)⁻ xH⁺ . y H₂O

Vorzugsbezeichnung Degarelixacetat (1:x) y H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L48)

2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)- <i>D</i> -alanyl-4-chlor- <i>D</i> -phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)- <i>D</i> -alanyl- <i>L</i> -seryl-4-(2,6-dioxohexahydropyrimidin-4-ylcarbonylamino)- <i>L</i> -phenylalanyl-4-(carbamoylamino)- <i>D</i> -phenylalanyl (1:x) y H ₂ O
ASK #34236	
Chemical Abstract Service Nr.	199739-10-1
Molgewicht	664.8927
Bruttoformel	C ₃₉ H ₅₇ FN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Paliperidonpalmitat
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[(9 <i>R</i>)-3-{2-[4-(6-Fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]ethyl}-2-methyl-4-oxo-6,7,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-9-yl]hexadecanoat
ASK #34243	
Chemical Abstract Service Nr.	117570-53-3
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	282.2907
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vadimezan
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; ICTRP; EUTCT; ChemIDplus; EUCTR; PubChem; CAS; ChEBI
2. Bezeichnung	(5,6-Dimethyl-9-oxo-9 <i>H</i> -xanthen-4-yl)essigsäure
ASK #34244	
Chemical Abstract Service Nr.	129095-08-5
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₃ -O ₄) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	304.2725
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₃ NaO ₄
Vorzugsbezeichnung	Vadimezan-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	(5,6-Dimethyl-9-oxo-9 <i>H</i> -xanthen-4-yl)essigsäure-Natriumsalz
ASK #34245	
Chemical Abstract Service Nr.	441798-33-0
Molgewicht	588.2729
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ Br ₂ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Macitentan
International Nonproprietary Name	INN.L68:Corr.CN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[5-(4-Bromphenyl)-6-{2-[(5-brompyrimidin-2-yl)oxy]ethoxy}pyrimidin-4-yl]- <i>N</i> -propylschwefelsäurediamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34246	
Chemical Abstract Service Nr.	444811-40-9
Formelstamm	Cl ₂ -(223)Ra (relative Molmasse: 293,9245)
Molgewicht	293.9244

Bruttoformel Cl₂Ra
2. Bezeichnung (²²³Ra)Radiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Radium-223-dichlorid; ((223)Ra)Radiumdichlorid

ASK #34247

Chemical Abstract Service Nr. 477600-75-2
Molgewicht 312.3696
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₆O
Vorzugsbezeichnung Tofacitinib
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; KEGG.D09970; USNCT; ChemIDplus; MeSH; EUTCT; EUCTR; MAR2014; ROMP2014; CAS; ICTRP; JANM; USAN
2. Bezeichnung 3-((3*R*,4*R*)-4-Methyl-3-[methyl(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]piperidin-1-yl)-3-oxopropannitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; ROMP2014
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tasocitinib; (3*R*,4*R*)-1-(Cyanacetyl)-*N*,4-dimethyl-*N*-(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)piperidin-3-amin; (3*R*,4*R*)-4-Methyl-3-[methyl(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]-beta-oxopiperidin-1-propannitril

ASK #34248

Chemical Abstract Service Nr. 540737-29-9
Formelstamm C16-H20-N6-O . C6-H8-O7
Molgewicht 504.4931
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₆O₈
Vorzugsbezeichnung Tofacitinibcitrat
International Nonproprietary Name (INN.L67)
2. Bezeichnung 3-((3*R*,4*R*)-4-Methyl-3-[methyl(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]piperidin-1-yl)-3-oxopropannitril-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tofacitinib-citrat; (3*R*,4*R*)-1-(Cyanacetyl)-*N*,4-dimethyl-*N*-(1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)piperidin-3-amin-monocitrat; Tasocitinibcitrat; 3-((3*R*,4*R*)-4-Methyl-3-[methyl(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]piperidin-1-yl)-3-oxopropannitril-citrat (1:1)

ASK #34250

Chemical Abstract Service Nr. 354813-19-7
Molgewicht 411.5404
Bruttoformel C₂₃H₃₃N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Balicatib
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung *N*-{1-[(Cyanomethyl)carbamoyl]cyclohexan-1-yl}-4-(4-propylpiperazin-1-yl)benzamid

ASK #34251

Formelstamm C23-H33-N5-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht 527.6126
Bruttoformel C₂₇H₃₇N₅O₆
Vorzugsbezeichnung Balicatibmaleat (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L54)
2. Bezeichnung *N*-{1-[(Cyanmethyl)carbamoyl]cyclohexan-1-yl}-4-(4-propylpiperazin-1-yl)benzamid-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

ASK #34252

Chemical Abstract Service Nr. 572924-54-0
Molgewicht 990.2061
Bruttoformel C₅₃H₈₄NO₁₄P
Vorzugsbezeichnung Ridaforolimus
International Nonproprietary Name INN.L69:Corr

2. Bezeichnung (1*R*,2*R*,4*S*)-4-[(2*R*)-2-[(3*S*,6*R*,7*E*,9*R*,10*R*,12*R*,14*S*,15*E*,17*E*,19*E*,21*S*,23*S*,26*R*,27*R*,34*aS*)-9,27-Dihydroxy-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-1,5,11,28,29-pentaoxo-1,4,5,6,9,10,11,12,13,14-dimethylphosphinat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Deforolimus;
[(1*R*,2*R*,4*S*)-4-[(2*R*)-2-[(7*E*,15*E*,17*E*,19*E*-3*S*,6*R*,9*R*,10*R*,12*R*,14*S*,21*S*,23*S*,27*R*,34*aS*)-23,27-Epoxy-9,27-dihydroxy-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-1,5,11,28,29-pentaoxo-3,4,5,6,9,10,11,12,13,14-dimethylphosphinat]-4-(2*R*)-2-[(1(2)*S*,4(2)*R*,4(3)*R*,4(6)*S*,6*S*,7*E*,9*E*,11*E*,13*S*,15*R*,17*R*,18*R*,19*E*,21*R*,24*S*)-4(2),18-Dihydroxy-6,17-dimethoxy-4(3),7,13,15,19,21-hexamethyl-2,3,16,22,26-pentaoxo-25-oxa-1(1,2)

ASK #34259

Chemical Abstract Service Nr. 1000120-98-8
Formelstamm (C230-H305-N67-O122-P19-S19)19⁻ 19H⁺
Molgewicht 7177.1457
Bruttoformel C₂₃₀H₃₂₄N₆₇O₁₂₂P₁₉S₁₉
Vorzugsbezeichnung Mipomersen
International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 2'-*O*-(2-Methoxyethyl)-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiouridylyl-(3' 5')

Zitat Bezeichnung 2 EUTCT

ASK #34260

Chemical Abstract Service Nr. 629167-92-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 810707-52-9
Formelstamm (C230-H305-N67-O122-P19-S19)19⁻ 19Na⁺

Molgewicht 7594.8005
Bruttoformel C₂₃₀H₃₀₅N₆₇Na₁₉O₁₂₂P₁₉S₁₉
Vorzugsbezeichnung Mipomersen-Nonadecanatrium
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung 2'-*O*-(2-Methoxyethyl)-*P*-thioguanlyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiouridylyl-Nonadecanatriumsalz

ASK #34263

Formelstamm C147-H238-N44-O42-S . 7(C2-H4-O2)
Molgewicht 3746.1609
Bruttoformel C₁₆₁H₂₆₆N₄₄O₅₆S
Vorzugsbezeichnung Aviptadilacetat (1:7)
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung L-Histidyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-valyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L- -aspartyl-L-asparaginyll-L-tyrosyl-L-threonyl-L-arginyl-L-leucyl-L-arginyl-L-lysyl-L-glutaminyll-L-methionyl-L-alanyl (1:7)

ASK #34264

Chemical Abstract Service Nr. 489427-17-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 873795-94-9
Molgewicht 1698.0396
Bruttoformel C₇₂H₁₂₀N₂₀O₂₁S₃
Vorzugsbezeichnung Maraciclacid
International Nonproprietary Name INN.L65
2. Bezeichnung N⁶-(5-[[[3-(Hydroxyimino)-2-methylbutan-2-yl]amino]-3-(2-[[[3-(hydroxyimino)-2-methylbutan-2-yl]amino]ethyl)pentyl]amino]-5-oxopentanoyl)-N²-(2-sulfanylacetyl)-L-lysyl-L-cysteinyl-L-arginylglycyl-L- -a
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-(17-Amino-13,17-dioxo-3,6,9,15-tetraoxa-12-azaheptadecyl)-N(2)-[[N(6)-(5-[[[3-hydroxyamino-2-methylbutan-2-yl]amino]-3-{2-[[[3-hydroxyamino-2-methylbutan-2-yl]amino]ethyl]pentyl]amino]-1,5-di

ASK #34266

Chemical Abstract Service Nr. 1694-64-0
Molgewicht 398.0494
Bruttoformel C₁₄H₁₀Br₂N₂O₂
2. Bezeichnung 2-Brom-*N*-[4-brom-2-(pyridin-2-ylcarbonyl)phenyl]acetamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2,4'-Dibrom-2'-(pyridin-2-ylcarbonyl)acetanilid

ASK #34267

Chemical Abstract Service Nr. 14913-33-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 82847-81-2

Molgewicht 300.051

Bruttoformel $\text{Cl}_2\text{H}_6\text{N}_2\text{Pt}$

2. Bezeichnung (SP-4-1)-Diammindichloroplatin()

3. Bezeichnung Transplatin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym trans-Diamminplatin(II)-chlorid; trans-Diammindichloroplatin(II)

ASK #34268

Chemical Abstract Service Nr. 4546-70-7

Molgewicht 266.2566

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_6\text{O}_3$

2. Bezeichnung 1-(2,6-Diamino-9H-purin-9-yl)-2-desoxy- -D-erythro-pentofuranose

3. Bezeichnung 1-(2,6-Diamino-9H-purin-9-yl)-2-desoxy- -D-ribofuranose

ASK #34269

Chemical Abstract Service Nr. 24757-70-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 24757-89-9

Molgewicht 281.2679

Bruttoformel $\text{C}_{11}\text{H}_{15}\text{N}_5\text{O}_4$

2. Bezeichnung 1-(6-Amino-2-methoxy-9H-purin-9-yl)-2-desoxy- -D-erythro-pentofuranose

3. Bezeichnung 1-(6-Amino-2-methoxy-9H-purin-9-yl)-2-desoxy- -D-ribofuranose

ASK #34270

Chemical Abstract Service Nr. 1839-18-5

Molgewicht 169.5718

Bruttoformel $\text{C}_5\text{H}_4\text{ClN}_5$

2. Bezeichnung 2-Chlor-9H-purin-6-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Chlor-9H-purin-6-ylazan

ASK #34271

Chemical Abstract Service Nr. 5542-92-7

Molgewicht 285.687

Bruttoformel $\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{ClN}_5\text{O}_3$

2. Bezeichnung 1-(6-Amino-2-chlor-9H-purin-9-yl)-2-desoxy- -D-erythro-pentofuranose

3. Bezeichnung 1-(6-Amino-2-chlor-9H-purin-9-yl)-2-desoxy- -D-ribofuranose

ASK #34272

Chemical Abstract Service Nr. 619-55-6

Molgewicht 135.1632

Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_9\text{NO}$

2. Bezeichnung 4-Methylbenzamid

ASK #34273

Chemical Abstract Service Nr. 99-75-2

Molgewicht 150.1745

Bruttoformel C₉H₁₀O₂

2. Bezeichnung Methyl(4-methylbenzoat)

ASK #34274

Molgewicht 377.0717

Bruttoformel C₁₃H₁₅Br₂NO₂

2. Bezeichnung 2,4-Dibrom-6-[[[(1*r*,4*r*)-4-hydroxycyclohexylimino]methyl]phenol

ASK #34275

Chemical Abstract Service Nr. 104163-70-4

Molgewicht 379.0876

Bruttoformel C₁₃H₁₇Br₂NO₂

2. Bezeichnung 2,4-Dibrom-6-[[[(1*s*,4*s*)-4-hydroxycyclohexylimino]methyl]phenol

ASK #34276

Chemical Abstract Service Nr. 90-59-5

Molgewicht 279.9135

Bruttoformel C₇H₄Br₂O₂

2. Bezeichnung 3,5-Dibrom-2-hydroxybenzaldehyd

ASK #34277

Chemical Abstract Service Nr. 118-79-6

Molgewicht 330.7994

Bruttoformel C₆H₃Br₃O

2. Bezeichnung 2,4,6-Tribromphenol

ASK #34278

Chemical Abstract Service Nr. 20927-53-1

Molgewicht 270.7136

Bruttoformel C₁₅H₁₁ClN₂O

2. Bezeichnung 6-Chlor-1-methyl-4-phenylchinazolin-2(1*H*)-on

ASK #34279

Chemical Abstract Service Nr. 31269-33-7

Molgewicht 284.7402

Bruttoformel C₁₆H₁₃ClN₂O

2. Bezeichnung 7-Chlor-2-methoxy-5-phenyl-3*H*-1,4-benzodiazepin

ASK #34280

Chemical Abstract Service Nr. 92-91-1

Molgewicht 196.2445

Bruttoformel C₁₄H₁₂O

2. Bezeichnung 1-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)ethanon

ASK #34281

Molgewicht 297.4146

Bruttoformel C₁₈H₁₉NOS

2. Bezeichnung 2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-1-(morpholin-2-yl)ethanthion

ASK #34282

Chemical Abstract Service Nr. 95058-85-8

Molgewicht 263.1982

Bruttoformel C₉H₁₁F₂N₃O₄

2. Bezeichnung 4-Amino-1-(2-desoxy-2,2-difluor- β -D-ribofuranosyl)pyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #34283

Chemical Abstract Service Nr. 14367-46-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 98717-17-0

Molgewicht 193.2854

Bruttoformel C₁₂H₁₉NO

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-Ethyl-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (+/-)-*N*-Ethyl-*p*-methoxyamphetamin; *p*-Methoxyethylamfetamin; PMEAA; Ethyl[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amin; *N*-Ethyl-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-amin; *p*-Methoxy-*N*-ethylamphetamin

ASK #34284

Chemical Abstract Service Nr. 14367-47-6

Molgewicht 265.3911

Bruttoformel C₁₆H₂₇NO₂

2. Bezeichnung 4-((Ethyl)[1-(4-methoxyphenyl)propan-2-yl]amino)butan-1-ol

ASK #34285

Chemical Abstract Service Nr. 69788-75-6

Molgewicht 272.7247

Bruttoformel C₁₃H₁₇ClO₄

2. Bezeichnung (4-Chlorbutyl)(3,4-dimethoxybenzoat)

ASK #34286

Molgewicht 336.123

Bruttoformel C₁₁H₁₃IO₄

2. Bezeichnung (4-Iodbutyl)(3,4-dihydroxybenzoat)

ASK #34287

Chemical Abstract Service Nr. 63547-24-0

Molgewicht 274.3349

Bruttoformel C₁₅H₁₄O₃S

2. Bezeichnung 2-[(Diphenylmethyl)sulfinyl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-(Benzhydrylsulfinyl)essigsäure

ASK #34288

Chemical Abstract Service Nr. 118779-53-6

Molgewicht 289.3495

Bruttoformel C₁₅H₁₅NO₃S

2. Bezeichnung 2-[(Diphenylmethyl)sulfonyl]acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(Benzhydrylsulfonyl)acetamid

ASK #34289

Chemical Abstract Service Nr. 63547-25-1

Molgewicht 288.3614

Bruttoformel C₁₆H₁₆O₃S

2. Bezeichnung Methyl{2-[(diphenylmethyl)sulfinyl]acetat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methyl[2-(benzhydrylsulfinyl)acetat]

ASK #34290

Chemical Abstract Service Nr. 98523-85-4

Molgewicht 444.5174

Bruttoformel C₂₅H₃₂O₇

2. Bezeichnung (17-Hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11 ,21-diy)diacetat

ASK #34291

Chemical Abstract Service Nr. 20423-99-8

Molgewicht 344.4446

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₄

Vorzugsbezeichnung Deprodon

International Nonproprietary Name INN.L28

2. Bezeichnung 11 ,17-Dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #34292

Chemical Abstract Service Nr. 4380-55-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 64501-69-5

Molgewicht 384.4654

Bruttoformel C₂₃H₂₈O₅

2. Bezeichnung (17-Hydroxy-3,20-dioxopregna-1,4,9(11)-trien-21-yl)acetat

ASK #34293

Chemical Abstract Service Nr. 2051-95-8

Formelstamm (C₁₀-H₉-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 178.1846
Bruttoformel C₁₀H₁₀O₃
2. Bezeichnung 4-Oxo-4-phenylbutansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-Benzoylpropansäure

ASK #34294

Chemical Abstract Service Nr. 529-34-0
Molgewicht 146.1858
Bruttoformel C₁₀H₁₀O
2. Bezeichnung 3,4-Dihydronaphthalin-1(2*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,2,3,4-Tetrahydronaphthalin-1-on

ASK #34295

Chemical Abstract Service Nr. 4441-63-8
Formelstamm (C₁₀H₁₇O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 170.2487
Bruttoformel C₁₀H₁₈O₂
2. Bezeichnung 4-Cyclohexylbutansäure

ASK #34296

Molgewicht 416.5503
Bruttoformel C₂₅H₃₆O₅
2. Bezeichnung [(1*S*,3*R*,7*S*,8*S*,8*aR*)-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbut-3-enoat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(1*S*,3*R*,7*S*,8*S*,8*aR*)-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydropyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl](2,2-dimethylbut-3-enoat)

ASK #34297

Chemical Abstract Service Nr. 14234-28-7
Formelstamm (132)Te
Molgewicht 133.9115
Bruttoformel Te
2. Bezeichnung (¹³²Te)Tellur
3. Bezeichnung Tellur-132

ASK #34298

Chemical Abstract Service Nr. 17632-41-6
Molgewicht 318.4735
Bruttoformel Cl₃H₃NPt
2. Bezeichnung (SP-4-2)-Ammintrichloroplatinat(1-)

ASK #34299

Chemical Abstract Service Nr. 13965-91-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 172542-66-4
Molgewicht 336.896
Bruttoformel Cl₄Pt
2. Bezeichnung (SP-4-1)-Tetrachloroplatinat(2-)

ASK #34300
Chemical Abstract Service Nr. 54699-91-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 137637-10-6
Molgewicht 321.1581
Bruttoformel C₁₅H₁₀Cl₂N₂O₂
2. Bezeichnung 7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-4,5-dihydro-1,4-benzodiazepin-2,3(1*H*)-dion

ASK #34301
Chemical Abstract Service Nr. 93955-15-8
Molgewicht 303.1428
Bruttoformel C₁₅H₈Cl₂N₂O
2. Bezeichnung 6-Chlor-4-(2-chlorphenyl)chinazolin-2-carbaldehyd

ASK #34302
Molgewicht 323.174
Bruttoformel C₁₅H₁₂Cl₂N₂O₂
2. Bezeichnung 7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,4⁵-benzodiazepin-2(1*H*)-on

ASK #34303
Chemical Abstract Service Nr. 38092-89-6
Molgewicht 324.8471
Bruttoformel C₂₀H₂₁ClN₂
2. Bezeichnung 8-Chlor-11-(1-methylpiperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin

ASK #34304
Chemical Abstract Service Nr. 125743-80-8
Molgewicht 402.8896
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClFN₂O₂
2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[4-[(11*R*)-8-chlor-11-fluor-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin-11-yl]piperidin-1-carboxylat]
3. Bezeichnung Ethyl[4-(8-chlor-11-fluor-6,11-dihydro-5*H*-benzo[5,6]cyclohepta[1,2-*b*]pyridin-11-yl)piperidin-1-carboxylat]

ASK #34305
Chemical Abstract Service Nr. 67009-40-9
Molgewicht 317.3795
Bruttoformel C₁₈H₂₃NO₄
2. Bezeichnung (6,7-Epoxy-8-ethyl-9-nortropan-3-yl)[(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoat]

ASK #34306
Formelstamm (C₁₉H₂₆N₄O)⁺ Br⁻

Molgewicht 412.318

Bruttoformel C₁₉H₂₆BrNO₄

2. Bezeichnung (8*r*)-6,7-Epoxy-8-ethyl-3-[(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropaniumbromid

Zitat Bezeichnung 2 Config:MCLCE9(1994)v242.1,p193-200; Config:JACSAT(2010)v132.40,p14191-14202; Config:ARZNAD(1985)v35.1A,p217-228

ASK #34307

Formelstamm (C₁₉H₂₄N₃O₃)⁺ Br⁻

Molgewicht 394.3028

Bruttoformel C₁₉H₂₄BrNO₃

2. Bezeichnung (8*s*)-6,7-Epoxy-8-ethyl-3-(2-phenylprop-2-enoyloxy)tropaniumbromid

Zitat Bezeichnung 2 Config:ARZNAD(1985)v35.1A,p217-228; Config:JACSAT(2010)v132.40,p14191-14202; Config:MCLCE9(1994)v242.1,p193-200

ASK #34308

Chemical Abstract Service Nr. 113402-31-6

Molgewicht 319.3587

Bruttoformel C₂₂H₁₃N₃

2. Bezeichnung 4,4',4''-Methantriyiltris(benzonitril)

ASK #34309

Chemical Abstract Service Nr. 112809-52-6

Molgewicht 285.3027

Bruttoformel C₁₇H₁₁N₅

2. Bezeichnung 4,4'-(4*H*-1,2,4-Triazol-4-ylmethyl)bis(benzonitril)

ASK #34312

Chemical Abstract Service Nr. 90503-06-3

Molgewicht 764.9839

Bruttoformel C₃₈H₇₂N₂O₁₃

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-*-L-ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylazinoyl)-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Azithromycin-3'-N-oxid

ASK #34313

Chemical Abstract Service Nr. 765927-71-7

Molgewicht 748.9414

Bruttoformel C₃₇H₆₈N₂O₁₃

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,8*R*,10*R*,11*R*,12*S*,13*S*,14*R*)-13-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl-*-L-ribo*-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-(3,4,6-tridesoxy-3-formamido-

ASK #34316

Chemical Abstract Service Nr. 654-62-6
Molgewicht 319.2813
Bruttoformel C₇H₈F₃N₃O₄S₂
2. Bezeichnung 4-Amino-6-(trifluormethyl)benzol-1,3-disulfonamid

ASK #34317

Chemical Abstract Service Nr. 248282-07-7
Formelstamm (C₁₉H₁₆Cl-N₂-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 378.7847
Bruttoformel C₁₉H₁₆ClN₂NaO₃
Vorzugsbezeichnung Laquinimod-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L47)
2. Bezeichnung 5-Chlor-*N*-ethyl-4-hydroxy-1-methyl-2-oxo-*N*-phenyl-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid-Natriumsalz

ASK #34318

Chemical Abstract Service Nr. 474-60-2
Molgewicht 402.696
Bruttoformel C₂₈H₅₀O
2. Bezeichnung 5 -Campestan-3 -ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Campestanol

ASK #34341

Chemical Abstract Service Nr. 169758-66-1
Molgewicht 318.3858
Bruttoformel C₁₈H₂₃FN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Robalzotan
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung (3*R*)-3-Dicyclobutylamino-8-fluor-3,4-dihydro-2*H*-chromen-5-carboxamid

ASK #34342

Formelstamm C₁₈-H₂₃-F-N₂-O₂ . C₄-H₆-O₆
Molgewicht 468.4727
Bruttoformel C₂₂H₂₉FN₂O₈
Vorzugsbezeichnung Robalzotan[(*R,R*)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung (3*R*)-3-Dicyclobutylamino-8-fluor-3,4-dihydro-2*H*-chromen-5-carboxamid-[(*R,R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #34343

Chemical Abstract Service Nr. 177255-04-8
Formelstamm C₁₈-H₂₃-F-N₂-O₂ . C₄-H₆-O₆ . H₂-O
Molgewicht 486.4879

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Robalzotan[(<i>R,R</i>)-tartrat] 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Dicyclobutylamino-8-fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-5-carboxamid-[(<i>R,R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 1 H ₂ O
ASK #34344	
Chemical Abstract Service Nr.	483369-58-0
Molgewicht	373.3716
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ F ₃ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Denagliptin
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-3,3-bis(4-fluorphenyl)propanoyl]-4-fluorpyrrolidin-2-carbonitril
ASK #34345	
Chemical Abstract Service Nr.	811432-66-3
Formelstamm	C20-H18-F3-N3-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht	545.5733
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₆ F ₃ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Denagliptintosilat
International Nonproprietary Name	INN.L56,v.L18
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-3,3-bis(4-fluorphenyl)propanoyl]-4-fluorpyrrolidin-2-carbonitril-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
ASK #34346	
Chemical Abstract Service Nr.	518048-05-0
Molgewicht	444.4163
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ FN ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Raltegravir
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Fluorphenyl)methyl]-5-hydroxy-1-methyl-2-[2-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-carboxamido)propan-2-yl]-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34347	
Chemical Abstract Service Nr.	871038-72-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	925701-81-1
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₂₀ -F-N ₆ -O ₅) ⁻ K ⁺
Molgewicht	482.5067
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ FKN ₆ O ₅
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(4-Fluorphenyl)methyl]-5-hydroxy-1-methyl-2-[2-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-carboxamido)propan-2-yl]-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-4-carboxamid-Kaliumsalz (1:1)
3. Bezeichnung	Raltegravir-Kalium

Zitat Bezeichnung 3 RÖMP2024; EAB10.0,11.0(2020-2023)/2887

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym N-(4-Fluorbenzyl)-5-hydroxy-1-methyl-2-[2-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-carboxamido)propan-2-yl]-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-4-carboxamid-Kaliumsalz;
Kalium-4-[[[4-fluorphenyl)methyl]carbonyl]-1-methyl-2-[2-(5-methyl-1,3,4-oxadiazol-2-carboxamid)propan-2-yl]-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-5-olat

ASK #34350

Chemical Abstract Service Nr. 13410-01-0

Formelstamm $2\text{Na}^+ (\text{O}_4\text{-Se})^{2-}$

Molgewicht 188.9371

Bruttoformel $\text{Na}_2\text{O}_4\text{Se}$

2. Bezeichnung Natriumselenat

ASK #34352

Formelstamm $(\text{C}_8\text{-H}_8\text{-N-O}_2)^- \text{H}^+ \cdot \text{H}_2\text{-O}$

Molgewicht 169.1778

Bruttoformel $\text{C}_8\text{H}_9\text{NO}_2$

2. Bezeichnung 4-(Aminomethyl)benzoesäure 1 H_2O

ASK #34353

Vorzugsbezeichnung Macrogol-x-(mono/di)(palmitat/stearat) ((mit Angaben zur mittleren Molmasse des Macrogol-Anteils))

International Nonproprietary Name (INN.L17)

2. Bezeichnung Poly(oxyethylen)-x-(mono/di)(hexadecanoat/octadecanoat)

ASK #34368

Formelstamm $\text{Al}^{3+} \text{x}(\text{H-O})^- \text{3-x}(\text{C}_{18}\text{-H}_{35}\text{-O}_2)^-$ und Homologe, $x = \text{ca. } 0,5$

Molgewicht 1488.3169

Bruttoformel $\text{C}_{90}\text{H}_{176}\text{Al}_2\text{O}_{11}$

2. Bezeichnung Aluminium-hydroxid-dioctadecanoat, Aluminium-trioctadecanoat und kleinere Mengen homologer Aluminium-fettalkanoate, Gemisch

3. Bezeichnung Aluminiumhydroxiddistearat-Aluminiumtristearat-Gemisch

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Aluminium(di/tri)stearat

ASK #34372

Chemical Abstract Service Nr. 594-05-8

Formelstamm $(^{14}\text{C})\text{-H}_4\text{-N}_2\text{-O}$

Molgewicht 62.0478

Bruttoformel $\text{CH}_4\text{N}_2\text{O}$

2. Bezeichnung (^{14}C) Harnstoff

ASK #34373

2. Bezeichnung Glycerol(mono/di/tri)isostearat

ASK #34374

Chemical Abstract Service Nr. 614-60-8

Formelstamm $(\text{C}_9\text{-H}_7\text{-O}_3)^- \text{H}^+$

Molgewicht 164.158

Bruttoformel C₉H₈O₃

2. Bezeichnung (E)-3-(2-Hydroxyphenyl)prop-2-ensäure

ASK #34375

Chemical Abstract Service Nr. 7400-08-0

Formelstamm (C₉H₇O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 164.158

Bruttoformel C₉H₈O₃

2. Bezeichnung 3-(4-Hydroxyphenyl)prop-2-ensäure

ASK #34377

Chemical Abstract Service Nr. 19054-57-0

Formelstamm (C₄H₇O₃)⁻ Na⁺

Molgewicht 126.0864

Bruttoformel C₄H₇NaO₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxybutansäure-Natriumsalz

ASK #34378

Chemical Abstract Service Nr. 52286-59-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 212055-74-8; 324018-82-8; 75139-46-7

Molgewicht 947.1539

Bruttoformel C₄₈H₈₂O₁₈

2. Bezeichnung [20-(-D-Glucopyranosyloxy)-3,12 -dihydroxydammar-24-en-6 -yl]-2-O-(-L-rhamnopyranosyl)- -D-glucopyranosid

3. Bezeichnung Ginsenosid Re

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R; Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; CAS

ASK #34379

Chemical Abstract Service Nr. 16326-32-2

Molgewicht 292.4562

Bruttoformel C₁₉H₃₂O₂

2. Bezeichnung Methyl[(Z,Z,Z)-octadeca-6,9,12-trienoat]

ASK #34380

Chemical Abstract Service Nr. 27013-91-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 104748-88-1; 123350-57-2; 1391-87-3; 1399-69-5; 144190-43-2; 29302-47-4; 30883-34-2; 52038-08-1; 56779-31-8; 60454-64-0

Formelstamm (C₄₁H₆₅O₁₂)⁻ H⁺

Molgewicht 750.9555

Bruttoformel C₄₁H₆₆O₁₂

2. Bezeichnung 23-Hydroxy-3 -(-L-rhamnopyranosyl-(1 2)- -L-arabinopyranosyloxy)olean-12-en-28-säure

3. Bezeichnung -Hederin

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; CAS; Ph.Eur.2005,5.1R,5.4R,5.7R

ASK #34381

Chemical Abstract Service Nr.	465-92-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	15420-98-1
Molgewicht	332.4339
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ O ₄
2. Bezeichnung	(2aS,2a ¹ R,5aS,6R,7R,8aR)-6-[2-(Furan-3-yl)ethyl]-6-hydroxy-2a,5a,7-trimethyldecahydro-2H-naphtho[1,8-bc]furan-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Marrubiin
ASK #34382	
Chemical Abstract Service Nr.	71-73-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51259-80-4; 7438-31-5
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₇ -N ₂ -O ₂ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	264.3197
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₂ NaO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Thiopental-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	MAR2011
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -5-Ethyl-5-[(2R)-pentan-2-yl]-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1H,5H)-dion-Natriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(RS)-5-Ethyl-5-(pentan-2-yl)-2-thiobarbitursäure-Natriumsalz
ASK #34383	
Chemical Abstract Service Nr.	120-94-5
Molgewicht	85.1475
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ N
2. Bezeichnung	1-Methylpyrrolidin
ASK #34384	
Chemical Abstract Service Nr.	700361-47-3
Formelstamm	C ₂₂ -H ₁₈ -N ₆ . Cl-H
Molgewicht	402.8795
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ ClN ₆
Vorzugsbezeichnung	Rilpivirinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	4-[[4-{4-[(E)-2-Cyanethenyl]-2,6-dimethylanilino}pyrimidin-2-yl)amino]benzonnitril-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rilpivirinmonohydrochlorid; 4-[[4-[(E)-2-Cyanvinyl]-2,6-dimethylphenylamino]-2-pyrimidinyl]amino]benzonnitrilhydrochlorid (1:1)
ASK #34385	
Formelstamm	(C ₈ -H ₇ -O ₃ -S) _x Ky Na _(x-y)

Vorzugsbezeichnung	Tolvamer-Kalium-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L50)
2. Bezeichnung	Poly[1-(4-sulfophenyl)ethylen]-Kalium-Natriumsalz
ASK #34388	
Chemical Abstract Service Nr.	220847-86-9
Molgewicht	604.9518
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₂ Cl ₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Valategrast
International Nonproprietary Name	INN.L55
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl]((2S)-2-(2-chlor-6-methylbenzamido)-3-[4-(2,6-dichlorbenzamido)phenyl]propanoat}
ASK #34389	
Chemical Abstract Service Nr.	828271-96-1
Formelstamm	C30-H32-Cl3-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	641.4127
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ Cl ₄ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Valategrasthydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L55)
2. Bezeichnung	[2-(Diethylamino)ethyl]((2S)-2-(2-chlor-6-methylbenzamido)-3-[4-(2,6-dichlorbenzamido)phenyl]propanoat}-hydrochlorid
ASK #34390	
Chemical Abstract Service Nr.	949100-39-4
Molgewicht	2880.2752
Bruttoformel	C ₁₂₀ H ₁₉₉ N ₄₅ O ₃₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Delcasertib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A]Cys(A1S B1S)-Ser-Phe-Asn-Ser-Tyr-Glu-Leu-Gly-Ser-Leu [B]Cys(B1S A1S)-Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg
ASK #34391	
Formelstamm	C120-H199-N45-O34-S2 . 7(C2-H4-O2)
Molgewicht	3300.6389
Bruttoformel	C ₁₃₄ H ₂₂₇ N ₄₅ O ₄₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Delcasertibheptaacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	[A]Cys(A1S B1S)-Ser-Phe-Asn-Ser-Tyr-Glu-Leu-Gly-Ser-Leu [B]Cys(B1S A1S)-Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg-heptaacetat
ASK #34392	
Chemical Abstract Service Nr.	1146887-67-3
Formelstamm	(C242-H283-N91-O127-P24-S24)24 ⁻ 24H ⁺

Molgewicht	8035.4908
Bruttoformel	C ₂₄₂ H ₃₀₇ N ₉₁ O ₁₂₇ P ₂₄ S ₂₄
Vorzugsbezeichnung	Aganirsen
International Nonproprietary Name	INN.L64.CN-corr
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-P</i> -Thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioadenyl-(3' 5')- <i>P</i> -thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34393	
Chemical Abstract Service Nr.	472960-22-8
Molgewicht	85700
Bruttoformel	C ₃₇₉₆ H ₅₉₃₇ N ₁₀₁₅ O ₁₁₄₃ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Albinterferon alfa-2b
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; AdisInsight; IMGT/mAb-DB; ICTRP; CGHLAW(2008)v6.6,p701-706; USAN; EMEA/H/C/2166; ChemIDplus; USNCT; EUCTR; KEGG; NCI.Thesaurus
2. Bezeichnung	DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESAE NCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYGEMADC CAKQEPERNE CFLQHKDDNP NLPRLVLRPEV DVMCTAFHDN EETFLKLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTECCQ AADKAACLLP KLDELDRDEGK ASSAKQRLKC ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPAEFAE VSKLVDLTK VHTECCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLKECCE KPILLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC CAAADPHECY AKVFDEFKPL VEPPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFNALLVR YTKVQVST PTLVEVSRNL GKVGSKCKH PEAKRMPCAE DYLSVVLNQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETTFH ADICTLSEKE RQIKKQATLV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKCK ADDKETCF AE EGKLVAAASQ AALGLCDLPQ THSLGSRRTL MLLAQMRIS LFSCLKDRHD FGFPQEEFGN QFQKAETIPV LHEMIQQIFN LFSTKDSSAA WDETLLDKFY TELYQQLNDL EACVIQGVGV TETPLMKEDS ILAVRKYFQR ITLYLKEKKY SPCAWEVVRA EIMRSFSLST NLQESLRSKE, 53,62:75,91:90,101:124,169:168,177:200,246:245,253:265,279:278,289:316,361:360,369:392,438:437,448:461,477:476,487:514,559:558,567:586,683:614,723-Nonadecakis(disulfid), glycosyliert an Asn318- <i>N</i> ⁴ und Thr691- <i>O</i> ³ , hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Hefezellen von <i>Saccharomyces cerevisiae</i>
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. Humanserumalbumin (1-585)-Interferon alpha 2b (2-166)-Peptid (586-750)-Fusionsprotein, glycosyliert, aus rekombinanter Hefe; Rekombinantes Humanserumalbumin-Interferon-alpha-Fusionsprotein; Albumin-Interferon alpha-2b; Albinterferon; DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTC(53S-->62S)VADESAE NC(62S-->53S)DKSLHTLF GDKLC(75S-->91S)TVATL RETYGEMADC(90S-->101S) C(91S-->75S)AKQEPERNE C(101S-->90S)FLQHKDDNP NLPRLVLRPEV DVMC(124S-->169S)TAFHDN EETFLKLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTEC(168S-->177S)C(169S-->124S)Q AADKAAC(177S-->168S)LLP KLDELDRDEGK ASSAKQRLKC(200S-->246S) ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPAEFAE VSKLVDLTK VHTEC(245S-->253S)C(246S-->200S)HGDL LEC(253S-->245S)ADDRADL AKYIC(265S-->279S)ENQDS ISSKLKEC(278S-->289S)C(279S-->265S)E KPILLEKSHC(289S-->278S)I AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVC(316S-->361S)KNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC(360S-->369S) C(361S-->316S)AAADPHEC(369S-->360S)Y AKVFDEFKPL VEPPQNLIKQ NC(392S-->438S)ELFEQLGE YKFNALLVR YTKVQVST PTLVEVSRNL GKVGSKC(437S-->448S)C(438S-->392S)KH PEAKRMP(448S-->437S)AE DYLSVVLNQL C(461S-->477S)VLHEKTPVS DRVTKC(476S-->487S)C(477S-->461S)TES LVNRRPC(487S-->476S)FSA LEVDETYVPK EFNAETTFH ADIC(514S-->559S)TLSEKE RQIKKQATLV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEK(558S-->567S)C(559S-->514S)K ADDKETC(567S-->558S)FAE EGKLVAAASQ AALGLC(586S-->683S)DLPQ THSLGSRRTL MLLAQMRIS LFS(614S-->723S)LKDRHD FGFPQEEFGN QFQKAETIPV LHEMIQQIFN LFSTKDSSAA WDETLLDKFY TELYQQLNDL EAC(683S-->586S)VIQGVGV TETPLMKEDS ILAVRKYFQR ITLYLKEKKY SPC(723S-->614S)AWEVVRA EIMRSFSLST NLQESLRSKE (glycosyliert an N 318, T 691); Albumin-Interferon alfa; alb-IFN; rHA-rIFNalpha; Alb-IFNA2 R23 (608)
Synonym	
ASK #34394	
Chemical Abstract Service Nr.	3432-99-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14948-92-6; 23284-08-4; 39939-22-5; 42578-82-5

Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₁ N ₇ O ₆) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	457.4399
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Folitixorin
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(6 <i>aRS</i>)-3-Amino-1-oxo-1,4,5,6,6 <i>a</i> ,7,8,9-octahydroimidazo[1,5- <i>f</i>]pteridin-8-yl]benzoyl}-L-glutaminsäure
ASK #34395	
Chemical Abstract Service Nr.	133978-75-3
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₁ N ₇ O ₆) ²⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	495.502
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ CaN ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Folitixorin-Calcium
International Nonproprietary Name	(INN.L60)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-[(6 <i>aRS</i>)-3-Amino-1-oxo-1,4,5,6,6 <i>a</i> ,7,8,9-octahydroimidazo[1,5- <i>f</i>]pteridin-8-yl]benzoyl]-L-glutaminsäure-Calciumsalz (1:1)
ASK #34396	
Chemical Abstract Service Nr.	370893-06-4
Molgewicht	557.5224
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₇ BrN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ancriviroc
International Nonproprietary Name	INN.L54
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	{4-[(<i>Z</i>)-(4-Bromphenyl)(ethoxyimino)methyl]-4'-methyl[1,4'-bipiperidin]-1'-yl]}(2,4-dimethyl-1-oxo-1 ⁵ -pyridin-3-yl)methanon
ASK #34397	
Chemical Abstract Service Nr.	330784-47-9
Molgewicht	483.9506
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ ClN ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Avanafil
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	4-[[[3-Chlor-4-methoxyphenyl)methyl]amino]-2-[(2 <i>S</i>)-2-(hydroxymethyl)pyrrolidin-1-yl]- <i>N</i> -[(pyrimidin-2-yl)methyl]pyrimidin-5-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(3-Chlor-4-methoxybenzyl)amino]-2-[(<i>S</i>)-2-(hydroxymethyl)pyrrolidin-1-yl]- <i>N</i> -(pyrimidin-2-ylmethyl)pyrimidin-5-carboxamid
ASK #34398	
Chemical Abstract Service Nr.	524067-21-8
Molgewicht	344.5307
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Becocalcidiol

International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-5-(2-((1 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,4 <i>E</i> ,7 <i>aR</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-Butan-2-yl]-7 <i>a</i> -methyl-2,3,5,6,7,7 <i>a</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -inden-4(3 <i>aH</i>)-yliden)ethyliden)-2-methylidencyclohexan-1,3-diol
ASK #34399	
Chemical Abstract Service Nr.	187393-00-6
Molgewicht	627.8128
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₉ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Bemotrizinol
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	2,2'-[6-(4-Methoxyphenyl)-1,3,5-triazin-2,4-diyl]bis[5-(2-ethylhexyloxy)phenol]
ASK #34400	
Chemical Abstract Service Nr.	537694-98-7
Molgewicht	0
Vorzugsbezeichnung	Besilesomab
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human CEA (carcinoembryonic antigen)-related antigen)(mouse monoclonal BW 250/183 heavy chain), disulfide with mouse monoclonal BW 250/183 -chain, dimer
ASK #34401	
Chemical Abstract Service Nr.	147497-64-1
Molgewicht	370.4852
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Davasaicin
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	2-[4-(2-Aminoethoxy)-3-methoxyphenyl]- <i>N</i> -[3-(3,4-dimethylphenyl)propyl]acetamid
ASK #34402	
Chemical Abstract Service Nr.	239101-33-8
Formelstamm	(C ₁₁ -H ₁₀ -N-O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	253.2743
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₁ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Deferitrin
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-2-(2,4-Dihydroxyphenyl)-4-methyl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-carbonsäure
ASK #34403	
Chemical Abstract Service Nr.	474641-19-5
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₆ -(2)H ₇ -N-O
Molgewicht	252.4036
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Deutolperison

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Methyl-1-{4-[(²H₃)methyl](2,3,5,6-²H₄)phenyl}-3-(piperidin-1-yl)propan-1-on

ASK #34404

Chemical Abstract Service Nr. 381683-94-9

Formelstamm (C₄₀H₃₄Cl₃N₂O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 746.1409

Bruttoformel C₄₀H₃₅Cl₃N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Efipladib

International Nonproprietary Name INN.L54

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung 4-[3-(5-Chlor-2-[2-[(3,4-dichlorphenyl)methansulfonamido]ethyl]-1-diphenylmethyl-1*H*-indol-3-yl)propyl]benzoesäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-[3-(5-Chlor-2-[2-[(3,4-dichlorbenzyl)sulfonylamino]ethyl]-1-diphenylmethyl-1*H*-indol-3-yl)propyl]benzoesäure

ASK #34405

Chemical Abstract Service Nr. 220998-10-7

Molgewicht 522.0351

Bruttoformel C₂₉H₃₂ClN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Elomotecan

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung (5*R*)-9-Chlor-5-ethyl-5-hydroxy-10-methyl-12-[(4-methylpiperidin-1-yl)methyl]-1,5-dihydrooxepino[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-3,15(4*H*,13*H*)-dion

ASK #34406

Chemical Abstract Service Nr. 473727-83-2

Molgewicht 397.4244

Bruttoformel C₂₁H₂₃N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Navarixin

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-*N,N*-dimethyl-3-[(2-[(*R*)-1-(5-methylfuran-2-yl)propyl]amino)-3,4-dioxocyclobut-1-en-1-yl]amino]benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #34407

Chemical Abstract Service Nr. 862464-58-2

Molgewicht 415.4397

Bruttoformel C₂₁H₂₃N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Navarixin 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L67)

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-*N,N*-dimethyl-3-[(2-[(*R*)-1-(5-methylfuran-2-yl)propyl]amino)-3,4-dioxocyclobut-1-en-1-yl]amino]benzamid 1 H₂O

ASK #34409

Chemical Abstract Service Nr. 329744-44-7
Molgewicht 542.5726
Bruttoformel C₂₇H₂₅F₃N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Embeconazol
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung 4-[(1*E*,3*E*)-4-[(2*r*,5*r*)-5-[(2*R*,3*R*)-3-(2,4-Difluorphenyl)-3-hydroxy-4-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-ylsulfanyl]-1,3-dioxan-2-yl]buta-1,3-dien-1-yl]-3-fluorbenzonnitril
 ASK #34410

Chemical Abstract Service Nr. 209799-67-7
Molgewicht 266.2533
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Forodesin
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung 7-[(2*S*,3*S*,4*R*,5*R*)-3,4-Dihydroxy-5-(hydroxymethyl)pyrrolidin-2-yl]-1*H*-pyrrolo[3,2-*d*]pyrimidin-4(5*H*)-on
 ASK #34412

Chemical Abstract Service Nr. 479198-61-3
Molgewicht 18216.5261
Bruttoformel C₈₀₁H₁₂₆₄N₂₁₂O₂₅₂S₁₀
Vorzugsbezeichnung Ibocetadecin
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung YFGKLESKLS VIRNLNDQVL FIDQGNRPLF EDMTSDDCRD NAPRTIFIIS MYKDSQPRGM AVTISVKCEK ISTLSCENKI ISFKEMNPPD NIKDTKSDII FFQRSVPGHD NKMQFESSY EGYFLACEKE RDLFKLILKK EDELGDRSIM FTVQNE

ASK #34413
Chemical Abstract Service Nr. 54845-95-3
Formelstamm (C₂₀-H₃₁-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 320.4663
Bruttoformel C₂₀H₃₂O₃
Vorzugsbezeichnung Icomucret
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung (5*Z*,8*Z*,11*Z*,13*E*,15*S*)-15-Hydroxyicososa-5,8,11,13-tetraensäure
 ASK #34414

Chemical Abstract Service Nr. 336113-53-2
Molgewicht 517.0616
Bruttoformel C₃₀H₃₃ClN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Ispinesib
International Nonproprietary Name INN.L54
2. Bezeichnung *N*-(3-Aminopropyl)-*N*-[(1*R*)-1-(3-benzyl-7-chlor-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-2-yl)-2-methylpropyl]-4-methylbenzamid
 ASK #34415

Chemical Abstract Service Nr.	82059-51-6
Molgewicht	382.4528
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Levotofisopam
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(5S)-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-ethyl-7,8-dimethoxy-4-methyl-5H-2,3-benzodiazepin
ASK #34416	
Chemical Abstract Service Nr.	476436-68-7
Formelstamm	(C ₂₅ H ₂₅ O ₆) ⁻ H ⁺
Molgewicht	422.4703
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Naveglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(2S)-2-Methoxy-3-{4-[3-(4-phenoxyphenoxy)propoxy]phenyl}propansäure
ASK #34417	
Chemical Abstract Service Nr.	331744-64-0
Formelstamm	(C ₃₀ H ₂₉ N ₂ O ₇) ⁻ H ⁺
Molgewicht	530.5684
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Peliglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Methoxyphenoxy-carbonyl)- <i>N</i> -[(1S)-1-{4-[2-(5-methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]phenyl}ethyl]glycin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{{(4-Methoxyphenoxy-carbonyl)}[(S)-1-{4-[2-(5-methyl-2-phenyl-1,3-oxazol-4-yl)ethoxy]phenyl}ethyl]amino}essigsäure
ASK #34418	
Chemical Abstract Service Nr.	354-92-7
Molgewicht	238.0268
Bruttoformel	C ₄ F ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Perflisobutan
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	1,1,1,2,3,3,3-Heptafluor-2-(trifluormethyl)propan
ASK #34419	
Chemical Abstract Service Nr.	146464-95-1
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₁ N ₇ O ₅) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	477.4726
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ N ₇ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Pralatrexat

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung *N*-{4-[1-(2,4-Diaminopteridin-6-yl)pent-4-in-2-yl]benzoyl}-L-glutaminsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-2-{4-[1-(2,4-Diaminopteridin-6-yl)pent-4-in-2-yl]benzamido}pentandisäure

ASK #34420

Chemical Abstract Service Nr. 575458-75-2

Molgewicht 27006.7412

Bruttoformel C₁₁₈₄H₁₈₄₄N₃₃₀O₃₅₀S₂₂

Vorzugsbezeichnung Radotermin

International Nonproprietary Name INN.L54

2. Bezeichnung [A]PLATRQGKRP SKNLKARC(18S 84S)SR KALHVNFKDM GWDDWIIAPL EYEAFFHC(47S 116S)EGL C(51S 118S)EFPLRSHLE PTNHAVIQTL MNSMDPESTP PTC(A83S B83S)C(84S 18S)VPTRLS PISILFIDSA NNVVYKQYED MVVESC(116S 47S)GC(118S 51S)R [B]PLATRQGKRP SKNLKARC(18S 84S)SR KALHVNFKDM GWDDWIIAPL EYEAFFHC(47S 116S)EGL C(51S 118S)EFPLRSHLE PTNHAVIQTL MNSMDPESTP PTC(B83S A83S)C(84S 18S)VPTRLS PISILFIDSA NNVVYKQYED MVVESC(116S 47S)GC(118S 51S)R

ASK #34421

Chemical Abstract Service Nr. 565451-13-0

Molgewicht 0

Bruttoformel C₆₃₂₀H₉₇₉₄N₁₇₀₂O₁₉₉₈S₄₂

Vorzugsbezeichnung Raxibacumab

International Nonproprietary Name INN.L54

Zitat Bezeichnung 1 MABSCP(2009)v1.6,p531-538; USNCT; CAS; ATC; DrugBank; Pharmavista; Orph.Desig.:EU/3/14/1352; PubChem; KEGG; ICTRP; USAN; IMGT/mAb-DB; AdisInsight; ChemIDplus; ROMP2016; MeSH; Orph.Desig.:FDA-2003-12-11; MAR2016

2. Bezeichnung [H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARQI WGRFEYWGRG TTVTSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKHTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDL DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCVSGSSNIG SNTVNWYQQL PGTAPKLLIY SNNQRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLQ SEDEADYYCA AWDDSLNGVV FGGGKTLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert, hergestellt mit gentechnisch veränderten Maus-Myelom-Zellen

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym monoklonales humanes Immunglobulin G1-lambda gegen Protektives Antigen (PA) des Milzbrand-Erregers Bacillus anthracis

ASK #34422

Chemical Abstract Service Nr. 361442-04-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1339955-48-4

Molgewicht 315.41

Bruttoformel C₁₈H₂₅N₃O₂

Vorzugsbezeichnung	Saxagliptin
International Nonproprietary Name	INN.L54
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; PubChem; CAS; (USAN); AdisInsight; MeSH; AAN; ATC; GlnAS; Pharmavista; FDA-SRS; MAR2018; BAN; NCI.Thesaurus; EUTCT; ChemIDplus; KEGG
2. Bezeichnung	(1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; INN.CN; Pharmavista[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1S,3S,5S)-2-[(2S)-Amino(3-hydroxytricyclo[3.3.1.1(3,7)]dec-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril; Saxagliptin (wasserfrei)
ASK #34423	
Chemical Abstract Service Nr.	149682-77-9
Formelstamm	(C9-H20-B-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	214.0698
Bruttoformel	C ₉ H ₁₉ BN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Talabostat
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	{{(2R)-1-[(2S)-2-Amino-3-methylbutanoyl]pyrrolidin-2-yl}boronsäure
ASK #34424	
Chemical Abstract Service Nr.	441765-98-6
Formelstamm	(C11-H14-N2-O5) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	256.2551
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₆ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Talaglumetad
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	(1S,2S,5R,6S)-2-[(2S)-2-Aminopropanamido]bicyclo[3.1.0]hexan-2,6-dicarbonensäure
ASK #34425	
Chemical Abstract Service Nr.	521079-87-8
Formelstamm	C6548-H10122-N1730-O2034-S44
Molgewicht	51400
Vorzugsbezeichnung	Tefibazumab
International Nonproprietary Name	INN.L54
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(<i>Staphylococcus aureus</i> protein ClfA(clumping factor A))(human- <i>Mus musculus</i> monoclonal Aurexis heavy chain), disulfide with human- <i>Mus musculus</i> monoclonal Aurexis -chain, dimer
ASK #34426	
Chemical Abstract Service Nr.	120313-91-9
Molgewicht	52200
Bruttoformel	C ₂₂₃₀ H ₃₃₅₇ N ₆₃₃ O ₇₁₈ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Thrombomodulin alfa

**International
Nonproprietary Name** INN.L54

2. **Bezeichnung** APAEPQPGGS QC(12S 17S)VEHDC(17S 12S)FAL YPGPATFLNA SQIC(34S 149S)DGLRGH LMTVRSSVAA DVISLLNGD GGVGRRRLWI GLQLPPGC(78S 115S)GD PKRLGPLRGF QWVTGDNNTS YSRWARLDLN GAPLC(115S 78S)GPLC(119S 140S)V AVSAAEATVP SEPIWEEQQC(140S 119S) EVKADGFLC(149S 34S)E FHFAPATC(157S 206S)RPL AVEPGAAAAA VSITYGTPFA ARGADDFQALP VGSSAAVAPL GLQLMC(206S 157S)TAPP GAVQGHWARE APGAWDC(227S 238S)SVE NGGC(234S 247S)EHAC(238S 227S)NA IPGAPRC(247S 234S)QC(249S 262S)P AGAALQADGR SC(262S 249S)TASATQSC(270S 278S) NDLC(274S 290S)EHFC(278S 270S)VP NPDQPGSYSC(290S 274S) MC(292S 305S)ETGYRLAA DQHRC(305S 292S)EDVDD C(311S 322S)ILEPSPC(318S 331S)PQ RC(322S 311S)VNTQGGFE C(331S 318S)HC(333S 344S)YPNYDLV DGEC(344S 333S)VEPVDP C(351S 360S)FRANC(356S 370S)EYQC(360S 351S) QPLNQTSYLC(370S 356S) VC(372S 386S)AEGFAPIP HEPHRC(386S 372S)QMFC(390S 395S) NQTAC(395S 390S)PADC(399S 407S)D PNTQASC(407S 399S)EC(409S 421S)P EGYILDGFI C(421S 409S)TDIDEC(427S 437S)ENG GFC(433S 446S)SGVC(437S 427S)HNL PGTFC(446S 433S)IC(448S 462S)GP DSALVRHIGT DC(462S 448S)DSGKVDGG DSGSGEPPPS PTPGSTLTPP AVGLVHSG (glycosyliert an N 29, N 97, N 98, S 287, N 364, N 391, S 474, S 480, T 482, S 485, T 486, T 488)

ASK #34427

**Chemical Abstract Service
Nr.** 533927-56-9

Molgewicht 1752.1068

Bruttoformel C₈₆H₁₃₄N₂₀O₁₉

Vorzugsbezeichnung Atilmotin

**International
Nonproprietary Name** INN.L54

2. **Bezeichnung** N,N,N-Trimethyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-prolyl-L-isoleucyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-tyrosylglycyl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-glutaminy-D-arginyl-L-leucyl-L-lysynamid-[1]N-ium-[9]5-at

ASK #34428

**Chemical Abstract
Service Nr.** 635715-01-4

Formelstamm C6518-H10002-N1738-O2036-S42

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Inotuzumab ozogamicin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L54

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. **Bezeichnung** Anti-(CD22 (Antigen), human)-Immunglobulin G4-G544-Schwerkette (Mensch-Maus, monoklonal)-G544- -Kette (Mensch-Maus, monoklonal)-Disulfid-Dimer, substituiert an N⁶ von L-Lysyl-Resten mit 4-[4-(N-{3-[(2-{(1R,8S,13E)-8-[(4,6-Didesoxy-4-[[[(2,6-didesoxy-4-S-4-[(6-desoxy-3-O-methyl- -L-mannopyranosyl)oxy]-3-iod-5,6-dimethoxy-2-methylbenzoyl)-4-thio- -D-ribo-hexopyranosyl)oxy]amino]-2-

ASK #34430

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 93384-43-1

Molgewicht 148171.4934

Bruttoformel C₆₇₀₈H₁₀₃₅₉N₁₇₂₉O₁₉₉₅S₃₂

2. **Bezeichnung** [L] 2 PFVNKQFNY KDPVNGVDIA YIKIPNAGQM QPVKAFKIHN KIWVPERDT FTNPEEGDLN PPPEAKQVPV SYDYSTYLST DNEKDNLYKG VTKLFERIYS TDLGRMLLTS IVRGIPFWGG STIDTELKVI DTNCINVIQP DGSYRSEELN LVIIGPSADI IQFECKSFGH EVLNLTRNGY GSTQYIRFSP DFTFGFEESL EVDTNPLLGA GKFDPAVT LAHELHAGH RLYGAIINPN RVFKVNTNAY YEMSGLEVSF EELRTFGGHD AKFIDSLQEN EFRLYYNNKF KDIASLNKA KSIVGTTASL QYMKNVFKK YLLSEDTSGK FSDVCLKFDK LYKMLTEIYT EDNFVKFFKV LNRKTYLNFD KAVFKINIVP KVNYTIYDGF NLRNTNLAAN FNGQNTIINN MNFTKLNFT GLFEFYKLLC VRGIITSK 438 [H] 449 AL NDLCIKVNNW DLFFSPSEDN FTNDLNKGE EITSNTNIEAA EENISLDLIQ QYYLTFNFDN EPENISIELN SSDIIGQLEL MPNIERFPNG KKYELDKYTM FHYLRAQEFE HGKSRIALTN SVNEALLNPS RVYTFSSDY VKKVNKATEA AMFLGWVEQL VYDFTDETSE VSTTDKIADI TIIPYIGPA LNIGNMLYKD DFGALIFSG AVILLEFIPE IAIPVLGTFA LVSYIANKVL TVQTIDNALS KRNEKWDEVY KYIVTNWLAK VNTQIDLIRK KMKEALENQA EATKAIINYQ YNQYTEEEKN NINFNIDDL

SKL NESINKA MININKFLNQ CSVSYLMNSM IPYGVKRL ED FASLKDALL KYIYDNRGTL IGQVDRDKD VNNLTSDIP FQLSKYVDNQ RLLSTFTEYI KNIINTSILN LRYESNHLID LSR YASKINI GSKVNFDPID KNQIQLFNLE SSKIEVILKN AIVYNSMYEN FSTSFWIRIP KYFNISLNN EYTIINC MEN NSGWKVS LNY GEI IWT LQDT QEIKQRV VFK YSQMINISDY INRWIFVTIT NNRLNNSKIY INGR LIDQKP ISNLGNIHAS NNIMFKLDGC RDTHRYIWIK YFNLFDKELN EKEIKDLYDN QSN SGILKDF WGDY LQYDKP YYMLNLYDPN KYVDVNNVGI RGYMYLKGPR GSVMTTNIYL NSSLYRGTKF IIKKYASGNK DNIVRNDRV YINVVKNKE YRLATNASQA GVEKILSALE IPDVGNLSQV VVMKSKNDQG ITNKCKMNLQ DNNGNDIGFI GFHQFNNAK LVASN WYNRQ IERSR TLGC SWEFIPVDDG WGERPL 1296, 430,454:1235,1280-Bis(disulfid), hergestellt durch Bakterien-Kulturen von *Clostridium botulinum* des Serotyps A mit posttranslationaler Umwandlung durch Abspaltung des N-terminalen Initiator-Aminosäurerestes Met, Spaltung zwischen K438 und T439 durch endogene bakterielle Proteasen und üblicherweise teilweisen oder vollständigen Abbau des nativen N-terminalen (439-448)-Peptids TK SLDKGYNK der H-Kette [gemäß den drei USAN Statements für Daxibotulinumtoxin A, Evabotulinumtoxin A und Incobotulinumtoxin A identische Struktur]

3. Bezeichnung Botulinum-Toxin Typ A zur Injektion (Ph.Eur.), frei von Komplexproteinen

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Botulinum-Toxin Typ A zur Injektion, frei von Komplexproteinen; Botulin A; Clostridium botulinum Neurotoxin Typ A (frei von Komplexproteinen); Bontoxilysin A

ASK #34431

Formelstamm $2Y3+ (O9-Si3)6^-$

Molgewicht 406.0628

Bruttoformel $O_9Si_3Y_2$

2. Bezeichnung Yttriummetasilicat

ASK #34439

Chemical Abstract Service Nr. 26590-05-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 108464-53-5; 118338-81-1; 136109-41-6; 147025-97-6; 152478-31-4; 217643-22-6; 60120-33-4; 61164-12-3; 61164-15-6; 66251-80-7

Formelstamm $[(C8-H16-Cl-N)x \cdot (C3-H5-N-O)y]z$

2. Bezeichnung Poly[N,N-dimethyl-N-(prop-2-en-1-yl)prop-2-en-1-aminiumchlorid-co-prop-2-enamid]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Polyquaternium-7

ASK #34440

Vorzugsbezeichnung Macrogolisostearat x ((mit Angaben zur mittleren Molmasse des EO-Gesamtanteils))

International Nonproprietary Name INN.L16

2. Bezeichnung -Hydro- -isostearoyloxypoly(oxyethylen)-x

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly(oxyethylen)-x-isostearat

ASK #34441

Formelstamm $(C14-H11-N4-O2-S)^- Na^+ \cdot 2 H2-O$

Molgewicht 358.3481

Bruttoformel $C_{14}H_{11}N_4NaO_2S$

Vorzugsbezeichnung Sulfaquinoxalin-Natrium 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 4-Amino-N-(chinoxalin-2-yl)benzolsulfonamid-Natriumsalz 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1)-(Chinoxalin-2-yl)sulfanilamid-Natriumsalz 2 HO

ASK #34442

Chemical Abstract Service Nr. 18672-70-3
Formelstamm $2(C_2H_7N_2O_4P)^- Ca^{2+}$
Molgewicht 320.1881
Bruttoformel $C_4H_{14}CaN_2O_8P_2$
2. Bezeichnung (2-Aminoethyl)dihydrogenphosphat-Calciumsalz (2:1)

ASK #34445

Chemical Abstract Service Nr. 380636-75-9
Formelstamm $(C_{80}H_{103}Cl_2N_{11}O_{27}P)^{3-} 3H^+ \cdot Cl-H$
Molgewicht 1792.0958
Bruttoformel $C_{80}H_{107}Cl_3N_{11}O_{27}P$

Vorzugsbezeichnung Telavancinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L53)

2. Bezeichnung (1*R*,4*R*,7*S*,10*R*,11*R*,17*R*,18*S*,21*S*)-7-Carbamoylmethyl-12³,16²-dichlor-14²-[2-*O*-(3-[[2-(decylamino)ethyl]amino]-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- -*L*-*lyxo*-hexopyranosyl)- -*D*-glucopyranosyloxy]-11,17,22³,22³

ASK #34448

Chemical Abstract Service Nr. 173424-77-6
Molgewicht 307.7755
Bruttoformel $C_6H_{14}ClN_3O_5S_2$

Vorzugsbezeichnung Laromustin

International Nonproprietary Name INN.L60

2. Bezeichnung 2-(2-Chlorethyl)-1,2-bis(methansulfonyl)-*N*-methylhydrazincarboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #34449

Chemical Abstract Service Nr. 2075815-42-6

2. Bezeichnung 6-*O*-(2-Amino-2-desoxy-4-*O*-phosphono- -*D*-glucopyranosyl)-2-amino-2-desoxy-*D*-glucopyranose, substituiert an N², O³, N^{2'} und O^{3'} mit Fettacyl-, (3*R*)-3-Hydroxyfettacyl- oder (3*R*)-3-(Fettacyloxy)fettacyl-Resten, aus *Salmonella minnesota*

3. Bezeichnung Monophosphoryllipid A

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym MPL; MPL A; Monophosphoryllipid A aus *Salmonella minnesota*

ASK #34452

Chemical Abstract Service Nr. 163000-63-3
Formelstamm $(C_{13}H_{23}N_2O_3)^- H^+$
Molgewicht 256.3413
Bruttoformel $C_{13}H_{24}N_2O_3$

Vorzugsbezeichnung Neboglammin

International Nonproprietary Name INN.L47

2. Bezeichnung	(4S)-4-Amino-5-[(4,4-dimethylcyclohexyl)amino]-5-oxopentansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nebostinel
ASK #34453	
Chemical Abstract Service Nr.	755037-03-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1219951-07-1; 1370461-45-2
Molgewicht	482.8154
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₅ ClF ₄ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Regorafenib
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ICTRP; ChemSpider; MeSH; ChemIDplus; EUTCT; USAN; ATC; EUCTR; Pharmavista; (JAN); MAR2014; USNCT; ROMP2023; KEGG.D10138; PubChem
2. Bezeichnung	4-[4-({[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoyl}amino)-3-fluorphenoxy]-N-methylpyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN; ROMP2023
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3'-Fluorsorafenib; 1-[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-{2-fluor-4-[2-(methylcarbamoyl)pyridin-4-yloxy]phenyl}harnstoff; 4-[4-({[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoyl}amino)-3-fluorphenoxy]-N-methyl-2-pyridincarboxamid
ASK #34454	
Chemical Abstract Service Nr.	516-21-2
Molgewicht	251.7154
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ ClN ₅
Vorzugsbezeichnung	Cycloguanil
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
Zitat Bezeichnung 1	USMI13
2. Bezeichnung	1-(4-Chlorphenyl)-6,6-dimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin
ASK #34455	
Chemical Abstract Service Nr.	335619-18-6
Molgewicht	446.5399
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Inakalant
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	<i>tert</i> -Butyl[(2-{7-[(2S)-3-(4-cyanphenoxy)-2-hydroxypropyl]-9-oxa-3,7-diazabicyclo[3.3.1]nonan-3-yl}ethyl)carbamat]
ASK #34456	
Chemical Abstract Service Nr.	6623-10-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	108798-63-6
Molgewicht	181.3177
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₃ N

2. Bezeichnung [1,1'-Bi(cyclohexan)]-4-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1,1'-Bi(cyclohexyl)]-4-ylazan

ASK #34462

Chemical Abstract Service Nr. 556816-16-1
Molgewicht 246.084
Bruttoformel H_2NaO_4P
2. Bezeichnung Phosphorsäure-Mononatriumsalz 7 H₂O
3. Bezeichnung Natriumdihydrogenphosphat 7 H₂O

ASK #34468

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8063-14-7
2. Bezeichnung Cannabis-sativa-Triebspitzen der blühenden weiblichen Pflanzen, getrocknet, ganz oder zerkleinert, mit Angabe des Gehalts an Cannabinoiden und Cannabinoid-Carbonsäuren, berechnet als Δ^9 -Tetrahydrocannabinol (THC) und Cannabidiol (CBD)
Zitat Bezeichnung 2 DAB.def
3. Bezeichnung Cannabisblüten (DAB)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Cannabisblüten

ASK #34469

Molgewicht 381.8306
Bruttoformel $C_{17}H_{16}ClNO_5S$
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[2-(4-chlor-3-sulfamoylbenzoyl)benzoat]

ASK #34470

Chemical Abstract Service Nr. 16289-13-7
Molgewicht 294.1328
Bruttoformel $C_{14}H_9Cl_2NO_2$
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-3-hydroxy-2*H*-isoindol-1(3*H*)-on

ASK #34471

Molgewicht 380.8459
Bruttoformel $C_{17}H_{17}ClN_2O_4S$
2. Bezeichnung *rac*-2-Chlor-5-[(1*R*)-3-oxo-1-(propan-2-yloxy)-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #34472

Chemical Abstract Service Nr. 496775-61-2
Formelstamm (C₂₅H₂₁N₄O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 442.4666
Bruttoformel $C_{25}H_{22}N_4O_4$
Vorzugsbezeichnung Eltrombopag
International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung 3'-(*N*-(4*Z*)-[1-(3,4-Dimethylphenyl)-3-methyl-5-oxo-1*H*-pyrazol-4(5*H*)-yliden]hydrazinyl)-2'-hydroxy[1,1'-biphenyl]-3-carbonsäure
ASK #34473

Chemical Abstract Service Nr. 496775-62-3

Formelstamm (C₂₅H₂₁N₄O₄)⁻ H⁺ . 2(C₂H₇N-O)

Molgewicht 564.6327

Bruttoformel C₂₉H₃₆N₆O₆

Vorzugsbezeichnung Eltrombopagdi(olamin)

International Nonproprietary Name INN.L56,v.L22

2. Bezeichnung 3'-(*N*-[(4*Z*)-1-(3,4-Dimethylphenyl)-3-methyl-5-oxo-1*H*-pyrazol-4(5*H*)-yliden]hydrazinyl)-2'-hydroxy[1,1'-biphenyl]-3-carbonsäure - 2-Aminoethan-1-ol (1:2)
ASK #34476

Formelstamm C₅₂H₇₄N₁₆O₁₅S₂ . 2(C₂H₄O₂) . 5 H₂O

Molgewicht 1437.5525

Bruttoformel C₅₆H₈₂N₁₆O₁₉S₂

Vorzugsbezeichnung Terlipressindiacetat-Pentahydrat

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung Glycylglycylglycyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminyl-L-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyl-L-lysylglycinamid-4,9-disulfid-acetat (1:2) 5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Terlipressindiacetat 5 HO

ASK #34477

Molgewicht 577.7143

Bruttoformel C₃₂H₄₃N₅O₅

2. Bezeichnung (5'*S*,10'*R*)-5'-(Butan-2-yl)-12'-hydroxy-2'-(propan-2-yl)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion

ASK #34478

Chemical Abstract Service Nr. 149647-78-9

Molgewicht 264.3202

Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Vorinostat

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung *N*-Hydroxy-*N*-phenyloctandiamid

ASK #34479

Formelstamm (C₅H₈N₅O₃S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 251.2867

Bruttoformel C₅H₉N₅O₃S₂

2. Bezeichnung 2-(4,6-Diamino-1,3,5-triazin-2-ylsulfanyl)ethansulfonsäure

ASK #34480

Chemical Abstract Service Nr. 52438-85-4

Molgewicht 387.4669

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₅

Vorzugsbezeichnung Prednisolon-Sesquihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 11 β ,17,21-Trihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion 1.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Prednisolon 1.5 HO

ASK #34481

Formelstamm (C₂₁-H₁₆-Cl₂-N-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 450.2688

Bruttoformel C₂₁H₁₇Cl₂NO₆

2. Bezeichnung 2-{2-[1-(3,4-Dichlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1*H*-indol-3-yl]acetyloxy}essigsäure

ASK #34482

Chemical Abstract Service Nr. 76812-64-1

Formelstamm (C₂₅-H₂₅-Cl-N-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 471.93

Bruttoformel C₂₅H₂₆ClNO₆

2. Bezeichnung 2-{2-[6-*tert*-Butyl-1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1*H*-indol-3-yl]acetyloxy}essigsäure

ASK #34483

Chemical Abstract Service Nr. 75302-98-6

Molgewicht 471.93

Bruttoformel C₂₅H₂₆ClNO₆

Vorzugsbezeichnung Acemetacin-*tert*-Butyl

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung *tert*-Butyl(2-{2-[1-(4-chlorbenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1*H*-indol-3-yl]acetyloxy}acetat)

ASK #34484

Formelstamm (C₂₂-H₁₇-Cl-N-O₈)⁻ H⁺

Molgewicht 459.8332

Bruttoformel C₂₂H₁₈ClNO₈

2. Bezeichnung 2-(2-{2-[1-(4-Chlorbenzoyl)-5-methoxy-1*H*-indol-3-yl]acetyloxy}acetyloxy)essigsäure

ASK #34485

Chemical Abstract Service Nr. 21956-47-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 23018-08-8

Molgewicht 289.3694

Bruttoformel C₁₇H₂₃NO₃

2. Bezeichnung [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*R*)-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

3. Bezeichnung (Tropan-3-yl][(2*R*)-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #34486

Chemical Abstract Service Nr. 16985-05-0

Molgewicht 277.3172

Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[(<i>R</i>)-(4-Hydroxyphenyl)(pyridin-2-yl)methyl]phenol

ASK #34487

Chemical Abstract Service Nr.	72901-16-7
Molgewicht	319.3539
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ NO ₃
2. Bezeichnung	{4-[(4-Hydroxyphenyl)(pyridin-2-yl)methyl]phenyl}acetat

ASK #34488

Chemical Abstract Service Nr.	111664-35-8
Molgewicht	361.3906
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ NO ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2-[(<i>R</i>)-[4-(Acetyloxy)phenyl](pyridin-2-yl)methyl]phenyl)acetat

ASK #34489

Chemical Abstract Service Nr.	65872-41-5
Formelstamm	(C ₆ -H ₆ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	201.2031
Bruttoformel	C ₆ H ₇ N ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	(2Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)essigsäure

ASK #34490

Chemical Abstract Service Nr.	103296-32-8
Molgewicht	297.3733
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ N ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-Amino-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-7-Amino-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-3-cephem-4-carboxylat

ASK #34491

Chemical Abstract Service Nr.	97164-57-3
Molgewicht	480.5611
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ N ₆ O ₅ S ₂
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>E</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat
3. Bezeichnung	(7 <i>R</i>)-7-[(2 <i>E</i>)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-3-cephem-4-carboxylat

ASK #34492

Chemical Abstract Service Nr.	104301-63-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	104691-35-2
Molgewicht	242.255
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₄ O ₃ S
2. Bezeichnung	(2Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-methoxyimino- <i>N</i> -(2-oxoethyl)acetamid

ASK #34493

Molgewicht	663.7489
-------------------	----------

Bruttoformel C₂₅H₂₉N₉O₇S₃

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-{2-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-1,3-thiazol-4-yl}-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxamid

3. Bezeichnung (7*R*)-7-[(2*Z*)-2-{2-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-1,3-thiazol-4-yl}-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-3-cephem-4-carboxylat

ASK #34494

Formelstamm (C₃₂H₄₂N₉O₇S₃)⁺ Cl⁻

Molgewicht 796.38

Bruttoformel C₃₂H₄₂ClN₉O₇S₃

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxamido]-3-[(1-methylpyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxamid

ASK #34496

Chemical Abstract Service Nr. 62498-67-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 144070-76-8

Molgewicht 310.3654

Bruttoformel C₁₉H₁₉FN₂O

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-(4-Fluorphenyl)-1-[3-(methylamino)propyl]-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril

ASK #34497

Chemical Abstract Service Nr. 64372-56-1

Molgewicht 342.4072

Bruttoformel C₂₀H₂₃FN₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carboxamid

ASK #34498

Chemical Abstract Service Nr. 411221-53-9

Molgewicht 340.3913

Bruttoformel C₂₀H₂₁FN₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,3*RS*)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-3-hydroxy-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril

ASK #34499

Chemical Abstract Service Nr. 372941-54-3

Molgewicht 338.3755

Bruttoformel C₂₀H₁₉FN₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-1-[3-(Dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-carbonitril

ASK #34500

Chemical Abstract Service Nr. 52818-63-0

Molgewicht 214.2631

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₂O

2. Bezeichnung *N*-(4-Methoxybenzyl)pyridin-2-amin

ASK #34501

Chemical Abstract Service Nr. 27244-64-0

Formelstamm (C9-H10-N-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 213.1873
Bruttoformel C₉H₁₁NO₅
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-(2,4,5-trihydroxyphenyl)propansäure

ASK #34502

Chemical Abstract Service Nr. 7636-26-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 4214-13-5

Formelstamm (C10-H12-N-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 211.2145
Bruttoformel C₁₀H₁₃NO₄
2. Bezeichnung 2-Amino-3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)propansäure

ASK #34503

Chemical Abstract Service Nr. 5796-17-8

Formelstamm (C9-H10-N-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 197.1879
Bruttoformel C₉H₁₁NO₄
2. Bezeichnung (R)-2-Amino-3-(3,4-dihydroxyphenyl)propansäure

ASK #34508

Chemical Abstract Service Nr. 71610-00-9

Molgewicht 831.9006
Bruttoformel C₄₅H₅₃NO₁₄
2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl]{{(2R,3S)-2-hydroxy-3-[(2E)-2-methylbut-2-enamido]-3-phenylpropanoat}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Cephalomannin

ASK #34509

Chemical Abstract Service Nr. 105454-04-4

Molgewicht 853.9061
Bruttoformel C₄₇H₅₁NO₁₄
2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2R,3S)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 7-Epipaclitaxel

ASK #34510

Chemical Abstract Service Nr. 27548-93-2

Molgewicht 586.6268
Bruttoformel C₃₁H₃₈O₁₁
2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 ,13 -trihydroxy-9-oxotax-11-en-2 -yl]benzoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym	Baccatin III
----------------	--------------

ASK #34511

Chemical Abstract Service Nr.	153415-45-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	156400-99-6; 296253-03-7
Molgewicht	847.9431
Bruttoformel	C ₄₆ H ₅₇ NO ₁₄
2. Bezeichnung	[4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-hexanamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Paclitaxel C

ASK #34512

Chemical Abstract Service Nr.	219783-77-4
Molgewicht	879.9434
Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₃ NO ₁₄
2. Bezeichnung	[4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-hydroxy-3-phenyl-3-[(2 <i>E</i>)-3-phenylprop-2-enamido]propanoat]

ASK #34513

Chemical Abstract Service Nr.	78454-17-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	111149-94-1; 135501-18-7; 176702-78-6
Molgewicht	811.8695
Bruttoformel	C ₄₅ H ₄₉ NO ₁₃
2. Bezeichnung	[4-(Acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 ,10 -trihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #34514

Chemical Abstract Service Nr.	78432-77-6
Molgewicht	811.8695
Bruttoformel	C ₄₅ H ₄₉ NO ₁₃
2. Bezeichnung	[4-(Acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 ,10 -trihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #34515

Chemical Abstract Service Nr.	153083-53-5
Molgewicht	861.9697
Bruttoformel	C ₄₇ H ₅₉ NO ₁₄
2. Bezeichnung	[4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-hydroxy-3-(<i>N</i> -methylhexanamido)-3-phenylpropanoat]

ASK #34516

Chemical Abstract Service Nr.	173101-54-7
Molgewicht	831.9006
Bruttoformel	C ₄₅ H ₅₃ NO ₁₄
2. Bezeichnung	{4,10 -Bis(acetyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-2 -[(2 <i>E</i>)-2-methylbut-2-enoyloxy]-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #34517

Chemical Abstract Service Nr.	150547-36-7
Molgewicht	831.9006

Bruttoformel C₄₅H₅₃NO₁₄
2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl]((2*R*,3*S*)-2-hydroxy-3-[(2*E*)-2-methylbut-2-enamido]-3-phenylpropanoat]

ASK #34518

Molgewicht 1079.1488
Bruttoformel C₆₁H₆₂N₂O₁₆
2. Bezeichnung {4-(Acetyloxy)-10 -[(2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoyloxy]-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl}[(2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #34519

Molgewicht 895.9428
Bruttoformel C₄₉H₅₃NO₁₅
2. Bezeichnung [4-(Acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxo-10 -(3-oxobutanoyloxy)tax-11-en-13 -yl]((2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #34520

Chemical Abstract Service Nr. 148930-55-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 176702-79-7
Molgewicht 968.167
Bruttoformel C₅₃H₆₅NO₁₄Si
2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxo-7 -(triethylsilyloxy)tax-11-en-13 -yl]((2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #34521

Chemical Abstract Service Nr. 92950-39-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 113799-74-9
Molgewicht 895.9428
Bruttoformel C₄₉H₅₃NO₁₅
2. Bezeichnung [4,7 ,10 -Tris(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1-hydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl]((2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #34522

Molgewicht 871.9214
Bruttoformel C₄₇H₅₃NO₁₅
2. Bezeichnung [5 ,10 -Bis(acetyloxy)-20-(benzoyloxy)-1,2 ,4,7 -tetrahydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl]((2*R*,3*S*)-3-benzamido-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #34523

Molgewicht 572.7128
Bruttoformel C₃₀H₄₀N₂O₇S
2. Bezeichnung 5-[(2*R*)-2-{Bis[2-(2-ethoxyphenoxy)ethyl]amino}propyl]-2-methoxybenzolsulfonamid

ASK #34524

Chemical Abstract Service Nr. 112101-81-2
Molgewicht 244.3106
Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₃S
2. Bezeichnung 5-[(2*R*)-2-Aminopropyl]-2-methoxybenzolsulfonamid

ASK #34525

Molgewicht 364.4592
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₄S

2. Bezeichnung 2-Methoxy-5-[(2*R*)-2-[(2-phenoxyethyl)amino]propyl]benzolsulfonamid

ASK #34526

Molgewicht 394.4851

Bruttoformel C₁₉H₂₆N₂O₅S

2. Bezeichnung 2-Methoxy-5-[(2*R*)-2-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]propyl]benzolsulfonamid

ASK #34527

Chemical Abstract Service Nr. 105764-07-6

Molgewicht 215.2264

Bruttoformel C₈H₉NO₄S

2. Bezeichnung 5-Formyl-2-methoxybenzolsulfonamid

ASK #34528

Chemical Abstract Service Nr. 6781-17-5

Molgewicht 181.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₂

2. Bezeichnung 2-(2-Ethoxyphenoxy)ethanamin

ASK #34529

Chemical Abstract Service Nr. 3259-03-8

Molgewicht 245.113

Bruttoformel C₁₀H₁₃BrO₂

2. Bezeichnung 1-(2-Bromethoxy)-2-ethoxybenzol

ASK #34530

Chemical Abstract Service Nr. 106138-88-9

Molgewicht 408.5117

Bruttoformel C₂₀H₂₈N₂O₅S

2. Bezeichnung 5-[(2*S*)-2-[[2-(2-Ethoxyphenoxy)ethyl]amino]propyl]-2-methoxybenzolsulfonamid

ASK #34531

Molgewicht 329.4333

Bruttoformel C₂₀H₂₇NO₃

2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-[2-(2-Ethoxyphenoxy)ethyl]-1-(4-methoxyphenyl)propan-2-amin

ASK #34532

Chemical Abstract Service Nr. 152628-02-9

Molgewicht 304.3889

Bruttoformel C₁₉H₂₀N₄

2. Bezeichnung 1,7'-Dimethyl-2'-propyl-1*H*,3'*H*-[2,5'-bibenzimidazol]

ASK #34533

Formelstamm (C₃₃H₂₉N₄O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 514.6169

Bruttoformel C₃₃H₃₀N₄O₂

2. Bezeichnung 4'-[(1,7'-Dimethyl-2'-propyl-1*H*,1'*H*-[2,5'-bibenzimidazol]-1'-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-2-carbonsäure

ASK #34534

Chemical Abstract Service Nr. 144702-26-1

Molgewicht 570.7232

Bruttoformel C₃₇H₃₈N₄O₂

2. Bezeichnung *tert*-Butyl{4'-[(1,7'-dimethyl-2'-propyl-1*H*,3'*H*-[2,5'-bibenzimidazol]-3'-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-2-carboxylat}

ASK #34535

Molgewicht 328.4452

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₃

2. Bezeichnung 10 ,17-Dihydroxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #34536

Molgewicht 344.4446

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₄

2. Bezeichnung 10 -Hydroperoxy-17-hydroxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #34537

Chemical Abstract Service Nr. 1162-60-3

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₂

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-7 -methyl-19-nor-10 ,17 -pregn-4-en-20-in-3-on

ASK #34538

Chemical Abstract Service Nr. 32297-45-3

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₂

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregn-5(10)-en-20-in-3-on

ASK #34539

Chemical Abstract Service Nr. 105186-33-2

Molgewicht 358.5143

Bruttoformel C₂₃H₃₄O₃

2. Bezeichnung 3,3-Dimethoxy-7 -methyl-19-nor-17 -pregn-5(10)-en-20-in-17-ol

ASK #34540

Chemical Abstract Service Nr. 549-84-8

Molgewicht 354.4427

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₃

2. Bezeichnung Methyl(17 -hydroxyyohimban-16 -carboxylat)

ASK #34541

Chemical Abstract Service Nr. 131-03-3

Molgewicht 354.4427

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₃

2. Bezeichnung Methyl(17 -hydroxy-20 -yohimban-16 -carboxylat)
ASK #34542

Chemical Abstract Service Nr. 483-10-3

Molgewicht 354.4427

Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_2O_3$

2. Bezeichnung Methyl(17 -hydroxyyohimban-16 -carboxylat)

ASK #34543

Chemical Abstract Service Nr. 84-37-7

Molgewicht 354.4427

Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_2O_3$

2. Bezeichnung Methyl(17 -hydroxy-3 -yohimban-16 -carboxylat)

ASK #34546

Chemical Abstract Service Nr. 50439-68-4

Molgewicht 368.4693

Bruttoformel $C_{22}H_{28}N_2O_3$

2. Bezeichnung (*E*)-Methyl[16-(methoxymethylen)corynan-17-olat]

ASK #34547

Chemical Abstract Service Nr. 9004-83-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 110453-36-6

Molgewicht 290.505

Bruttoformel $C_{16}H_{34}O_2S$

2. Bezeichnung -[2-(*tert*-Dodecylsulfanyl)ethyl]- -hydroxypoly(oxyethan-1,2-diyl)

ASK #34548

Chemical Abstract Service Nr. 480449-70-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 876652-15-2

Molgewicht 548.0575

Bruttoformel $C_{24}H_{30}ClN_7O_4S$

Vorzugsbezeichnung Edoxaban

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung *N*-(5-Chlorpyridin-2-yl)-*N'*-[(1*S*,2*R*,4*S*)-4-(dimethylcarbamoyl)-2-(5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamido)cyclohexyl]oxamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-[(1*R*,2*S*,5*S*)-2-[[5-Chlorpyridin-2-yl)oxamoyl]amino]-5-(dimethylcarbamoyl)cyclohexyl]-5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamid;
N-(5-Chlorpyridin-2-yl)-*N'*-[(1*S*,2*R*,4*S*)-4-(*N,N*-dimethylcarbamoyl)-2-(5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamido)cyclohexyl]oxamid

ASK #34549

480449-71-6

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm C24-H30-Cl-N7-O4-S . C7-H8-O3-S

Molgewicht 720.2591

Bruttoformel C₃₁H₃₈ClN₇O₇S₂

Vorzugsbezeichnung Edoxabantosilat

**International
Nonproprietary Name** (INN.L61,v.L18)

2. Bezeichnung *N*-(5-Chlorpyridin-2-yl)-*N'*-[(1*S*,2*R*,4*S*)-4-(dimethylcarbamoyl)-2-(5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamido)cyclohexyl]oxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-(5-Chlorpyridin-2-yl)-*N'*-[(1*S*,2*R*,4*S*)-4-(*N,N*-dimethylcarbamoyl)-2-(5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamido)cyclohexyl]oxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1);
N-{(1*R*,2*S*,5*S*)-2-[(5-Chlorpyridin-2-yl)oxamoylamino]-5-(dimethylcarbamoyl)cyclohexan-1-yl}-5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #34550

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1229194-11-9

Formelstamm C24-H30-Cl-N7-O4-S . C7-H8-O3-S . H2-O

Molgewicht 738.2744

Bruttoformel C₃₁H₃₈ClN₇O₇S₂

Vorzugsbezeichnung Edoxabantosilat 1 H₂O

**International
Nonproprietary Name** (INN.L61,v.L18)

2. Bezeichnung *N*-(5-Chlorpyridin-2-yl)-*N'*-[(1*S*,2*R*,4*S*)-4-(dimethylcarbamoyl)-2-(5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamido)cyclohexyl]oxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-{(1*R*,2*S*,5*S*)-2-[(5-Chlorpyridin-2-yl)oxamoylamino]-5-(dimethylcarbamoyl)cyclohexan-1-yl}-5-methyl-4,5,6,7-tetrahydro[1,3]thiazolo[5,4-*c*]pyridin-2-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1) 1 HO

ASK #34553

Formelstamm C18-H21-N-O3 . Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht 371.8557

Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Hydrocodonhydrochlorid 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid 2 H₂O

ASK #34554

**Chemical Abstract
Service Nr.** 820211-82-3

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 133249-66-8; 133877-01-7

Molgewicht 5999.1082

Bruttoformel C₂₅₄H₄₁₆N₇₂O₇₅S₁₀

Vorzugsbezeichnung Tiprelestat

**International
Nonproprietary
Name** INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; CAS; AdisInsight; Pharmavista; Orph.Desig.:FDA-2012-12-28; ChemIDplus

2. Bezeichnung AQEPVKGPVS TKPGSCPIIL IRCAMLNPPN RCLKDTPCPG IKKCCEGSCG MACFVPO, 16,45:23,49:32,44:38,53-Tetrakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Hefezellen von *Ha Ogataea angusta*, *Pichia angusta*)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Antileukoprotease; Antileukoproteinase;
H-Ala-Gln-Glu-Pro-Val-Lys-Gly-Pro-Val-Ser-Thr-Lys-Pro-Gly-Ser-Cys-Pro-Ile-Ile-Leu-Ile-Arg-Cys-Ala-Met-Leu-Asn-Pro-Pro-Asn-Arg-Cys-Leu-Lys-Asp-Thr-Asp-Cys-Pro-Gly-Ile-Lys-Lys-Cys-Cys-Glu-Gly-S(16)-S(45),S(23)-S(49),S(32)-S(44),S(38)-S(53); Elafin, human, gentechnisch hergestellt; Elafin; rekombinantes humanes Elafin; Elafin, human, rekombinant; Trappin-2

ASK #34555

**Chemical Abstract
Service Nr.** 99489-94-8

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1314115-34-8; 132187-81-6

Formelstamm (C113-H179-N35-O31-S4)(C143-H229-N39-O43-S4)

Molgewicht 5962.9501

Bruttoformel C₂₅₆H₄₀₈N₇₄O₇₄S₈

Vorzugsbezeichnung Serelaxin

**International
Nonproprietary Name** INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; CAS; USAN; MeSH; ChemIDplus

2. Bezeichnung [A]
5-Oxo-L-prolyl-L-leucyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-alanyl-L-leucyl-L-alanyl-L-asparaginyll-L-lysyl-L-cysteinyl-L-cysteinyl-L-histidyl-L-valylglycyl-L-cysteinyl-L-threonyl-L-lysyl-L-arginyl-L-seryl-L-leucyl-L-alanyl-L-arginyl-L-
[B]
L- -Aspartyl-L-seryl-L-tryptophyl-L-methionyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-valyl-L-isoleucyl-L-lysyl-L-leucyl-L-cysteinylglycyl-L-arginyl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-valyl-L-arginyl-L-alanyl-L-glutaminyll-L-isoleucyl-L-
[A](10-15),[A-B](11-11',24-23')-Tris(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von *Escherichia coli* (Stamm W3110tonA)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym H2 Relaxin, human; hRlx; [A]Glp-Leu-Tyr-Ser-Ala-Leu-Ala-Asn-Lys-Cys-Cys-His-Val-Gly-Cys-Thr-Lys-Arg-Ser-Leu-Ala-Arg-Phe-Cys
[B]Asp-Ser-Trp-Met-Glu-Glu-Val-Ile-Lys-Leu-Cys-Gly-Arg-Glu-Leu-Val-Arg-Ala-Gln-Ile-Ala-Ile-Cys-Gly-Met-Ser-Thr-Trp-Ser, A10,A15:A11,B11:A24,B23-Tris(disulfid) [A1: Glp = 5-Oxo-L-prolyl
(L-Pyroglutamyl)]; [A]QLYALANKC CHVGCTKRSL ARFC [B]DSWMEEVIKL CGRELVRAQI AICGMSTWS, A10,A15:A11,B11:A24,B23-Tris(disulfid), [A1-(5-Oxo-L-prolin)]-modifiziert;
Relaxin vom Menschen, rekombinant; [A]XLYSALANKC CHVGCTKRSL ARFC [B]DSWMEEVIKL CGRELVRAQI AICGMSTWS, A10,A15:A11,B11:A24,B23-Tris(disulfid), [A1]X =
5-Oxo-L-prolyl; Relaxin II (human); rekombinantes humanes Relaxin; Relaxin H2, human; hRlx; Relaxin 2 (human); Relaxin H2; Relaxin; hRlx-2

ASK #34556

**Chemical Abstract
Service Nr.** 845264-92-8

Molgewicht 70700

Bruttoformel C₃₁₀₄H₄₇₈₈N₈₅₆O₉₅₀S₄₄

Vorzugsbezeichnung Atacicept

**International
Nonproprietary Name** INN.L57

[A]AMRSC(5S 18S)PEEQY WDPLLGTC(18S 5S)MS C(21S 33S)KTIC(25S 37S)NHQSQ RTC(33S 21S)AAFC(37S 25S)RSL SC(42S 57S)RKEQGKFY
DHLLRDC(57S 42S)ISC(60S 71S)ASIC(64S 75S)GQHPKQ C(71S 60S)AYFC(75S 64S)ENKLR SEPKSSDKTH TC(A92S B92S)PPC(A95S B95S)PAPEA EGAPSVFLFP PKPKDTLMIS
RTPEVTC(127S 187S)VVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKC(187S 127S)KVS NKALPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS
RDELTKNQVS LTC(233S 291S)LVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS C(291S 233S)SVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK
[B]AMRSC(5S 18S)PEEQY WDPLLGTC(18S 5S)MS C(21S 33S)KTIC(25S 37S)NHQSQ RTC(33S 21S)AAFC(37S 25S)RSL SC(42S 57S)RKEQGKFY
DHLLRDC(57S 42S)ISC(60S 71S)ASIC(64S 75S)GQHPKQ C(71S 60S)AYFC(75S 64S)ENKLR SEPKSSDKTH TC(B92S A92S)PPC(B95S A95S)PAPEA EGAPSVFLFP PKPKDTLMIS
RTPEVTC(127S 187S)VVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKC(187S 127S)KVS NKALPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS
RDELTKNQVS LTC(233S 291S)LVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS C(291S 233S)SVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK (glycosyliert an
N A163, N B163)

2. Bezeichnung

ASK #34557

Chemical Abstract Service Nr. 88-46-0

Formelstamm (C6-H5-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 190.1738

Bruttoformel C₆H₅O₅S

2. Bezeichnung 2,5-Dihydroxybenzolsulfonsäure

ASK #34558

Chemical Abstract Service Nr. 151-41-7

Formelstamm (C12-H25-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 266.3974

Bruttoformel C₁₂H₂₆O₄S

2. Bezeichnung Dodecylhydrogensulfat

ASK #34559

Chemical Abstract Service Nr. 41359-72-2

Molgewicht 383.5237

Bruttoformel C₂₄H₃₃NO₃

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl]{2-[(naphthalin-2-yl)methyl]-3-(oxolan-2-yl)propanoat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2-(Diethylamino)ethyl]{2-[(naphthalin-2-yl)methyl]-3-(tetrahydrofuran-2-yl)propanoat}

ASK #34560

Chemical Abstract Service Nr. 86-48-6

Formelstamm (C11-H7-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 188.1794

Bruttoformel C₁₁H₈O₃

2. Bezeichnung 1-Hydroxynaphthalin-2-carbonsäure

ASK #34561

Molgewicht 440.6994

Bruttoformel C₂₇H₅₂O₄

2. Bezeichnung (1/2-Hydroxypropan-2/1-yl/Propan-1,2-diy)[dodecanoat/bis(dodecanoat)] - (1/2-Hydroxypropan-2/1-yl/Propan-1,2-diy)[(mono/bis)decanoat/hexadecanoat/octanoat/tetradecanoat]

3. Bezeichnung Propylenglycoldilaurat (Ph.Eur.) ((mindestens 70% Diester, höchstens 30% Monoester))

ASK #34562

2. Bezeichnung (1/2-Hydroxypropan-2/1-yl/Propan-1,2-diy)[dodecanoat/bis(dodecanoat)] - (1/2-Hydroxypropan-2/1-yl/Propan-1,2-diy)[(mono/bis)decanoat/hexadecanoat/octanoat/tetradecanoat] (duplicated name 34562)

3. Bezeichnung Propylenglycolmonolaurat (Ph.Eur.) ((Typ I: 45% - 70% Monoester, 30% - 55% Diester; Typ II: mindestens 90% Monoester, höchstens 10% Diester))

ASK #34564

Andere Chemical Abstract Service Nr. 99283-10-0

Molgewicht 14473.3492

Bruttoformel C₆₃₉H₁₀₀₃N₁₇₁O₁₉₆S₈

2. Bezeichnung APARSPSPST QPWEHVNAIQ EARRLLNLSR DTAAEMNETV EVISEMFDLQ EPTCLQTRLE LYKQGLRGS TKLKGPLTMM ASHYKQHCPP TPETSCATQI ITFESFKENL KDFLLVIPFD CWEPVQE, 54,96:88,121-Bis(disulfid), produziert von rekombinanten Escherichia-coli-Stämmen, konzentrierte Lösung o.w.A., Ph.Eur.: unterhalb von -65 °C zu lagernde, klare, farblose Flüssigkeit

3. Bezeichnung Konzentrierte Molgramostim-Lösung (Ph.Eur.)

ASK #34565

Chemical Abstract Service Nr. 216447-62-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 203632-93-3; 548774-04-5

Formelstamm 2(C6-H13-N-O5) . H2-O4-S . 2(Cl-Na)

Molgewicht 573.3063

Bruttoformel C₁₂H₂₈Cl₂N₂Na₂O₁₄S

2. Bezeichnung 2-Amino-2-desoxy-D-glucopyranose-sulfat-Natriumchlorid (2:1:2)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

3. Bezeichnung Glucosaminsulfat-Natriumchlorid

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.3+6,8,0,9,0+5+6+7+8,10.0(2012-2020)/2447

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Bis(2-amino-2-desoxy-D-glucopyranose)-sulfat-bis(natriumchlorid); Diglucosaminsulfat-Natriumchlorid (1:2); Glucosaminhemisulfat-Natriumchlorid (1:1)

ASK #34572

Formelstamm 9(C6-H14-N2-O2) . 9(C9-H8-O4) . C2-H5-N-O2

2. Bezeichnung rac-(2R)-2,6-Diaminohexansäure-2-(acetyloxy)benzoat - Glycin (9:1)

3. Bezeichnung DL-Lysinacetylsalicylat - Glycin (9:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym rac-(2R)-2,6-Diaminohexansäure-2-(acetyloxy)benzoat (1:1) - Glycin (9:1); DL-Lysin-2-(acetyloxy)benzoat (1:1) - Glycin (9:1)

ASK #34576

Chemical Abstract Service Nr. 944-73-0

Molgewicht 196.1634

Bruttoformel C₇H₈N₄O₃

2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-1H-purin-2,6,8(3H,7H,9H)-trion

ASK #34577

2. Bezeichnung Honigbiene

Zitat Bezeichnung 2 Hager2008; HAB34

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Honigbiene für homöopathische Zubereitungen

ASK #34582

Chemical Abstract Service Nr. 96-31-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 475470-59-8

Molgewicht 88.1084

Bruttoformel C₃H₈N₂O

2. Bezeichnung 1,3-Dimethylharnstoff

ASK #34583

2. Bezeichnung *N*-[2-(Carboxymethoxy)ethyl]-*N*-[2-(cocosfettsäurenamido)ethyl]glycin-Dinatriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Dinatriumcocoamphodiacetat

ASK #34584

Chemical Abstract Service Nr. 137767-55-6

Molgewicht 234.2909

Bruttoformel C₁₄H₁₈O₃

Vorzugsbezeichnung (*E*)-Stiripentol

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung (1*E*)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-4,4-dimethylpent-1-en-3-ol

ASK #34585

Chemical Abstract Service Nr. 53531-01-4

Molgewicht 338.3987

Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O₅

2. Bezeichnung Ethyl{4-[(2,3,4-trimethoxyphenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}

ASK #34586

Chemical Abstract Service Nr. 93152-26-2

Molgewicht 280.3627

Bruttoformel C₁₅H₂₄N₂O₃

2. Bezeichnung 1-Methyl-4-[(2,3,4-trimethoxyphenyl)methyl]piperazin

ASK #34587

Chemical Abstract Service Nr. 152542-00-2

Molgewicht 413.4851

Bruttoformel C₂₃H₂₈FN₃O₃

2. Bezeichnung 3-{2-[4-(4-Fluor-2-hydroxybenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl}-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #34588

Chemical Abstract Service Nr. 158697-67-7

Molgewicht 415.4762

Bruttoformel C₂₃H₂₇F₂N₃O₂

2. Bezeichnung 3-{2-[4-(2,4-Difluorbenzoyl)piperidin-1-yl]ethyl}-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #34589

Molgewicht 454.494

Bruttoformel $C_{24}H_{27}FN_4O_4$

2. Bezeichnung [2-(2-Methyl-4-oxo-6,7,8,9-tetrahydro-4*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrimidin-3-yl)ethyl][4-(6-fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-carboxylat]

ASK #34590

Molgewicht 615.7127

Bruttoformel $C_{35}H_{39}F_2N_5O_3$

2. Bezeichnung 3-[2-(4-{4-Fluor-2-[4-(6-fluor-1,2-benzoxazol-3-yl)piperidin-1-yl]benzoyl}piperidin-1-yl)ethyl]-2-methyl-6,7,8,9-tetrahydropyrido[1,2-*a*]pyrimidin-4-on

ASK #34591

Molgewicht 388.3414

Bruttoformel $C_{14}H_{16}N_{10}O_4$

2. Bezeichnung 2-Amino-7-({2-[(2-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethoxy)methyl}-1,7-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #34592

Chemical Abstract Service Nr. 166762-90-9

Molgewicht 388.3414

Bruttoformel $C_{14}H_{16}N_{10}O_4$

2. Bezeichnung 9,9'-[Ethylenbis(oxymethylen)]bis(2-amino-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on)

ASK #34594

Chemical Abstract Service Nr. 3056-33-5

Molgewicht 235.1995

Bruttoformel $C_9H_9N_5O_3$

2. Bezeichnung *N*-(9-Acetyl-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-2-yl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*,9-Diacetylguanin

ASK #34595

Chemical Abstract Service Nr. 91702-60-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 124708-21-0; 125572-81-8

Molgewicht 309.278

Bruttoformel $C_{12}H_{15}N_5O_5$

2. Bezeichnung [2-[[2-(Acetylamino)-6-oxo-1,6-dihydro-7*H*-purin-7-yl]methoxy]ethyl]acetat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*,7-Diacetylaciclovir

ASK #34596

Molgewicht 255.2306

Bruttoformel $C_9H_{13}N_5O_4$

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[[2-(2-hydroxyethoxy)methoxy]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #34597

Molgewicht 255.2306

Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₄

2. Bezeichnung 9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]-2-[(hydroxymethyl)amino]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #34598

Chemical Abstract Service Nr. 23169-33-7

Molgewicht 195.1787

Bruttoformel C₇H₉N₅O₂

2. Bezeichnung 2-Amino-9-(2-hydroxyethyl)-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #34600

Chemical Abstract Service Nr. 455-14-1

Molgewicht 161.1245

Bruttoformel C₇H₆F₃N

2. Bezeichnung 4-(Trifluormethyl)anilin

ASK #34601

Chemical Abstract Service Nr. 61643-23-0

Molgewicht 270.2073

Bruttoformel C₁₂H₉F₃N₂O₂

2. Bezeichnung 5-Methyl-*N*-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-oxazol-4-carboxamid

ASK #34602

Chemical Abstract Service Nr. 42831-50-5

Formelstamm (C₅-H₄-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 127.0981

Bruttoformel C₅H₅NO₃

2. Bezeichnung 5-Methyl-1,2-oxazol-4-carbonsäure

ASK #34604

Chemical Abstract Service Nr. 208401-20-1

Molgewicht 270.2073

Bruttoformel C₁₂H₉F₃N₂O₂

2. Bezeichnung 3-Methyl-*N*-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-oxazol-4-carboxamid

ASK #34605

Molgewicht 270.2073

Bruttoformel C₁₂H₉F₃N₂O₂

2. Bezeichnung 5-Methyl-*N*-[2-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-oxazol-4-carboxamid

ASK #34606

Chemical Abstract Service Nr. 724429-16-7

Molgewicht 216.2359

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung 5-Methyl-*N*-(4-methylphenyl)-1,2-oxazol-4-carboxamid

ASK #34607

Chemical Abstract Service Nr. 24522-30-3

Molgewicht 228.1706

Bruttoformel C₁₀H₇F₃N₂O

2. Bezeichnung 2-Cyan-*N*-[4-(trifluormethyl)phenyl]acetamid

ASK #34608

Formelstamm (C15-H10-Cl-I3-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 685.4186

Bruttoformel C₁₅H₁₁ClI₃NO₄

2. Bezeichnung (*S*)-2-Amino-3-[4-(3-chlor-4-hydroxy-5-iodphenoxy)-3,5-diidphenyl]propansäure

ASK #34609

Chemical Abstract Service Nr. 67-30-1

Formelstamm (C14-H7-I4-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 747.8288

Bruttoformel C₁₄H₈I₄O₄

2. Bezeichnung [4-(4-Hydroxy-3,5-diidphenoxy)-3,5-diidphenyl]essigsäure

ASK #34610

Chemical Abstract Service Nr. 1041-01-6

Formelstamm (C15-H12-I2-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 525.077

Bruttoformel C₁₅H₁₃I₂NO₄

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-[4-(4-hydroxyphenoxy)-3,5-diidphenyl]propansäure

ASK #34611

Formelstamm (C21-H12-I6-N-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 1120.7584

Bruttoformel C₂₁H₁₃I₆NO₅

2. Bezeichnung (*S*)-2-Amino-3-[4-[4-(4-hydroxy-3,5-diidphenoxy)-3,5-diidphenoxy]-3,5-diidphenyl]propansäure

ASK #34612

Molgewicht 746.8871

Bruttoformel C₁₅H₁₃I₄NO₂

2. Bezeichnung 2-[4-(3,5-Diid-4-methoxyphenoxy)-3,5-diidphenyl]ethanamin

ASK #34613

Chemical Abstract Service Nr. 155172-12-6

Molgewicht 281.3523

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O

2. Bezeichnung 2-Methyl-1,2,3,4,10,14b-hexahydropyrazino[2,1-*a*]pyrido[2,3-*c*][2]benzazepin-2-oxid

ASK #34614

Chemical Abstract Service Nr. 61337-89-1

Molgewicht 283.3681

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₃O
2. Bezeichnung [2-(4-Methyl-2-phenylpiperazin-1-yl)pyridin-3-yl]methanol

ASK #34615

Chemical Abstract Service Nr. 191546-96-0

Molgewicht 279.3364

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O

2. Bezeichnung 2-Methyl-3,4,10,14b-tetrahydropyrazino[2,1-a]pyrido[2,3-c][2]benzazepin-1(2*H*)-on

ASK #34616

Chemical Abstract Service Nr. 61337-68-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 125426-16-6

Molgewicht 251.3263

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃

2. Bezeichnung 1,2,3,4,10,14b-Hexahydropyrazino[2,1-a]pyrido[2,3-c][2]benzazepin

ASK #34619

Chemical Abstract Service Nr. 191546-94-8

Molgewicht 267.3687

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₃

2. Bezeichnung 4-Methyl-1-(3-methylpyridin-2-yl)-2-phenylpiperazin

ASK #34620

Chemical Abstract Service Nr. 191546-97-1

Molgewicht 279.3364

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O

2. Bezeichnung 2-Methyl-1,2,3,4-tetrahydropyrazino[2,1-a]pyrido[2,3-c][2]benzazepin-10(14*bH*)-on

ASK #34621

Chemical Abstract Service Nr. 151213-15-9

Formelstamm (C₂₀H₂₀F₂N₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 389.3959

Bruttoformel C₂₀H₂₁F₂N₃O₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6,8-difluor-7-[(4*aS*,7*aS*)-octahydro-6*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 Hager2011

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4*aS*-*cis*)-1-Cyclopropyl-6,8-difluor-1,4-dihydro-7-(octahydro-6*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyridin-6-yl)-4-oxo-3-chinolincarbonsäure;
1-Cyclopropyl-7-[(*S*,*S*)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-6,8-difluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #34622

Chemical Abstract Service Nr. 1029364-73-5

Formelstamm (C₂₂H₂₆N₃O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 413.4669

Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₃ O ₅
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6,8-dimethoxy-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Hager2011
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Cyclopropyl-7-[(<i>S,S</i>)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-6,8-dimethoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #34623	
Chemical Abstract Service Nr.	1029364-75-7
Formelstamm	(C22-H25-F-N3-O4) ⁻ H+
Molgewicht	415.4579
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ FN ₃ O ₄
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-8-ethoxy-6-fluor-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Hager2011
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Cyclopropyl-7-[(<i>S,S</i>)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-8-ethoxy-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #34624	
Chemical Abstract Service Nr.	1029364-77-9
Formelstamm	(C21-H23-F-N3-O4) ⁻ H+
Molgewicht	401.4314
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ FN ₃ O ₄
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-8-fluor-6-methoxy-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Cyclopropyl-7-[(<i>S,S</i>)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-8-fluor-6-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #34625	
Chemical Abstract Service Nr.	721970-36-1
Formelstamm	(C20-H21-F-N3-O4) ⁻ H+
Molgewicht	387.4048
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ FN ₃ O ₄
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-8-hydroxy-7-[(4a <i>S</i> ,7a <i>S</i>)-octahydro-6 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Hager2011
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1-Cyclopropyl-7-[(<i>S,S</i>)-2,8-diazabicyclo[4.3.0]nonan-8-yl]-6-fluor-8-hydroxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
ASK #34626	
Molgewicht	343.3737
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₅
2. Bezeichnung	10 -Hydroxynaloxon
ASK #34627	
Chemical Abstract Service Nr.	70866-64-7

Molgewicht 341.4009

Bruttoformel C₂₀H₂₃NO₄

2. Bezeichnung 3-*O*-Methylnaloxon

ASK #34629

Chemical Abstract Service Nr. 5596-07-6

Molgewicht 153.1784

Bruttoformel C₈H₁₁NO₂

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Norfenefrin

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung 3-[(*R*)-2-Amino-1-hydroxyethyl]phenol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (*R*)-2-Amino-1-(3-hydroxyphenyl)ethanol

ASK #34630

Molgewicht 257.3276

Bruttoformel C₁₆H₁₉NO₂

2. Bezeichnung Benzylphenylephrin

ASK #34631

Chemical Abstract Service Nr. 56917-44-3

Molgewicht 255.3117

Bruttoformel C₁₆H₁₇NO₂

2. Bezeichnung 2-[(Benzyl)(methyl)amino]-1-(3-hydroxyphenyl)ethanon

ASK #34632

Formelstamm C14-H26-N2-O7 . H2-O4-S . 4 H2-O

Molgewicht 504.505

Bruttoformel C₁₄H₂₈N₂O₁₁S

2. Bezeichnung (2*R*,4*R*,4*aS*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-2-Methyl-6,8-bis(methylamino)decahydro-2*H*-pyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4,4*a*,7,9-tetrol-sulfat (1:1) 4 H₂O

ASK #34633

Chemical Abstract Service Nr. 29430-22-6

Molgewicht 414.6206

Bruttoformel C₂₇H₄₂O₃

Vorzugsbezeichnung Testosteronoctanoat

International Nonproprietary Name INN.L3,L24

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yloctanoat

ASK #34634

Chemical Abstract Service Nr. 57525-67-4

Molgewicht 428.6472

Bruttoformel C₂₈H₄₄O₃

Vorzugsbezeichnung Testosteronnonanoat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -ylnonanoat

ASK #34635

Chemical Abstract Service Nr. 29430-26-0

Molgewicht 454.6844

Bruttoformel C₃₀H₄₆O₃

Vorzugsbezeichnung Testosteron(undec-10-enoat)

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung (3-Oxoandrost-4-en-17 -yl)(undec-10-enoat)

ASK #34636

Chemical Abstract Service Nr. 219296-37-4

Molgewicht 442.6737

Bruttoformel C₂₉H₄₆O₃

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yldecanoat

ASK #34637

Molgewicht 386.5674

Bruttoformel C₂₅H₃₈O₃

2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yl(4-methylpentanoat)

ASK #34639

Chemical Abstract Service Nr. 850607-58-8

Formelstamm (C₂₄-H₂₉-N₂)⁺ Br⁻

Molgewicht 425.4045

Bruttoformel C₂₄H₂₉BrN₂

Vorzugsbezeichnung Darotropiumbromid

International Nonproprietary Name INN.L61

2. Bezeichnung 3 -(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8-methyltropan-8-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1R,3r,5S)-3-(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octanbromid;
(1R,3r,5S)-3-(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8,8-dimethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-iumbromid

ASK #34641

Chemical Abstract Service Nr. 82854-37-3

Molgewicht 786.7277

Bruttoformel C₃₅H₄₆O₂₀

2. Bezeichnung {[2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl]- ^{-D}-glucopyranosyl-(1 6)-[^{-L}-rhamnopyranosyl-(1 3)]- ^{-D}-glucopyranosid-4-*O*-yl}[3-(3,4-dihydroxyphenyl)prop-2-enoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Echinacosid

ASK #34642

Chemical Abstract Service Nr. 75917-90-7

Molgewicht 247.3758
Bruttoformel C₁₆H₂₅NO
2. Bezeichnung (2E,4E,8Z,10E)-N-(2-Methylpropyl)dodeca-2,4,8,10-tetraenamid

ASK #34644

Chemical Abstract Service Nr. 701977-09-5
Molgewicht 515.9545
Bruttoformel C₂₇H₂₅ClF₃N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Taranabant
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung N-[(2S,3S)-4-(4-Chlorphenyl)-3-(3-cyanphenyl)butan-2-yl]-2-methyl-2-[[5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]oxy]propanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #34648

Chemical Abstract Service Nr. 116-48-3
Formelstamm (C7-H9-N2-O5-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 266.2947
Bruttoformel C₇H₁₀N₂O₅S₂
2. Bezeichnung (4-Aminobenzolsulfonamido)methansulfonsäure

ASK #34650

Molgewicht 96.0189
Bruttoformel AlH₃O₃
3. Bezeichnung Wasserhaltiges Aluminiumhydroxid zur Adsorption
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.5/1664; Ph.Eur.2002,4.08/1664; Ph.Eur.2008,6.0,6.1/1664

ASK #34651

3. Bezeichnung Anti-T-Lymphozyten-Immunglobulin vom Tier zur Anwendung am Menschen ((mit Angaben zur Herkunft))
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.0,5.6/1928; Ph.Eur.2008,6.0/1928; Ph.Eur.2002,4.08/1928

ASK #34652

Chemical Abstract Service Nr. 6171-48-8
Molgewicht 286.4085
Bruttoformel C₁₉H₂₆O₂
2. Bezeichnung 4-Methylestra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Methylestradiol

ASK #34653

Chemical Abstract Service Nr. 1777-89-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 509-58-0
Molgewicht 315.3636
Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₄

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 ,10-diol

ASK #34654

Chemical Abstract Service Nr. 4829-46-3

Molgewicht 315.3636

Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₄

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 ,14-diol

ASK #34655

Molgewicht 582.686

Bruttoformel C₃₅H₃₈N₂O₆

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-2-(4,5 -epoxy-6 -hydroxy-17-methylmorphin-7-en-3-yloxy)-3-methoxy-17-methylmorphin-7-en-6 -ol

ASK #34656

Chemical Abstract Service Nr. 8001-23-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 84988-98-7

2. Bezeichnung Carthamus-tinctorius-Samenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Färberdistelöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.6/2088; Ph.Eur.2002,4.08/2088; Ph.Eur.2005,5.0/2088

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Färberdistelöl, raffiniert

ASK #34657

Molgewicht 216.2789

Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂O

2. Bezeichnung 4-(3-Hydroxyphenyl)-1-methylpiperidin-4-carbonitril

ASK #34658

Chemical Abstract Service Nr. 2484-30-2

Molgewicht 286.4085

Bruttoformel C₁₉H₂₆O₂

2. Bezeichnung 17 -Hydroxyandrosta-4,6-dien-3-on

ASK #34659

Chemical Abstract Service Nr. 57144-06-6

Molgewicht 300.4351

Bruttoformel C₂₀H₂₈O₂

2. Bezeichnung 3-Methoxyandrosta-3,5-dien-17-on

ASK #34660

Chemical Abstract Service Nr. 870262-90-1

Molgewicht 479.9769

Bruttoformel C₂₂H₂₆ClN₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Letaxaban

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 1-{1-[(2*S*)-3-(6-Chlornaphthalin-2-sulfonyl)-2-hydroxypropanoyl]piperidin-4-yl}tetrahydropyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #34661

Chemical Abstract Service Nr. 59751-72-3

Molgewicht 463.5688

Bruttoformel C₂₀H₄₁N₅O₇

2. Bezeichnung 2-Desoxy-[3-desoxy-4-*C*-methyl-3-methylamino- -*L*-arabinopyranosyl-(1 6)]-[2,6-diamino-2,3,4,6,7-pentadesoxy- -*L*-*lyxo*-heptopyranosyl-(1 4)]-*D*-streptamin

3. Bezeichnung Gentamicin C_{2a}

ASK #34662

Chemical Abstract Service Nr. 24811-93-6

Molgewicht 221.2955

Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₂

2. Bezeichnung Ethyl(3-dimethylamino-2-phenylpropanoat)

ASK #34663

3. Bezeichnung Humane Knochenspongiosa ((allogen, avital))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Knochenspongiosa vom Menschen

ASK #34664

3. Bezeichnung Humane Knochenkortikalis ((allogen, avital; mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Röhrenknochengewebe vom Menschen

ASK #34665

2. Bezeichnung Hüllschicht aus humanem kollagenem Bindegewebe (Faszie) ((allogen, avital))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bindegewebe aus Faszie vom Menschen, kollagen

ASK #34666

3. Bezeichnung Humane Amnionmembran aus Plazenta ((allogen, avital; mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Membran aus Eihaut vom Menschen

ASK #34667

2. Bezeichnung Bindegewebe der Haut vom Menschen ((allogen, avital))

ASK #34668

Chemical Abstract Service Nr. 134834-12-1

Molgewicht 841.4656

Bruttoformel C₄₀H₇₃ClN₂O₁₄

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-10-[(*E*)-(2-Chlorethoxy)methoxyimino]-4-(2,6-didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- -*L*-*ribo*-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-(3,4,6-

ASK #34669

Molgewicht 853.0459

Bruttoformel C₄₁H₇₆N₂O₁₆

2.

Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -*D*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-7,12,13-trihydroxy-10-((*E*)-[2-(hydroxymethoxy)ethoxy]methoxyimino)-3,5,7,9,11,13-hexamethoxy-1,2,3,4,6-tetrahydro-1,4-benzodiazepin

ASK #34671

Chemical Abstract Service Nr. 3647-71-0

Molgewicht 211.3022

Bruttoformel C₁₅H₁₇N

Vorzugsbezeichnung Benethamin

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-2-phenylethanamin

ASK #34675

Chemical Abstract Service Nr. 433937-93-0

Molgewicht 496.8916

Bruttoformel C₂₂H₂₃ClF₂N₄O₅

Vorzugsbezeichnung Atecegatranmetoxil

International Nonproprietary Name INN.L67

2. Bezeichnung (2*S*)-1-((*R*)-[3-Chlor-5-(difluormethoxy)phenyl]hydroxyacetyl)-*N*-({4-[(*Z*)-*N*-methoxycarbamimidoyl]phenyl)methyl)azetidin-2-carboxamid

ASK #34676

Chemical Abstract Service Nr. 631916-97-7

Formelstamm C22-H23-Cl-F2-N4-O5 . C6-H6-O3-S

Molgewicht 655.0667

Bruttoformel C₂₈H₂₉ClF₂N₄O₈S

Vorzugsbezeichnung Atecegatranmetoxilbesilat

International Nonproprietary Name (INN.L67,v.L22)

2. Bezeichnung (2*S*)-1-((*R*)-[3-Chlor-5-(difluormethoxy)phenyl]hydroxyacetyl)-*N*-({4-[(*Z*)-*N*-methoxycarbamimidoyl]phenyl)methyl)azetidin-2-carboxamid-benzolsulfonat (1:1)

ASK #34677

Chemical Abstract Service Nr. 3922-74-5

Molgewicht 271.3541

Bruttoformel C₁₇H₂₁NO₂

Vorzugsbezeichnung Amoxydramin

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung 2-(Diphenylmethoxy)-*N,N*-dimethylethanaminoxid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2-(Benzhydroxy)ethyl]dimethylazanoxid

ASK #34681

775351-65-0

**Chemical Abstract Service
Nr.**

Molgewicht	155.2009
Bruttoformel	C ₆ H ₁₃ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Imeglimin
International Nonproprietary Name	INN.L82:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	USEPACompTox; EUTCT; ChemSpider; USNCT; CAS; AdisInsight; FDA-SRS; USEPA-ACToR; PubChem; EUCTR; NCI.Thesaurus; Pharmavista; ChemIDplus; ICTRP; GlnAS
2. Bezeichnung	(6S)-N ² ,N ² ,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin [und Tautomere: (6R)-N ² ,N ² ,6-Trimethyl-3,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin, (6R)-N ⁴ ,N ⁴ ,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin, (6R)-4-Imino-N,N,6-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin und (4R)-6-Imino-N,N,4-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin]
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6R)-4-Imino-N,N,6-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin; (+)-(R)-4-Imino-N,N,6-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin; (6R)-N,N,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin [fehlerhaft; richtig wäre: (6R)-N(4),N(4),6-... oder (6S)-N(2),N(2),6-...]; N'(1),N'(3)-[(1R)-ethane-1,1-diy]metformin

ASK #34682

Chemical Abstract Service Nr.	775351-61-6
Formelstamm	C6-H13-N5 . Cl-H
Molgewicht	191.6619
Bruttoformel	C ₆ H ₁₄ ClN ₅
Vorzugsbezeichnung	Imegliminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82:Corr.CN)
2. Bezeichnung	(6S)-N ² ,N ² ,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin-hydrochlorid (1:1) [und Tautomere: (6R)-N ² ,N ² ,6-Trimethyl-3,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin-hydrochlorid, (6R)-N ⁴ ,N ⁴ ,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin-hydrochlorid, (6R)-4-Imino-N,N,6-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin-hydrochlorid und (4R)-6-Imino-N,N,4-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin-hydrochlorid]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6R)-N,N,6-Trimethyl-1,6-dihydro-1,3,5-triazin-2,4-diamin-hydrochlorid [fehlerhaft; richtig wäre: (6R)-N(4),N(4),6-... oder (6S)-N(2),N(2),6-...]; N'(1),N'(3)-[(1R)-ethane-1,1-diy]metformin-hydrochlorid; (+)-(R)-4-Imino-N,N,6-trimethyl-1,4,5,6-tetrahydro-1,3,5-triazin-2-amin-hydrochlorid

ASK #34684

Formelstamm	2(C38-H72-N2-O12) . C2-H6-O . 2 H2-O
Molgewicht	1580.068
Bruttoformel	C ₇₈ H ₁₅₀ N ₄ O ₂₅
Vorzugsbezeichnung	Azithromycin - Ethanol (1:0.5) 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	(2R,3S,4R,5R,8R,10R,11R,12S,13S,14R)-13-(2,6-Didesoxy-3-C-methyl-3-O-methyl- -L-ribo-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,6,8,10,12,14-heptamethyl-11-(3,4,6-tridesoxy-3-dimethyl- - Ethanol (1:0.5) 1 H ₂ O

ASK #34693

Formelstamm	C111-H149-N27-O28 . x(C2-H4-O2)
Vorzugsbezeichnung	Edratidacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	Glycyl-L-tyrosyl-L-tyrosyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tryptophyl-L-isoleucyl-L-arginyl-L-glutamyl-L-prolyl-L-prolylglycyl-L-lysylglycyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-tryptophyl-L-isoleucylglycin-acetat (1:x)
ASK #34694	
Chemical Abstract Service Nr.	143-02-2
Formelstamm	(C16-H33-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	322.5038
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₄ O ₄ S
2. Bezeichnung	Hexadecylhydrogensulfat
ASK #34695	
Chemical Abstract Service Nr.	1838-19-3
Molgewicht	267.4931
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₇ N
2. Bezeichnung	Octadec-9-en-1-amin
ASK #34697	
Chemical Abstract Service Nr.	526-99-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	139369-63-4; 576-41-0; 64626-02-4; 65185-53-7; 685-74-5; 709038-76-6; 850991-82-1
Formelstamm	(C6-H8-O8) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	210.1388
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₈
2. Bezeichnung	Galactarsäure
ASK #34698	
Chemical Abstract Service Nr.	85-57-4
Formelstamm	(C14-H9-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	242.2268
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ O ₄
2. Bezeichnung	2-(4-Hydroxybenzoyl)benzoesäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Hibenzat
ASK #34703	
Chemical Abstract Service Nr.	284490-13-7
Formelstamm	C11-H14-N4-O4 . Cl-H
Molgewicht	302.7142
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Forodesinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L54)

2. Bezeichnung 7-[(2*S*,3*S*,4*R*,5*R*)-3,4-Dihydroxy-5-(hydroxymethyl)pyrrolidin-2-yl]-1*H*-pyrrolo[3,2-*d*]pyrimidin-4(5*H*)-on-hydrochlorid

ASK #34706

Chemical Abstract Service Nr. 543906-09-8

Molgewicht 313.3908

Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₃

Vorzugsbezeichnung Mavoglurant

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; Pharmavista; USAN; PubChem; CAS; MeSH; ChemIDplus; EUCTR

2. Bezeichnung Methyl[(3*aR*,4*S*,7*aR*)-4-hydroxy-4-[2-(3-methylphenyl)ethinyl]octahydro-1*H*-indol-1-carboxylat}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl-(3*aR*,4*S*,7*aR*)-4-hydroxy-4-[2-(3-methylphenyl)ethinyl]octahydro-1*H*-indol-1-carboxylat;
Methyl[(3*aR*,4*S*,7*aR*)-4-hydroxy-4-[(3-methylphenyl)ethinyl]octahydroindol-1-carboxylat}

ASK #34707

Chemical Abstract Service Nr. 1048016-09-6

Molgewicht 27236.9622

Bruttoformel C₁₂₁₄H₁₈₉₀N₃₃₈O₃₄₈S₁₄

Vorzugsbezeichnung Ocriplasmin

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung [A]APSFDC(A6S B105S)GKPKQ VEPKCC(A16S B5S)PGR [B]VVGCC(B5S A16S)VAHP SWPWQVSLRT RFGMHFC(27S 43S)GGT LISPEWVLT AHC(43S 27S)LEKSPRP SSKYVILGAH QEVNLEPHVQ EIEVSRLFLE PTRKDIALLK LSSPAVITDK VIPAC(B105S A6S)LPSPN YVVADRTEC(119S 186S)F ITGWGETQGT FGAGLLKEAQ LPVIENKVC(149S 165S)N RYEFNGRVQ STELC(165S 149S)AGHLA GGTDCS(176S 204S)QGDS GGPLVC(186S 119S)FEKD KYILQGVTSW GLGC(204S 176S)ARPKNK GVVYRVSRFV TWIEGVMRNN

Zitat Bezeichnung 2 CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Mikroplasmin, human rekombinant; 543-APSFDC(548S-->666S)GK PQVEPKCC(558S-->566S)PG R-561 562-VVGCC(566S-->558S)VAHP HSWPWQVSLR TRFGMHFC(588S-->604S)GG TLISPEWVLT AAHC(604S-->588S)LEKSPR PSSYKVLGA HQEVNLEPHV QEIEVSRLFLE EPTRKDIALK KLSSPAVITD KVIPAC(666S-->548S)LPSPN NYVVADRTEC(680S-->747S) FITGWGETQGT TFGAGLLKEA QLPVIENKVC(710S-->726S) NRYEFNGRV QSTELC(726S-->710S)AGHL AGGTDCS(737S-->765S)QGD SGGPLVC(747S-->680S)FEK DKYILQGVTS WGLGC(765S-->737S)ARPKNK PGVVYRVSRF VTWIEGVMRNN N-791

ASK #34708

Chemical Abstract Service Nr. 161973-10-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 202742-32-3; 302841-07-2; 320416-93-1; 371759-50-1; 372519-57-8; 376628-34-1; 502497-87-2; 870780-01-1; 922731-05-3

Formelstamm 2(C₁₇H₁₈N₃O₃S)⁻ Mg²⁺

Molgewicht 713.1212

Bruttoformel C₃₄H₃₆MgN₆O₆S₂

Vorzugsbezeichnung	Esomeprazol-Hemimagnesium
International Nonproprietary Name	(INN.L41)
2. Bezeichnung	5-Methoxy-2-[(S)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1-H-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1)
ASK #34711	
Chemical Abstract Service Nr.	786701-13-1
Molgewicht	404.465
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Emicerfont
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1-[1-[1-(4-Methoxy-2-methylphenyl)-6-methyl-2,3-dihydro-1-H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-4-yl]-1-H-pyrazol-3-yl]imidazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #34713	
Chemical Abstract Service Nr.	62621-13-0
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-D-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[4-D-Serin]Leuprorelin; [4-D-Serin,6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica)
ASK #34714	
Chemical Abstract Service Nr.	112642-11-2
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-D-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[2-D-Histidin,6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica); [2-D-Histidin]Leuprorelin
ASK #34715	
Chemical Abstract Service Nr.	54785-87-4
Molgewicht	1209.3983
Bruttoformel	C ₅₉ H ₈₄ N ₁₆ O ₁₂
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-L-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	[6-L-Leucin]Leuprorelin; [6-L-Leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica)
ASK #34716	
Molgewicht	1251.4349
Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₆ N ₁₆ O ₁₃
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-O-acetyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid

- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** [4-(O-Acetyl-L-serin),6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (*Sus scrofa domestica*); [4-(O-Acetyl-L-serin)]Leuprorelin; Leuprorelin-[4]3-O-acetat
- ASK #34717
- Molgewicht** 1209.3983
- Bruttoformel** $C_{59}H_{84}N_{16}O_{12}$
- 2. Bezeichnung** 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-D-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** [3-D-Tryptophan]Leuprorelin; [3-D-Tryptophan,6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (*Sus scrofa domestica*); [3]D-Leuprorelin
- ASK #34718
- Molgewicht** 1209.3983
- Bruttoformel** $C_{59}H_{84}N_{16}O_{12}$
- 2. Bezeichnung** 5-Oxo-L-prolyl-D-histidyl-L-tryptophyl-D-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** [2]D,[4]D-Leuprorelin; [2-D-Histidin,4-D-serin,6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (*Sus scrofa domestica*); [2-D-Histidin,4-D-Serin]Leuprorelin
- ASK #34719
- Chemical Abstract Service Nr.** 112710-57-3
- Molgewicht** 1209.3983
- Bruttoformel** $C_{59}H_{84}N_{16}O_{12}$
- 2. Bezeichnung** 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-D-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** [5-D-Tyrosin]Leuprorelin; [5]D-Leuprorelin; [5-D-tyrosin,6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (*Sus scrofa domestica*)
- ASK #34720
- Chemical Abstract Service Nr.** 112710-58-4
- Molgewicht** 1209.3983
- Bruttoformel** $C_{59}H_{84}N_{16}O_{12}$
- 2. Bezeichnung** 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-D-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** [7]D-Leuprorelin; [7-D-Leucin]Leuprorelin; [6-D-Leucin,7-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (*Sus scrofa domestica*)
- ASK #34721
- Molgewicht** 1209.3983
- Bruttoformel** $C_{59}H_{84}N_{16}O_{12}$
- 2. Bezeichnung** 5-Oxo-D-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid
- USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
- Synonym** [1]D-Leuprorelin; [1-(5-Oxo-D-prolin),6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (*Sus scrofa domestica*); [1-(5-Oxo-D-prolin)]Leuprorelin
- ASK #34722
- Molgewicht** 1260.445

Bruttoformel C₆₂H₈₅N₁₇O₁₂

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-N⁶-(1*H*-pyrazol-1-carboximidoyl)-L-ornithyl-N-ethyl-L-prolinamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [6-D-Leucin,8-[N(5)-(1*H*-pyrazol-1-carboximidoyl)-L-ornithin],9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica); [8]omega-Desamino-[8]omega-(1*H*-pyrazol-1-yl)leuprorelin; [8-[5-N-[Imino(1*H*-pyrazol-1-yl)methyl]-L-ornithin]]Leuprorelin

ASK #34723

Molgewicht 1191.383

Bruttoformel C₅₉H₈₂N₁₆O₁₁

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-2-aminoprop-2-enoyl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [4]2,3-Didehydroleuprorelin; [4-Dehydroalanin]Leuprorelin; N-[2-(5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophanamido)prop-2-enoyl]-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid; [4-(Dehydroalanin),6-D-leucin,9-(N-ethyl-L-prolinamid),des-10-glycinamid]luteinisierendes Hormon freisetzendes Hormon (Sus scrofa domestica)

ASK #34724

Chemical Abstract Service Nr. 80469-10-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 343974-15-2

Molgewicht 1203.4767

Bruttoformel C₅₆H₉₈N₁₆O₁₃

2. Bezeichnung (2*S*)-4-Amino-2-[(2*S*,3*R*)-2-[(2*S*)-4-amino-2-(6-methyloctanamido)butanamido]-3-hydroxybutanamido]-*N*-{[(3*S*,6*S*,9*S*,12*S*,15*R*,18*S*,21*S*)-6,9,18-tris(2-aminoethyl)-15-benzyl-12-[(2*S*)-butan-2-yl]-3-[(1*R*)-1-hydroxy

3. Bezeichnung Polymyxin I₁

Zitat Bezeichnung CAS 3

ASK #34727

Chemical Abstract Service Nr. 117-38-4

Formelstamm (C₁₂H₁₄N₃O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 297.3302

Bruttoformel C₁₂H₁₅N₃O₄S

2. Bezeichnung [(1,5-Dimethyl-3-oxo-2-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrazol-4-yl)amino]methansulfonsäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN; ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Sulfamidopyrin; Antipyrinylaminomethansulfonsäure; 4-N-Demethylmetamizol

ASK #34729

Chemical Abstract Service Nr. 19716-16-6
Molgewicht 1371.585
Bruttoformel C₇₂H₉₀N₁₆O₁₂
2. Bezeichnung Cyclo(L-asparaginyll-L-glutaminyll-L-tryptophyll-L-valyll-L-ornithyll-L-leucyll-D-phenylalanyl-L-prolyll-L-tryptophyll-D-tryptophyll)
3. Bezeichnung Tyrocidin D

ASK #34730

Chemical Abstract Service Nr. 19659-41-7
Molgewicht 1254.4769
Bruttoformel C₆₆H₈₇N₁₃O₁₂
2. Bezeichnung Cyclo(L-asparaginyll-L-glutaminyll-L-phenylalanyl-L-valyll-L-ornithyll-L-leucyll-D-phenylalanyl-L-prolyll-L-phenylalanyl-D-phenylalanyl)
3. Bezeichnung Tyrocidin E

ASK #34734

Chemical Abstract Service Nr. 145858-52-2
Formelstamm 2(C17-H13-Cl-N4) . 3(C4-H4-O4)
Molgewicht 965.7463
Bruttoformel C₄₆H₃₈Cl₂N₈O₁₂
Vorzugsbezeichnung Liarozolsesquifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung 5-[[3-Chlorphenyl)(1*H*-imidazol-1-yl)methyl]-1*H*-benzimidazol [(2*E*)-but-2-endoat] (2:3)

ASK #34735

Formelstamm C102-H172-N36-O32-S7 . x(C2-H4-O2)
Vorzugsbezeichnung Ziconotidacetat (1:x)
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung Cys(1*S* 16*S*)-Lys-Gly-Lys-Gly-Ala-Lys-Cys(8*S* 20*S*)-Ser-Arg-Leu-Met-Tyr-Asp-Cys(15*S* 25*S*)-Cys(16*S* 1*S*)-Thr-Gly-Ser-Cys(20*S* 8*S*)-Arg-Ser-Gly-Lys-Cys(25*S* 15*S*)-NH₂-acetat (1:x)

ASK #34736

Formelstamm C34-H65-N3-O5-S . 2(C3-H6-O3)
Molgewicht 808.1179
Bruttoformel C₄₀H₇₇N₃O₁₁S
Vorzugsbezeichnung Squalaminbis[(*S*)-lactat]
International Nonproprietary Name (INN.L50)
2. Bezeichnung {(24*R*)-3-[3-(4-Aminobutylamino)propylamino]-7-hydroxy-5-cholestan-24-yl}hydrogensulfat-[(2*S*)-2-hydroxypropanoat] (1:2)

ASK #34737

Chemical Abstract Service Nr. 6138-79-0
Formelstamm C19-H22-N2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 332.8676
Bruttoformel C₁₉H₂₃ClN₂

Vorzugsbezeichnung Triprolidinhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung (1*E*)-2-[3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(4-methylphenyl)prop-1-en-1-yl]pyridin-hydrochlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-2-[3-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(p-tolyl)prop-1-en-1-yl]pyridin-hydrochlorid 1 HO; Triprolidinhydrochlorid 1 HO

ASK #34738

Chemical Abstract Service Nr. 56-34-8
Formelstamm (C₈-H₂₀-N)⁺ Cl⁻
Molgewicht 165.7041
Bruttoformel C₈H₂₀ClN
Vorzugsbezeichnung Tetrylammoniumchlorid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung *N,N,N*-Triethylethanaminiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tetraethylammoniumchlorid

ASK #34747

Chemical Abstract Service Nr. 781661-94-7
Formelstamm (C₂₀-H₁₉-N₄-O₃)⁺ Br⁻
Molgewicht 443.2939
Bruttoformel C₂₀H₁₉BrN₄O₃
Vorzugsbezeichnung Sepantroniumbromid
International Nonproprietary Name INN.L67
2. Bezeichnung 1-(2-Methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-[(pyrazin-2-yl)methyl]-4,9-dihydro-1*H*-naphtho[2,3-*d*]imidazol-3-iumbromid

ASK #34755

Chemical Abstract Service Nr. 7775-09-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11096-45-0; 38869-73-7; 38869-74-8
Molgewicht 106.441
Bruttoformel ClNaO₃
2. Bezeichnung Natriumchlorat
Zitat Bezeichnung 2 ROMP10

ASK #34760

Chemical Abstract Service Nr. 113467-48-4
Molgewicht 712.0983
Bruttoformel C₄₁H₈₁N₃O₆
2. Bezeichnung *N*-{2-[(2*S*)-2-Amino-3-methylbutanamido]-2-desoxy- β -D-glucopyranosyl}-*N*-octadecyl-dodecanamid

ASK #34762

2. Bezeichnung Serum vom Rinderfetus ((mit Angabe des Monats))

ASK #34763

2. Bezeichnung Serumprotein vom Pferd

ASK #34764

2. Bezeichnung Serumprotein vom Rind

ASK #34765

2. Bezeichnung Serumprotein vom Schwein

ASK #34766

2. Bezeichnung Hexadecan-1-ol - Hexadecyl-D-glucopyranosid - Octadecan-1-ol - Octadecyl-D-glucopyranosid (w:x:y:z)

ASK #34767

Chemical Abstract Service Nr. 54549-27-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 123000-26-0; 41444-51-3

Molgewicht 404.5812

Bruttoformel C₂₂H₄₄O₆

2. Bezeichnung Hexadecyl-D-glucopyranosid

ASK #34768

Chemical Abstract Service Nr. 27836-65-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6801-87-2

Molgewicht 432.6343

Bruttoformel C₂₄H₄₈O₆

2. Bezeichnung Octadecyl-D-glucopyranosid

ASK #34771

Chemical Abstract Service Nr. 52080-72-5

Formelstamm 4(C6-H11-O7)⁻ 6(C3-H5-O3)⁻ 5Ca²⁺

Molgewicht 1515.3994

Bruttoformel C₄₂H₇₄Ca₅O₄₆

2. Bezeichnung Calciumdi-D-gluconat-Calciumbis[*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat] (2:3)

3. Bezeichnung Calcium-D-gluconat-Calciumlactat (2:3)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Calciumlactogluconat (3:2); Calciumgluconolactat (2:3)

ASK #34775

Chemical Abstract Service Nr. 53124-00-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 113894-92-1; 156681-27-5; 177529-86-1; 185829-55-4

2. Bezeichnung Poly-*O*-(2-hydroxypropyl)stärkepoly-*O,O'*-(hydrogenphosphat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym E 1442

ASK #34777

Chemical Abstract Service Nr. 84720-88-7

Molgewicht 49000

Bruttoformel C₂₁₉₁H₃₄₅₁N₅₈₃O₆₅₆S₁₈

Vorzugsbezeichnung Antithrombin alfa

**International
Nonproprietary Name** INN.L56

2. Bezeichnung HGSPVDIC(8S 128S)TA KPRDIPMNPM C(21S 95S)IYRSPEKKA TEDEGSEQKI PEATNRRVWE LSKANSRFAT TFYQHLADSK NDNDNIFLSP LSISTAFAMT KLGAC(95S 21S)NDTLQ
QLMEVFKFDT ISEKTSQIH FFFAKLNC(128S 8S)RL YRKANKSSKL VSANRLFGDK SLTFNETYQD ISELVYGAKL QPLDFKENAE QSRAAINKWV SNKTEGRITD VIPSEAINEL
TVLVLVNTIY FKGLWKSFKS PENTRKELFY KADGESC(247S 430S)SAS MMYQEGKFRY RRVAEGTQVL ELPFKGDDIT MVLILPKPEK SLAKVEKELT PEVLQEWLDE LEEMMLVVHM
PRFRIEDGFS LKEQLQDMGL VDLFSPEKSK LPGIVAEGRD DLYVSDAFHK AFLEVNEEGS EAAASTAVVI AGRSLNPNRV TFKANRPFLV FIREVPLNTI IFMGRVANPC(430S 247S) VK
(glycosyliert an N 96, N 135, N 155, N 192)

ASK #34778

Chemical Abstract Service Nr. 503612-47-3

Molgewicht 459.4971

Bruttoformel C₂₅H₂₅N₅O₄

Vorzugsbezeichnung Apixaban

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung 1-(4-Methoxyphenyl)-7-oxo-6-[4-(2-oxopiperidin-1-yl)phenyl]-4,5,6,7-tetrahydro-1*H*-pyrazolo[3,4-*c*]pyridin-3-carboxamid

ASK #34779

Chemical Abstract Service Nr. 287405-51-0

Molgewicht 414.4964

Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Apratastat

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung (3*S*)-*N*-Hydroxy-4-[4-(4-hydroxybut-2-in-1-yloxy)benzolsulfonyl]-2,2-dimethylthiomorpholin-3-carboxamid

ASK #34780

Chemical Abstract Service Nr. 583057-48-1

Molgewicht 437.7699

Bruttoformel C₂₀H₁₅Cl₃N₂OS

Vorzugsbezeichnung Arasertaconazol

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung 1-[(2*R*)-2-[(7-Chlor-1-benzothiophen-3-yl)methoxy]-2-(2,4-dichlorphenyl)ethyl]-1*H*-imidazol

ASK #34781

Chemical Abstract Service Nr. 648895-38-9

Formelstamm C6466-H10018-N1734-O2026-S44

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Bapineuzumab

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung immunoglobulin G1, anti-(human α -amyloid)(human-mouse monoclonal heavy chain), disulfide with human-mouse monoclonal light chain, dimer

ASK #34782

**Chemical Abstract
Service Nr.** 706808-37-9

Molgewicht 79100
Bruttoformel C₃₅₀₈H₅₄₄₀N₉₂₂O₁₀₉₆S₃₂
Vorzugsbezeichnung Belatacept
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung MHVAQPAVVL ASSRGIASFV CEYASPGKYT EVRVTVLRQA DSQVTEVCAA TYMMGNELTF LDDSICTGTS SGNQVNLIQ GLRAMDTGLY ICKVELMYPP PYYEGINGT QIYVIDPEPC PDSDQEPKSS DKTHTSPPSP APELLGGSSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPLVDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK, 21,92:48,66:171,231:277,335-Tetrakis(disulfid)-120,120'-Disulfid-Dimer, [76,76',108,108',129,129',139,139',207,207']Asn-N⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #34783

Chemical Abstract Service Nr. 64881-21-6
Molgewicht 181.1918
Bruttoformel C₈H₁₁N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Caricotamid
International Nonproprietary Name INN.L55
2. Bezeichnung 1-(2-Amino-2-oxoethyl)-1,4-dihydropyridin-3-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(Carbamoylmethyl)-1,4-dihydropyridin-3-carboxamid

ASK #34784

Chemical Abstract Service Nr. 509077-98-9
Molgewicht 0
Vorzugsbezeichnung Catumaxomab
International Nonproprietary Name INN.L55
2. Bezeichnung immunoglobulin G2a, anti-(human antigen 17-1A)(mouse monoclonal Ho-3/TP-A-01/TPBs01 heavy chain), disulfide with mouse monoclonal Ho-3/TP-A-01/TPBs01 light chain, disulfide with immunoglobulin G2b anti-(human CD3(antigen))(rat monoclonal 26/ /6-1.2/TPBs01 heavy chain), disulfide with rat monoclonal 26/ /6-1.2/TPBs01 light chain

ASK #34785

Chemical Abstract Service Nr. 444069-80-1
Molgewicht 21113.689
Bruttoformel C₉₄₅H₁₄₈₂N₂₆₆O₂₇₈S₃
Vorzugsbezeichnung Dapiclermin
International Nonproprietary Name INN.L55
2. Bezeichnung AFTEHSPLTP HRRDLASRSI WLARKIRSDL TALTESYVKH QGLNKNINLD SADGMPVAST DRWSELTEAE RLQENLQAYR TFHVLLARLL EDQQVHFTPT EGDFHQAIHT LLLQVAAFAY QIEELMILLE YKIPRNEADG MPINVGDDGL FEKKLWGLKV LQELSQWTVR SIHDLRFISS HQTG

ASK #34786

Chemical Abstract Service Nr.	292634-27-6
Molgewicht	216.2789
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Dianiclin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(5a <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,10a <i>R</i>)-5a,6,9,10-Tetrahydro-7 <i>H</i> ,11 <i>H</i> -8,10a-methanopyrido[2',3':5,6]pyrano[2,3- <i>d</i>]azepin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #34787

Chemical Abstract Service Nr.	203737-93-3
Molgewicht	360.4904
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Istaroxim
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	3-[(2-Aminoethoxy)imino]-5 -androstan-6,17-dion

ASK #34788

Chemical Abstract Service Nr.	509077-99-0
Vorzugsbezeichnung	Ertumaxomab
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	immunoglobulin G2a, anti-(human neu (receptor))(mouse monoclonal 2502A/TP-A-02/TPBs03 heavy chain), disulfide with mouse monoclonal 2502A/TP-A-02/TPBs03 light chain, disulfide with immunoglobulin G2b anti-(human CD3 (antigen))(rat monoclonal 26/ /6-1.2/TPBs03 heavy chain), bidisulfide with rat monoclonal 26/ /6-1.2/TPBs03 light chain

ASK #34790

Chemical Abstract Service Nr.	138530-95-7
Molgewicht	369.3615
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ F ₃ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Levolansoprazol
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	2-[(<i>S</i>)-[3-Methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]methan]sulfanyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol

ASK #34791

Chemical Abstract Service Nr.	658052-09-6
Formelstamm	C6748-H10408-N1800-O2092-S52
Vorzugsbezeichnung	Mapatumumab
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human cytokine receptor DR4 (death receptor 4))(human monoclonal TRM-1 heavy chain), disulfide with human monoclonal TRM-1 -chain, dimer

ASK #34792

Chemical Abstract Service Nr.	274925-86-9
Molgewicht	273.2408

Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₁ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Nebicapon
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	1-(3,4-Dihydroxy-5-nitrophenyl)-2-phenylethan-1-on
ASK #34793	
Chemical Abstract Service Nr.	679818-59-8
Formelstamm	C6480-H10022-N1742-O2020-S44
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Ofatumumab
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(human CD20 (antigen))(human monoclonal HuMax-CD20 heavy chain), disulfide with human monoclonal HuMax-CD20 -chain, dimer
ASK #34794	
Chemical Abstract Service Nr.	274679-00-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	444881-28-1
Molgewicht	715.1035
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₆ N ₄ O ₆ Pd
Vorzugsbezeichnung	Padoporphin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(<i>SP</i> -4-2)-Hydrogen{3-[(2 ² <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>R</i> ,17 <i>S</i> ,18 <i>S</i>)-12-acetyl-7-ethyl-2 ² -methoxycarbonyl-3,8,13,17-tetramethyl-2 ¹ -oxo-2 ¹ ,2 ² ,7,8,17,18-hexahydrocyclopenta[<i>a</i>]porphyrin-18-yl]}propanoato(3-)- ⁴ <i>N</i> ²¹ , <i>N</i> ²² , <i>N</i> ²³ , <i>N</i> ²⁴
ASK #34795	
Chemical Abstract Service Nr.	595566-61-3
Formelstamm	C6462-H9996-N1728-O2028-S54
Vorzugsbezeichnung	Pagibaximab
International Nonproprietary Name	INN.L55
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	immunoglobulin G1, anti-(<i>Staphylococcus epidermidis</i> lipoteichoic acid)(human-mouse monoclonal heavy chain), disulfide with human-mouse monoclonal -chain, dimer
ASK #34796	
Chemical Abstract Service Nr.	625095-60-5
Molgewicht	423.7906
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClN ₅ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Pradefovir
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-2-[[2-(6-Amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)ethoxy]methyl]-4-(3-chlorphenyl)-1,3,2 ⁵ -dioxaphosphinan-2-on
ASK #34797	
Chemical Abstract Service Nr.	215174-50-8

Molgewicht	394.442
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rimacalib
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[(1 <i>S</i>)-1-(2-Fluor[1,1'-biphenyl]-4-yl)ethyl]-1,2-oxazol-5-yl}morpholin-4-carboximidamid
ASK #34798	
Chemical Abstract Service Nr.	15585-43-0
Molgewicht	162.2316
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Rivaniclin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(3 <i>E</i>)- <i>N</i> -Methyl-4-(pyridin-3-yl)but-3-en-1-amin
ASK #34799	
Chemical Abstract Service Nr.	256382-08-8
Molgewicht	450.5882
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Rivenprost
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	Methyl(4-{2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i>)-3-hydroxy-4-[3-(methoxymethyl)phenyl]but-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]ethylsulfanyl})butanoat
ASK #34800	
Chemical Abstract Service Nr.	357336-74-4
Molgewicht	232.2272
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ F ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Seletracetam
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[(4 <i>S</i>)-4-(2,2-Difluorethenyl)-2-oxopyrrolidin-1-yl]butanamid
ASK #34801	
Chemical Abstract Service Nr.	288104-79-0
Molgewicht	522.2649
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ BrCl ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Surinabant
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	5-(4-Bromphenyl)-1-(2,4-dichlorphenyl)-4-ethyl- <i>N</i> -(piperidin-1-yl)-1- <i>H</i> -pyrazol-3-carboxamid
ASK #34802	
Chemical Abstract Service Nr.	192658-64-3
Molgewicht	606.8401
Bruttoformel	C ₃₂ H ₅₈ N ₆ O ₅

Vorzugsbezeichnung	Tasidotin
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-L-valyl-L-valyl- <i>N</i> -methyl-L-valyl-L-prolyl- <i>N</i> - <i>tert</i> -butyl-L-prolinamid
ASK #34803	
Chemical Abstract Service Nr.	21919-05-1
Molgewicht	252.1836
Bruttoformel	C ₉ H ₈ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tretazicar
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	5-(Aziridin-1-yl)-2,4-dinitrobenzamid
ASK #34804	
Chemical Abstract Service Nr.	268203-93-6
Molgewicht	516.6561
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Udenafil
International Nonproprietary Name	INN.L55
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-(1-Methyl-7-oxo-3-propyl-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)- <i>N</i> -{2-[(2 <i>R</i>)-1-methylpyrrolidin-2-yl]ethyl}-4-propoxybenzolsulfonamid
ASK #34805	
Chemical Abstract Service Nr.	640281-90-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	642075-49-8
Molgewicht	356.3743
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₄ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Valopicitabin
International Nonproprietary Name	INN.L55
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2'- <i>C</i> -Methyl-3'- <i>O</i> -L-valylcytidin
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-2-Amino-3-methylbuttersäure-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-(4-amino-2-oxo-2 <i>H</i> -pyrimidin-1-yl)-4-hydroxy-2-hydroxymethyl-4-methyltetrahydrofuran-3-ylester; 3'- <i>O</i> -(<i>L</i> -Valyl)-2'- <i>C</i> -methylcytidin; Val- <i>m</i> Cyd; 2'- <i>C</i> -Methyl-3'- <i>O</i> -valylcytidin
ASK #34806	
Chemical Abstract Service Nr.	558480-40-3
Formelstamm	C6434-H9942-N1706-O2040-S52
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Volociximab

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung immunoglobulin G4, anti-(human $\alpha 5 \beta 1$ integrin)(human-mouse clone p200-M heavy chain), disulfide with human-mouse clone p200-M γ -chain, dimer
ASK #34807

Chemical Abstract Service Nr. 219680-11-2

Formelstamm (C₁₉H₁₉F-N₅O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 401.3916

Bruttoformel C₁₉H₂₀FN₅O₄

Vorzugsbezeichnung Zabofloxacin

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-7-(8-methoxyimino-2,6-diazaspiro[3.4]octan-6-yl)-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure
ASK #34808

Chemical Abstract Service Nr. 667901-13-5

Formelstamm C6512-H10074-N1734-O2032-S46

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Zalutumumab

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung immunoglobulin G1, anti-(human epidermal growth factor receptor)(human monoclonal 2F8 heavy chain), disulfide with human monoclonal 2F8 γ -chain, dimer
ASK #34812

Chemical Abstract Service Nr. 449811-01-2

Molgewicht 406.3833

Bruttoformel C₁₉H₂₀F₂N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Pamapimod

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung 6-(2,4-Difluorphenoxy)-2-[(1,5-dihydroxypentan-3-yl)amino]-8-methylpyrido[2,3-*d*]pyrimidin-7(8*H*)-on
ASK #34814

Chemical Abstract Service Nr. 768394-99-6

Molgewicht 809.9597

Bruttoformel C₄₄H₆₀FN₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Canosimib

International Nonproprietary Name INN.L62

2. Bezeichnung *N*-[(4-[(2*S*,3*R*)-3-[(3*S*)-3-(4-Fluorphenyl)-3-hydroxypropyl]-2-(4-methoxyphenyl)-4-oxoazetidin-1-yl]phenyl)methyl]-*N*-[(2*S*,3*R*,4*R*,5*R*)-2,3,4,5,6-pentahydroxyhexyl]dodecandiamid
ASK #34815

Chemical Abstract Service Nr. 845273-93-0

Vorzugsbezeichnung Sevelamercarbonat

International Nonproprietary Name (INN.L39)

2. Bezeichnung Poly[(chloromethyl)oxiran-*co*-(prop-2-en-1-amin)]-carbonat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Poly[allylazan-co-(chlormethyl)oxiran]-carbonat (1:x)
ASK #34816	
Chemical Abstract Service Nr.	15250-41-6
Molgewicht	306.2692
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[(2 <i>S</i>)-Propan-1,2-diyl]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]
ASK #34817	
Chemical Abstract Service Nr.	75459-34-6
Molgewicht	304.2997
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ N ₄ O ₆
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2-amino-2-oxoethyl)- <i>N,N</i> -[(2 <i>S</i>)-propan-1,2-diyl]bis(glycin)
ASK #34818	
Chemical Abstract Service Nr.	120418-77-1
Molgewicht	286.2844
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₄ O ₅
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Amino-2-oxoethyl)- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-(3,5-dioxopiperazin-1-yl)propan-2-yl]glycin
ASK #34819	
Chemical Abstract Service Nr.	120418-76-0
Molgewicht	286.2844
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₈ N ₄ O ₅
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Amino-2-oxoethyl)- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-2-(3,5-dioxopiperazin-1-yl)propyl]glycin
ASK #34826	
Chemical Abstract Service Nr.	90106-49-3
2. Bezeichnung	Salvia-lavandulifolia-Krautöl, durch Wasserdampfdestillation gewonnenes ätherisches Öl aus den in der Blütezeit geernteten oberirdischen Teilen
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Spanisches Salbeiöl
Zitat Bezeichnung 3	Hager2014; Pharmavista; DAC1999-2004,2005; EAB6.2,7.0,8.0(2008-2017)/1849; ROMP2016
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Salvia-lavandulifolia-Blätteröl ¹ ; Salbeiöl, spanisches
ASK #34829	
Chemical Abstract Service Nr.	106-28-5
Molgewicht	222.3663
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₆ O
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,6 <i>E</i>)-3,7,11-Trimethyldodeca-2,6,10-trien-1-ol
3. Bezeichnung	(2 <i>E</i> ,6 <i>E</i>)-Farnesol
ASK #34830	
Chemical Abstract Service Nr.	70-49-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	644-87-1

Formelstamm (C4-H4-O4-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 150.153
Bruttoformel C₄H₆O₄S
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Sulfanylbutandisäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Thioäpfelsäure

ASK #34831

Chemical Abstract Service Nr. 402-45-9
Molgewicht 162.1092
Bruttoformel C₇H₅F₃O
2. Bezeichnung 4-(Trifluormethyl)phenol

ASK #34832

Chemical Abstract Service Nr. 207300-91-2
Formelstamm (C6-H13-O3-S)⁻ Na⁺ . H2-O
Molgewicht 206.2357
Bruttoformel C₆H₁₃NaO₃S
2. Bezeichnung Hexan-1-sulfonsäure-Natriumsalz 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Natriumhexansulfonat-Monohydrat

ASK #34833

Formelstamm (C20-H21-N7-O7)2⁻ 2Na⁺
Molgewicht 517.403
Bruttoformel C₂₀H₂₁N₇Na₂O₇
Vorzugsbezeichnung Dinatriumlevofolinat
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung *N*-[4-(((6*S*)-2-Amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl)methyl)amino]benzoyl]-L-glutaminsäure-Natriumsalz (1:2)

ASK #34836

Chemical Abstract Service Nr. 473921-12-9
Molgewicht 310.3504
Bruttoformel C₁₇H₁₈N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Lersivirin
International Nonproprietary Name INN.L63
2. Bezeichnung 5-[3,5-Diethyl-1-(2-hydroxyethyl)-1*H*-pyrazol-4-yloxy]benzol-1,3-dicarbonitril

ASK #34837

Chemical Abstract Service Nr. 74381-53-6
Formelstamm C59-H84-N16-O12 . C2-H4-O2
Molgewicht 1269.4502

Bruttoformel	C ₆₁ H ₈₈ N ₁₆ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Leuprorelinmonoacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; (INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Oxo-PHWSYDLLRP-NHCH (.) CHCOOH; 5-Oxo-Pro-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NH-CH (.) CHCOOH; Leuprolidmonoacetat
ASK #34838	
Formelstamm	C59-H84-N16-O12 . x C2-H4-O2 . y H2-O
Vorzugsbezeichnung	Leuprorelinacetat (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-N-ethyl-L-prolinamid-acetat (1:x) y H ₂ O. Spezifikation abweichend von Ph.Eur. [siehe ASK-Nr. 23026-4]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Oxo-PHWSYDLLRP-NHCH (.) x CHCOOH (.) y HO; Leuprolidacetat (1:x) y HO; Leuprorelinacetat-Hydrat (1:x;y); 5-Oxo-Pro-His-Trp-Ser-Tyr-D-Leu-Leu-Arg-Pro-NH-CH (.) x CHCOOH (.) y HO

ASK #34839

Chemical Abstract Service Nr.	844439-96-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	886983-20-6
Molgewicht	6103.972
Bruttoformel	C ₂₇₄ H ₄₁₁ N ₆₅ O ₈₁ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Insulin degludec
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn [B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-N ⁶ -[N-(15-carboxypentadecanoyl)-L- -glutamy]]Lys, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)

ASK #34846

Chemical Abstract Service Nr.	827318-97-8
Molgewicht	474.5548
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Danusertib
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	N-{5-[(2 <i>R</i>)-2-Methoxy-2-phenylacetyl]-1,4,5,6-tetrahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrazol-3-yl}-4-(4-methylpiperazin-1-yl)benzamid

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung (2*R*)-2-[3-Chlor-4-(methansulfonyl)phenyl]-3-[(1*R*)-3-oxocyclopentan-1-yl]-*N*-(pyrazin-2-yl)propanamid - Propan-2-ol (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-2-(3-Chlor-4-mesylphenyl)-3-[(R)-3-oxocyclopentyl]-*N*-(pyrazin-2-yl)propanamid - Propan-2-ol (1:1)

ASK #34855

Chemical Abstract Service Nr. 571170-77-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 895565-43-2

Formelstamm (C₂₁-H₁₈-Cl-F-N-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 435.8963

Bruttoformel C₂₁H₁₉ClFNO₄S

Vorzugsbezeichnung Laropiprant

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung {(3*R*)-4-[(4-Chlorphenyl)methyl]-7-fluor-5-methansulfonyl-1,2,3,4-tetrahydrocyclopenta[*b*]indol-3-yl}essigsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #34857

Formelstamm (C₁₁-H₁₈-O₂)_x-(C₄-H₄-O₂)_y

2. Bezeichnung Poly[ethenylacetat-*co*-(2-ethylhexyl)prop-2-enoat] (y:x)

3. Bezeichnung Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-*co*-vinylacetat] (x:y)

ASK #34859

Chemical Abstract Service Nr. 332013-26-0

Formelstamm C₂₀-H₁₆-Cl-N₅-O₃ . C-H₄-O₃-S

Molgewicht 505.9314

Bruttoformel C₂₁H₂₀ClN₅O₆S

Vorzugsbezeichnung Telatinibmesilat

International Nonproprietary Name INN.L58,v.L18

2. Bezeichnung 4-[[4-(4-Chloranilino)furo[2,3-*d*]pyridazin-7-yloxy]methyl]-*N*-methylpyridin-2-carboxamid-methansulfonat (1:1)

ASK #34860

Chemical Abstract Service Nr. 85-17-6

Molgewicht 262.2663

Bruttoformel C₈H₁₈N₆O₄

2. Bezeichnung 1,1'-[(1*R*,2*S*,3*S*,4*R*,5*R*,6*S*)-2,4,5,6-Tetrahydroxycyclohexan-1,3-diy]bis(guanidin)

ASK #34861

Chemical Abstract Service Nr. 26086-49-7

Molgewicht 567.5905

Bruttoformel C₂₁H₄₁N₇O₁₁

2.
Bezeichnung 1,1'-((1*R*,2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,6*S*)-4-[(2*S*,3*R*,4*S*,5*S*)-3-(2-Desoxy-2-methylamino- α -L-glucopyranosyloxy)-4-hydroxymethyl-5-methyloxolan-2-yloxy]-2,5,6-trihydroxycyclohexan-1,3-diyl)bis(guanidin)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,1'-((1*R*,2*R*,3*S*,4*R*,5*R*,6*S*)-4-[(2*S*,3*R*,4*S*,5*S*)-3-(2-Desoxy-2-methylamino- α -L-glucopyranosyloxy)-4-hydroxymethyl-5-methyltetrahydrofuran-2-yloxy]-2,5,6-trihydroxycyclohexan-1,3-diyl)bis(guanidin)
ASK #34862
Chemical Abstract Service Nr. 29047-73-2
Molgewicht 745.7305
Bruttoformel C₂₇H₅₁N₇O₁₇

2.
Bezeichnung 1,1'-[(1*S*,2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-2,4,5-Trihydroxy-6-(β -D-mannopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-2-desoxy-2-methylamino- α -L-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 2)-5-desoxy-3-*C*-hydroxymethyl- α -L-lyxofuranosyloxy)cyclohexan-1,3-diyl]bis(guanidin)
ASK #34864
Chemical Abstract Service Nr. 696-40-2
Molgewicht 233.0496
Bruttoformel C₇H₈IN
2. Bezeichnung (3-Iodphenyl)methanamin

ASK #34865
Chemical Abstract Service Nr. 126456-43-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 164906-51-8
Molgewicht 149.1897
Bruttoformel C₉H₁₁NO
2. Bezeichnung (1*S*,2*R*)-1-Amino-2,3-dihydro-1*H*-inden-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (1*S*,2*R*)-1-Aminoindan-2-ol

ASK #34866
Chemical Abstract Service Nr. 150323-38-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 184875-01-2
Molgewicht 522.6789
Bruttoformel C₃₀H₄₂N₄O₄
2. Bezeichnung (2*S*)-1-[(2*S*,4*R*)-4-Benzyl-2-hydroxy-5-[(1*S*,2*R*)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-yl]amino]-5-oxopentyl]-*N*-*tert*-butylpiperazin-2-carboxamid

ASK #34867
Chemical Abstract Service Nr. 360558-79-8
Molgewicht 613.7895
Bruttoformel C₃₆H₄₇N₅O₄
2. Bezeichnung (2*S*)-1-[(2*R*,4*R*)-4-Benzyl-2-hydroxy-5-[(1*S*,2*R*)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-yl]amino]-5-oxopentyl]-*N*-*tert*-butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid

ASK #34868
Molgewicht 464.5997
Bruttoformel C₂₇H₃₆N₄O₃

2. Bezeichnung (2S)-1-[[[(2S,4R)-4-Benzyl-5-oxoxolan-2-yl]methyl]-N-tert-butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2S)-1-[[[(2S,4R)-4-Benzyl-5-oxotetrahydrofuran-2-yl]methyl]-N-tert-butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid

ASK #34869

Molgewicht 860.0911

Bruttoformel C₅₁H₆₅N₅O₇

2. Bezeichnung (2S)-1,4-Bis[(2S,4R)-4-benzyl-2-hydroxy-5-[[[(1S,2R)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1H-inden-1-yl]amino]-5-oxopentyl]-N-tert-butylpiperazin-2-carboxamid

ASK #34872

Chemical Abstract Service Nr. 154212-61-0

Formelstamm (C₁₄H₂₂N₃O₃S)⁻ H⁺

Molgewicht 313.4157

Bruttoformel C₁₄H₂₃N₃O₃S

2. Bezeichnung N-[(Methyl){[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl}carbamoil]-L-valin

ASK #34873

Chemical Abstract Service Nr. 765875-58-9

Molgewicht 524.6748

Bruttoformel C₂₈H₃₆N₄O₄S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{[(2S,3S,5S)-3-hydroxy-1,6-diphenyl-5-(L-valinamido)hexan-2-yl]carbamat}

ASK #34874

Molgewicht 467.5805

Bruttoformel C₂₅H₂₉N₃O₄S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{[(2S,3S,5S)-5-acetamido-3-hydroxy-1,6-diphenylhexan-2-yl]carbamat}

ASK #34875

Chemical Abstract Service Nr. 144142-33-6

Molgewicht 566.6916

Bruttoformel C₂₈H₃₀N₄O₅S₂

2. Bezeichnung Bis[(1,3-thiazol-5-yl)methyl]{N,N'-[(2S,3S,5S)-3-hydroxy-1,6-diphenylhexan-2,5-diy]bis(carbamate)}

ASK #34876

Chemical Abstract Service Nr. 176655-56-4

Molgewicht 736.9436

Bruttoformel C₃₇H₄₈N₆O₆S₂

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{(5S,8S,10S,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-1-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-olat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{[(2S,3S,5S)-3-hydroxy-5-[(2S)-2-[[[2-(2-hydroxypropan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl](methyl)carbamoil]amino]-3-methylbutanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl]carbamate}

ASK #34877

Molgewicht 550.6691

Bruttoformel C₂₉H₃₄N₄O₅S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl](((2S,3S,5S)-5-[(4S)-2,5-dioxo-4-(propan-2-yl)imidazolidin-1-yl]-3-hydroxy-1,6-diphenylhexan-2-yl)carbamat)

ASK #34878

Molgewicht 752.943

Bruttoformel C₃₇H₄₈N₆O₇S₂

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl][(5S,8S,10S,11S)-8,11-dibenzyl-1-[2-(2-hydroperoxypropan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-olat]

ASK #34879

Molgewicht 576.6633

Bruttoformel C₃₀H₃₂N₄O₆S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl][(4S,5S)-4-benzyl-5-[(2S)-2-[(4S)-2,5-dioxo-4-(propan-2-yl)imidazolidin-1-yl]-3-phenylpropyl]-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-carboxylat]

ASK #34880

Chemical Abstract Service Nr. 165315-26-4

Molgewicht 706.9176

Bruttoformel C₃₆H₄₆N₆O₅S₂

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl][(5S,8S,10S,11S)-8,11-dibenzyl-1-(2-ethyl-1,3-thiazol-4-yl)-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-olat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl](((2S,3S,5S)-5-[(2S)-2-(((2-ethyl-1,3-thiazol-4-yl)methyl)(methyl)carbamoyl)amino]-3-methylbutanamido]-3-hydroxy-1,6-diphenylhexan-2-yl)carbamat)

ASK #34881

Chemical Abstract Service Nr. 162849-95-8

Molgewicht 525.6596

Bruttoformel C₂₈H₃₅N₃O₅S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl](((2S,3S,5S)-5-[(*tert*-butoxycarbonyl)amino]-3-hydroxy-1,6-diphenylhexan-2-yl)carbamat)

ASK #34882

Molgewicht 525.6596

Bruttoformel C₂₈H₃₅N₃O₅S

2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl](((2S,3S,5S)-3-hydroxy-5-[(2-methylpropoxycarbonyl)amino]-1,6-diphenylhexan-2-yl)carbamat)

ASK #34883

Chemical Abstract Service Nr. 256328-82-2

Molgewicht 605.7906

Bruttoformel C₃₃H₄₃N₅O₄S

2. Bezeichnung N¹-{(2S)-1-[(4S,5S)-4-Benzyl-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-yl]-3-phenylpropan-2-yl}-N²-{(methyl){[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl}carbamoyl}-L-valinamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2S)-N-{(2S)-1-[(4S,5S)-4-Benzyl-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-yl]-3-phenylpropan-2-yl}-3-methyl-2-[[{(methyl){[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl}carbamoyl]amino}]butanamid

ASK #34884

Molgewicht 369.522

Bruttoformel C₁₈H₃₁N₃O₃S

2. Bezeichnung (2-Methylpropyl)-N-[(methyl){[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl}carbamoyl]-L-valinat

ASK #34885

Chemical Abstract Service Nr. 202816-62-4

Molgewicht 720.9442
Bruttoformel $C_{37}H_{48}N_6O_5S_2$
2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{(5S,8S,9S,11S)-8,11-dibenzyl-9-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-olat}}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{{(2S,4S,5S)-4-hydroxy-5-[(2S)-3-methyl-2-[(methyl)[[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl]carbamoyl]amino)butanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl}carbamat}

ASK #34886

Molgewicht 720.9442
Bruttoformel $C_{37}H_{48}N_6O_5S_2$
2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{(5S,8S,10R,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-olat}}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{{(2S,3R,5S)-3-hydroxy-5-[(2S)-3-methyl-2-[(methyl)[[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl]carbamoyl]amino)butanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl}carbamat}

ASK #34887

Molgewicht 877.0818
Bruttoformel $C_{47}H_{52}N_6O_7S_2$
2. Bezeichnung Bis[(1,3-thiazol-5-yl)methyl]{{(3S,4S,6S,10S,12S,13S)-3,6,10,13-tetrabenzyl-4,12-dihydroxy-8-oxo-2,7,9,14-tetraazapentadecan-1,15-dioat}}

ASK #34888

Molgewicht 720.9442
Bruttoformel $C_{37}H_{48}N_6O_5S_2$
2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{(5S,8R,10R,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-olat}}
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{{(2S,3R,5R)-3-hydroxy-5-[(2S)-3-methyl-2-[(methyl)[[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl]carbamoyl]amino)butanamido]-1,6-diphenylhexan-2-yl}carbamat}

ASK #34889

Molgewicht 720.9442
Bruttoformel $C_{37}H_{48}N_6O_5S_2$
2. Bezeichnung [(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{(5S,8R,10S,11S)-8,11-dibenzyl-10-hydroxy-2-methyl-3,6-dioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-olat}}

ASK #34890

Molgewicht 976.2128
Bruttoformel $C_{52}H_{61}N_7O_8S_2$
2. Bezeichnung Bis[(1,3-thiazol-5-yl)methyl]{{(3R,4S,6S,10S,13S,15S,16S)-3,6,13,16-tetrabenzyl-4,15-dihydroxy-8,11-dioxo-10-(propan-2-yl)-2,7,9,12,17-pentaazaoctadecan-1,18-dioat}}

ASK #34891

Molgewicht 875.1968
Bruttoformel $C_{46}H_{66}N_8O_5S_2$
2. Bezeichnung $N^1,N^1'-[(2S,3S,5S)-3-Hydroxy-1,6-diphenylhexan-2,5-diyl]-N^2,N^2'-bis[(methyl)[[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl]carbamoyl]bis(L-valinamid)$

ASK #34892

Molgewicht 1016.3447
Bruttoformel $C_{51}H_{69}N_9O_7S_3$

2. Bezeichnung {{(5S,8S,10S,11S)-8,11-Dibenzyl-2-methyl-3,6,13-trioxo-5-(propan-2-yl)-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-15-(1,3-thiazol-5-yl)-14-oxa-2,4,7,12-tetraazapentadecan-10-yl]-N-[(methyl)[[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl]carbamoyl}carbamat}

ASK #34900

Formelstamm C74-H100-Cl-N15-O14 . C2-H-F3-O2
Molgewicht 1573.1543
Bruttoformel C₇₆H₁₀₁ClF₃N₁₅O₁₆
Vorzugsbezeichnung Teverelixtriflutat
International Nonproprietary Name INN.L35,v.L64

2. Bezeichnung N-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl-N⁶-carbamoyl-D-lysyl-L-leucyl-N⁶-(propan-2-yl)-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamid-trifluoracetat (1:1)

ASK #34911

Formelstamm 2(C4-H5-N-O4)²⁻ 2H⁺ Fe²⁺ . 4 H₂O

Molgewicht 524.1903

Bruttoformel C₁₂H₁₈FeN₃O₁₂

2. Bezeichnung DL-Asparaginsäure-Eisen()-Salz (2:1) 4 H₂O

3. Bezeichnung Eisen()-hydrogen-DL-aspartat-Tetrahydrat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Eisen(II)-hydrogen-DL-aspartat 4 HO

ASK #34912

Formelstamm C72-H96-Cl-N17-O14 . C2-H4-O2

Molgewicht 1519.1431

Bruttoformel C₇₄H₁₀₀ClN₁₇O₁₆

Vorzugsbezeichnung Ozarelixacetat

International Nonproprietary Name (INN.L56)

2. Bezeichnung N-Acetyl-3-(naphthalin-2-yl)-D-alanyl-4-chlor-D-phenylalanyl-3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl-L-seryl-N-methyl-L-tyrosyl-D-homocitrullyl-L-norleucyl-L-arginyl-L-prolyl-D-alaninamid-acetat (1:1)

ASK #34916

Chemical Abstract Service Nr. 18748-98-6

Molgewicht 342.6748

Bruttoformel C₂₁H₄₆OSi

2. Bezeichnung Trimethyl(octadecyloxy)silan

ASK #34917

Chemical Abstract Service Nr. 867346-61-0

Formelstamm C13-H20-N2-O2 . Cl-H . H2-O

Molgewicht 290.7863

Bruttoformel C₁₃H₂₁ClN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Procainhydrochlorid-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)ethyl](4-aminobenzoat)-hydrochlorid 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Procainhydrochlorid 1 HO

ASK #34920

Chemical Abstract Service Nr. 94055-76-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 160114-29-4
Formelstamm (C16-H26-N-O4-S)+ (C7-H7-O3-S)⁻
Molgewicht 499.6406
Bruttoformel C₂₃H₃₃NO₇S₂
Vorzugsbezeichnung Suplatastosilat
International Nonproprietary Name INN.L65.Corr
Zitat Bezeichnung 1 IGS
2. Bezeichnung *rac*-(3-[4-[(2*R*)-3-Ethoxy-2-hydroxypropoxy]anilino]-3-oxopropyl)dimethylsulfanium(4-methylbenzolsulfonat)

ASK #34921

Chemical Abstract Service Nr. 524684-52-4
Molgewicht 271.2432
Bruttoformel C₁₅H₁₀FNO₃
Vorzugsbezeichnung Prinaberel
International Nonproprietary Name INN.L57
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 7-Ethenyl-2-(3-fluor-4-hydroxyphenyl)-1,3-benzoxazol-5-ol

ASK #34924

Chemical Abstract Service Nr. 243984-11-4
Molgewicht 361.8162
Bruttoformel C₁₅H₁₇ClFNO₄S
Vorzugsbezeichnung Resatorvid
International Nonproprietary Name INN.L58
2. Bezeichnung Ethyl{[(6*R*)-6-[(2-chlor-4-fluorphenyl)sulfamoyl]cyclohex-1-en-1-carboxylat}

ASK #34925

Chemical Abstract Service Nr. 253128-41-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 441045-16-5
Molgewicht 729.8966
Bruttoformel C₄₀H₅₉NO₁₁
Vorzugsbezeichnung Eribulin
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (1²S,1³S,1⁴R,1⁵R,3²R,3⁴R,3⁶S,6²S,6⁵S,9²S,9^{3a}R,9^{4a}R,9⁵S,9^{5a}S,9⁷R,9^{9a}S,9^{10a}R,9^{10b}S)-1⁵-[(2*S*)-3-Amino-2-hydroxypropyl]-9²,9⁵-epoxy-1⁴-methoxy-3⁴-methyl-3³,6³-bis(methyliden)-1²,1³,1⁴,1⁵,3³,3⁴,3⁵,3⁶,6

ASK #34926

Chemical Abstract Service Nr. 441045-17-6

Formelstamm C40-H59-N-O11 . C-H4-O3-S

Molgewicht 826.0022

Bruttoformel C₄₁H₆₃NO₁₄S

Vorzugsbezeichnung Eribulinmesilat

International Nonproprietary Name (INN.L59,v.L18)

2. Bezeichnung

(1²S,1³S,1⁴R,1⁵R,3²R,3⁴R,3⁶S,6²S,6⁵S,9²S,9^{3a}R,9^{4a}R,9⁵S,9^{5a}S,9⁷R,9^{9a}S,9^{10a}R,9^{10b}S)-1⁵-[(2S)-3-Amino-2-hydroxypropyl]-9²,9⁵-epoxy-1⁴-methoxy-3⁴-methyl-3³,6³-bis(methyliden)-1²,1³,1⁴,1⁵,3³,3⁴,3⁵ (1:1)

ASK #34928

Formelstamm C16-H25-N-O3 . H3-O4-P

Molgewicht 377.3698

Bruttoformel C₁₆H₂₈NO₇P

Vorzugsbezeichnung Axomadolphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung

rac-(1*R*,3*R*,6*R*)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1,3-diol-phosphat (1:1)

ASK #34929

Formelstamm C16-H25-N-O3 . H3-O4-P . H2-O

Molgewicht 395.3851

Bruttoformel C₁₆H₂₈NO₇P

Vorzugsbezeichnung Axomadolphosphat 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung

rac-(1*R*,3*R*,6*R*)-6-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1,3-diol-phosphat (1:1) 1 H₂O

ASK #34939

Formelstamm (C18-H14-N-O3)⁻ H⁺ . C2-H7-N-O

Molgewicht 354.3997

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Oxaprozin-Olamin

International Nonproprietary Name INN.L14,v.L22

2. Bezeichnung

3-(4,5-Diphenyl-1,3-oxazol-2-yl)propansäure-2-Aminoethan-1-ol-Salz (1:1)

ASK #34942

Chemical Abstract Service Nr. 375815-87-5

Formelstamm C13-H13-N3 . C4-H6-O6

Molgewicht 361.3493

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Vareniclintartrat

International Nonproprietary Name (INN.L51)

2. Bezeichnung 7,8,9,10-Tetrahydro-6H-6,10-methanopyrazino[2,3-*h*][3]benzazepin-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6,10-Methano-7,8,9,10-tetrahydro-6H-pyrazino[2,3-*h*][3]benzazepin-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #34943

Chemical Abstract Service Nr. 854107-55-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1352632-69-9
Molgewicht 460.9736
Bruttoformel C₂₃H₂₅ClN₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Ponesimod
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2*Z*,5*Z*)-5-({3-Chlor-4-[(2*R*)-2,3-dihydroxypropoxy]phenyl)methyliden)-3-(2-methylphenyl)-2-propylimino-1,3-thiazolidin-4-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #34944

Chemical Abstract Service Nr. 320367-13-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 827033-10-3
Molgewicht 4858.4904
Bruttoformel C₂₁₅H₃₄₇N₆₁O₆₅S
Vorzugsbezeichnung Lixisenatid
International Nonproprietary Name INN.L61

2. Bezeichnung His-Gly- -Glu-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser- -Asp-Leu-Ser-Lys-Gln-Met- -Glu- -Glu- -Glu-Ala-Val-Arg-Leu-Phe-Ile- -Glu-Trp-Leu-Lys-Asn-Gly-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Ser-Lys-Lys-Lys-Lys-Lys-Lys-N

ASK #34946

Chemical Abstract Service Nr. 860642-69-9
Molgewicht 555.5269
Bruttoformel C₂₉H₂₈F₇NO₂
Vorzugsbezeichnung Serlopitant
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 MeSH; KEGG; ICTRP; EUTCT; Pharmavista; PubChem; CAS; ChemIDplus; USAN; EUCR
2. Bezeichnung 3-((3*aR*,4*R*,5*S*,7*aS*)-5-((1*R*)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy)-4-(4-fluorphenyl)octahydro-2*H*-isoindol-2-yl)cyclopent-2-en-1-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-[(3*aR*,4*R*,5*S*,7*aS*)-5-((1*R*)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy)-4-(4-fluorphenyl)octahydro-2*H*-isoindol-2-yl]cyclopent-2-en-1-on

ASK #34947

Chemical Abstract Service Nr. 850649-61-5
Molgewicht 339.3916

Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alogliptin
International Nonproprietary Name	INN.L58
2. Bezeichnung	2-({6-[(3 <i>R</i>)-3-Aminopiperidin-1-yl]-3-methyl-2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl)methyl}benzotrifluorid)
ASK #34948	
Chemical Abstract Service Nr.	850649-62-6
Formelstamm	C18-H21-N5-O2 . C7-H6-O2
Molgewicht	461.513
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Alogliptinbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L58)
2. Bezeichnung	2-({6-[(3 <i>R</i>)-3-Aminopiperidin-1-yl]-3-methyl-2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl)methyl}benzotrifluorid)-benzoat (1:1)
ASK #34951	
Chemical Abstract Service Nr.	203632-94-4
Formelstamm	2(C6-H13-N-O5) . H2-O4-S . 2(Cl-K)
Molgewicht	605.5233
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₈ Cl ₂ K ₂ N ₂ O ₁₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glucosaminhemisulfat-Kaliumchlorid (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
2. Bezeichnung	[2-Amino-2-desoxy-β-D-glucopyranose-sulfat (2:1)] - Kaliumchlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Amino-2-desoxy-beta-D-glucopyranose-sulfat - Kaliumchlorid (2:1:2)
ASK #34953	
Molgewicht	346.3331
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₂ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	<i>rac-N,N</i> -[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-Cyclohexan-1,2-diyl]bis[<i>N</i> -(carboxymethyl)glycin]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,2-Cyclohexandinitrilotetraessigsäure
ASK #34954	
Chemical Abstract Service Nr.	804518-03-4
Formelstamm	C25-H29-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	471.9764
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ ClN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Milveterolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-Hydroxy-5-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxy-2-[[2-(4-[(2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-phenylethyl]amino)phenyl]ethyl]amino}ethyl]phenyl}formamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	2'-Hydroxy-5'-[(R)-1-hydroxy-2-[[2-(4-[(R)-2-hydroxy-2-phenylethyl]amino)phenyl]ethyl]amino}ethyl]formanilid-hydrochlorid
ASK #34955		
	Chemical Abstract Service Nr.	813466-08-9
	Formelstamm	C13-H13-(123)I-N2-O2
	Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₃ IN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	(R)-4-[(¹²³ I)Iod]metomidat
	International Nonproprietary Name	(INN.L7)
	2. Bezeichnung	Methyl{1-[(1R)-1-{4-[(¹²³ I)iod]phenyl}ethyl]-1H-imidazol-5-carboxylat}
ASK #34957		
	Chemical Abstract Service Nr.	503068-34-6
	Molgewicht	486.4285
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ Cl ₂ NO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Vilanterol
	International Nonproprietary Name	INN.L65
	Zitat Bezeichnung 1	USNCT; EUCTR; KEGG.D09696; MAR2012; USAN; CAS; ICTRP; ATC; (JAN); MeSH
	2. Bezeichnung	4-[(1R)-2-[(6-{2-[(2,6-Dichlorphenyl)methoxy]ethoxy}hexyl)amino]-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-((R)-2-[6-[2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)ethoxy]hexylamino]-1-hydroxyethyl)-2-(hydroxymethyl)phenol
ASK #34958		
	Chemical Abstract Service Nr.	503070-59-5
	Formelstamm	C24-H33-Cl2-N-O5 . C15-H12-O2
	Molgewicht	710.6831
	Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₅ Cl ₂ NO ₇
	Vorzugsbezeichnung	Vilanterol[(2E)-2,3-diphenylprop-2-enoat]
	International Nonproprietary Name	(INN.L65)
	2. Bezeichnung	4-[(1R)-2-[(6-{2-[(2,6-Dichlorphenyl)methoxy]ethoxy}hexyl)amino]-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-[(2E)-2,3-diphenylprop-2-enoat] (1:1)
ASK #34962		
	Chemical Abstract Service Nr.	774531-07-6
	Formelstamm	(C53-H79-N4-O51-S8)9 ⁻ 9H ⁺
	Molgewicht	1853.782
	Bruttoformel	C ₅₃ H ₈₈ N ₄ O ₅₁ S ₈
	Vorzugsbezeichnung	Idrabioparinux
	International Nonproprietary Name	(INN.L59)

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Methyl{[2-desoxy-3,4-di-*O*-methyl-2-(6-{5-[(3a*S*,4*S*,6a*R*)-2-oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]pentanamido)hexanamido)-6-*O*-sulfo- -*D*-glucopyranosyl]}-(1-4)-(2,3-di-*O*-methyl- -*D*-glucopyranu

ASK #34963

Chemical Abstract Service Nr. 405159-59-3

Formelstamm (C53-H79-N4-O51-S8)9⁻ 9Na⁺

Molgewicht 2051.6185

Bruttoformel C₅₃H₇₉N₄Na₉O₅₁S₈

Vorzugsbezeichnung Idrabiotaparinux-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L59

2. Bezeichnung Methyl{[2-desoxy-3,4-di-*O*-methyl-2-(6-{5-[(3a*S*,4*S*,6a*R*)-2-oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]pentanamido)hexanamido)-6-*O*-sulfo- -*D*-glucopyranosyl]}-(1-4)-(2,3-di-*O*-methyl- -*D*-glucopyranu

ASK #34964

Chemical Abstract Service Nr. 865854-05-3

Molgewicht 334.3917

Bruttoformel C₁₉H₁₄N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Tideglusib

International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 4-Benzyl-2-(naphthalin-1-yl)-1,2,4-thiadiazolidin-3,5-dion

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #34965

Chemical Abstract Service Nr. 946075-13-4

Formelstamm (C35-H35-F2-N8-O5-S)⁺ (H-O4-S)⁻

Molgewicht 814.8354

Bruttoformel C₃₅H₃₆F₂N₈O₉S₂

Vorzugsbezeichnung Isavuconazoniumhydrogensulfat

International Nonproprietary Name (INN.L58)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1*RS*)-1-({methyl[3-({(methylamino)acetyl]oxy)methyl}pyridin-2-yl]carbamoylethyl)-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumhydrogensulfat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[1-[*N*-methyl-*N*-[3-[2-(methylamino)acetoxymethyl]pyridin-2-yl]carbamoylethyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumhydrogensulfat
1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1*RS*)-1-({methyl[3-({(methylamino)acetyl]oxy)methyl}pyridin-2-yl]carbamoylethyl)-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumhydrogensulfat
(1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1*RS*)-1-*N*-methyl-*N*-[3-[[2-(methylamino)acetyloxy]methyl]pyridin-2-yl]carbamoylethyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-iumhydrogensulfat)
Isavuconazonium-Sulfat;
(2-[[1-[(2*R*,3*R*)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-ium-4-yl]ethoxy)carbonyl](methyl)amino)-3-pyridinyl)methyl-*N*-methylglycinathydrogensulfat

Isavuconazoniumsulfat

ASK #34967

Chemical Abstract Service Nr. 62572-93-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 134116-41-9

Molgewicht 239.3107

Bruttoformel C₁₃H₂₁NO₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4-(Hydroxymethyl)phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #34968

Molgewicht 325.443

Bruttoformel C₁₈H₃₁NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[(Propan-2-yl)amino]-3-{4-[(2-propoxyethoxy)methyl]phenoxy}propan-2-ol

ASK #34969

Chemical Abstract Service Nr. 1225195-70-9

Molgewicht 430.5802

Bruttoformel C₂₅H₃₈N₂O₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,2'*RS*)-1,1'-[Methylenbis(4,1-phenylenoxy)]bis{3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol}

ASK #34970

Chemical Abstract Service Nr. 1225195-71-0

Molgewicht 460.6062

Bruttoformel C₂₆H₄₀N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,2'*RS*)-1,1'-[Oxybis(methylen-4,1-phenylenoxy)]bis{3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol}

ASK #34971

Chemical Abstract Service Nr. 1217245-60-7

Molgewicht 307.4278

Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₃

2. Bezeichnung *N*-(Propan-2-yl)-3-(4-[[2-(propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenoxy)prop-2-en-1-amin

ASK #34972

Molgewicht 325.443

Bruttoformel C₁₈H₃₁NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-[(Propan-2-yl)amino]-2-(4-[[2-(propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenoxy)propan-1-ol

ASK #34973

Chemical Abstract Service Nr. 1215342-36-1

Molgewicht 355.469

Bruttoformel C₁₉H₃₃NO₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[(Propan-2-yl)amino]-3-[4-([2-(propan-2-yloxy)ethoxy]methoxy)methyl]phenoxy]propan-2-ol

ASK #34974

Molgewicht 297.3468

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₅

2. Bezeichnung *rac*-(2-Hydroxyethyl)(4-((2*R*)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)benzoat)

ASK #34975

Chemical Abstract Service Nr. 109791-18-6

Molgewicht 283.3633

Bruttoformel C₁₅H₂₅NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #34978

Molgewicht 284.3481

Bruttoformel C₁₅H₂₄O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(4-[[2-(Propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenoxy)propan-1,2-diol

ASK #34979

Chemical Abstract Service Nr. 864544-37-6

Molgewicht 339.4266

Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₅

2. Bezeichnung *rac*-[2-(Propan-2-yloxy)ethyl](4-((2*R*)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)benzoat)

ASK #34980

Chemical Abstract Service Nr. 177034-57-0

Molgewicht 210.2695

Bruttoformel C₁₂H₁₈O₃

2. Bezeichnung 4-[[2-(Propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenol

ASK #34981

Molgewicht 311.4165

Bruttoformel C₁₇H₂₉NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4-[(2-Ethoxyethoxy)methyl]phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #34982

Molgewicht 431.565

Bruttoformel C₂₅H₃₇NO₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[(Propan-2-yl)amino]-3-[4-[[4-[[2-(propan-2-yloxy)ethoxy]methyl]phenoxy)methyl]phenoxy]propan-2-ol

ASK #34983

Chemical Abstract Service Nr. 72570-70-8

Formelstamm (C₁₃-H₁₈-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 253.2943

Bruttoformel C₁₃H₁₉NO₄

2. Bezeichnung *rac*-4-((2*R*)-2-Hydroxy-3-[(propan-2-yl)amino]propoxy)benzoesäure

ASK #34984

Molgewicht 297.3899

Bruttoformel C₁₆H₂₇NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-[4-[(2-Methoxyethoxy)methyl]phenoxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #34993

Chemical Abstract Service Nr. 31857-31-5
Molgewicht 112.1331
Bruttoformel C₄H₈N₄
2. Bezeichnung 2-Cyan-1,3-dimethylguanidin

ASK #34994

Chemical Abstract Service Nr. 74886-59-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 220719-43-7
Molgewicht 314.4335
Bruttoformel C₁₀H₁₈N₈S₂
2. Bezeichnung 1,1'-[Disulfandiy]bis(ethan-2,1-diy]bis(2-cyan-3-methylguanidin)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,1'-(Disulfandiydiethylen)bis(2-cyan-3-methylguanidin)

ASK #34995

Chemical Abstract Service Nr. 80304-45-6
Molgewicht 126.1564
Bruttoformel C₆H₁₀N₂O
2. Bezeichnung (5-Ethyl-1*H*-imidazol-4-yl)methanol

ASK #34996

Chemical Abstract Service Nr. 38585-67-0
Molgewicht 171.2632
Bruttoformel C₇H₁₃N₃S
2. Bezeichnung 2-[(5-Methyl-1*H*-imidazol-4-yl)methylsulfanyl]ethanamin

ASK #34997

Chemical Abstract Service Nr. 5391-39-9
Molgewicht 128.1292
Bruttoformel C₅H₈N₂O₂
2. Bezeichnung 1-Acetylimidazolidin-2-on

ASK #34998

Molgewicht 272.1305
Bruttoformel C₁₁H₁₁Cl₂N₃O
2. Bezeichnung 1-{2-[(2,6-Dichlorphenyl)imino]imidazolidin-1-yl}ethanon

ASK #34999

Chemical Abstract Service Nr. 608-31-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 51225-19-5
Molgewicht 162.0166
Bruttoformel C₆H₅Cl₂N
2. Bezeichnung 2,6-Dichloranilin

ASK #35000

3. Bezeichnung Clostridium sordellii, Toxoid

ASK #35001

3. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ A, alpha Toxoid

Zitat Bezeichnung 3 DSMZ

ASK #35002

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Stamm 655, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35004

2. Bezeichnung Humanes kollagenes Bindegewebe aus Sehnen mit oder ohne Knochenansätze ((allogen, avital; mit Angaben zur Haltbarmachung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Sehnenbindegewebe mit oder ohne Knochenansätze vom Menschen, kollagen

ASK #35012

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Outer-membrane-protein-Antigen

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35013

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm WSLB 3012, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35014

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Toxoid Apx I

Zitat Bezeichnung 3 DSMZ

ASK #35015

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Toxoid Apx II

Zitat Bezeichnung 3 DSMZ

ASK #35016

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Toxoid Apx III

ASK #35019

3. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus Typ 1, Stamm C-86 (zytopathogen), inaktiviert

Zitat Bezeichnung 3 ICTV

ASK #35022

3. Bezeichnung Aujeszky-Virus, Stamm NIA3-783 gE- TK-, lebend

ASK #35023

3. Bezeichnung Aujeszky-Virus, Stamm Bartha K/61 gE-, lebend

ASK #35027

3. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm RB94, lebend

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Bovines Respiratorisches Syncytialvirus, Stamm RB94, lebend

ASK #35029

3. Bezeichnung Aujeszky-Virus, Stamm Begonia gE- TK-, lebend

ASK #35030

3. Bezeichnung Infektiöse Hämorrhagische Virus, Stamm 26P4, lebend

ASK #35031

3. Bezeichnung Infektiöse Hämorrhagische Virus, Stamm Cux-1, lebend

ASK #35037

2. Bezeichnung Bordetella bronchiseptica, Stamm 92B, lebend

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35038

2. Bezeichnung Bordetella bronchiseptica, Stamm B-C2, lebend

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35040

2. Bezeichnung Borrelia afzelii, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35041

2. Bezeichnung Borrelia burgdorferi sensu stricto, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35042

2. Bezeichnung Borrelia garinii, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35043

3. Bezeichnung Chlamydia felis, Stamm 905, lebend

ASK #35044

3. Bezeichnung Chlamydia abortus, Stamm ts 1B, lebend

Zitat Bezeichnung 3 DSMZ

ASK #35052

2. Bezeichnung Eimeria acervulina, Stamm HP, lebend

ASK #35053

2. Bezeichnung Eimeria brunetti, Stamm HP, lebend

ASK #35055

2. Bezeichnung Eimeria maxima MFP, lebend

ASK #35056

2. Bezeichnung Eimeria mitis, Stamm HP, lebend

ASK #35057

2. Bezeichnung Eimeria necatrix, Stamm HP, lebend

ASK #35058

2. Bezeichnung Eimeria praecox, Stamm HP, lebend

ASK #35059

2. Bezeichnung Eimeria tenella, Stamm HP, lebend

ASK #35062

2. Bezeichnung Erysipelothrix rhusiopathiae, Serotyp 2, Stamm B-7, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35063

2. Bezeichnung Erysipelothrix rhusiopathiae, Serotyp 2, Stamm IM 950, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35065

2. Bezeichnung Erysipelothrix rhusiopathiae, Stamm M2, Serotyp 2, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35066

2. Bezeichnung Erysipelothrix rhusiopathiae, Serotyp 2, Stamm Se-9, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35071

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F11

ASK #35072

3. Bezeichnung Escherichia coli, Flagellartoxin (FT), inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Escherichia-coli-Flagellartoxinantigen

ASK #35074

3. Bezeichnung Escherichia coli, LT Toxoid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Escherichia-coli-Enterotoxin, hitzelabil, inaktiviert

ASK #35075

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O101, Stamm NADC 1471 (Fimbrienantigen F5), inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Escherichia coli, Stamm NADC 1471, O101 mit Fimbrienantigen 5 (Fimbrienantigen K99), inaktiviert

ASK #35077

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O101 (Fimbrienantigen 41), inaktiviert

ASK #35078

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O101:K99 (Fimbrienantigen F5), inaktiviert

ASK #35079

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O117 (Y-Antigen), inaktiviert

ASK #35080

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O78 (31 A-Antigen), inaktiviert

ASK #35081

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Escherichia coli O78:80 B

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Gammaglobuline mit spezifischen Antikörpertitern gegen Escherichia coli 78:80 B

ASK #35083

2. Bezeichnung Avibacterium paragallinarum, Serotyp B, Stamm Spross, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35084

2. Bezeichnung Avibacterium paragallinarum, Serotyp C, Stamm H-18, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35085

2. Bezeichnung Hämophilus parasuis, Serotyp 5, Stamm 4800, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35086

3. Bezeichnung Histophilus somni, Stamm Bailie, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 3 NCBI

ASK #35087

2. Bezeichnung Hühnerherpesvirus, Serotyp 1, Stamm CVI-988 (zellassoziert), lebend

ASK #35091

2. Bezeichnung Hühnerpockenvirus, Stamm HP-B, lebend

ASK #35092

2. Bezeichnung Immunglobulin G gegen Escherichia coli F5 (K99)

ASK #35094

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Actinobacillus equuli, equine

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Immunserum vom Pferd gegen Actinobacillus equuli

ASK #35096

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Escherichia coli, equine

ASK #35100

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A7, Stamm S1078/81, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35103

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm 249G, inaktiviert

ASK #35104

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm 4-91, lebend

ASK #35105

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm CR88121, lebend

ASK #35106

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm D274, inaktiviert

ASK #35107

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm D274, lebend

ASK #35108

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm Massachusetts H120, lebend

ASK #35110

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Typ Massachusetts, Stamm M41, inaktiviert

ASK #35111

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm V217, lebend

ASK #35112

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm Massachusetts Ma5, lebend

ASK #35113

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm 228E, lebend

ASK #35114

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm Cu-1M, lebend
ASK #35115

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm D78, inaktiviert
ASK #35116

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm D78, lebend
ASK #35117

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm GM97, lebend
ASK #35118

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm LC75, lebend
ASK #35120

2. Bezeichnung Infektiöse Laryngotracheitis-Virus, Stamm Serva, lebend

Zitat Bezeichnung 2 ICTV
ASK #35123

2. Bezeichnung Lawsonia intracellularis, Stamm MS B3903, lebend

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ
ASK #35124

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A9, Stamm S994/77, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ
ASK #35125

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Canicola, Stamm 16070, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ
ASK #35126

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Canicola, Stamm Virbac CBS, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ
ASK #35127

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Stamm 656, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ
ASK #35128

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Icterohaemorrhagiae, Stamm 16069, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ
ASK #35129

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Icterohaemorrhagiae, Stamm Virbac IS3, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ
ASK #35130

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Canicola, Serovar Canicola, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ
ASK #35132

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Icterohaemorrhagiae, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Leptospira interrogans, Serotyp icterohaemorrhagiae, inaktiviert

ASK #35135

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm NL1009, Kapselantigen

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Kapselantigen von Mannheimia haemolytica Serotyp A1, Stamm NL1009

ASK #35137

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm NL1009, Leukotoxoid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Leukotoxoid von Mannheimia haemolytica Serotyp A1, Stamm NL1009

ASK #35140

2. Bezeichnung Microsporium canis, Stamm CCM 8211, inaktiviert

ASK #35141

2. Bezeichnung Microsporium canis var. distortum, Stamm 120, inaktiviert

ASK #35142

2. Bezeichnung Microsporium canis var. obesum, Stamm 1311, inaktiviert

ASK #35143

2. Bezeichnung Microsporium canis, Stamm 1393, inaktiviert

ASK #35144

2. Bezeichnung Nannizzia gypsea, Stamm 59, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Microsporium gypseum, Stamm 59, inaktiviert

ASK #35145

2. Bezeichnung Mycoplasma gallisepticum, Stamm MG 6/85, lebend

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35146

2. Bezeichnung Mycoplasma gallisepticum, Stamm R-980, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35147

2. Bezeichnung Mycoplasma gallisepticum, Stamm S 6, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35148

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35149

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm 11, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35150

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm J, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35151

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm NL 1042, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35152

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm P-5722-3, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35155

2. Bezeichnung Nerz-Enteritis-Virus, Stamm E mink F1, inaktiviert

ASK #35156

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm C2, lebend

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35157

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Clone 30, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35158

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Clone 30, lebend

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35159

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm La Sota, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35160

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Ulster 2C, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35161

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Ulster 2C, lebend

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35162

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm VG/GA, lebend

Zitat Bezeichnung 2 ICTV

ASK #35163

2. Bezeichnung Omega-Interferon felinen Ursprungs, rekombinant

ASK #35164

2. Bezeichnung Ornithobacterium rhinotracheale, Serotyp A, Stamm B3263/91, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35165

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Mannheimia haemolytica, equine

ASK #35167

2. Bezeichnung Bovines Parainfluenzavirus 3, Stamm RLB 103, lebend

ASK #35168

2. Bezeichnung Parapoxvirus ovis, Stamm D1701, inaktiviert

ASK #35169

2. Bezeichnung Moschusenten-Parvovirus, Stamm GM, inaktiviert

ASK #35170

2. Bezeichnung Pasteurella multocida, Serotyp D, rekombinantes Toxin
Zitat Bezeichnung 2 DSMZ
ASK #35171

2. Bezeichnung Pasteurella multocida, Protein dO
Zitat Bezeichnung 2 DSMZ
ASK #35173

2. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Syncytialvirus, Stamm EV 908, inaktiviert
3. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm EV 908, inaktiviert
ASK #35175

2. Bezeichnung Bibersteinia trehalosi, Serotyp T3, Stamm S1109/84, inaktiviert
Zitat Bezeichnung 2 DSMZ
ASK #35178

2. Bezeichnung Tauben-Paramyxovirus 1, Stamm P201, inaktiviert
ASK #35184

3. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Choleraesuis, doppelt attenuierte Mutante, R-Form, Hypoxanthin auxotroph, lebend
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Salmonella choleraesuis, doppelt attenuierte Mutante, R-Form, Hypoxanthin auxotroph, lebend
ASK #35186

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Enteritidis, Stamm 441/014 Adenin-Histidin-auxotroph, lebend
ASK #35187

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Enteritidis, Stamm Sm24/Rif12/Ssq, lebend
ASK #35189

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Typhimurium, Stamm DT104, inaktiviert
ASK #35191

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Typhimurium, Stamm NaI2/Rif9/Rtt, lebend
ASK #35192

2. Bezeichnung Streptococcus equi, Stamm TW928, Deletionsmutante, lebend
ASK #35195

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Tetanustoxin
ASK #35196

2. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Syncytialvirus, Stamm 375, lebend
3. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm 375, lebend
ASK #35197

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm Pasteur RIV, inaktiviert
ASK #35198

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm SAD B19, lebend
ASK #35200

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm SAD Vnukovo-32, inaktiviert
ASK #35201

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm SAG2, lebend
ASK #35202

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm VP 12, inaktiviert
ASK #35203

2. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm G52 (Pasteur), inaktiviert
ASK #35205

2. Bezeichnung Trichophyton equinum, Stamm 381, inaktiviert
ASK #35206

2. Bezeichnung Trichophyton equinum, Stamm CCM F-787, lebend
ASK #35207

2. Bezeichnung Trichophyton mentagrophytes, Stamm 1032, inaktiviert
ASK #35208

2. Bezeichnung Trichophyton sarkisovii, Stamm 551, inaktiviert
ASK #35209

2. Bezeichnung Trichophyton verrucosum, Stamm 410, inaktiviert
ASK #35210

2. Bezeichnung Trichophyton verrucosum, Stamm LTF 130, lebend
ASK #35211

2. Bezeichnung Trichophyton verrucosum, Stamm TV-M-310, lebend
ASK #35212

2. Bezeichnung Hämorrhagische Enteritis-Virus der Puten, Stamm Domermuth, lebend
ASK #35214

2. Bezeichnung Parvovirushepatitis-Virus, Stamm Hoekstra, lebend
ASK #35216

2. Bezeichnung Yersinia ruckeri, Stamm Hagerman (Typ I), inaktiviert
ASK #35217

2. Bezeichnung Aviäres Reovirus, Stamm 1133, lebend
ASK #35218

2. Bezeichnung Aviäres Reovirus, Stamm 1733, inaktiviert
ASK #35219

2. Bezeichnung Aviäres Reovirus, Stamm 2408, inaktiviert
ASK #35223

2. Bezeichnung Bovines Coronavirus, Stamm 800, inaktiviert
ASK #35224

2. Bezeichnung Bovines Coronavirus, Stamm CR1, inaktiviert
ASK #35225

2. Bezeichnung Bovines Coronavirus, Stamm Hansen, lebend
ASK #35226

2. Bezeichnung Bovines Coronavirus, Stamm Mebus, inaktiviert
ASK #35230

2. Bezeichnung Bovines Herpesvirus Typ 1, Stamm Difivac gE-, inaktiviert
ASK #35231

2. Bezeichnung Bovines Herpesvirus Typ 1, Stamm Difivac gE-, lebend
ASK #35232

2. Bezeichnung Bovines Herpesvirus Typ 1, Stamm GK/D gE-, inaktiviert
ASK #35233

2. Bezeichnung Bovines Herpesvirus Typ 1, Stamm GK/D gE-, lebend
ASK #35235

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus 1, Stamm Oregon C24V, lebend
ASK #35236

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Stamm Holland, inaktiviert
ASK #35237

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Stamm 1005/78, inaktiviert
ASK #35238

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Stamm Lincoln, lebend
ASK #35239

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Stamm Rol, inaktiviert
ASK #35240

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Serotyp G6P5, Stamm UK-Compton, inaktiviert
ASK #35242

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus, Stamm 6309 (nicht zytopathisch), inaktiviert
ASK #35243

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus, Stamm 5960 (zytopathisch), inaktiviert
ASK #35245

2. Bezeichnung Canines Adenovirus 2, Stamm Manhattan, lebend
ASK #35246

2. Bezeichnung Canines Adenovirus 2, Stamm DK13, lebend
ASK #35247

2. Bezeichnung Canines Herpesvirus 1, Stamm F205, Glycoproteine
ASK #35250

2. Bezeichnung Canines Parainfluenzavirus, Stamm Cornell, lebend
ASK #35251

2. Bezeichnung Canines Parainfluenzavirus, Stamm Manhattan, lebend
ASK #35252

2. Bezeichnung Canines Parainfluenzavirus, Stamm NL-CPI-5, lebend
ASK #35253

2. Bezeichnung Canines Parvovirus 2b, Stamm CPV39, lebend
ASK #35254

2. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm 154, lebend
ASK #35255

2. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm CAG2, lebend
ASK #35256

2. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm 780916, lebend
ASK #35257

2. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm NL-35-D, lebend
ASK #35260

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm BA5, lebend
ASK #35261

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm Lederle VR 128, lebend
ASK #35262

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm Onderstepoort, lebend
ASK #35264

2. Bezeichnung Felines Calicivirus, Stamm 255, inaktiviert
ASK #35265

2. Bezeichnung Equine Arteritis-Virus, Stamm Bucyrus, inaktiviert
ASK #35267

2. Bezeichnung Equines Herpesvirus 1, Stamm 438/77, inaktiviert
ASK #35270

2. Bezeichnung Equines Herpesvirus 1, Stamm RAC-H, lebend
ASK #35272

2. Bezeichnung Equines Herpesvirus 4, Stamm 405/76, inaktiviert
ASK #35273

2. Bezeichnung Chlamydia felis, Stamm Cello, inaktiviert
ASK #35274

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm CDVU 39, lebend
ASK #35276

2. Bezeichnung Felines Calicivirus, Stamm F9, lebend
ASK #35280

2. Bezeichnung Felines Calicivirus, Stamm 431, inaktiviert
ASK #35281

2. Bezeichnung Felines Calicivirus, Stamm G1, inaktiviert
ASK #35287

2. Bezeichnung Feline Infektiöse Peritonitis-Virus, Stamm DF2-ts, lebend
ASK #35289

2. Bezeichnung Feline Leukämie-Virus, Oberflächenantigen p45
ASK #35290

2. Bezeichnung Feline Leukämie-Virus, Stamm 61E, inaktiviert
ASK #35291

2. Bezeichnung Feline Leukämie-Virus, Stamm Kawakami-Theilen, gp70 antigen
ASK #35293

2. Bezeichnung Kanarienpockenvirus, Stamm vCP97, das die env- und gag-Gene des FeLV-A exprimiert, lebend
ASK #35294

2. Bezeichnung Feline Panleukopenie-Virus, Stamm Schneeopard, lebend
ASK #35295

2. Bezeichnung Feline Panleukopenie-Virus, Stamm CU4, inaktiviert
ASK #35296

2. Bezeichnung Feline Panleukopenie-Virus, Stamm LR72, lebend
ASK #35297

2. Bezeichnung Feline Panleukopenie-Virus, Stamm MW-1, lebend
ASK #35298

2. Bezeichnung Felines Panleukopenievirus, Stamm PLI IV, lebend
ASK #35299

2. Bezeichnung Felines Herpesvirus, Stamm FVRm, lebend
ASK #35300

2. Bezeichnung Felines Herpesvirus, Stamm F2, lebend
ASK #35301

2. Bezeichnung Felines Herpesvirus, Stamm 605, inaktiviert
ASK #35302

2. Bezeichnung Felines Herpesvirus, Stamm G2620A, lebend
ASK #35303

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm 014, inaktiviert
ASK #35304

2. Bezeichnung Influenzavirus A/H3N8, Stamm A/equine-2/Newmarket/2/93, inaktiviert
ASK #35305

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/Equine/1 Newmarket 77, inaktiviert
ASK #35308

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/Equine/2 Borlänge 91, inaktiviert
ASK #35311

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm K22, inaktiviert
ASK #35315

2. Bezeichnung Influenza A/equi-2/Newmarket/2/93 (H3N8)-Rekombinante des Kanarienvirus Stamm vCP1533, lebend

3. Bezeichnung Kanarienvirus, Stamm vCP3011, das das Hämagglutinin-Gen von Pferdeinfluenzastamm A/eq/Richmond/1/07 (H3N8) exprimiert, lebend
ASK #35318

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm NADL-2, inaktiviert
ASK #35319

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A2, Stamm S1126/92, inaktiviert
ASK #35320

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm vHVT013-69 (zellassoziiert), das das VP2-Protein-Gen des Infektiöse Bursitis-Virus exprimiert, lebend
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Putenherpesvirus, Stamm vHVT013-69 lebend, rekombinant
ASK #35322

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A6, Stamm S1084/81, inaktiviert
ASK #35329

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm S-80, inaktiviert
ASK #35330

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm P120, inaktiviert
ASK #35331

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm ATCC VR 2332 (Genotyp 2), lebend
ASK #35332

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm DV, lebend

ASK #35336

2. Bezeichnung Aviäres Metapneumovirus, Stamm BUT1 #8544, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm BUT1 8544, inaktiviert

ASK #35338

2. Bezeichnung Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm Clone K, lebend

ASK #35339

2. Bezeichnung Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm PL21, lebend

ASK #35340

2. Bezeichnung Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm VCO3, inaktiviert

ASK #35341

2. Bezeichnung Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm VCO3, lebend

ASK #35342

2. Bezeichnung Bibersteinia trehalosi, Serotyp T4, Stamm S1085/81, inaktiviert

ASK #35343

2. Bezeichnung Bibersteinia trehalosi, Serotyp T10, Stamm S1075/81, inaktiviert

ASK #35344

2. Bezeichnung Bibersteinia trehalosi, Serotyp T15, Stamm S1105/84, inaktiviert

ASK #35345

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Stamm 657, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35346

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Stamm 658, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35347

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Stamm 1048, inaktiviert

Zitat Bezeichnung 2 DSMZ

ASK #35359

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Salmonella enterica, subsp. enterica, Serovare Dublin, equine

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Immunserum vom Pferd gegen Salmonella dublin, hyperimmunisiert

ASK #35360

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Salmonella enteritidis, equine

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Immunserum vom Pferd gegen Salmonella enteritidis, hyperimmunisiert

ASK #35361

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Salmonella typhimurium, equine

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Immunserum vom Pferd gegen Salmonella typhimurium, hyperimmunisiert

ASK #35362

3. Bezeichnung Immunglobuline gegen Salmonella rostock, equine

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Immenserum vom Pferd gegen Salmonella rostock, hyperimmunisiert

ASK #35363

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Streptococcus pneumoniae, equine

ASK #35364

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Streptococcus equi ssp. zooepidemicus, equine

ASK #35366

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen felines Panleukopenie-Virus

ASK #35367

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen felines Herpesvirus

ASK #35368

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Calicivirus, Stamm 255

ASK #35369

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Calicivirus, Stamm 2024

ASK #35372

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F41

ASK #35378

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/Equine/2 Kentucky 1/98, inaktiviert

ASK #35381

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Klon 13-1, lebend

ASK #35389

2. Bezeichnung Eimeria acervulina, Stamm 003, lebend

ASK #35390

2. Bezeichnung Eimeria maxima, Stamm 013, lebend

ASK #35391

2. Bezeichnung Eimeria mitis, Stamm 006, lebend

ASK #35392

2. Bezeichnung Eimeria praecox, Stamm 007, lebend

ASK #35395

3. Bezeichnung Tauben-Paramyxovirus 1, Stamm 988M-ca, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Aviäres Paramyxovirus 1, Stamm 988M-ca, lebend

ASK #35397

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Canicola, Stamm Ca-12-000, inaktiviert

ASK #35398

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Icterohaemorrhagiae, Stamm 820K, inaktiviert

ASK #35400

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm Winterfield 2512, lebend

ASK #35401

2. Bezeichnung Egg Drop Syndrom 1976-Virus, Stamm BC14, inaktiviert

ASK #35405

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm NDV_CLS, lebend
ASK #35411

2. Bezeichnung Egg Drop Syndrom-Virus (EDS76), Stamm V127, inaktiviert
ASK #35414

2. Bezeichnung Avibacterium paragallinarum, Serotyp A, Stamm 083, inaktiviert
ASK #35416

2. Bezeichnung Mycobacterium bovis, Stamm AN5, gereinigtes Proteinderivat
ASK #35421

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus, Stamm KY1203 (nicht zytopathogen), inaktiviert
ASK #35422

2. Bezeichnung Puten-Rhinotracheitis-Virus, Stamm 11/94, lebend
ASK #35426

2. Bezeichnung Myxomatose-Virus, Stamm CAMP V-219, lebend
ASK #35427

2. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Stamm CAMP V-351, inaktiviert
ASK #35428

2. Bezeichnung West Nil Virus, Stamm VM-2, inaktiviert
ASK #35435

2. Bezeichnung Yersinia ruckeri, Stamm SP/7/04 (EX5-Biotyp), inaktiviert
ASK #35438

2. Bezeichnung Clostridium septicum, Toxoid
ASK #35439

2. Bezeichnung Porzines Circovirus Typ 2, ORF2 Protein
ASK #35440

2. Bezeichnung Porzines Circovirus Typ 2, inaktiviert
ASK #35441

2. Bezeichnung Leptospira borgpetersenii, Serovar Hardjo, Typ hardjobovis, inaktiviert
ASK #35442

2. Bezeichnung Influenza A/equi-2/Ohio/03(H3N8)-Rekombinante des Kanarienvogelgrippevirus (Stamm vCP2242), lebend
3. Bezeichnung Kanarienvogelgrippevirus, Stamm vCP2242, das das Hämagglutinin-Gen von Pferdeinfluenzastamm A/eq/Ohio/03 (H3N8) exprimiert, lebend
ASK #35443

2. Bezeichnung Aviäres Influenzavirus A, Subtyp H5N2, Stamm A/duck/Potsdam/1402/86, inaktiviert
ASK #35444

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm J5, inaktiviert
ASK #35445

2. Bezeichnung Staphylococcus aureus (CP8), Stamm SP 140, inaktiviert, der schleimassozierten Antigenkomplex (SAAC) exprimiert
3. Bezeichnung Staphylococcus aureus, Stamm SP140 (Kapsel-Polysaccharid Typ 8), inaktiviert
ASK #35460

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F4ab
ASK #35461

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F4ac
ASK #35462

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F5
ASK #35463

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F6
ASK #35464

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 8 (BTV-8), Stamm BEL2006/01, inaktiviert

3. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 8, inaktiviert
ASK #35466

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 8, Stamm BTV-8/BEL2006/02, inaktiviert
ASK #35467

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/swine/Bakum/IDT1769/2003 (H3N2), inaktiviert
ASK #35468

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/swine/Haselünne/IDT2617/2003 (H1N1), inaktiviert
ASK #35469

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/swine/Bakum/1832/2000 (H1N2), inaktiviert
ASK #35470

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm V877, lebend
ASK #35471

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm CH/80, lebend
ASK #35472

2. Bezeichnung Bordetella bronchiseptica, Stamm 833CER, inaktiviert
ASK #35473

2. Bezeichnung Staupevirus, Stamm D 84/1, lebend
ASK #35477

2. Bezeichnung Canines Adenovirus 2, Stamm CAV-2-Bio 13, lebend
ASK #35478

2. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm CPV-Bio 12, lebend
ASK #35479

2. Bezeichnung Canines Parainfluenzavirus, Typ 2, Stamm CPIV-2 Bio 15, lebend
ASK #35480

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Icterohaemorrhagiae, Stamm MSLB 1008, inaktiviert
ASK #35481

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Canicola, Stamm MSLB 1010, inaktiviert
ASK #35482

2. Bezeichnung Leptospira kirschneri, Serovar Grippotyphosa, Stamm MSLB 1009, inaktiviert
ASK #35485

2. Bezeichnung Kanarienvogelpockenvirus, Stamm vCP65, das das Glykoprotein G-Gen des Tollwut-Virus exprimiert, lebend
ASK #35486

2. Bezeichnung Bovines Herpesvirus Typ 1, Stamm CEDDEL gE- und TK-, lebend
ASK #35487

2. Bezeichnung Taubenpockenvirus, Stamm NJ, lebend
ASK #35488

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 1, Stamm BTV-1/ALG2006/01 E1, inaktiviert

ASK #35489

2. Bezeichnung Europäische Schweinepest-Virus, E2-Subunit-Antigen

ASK #35490

2. Bezeichnung Mycoplasma synoviae, Stamm MS-H, lebend

ASK #35500

Chemical Abstract Service Nr. 15469-97-3

Molgewicht 310.3917

Bruttoformel $C_{22}H_{18}N_2$

2. Bezeichnung 1-(Triphenylmethyl)-1*H*-imidazol

ASK #35501

Chemical Abstract Service Nr. 4656-86-4

Molgewicht 137.0995

Bruttoformel $C_4H_3N_5O$

2. Bezeichnung 1*H*-Imidazo[4,5-*d*][1,2,3]triazin-4(5*H*)-on

ASK #35502

Chemical Abstract Service Nr. 360-97-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 932-15-0

Molgewicht 126.1166

Bruttoformel $C_4H_6N_4O$

2. Bezeichnung 5-Amino-1*H*-imidazol-4-carboxamid

ASK #35503

Molgewicht 139.1154

Bruttoformel $C_4H_5N_5O$

2. Bezeichnung 5-Diazenyl-1*H*-imidazol-4-carboxamid

ASK #35504

Chemical Abstract Service Nr. 33120-34-2

Molgewicht 419.4763

Bruttoformel $C_{23}H_{25}N_5O_3$

2. Bezeichnung 8-[[2-(Diphenylmethoxy)ethyl]methylamino]-1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion

ASK #35506

Chemical Abstract Service Nr. 7775-11-3

Molgewicht 161.9732

Bruttoformel $CrNa_2O_4$

Vorzugsbezeichnung Natriumchromat

International Nonproprietary Name (INN.L11)

2. Bezeichnung Natrium[tetraoxochromat()]

ASK #35507

Molgewicht 540.57

Bruttoformel $C_{22}H_{36}N_8O_8$

2. Bezeichnung 2,2'-[[6-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4,8-bis(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2-yl]nitrido]diethanol

ASK #35508

Molgewicht 504.6256

Bruttoformel C₂₄H₄₀N₈O₄

2. Bezeichnung 2,2',2'',2'''-[[6,8-Bis(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2,4-diyl]dinitrido]tetraethanol

ASK #35509

Chemical Abstract Service Nr. 60286-30-8

Molgewicht 480.5611

Bruttoformel C₂₁H₃₆N₈O₅

2. Bezeichnung 2,2',2'',2'''-[[4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-8-(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin-2,6-diyl]dinitrido]tetraethanol

ASK #35510

Chemical Abstract Service Nr. 7139-02-8

Molgewicht 367.2762

Bruttoformel C₁₆H₂₀Cl₂N₆

2. Bezeichnung 2,6-Dichlor-4,8-bis(piperidin-1-yl)pyrimido[5,4-*d*]pyrimidin

ASK #35511

Chemical Abstract Service Nr. 120-20-7

Molgewicht 181.2316

Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₂

2. Bezeichnung 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethanamin

ASK #35512

Chemical Abstract Service Nr. 120279-95-0

Molgewicht 324.44

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₄S₃

2. Bezeichnung (4*R*,6*R*)-4-Ethylamino-6-methyl-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4*H*-7⁶-thieno[2,3-*b*]thiopyran-2-sulfonamid

ASK #35513

Chemical Abstract Service Nr. 120279-90-5

Molgewicht 324.44

Bruttoformel C₁₀H₁₆N₂O₄S₃

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*,6*S*)-4-Ethylamino-6-methyl-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4*H*-7⁶-thieno[2,3-*b*]thiopyran-2-sulfonamid

ASK #35514

Formelstamm (C₁₀-H₁₈-B-N₂-O₇-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 336.1928

Bruttoformel C₁₀H₁₇BN₂O₆S₂

2. Bezeichnung (2-[[[(4*S*,6*S*)-6-Methyl-7,7-dioxo-2-sulfamoyl-5,6-dihydro-4*H*-7⁶-thieno[2,3-*b*]thiopyran-4-yl]amino]ethyl)boronsäure

ASK #35515

Chemical Abstract Service Nr. 154154-90-2

Molgewicht 296.3869

Bruttoformel	C ₈ H ₁₂ N ₂ O ₄ S ₃
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4-Amino-6-methyl-7,7-dioxo-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -7 ⁶ -thieno[2,3- <i>b</i>]thiopyran-2-sulfonamid

ASK #35517

Chemical Abstract Service Nr.	10054-06-5
Molgewicht	204.3098
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,2' <i>S</i>)-2,2'-[Ethan-1,2-diylbis(azandiyl)]bis(butan-1-ol)

ASK #35518

Chemical Abstract Service Nr.	10054-05-4
Molgewicht	204.3098
Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	2,2'-[Ethan-1,2-diylbis(azandiyl)]bis[(2 <i>R</i>)-butan-1-ol]

ASK #35520

Chemical Abstract Service Nr.	76811-98-8
Formelstamm	(C ₃₂ -H ₃₆ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	499.6405
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₄
2. Bezeichnung	2-[4-(4-[4-[(Hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl]butanoyl)phenyl]-2-methylpropansäure

ASK #35521

Chemical Abstract Service Nr.	479035-75-1
Formelstamm	(C ₃₂ -H ₃₈ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	501.6564
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₉ NO ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -2-[3-[(1 <i>R</i>)-1-Hydroxy-4-[4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl]butyl]phenyl]-2-methylpropansäure

ASK #35522

Chemical Abstract Service Nr.	185066-37-9
Molgewicht	457.6469
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-4-[4-[(Hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl]-1-[4-(propan-2-yl)phenyl]butan-1-ol

ASK #35523

Chemical Abstract Service Nr.	154825-96-4
Molgewicht	515.6829
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ NO ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Methyl(2-[4-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxy-4-[4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl]butyl]phenyl)-2-methylpropanoat)

ASK #35526

Formelstamm	(C ₃₂ -H ₃₆ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	483.6411
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₇ NO ₃

2. Bezeichnung *rac*-2-(4-((1*R*)-1-Hydroxy-4-[4-(diphenylmethylidene)piperidin-1-yl]butyl)phenyl)-2-methylpropansäure

ASK #35527

Chemical Abstract Service Nr. 185066-33-5

Formelstamm (C₃₁-H₃₆-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 487.6298

Bruttoformel C₃₁H₃₇NO₄

2. Bezeichnung *rac*-2-{4-[(1*R*)-1-Hydroxy-4-{4-[(hydroxy)(diphenyl)methyl]piperidin-1-yl}butyl]phenyl}propansäure

ASK #35528

Chemical Abstract Service Nr. 2513-33-9

Formelstamm (C₁₄-H₉-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 258.2262

Bruttoformel C₁₄H₁₀O₅

2. Bezeichnung 2-(2,4-Dihydroxybenzoyl)benzoessäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #35534

Chemical Abstract Service Nr. 75290-51-6

Formelstamm (C₉-H₉-F-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 215.1784

Bruttoformel C₉H₁₀FNO₄

Vorzugsbezeichnung Fluorodopa

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(2-fluor-4,5-dihydroxyphenyl)propansäure

ASK #35535

Chemical Abstract Service Nr. 1631-73-8

Molgewicht 164.8215

Bruttoformel C₃H₁₀Sn

2. Bezeichnung Trimethylstannan

ASK #35536

Chemical Abstract Service Nr. 130535-32-9

Formelstamm (C₉-H₉-(18)F-N-O₄)⁻ H⁺

Bruttoformel C₉H₁₀¹⁸FNO₄

2. Bezeichnung (2*R*)-2-Amino-3-(2-(¹⁸F)fluor-4,5-dihydroxyphenyl)propansäure

ASK #35538

Chemical Abstract Service Nr. 56177-80-1

Molgewicht 158.1304

Bruttoformel C₆H₇FN₂O₂

2. Bezeichnung 2-Ethoxy-5-fluorpyrimidin-4(1*H*)-on

ASK #35539

Chemical Abstract Service Nr. 119-56-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 118014-08-7
Molgewicht 218.6788
Bruttoformel C₁₃H₁₁ClO
2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-(4-Chlorphenyl)phenylmethanol

ASK #35540

Chemical Abstract Service Nr. 134-85-0
Molgewicht 216.663
Bruttoformel C₁₃H₉ClO
2. Bezeichnung (4-Chlorphenyl)(phenyl)methanon

ASK #35541

Chemical Abstract Service Nr. 4394-85-8
Molgewicht 115.1305
Bruttoformel C₅H₉NO₂
2. Bezeichnung Morpholin-4-carbaldehyd

ASK #35542

Molgewicht 139.1552
Bruttoformel C₆H₉N₃O
2. Bezeichnung (2*E*)-2-[(Morpholin-4-yl)imino]acetonitril

ASK #35544

Chemical Abstract Service Nr. 13732-69-9
Molgewicht 354.4825
Bruttoformel C₂₃H₃₀O₃
2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-oxo-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ylacetat

ASK #35545

Chemical Abstract Service Nr. 74183-55-4
Molgewicht 327.4605
Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₂
Vorzugsbezeichnung (*E*)-Norelgestromin
International Nonproprietary Name (INN.L45)
2. Bezeichnung (3*E*)-13-Ethyl-3-hydroxyimino-18,19-dinor-17 -pregn-4-en-20-in-17-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (E)-13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17alpha-pregn-4-en-20-in-3-onoxim; (E)-Levonorgestreloxim

ASK #35546

Chemical Abstract Service Nr. 74183-54-3
Molgewicht 327.4605
Bruttoformel C₂₁H₂₉NO₂
Vorzugsbezeichnung (*Z*)-Norelgestromin

International Nonproprietary Name (INN.L45)

2. Bezeichnung (3Z)-13-Ethyl-3-hydroxyimino-18,19-dinor-17 β -pregn-4-en-20-in-17-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Z)-13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 α -pregn-4-en-20-in-3-onoxim; (Z)-Levonorgestreloxim

ASK #35547

Formelstamm C₅-H₈-N₄-O₁₂ . x(C₁₂-H₂₂-O₁₁ . H₂-O) . y(C₆-H₁₄-O₆)

Vorzugsbezeichnung Pentaerythryltetranitrat-Verreibung

International Nonproprietary Name (INN.L1)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1355; Ph.Eur.2002,4.00/1355; Ph.Eur.2005,5.0/1355

2. Bezeichnung [2,2-Bis(nitrooxymethyl)propan-1,3-diy]dinitrat, Feststoffpulvergemisch mit β -D-Galactopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-D-glucose 1 H₂O und/oder D-Mannitol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pentaerythryltetranitrat, Feststoffpulvergemisch mit Lactose-Monohydrat und/oder Mannitol

ASK #35548

Chemical Abstract Service Nr. 59669-16-8

Formelstamm (C₇-(¹³C)-H₁₅-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 145.2041

Bruttoformel C₈H₁₆O₂

Vorzugsbezeichnung (1-¹³C)Octansäure

International Nonproprietary Name (INN.L24)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1-(¹³C)Caprylsäure

ASK #35549

Formelstamm C₁₈-H₂₃-N-O₄ . Br-H

Molgewicht 398.2915

Bruttoformel C₁₈H₂₄BrNO₄

2. Bezeichnung *rac*-5-[(1*R*)-1-Hydroxy-2-[(2*R*)-1-(4-hydroxy-3-methylphenyl)propan-2-yl]amino]ethyl]benzol-1,3-diol-hydrobromid

ASK #35550

Chemical Abstract Service Nr. 685523-06-2

Formelstamm (C₁₂-H₁₉-N₂-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 240.2988

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₃

2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-*L*-Alanyloctahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #35551

Molgewicht 222.2835

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O₂

2. Bezeichnung (3*S*,5*aS*,9*aS*,10*aS*)-3-Methyldecahydropyrazino[1,2-*a*]indol-1,4-dion

ASK #35552

Chemical Abstract Service Nr. 111836-22-7

Formelstamm (C11-H16-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 211.2576
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₃
2. Bezeichnung (2S,3aS,7aS)-1-Acetyloctahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #35553

Formelstamm (C18-H29-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 354.4412
Bruttoformel C₁₈H₃₀N₂O₅
2. Bezeichnung (2S,3aS,7aS)-1-*N*-[(2*S*)-1-Methoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #35554

Formelstamm (C19-H33-N2-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 370.4837
Bruttoformel C₁₉H₃₄N₂O₅
2. Bezeichnung (2*S*)-3-Cyclohexyl-2-{2-*N*-[(2*S*)-1-ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alaninamido}propansäure

ASK #35555

Formelstamm (C28-H44-N3-O6)⁻ H⁺
Molgewicht 519.6734
Bruttoformel C₂₈H₄₅N₃O₆
2. Bezeichnung (2S,3aS,7aS)-1-((2S,3aS,7aS)-1-*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #35556

Chemical Abstract Service Nr. 27262-40-4
Molgewicht 232.3214
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)piperidin-2-carboxamid

ASK #35558

Chemical Abstract Service Nr. 34811-66-0
Molgewicht 246.348
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O
Vorzugsbezeichnung (*R*)-Mepivacain
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid

ASK #35559

Chemical Abstract Service Nr. 24358-84-7
Molgewicht 246.348
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Dexivacain
International Nonproprietary Name INN.L9
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-(2,6-Dimethylphenyl)-1-methylpiperidin-2-carboxamid

ASK #35560

Chemical Abstract Service Nr. 98626-59-6
Molgewicht 260.3746
Bruttoformel C₁₆H₂₄N₂O
2. Bezeichnung (2S)-N-(2,6-Dimethylphenyl)-1-ethylpiperidin-2-carboxamid

ASK #35562

Chemical Abstract Service Nr. 265120-58-9
Molgewicht 274.4011
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O
2. Bezeichnung (2S)-N-(2,6-Dimethylphenyl)-1-(propan-2-yl)piperidin-2-carboxamid

ASK #35563

Molgewicht 272.3853
Bruttoformel C₁₇H₂₄N₂O
2. Bezeichnung (8aS)-2-(2,6-Dimethylphenyl)-3,3-dimethyloctahydroimidazo[1,5-a]pyridin-1-on

ASK #35564

Chemical Abstract Service Nr. 98717-16-9
Molgewicht 274.4011
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₂O
Vorzugsbezeichnung (R)-Ropivacain
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung (2R)-N-(2,6-Dimethylphenyl)-1-propylpiperidin-2-carboxamid

ASK #35565

Chemical Abstract Service Nr. 79836-45-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 107539-00-4
Molgewicht 306.2296
Bruttoformel C₁₇H₁₇Cl₂N
2. Bezeichnung rac-(1R,4S)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-N-methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin

ASK #35566

Chemical Abstract Service Nr. 52758-03-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 54308-15-5
Molgewicht 237.3395
Bruttoformel C₁₇H₁₉N
2. Bezeichnung rac-(1R,4R)-N-Methyl-4-phenyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin

ASK #35567

Chemical Abstract Service Nr. 107538-91-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 91743-00-9
Molgewicht 271.7845
Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,4*R*)-4-(4-Chlorphenyl)-*N*-methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin
ASK #35568

Molgewicht 271.7845

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,4*R*)-4-(3-Chlorphenyl)-*N*-methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin

ASK #35569

Chemical Abstract Service Nr. 79560-19-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 79836-44-5

Molgewicht 291.1719

Bruttoformel C₁₆H₁₂Cl₂O

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-3,4-dihydronaphthalin-1(2*H*)-on

ASK #35572

Chemical Abstract Service Nr. 79617-98-4

Molgewicht 306.2296

Bruttoformel C₁₇H₁₇Cl₂N

2. Bezeichnung (1*R*,4*R*)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-*N*-methyl-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin

ASK #35573

Chemical Abstract Service Nr. 57517-54-1

Molgewicht 352.4699

Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₂

2. Bezeichnung Ethyl[(12*S*,13*aS*,13*bS*)-13*a*-ethyl-2,3,5,6,12,13,13*a*,13*b*-octahydro-1*H*-indolo[3,2,1-*de*]pyrido[3,2,1-*ij*][1,5]naphthyridin-12-carboxylat] [Korrektur: falsche *RS*-Racematsymbole zu *S*-Stereosymbolen geändert]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN[korr.]

3. Bezeichnung (14*S*)-Ethyl(vincan-14-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Dihydrovinpocetin

ASK #35574

Chemical Abstract Service Nr. 1076-38-6

Molgewicht 162.1421

Bruttoformel C₉H₆O₃

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-2*H*-chromen-2-on

ASK #35575

Chemical Abstract Service Nr. 15156-56-6

Molgewicht 264.3184

Bruttoformel C₁₈H₁₆O₂

2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-3-(2-Hydroxyphenyl)-5-phenylcyclohex-2-enon

3. Bezeichnung 3-(2-Hydroxyphenyl)-5-phenylcyclohex-2-en-1-on

ASK #35576

Chemical Abstract Service Nr. 114041-32-6
Molgewicht 611.7655
Bruttoformel C₃₅H₄₉NO₈
2. Bezeichnung (1³E,1^{3a}S,1⁴R,1⁷R,1^{7a}R,4²R,4⁴S,4⁶R,4'E,5'S,6E,6'S,9R,10E)-6'-[(2E)-But-2-en-2-yl]-1^{3a},1⁷-dihydroxy-4'-methoxyimino-1⁶,5',7,9-tetramethyl-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1²H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxa]ASK #35577
Molgewicht 625.792
Bruttoformel C₃₆H₅₁NO₈
2. Bezeichnung (1³E,1^{3a}S,1⁴R,1⁷R,1^{7a}R,4²R,4⁴S,4⁶R,4'Z,6E,6'S,9R,10E)-1^{3a},1⁷-Dihydroxy-4'-methoxyimino-1⁶,7,9-trimethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1²H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxa]ASK #35578
Chemical Abstract Service Nr. 114041-23-5
Molgewicht 625.792
Bruttoformel C₃₆H₅₁NO₈
2. Bezeichnung (1³E,1^{3a}S,1⁴R,1⁷R,1^{7a}R,4²R,4⁴S,4⁶R,4'E,5'S,6E,6'S,9R,10E)-1^{3a},1⁷-Dihydroxy-4'-methoxyimino-1⁶,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-pent-2-en-2-yl]-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1²H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxa]ASK #35579
Molgewicht 639.8186
Bruttoformel C₃₇H₅₃NO₈
2. Bezeichnung (1³E,1^{3a}S,1⁴S,1⁷R,1^{7a}R,4²R,4⁴S,4⁶R,4'E,5'S,6E,6'S,9R,10E)-1^{3a},1⁷-Dihydroxy-4'-methoxyimino-1⁶,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1²H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxa]ASK #35580
Molgewicht 639.8186
Bruttoformel C₃₇H₅₃NO₈
2. Bezeichnung (1³E,1^{3a}R,1⁶S,1⁷R,1^{7a}R,4²R,4⁴S,4⁶R,4'E,5'S,6E,6'S,9R,10E)-1^{3a},1⁷-Dihydroxy-4'-methoxyimino-1⁶,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1^{3a},1⁶,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1²H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxa]ASK #35581
Molgewicht 613.8244
Bruttoformel C₃₆H₅₅NO₇
2. Bezeichnung (1²R,1⁴S,1⁶R,4¹R,4²S,4⁴S,4'E,5E,5'S,6'S,7E,9R,11E)-4²,4⁴-Dihydroxy-4'-methoxyimino-4⁵,5',5',9,11-pentamethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-2-oxaspiro[1(4,2)-oxana-4(1,2)-cyclohexanacyclotridecaphan-4(5',9,11)-oxa]ASK #35582
Molgewicht 621.8033
Bruttoformel C₃₇H₅₁NO₇
2. Bezeichnung (1³E,1^{3a}R,1^{7a}R,4²R,4⁴S,4⁶R,4'E,5'S,6E,6'S,9R,10E)-1^{3a}-Hydroxy-4'-methoxyimino-1⁶,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1^{3a},1^{7a}-dihydro-1²H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4(4,2)-oxanacyclododecan-4(2)-oxa]ASK #35583

Chemical Abstract Service Nr. 113463-31-3

Molgewicht 672.9114
Bruttoformel C₃₈H₅₆O₈S

2. Bezeichnung (1³E,1^{3a}S,1⁴R,1⁷R,1^{7a}R,4²R,4⁴S,4⁶S,4⁶S,4⁶S,5⁶S,6E,6⁶S,9R,10E)-1^{3a},1⁷-Dihydroxy-1⁶,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-4'-[(methylsulfanyl)methoxy]-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1²H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4,2-dion]

ASK #35584
Molgewicht 699.9368
Bruttoformel C₃₉H₅₇NO₈S

2. Bezeichnung (1³E,1^{3a}S,1⁴R,1⁷R,1^{7a}R,4²R,4⁴S,4⁶R,4⁶E,5⁶S,6E,6⁶S,9R,10E)-1⁷-Hydroxy-4'-methoxyimino-1⁶,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1^{3a}-[(methylsulfanyl)methoxy]-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1²H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4,2-dion]

ASK #35585
Molgewicht 774.9155
Bruttoformel C₄₄H₅₆NO₁₁

2. Bezeichnung {(1³E,1^{3a}S,1⁴R,1⁷R,1^{7a}R,4²R,4⁴S,4⁶R,4⁶E,5⁶S,6E,6⁶S,9R,10E)-1^{3a}-Hydroxy-4'-methoxyimino-1⁶,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-2-oxo-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1²H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4,2-dion]}

ASK #35586
Chemical Abstract Service Nr. 119718-45-5

Molgewicht 639.8186
Bruttoformel C₃₇H₅₃NO₈

2. Bezeichnung (1³E,1^{3a}S,1⁴R,1⁷R,1^{7a}R,4²R,4⁴S,4⁶R,4⁶Z,5⁶S,6E,6⁶S,9R,10E)-1^{3a},1⁷-Dihydroxy-4'-methoxyimino-1⁶,5',7,9-tetramethyl-6'-[(2E)-4-methylpent-2-en-2-yl]-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1²H-3-oxaspiro[1(4,3)-benzofurana-4,2-dion]

ASK #35587
Chemical Abstract Service Nr. 105149-04-0

Molgewicht 364.8631
Bruttoformel C₂₀H₂₅ClO₄

Vorzugsbezeichnung Osateron

International Nonproprietary Name INN.L33

2. Bezeichnung 6-Chlor-17-hydroxy-2-oxapregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #35588

Chemical Abstract Service Nr. 105149-00-6

Molgewicht 406.8998
Bruttoformel C₂₂H₂₇ClO₅

Vorzugsbezeichnung Osateronacetat

International Nonproprietary Name (INN.L33)

2. Bezeichnung 6-Chlor-3,20-dioxo-2-oxapregna-4,6-dien-17-ylacetat

ASK #35589

2. Bezeichnung Triticum-turgidum-durum-Grieß

3. Bezeichnung Hartweizengrieß

ASK #35591

Chemical Abstract Service Nr. 618385-01-6

Molgewicht 492.5817

Bruttoformel C₂₉H₃₃FN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Vorapaxar

International Nonproprietary Name INN.L66:corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; USAN; (JAN); ChemIDplus; PubChem; MIOL2014; ROMP2014; KEGG.D09765; EUTCT; MeSH; CAS; MAR2014; ChemSpider

2. Bezeichnung Ethyl[*N*-((1*R*,3*aR*,4*aR*,6*R*,8*aR*,9*S*,9*aS*)-9-((1*E*)-2-[5-(3-fluorphenyl)pyridin-2-yl]ethenyl)-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3-*c*]furan-6-yl)carbamat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(1*R*,3*aR*,4*aR*,6*R*,8*aR*,9*S*,9*aS*)-9-((1*E*)-2-[5-(3-Fluorphenyl)pyridin-2-yl]ethenyl)-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3-*c*]furan-6-yl]carbamidsäureethylester; Ethyl[[(1*R*,3*aR*,4*aR*,6*R*,8*aR*,9*S*,9*aS*)-9-((1*E*)-2-[5-(3-fluorphenyl)pyridin-2-yl]ethen-1-yl)-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3-*c*]furan-6-yl]carbamat]; Ethyl-[(1*R*,3*aR*,4*aR*,6*R*,8*aR*,9*S*,9*aS*)-9-((1*E*)-2-[5-(3-fluorphenyl)-2-pyridinyl]vinyl)-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3-*c*]furan-6-yl]carbamat

ASK #35592

Chemical Abstract Service Nr. 705260-08-8

Formelstamm C29-H33-F-N2-O4 . H2-O4-S

Molgewicht 590.6602

Bruttoformel C₂₉H₃₅FN₂O₈S

Vorzugsbezeichnung Vorapaxarsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L66:corr.CN)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Ethyl[*N*-((1*R*,3*aR*,4*aR*,6*R*,8*aR*,9*S*,9*aS*)-9-((1*E*)-2-[5-(3-fluorphenyl)pyridin-2-yl]ethenyl)-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3-*c*]furan-6-yl)carbamat]-sulfat (1:1)

ASK #35594

Chemical Abstract Service Nr. 871224-64-5

Molgewicht 512.5633

Bruttoformel C₂₉H₃₁F₃N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Almorexant

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (2*R*)-2-[(1*S*)-6,7-Dimethoxy-1-{2-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]-*N*-methyl-2-phenylacetamid

ASK #35595

Formelstamm C29-H31-F3-N2-O3 . Cl-H

Molgewicht 549.0242

Bruttoformel C₂₉H₃₂ClF₃N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Almorexanthydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L60)
2. Bezeichnung (2*R*)-2-[(1*S*)-6,7-Dimethoxy-1-{2-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]-*N*-methyl-2-phenylacetamid-hydrochlorid
ASK #35596

Chemical Abstract Service Nr. 763903-67-9
Formelstamm (C₃₅-H₆₃-F-N₂-O₈-P-S)⁻ H⁺
Molgewicht 722.9284
Bruttoformel C₃₅H₆₄FN₂O₈PS
Vorzugsbezeichnung Fosaltudintidoxil

International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung [2-Decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl]{{{(2*R*,3*S*,5*R*)-3-fluor-5-(5-methyl-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-1-yl)oxolan-2-yl)methyl}hydrogenphosphat
ASK #35597

Chemical Abstract Service Nr. 171241-09-1
Formelstamm (C₃₅-H₆₃-F-N₂-O₈-P-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 744.9103
Bruttoformel C₃₅H₆₃FN₂NaO₈PS
Vorzugsbezeichnung Fosaltudintidoxil-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L57)
2. Bezeichnung [2-Decyloxy-3-(dodecylsulfanyl)propyl]{{{(2*R*,3*S*,5*R*)-3-fluor-5-(5-methyl-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-1-yl)oxolan-2-yl)methyl}(natrium)phosphat
ASK #35598

Chemical Abstract Service Nr. 479407-11-9
Formelstamm (C₆-H₁₅-(18)F-N-O)⁺ Cl⁻
Bruttoformel C₆H₁₅ClFNO
2. Bezeichnung 2-(¹⁸F)Fluor-*N*-(2-hydroxyethyl)-*N,N*-dimethylethanaminiumchlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2-((¹⁸F)Fluorethyl)(2-hydroxyethyl)dimethylammoniumchlorid; N-(2-[(¹⁸F)Fluorethyl]norcholinchlorid; [(¹⁸F)Fluorethylcholinchlorid; [(¹⁸F)Fluoroethylcholinchlorid; N-(2-[(¹⁸F)Fluorethyl]demethylcholinchlorid

ASK #35599
Chemical Abstract Service Nr. 830354-48-8
Formelstamm (C₂₃-H₃₃-O₅)⁻ H⁺ . C₄-H₁₁-N-O₂
Molgewicht 495.6487
Bruttoformel C₂₇H₄₅NO₇
Vorzugsbezeichnung Treprostinil-Diolamin

International Nonproprietary Name INN.L49,v.L22
2. Bezeichnung 2-[(1*R*,2*R*,3*aS*,9*aS*)-2-Hydroxy-1-[(3*S*)-3-hydroxyoctyl]-2,3,3*a*,4,9,9*a*-hexahydro-1*H*-cyclopenta[*b*]naphthalin-5-yloxy]essigsäure-2,2'-Azandiyl-diethanol-Salz
ASK #35600

Chemical Abstract Service Nr. 375-22-4
Formelstamm (C₄-F₇-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 214.0384

Bruttoformel C₄HF₇O₂

2. Bezeichnung Heptafluorbutansäure

ASK #35602

Chemical Abstract Service Nr. 11027-63-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 31712-40-0; 37264-64-5; 40737-96-0

Molgewicht 466.4352

Bruttoformel C₂₂H₂₆O₁₁

2. Bezeichnung {{{(1*S*,4*aR*,5*S*,7*aS*)-1-(-*D*-Glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-1,4*a*,5,7*a*-tetrahydrocyclopenta[*c*]pyran-7-yl)methyl}(4-hydroxybenzoat)

ASK #35604

Chemical Abstract Service Nr. 396091-79-5

Formelstamm C58-H66-N10-O9 . C23-H16-O6

Molgewicht 1435.5758

Bruttoformel C₈₁H₈₂N₁₀O₁₅

Vorzugsbezeichnung Pasireotidembonat

International Nonproprietary Name INN.L52,v.L18

2. Bezeichnung {(3*S*,6*R*,9*S*,12*S*,15*S*,19*R*,20*aS*)-9-(4-Aminobutyl)-15-benzyl-12-(4-benzyloxybenzyl)-6-[(1-*H*-indol-3-yl)methyl]-1,4,7,10,13,16-hexaoxo-3-phenylcosahydropyrrolo[1,2-*a*][1,4,7,10,13,16]hexaazacycloocta(1:1)}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {Cyclo[L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4*R*)-L-prolyl-4-yl]}[(2-aminoethyl)carbamat]-[4,4'-methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)] (1:1)

ASK #35605

Chemical Abstract Service Nr. 211513-37-0

Molgewicht 389.5945

Bruttoformel C₂₃H₃₅NO₂S

Vorzugsbezeichnung Dalcetrapib

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung *S*-{2-[1-(2-Ethylbutyl)cyclohexan-1-carboxamido]phenyl}(2-methylpropanthioat)

ASK #35606

Chemical Abstract Service Nr. 252870-53-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 482299-54-7

Molgewicht 234.3373

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O

Vorzugsbezeichnung Ispronidlin

International Nonproprietary Name INN.L55

2. Bezeichnung (2*S*,4*E*)-*N*-Methyl-5-[5-(propan-2-yloxy)pyridin-3-yl]pent-4-en-2-amin

ASK #35607

Chemical Abstract Service Nr. 691882-47-0
Formelstamm C14-H22-N2-O . (C7-H5-O3)⁻ H+
Molgewicht 372.458
Bruttoformel C₂₁H₂₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Ispronlicin-4-hydroxybenzoat (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L55)
2. Bezeichnung (2*S*,4*E*)-*N*-Methyl-5-[5-(propan-2-yloxy)pyridin-3-yl]pent-4-en-2-amin-(4-hydroxybenzoat) (1:1)

ASK #35608

Chemical Abstract Service Nr. 238750-77-1
Molgewicht 406.4727
Bruttoformel C₂₁H₃₀N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Tosedostat
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung Cyclopentyl[(2*S*)-2-[(2*R*)-2-[(1*S*)-1-hydroxy-2-hydroxyamino-2-oxoethyl]-4-methylpentanamido]-2-phenylacetat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35610

Formelstamm C990-H1528-N262-O300-S7(C22-H41-N3-O9)(C2-H4-O)_n (M = ca. 62 kg/mol)
Bruttoformel C₉₉₀H₁₅₂₇N₂₆₂O₃₀₀S₇
Vorzugsbezeichnung [1]^{N^ε}-[1-(^{N^ε},^{N^ε}-Bis[[-methylpoly(oxyethan-1,2-diy)]-oxy]carbonyl)-lysynamido]-3,6,9,12-tetraoxahexadecan-16-yl]somatropin
International Nonproprietary Name (INN.L36)
2. Bezeichnung FPTIPLSRLF DNAMLRAHRL HQLAFDTYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSES IPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LVMGASDSNV YDLLKDLEEG
IQTLMGRLD GSPRTGQIFK QTYSKFDTNS HNDDALLKNY GLLYCFRDKM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG F, 53,165:182,189-Bis(disulfid), rekombinant,
[1]^{N^ε}-[1-(^{N^ε},^{N^ε}-Bis[[-methylpoly(oxyethan-1,2-diy)]-oxy]carbonyl)-lysynamido]-3,6,9,12-tetraoxahexadecan-16-yl]-Derivat

ASK #35612

Chemical Abstract Service Nr. 915019-08-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1017578-29-8
Molgewicht 1868.2303
Bruttoformel C₈₅H₁₄₆N₂₆O₂₁
Vorzugsbezeichnung Tertomotid
International Nonproprietary Name INN.L60
2. Bezeichnung L- -Glutamyl-L-alanyl-L-arginyl-L-prolyl-L-alanyl-L-leucyl-L-leucyl-L-threonyl-L-seryl-L-arginyl-L-leucyl-L-arginyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-lysin

ASK #35613

Formelstamm C85-H146-N26-O21 . Cl-H
Molgewicht 1904.6913
Bruttoformel C₈₅H₁₄₇ClN₂₆O₂₁
Vorzugsbezeichnung Tertomotidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L60)

2. Bezeichnung L- -Glutamyl-L-alanyl-L-arginyl-L-prolyl-L-alanyl-L-leucyl-L-leucyl-L-threonyl-L-seryl-L-arginyl-L-leucyl-L-arginyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-lysin-hydrochlorid

ASK #35614

Chemical Abstract Service Nr. 250386-15-3

Molgewicht 486.5209

Bruttoformel C₂₃H₃₀N₆O₆

Vorzugsbezeichnung Apadenoson

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung Methyl[(1*r*,4*r*)-4-(3-{6-amino-9-[(2*R*,3*R*,4*S*,5*S*)-5-(ethylcarbamoyl)-3,4-dihydroxyoxolan-2-yl]-9*H*-purin-2-yl}prop-2-in-1-yl)cyclohexan-1-carboxylat]

ASK #35615

Chemical Abstract Service Nr. 380843-75-4

Molgewicht 530.4462

Bruttoformel C₂₆H₂₉Cl₂N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Bosutinib

International Nonproprietary Name INN.L56

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; MAR2022; CAS; USAN; ChemIDplus; ChemSpider; GlnAS; EUTCT; FDA-SRS; MeSH; KEGG.D03252

2. Bezeichnung 4-(2,4-Dichlor-5-methoxyanilino)-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #35616

Chemical Abstract Service Nr. 313682-08-5

Molgewicht 703.8227

Bruttoformel C₃₃H₄₁N₃O₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Brecanavir

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung [(3*R*,3*aS*,6*aR*)-Hexahydrofuro[2,3-*b*]furan-3-yl]{[(2*S*,3*R*)-4-[(1,3-benzodioxol-5-sulfonyl)(2-methylpropyl)amino]-3-hydroxy-1-{4-[(2-methyl-1,3-thiazol-4-yl)methoxy]phenyl}butan-2-yl]carbamat}

ASK #35617

Chemical Abstract Service Nr. 769901-96-4

Molgewicht 456.922

Bruttoformel C₂₃H₂₅ClN₄O₄

Vorzugsbezeichnung Capeserod

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung 5-(8-Amino-7-chlor-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)-3-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]-1,3,4-oxadiazol-2(3*H*)-on

ASK #35618

Chemical Abstract Service Nr. 839673-52-8

Formelstamm (C₂₇H₂₀F₃N₂O₆S)⁻ H⁺

Molgewicht	558.5257
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₁ F ₃ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Cevoglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-1-[4-({5-Methyl-2-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-oxazol-4-yl}methoxy)benzolsulfonyl]-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indol-2-carbonsäure
ASK #35619	
Chemical Abstract Service Nr.	615258-40-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	847987-83-1
Formelstamm	C6404-H9908-N1724-O2004-S50
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Denosumab
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Immunoglobulin G2, anti-(human tumor necrosis factor ligand superfamily member 11 (human osteoclast differentiation factor))(human monoclonal AMG162 heavy chain), disulfide with human monoclonal AMG162 light chain, dimer
ASK #35620	
Chemical Abstract Service Nr.	132245-57-9
Molgewicht	570.6887
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₃ FO ₇
Vorzugsbezeichnung	Dexamethasoncipcilat
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	[17-(Cyclopropylcarbonyloxy)-9-fluor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-21-yl]cyclohexancarboxylat
ASK #35621	
Chemical Abstract Service Nr.	481631-45-2
Molgewicht	501.6214
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₁ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Diaplasinin
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	1-Benzyl-3-pentyl-2-{6-[(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)methoxy]naphthalin-2-yl}-1 <i>H</i> -indol
ASK #35622	
Chemical Abstract Service Nr.	247046-52-2
Molgewicht	265.3745
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Dilopetin
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Dimethyl-2-[(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)(thiophen-2-yl)methoxy]ethanamin
ASK #35623	
Chemical Abstract Service Nr.	181477-43-0
Molgewicht	1035.2141

Bruttoformel	C ₄₇ H ₇₄ N ₁₀ O ₁₄ S
Vorzugsbezeichnung	Disomotid
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	L-Isoleucyl-L-methionyl-L-aspartyl-L-glutaminy-L-valyl-L-prolyl-L-phenylalanyl-L-seryl-L-valin
ASK #35624	
Chemical Abstract Service Nr.	501000-36-8
Molgewicht	421.5385
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₁ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Dutacatib
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(2-Cyan-4-[(2,2-dimethylpropyl)amino]pyrimidin-5-yl)methyl}-4-(4-methylpiperazin-1-yl)benzamid
ASK #35625	
Chemical Abstract Service Nr.	21668-77-9
Formelstamm	(C3-H6-O6-S2) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	204.222
Bruttoformel	C ₃ H ₆ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Eprodisat
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Propan-1,3-disulfonsäure
ASK #35626	
Chemical Abstract Service Nr.	247257-48-3
Molgewicht	501.6463
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ N ₇ OS
Vorzugsbezeichnung	Fimasartan
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	2-(2-Butyl-4-methyl-6-oxo-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1,6-dihydropyrimidin-5-yl)- <i>N,N</i> -dimethylethanthioamid
ASK #35627	
Chemical Abstract Service Nr.	172673-20-0
Formelstamm	(C23-H20-F7-N4-O6-P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	614.4066
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ F ₇ N ₄ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fosaprepitant
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	(3-(((2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-((1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy)-3-(4-fluorphenyl)morpholin-4-yl)methyl)-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)phosphonsäure
ASK #35628	
Chemical Abstract Service Nr.	478296-72-9
	791632-57-0

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm (C₁₆-H₂₆-N-O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 329.3887
Bruttoformel C₁₆H₂₇NO₆
Vorzugsbezeichnung Gabapentin-enacarbil
**International
Nonproprietary Name** INN.L56
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2015

2. Bezeichnung *rac*-(1-[[[(1*R*)-1-[(2-Methylpropanoyl)oxy]ethoxy]carbonyl]amino]methyl]cyclohexyl)essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[1-(Isobutyryloxy)ethoxycarbonyl]gabapentin; Gabapentinenacarbil; GEn; (1-[[[(1*RS*)-1-[(2-Methylpropanoyl)oxy]ethoxy]carbonyl]amino]methyl]cyclohexyl)essigsäure; {1-[[[(1-(Isobutyryloxy)ethoxy)carbonyl]amino]methyl]cyclohexyl)essigsäure; (1-[[[(1-[(2-Methylpropanoyl)oxy]ethoxy]carbonyl]amino]methyl]cyclohexyl)essigsäure

ASK #35629

Chemical Abstract Service Nr. 412950-27-7

Molgewicht 718.7547

Bruttoformel C₄₀H₃₉F₅N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Goxalapladi

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung 2-{2-[2-(2,3-Difluorphenyl)ethyl]-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-1-yl]-*N*-[1-(2-methoxyethyl)piperidin-4-yl]-*N*-[[4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]acetamid

ASK #35630

Chemical Abstract Service Nr. 15866-90-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 15867-23-9

Molgewicht 371.3408

Bruttoformel C₁₉H₁₇NO₇

Vorzugsbezeichnung Incyclinid

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung (4*aS*,5*aR*,12*aS*)-3,10,12,12*a*-Tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid

ASK #35631

Chemical Abstract Service Nr. 202844-10-8

Molgewicht 190.2417

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₂O

Vorzugsbezeichnung Indantadol

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung 2-[(2,3-Dihydro-1*H*-inden-2-yl)amino]acetamid

ASK #35632

Chemical Abstract Service Nr. 477202-00-9

Formelstamm C6472-H9972-N1732-O2004-S40

Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Ipilimumab
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Immunoglobulin G1, anti-(human CTLA-4 (antigen))(human 1-chain), disulfide with human 2-chain, dimer
ASK #35633	
Chemical Abstract Service Nr.	640735-09-7
Formelstamm	C6358-H9830-N1682-O1992-S38
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Iratumumab
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Immunoglobulin G1, anti-(Tumor necrosis factor ligand superfamily member 8 (CD30 ligand))(human monoclonal MDX-060 heavy chain), disulfide with human monoclonal MDX-060 light chain, dimer
ASK #35634	
Chemical Abstract Service Nr.	608137-32-2
Molgewicht	263.3785
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Lisdexamfetamin
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	BtMÄndV27(2013)
2. Bezeichnung	(2S)-2,6-Diamino-N-[(2S)-1-phenylpropan-2-yl]hexanamid
Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-L-lysyl-(S)-(+)-amphetamine; L-Lysin-d-amphetamin; (2S)-2,6-Diamino-N-[(1S)-1-methyl-2-phenylethyl]hexanamid; Lis-Dexamfetamin; N(1)-[(2S)-1-Phenylpropan-2-yl]-L-lysynamid; N-L-Lysyl-(S)-(+)-amphetamin; Lisdexamphetamin
ASK #35635	
Chemical Abstract Service Nr.	398507-55-6
Molgewicht	1035.199
Bruttoformel	C ₄₇ H ₆₂ N ₁₂ O ₁₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Lodenafilcarbonat
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Bis(2-[4-[4-Ethoxy-3-(1-methyl-7-oxo-3-propyl-6,7-dihydro-1H-pyrazolo[4,3-d]pyrimidin-5-yl)benzolsulfonyl]piperazin-1-yl}ethyl)carbonat
ASK #35636	
Chemical Abstract Service Nr.	136564-68-6
Molgewicht	615.6631
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₂ F ₃ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Masilukast

International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	3-({2-Methoxy-4-[(2-methylbenzolsulfonyl)carbamoyl]phenyl)methyl}-1-methyl- <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-4,4,4-trifluor-2-methylbutyl]-1 <i>H</i> -indol-5-carboxamid
ASK #35637	
Chemical Abstract Service Nr.	170569-88-7
Molgewicht	385.3361
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₁ F ₄ N ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Mavacoxib
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	4-[5-(4-Fluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid
ASK #35638	
Chemical Abstract Service Nr.	828933-51-3
Formelstamm	C6566-H10082-N1746-O2056-S40
Molgewicht	148000
Vorzugsbezeichnung	Nimotuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L56
2. Bezeichnung	Immunoglobulin G1, anti-(humanized mouse monoclonal hR3 1 chain anti-human epidermal growth factor receptor), disulfide with humanized mouse monoclonal hR3 -chain, dimer
ASK #35639	
Chemical Abstract Service Nr.	803712-67-6
Molgewicht	317.3844
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Obatoclox
International Nonproprietary Name	INN.L56
Zitat Bezeichnung 1	(USAN); NCI.Thesaurus; Pharmavista; PubChem; ChemSpider; EUTCT; CAS; ChemIDplus; MeSH
2. Bezeichnung	2-{2-[(3,5-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)methylen]-3-methoxy-2 <i>H</i> -pyrrol-5-yl}-1 <i>H</i> -indol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>EZ</i>)-2-{5-[1-(3,5-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)methylen]-4-methoxy-5 <i>H</i> -pyrrol-2-yl}-1 <i>H</i> -indol [in Lösung zu erwartendes Diastereoisomeren-Gleichgewichtsgemisch]; 2-{{(2 <i>Z</i>)-2-[(3,5-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)methylen]-3-methoxy-2 <i>H</i> -pyrrol-5-yl}-1 <i>H</i> -indol [im Kristall vorliegendes Stereoisomer]; 2-{5-[(3,5-Dimethyl-2 <i>H</i> -pyrrol-2-yliden)methyl]-4-methoxy-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl}-1 <i>H</i> -indol [tautomere Nebenform in Lösung]
ASK #35640	
Chemical Abstract Service Nr.	637334-45-3
Formelstamm	C6494-H9978-N1718-O2014-S46
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Ocrelizumab

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung Immunglobulin G1, anti-(human CD20 (antigen))(human-mouse monoclonal 2H7 1-chain), disulfide with human-mouse monoclonal 2H7 -chain, dimer

ASK #35641

Chemical Abstract Service Nr. 778576-62-8

Molgewicht 516.3021

Bruttoformel $C_{20}H_{13}Cl_2F_2N_3O_5S$

Vorzugsbezeichnung Oglemilast

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung *N*-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-4-(difluormethoxy)-8-(methansulfonamido)dibenzofuran-1-carboxamid

ASK #35642

Chemical Abstract Service Nr. 763113-22-0

Molgewicht 434.4628

Bruttoformel $C_{24}H_{23}FN_4O_3$

Vorzugsbezeichnung Olaparib

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung 4-({3-[4-(Cyclopropancarbonyl)piperazin-1-carbonyl]-4-fluorphenyl)methyl}phthalazin-1(2*H*)-on

ASK #35643

Chemical Abstract Service Nr. 181477-91-8

Molgewicht 974.1078

Bruttoformel $C_{46}H_{71}N_9O_{14}$

Vorzugsbezeichnung Ondansetron

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung L-Tyrosyl-L-leucyl-L- -glutamyl-L-prolylglycyl-L-prolyl-L-valyl-L-threonyl-L-valin

ASK #35644

Chemical Abstract Service Nr. 248282-01-1

Molgewicht 350.411

Bruttoformel $C_{21}H_{22}N_2O_3$

Vorzugsbezeichnung Paquinimod

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung *N*,5-Diethyl-4-hydroxy-1-methyl-2-oxo-*N*-phenyl-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid

ASK #35645

Chemical Abstract Service Nr. 139145-27-0

Molgewicht 449.7288

Bruttoformel $C_{19}H_{18}BrClN_4O_2$

Vorzugsbezeichnung Parogrelil

International Nonproprietary Name INN.L56

2. Bezeichnung 4-Brom-6-[3-(4-chlorphenyl)propoxy]-5-[[pyridin-3-yl)methyl]amino]pyridazin-3(2*H*)-on

ASK #35646

Chemical Abstract Service Nr. 444731-52-6
Molgewicht 437.518
Bruttoformel C₂₁H₂₃N₇O₂S
Vorzugsbezeichnung Pazopanib
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung 5-({4-[(2,3-Dimethyl-2*H*-indazol-6-yl)(methyl)amino]pyrimidin-2-yl}amino)-2-methylbenzolsulfonamid
 ASK #35647

Chemical Abstract Service Nr. 362505-84-8
Molgewicht 540.6312
Bruttoformel C₂₇H₃₂N₄O₆S
Vorzugsbezeichnung Relacatib
International Nonproprietary Name INN.L56
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; GInAS; AdisInsight; EUTCT
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-4-Methyl-1-[[[(4*S*,7*R*)-7-methyl-3-oxo-1-(pyridin-2-sulfonyl)azepan-4-yl]amino]-1-oxopentan-2-yl]-1-benzofuran-2-carboxamid
 ASK #35648

Chemical Abstract Service Nr. 698389-00-3
Molgewicht 12303.3562
Bruttoformel C₅₆₁H₈₈₇N₁₆₉O₁₃₆S₄
Vorzugsbezeichnung Rolipolid
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung MKVTVAFNQF GPNRRVFIKR VSNVIHGRR IDIFASKNFH LQKNTIGTGR RWKNNRIWLQ FAKLTGFTLM GRRLKMPMYI AGYKTFDGRR VDGIIAAYQN PASWK
 ASK #35649

Chemical Abstract Service Nr. 355151-12-1
Molgewicht 617.6508
Bruttoformel C₂₈H₃₉N₇O₉
Vorzugsbezeichnung Rotigaptid
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung *N*-Acetyl-*D*-tyrosyl-*D*-prolyl-(2*R*,4*S*)-4-hydroxypropylglycyl-*D*-alanylglycinamid
 ASK #35650

Chemical Abstract Service Nr. 151823-14-2
Molgewicht 490.6355
Bruttoformel C₂₆H₄₂N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Sapacitabin
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung *N*-{1-[(2*R*,3*S*,4*S*,5*R*)-3-Cyan-4-hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-4-yl}hexadeanamid
 ASK #35651

Chemical Abstract Service Nr. 791635-59-1

Molgewicht 896.0075
Bruttoformel C₄₆H₅₇NO₁₅S
Vorzugsbezeichnung Simotaxel
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung (4-Acetyloxy-10-(cyclopentylcarbonyloxy)-5,20-epoxy-1,7-dihydroxy-13-((2*R*,3*R*)-2-hydroxy-3-[(propan-2-yloxy-carbonyl)amino]-3-(thiophen-2-yl)propanoyloxy)-9-oxotax-11-en-2-yl)benzoat
 ASK #35652
Chemical Abstract Service Nr. 372075-37-1
Molgewicht 0
Vorzugsbezeichnung Sontuzumab
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung Immunoglobulin G1, anti-(human episialin)(mouse monoclonal HMFG-1 1-chain), disulfide with mouse monoclonal HMFG-1, dimer
 ASK #35653
Chemical Abstract Service Nr. 227318-75-4
Molgewicht 255.3183
Bruttoformel C₁₄H₁₇N₅
Vorzugsbezeichnung Sotirimod
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung 2-Methyl-1-(2-methylpropyl)-1*H*-imidazo[4,5-*c*][1,5]naphthyridin-4-amin
 ASK #35654
Chemical Abstract Service Nr. 705287-60-1
Formelstamm C6330-H9748-N1672-O1998-S48
Molgewicht 143000
Vorzugsbezeichnung Stamulumab
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung Immunoglobulin G1, anti-(human growth differentiation factor 8)(human MYO-029 heavy chain), disulfide with human MYO-029 1-chain, dimer
 ASK #35655
Chemical Abstract Service Nr. 1204918-72-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 937270-47-8
Molgewicht 372.4629
Bruttoformel C₂₃H₂₄N₄O
Vorzugsbezeichnung Zotiraciclib
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung (8*E*)-6-Methyl-12-oxa-3,6-diaza-2(4,2)-pyrimidina-1,4(1,3)-dibenzolacyclododecaphan-8-en
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (16E)-14-Methyl-20-oxa-5,7,14,27-tetraazatetracyclo[19.3.1.1(2,6).1(8,12)]heptacos-1(25),2(27),3,5,8(26),9,11,16,21,23-decaen
ASK #35656

Chemical Abstract Service Nr. 113857-87-7
Formelstamm (C27-H25-N9-O6)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 573.56
Bruttoformel C₂₇H₂₇N₉O₆
Vorzugsbezeichnung Talotrexin
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung 2-[[[(4S)-4-Carboxy-4-(4-[[[(2,4-diaminopteridin-6-yl)methyl]amino}benzamido)butyl]carbamoyle]benzoessäure

ASK #35657

Chemical Abstract Service Nr. 745013-59-6
Formelstamm C6500-H9974-N1726-O2026-S52
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Tremelimumab
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung immunoglobulin G2, anti-(human CTLA-4 (antigen))(human monoclonal CP-675206 clone 11.2.1 heavy chain), disulfide with human monoclonal CP-675206 clone 11.2.1 light chain, dimer
Zitat Bezeichnung 2 CAS; USAN.CN1; eINN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ticilimumab

ASK #35658

Chemical Abstract Service Nr. 721946-42-5
Bruttoformel C₅₉₉₂H₉₃₁₈N₁₆₄₂O₁₈₃₃S₆₃
Vorzugsbezeichnung Transferrinaldifitox
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung N-(3-{3-[4-Imino-4-(MRLAVGALLV CAVLGLCLAV PDKTVRWC(28S 67S)AV SEHEATKC(38S 58S)QS FRDHMKSVIP SDGPSVAC(58S 38S)VK KASYLDC(67S 28S)IRA IAANEADAVT LDAGLVYDAY LAPNNLKPVV AEFYGSKEDP QTFYYAVAVV KKDSGFQMNQ LRGKKSC(137S 213S)HTG LGRSAGWNIP IGLLYC(156S 350S)DLPE PRKPLEKAVA NFFSGSC(177S 193S)APC(180S 196S)ADGTFPQLC(190S 198S)QLC(193S 177S)PGC(196S 180S)GC(198S 190S)ST LNQYFGYSGA FKC(213S 137S)LKDGAGD VAFVKHSTIF ENLANKADRQ QEELLC(246S 260S)LDNT RKPVDEYKDC(260S 246S)HLAQVPSHTV VARSMGGKED LIWELLNQAQ EHFQKDKSKE FQLFSSPHGK DLLFKDSAHG FLKVPPRMDA KMYLGYEYVT AIRNLRREGTC(350S 156S)PEAPTDEC(358S 615S)KP VKWC(364S 396S)ALSHHE RLKC(374S 387S)DEWSVN SVGKIEC(387S 374S)VSA ETTEDC(396S 364S)IAKI MNGEADAMSL DGGFVYIAGK C(421S 693S)GLVPVLAEN YNKSDNC(437S 656S)EDT PEAGYFAVAV VKKSASDLTW DNLKGGKSC(469S 542S)H TAVGRTAGWN IPMGLLYNKI NHC(493S 684S)RFDEFFS EGC(503S 517S)APGSKKD SSLC(514S 525S)KLC(517S 503S)MGS GLNLC(525S 514S)EPNNK EGYGYTGAF RC(542S 469S)LVEKGDVA FVKHQTVPQN TGGKNPDPWA KNLNEKDYEL LC(582S 596S)LDGTRKPV EYANC(596S 582S)HLAR APNHAVVTRK DKEAC(615S 358S)VHKIL RQQQHLFGSN VTDC(634S 639S)SGNFC(639S 634S)L FRSETKDLLF RDDTVC(656S 437S)LAKL HDRNTYEKYL GEEYVKAVGN LRKC(684S 493S)STSSLL EAC(693S 421S)TFRR-L-prolinamido)butylsulfanyl]-2,5-dioxopyrrolidin-1-yl}benzoyl)GA DDVVDSSKSF VMENFSSYHG TKPGYVDSIQ KGIQKPKSGT QGNYDDDWKG FYSTDNKYDA AGYSVDNENP LSGKAGGVVK VTYPGLTKVL ALKVDNAETI KKELGLSLTE PLMEQVGTTEE FIKRFGDGAS RVLVSLPFAE GSSSVEYINN WEQAKALSVE LEINFETRGRG RQDAMYEYM AQAC(884S 899S)AGNRVR RSVGSSLSC(899S 884S)I NLDWDVIRDK TKTKIESLKE HGPIKNKMSE SPNKTVSEEK AKQYLEEFHQ TALEHPELSE LKTVTGTNPV FAGANYAAWA VNVAQVIDSE TADNLEKTTA ALSILPGIGS VMGIADGAVH HNTTEEIVAS IALSSLMVAQ AIPLVGELVD IGFAAYNFVE SIINLFQVVH NSYNRPAYSP GHKTQPFLHD GYAVSWNTVE

DSIIRTGFQG ESGHDIKITA ENTPLPIAGV LLPTIPGKLD VNKSKTHISV NGRKIRMRC(1159S 1169S)R AIDGDVTF(1169S 1159S)R PKSPVYVGNV VHANLHVAFH RRSSEKIHSN
EISSDSIGVL GYQKTVDHTK VNFKLSLFFE IKS (glycosyliert an S 51, N 432, N 630)

ASK #35659

Chemical Abstract Service Nr. 339986-90-2
Formelstamm C7812-H12114-N2042-O2406-S60
Molgewicht 175000
Vorzugsbezeichnung Tucotuzumab celmoleukin
International Nonproprietary Name INN.L56
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS; EUTCT

ASK #35660

Chemical Abstract Service Nr. 697766-75-9
Molgewicht 23498.355
Bruttoformel C₁₀₄₇H₁₆₃₂N₃₀₆O₃₀₂S₅
Vorzugsbezeichnung Velafermin
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung MAPLAEVGGF LGGLEGLGQQ VGSHFLLPPA GERPPLLGER RSAAERSARG GPGAAQLAHL HGILRRRQLY CRTGFHLQIL PDGSVQGTRQ DHSFLGILEF ISVAVGLVSI
RGVDSGLYLK MNDKGELYGS EKLTCIFR EQFEENWYNT YSSNIYKHGD TGRRYFVALN KDGTPRDGAR SKRHQKFTHF LPRPVDPERV PELYKDLLMY T

ASK #35661

Chemical Abstract Service Nr. 295371-00-5
Molgewicht 67736.1377
Bruttoformel C₂₉₅₉H₄₈₆₀N₈₁₀O₉₆₅S₁₆
Vorzugsbezeichnung Verpasepcaltespen
International Nonproprietary Name INN.L56
2. Bezeichnung AKTIAYDEEA RRGLERGLNA LADAVKVTLG PKGRNVVLEK KWGAPTITND GVSIAKEIEL EDPYEKIGAE LVKEVAKKTD DVAGDGTTTA TVLAQALVRE GLRNVAAGAN PLGLKRGIEK
AVEKVTETLL KGAKEVETKE QIAATAAISA GDQSIGDLIA EAMDKVGNNEG VITVEESNTF GLQLELTEGM RFDKGYISGY FVTDPERQEA VLEDPYILLV SSKVSTVKDL LPLLEKVIGA
GKPLLIIAED VEALSTLV VNKIRGTFKS VAVKAPGFGD RRAKAMEQDMA ILTGGQVISE EVGLTENAD LSLGKARKV VTKDETTIV EGAGDTDAIA GRVAQIRQEI ENSDSYDRE
KLQERLAKLA GGVAVIKAGA ATEVELKERK HRIEDAVRNA KAAVEEGIVA GGGVTLQAA PTLDELKLEG DEATGANIVK VALEAPLKQI AFNSGLEPGV VAEKVRNLPA GHGLNAQTGV
YEDLLAAGVA DPVKVTRSAL QNAASIAGLF LTTEAVVADK PEKEKASVPG GGDMGGMDFH MHGDTPTLHE YMLDLQPETT DLYCYEQLND SSEEDEIDG PAGQAEPDRA HYNIVTFCK
CDSTLRLCVQ STHVDIRTLE DLLMGTGLIV CPICSQKP

ASK #35662

Chemical Abstract Service Nr. 98819-76-2
Molgewicht 313.3908
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Esreboxetin
International Nonproprietary Name INN.L61
2. Bezeichnung (2S)-2-[(S)-(2-Ethoxyphenoxy)(phenyl)methyl]morpholin

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(S,S)-Reboxetin
ASK #35663	
Formelstamm	C19-H23-N-O3 . C4-H6-O4
Molgewicht	431.4789
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ NO ₇
Vorzugsbezeichnung	Esreboxetinsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	(2S)-2-[(S)-(2-Ethoxyphenoxy)(phenyl)methyl]morpholin-butandioat (1:1)
ASK #35664	
Chemical Abstract Service Nr.	5373-11-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	100569-54-8; 116895-84-2; 1330-08-1; 27215-18-5; 27554-17-2; 51621-69-3
Molgewicht	448.3769
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ O ₁₁
2. Bezeichnung	2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-7-(-D-glucopyranosyloxy)-5-hydroxy-4 <i>H</i> -chromen-4-on
ASK #35665	
Chemical Abstract Service Nr.	17388-39-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	28633-33-2
Molgewicht	374.3399
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ O ₁₀
2. Bezeichnung	(4 <i>aR</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-5-Ethenyl-6-(-D-glucopyranosyloxy)-4 <i>a</i> -hydroxy-4,4 <i>a</i> ,5,6-tetrahydropyrano[3,4- <i>c</i>]pyran-1(3 <i>H</i>)-on
ASK #35667	
Chemical Abstract Service Nr.	6164-47-2
Formelstamm	C20-H19-N-O5 . Cl-H
Molgewicht	389.8295
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClNO ₅
2. Bezeichnung	5-Methyl-5,6,7,14-tetrahydro-2 <i>H</i> ,10 <i>H</i> -di[1,3]benzodioxolo[4,5- <i>c</i> :5',6'- <i>g</i>]azecin-13(4 <i>H</i>)-on-hydrochlorid
3. Bezeichnung	Protopinhydrochlorid
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2005,5.5R,5.7R
ASK #35668	
Chemical Abstract Service Nr.	164250-88-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	210823-73-7
2. Bezeichnung	Helianthus-annuus-Fruchtöl, raffiniert, ölsäurereich
3. Bezeichnung	Raffiniertes Sonnenblumenöl, ölsäurereich ((mit Angaben zur qualitativen und quantitativen Zusammensetzung))
Zitat Bezeichnung 3	DAC2005
ASK #35670	
Chemical Abstract Service Nr.	870093-23-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 201410-66-4
Molgewicht 377.5058
Bruttoformel C₂₁H₂₃N₅S
Vorzugsbezeichnung (R)-Talarozol
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung N-{4-[(1R)-2-Ethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)butyl]phenyl}-1,3-benzothiazol-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 INNv.CN; ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Artalarozol; (R)-Benzothiazol-2-yl[4-(2-ethyl-1-[1,2,4]triazol-1-ylbutyl)phenyl]amin; Talarozol '

ASK #35672

Chemical Abstract Service Nr. 26833-87-4
Molgewicht 545.6213
Bruttoformel C₂₉H₃₉NO₉
Vorzugsbezeichnung Omacetaxinmepesuccinat
International Nonproprietary Name INN.L60
2. Bezeichnung 1-Cephalotaxin-4-methyl[(2R)-2-hydroxy-2-(4-hydroxy-4-methylpentyl)butandioat]

ASK #35675

Chemical Abstract Service Nr. 751475-53-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 943239-67-6
Molgewicht 527.6275
Bruttoformel C₂₉H₃₈FN₃O₅
Vorzugsbezeichnung Atopaxar
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 2-(5,6-Diethoxy-7-fluor-1-imino-1,3-dihydro-2H-isoindol-2-yl)-1-[3-*tert*-butyl-4-methoxy-5-(morpholin-4-yl)phenyl]ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[3-*tert*-Butyl-4-methoxy-5-(morpholin-4-yl)phenyl]-2-(5,6-diethoxy-7-fluor-1-imino-1,3-dihydro-2H-isoindol-2-yl)ethanon

ASK #35676

Chemical Abstract Service Nr. 474550-69-1
Formelstamm C29-H38-F-N3-O5 . Br-H
Molgewicht 608.5395
Bruttoformel C₂₉H₃₉BrFN₃O₅
Vorzugsbezeichnung Atopaxarhydrobromid
International Nonproprietary Name (INN.L66)
2. Bezeichnung 2-(5,6-Diethoxy-7-fluor-1-imino-1,3-dihydro-2H-isoindol-2-yl)-1-[3-*tert*-butyl-4-methoxy-5-(morpholin-4-yl)phenyl]ethan-1-on-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

1-[3-tert-Butyl-4-methoxy-5-(morpholin-4-yl)phenyl]-2-(5,6-diethoxy-7-fluor-1-imino-2,3-dihydro-1H-isoindol-2-yl)ethanon-hydrobromid

ASK #35685

2. Bezeichnung Cynara-scolymus-Blütenknospensaft**3. Bezeichnung** Artischockenblütenknospensaft ((mit Angaben zum Droge-Presssaft-Verhältnis))

ASK #35688

Chemical Abstract Service Nr. 385367-47-5**Molgewicht** 408.3893**Bruttoformel** C₂₁H₂₀F₄N₂O₂**Vorzugsbezeichnung** Tarafenacin**International Nonproprietary Name** INN.L62**Zitat Bezeichnung 1** CAS; EUTCT**2. Bezeichnung** [(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]((3-fluorphenyl)[(3,4,5-trifluorphenyl)methyl]carbamat]**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN

ASK #35689

Chemical Abstract Service Nr. 552860-82-9**Formelstamm** C21-H20-F4-N2-O2 . Cl-H**Molgewicht** 444.8503**Bruttoformel** C₂₁H₂₁ClF₄N₂O₂**Vorzugsbezeichnung** Tarafenacinhydrochlorid**International Nonproprietary Name** (INN.L62)**2. Bezeichnung** [(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]((3-fluorphenyl)[(3,4,5-trifluorphenyl)methyl]carbamat)-hydrochlorid (1:1)**Zitat Bezeichnung 2** (INN.CN)

ASK #35690

Chemical Abstract Service Nr. 1159101-48-0**Formelstamm** C21-H20-F4-N2-O2 . C4-H6-O6**Molgewicht** 558.4762**Bruttoformel** C₂₅H₂₆F₄N₂O₈**Vorzugsbezeichnung** Tarafenacin[(*R,R*)-tartrat]**International Nonproprietary Name** (INN.L62)**2. Bezeichnung** [(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]((3-fluorphenyl)[(3,4,5-trifluorphenyl)methyl]carbamat)-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)**Zitat Bezeichnung 2** (INN.CN)

ASK #35692

Chemical Abstract Service Nr. 2393-53-5**Molgewicht** 374.4721**Bruttoformel** C₂₅H₂₆O₃**Vorzugsbezeichnung** Estronbenzoat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 17-Oxoestra-1,3,5(10)-trien-3-ylbenzoat

ASK #35693

Chemical Abstract Service Nr. 65514-71-8

Molgewicht 344.8385

Bruttoformel C₁₈H₂₁ClN₄O

2. Bezeichnung [2-(2-Amino-4-chloranilino)phenyl](4-methylpiperazin-1-yl)methanon

ASK #35694

Chemical Abstract Service Nr. 18193-83-4

Molgewicht 331.8183

Bruttoformel C₁₃H₁₈ClN₃O₃S

2. Bezeichnung 4-Chlor-*N*-(2-methylpiperidin-1-yl)-3-sulfamoylbenzamid

ASK #35695

Molgewicht 400.9234

Bruttoformel C₁₇H₂₅ClN₄O₃S

2. Bezeichnung 4-Chlor-3-[[*(E)*-(dimethylamino)methyliden]sulfamoyl]-*N*-(2,6-dimethylpiperidin-1-yl)benzamid

ASK #35696

Molgewicht 322.3545

Bruttoformel C₂₀H₁₈O₄

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)(3-methyl-4-oxo-2-phenyl-4*H*-chromen-8-carboxylat)

ASK #35697

Chemical Abstract Service Nr. 2903-45-9

Molgewicht 250.3367

Bruttoformel C₁₄H₂₂N₂O₂

2. Bezeichnung 2-[(Diethylamino)(oxo)-5-azanyl]-*N*-(2,6-dimethylphenyl)acetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Lidocain-*N*-oxid

ASK #35698

Chemical Abstract Service Nr. 2198-53-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68040-90-4

Molgewicht 163.2163

Bruttoformel C₁₀H₁₃NO

2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dimethylphenyl)acetamid

ASK #35699

Chemical Abstract Service Nr. 7728-40-7

Molgewicht 206.2841

Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂O

2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dimethylphenyl)-2-(ethylamino)acetamid

ASK #35700

Chemical Abstract Service Nr. 745798-07-6
Molgewicht 339.4314
Bruttoformel $C_{20}H_{25}N_3O_2$
2. Bezeichnung 2,2'-Azandiylbis[*N*-(2,6-dimethylphenyl)acetamid]

ASK #35701

Chemical Abstract Service Nr. 142713-08-4
Molgewicht 234.3373
Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O$
2. Bezeichnung 2-(Diethylamino)-*N*-(2,3-dimethylphenyl)acetamid

ASK #35702

Chemical Abstract Service Nr. 42459-30-3
Molgewicht 220.3107
Bruttoformel $C_{13}H_{20}N_2O$
2. Bezeichnung *N*-(2,6-Dimethylphenyl)-2-[(propan-2-yl)amino]acetamid

ASK #35703

Chemical Abstract Service Nr. 1131-01-7
Molgewicht 197.6614
Bruttoformel $C_{10}H_{12}ClNO$
2. Bezeichnung 2-Chlor-*N*-(2,6-dimethylphenyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R

ASK #35704

Chemical Abstract Service Nr. 17289-53-1
Molgewicht 234.3373
Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O$
2. Bezeichnung 2-(Diethylamino)-*N*-(2,4-dimethylphenyl)acetamid

ASK #35705

Chemical Abstract Service Nr. 857570-37-7
Molgewicht 234.3373
Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O$
2. Bezeichnung 2-(Diethylamino)-*N*-(2,5-dimethylphenyl)acetamid

ASK #35706

Chemical Abstract Service Nr. 478-95-5
Formelstamm $(C_{16}H_{15}N_2O_2)^- H^+$
Molgewicht 268.3104
Bruttoformel $C_{16}H_{16}N_2O_2$
2. Bezeichnung 6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isolysergsäure
ASK #35707
Chemical Abstract Service Nr. 478-94-4
Molgewicht 267.3257
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O
2. Bezeichnung 6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (8R)-6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid; Lysergamid

ASK #35708
Chemical Abstract Service Nr. 2889-26-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 3122-92-7; 36191-32-9
Molgewicht 267.3257
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O
2. Bezeichnung 6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (6aR,9S)-7-Methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carboxamid; (8S)-6-Methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid; Isolysergamid

ASK #35709
Molgewicht 339.4314
Bruttoformel C₂₀H₂₅N₃O₂
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-Hydroxybutan-2-yl]-1-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #35710
Chemical Abstract Service Nr. 724767-21-9
Molgewicht 339.4314
Bruttoformel C₂₀H₂₅N₃O₂
2. Bezeichnung *N*-[(2*R*)-1-Hydroxybutan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #35711
Molgewicht 325.4048
Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃O₂
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-Hydroxybutan-2-yl]-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #35712
Molgewicht 311.3782
Bruttoformel C₁₈H₂₁N₃O₂
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-Hydroxypropan-2-yl]-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #35713
Molgewicht 311.3782
Bruttoformel C₁₈H₂₁N₃O₂
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-Hydroxypropan-2-yl]-9,10-didehydroergolin-8 -carboxamid

ASK #35714

Molgewicht 275.217
Bruttoformel C₁₂H₉N₃O₅
Vorzugsbezeichnung (E)-Nifuroxazid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-*N*-[(E)-(5-nitrofuran-2-yl)methyliden]benzohydrazid
ASK #35715

Molgewicht 275.217
Bruttoformel C₁₂H₉N₃O₅
Vorzugsbezeichnung (Z)-Nifuroxazid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 4-Hydroxy-*N*-[(Z)-(5-nitrofuran-2-yl)methyliden]benzohydrazid
ASK #35716

Chemical Abstract Service Nr. 127780-16-9
Molgewicht 399.3692
Bruttoformel C₁₆H₁₅F₂N₃O₅S
2. Bezeichnung 5-(Difluormethoxy)-2-[(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfonyl]-1*H*-benzimidazol
ASK #35717

Chemical Abstract Service Nr. 102625-64-9
Molgewicht 367.3704
Bruttoformel C₁₆H₁₅F₂N₃O₃S
2. Bezeichnung 5-(Difluormethoxy)-2-[(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methylsulfanyl]-1*H*-benzimidazol
ASK #35718

Chemical Abstract Service Nr. 97963-62-7
Molgewicht 216.2079
Bruttoformel C₈H₆F₂N₂OS
2. Bezeichnung 5-(Difluormethoxy)-1*H*-benzimidazol-2-thiol
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
ASK #35719

Chemical Abstract Service Nr. 624742-53-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 784143-59-5
Molgewicht 397.3964
Bruttoformel C₁₇H₁₇F₂N₃O₄S
2. Bezeichnung 5-(Difluormethoxy)-2-[(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1-methyl-1*H*-benzimidazol
ASK #35720

Chemical Abstract Service Nr. 721924-06-7
Molgewicht 397.3964
Bruttoformel C₁₇H₁₇F₂N₃O₄S
2. Bezeichnung 6-(Difluormethoxy)-2-[(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1-methyl-1*H*-benzimidazol

ASK #35721

Molgewicht 764.7237

Bruttoformel C₃₂H₂₈F₄N₆O₈S₂

2. Bezeichnung (*R,S*)- und *rac*-(*R,R*)-6,6'-Bis(difluormethoxy)-2,2'-bis[(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*,1'*H*-[5,5'-bibenzimidazol]

ASK #35722

Chemical Abstract Service Nr. 14171-70-1

Molgewicht 310.4332

Bruttoformel C₂₀H₂₆N₂O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b*,*f*]azepin-5-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-aminoxid

ASK #35723

Chemical Abstract Service Nr. 2293-21-2

Molgewicht 280.4073

Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b*,*f*]azepin-5-yl)-*N,N*,2-dimethylpropan-1-amin

ASK #35724

Chemical Abstract Service Nr. 315-69-5

Molgewicht 292.418

Bruttoformel C₂₀H₂₄N₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(5*H*-Dibenzo[*b*,*f*]azepin-5-yl)-*N,N*,2-trimethylpropan-1-amin

ASK #35725

Molgewicht 379.5814

Bruttoformel C₂₅H₃₇N₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-[(2*R*)-3-(10,11-Dihydro-5*H*-dibenzo[*b*,*f*]azepin-5-yl)-2-methylpropyl]-*N,N,N*,2-tetramethylpropan-1,3-diamin

ASK #35726

Chemical Abstract Service Nr. 150802-55-4

Molgewicht 209.2863

Bruttoformel C₁₅H₁₅N

2. Bezeichnung 2-Methyl-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b*,*f*]azepin

ASK #35727

Chemical Abstract Service Nr. 27107-79-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 35481-00-6

Formelstamm C17-H23-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 309.831

Bruttoformel C₁₇H₂₄ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Tilidinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INNv.L19)

2. Bezeichnung *rac*-Ethyl[(1*R*,2*S*)-2-dimethylamino-1-phenylcyclohex-3-en-1-carboxylat]-hydrochlorid

ASK #35729

Chemical Abstract Service Nr. 519055-62-0
Molgewicht 415.1102
Bruttoformel C₁₁H₆BrCl₂NO₃S₂
Vorzugsbezeichnung Tasisulam
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N*-(5-Bromthiophen-2-sulfonyl)-2,4-dichlorbenzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35730

Chemical Abstract Service Nr. 519055-63-1
Formelstamm (C₁₁H₅BrCl₂N₂O₃S₂)⁻ Na⁺
Molgewicht 437.0921
Bruttoformel C₁₁H₅BrCl₂NNaO₃S₂
Vorzugsbezeichnung Tasisulam-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung *N*-(5-Bromthiophen-2-sulfonyl)-2,4-dichlorbenzamid-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #35731

Molgewicht 338.3623
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₆O₄
2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}(*N*-methyl-L-valinat)

ASK #35732

Molgewicht 352.3889
Bruttoformel C₁₅H₂₄N₆O₄
2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}(*N*-ethyl-L-valinat)

ASK #35733

Chemical Abstract Service Nr. 124832-31-1
Molgewicht 458.4677
Bruttoformel C₂₁H₂₆N₆O₆
2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}[*N*-(benzyloxycarbonyl)-L-valinat]

ASK #35734

Chemical Abstract Service Nr. 86150-60-9
Molgewicht 161.1989
Bruttoformel C₇H₁₅NO₃
2. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl)-L-valinat

ASK #35735

Chemical Abstract Service Nr. 1122-58-3
Molgewicht 122.1677

Bruttoformel C₇H₁₀N₂
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethylpyridin-4-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-(Dimethylamino)pyridin

ASK #35736

Chemical Abstract Service Nr. 84499-64-9
Molgewicht 296.2825
Bruttoformel C₁₁H₁₆N₆O₄
2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}-L-alaninat

ASK #35737

Chemical Abstract Service Nr. 142963-62-0
Molgewicht 338.3623
Bruttoformel C₁₄H₂₂N₆O₄
2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}(L-iso-leucinat)

ASK #35738

Molgewicht 388.3414
Bruttoformel C₁₄H₁₆N₁₀O₄
2. Bezeichnung 9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]-2-(((6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-2-yl)amino)methyl)amino)-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #35739

Molgewicht 462.42
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₁₀O₆
2. Bezeichnung 2,2'-(Methylen-diimino)bis[9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on]

ASK #35740

Chemical Abstract Service Nr. 847670-62-6
Molgewicht 352.3458
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₆O₅
2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}(N-formyl-L-valinat)

ASK #35741

Molgewicht 561.551
Bruttoformel C₂₂H₃₁N₁₁O₇
2. Bezeichnung {2-[(2-(((9-[(2-Hydroxyethoxy)methyl]-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-2-yl)amino)methyl)amino)-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}-L-valinat

ASK #35742

Molgewicht 487.4725
Bruttoformel C₁₉H₂₅N₁₁O₅
2. Bezeichnung (2-[[6-Oxo-2-(((6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-2-yl)amino)methyl)amino)-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl]methoxy]ethyl)-L-valinat

ASK #35743

Molgewicht 658.7093
Bruttoformel C₂₈H₄₂N₁₂O₇

2. Bezeichnung [2-((2-(((9-((2-((3*R*)-3-Amino-4-methylpent-1-en-2-yloxy)ethoxy)methyl)-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-2-yl)amino)methyl)amino]-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy)ethyl]-L-valinat
ASK #35744

Molgewicht 487.4725

Bruttoformel C₁₉H₂₅N₁₁O₅

2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}(*N*-{[(6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-2-yl)amino]methyl}L-valinat)

ASK #35745

Chemical Abstract Service Nr. 142963-60-8

Molgewicht 324.3357

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₆O₄

2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}-*D*-valinat

ASK #35747

Chemical Abstract Service Nr. 17017-22-0

Molgewicht 406.5374

Bruttoformel C₁₈H₃₄N₂O₆S

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-*N*-{[(1*R*,2*S*)-2-Hydroxy-1-[(2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl}-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7-Epilincomycin

ASK #35751

Chemical Abstract Service Nr. 1086-80-2

Molgewicht 242.2334

Bruttoformel C₁₂H₁₀N₄O₂

2. Bezeichnung 7,8-Dimethylbenzo[*g*]pteridin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #35752

Chemical Abstract Service Nr. 2535-20-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25351-45-5; 5118-16-1

Molgewicht 326.3052

Bruttoformel C₁₃H₁₈N₄O₆

2. Bezeichnung 6,7-Dimethyl-8-[(2*S*,3*S*,4*R*)-2,3,4,5-tetrahydroxypentyl]pteridin-2,4(3*H*,8*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #35753

Molgewicht 392.3633

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₄O₇

2. Bezeichnung 8-Hydroxymethyl-7-methyl-10-[(2*S*,3*S*,4*R*)-2,3,4,5-tetrahydroxypentyl]benzo[*g*]pteridin-2,4(3*H*,10*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #35754

Chemical Abstract Service Nr. 869113-09-7

Formelstamm (C₂₉-H₃₄-N-O₂)⁺ Br⁻

Molgewicht	508.4898
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ BrNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Umeclidiniumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L68
2. Bezeichnung	1-[2-(Benzyloxy)ethyl]-4-(hydroxydiphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-iumbromid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(Hydroxydiphenylmethyl)-1-[2-(phenylmethoxy)ethyl]-1-azoniabicyclo[2.2.2]octanbromid; 1-[2-(Benzyloxy)ethyl]-4-(hydroxydiphenylmethyl)-1-azoniabicyclo[2.2.2]octanbromid; Umeclidinium bromid

ASK #35758

Chemical Abstract Service Nr.	152074-97-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	835632-51-4
Molgewicht	2013.2558
Bruttoformel	C ₉₂ H ₁₄₁ N ₂₅ O ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Dirucotid
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	L- -Aspartyl-L- -glutamyl-L-asparaginyll-L-prolyl-L-valyl-L-valyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-lysyl-L-asparaginyll-L-isoleucyl-L-valyl-L-threonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-threonin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Basisches Myelinprotein 82-98, human

ASK #35759

Chemical Abstract Service Nr.	781666-30-6
Formelstamm	C92-H141-N25-O26 . 4(C2-H4-O2)
Molgewicht	2253.4637
Bruttoformel	C ₁₀₀ H ₁₅₇ N ₂₅ O ₃₄
Vorzugsbezeichnung	Dirucotidtetraacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	L- -Aspartyl-L- -glutamyl-L-asparaginyll-L-prolyl-L-valyl-L-valyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-lysyl-L-asparaginyll-L-isoleucyl-L-valyl-L-threonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-threonin-acetat (1:4)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Basisches Myelinprotein 82-98-tetraacetat, human

ASK #35760

Chemical Abstract Service Nr.	425637-18-9
Molgewicht	438.4812
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ N ₆ O ₂

Vorzugsbezeichnung Sotrastaurin
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; EUTCT; NCI.Thesaurus; KEGG; USAN; ChemIDplus; ICTRP; MeSH; CAS; USNCT; PubChem; ChemSpider; Pharmavista; USEPA-ACToR; AdisInsight
2. Bezeichnung 3-(1*H*-Indol-3-yl)-4-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)chinazolin-4-yl]-1*H*-pyrrol-2,5-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(1*H*-Indol-3-yl)-4-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)chinazolin-4-yl]pyrrol-2,5-dion; 3-(1*H*-Indol-3-yl)-4-[2-(4-methyl-1-piperazinyloxy)-4-chinazolinyloxy]-1*H*-pyrrol-2,5-dion; 2-(1*H*-Indol-3-yl)-3-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)chinazolin-4-yl]maleimid

ASK #35761

Chemical Abstract Service Nr. 908351-31-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 949935-06-2
Formelstamm C₂₅-H₂₂-N₆-O₂ . C₂-H₄-O₂
Molgewicht 498.5331
Bruttoformel C₂₇H₂₆N₆O₄
Vorzugsbezeichnung Sotrastaurinacetat
International Nonproprietary Name (INN.L59)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung 3-(1*H*-Indol-3-yl)-4-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)chinazolin-4-yl]-1*H*-pyrrol-2,5-dion-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Sotrastaurinmonoacetat; 2-(1*H*-Indol-3-yl)-3-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)chinazolin-4-yl]maleimid-acetat (1:1); 3-(1*H*-Indol-3-yl)-4-[2-(4-methyl-1-piperazinyloxy)-4-chinazolinyloxy]-1*H*-pyrrol-2,5-dionacetat (1:1)

ASK #35763

Chemical Abstract Service Nr. 801283-95-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1214735-15-5
Formelstamm (C₄₀-H₄₈-Br-N₆-O₉-S)⁻ H⁺
Molgewicht 869.8209
Bruttoformel C₄₀H₄₉BrN₆O₉S
Vorzugsbezeichnung Faldaprevir
International Nonproprietary Name INN.L68
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; ChemIDplus; ICTRP
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-1-((2*S*,4*R*)-4-(8-Brom-7-methoxy-2-[2-(2-methylpropanamido)-1,3-thiazol-4-yl]chinolin-4-yloxy)-1-((2*S*)-2-[(cyclopentylloxycarbonyl)amino]-3,3-dimethylbutanoyl)pyrrolidin-2-carboxamido)-2-ethoxyethylester
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-(Cyclopentylloxycarbonyl)-3-methyl-L-valyl-->trans-4-{8-brom-7-methoxy-2-[2-(2-methylpropanamido)-1,3-thiazol-4-yl]chinolin-4-yloxy}-L-prolyl-->(1R,2S)-1-amino-2-ethenylcyclopropancarbonsäure
ASK #35764

Chemical Abstract Service Nr. 1215856-44-2

Formelstamm (C₄₀-H₄₈-Br-N₆-O₉-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 891.8027

Bruttoformel C₄₀H₄₈BrN₆NaO₉S

Vorzugsbezeichnung Faldaprevir-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L68)

2. Bezeichnung (1R,2S)-1-((2S,4R)-4-{8-Brom-7-methoxy-2-[2-(2-methylpropanamido)-1,3-thiazol-4-yl]chinolin-4-yloxy}-1-((2S)-2-[(cyclopentylloxycarbonyl)amino]-3,3-dimethylbutanoyl)pyrrolidin-2-carboxamido)-2-ethenyl-L-valyl-L-prolyl (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-(Cyclopentylloxycarbonyl)-3-methyl-L-valyl-->trans-4-{8-brom-7-methoxy-2-[2-(2-methylpropanamido)-1,3-thiazol-4-yl]chinolin-4-yloxy}-L-prolyl-->(1R,2S)-1-amino-2-ethenylcyclopropancarbonsäure-Na (1:1)

ASK #35765

Chemical Abstract Service Nr. 365462-23-3

Molgewicht 474.5515

Bruttoformel C₂₇H₃₀N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Darexaban

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung N-[2-Hydroxy-6-(4-methoxybenzamido)phenyl]-4-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tanexaban

ASK #35766

Chemical Abstract Service Nr. 365462-24-4

Formelstamm C₂₇-H₃₀-N₄-O₄ . C₄-H₄-O₄

Molgewicht 590.6237

Bruttoformel C₃₁H₃₄N₄O₈

Vorzugsbezeichnung Darexabanmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L66)

2. Bezeichnung N-[2-Hydroxy-6-(4-methoxybenzamido)phenyl]-4-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)benzamid-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[2-Hydroxy-6-(4-methoxybenzamido)phenyl]-4-(4-methyl-1,4-diazepan-1-yl)benzamid-maleat (1:1)

ASK #35770

Chemical Abstract Service Nr. 757950-09-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1166398-32-8
Molgewicht 240.2755
Bruttoformel C₁₅H₁₃FN₂
Vorzugsbezeichnung Raseglurant
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 2-[(3-Fluorphenyl)ethinyl]-4,6-dimethylpyridin-3-amin

ASK #35771

Chemical Abstract Service Nr. 757949-98-7
Formelstamm C15-H13-F-N2 . Cl-H
Molgewicht 276.7365
Bruttoformel C₁₅H₁₄ClFN₂
Vorzugsbezeichnung Rasegluranhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L64)
2. Bezeichnung 2-[(3-Fluorphenyl)ethinyl]-4,6-dimethylpyridin-3-amin-hydrochlorid

ASK #35772

Formelstamm C15-H13-F-N2 . C6-H8-O7
Molgewicht 432.399
Bruttoformel C₂₁H₂₁FN₂O₇
Vorzugsbezeichnung Raseglurantcitrat
International Nonproprietary Name (INN.L64)
2. Bezeichnung 2-[(3-Fluorphenyl)ethinyl]-4,6-dimethylpyridin-3-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-[(3-Fluorphenyl)ethinyl]-4,6-dimethylpyridin-3-amin-citrat (1:1)

ASK #35782

Chemical Abstract Service Nr. 467-02-7
Molgewicht 283.3218
Bruttoformel C₁₇H₁₇NO₃
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphin-7-en-6-on

ASK #35783

Chemical Abstract Service Nr. 72633-64-8
Molgewicht 282.218
Bruttoformel C₁₃H₉F₃N₂O₂
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-N-[3-(trifluormethyl)phenyl]pyridin-3-carboxamid

ASK #35784

Chemical Abstract Service Nr. 609-71-2

Formelstamm (C6-H4-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 139.1088
Bruttoformel C₆H₅NO₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxypyridin-3-carbonsäure

ASK #35785

Chemical Abstract Service Nr. 15871-46-2
Formelstamm (C13-H8-F3-N2-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 282.218
Bruttoformel C₁₃H₉F₃N₂O₂
2. Bezeichnung 6-[3-(Trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carbonsäure

ASK #35787

Chemical Abstract Service Nr. 59361-45-4
Molgewicht 296.2446
Bruttoformel C₁₄H₁₁F₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Methylniflummat
International Nonproprietary Name (INN.L7)
2. Bezeichnung Methyl{2-[3-(trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carboxylat}

ASK #35788

Chemical Abstract Service Nr. 63612-49-7
Molgewicht 316.236
Bruttoformel C₁₂H₁₁F₃N₄O₃
2. Bezeichnung 5-Imino-4,4-dimethyl-1-[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]imidazolidin-2-on

ASK #35789

Chemical Abstract Service Nr. 65274-43-3
Molgewicht 318.2055
Bruttoformel C₁₂H₉F₃N₂O₅
2. Bezeichnung 5,5-Dimethyl-3-[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-oxazolidin-2,4-dion

ASK #35790

Chemical Abstract Service Nr. 6167-23-3
Molgewicht 438.2382
Bruttoformel C₁₅H₈F₆N₄O₅
2. Bezeichnung 1,3-Bis[4-nitro-3-(trifluormethyl)phenyl]harnstoff

ASK #35791

Chemical Abstract Service Nr. 4740-24-3
Formelstamm (C11-H14-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 193.2423
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₂
2. Bezeichnung 4-(Butylamino)benzoesäure

ASK #35792

Chemical Abstract Service Nr. 71839-12-8

Molgewicht 207.2689

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₂

2. Bezeichnung Methyl[4-(butylamino)benzoat]

ASK #35793

Molgewicht 641.7914

Bruttoformel C₃₆H₅₁NO₉

2. Bezeichnung (1^{3E},1^{3aS},1^{4R},1^{7Z},1^{7aR},4^{2R},4^{4S},4^{6R},4^{4S},5^{6E},6^{6R},8S,9S,10E)-6'-Cyclohexyl-1^{3a},4',8-trihydroxy-1⁷-hydroxyimino-1⁶,5',7,9-tetramethyl-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1^{2H}-3-oxaspiro[1(4,3)benzofurana-4(4,2)oxanacyclohexan-1(2H)-ylidene]

ASK #35794

Molgewicht 785.9598

Bruttoformel C₄₃H₆₃NO₁₂

2. Bezeichnung (1^{3E},1^{3aS},1^{4R},1^{7Z},1^{7aR},4^{2R},4^{4S},4^{6R},4^{4S},5^{6E},6^{6R},8S,9S,10E)-6'-Cyclohexyl-1^{3a},4'-dihydroxy-1⁷-hydroxyimino-8-[(2R,4S,5S,6S)-5-hydroxy-4-methoxy-6-methyloxan-2-yloxy]-1⁶,5',7,9-tetramethyl-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a}-tetrahydro-1^{2H}-3-oxaspiro[1(4,3)benzofurana-4(4,2)oxanacyclohexan-1(2H)-ylidene]

ASK #35795

Molgewicht 767.9445

Bruttoformel C₄₃H₆₁NO₁₁

2. Bezeichnung (1^{3E},1^{3aS},1^{4R},1^{7Z},1^{7aR},4^{2R},4^{4S},4^{6R},4^{4S},5^{6E},6^{6R},8S,9S,10E)-6'-Cyclohexyl-1^{3a}-hydroxy-1⁷-hydroxyimino-8-[(2R,4S,5S,6S)-5-hydroxy-4-methoxy-6-methyloxan-2-yloxy]-1⁶,5',7,9-tetramethyl-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a},5',6'-hexahydro-1^{2H}-3-oxaspiro[1(4,3)benzofurana-4(4,2)oxanacyclohexan-1(2H)-ylidene]

ASK #35796

Molgewicht 914.1288

Bruttoformel C₅₀H₇₅NO₁₄

2. Bezeichnung (1^{3E},1^{3aS},1^{4R},1^{7Z},1^{7aR},4^{2R},4^{4S},4^{6R},4^{4S},5^{6E},6^{6R},8S,9S,10E)-6'-Cyclohexyl-1^{3a}-hydroxy-1⁷-hydroxyimino-8-[(2R,4S,5S,6S)-5-[(2S,4S,5S,6S)-5-hydroxy-4-methoxy-6-methyloxan-2-yloxy]-4-methoxy-6-methyloxan-2-yloxy]-1⁶,5',7,9-tetramethyl-1^{3a},1⁴,1⁷,1^{7a},5',6'-hexahydro-1^{2H}-3-oxaspiro[1(4,3)benzofurana-4(4,2)oxanacyclohexan-1(2H)-ylidene]

ASK #35797

Chemical Abstract Service Nr. 131160-13-9

Molgewicht 6383.3101

Bruttoformel C₂₇₉H₄₂₄N₈₂O₇₇S₇

2. Bezeichnung Arg-Pro-Asp-Phe-Cys(5S 55S)-Leu-Glu-Pro-Pro-Tyr-Thr-Gly-Pro-Cys(14S 38S)-Lys-Ala-Arg-Ile-Ile-Arg-Tyr-Phe-Tyr-Asn-Ala-Lys-Ala-Gly-Leu-Cys(30S 51S)-Gln-Thr-Phe-Val-Tyr-Gly-Gly-Cys(38S 14S)-Arg-Phe

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Aprotinin-(1-56)-Peptid

ASK #35798

Chemical Abstract Service Nr. 125691-77-2

Molgewicht 6440.3614

Bruttoformel C₂₈₁H₄₂₇N₈₃O₇₈S₇

2. Bezeichnung Arg-Pro-Asp-Phe-Cys(5S 55S)-Leu-Glu-Pro-Pro-Tyr-Thr-Gly-Pro-Cys(14S 38S)-Lys-Ala-Arg-Ile-Ile-Arg-Tyr-Phe-Tyr-Asn-Ala-Lys-Ala-Gly-Leu-Cys(30S 51S)-Gln-Thr-Phe-Val-Tyr-Gly-Gly-Cys(38S 14S)-Arg-A

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Aprotinin-(1-57)-Peptid
ASK #35799

Chemical Abstract Service Nr. 125691-95-4

Molgewicht 6622.538

Bruttoformel C₂₈₉H₄₃₇N₈₅O₈₁S₇

2. Bezeichnung Glp-Arg-Pro-Asp-Phe-Cys(6S 56S)-Leu-Glu-Pro-Pro-Tyr-Thr-Gly-Pro-Cys(15S 39S)-Lys-Ala-Arg-Ile-Ile-Arg-Tyr-Phe-Tyr-Asn-Ala-Lys-Ala-Gly-Leu-Cys(31S 52S)-Gln-Thr-Phe-Val-Tyr-Gly-Gly-Cys(39S 15S)-A

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (5-Oxoprolyl)-Aprotinin; Pyroglutamylaprotinin
ASK #35800

Chemical Abstract Service Nr. 148563-16-0

Formelstamm 2(C13-H21-N-O3) . H2-O4-S

Molgewicht 576.7

Bruttoformel C₂₆H₄₄N₂O₁₀S

Vorzugsbezeichnung Levosalbutamolhemisulfat

International Nonproprietary Name (INN.L40)

2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-2-*tert*-Butylamino-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-sulfat (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-2-*tert*-Butylamino-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanol-sulfat (2:1)

ASK #35801

Chemical Abstract Service Nr. 859212-16-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 887650-05-7

Molgewicht 576.6154

Bruttoformel C₃₀H₃₁F₃N₈O

Vorzugsbezeichnung Bafetinib

International Nonproprietary Name INN.L62:Corr

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; MAR2015; PubChem; EUTCT; ICTRP; USNCT; ChemIDplus; ChemSpider; NCI.Dict; NCI.Thesaurus; KEGG; MeSH; Pharmavista

2. Bezeichnung *N*-{3-[[[4,5'-Bipyrimidin-2-yl]amino]-4-methylphenyl]-4-[[[(3*S*)-3-(dimethylamino)pyrrolidin-1-yl]methyl]-3-(trifluormethyl)benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-[3-(4,5'-Bipyrimidin-2-ylamino)-4-methylphenyl]-4-[[[(3*S*)-3-(dimethylamino)-1-pyrrolidinyl]methyl]-3-(trifluormethyl)benzamid

ASK #35803

Chemical Abstract Service Nr. 850140-72-6

Molgewicht	485.9384
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClFN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Afatinib
International Nonproprietary Name	INN.L65:Corr.CN
2. Bezeichnung	(2E)-N-{4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-[(3S)-oxolan-3-yloxy]chinazolin-6-yl}-4-(dimethylamino)but-2-enamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2E)-N-{4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-[(3S)-tetrahydrofuran-3-yloxy]chinazolin-6-yl}-4-(dimethylamino)but-2-enamid
ASK #35804	
Chemical Abstract Service Nr.	850140-73-7
Formelstamm	C24-H25-Cl-F-N5-O3 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	718.0827
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₃ ClFN ₅ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Afatinibdimateat
International Nonproprietary Name	(INN.L65:Corr.CN)
2. Bezeichnung	(2E)-N-{4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-[(3S)-oxolan-3-yloxy]chinazolin-6-yl}-4-(dimethylamino)but-2-enamid-[(2Z)-but-2-endioat] (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2E)-N-{4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-[(3S)-tetrahydrofuran-3-yloxy]chinazolin-6-yl}-4-(dimethylamino)but-2-enamid-maleat (1:2)
ASK #35805	
Chemical Abstract Service Nr.	33795-24-3
Formelstamm	C13-H16-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht	274.1862
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₇ Cl ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	(R)-Ketaminhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(2R)-2-(2-Chlorphenyl)-2-(methylamino)cyclohexan-1-on-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #35816	
Chemical Abstract Service Nr.	58748-38-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	55353-21-4
Formelstamm	(C4-H6-O2)x . (C12-H22-O2)y . (C4-H6-O2)z
2. Bezeichnung	Poly[but-2-ensäure-co-ethenylacetat-co-ethenylneodecanoat] (x:y:z)
3. Bezeichnung	Poly[vinylacetat-co-vinylneodecanonat-co-but-2-ensäure] (x:y:z)
ASK #35820	
Chemical Abstract Service Nr.	515814-01-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	368455-04-3
Molgewicht	1214.6219

Bruttoformel C₆₃H₁₁₁N₁₁O₁₂
Vorzugsbezeichnung Voclosporin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (3S,6S,9S,12S,15S,18R,21S,24S,27S,30S)-3-Ethyl-6-[(1*R*,2*R*,4*E*)-1-hydroxy-2-methylhepta-4,6-dien-1-yl]-1,7,10,13,16,18,21,25,31-nonamethyl-12,15,24,30-tetrakis(2-methylpropyl)-9,27-bis(propan-2-yl)ASK #35825

Chemical Abstract Service Nr. 410528-02-8

Formelstamm (C₂₇-H₂₉-N₂-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 414.5393

Bruttoformel C₂₇H₃₀N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Palovaroten

International Nonproprietary Name INN.L61

2. Bezeichnung 4-[(1*E*)-2-{5,5,8,8-Tetramethyl-3-[(1*H*-pyrazol-1-yl)methyl]-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yl}ethenyl]benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35827

Chemical Abstract Service Nr. 66082-42-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 50819-35-7; 66524-56-9; 85404-84-8

Molgewicht 773.1748

Bruttoformel C₄₅H₈₈O₉

3. Bezeichnung Triglyceroldiisostearat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.1/2032; Ph.Eur.2005,5.8/2032

ASK #35830

Chemical Abstract Service Nr. 41927-71-3

Molgewicht 368.6367

Bruttoformel C₂₄H₄₈O₂

2. Bezeichnung Decyltetradecanoat

ASK #35833

2. Bezeichnung Borago-officinalis-Samenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Borretschöl

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.1/2105; Ph.Eur.2008,6.0,6.6/2105

ASK #35834

Chemical Abstract Service Nr. 923-26-2

Molgewicht 144.1684

Bruttoformel C₇H₁₂O₃

2. Bezeichnung (2-Hydroxypropyl)(2-methylprop-2-enoat)

3. Bezeichnung (2-Hydroxypropyl)methacrylat

ASK #35835

2. Bezeichnung Hedera-helix-Klettertriebe

3. Bezeichnung Efeu Klettertriebe

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Efeu für homöopathische Zubereitungen

ASK #35836

2. Bezeichnung Hyoscyamus-niger-Ganzpflanze

3. Bezeichnung Bilsenkraut-Ganzpflanze

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Bilsenkraut für homöopathische Zubereitungen

ASK #35838

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7440-22-4

Molgewicht 107.8682

Bruttoformel Ag

2. Bezeichnung Kolloidales, metallisches Silber, das Protein enthält

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Kolloidales Silber

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0+3(2021-2022)/2281

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Kolloidales Silber zum äußerlichen Gebrauch

ASK #35839

Chemical Abstract Service Nr. 762263-14-9

Bruttoformel $C_{809}H_{1301}N_{229}O_{240}S_5$

Vorzugsbezeichnung Epoetin theta

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLYTGEA C(161S 7S)RTGD (glycosyliert an N 24, N 38, N 83, S 126)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-165-Erythropoietin vom Menschen (clone B03XA01) [glycoform theta]

ASK #35843

Chemical Abstract Service Nr. 906673-24-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1073669-75-6; 1187189-21-4

Molgewicht 251.0451

Bruttoformel $C_{14}H_{10}BNO_3$

Vorzugsbezeichnung Crisaborol

International Nonproprietary Name INN.L74

2. Bezeichnung 4-(1-Hydroxy-1,3-dihydro-2,1-benzoxaborol-5-yloxy)benzonnitril

ASK #35847

2. Bezeichnung Chinarinde, FE mit Ethanol-Glycerol-Salzsäure-Wasser (%-Angaben)

3. Bezeichnung Eingestellter Chinarindenfluidextrakt '

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.4/1818

ASK #35850

3. Bezeichnung Natrium[¹²³I]iodid-Lösung zur Radiomarkierung

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/2314; Ph.Eur.2005,5.5/2314

ASK #35851

Chemical Abstract Service Nr. 121281-41-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 199618-08-1

Formelstamm C12-H21-N2-O5-S2-(99m)Tc

Molgewicht 435.44

Bruttoformel C₁₂H₂₁N₂O₅S₂Tc

Vorzugsbezeichnung Technetium(^{99m}Tc)bicisat

International Nonproprietary Name INN.L31

2. Bezeichnung (SP-5-35)-[(Diethyl-*N,N*-ethan-1,2-diyldi-L-cysteinato-⁴*N,N,S,S'*)(3-)]oxido(^{99m}Tc)technetium()

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym ((99m)Tc)Technetiumbicisat

ASK #35852

Andere Chemical Abstract Service Nr. 121281-41-2

Formelstamm C12-H21-N2-O5-S2-(99m)Tc

Molgewicht 435.44

Bruttoformel C₁₂H₂₁N₂O₅S₂Tc

2. Bezeichnung (SP-5-35)-[(Diethyl-*N,N*-ethan-1,2-diyldi-L-cysteinato-⁴*N,N,S,S'*)(3-)]oxido[^{99m}Tc]technetium()-Injektionslösung

3. Bezeichnung [^{99m}Tc]Technetium-Bicisat-Injektionslösung (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym [(99m)Tc]Technetiumbicisat-Injektionslösung; [(99m)Tc]Technetium-Bicisat-Injektionslösung

ASK #35853

2. Bezeichnung {{{(1 3)-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranose-4-hydrogensulfat)-(1 4)-(-D-glucopyranuronoglycan)]-co-[(1 3)-(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranose-6-hydrogensulfat)-(1 4)-(-D-glucopyranuronoglycan)]}}

3. Bezeichnung Chondroitinsulfat-Natrium (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Chondroitinsulfat-A-co-Chondroitinsulfat-C-Natriumsalze

ASK #35854

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7631-86-9

Molgewicht 60.0843

Bruttoformel O₂Si
2. Bezeichnung Hochdisperses Siliciumdioxid, teilweise alkyliert
3. Bezeichnung Hochdisperses, hydrophobes Siliciumdioxid
Zitat Bezeichnung 3 EAB5.5+8,6,0,7,0,8.0(2006-2017)/2208

ASK #35861

Formelstamm (C3-H7-O6-P)²⁻ Mn²⁺ . x H₂O

Molgewicht 224.9963

Bruttoformel C₃H₇MnO₆P

2. Bezeichnung (2,3-Dihydroxypropyl und 1,3-Dihydroxypropan-2-yl)dihydrogenphosphat-Mangan()-Salz (1:1) x H₂O

3. Bezeichnung Wasserhaltiges Manganglycerophosphat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Manganglycerophosphat, wasserhaltig; Mangan(II)(2,3-dihydroxypropyl und 1,3-dihydroxypropan-2-yl)phosphat-Gemisch x HO; Manganglycerophosphat, Wasserhaltiges; Glycerophosphorsäure-Mangan(II)-Salz x HO; Glycerol-1- und -2-dihydrogenphosphat-Mangan(II)-Salz-Gemisch x HO; Mangan(II)-glycerinophosphat-alpha,beta-Gemisch x HO; Mangan(II)-glycerophosphat-alpha,beta-Gemisch x HO; Wasserhaltiges Manganglycerophosphat; Glycerol-1- und -2-phosphorsäureester-Mangan(II)-Salz x HO

ASK #35867

Chemical Abstract Service Nr. 359-83-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 10535-38-3; 16760-69-3; 16760-70-6; 21820-34-8; 3411-11-8; 6654-32-6; 6654-33-7; 7313-81-7

Molgewicht 285.4238

Bruttoformel C₁₉H₂₇NO

Vorzugsbezeichnung Pentazocin

International Nonproprietary Name INN.L6

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2002,4.00/1462; Ph.Eur.2008,6.0/1462; GLST; Ph.Eur.2005,5.0/1462; USMI10; MAR28

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,6*R*,11*R*)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol

ASK #35868

Chemical Abstract Service Nr. 64024-15-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68964-90-9

Formelstamm C₁₉H₂₇N-O . Cl-H

Molgewicht 321.8847

Bruttoformel C₁₉H₂₈ClNO

Vorzugsbezeichnung Pentazocinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.0/1463; Ph.Eur.2002,4.00/1463; Ph.Eur.2005,5.0/1463; GLST; USMI10; MAR28

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,6*R*,11*R*)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-hydrochlorid

ASK #35869

Chemical Abstract Service Nr. 17146-95-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 22242-36-0; 22242-37-1; 94293-50-2

Formelstamm C19-H27-N-O . C3-H6-O3
Molgewicht 375.5017
Bruttoformel C₂₂H₃₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Pentazocinlactat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1 GLST; Ph.Eur.2008,6.0/2000; Ph.Eur.2005,5.1/2000; MAR28
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,6*R*,11*R*)-6,11-Dimethyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol-(2-hydroxypropanoat) (1:1)

ASK #35873

Formelstamm 2(C3-H5-O3)⁻ Mg2+ . 2 H2-O
Molgewicht 238.4756
Bruttoformel C₆H₁₀MgO₆
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Hydroxypropansäure-Magnesiumsalz 2 H₂O
3. Bezeichnung Magnesiumlactat-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.3,5.7/2160; Ph.Eur.2008,6.0/2160

ASK #35874

Chemical Abstract Service Nr. 85536-23-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 72779-87-4; 86088-81-5
2. Bezeichnung *N*-(2-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy)ethyl)rapsoamide

ASK #35875

Chemical Abstract Service Nr. 625115-52-8
Molgewicht 408.3891
Bruttoformel C₁₉H₁₇FN₈O₂
Vorzugsbezeichnung Nelociguat
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung Methyl[*N*-(4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorphenyl)methyl]-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl)carbamat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Riociguat-Metabolit 1; Methyl[(4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorphenyl)methyl]-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl)carbamat]

ASK #35880

Chemical Abstract Service Nr. 103239-24-3
Formelstamm (C20-H30-N6-O12-S2)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 656.5947
Bruttoformel C₂₀H₃₀N₆Na₂O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Oxiglutation-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung *N,N*-(2,2'-Disulfandiy)bis((1*R*)-1-[(carboxymethyl)carbamoyl]ethyl))bis(L-glutamin)-Dinatriumsalz

ASK #35881

Chemical Abstract Service Nr. 66898-62-2
Molgewicht 414.3341
Bruttoformel C₂₁H₁₃F₃N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Talniflumate
International Nonproprietary Name INN.L19
2. Bezeichnung *rac*-[(1*R*)-3-Oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl][2-[3-(trifluormethyl)anilino]pyridin-3-carboxylat]

ASK #35882

Chemical Abstract Service Nr. 96847-54-0
Molgewicht 246.348
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Levomilnacipran
International Nonproprietary Name INN.L62:Corr.SF
Zitat Bezeichnung 1 USNCT; MeSH; ChemIDplus; PubChem; KEGG.D10072; ICTRP; EUTCT; USAN; CAS; EUCTR
2. Bezeichnung (1*S*,2*R*)-2-(Aminomethyl)-*N,N*-diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (+)-Milnacipran [falsche Bezeichnung]; (1*S*,2*R*)-2-Aminomethyl-*N,N*-diethyl-1-phenylcyclopropancarboxamid; (-)-Midalcipran [Hydrochlorid: (+)]; (-)-Milnacipran [Hydrochlorid: (+)]; (1*S*,2*R*)-Milnacipran

ASK #35883

Chemical Abstract Service Nr. 175131-60-9
Formelstamm C15-H22-N2-O . Cl-H
Molgewicht 282.8089
Bruttoformel C₁₅H₂₃ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Levomilnacipranhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L62:Corr.SF)
2. Bezeichnung (1*S*,2*R*)-2-(Aminomethyl)-*N,N*-diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (-)-Milnacipran-(+)-hydrochlorid (1:1); (+)-Midalcipranhydrochlorid [N.B.: (+)-Hydrochlorid --> (-)-Base]; (+)-Milnacipranhydrochlorid [N.B.: (+)-Hydrochlorid --> (-)-Base]

ASK #35885

Chemical Abstract Service Nr. 916055-92-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1055877-28-5; 1378943-67-9; 73232-52-7; 83387-25-1
Formelstamm (C₂₁-H₂₆-N-O₄)⁺ Br⁻
Molgewicht 436.3394
Bruttoformel C₂₁H₂₆BrNO₄
Vorzugsbezeichnung Methylnaltrexonbromid
INN.L72:corr.CN,CAS,SF

**International
Nonproprietary Name**

2. Bezeichnung (17*R*)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-iumbromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-N-(Cyclopropylmethyl)noroxymorphon-methobromid; (17*R*)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxo-14beta-morphinan-iumbromid;
(R)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium-bromid; Naltrexonmethobromid; Methylnaltrexoniumbromid;
N-(Cyclopropylmethyl)noroxymorphonmethobromid; Naltrexonmethylbromid; (17*R*)-N-Methylnaltrexoniumbromid

ASK #35886

Formelstamm (C11-H20-O2)_x . (C6-H9-N-O)_y

2. Bezeichnung Poly[1-ethenylpyrrolidin-2-on-co-(2-ethylhexyl)prop-2-enoat] (x:y)

3. Bezeichnung Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-co-1-vinyl-2-pyrrolidon] (x:y)

ASK #35887

Chemical Abstract Service Nr. 28757-47-3

Formelstamm (C8-H17-N5)_x

2. Bezeichnung Poly(iminoimidocarbonyliminoimidocarbonyliminohexan-1,6-diyl)

ASK #35891

Chemical Abstract Service Nr. 853268-20-9

Formelstamm (C17-H17-F-N3-O3)⁻ H⁺ . H2-O4-S

Molgewicht 429.42

Bruttoformel C₁₇H₂₀FN₃O₇S

Vorzugsbezeichnung Ciprofloxacin-sulfat (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-sulfat (1:1)

ASK #35892

Chemical Abstract Service Nr. 928134-65-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1304733-26-3

Molgewicht 227.237

Bruttoformel C₁₃H₁₀FN₃

Vorzugsbezeichnung Osilodrostat

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung 4-[(5*R*)-6,7-Dihydro-5*H*-pyrrolo[1,2-*cj*]imidazol-5-yl]-3-fluorbenzonnitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35893

Formelstamm C13-H10-F-N3 . H3-O4-P

Molgewicht 325.2322

Bruttoformel C₁₃H₁₃FN₃O₄P

Vorzugsbezeichnung Osilodrostatphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L72)

	2. Bezeichnung	4-[(5 <i>R</i>)-6,7-Dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[1,2- <i>c</i>]imidazol-5-yl]-3-fluorbenzonnitril-phosphat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #35894		
	Chemical Abstract Service Nr.	1065019-70-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1107664-45-8
	Formelstamm	(C204-H261-N59-O111-P17-S17)17 ⁻ 17H ⁺
	Molgewicht	6404.3778
	Bruttoformel	C ₂₀₄ H ₂₇₈ N ₅₉ O ₁₁₁ P ₁₇ S ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Gataparsen
	International Nonproprietary Name	INN.L65
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')-2'-desoxy-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #35895		
	Chemical Abstract Service Nr.	928768-71-2
	Formelstamm	(C204-H261-N59-O111-P17-S17)17 ⁻ 17Na ⁺
	Molgewicht	6778.0689
	Bruttoformel	C ₂₀₄ H ₂₆₁ N ₅₉ Na ₁₇ O ₁₁₁ P ₁₇ S ₁₇
	Vorzugsbezeichnung	Gataparsen-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L65)
	2. Bezeichnung	2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanlyl-(3' 5')-2'-desoxy-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #35899		
	Chemical Abstract Service Nr.	877606-63-8
	Molgewicht	481.5095
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₆ F ₃ N ₃ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Afacifenacin
	International Nonproprietary Name	INN.L63
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-4-Phenyl-3-(1-[[3-(trifluormethoxy)phenyl]methyl]piperidin-4-yl)-3,4-dihydrochinazolin-2(1 <i>H</i>)-on
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC

ASK #35900

Chemical Abstract Service Nr. 877614-61-4
Formelstamm C27-H26-F3-N3-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht 597.5816
Bruttoformel C₃₁H₃₀F₃N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Afacifenacinfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung (4*S*)-4-Phenyl-3-(1-[[3-(trifluormethoxy)phenyl]methyl]piperidin-4-yl)-3,4-dihydrochinazolin-2(1*H*)-on-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #35901

Formelstamm 2(C27-H26-F3-N3-O2) . 3(C4-H4-O4)
Molgewicht 1311.2354
Bruttoformel C₆₆H₆₄F₆N₆O₁₆
Vorzugsbezeichnung Afacifenacinsesquifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung (4*S*)-4-Phenyl-3-(1-[[3-(trifluormethoxy)phenyl]methyl]piperidin-4-yl)-3,4-dihydrochinazolin-2(1*H*)-on-[(2*E*)-but-2-endoat] (2:3)
Zitat Bezeichnung 2 (eINN.CN)

ASK #35902

Chemical Abstract Service Nr. 603139-19-1
Molgewicht 525.5588
Bruttoformel C₂₅H₂₇F₄N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Odanacatib
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-(1-Cyancyclopropyl)-4-fluor-4-methyl-2-(((1*S*)-2,2,2-trifluor-1-[4'-(methansulfonyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]ethyl)amino)pentanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35903

Chemical Abstract Service Nr. 792921-10-9
Formelstamm 2(C2179-H3335-N570-O663-S19) . 2(C1033-H1590-N279-O335-S6)
Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₄₂₄H₉₈₅₀N₁₆₉₈O₁₉₉₆S₅₀
Vorzugsbezeichnung Abagovomab
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung [A]QVKLQESGAE LARPGASVKL SCKASGYTFT NYWMQWVKQR PGQGLDWIGA IYPGDGNTYR THKFKGKATL TADKSSSTAY MQLSSSLASED SGVYYCARGE GNYAWFAYWG QGTTVTVSSA KTTPPSVYPL APGSAAQTNS MVTLGCLVKG YFPEPVTVTW NSGSLSSGVH TFPVAVLQSDL YTLSSSVTVP SSTWPSETVT CNVAHPASST KVDKKIVPRD CGC(A223S C223S)KPC(A226S C226S)IC(A228S C228S)TV PEVSSVFIFP PKPKDVLIT LTPKVTVCVVV DISKDDPEVQ FSWFVDDVEV HTAQTQPREE QFNSTFRSVS ELPIMHQDWL NGKEFKCRVN SAAFPAPIEK TISKTGRPK APQVYTIPPP KEQMAKDKVS LTCMITDFFP EDITVEWQWN GQPAENYKNT QPIMDTDGSY FVYSKLVQK SNWEAGNTFT CSVLHEGLHN

HHTEKLSHS PGK [B]DIELTQSPAS LSASVGETVT ITCQASENIY SYLAWHQQKQ GKSPQLLVYN AKTLAGGVSS RFGSGSGTH FSLKIKSLQP EDFGIYYCQH HYGILPTFGG
GTKLEIKRAD AAPTVISIFPP SSEQLTSGGA SVVCFLLNFY PKDINVKWKI DGSRQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEC
[C]QVKLQESGAE LARPGASVKL SCKASGYTFT NYWMQWVKQR PGQGLDWIGA IYPGDGNTRY THKFKGKATL TADKSSSTAY MQLSSLASED SGVYYCARGE GNYAWFAYWG
QGTTVTVSSA KTTPPSVYPL APGSAQTNS MVTLGCLVKG YFPEPVTWV NSGSLSSGVH TFAVLQSDL YTLSSSVTVP SSTWPSETVT CNVAHPASST KVDKKIVPRD
CGC(C223S A223S)KPC(C226S A226S)IC(C228S A228S)TV PEVSSVFIFP PKPKDVLIT LTPKVTCVVV DISKDDPEVQ FSWFVDDVEV HTAQTQPREE QFNSTFRSVS ELPIMHQDWL
NGKEFKCRVN SAAFPAPIEK TISKTKGRP KAPQVYTIPPP KEQMAKDKVS LTCMITDFFP EDITVEWQWN GQPAENYKNT QPIMDTDGSY FVYSKLVQK SNWEAGNTFT CSVLHEGLHN
HHTEKLSHS PGK [D]DIELTQSPAS LSASVGETVT ITCQASENIY SYLAWHQQKQ GKSPQLLVYN AKTLAGGVSS RFGSGSGTH FSLKIKSLQP EDFGIYYCQH HYGILPTFGG
GTKLEIKRAD AAPTVISIFPP SSEQLTSGGA SVVCFLLNFY PKDINVKWKI DGSRQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEC

ASK #35904

Chemical Abstract Service Nr. 123748-56-1
Formelstamm (C₂₂H₃₄-(123)I-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 454.4177
Bruttoformel C₂₂H₃₅I₂O₂
Vorzugsbezeichnung Iodofiltinsäure (¹²³I)
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-15-{4-[(¹²³I)Iod]phenyl}-3-methylpentadecansäure

ASK #35905

Chemical Abstract Service Nr. 116754-87-1
Formelstamm (C₂₂H₃₄-I-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 458.4166
Bruttoformel C₂₂H₃₅I₂O₂
Vorzugsbezeichnung Iodofiltinsäure
International Nonproprietary Name (INN.L57)
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-15-(4-Iodphenyl)-3-methylpentadecansäure

ASK #35906

Chemical Abstract Service Nr. 68392-35-8
Molgewicht 387.514
Bruttoformel C₂₆H₂₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Afimoxifen
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung 4-(1-{4-[2-(Dimethylamino)ethoxy]phenyl}-2-phenylbut-1-en-1-yl)phenol

ASK #35907

Chemical Abstract Service Nr. 862111-32-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1609655-49-3; 924289-53-2
Molgewicht 96900
Bruttoformel C₄₃₁₈H₆₇₈₈N₁₁₆₄O₁₃₀₄S₃₂
Vorzugsbezeichnung Aflibercept
INN.L57

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 NCI.Thesaurus; ChEMBL; DrugInfo; HSDB; KEGG; USAN; CAS; ROMP2017; AdisInsight; ICTRP; GlnAS; EUTCT; MAR2017; BAN; EUCTR; USNCT; ATC; AAN; ChemIDplus; DrugBank; Pharmavista; PubChem; MeSH; NCI.Dict

2. Bezeichnung SDTGRPFVEM YSEIPEIIHM TEGRELVIPC RVTSPNITVT LKKFPLDTLI PDGKRIIWD S RKGFIISNAT YKEIGLLTCE ATVNGHLYKT NYLTHRQTNT IIDVVLSPSH GIELSVGEKL VLNCTARTEL NVGIDFNWEY PSSKHQHKKL VNRDLKTQSG SEMKKFLSTL TIDGVT RSDQ GLYTCAASSG LMTKKNSTFV RVHEKDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDS DGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNV FSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP G, 30,79:124,185:246,306:352,410-Tetrakis(disulfid), 211,211':214,214'-Bis(disulfid)-Dimer, [36,68,123,196,282]Asn-*N*⁴-glycosyliert mit komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Des(Lys(432))-[Vaskuläre endothelwachstumsfaktor-Rezeptor 1 (VEGFR1, human)-(103-206)-Peptid (1-104) (mit Ig-ähnlicher C2-Typ-2-Domäne)]-[Vaskuläre endothelwachstumsfaktor-Rezeptor 2 (VEGFR2, human)-(206-308)-Peptid (103-205) (mit Ig-ähnlichem C2-Typ-3-Domänenfragment)]-[C-terminales Immunglobulin-G1-227-Peptid (206-432) (Fc fragment, human)]-Fusionsprotein-211,211':214,214'-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #35908

Chemical Abstract Service Nr. 473553-86-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 447398-68-7

Vorzugsbezeichnung Alferminogen tadenovec

International Nonproprietary Name INN.L57

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Rekombinanter humaner Adenovirus 5 (nicht replikationsfähig, ohne E1-Gen) mit einer cDNA-Sequenz für humanen Fibroblasten-Wachstumsfaktor 4 und einer Cytomegalovirus-Promotorsequenz

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35909

Chemical Abstract Service Nr. 541550-19-0

Molgewicht 418.4915

Bruttoformel C₂₃H₂₆N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Apilimod

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung 4-{2-[(3-Methylphenyl)methyliden]hydrazinyl}-6-(morpholin-4-yl)-2-[2-(pyridin-2-yl)ethoxy]pyrimidin

ASK #35910

Chemical Abstract Service Nr. 160707-69-7

Molgewicht 229.2562

Bruttoformel C₈H₁₁N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Apricitabin

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung 4-Amino-1-[(2*R*,4*R*)-2-hydroxymethyl-1,3-oxathiolan-4-yl]pyrimidin-2(1*H*)-on

ASK #35911

Chemical Abstract Service Nr. 648904-28-3

Formelstamm 2(C2211-H3390-N577-O679-S15) . 2(C1012-H1583-N274-O342-S6)

Molgewicht 145302.8516

Bruttoformel C₆₄₄₆H₉₉₄₆N₁₇₀₂O₂₀₄₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Bavituximab

**International
Nonproprietary Name** INN.L57

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung

[A]EVQLQQSGPE LEKPGASVKL SC(22S 96S)KASGYSFT GYNMNVVKQS HGKSLEWIGH IDPYYGDTSY NQKFRGKATL TVDKSSSTAY MQLKSLTSED SAVYYC(96S 22S)VKGG
YYGHWYFDVW GAGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT
YIC(203S 147S)NVNHNKPS NTKVDKKEP KSC(A223S B214S)DKHTC(A229S C229S)P PC(A232S C232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVDVDS
HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHQDQWLNK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC(370S 428S)
LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTPPV LDDSGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [B]DIQMTQSPSS LSASLGERVS
LTC(23S 88S)RASQDIG SSLNWLQQGP DGTIKRLIYA TSSLDGVPK RFGSRSRSGD YSLTSSLES EDFVDYYC(88S 23S)LQ YVSSPPTFGA GTKLELKRAD AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVC(134S 194S)LLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN RGEA(B214S A223S)
[C]EVQLQQSGPE LEKPGASVKL SC(22S 96S)KASGYSFT GYNMNVVKQS HGKSLEWIGH IDPYYGDTSY NQKFRGKATL TVDKSSSTAY MQLKSLTSED SAVYYC(96S 22S)VKGG
YYGHWYFDVW GAGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT
YIC(203S 147S)NVNHNKPS NTKVDKKEP KSC(C223S D214S)DKHTC(C229S A229S)P PC(C232S A232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVDVDS
HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHQDQWLNK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC(370S 428S)
LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTPPV LDDSGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [D]DIQMTQSPSS LSASLGERVS
LTC(23S 88S)RASQDIG SSLNWLQQGP DGTIKRLIYA TSSLDGVPK RFGSRSRSGD YSLTSSLES EDFVDYYC(88S 23S)LQ YVSSPPTFGA GTKLELKRAD AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVC(134S 194S)LLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN RGEA(D214S C223S)

ASK #35912

Chemical Abstract Service Nr. 194785-19-8

Molgewicht 428.5213

Bruttoformel C₂₄H₃₂N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Bedoradrin

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung 2-[(7S)-7-((2R)-2-Hydroxy-2-[4-hydroxy-3-(2-hydroxyethyl)phenyl]ethyl)amino]-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yloxy]-N,N-dimethylacetamid

ASK #35913

Chemical Abstract Service Nr. 627861-07-8

Bruttoformel C₅₀₅₈₇H₆₃₄₇₄N₁₉₅₅₃O₃₁₀₄₆P₅₁₈₁

Vorzugsbezeichnung Beperminogen perplasmid

International Nonproprietary Name INN.L57

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Plasmid-DNA mit eingefügter cDNA-Sequenz für den humanen Hepatozyten-Wachstumsfaktor und einem Cytomegalovirus-Promotor [5181 Basen]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35914

**Chemical Abstract
Service Nr.** 9001-27-8

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 114046-09-2; 9035-62-5

Vorzugsbezeichnung Beroctocog alfa

International Nonproprietary Name INNv.L112:Corr.CN,SF

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H(1-741)]JATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSPFP NTSVVYKKTLL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVITLKN MASHPVS LHA VGVSYWKASE GA EYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTL MDLGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFIQ IRVAKKHPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RYKVKVRFMA YTDETFKTRE AIQHESGILG PLYGEVGDG LLIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSSFV NME RDLASGLIGP LLCYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYL TEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMYEDTLTL FPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYEE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR S [L(1649-2332)]EITRRTLQSDQE EIDYDDTISV EMKKEDFDIY DEDENQSPRS FQKKTRHYFI AAVERLWDYG MSSSPHVLNR RAQSGSVPQF KKVVFQEFTD GSFTQPLYRG ELNEHLGLLG PYRAEVEDN IMVTFRNQAS RPSYFYSSLI SYEEDQRQGA EPRKNFVKPN ETKTYFWKVQ HHMAPTKDEF DCKAWAYFSD VDLEKDVHSG LIGPLLVCHT NTLNPAHGRQ VTVQEFALFF TIFDEKSWY FTENMERNCR APCNIQMEDP TFKENYRFHA INGIMDTLP GLVMAQDQRI RWYLLSMGSN ENIHSIHFSG HVFTVRKKEE YKMALYNLGP VGFETVEMLP SKAGIWRVEC LIGEHLHAGM STLFLVYSNK CQTPLGMASG HIRDFQITAS GQYGQWAPKL ARLHYSGSIN AWSTKEPFSW IKVDLLAPMI IHGKTQGAR QKFSSLYISQ FIIMYSLDGK KWQTYRGNST GTLMVFFGNV DSSGIKHNIF NPPIARYIR LHPHYSIRS TLRMELMGCD LNSCSMPLGM ESKAISDAQI TASSYFTNMF ATWSPSKARL HLQGRSNAWR PQVNNPKEWL QVDFQKTMKV TGVTQQGVKS LLTSMYVKEF LISSSQDGHQ WTLFFQNGKV KVFQGNQDSF TPVVNSLDPP LLTRYLRIHP QSVVHQIALR MEVLGCEAQD LY, 153,179:248,329:528,554:630,711:1832,1858:1899,1903:2021,2169:2174,2326-Octakis(disulfid), Asn41,Asn239,Asn1810,Asn2118-*N*⁴-glycosyliert, Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr1664,Tyr1680-*O*-sulfoniert

ASK #35915

Chemical Abstract Service Nr. 189691-06-3

Molgewicht 1025.1627

Bruttoformel C₅₀H₆₈N₁₄O₁₀

Vorzugsbezeichnung Bremelanotid

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung (3*S*,6*S*,9*R*,12*S*,15*S*)-15-[(2*S*)-2-Acetamidohexanamido]-9-benzyl-6-(3-carbamimidamidopropyl)-12-[(1*H*-imidazol-4-yl)methyl]-3-[(1*H*-indol-3-yl)methyl]-2,5,8,11,14,17-hexoxo-1,4,7,10,13,18-hexaazacyclo

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,6-Anhydro{N-[(2*S*)-2-Acetamidohexanoyl]-L-alpha-aspartyl-L-histidinyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-lysin}

ASK #35916

Chemical Abstract Service Nr. 9026-00-0

Molgewicht 76300

Bruttoformel C₃₄₃₄H₅₂₅₈N₈₉₄O₁₀₄₁S₁₇

Vorzugsbezeichnung Bucelipase alfa

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung

AKLGAVYTEG GFVEGVNKKL GLLGDSVDIF KGIPFAAPTK ALENPQPHG WQGTLLKAKNF KKRCLQATIT QDSTYGDEDC LYLNIVPQG RKQVSRDLPV MIWIYGGAFLL MGS GHGANFL NNYLYDGEI ATRGNVIVVT FNYRVGPLGF LSTGDANLPG NYGLRDQHMA IAWVKRNIAA FGGDPNNITL FGESAGGASV SLQTLSPYK GLIRRAISQS GVALSPWVIQ KNPLFWAKKV AEKVGCPVGD AARMAQCLKV TDPRALTAY KVPLAGLEY PMLHYVGFVPV IDGDFIPADP INLYANAADI DYIAGTNMMD GHIFASIDMP AINKGNKKVT EEDFYKLVSE FTITKGLRGA KTTFDVYTES WAQDPSQENK KKTVVDFETD VLFLVPT EIA LAQHRANAKS AKTYAYLFSH PSRMPVYPKW VGADHADDIQ YVFGKPFATP TGYRQDRTV SKAMIAYWTN FAKTGDPNMG DSAVPTHWEP YTTENSGYLE ITKKMGSSSM KRSLRTNFLR YWTLTYLALP TVTDQEATPV PPTGDSEATP VPPTGDSETA PVPPTGDSGA PPVPTGDSG APPVPTGDS GAPPVPTGD SGAPPVPTG DSGAPPVPT GDSGAPPVPT TGDSGAPPVPT PTGDAGPPP VPTGDGSGAPP VPPTGDGSGAP PVTPTGDSET APVPTGDSG APPVPTGDS EAAPVPTDD SKEAQMPAVI RF, 64,80:246,257-Bis(disulfid), glycosyliert an N187, T538, T549, T559, T576, T587, T598, T609, T620, T631, T642

ASK #35917

Chemical Abstract Service Nr. 216167-92-9
Formelstamm (C33-H49-O4-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 574.8777
Bruttoformel C₃₃H₅₀O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Camobucol
International Nonproprietary Name INN.L57
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 2-[2,6-Di-*tert*-butyl-4-[2-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenylsulfanyl)propan-2-ylsulfanyl]phenoxy]essigsäure

ASK #35918

Chemical Abstract Service Nr. 183659-72-5
Molgewicht 302.3682
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Catramilast
International Nonproprietary Name INN.L57
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 1-[(2*S*)-2-{3-[(Cyclopropyl)methoxy]-4-methoxyphenyl}propyl]-1*H*-imidazol-2(3*H*)-on

ASK #35919

Chemical Abstract Service Nr. 284019-34-7
Molgewicht 385.4402
Bruttoformel C₁₈H₁₉N₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Denibulin
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung Methyl[(5-{4-[(2*S*)-2-aminopropanamido]phenylsulfanyl}-1*H*-benzimidazol-2-yl)carbamat]

ASK #35920

Chemical Abstract Service Nr. 762260-74-2
Molgewicht 27324.1913
Bruttoformel C₁₂₁₀H₁₈₃₈N₃₃₂O₃₇₃S₁₀
Vorzugsbezeichnung Efungumab
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung MAEQLVESG AEVKKPGESL RISCKGSGCI ISSYWISWVR QMPGKGLEWM GKIDPGDSYI NYSPSFQGHV TISADKSINT AYLQWNSLKA SDTAMYYCAR GGRDFGDSFD YWGQGTLVTV SSGGGGSGGG GSGGGGSDVV MTQSPSFLSA FVGDRITITC RASSGISRYL AWYQQAPGKA PKLLIYAAS TGTGVP SRFS GSGSGTEFTL TINS LQPEDF ATYYCQHLNS YPLTFGGGK VDIKRAAALE HHHHHH

ASK #35921

Chemical Abstract Service Nr. 188181-42-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 675837-43-1
Molgewicht 507.6627

Bruttoformel C₂₇H₄₅N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Elacytarabin
International Nonproprietary Name INN.L62
2. Bezeichnung (9E)-[1-(4-Amino-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-1-yl)-1-desoxy-β-D-arabinofuranos-5-O-yl]octadec-9-enoat

ASK #35922

Chemical Abstract Service Nr. 216167-95-2
Formelstamm (C₃₅H₅₃O₄S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 602.9309
Bruttoformel C₃₅H₅₄O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Elsibucol
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung 4-{2,6-Di-*tert*-butyl-4-[2-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenylsulfanyl)propan-2-ylsulfanyl]phenoxy}butansäure

ASK #35923

Chemical Abstract Service Nr. 145435-72-9
Molgewicht 777.0376
Bruttoformel C₄₀H₇₆N₂O₁₂
Vorzugsbezeichnung Gamithromycin
International Nonproprietary Name INN.L57

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN

2. Bezeichnung (2R,3S,4R,5S,8R,10R,11R,12S,13S,14R)-13-(2,6-Didesoxy-3-C-methyl-3-O-methyl-β-L-ribo-hexopyranosyloxy)-2-ethyl-3,4,10-trihydroxy-3,5,8,10,12,14-hexamethyl-7-propyl-11-[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)hexan-2-yl]oxy)butansäure

ASK #35924

Chemical Abstract Service Nr. 863884-77-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1221574-24-8
Formelstamm (C₃₄H₃₂BrN₆O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 653.5682
Bruttoformel C₃₄H₃₃BrN₆O₃
Vorzugsbezeichnung Deleobuvir
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung (2E)-3-(2-{1-[2-(5-Brompyrimidin-2-yl)-3-cyclopentyl-1-methyl-1H-indol-6-carboxamido]cyclobutyl}-1-methyl-1H-benzimidazol-6-yl)prop-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35925

Chemical Abstract Service Nr. 1370023-80-5
Formelstamm (C₃₄H₃₂BrN₆O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 675.5501

Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₂ BrN ₆ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Deleobuvir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L70)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-(2-{1-[2-(5-Brompyrimidin-2-yl)-3-cyclopentyl-1-methyl-1 <i>H</i> -indol-6-carboxamido]cyclobutyl}-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-yl)prop-2-ensäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #35926	
Chemical Abstract Service Nr.	218791-21-0
Formelstamm	C21-H35-N5 . Cl2-Mn
Molgewicht	483.3801
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₅ Cl ₂ MnN ₅
Vorzugsbezeichnung	Imisopasem-Mangan
International Nonproprietary Name	INN.L82:Corr.CN
2. Bezeichnung	(PBPY-7-11-2344'3')-Dichlorido[(1 ¹ R,1 ² R,7 ¹ R,7 ² R)-2,6,8,11-tetraaza-4(2,6)-pyridina-1,7(1,2)-dicyclohexanacycloundecaphan- ⁵ N ² ,N ^{1,4} ,N ⁶ ,N ⁸ ,N ¹¹]mangan
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(PBPY-7-11-2344'3')-Dichloro[(1(1)R,1(2)R,7(1)R,7(2)R)-2,6,8,11-tetraaza-4(2,6)-pyridina-1,7(1,2)-dicyclohexanacycloundecaphan-kappa(5)N(2),N(4(1)),N(6),N(8),N(11)]mangan
ASK #35927	
Chemical Abstract Service Nr.	154357-42-3
Formelstamm	(C19-H20-F-N2-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	360.3794
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ FN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Levonadifloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i>)-9-Fluor-8-(4-hydroxypiperidin-1-yl)-5-methyl-1-oxo-6,7-dihydro-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>ij</i>]chinolin-2-carbonsäure
ASK #35928	
Chemical Abstract Service Nr.	845816-02-6
Formelstamm	2(C2184-H3379-N588-O670-S16) . 2(C989-H1537-N272-O331-S5)
Molgewicht	143599.0211
Bruttoformel	C ₆₃₄₆ H ₉₈₃₂ N ₁₇₂₀ O ₂₀₀₂ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Lexatumumab
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	[A]EVQLVQSGGG VERPGGSLRL SC(22 <i>S</i> 96 <i>S</i>)AASGFTFD DYGMWVRQA PGKLEWVSG INWNGGSTGY ADSVKGRVTI SRDPAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYC(96 <i>S</i> 22 <i>S</i>)AKIL GAGRGWYFDL WKGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148 <i>S</i> 204 <i>S</i>)LV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYIC(204 <i>S</i> 148 <i>S</i>)NVNHKP SNTKVDKRVE PKSC(A224 <i>S</i> B213 <i>S</i>)DKTHTC(A230 <i>S</i> C230 <i>S</i>)PPC(A233 <i>S</i> C233 <i>S</i>)PAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265 <i>S</i> 325 <i>S</i>)VVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325 <i>S</i> 265 <i>S</i>)KVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT C(371 <i>S</i> 429 <i>S</i>)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFS(429 <i>S</i> 371 <i>S</i>)S VMHEALHNHY TQKLSLSPG K [B]SSELTQDPAV SVALGQTVRI TC(22 <i>S</i> 87 <i>S</i>)QGDSLSY YASWYQQKPG QAPVLYYIGK NNRPSGIPDR FSGSSSGNTA SLTITGAQAE DEADYYC(87 <i>S</i> 22 <i>S</i>)NSR DSSGNHVVFG GGTCLTVLGG PKAAPSVTLF

PPSSEELQAN KATLVC(136S 195S)LISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSC(195S 136S)QVTHE GSTVEKTVAP TEC(B213S A224S)S
 [C]EVQLVQSGGG VERPGGLRL SC(22S 96S)AASGFTFD DYGMWVRQA PGKGLEWVSG INWNGGSTGY ADSVKGRVTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AKIL
 GAGRGWYFDL WKGTTTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148S 204S)LV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ
 TYIC(204S 148S)NVNHKP SNTKVDKRVE PKSC(C224S D213S)DKTHTC(C230S A230S)PPC(C233S A233S)PAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVVVDV
 SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVS NK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT
 C(371S 429S)LVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKLSLSPG K [D]SSELTQDPAV SVALGQTVRI
 TC(22S 87S)QGDSLRSY YASWYQQKPG QAPVLVIYKG NNRPSGIPDR FSGSSSGNTA SLTITGAQAE DEADYYC(87S 22S)NSR DSSGNHVVFG GGTKLTVLQ PKAAPSVTLF
 PPSSEELQAN KATLVC(136S 195S)LISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSC(195S 136S)QVTHE GSTVEKTVAP
 TEC(D213S C224S)S

ASK #35929

Chemical Abstract Service Nr. 1000787-75-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1001913-21-8
Molgewicht 517.401
Bruttoformel C₂₅H₁₄F₇N₅
Vorzugsbezeichnung Tegobuvir
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 5-((6-[2,4-Bis(trifluormethyl)phenyl]pyridazin-3-yl)methyl)-2-(2-fluorphenyl)-5H-imidazo[4,5-c]pyridin

ASK #35932

Chemical Abstract Service Nr. 206885-38-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 185243-78-1
Molgewicht 240.2623
Bruttoformel C₉H₁₆N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Ronopterin
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemIDplus; EUCTR; CAS; Pharmavista; ChemSpider; GInAS; USNCT; ICTRP; AdisInsight
2. Bezeichnung (1R,2S)-1-(6-*ambo*-2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol [Hauptbestandteil: (6'R)-Epimer, 52,5-58,5 %]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Amino-Hbiopterin; 4-Amino-5,6,7,8-tetrahydrobiopterin; 4-Amino-(6R,S)-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin; 4-Aminotetrahydrobiopterin; (1R,2S)-1-[(6RS)-2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl]propan-1,2-diol; (1R,2S)-1-(2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydro-6-pteridiny)-1,2-propandiol; (6R,S)-4-Amino-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin; (1R,2S)-1-(2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol

ASK #35933

Formelstamm C₉H₁₆N₆O₂ · 2 Cl-H
Molgewicht 313.1842
Bruttoformel C₉H₁₈Cl₂N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Ronopterindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L75)

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-1-(6-*ambo*-2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol-hydrochlorid (1:2) [Hauptbestandteil: (6'*R*)-Epimer, 52,5-58,5 %]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Amino-(6*R*,*S*)-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin-dihydrochlorid; (6*R*,*S*)-4-Amino-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin-dihydrochlorid; (1*R*,2*S*)-1-(2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol-hydrochlorid (1:2)

ASK #35934

Chemical Abstract Service Nr. 1815587-06-4

Formelstamm C9-H16-N6-O2 . 2 Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht 349.2148

Bruttoformel C₉H₁₆Cl₂N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Ronopterindihydrochlorid-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 1 (INNv.L113); (INN.L75)

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-1-(6-*ambo*-2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol-hydrochlorid (1:2) 2 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1*R*,2*S*)-1-(2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl)propan-1,2-diol-hydrochlorid (1:2) 2 HO; Ronopterindihydrochlorid 2 HO; (6*RS*)-4-Amino-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin-dihydrochlorid 2 HO; 4-Amino-(6*R*,*S*)-5,6,7,8-tetrahydro-L-biopterin-dihydrochlorid-Dihydrat; (1*R*,2*S*)-1-[(6*RS*)-2,4-Diamino-5,6,7,8-tetrahydropteridin-6-yl]propan-1,2-diol-hydrochlorid (1:2) 2 HO

ASK #35935

Chemical Abstract Service Nr. 170632-47-0

Molgewicht 304.3425

Bruttoformel C₁₉H₁₆N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Lificiguat

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung [5-(1-Benzyl-1H-indazol-3-yl)furan-2-yl]methanol

ASK #35936

Chemical Abstract Service Nr. 607723-33-1

Molgewicht 480.5362

Bruttoformel C₂₄H₂₄N₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Lobeglitazon

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[[4-(2-[[6-(4-Methoxyphenoxy)pyrimidin-4-yl](methyl)amino]ethoxy)phenyl]methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion

ASK #35937

Chemical Abstract Service Nr. 616202-92-7

Molgewicht 195.6886

Bruttoformel C₁₁H₁₄ClN

Vorzugsbezeichnung Lorcaserin

International Nonproprietary Name INN.L57

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; CAS

2. Bezeichnung (1*R*)-8-Chlor-1-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-3-benzazepin

ASK #35938

Chemical Abstract Service Nr. 108147-54-2

Molgewicht 163.1717

Bruttoformel C₆H₁₃NO₄

Vorzugsbezeichnung Migalastat

International Nonproprietary Name INN.L57

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; KEGG; MeSH; Pharmavista; NCI.Thesaurus; ROMP2015; PubChem; USAN; ChemSpider; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,4*R*,5*S*)-2-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; ROMP2015

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,5-Didesoxy-1,5-iminogalactitol; 1-Desoxygalactonojirimycin; 1-Desoxy-D-galactostatin; 1,5-Didesoxy-1,5-imino-D-galactitol; 1,5-Azandiyl-1,5-didesoxy-D-galactitol; (2*R*,3*S*,4*R*,5*S*)-2-(Hydroxymethyl)-3,4,5-piperidintriol; 1-Desoxy-D-galactonojirimycin; (+)-(2*R*,3*S*,4*R*,5*S*)-2-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol

ASK #35939

Chemical Abstract Service Nr. 862189-95-5

Molgewicht 531.6675

Bruttoformel C₂₆H₃₇N₅O₅S

Vorzugsbezeichnung Mirodenafil

International Nonproprietary Name INN.L57

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; ChemSpider; FDA-SRS; PubChem; GlnAS; CAS

2. Bezeichnung 5-Ethyl-2-[5-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-sulfonyl]-2-propoxyphenyl]-7-propyl-3*H*-pyrrolo[3,2-*d*]pyrimidin-4(5*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #35940

Chemical Abstract Service Nr. 677010-34-3

Formelstamm 2(C2218-H3434-N583-O674-S17) . 2(C1020-H1572-N270-O330-S7)

Molgewicht 145434.1339

Bruttoformel C₆₄₇₆H₁₀₀₁₂N₁₇₀₆O₂₀₀₈S₄₈

Vorzugsbezeichnung Motavizumab

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung [A]QVTLRESGPA LVKPTQLTL TC(22*S* 97*S*)TJFSGFSLSTAGMSVGVIR QPPGKALEWL ADIWWDDKKH YNPSLKDRLT ISKDTSKNQV VLKVTNMDPA DTATYYC(97*S* 22*S*)ARD MIFNFYFDVW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147*S* 203*S*)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203*S* 147*S*)NVNHNKPS NTKVDKRVK KSC(A223*S* B213*S*)DKHTHC(A229*S* C229*S*)P PC(A232*S* C232*S*)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264*S* 324*S*)VVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDVLNGK EYKC(324*S* 264*S*)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(370*S* 428*S*) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428*S* 370*S*)SV MHEALHNNHYT QKSLSLSPGK [B]DIQMTQSPST LSASVGDRTV ITC(23*S* 87*S*)SASSRVG YMHWYQQKPG KAPKLLIYDT SKLASGVPSR FSGSGSGTEF TLTISSLQPD DFATYYC(87*S* 23*S*)FQG SGYPFTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFFPS DEQLKSGTAS VVC(133*S* 193*S*)LLNNFYR REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193*S* 133*S*)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(B213*S* A223*S*)

[C]QVTLRESGPA LVKPTQLTL TC(22S 97S)TFSGFSL TAGMSVGWIR QPPGKALEWL ADIWWDDKKH YNPSLKDRLT ISKDTSKNQV VLKVTNMDPA DTATYYC(97S 22S)ARD MIFNFYFDVW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSVG HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203S 147S)NVNHKPS NTKVDRVEP KSC(C223S D213S)DKHTTC(C229S A229S)P PC(C232S A232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(370S 428S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [D]DIQMTQSPST LSASVGDRVT ITC(23S 87S)SASSRVG YMHWYQQKPG KAPKLLIYDT SKLASGVPSR FSGSGSSTEF TLTISSLQPD DFATYYC(87S 23S)FQG SGYPFTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(D213S C223S)

ASK #35941

Chemical Abstract Service Nr. 163133-43-5
Molgewicht 347.3624
Bruttoformel C₁₈H₂₁NO₆
Vorzugsbezeichnung Naproxcinod
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung [4-(Nitrooxy)butyl][(2S)-2-(6-methoxynaphthalin-2-yl)propanoat]

ASK #35942

Chemical Abstract Service Nr. 195883-06-8
Formelstamm (C₂₄H₂₇O₉)⁻ H⁺
Molgewicht 460.4737
Bruttoformel C₂₄H₂₈O₉
Vorzugsbezeichnung Omtriptolid
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung 4-[[[(3bS,4aS,5aR,6R,6aS,7aS,7bS,8aS,8bS)-8b-Methyl-6a-(propan-2-yl)-1-oxo-1,3,3b,4,4a,6,6a,7a,7b,8b,9,10-dodecahydrotrisoxireno[4b,5:6,7:8a,9]phenanthro[1,2-c]furan-6-yl]oxy]-4-oxobutansäure

ASK #35943

Chemical Abstract Service Nr. 219923-85-0
Molgewicht 659.7255
Bruttoformel C₃₅H₃₉F₂N₇O₄
Vorzugsbezeichnung Pramiconazol
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung 1-(4-{4-[4-(((2S,4R)-4-(2,4-Difluorphenyl)-4-[(1H-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1,3-dioxolan-2-yl)methoxy)phenyl]piperazin-1-yl}phenyl)-3-(propan-2-yl)imidazolidin-2-on

ASK #35944

Chemical Abstract Service Nr. 501081-76-1
Formelstamm 2(C4515-H6966-N1200-O1334-S37)
Molgewicht 201174.5303
Bruttoformel C₉₀₃₀H₁₃₉₃₂N₂₄₀₀O₂₆₆₈S₇₄
Vorzugsbezeichnung Rilonecept
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung

SERCDDWGLD TMRQIQVFED EPARIKCPLF EHFLKFNYS AHSAGLTLIW YWTRQDRDLE EPINFRLPEN RISKEKDVW FRPTLLNDTG NYTCMLRNTT
YCSKVAFFLE VVQKDSCFNS PMKLPVHKLY IEYGIQRITC PNVDGYFPSS VKPTITWYMG CYKIQNFNNV IPEGMNSFL IALISNNGNY TCVVTYPENG
RTFHLTRTLT VKVVGSPKNA VPPVIHSPND HVVYEKEPGE ELLIPCTVYF SFLMDSRNEV WWTIDGKKPD DITIDVTINE SISHSRTEDE TRTQILSIKK
VTSEDLKRSY VCHARSAKGE VAKAAVKQK VPAPRYTVEK CKEREKIL VSSANEIDVR PCPLNPNEHK GTITWYKDDS KTPVSTEQAS RIHQHKEKLW
FVPAKVEDSG HYYCVVRNSS YCLRIKISAK FVENEPNLCY NAQAIFKQKL PVAGDGLVC PYMEFFKNEN NELPKLQWYK DCKPLLLDNI HFSGVKDRLI
VMNVAEKHRG NYTCHASYTY LGKQYPITRV IEFITLEENK PTRPVIWSPA NETMEVDLGS QIQLICNVTG QLSDIAYWKW NGSVIDEDDP VLGEDYYSVE
NPANKRRSTL ITVLNISEIE SRFYKHPFTC FAKNTHGIDA AYIQLIYPTV NSGDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS
HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE
LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTPPV LSDSGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK,
4,102:27,94:117,161:140,192:246,312:341,422:362,414:439,482:460,514:566,630:694,754:800,858-Dodecakis(disulfide),
659,659':662,662'-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #35945

Chemical Abstract Service Nr. 501948-05-6
Molgewicht 400.453
Bruttoformel C₂₂H₁₆N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Rosabulin
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung 2-{3-[(4-Cyanphenyl)methyl]indolizin-1-yl}-N-(3-methyl-1,2-thiazol-5-yl)-2-oxoacetamid

ASK #35946

Chemical Abstract Service Nr. 216167-82-7
Formelstamm (C₃₅H₅₁O₅S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 616.9144
Bruttoformel C₃₅H₅₂O₅S₂
Vorzugsbezeichnung Succinobucol
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung 4-{2,6-Di-*tert*-butyl-4-[2-(3,5-di-*tert*-butyl-4-hydroxyphenylsulfanyl)propan-2-ylsulfanyl]phenoxy}-4-oxobutansäure

ASK #35947

Chemical Abstract Service Nr. 119567-79-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 132425-32-2
Molgewicht 243.2199
Bruttoformel C₈H₁₃N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Taribavirin
International Nonproprietary Name INN.L57
2. Bezeichnung 1-(-D-Ribofuranosyl)-1*H*-1,2,4-triazol-3-carboximidamid

ASK #35948

Chemical Abstract Service Nr. 154652-83-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 150131-78-5
Formelstamm (C₁₃H₂₀N₅O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 279.3381
Bruttoformel C₁₃H₂₁N₅O₂

Vorzugsbezeichnung	Tezampanel
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>aR</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>aR</i>)-6-[2-(1- <i>H</i> -Tetrazol-5-yl)ethyl]decahydroisochinolin-3-carbonsäure
ASK #35949	
Chemical Abstract Service Nr.	848084-83-3
Molgewicht	2039.1376
Bruttoformel	C ₈₂ H ₁₁₉ N ₂₁ O ₃₄ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Tigapotid
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	L- -Glutamyl-L-tryptophyl-L-glutaminyll-L-threonyll-L- -aspartyl-L-asparaginyll-S-[(acetamido)methyl]-L-cysteinyl-L- -glutamyl-L-threonyll-S-[(acetamido)methyl]-L-cysteinyl-L-threonyll-S-[(acetamido)methyl]-L-
ASK #35950	
Chemical Abstract Service Nr.	125961-82-2
Formelstamm	(C29-H37-O7-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	530.6728
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Tipelukast
International Nonproprietary Name	INN.L57
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	4-{6-Acetyl-3-[3-(4-acetyl-3-hydroxy-2-propylphenylsulfanyl)propoxy]-2-propylphenoxy}butansäure
ASK #35951	
Chemical Abstract Service Nr.	222400-20-6
Formelstamm	(C23-H34-N7-O6-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	537.6323
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₅ N ₇ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Tomopenem
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-3-(((3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-5-[(3 <i>S</i>)-3-(2-Carbamidamidoacetamido)pyrrolidin-1-carbonyl]-1-methylpyrrolidin-3-yl)sulfanyl)-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
ASK #35952	
Chemical Abstract Service Nr.	887258-95-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	620948-93-8
Molgewicht	228.3327
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Vabicaserin

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung (-)-(9a*R*,12a*S*)-4,5,6,7,9,9a,10,11,12,12a-Decahydrocyclopenta[4,5]pyrido[3,1,1-*j*][1,4]benzodiazepin

ASK #35953

Chemical Abstract Service Nr. 793655-64-8

Molgewicht 296.3669

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₄O

Vorzugsbezeichnung Vapitadin

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung 5,6-Dihydrospiro[imidazo[2,1-*b*][3]benzazepin-11,4'-piperidin]-3-carboxamid

ASK #35954

Chemical Abstract Service Nr. 108943-08-4

Formelstamm C32-H37-N-O13 . Cl-H

Molgewicht 680.096

Bruttoformel C₃₂H₃₈ClNO₁₃

Vorzugsbezeichnung Nemorubicinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung (8*S*,10*S*)-6,8,11-Trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-10-((2*R*,4*S*,5*S*,6*S*)-5-hydroxy-4-((2*S*)-2-methoxymorpholin-4-yl]-6-methyloxan-2-yloxy)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid

ASK #35962

Formelstamm C152-H232-N40-O45 . x(C2-H4-O2) . y H2-O

Vorzugsbezeichnung Taspoglutidacetat (1:x) y H₂O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L61)

2. Bezeichnung N²-(2-{N-[2-(L-Histidinamido)-2-methylpropanoyl]-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valyl-L-seryl-L-seryl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -glutamylglycyl-L-glutaminy]-L- (1:x) y H₂O

ASK #35965

Chemical Abstract Service Nr. 760937-92-6

Molgewicht 426.5782

Bruttoformel C₂₂H₃₀N₆OS

Vorzugsbezeichnung Teneeligliptin

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung {(2*S*,4*S*)-4-[4-(3-Methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazol-5-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}(1,3-thiazolidin-3-yl)methanon

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35966

Chemical Abstract Service Nr. 906093-29-6

Formelstamm 2(C22-H30-N6-O-S) . 5(Br-H)

Molgewicht 1257.7161
Bruttoformel C₄₄H₆₅Br₅N₁₂O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Teneligliptinhydrobromid
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung {(2*S*,4*S*)-4-[4-(3-Methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazol-5-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}(1,3-thiazolidin-3-yl)methanon-hydrobromid (2:5)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #35967

Chemical Abstract Service Nr. 1572583-29-9
Formelstamm 2(C22-H30-N6-O-S) . 5(Br-H) . x H2-O
Molgewicht 1275.7314
Bruttoformel C₄₄H₆₅Br₅N₁₂O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Teneligliptinhydrobromid x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung {(2*S*,4*S*)-4-[4-(3-Methyl-1-phenyl-1*H*-pyrazol-5-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}(1,3-thiazolidin-3-yl)methanon-hydrobromid (2:5) x H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #35972

2. Bezeichnung Humane autologe hämatopoetische Stammzellen aus Nabelschnurblut
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Kernhaltige Zellen exklusive Erythroblasten aus Nabelschnur-/Plazentarestblut vom Menschen

ASK #35973

2. Bezeichnung Poly[dimethylsiloxan-co-ethenyl(methyl)siloxan-co-siliciumdioxid], quervernetzt

ASK #35974

Chemical Abstract Service Nr. 32131-17-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 102087-79-6; 112429-08-0; 164472-60-0; 37279-92-8; 37281-17-7; 51570-35-5; 51801-23-1; 53663-47-1; 58449-73-3; 60408-39-1; 607725-21-3; 61333-50-4; 624745-91-1; 68247-72-3; 72751-11-2; 75361-24-9; 828274-75-5; 862202-46-8; 9006-73-9; 9011-55-6
Formelstamm (C12-H22-N2-O2)x
2. Bezeichnung Poly[azandiyl(1,6-dioxohexan-1,6-diyl)azandiyl(hexan-1,6-diyl)]
3. Bezeichnung Poly(hexan-1,6-diamin-co-hexandisäure)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Poly[imino(1,6-dioxohexan-1,6-diyl)imino(hexan-1,6-diyl)]

ASK #35975

Chemical Abstract Service Nr. 871357-89-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1000874-03-2
Molgewicht 451.5397
Bruttoformel C₂₄H₃₀FN₇O
Vorzugsbezeichnung Cenisertib
International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (1*S*,2*S*,3*R*,4*R*)-3-([5-Fluor-2-({3-methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl}amino)pyrimidin-4-yl]amino)bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*S*,2*S*,3*R*,4*R*)-3-([5-Fluor-2-[3-methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)anilino]pyrimidin-4-yl]amino)bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-carboxamid

ASK #35976

Chemical Abstract Service Nr. 1145859-64-8
Formelstamm C24-H30-F-N7-O . C7-H6-O2
Molgewicht 573.661
Bruttoformel C₃₁H₃₆FN₇O₃
Vorzugsbezeichnung Cenisertibbenzoat
International Nonproprietary Name (INN.L66)
2. Bezeichnung (1*S*,2*S*,3*R*,4*R*)-3-([5-Fluor-2-({3-methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl}amino)pyrimidin-4-yl]amino)bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-carboxamid-benzoat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*S*,2*S*,3*R*,4*R*)-3-([5-Fluor-2-[3-methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)anilino]pyrimidin-4-yl]amino)bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-carboxamid-benzoat (1:1)

ASK #35979

Chemical Abstract Service Nr. 108-65-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 142300-82-1
Molgewicht 132.1577
Bruttoformel C₆H₁₂O₃
2. Bezeichnung (1-Methoxypropan-2-yl)acetat

ASK #35980

Chemical Abstract Service Nr. 695-06-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 57129-70-1
Molgewicht 114.1424
Bruttoformel C₆H₁₀O₂
2. Bezeichnung 5-Ethyloxolan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Ethyltetrahydrofuran-2-on

ASK #35984

Chemical Abstract Service Nr. 265121-04-8
Formelstamm (C23-H20-F7-N4-O6-P)2⁻ 2H⁺ . 2(C7-H17-N-O5)
Molgewicht 1004.8337
Bruttoformel C₃₇H₅₆F₇N₆O₁₆P
Vorzugsbezeichnung Fosaprepitant-Dimeglumin
INN.L56,L6

International Nonproprietary Name

2. Bezeichnung (3-[[{(2*R*,3*S*)-2-[(1*R*)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy]-3-(4-fluorphenyl)morpholin-4-yl]methyl]-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)phosphonsäure-1-Desoxy-1-methylamino-D-glucitol (1:2)

ASK #35985

Chemical Abstract Service Nr. 647834-15-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1337352-23-4; 897656-44-9

Molgewicht 382.4281

Bruttoformel C₁₈H₂₂O₇S

Vorzugsbezeichnung Atigliflozin

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung {2-[(4-Methoxyphenyl)methyl]thiophen-3-yl}-*D*-glucopyranosid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #35992

Chemical Abstract Service Nr. 199798-84-0

Molgewicht 442.6489

Bruttoformel C₂₉H₄₃FO₂

Vorzugsbezeichnung Elocalcitol

International Nonproprietary Name INN.L57

2. Bezeichnung (1*R*,3*Z*,5*S*)-3-[(2*E*)-2-[(3*aS*,7*aS*)-1-[(2*S*,4*E*)-6-Ethyl-6-hydroxyoct-4-en-2-yl]-7*a*-methyl-5,6,7,7*a*-tetrahydro-3*H*-inden-4(3*aH*)-yliden]ethyliden]-5-fluor-4-methylidencyclohexan-1-ol

ASK #35994

Chemical Abstract Service Nr. 945667-22-1

Molgewicht 333.4253

Bruttoformel C₁₈H₂₅N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Saxagliptin 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L54)

2. Bezeichnung (1*S*,3*S*,5*S*)-2-[(2*S*)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Saxagliptin ' ; Saxagliptin-Monohydrat; (1*S*,3*S*,5*S*)-2-[(2*S*)-Amino(3-hydroxytricyclo[3.3.1.1(3,7)]dec-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-Monohydrat; (1*S*,3*S*,5*S*)-2-[(2*S*)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitrilhydrat (1:1)

ASK #35995

Chemical Abstract Service Nr. 709031-78-7

Formelstamm C18-H25-N3-O2 . Cl-H

Molgewicht 351.8709
Bruttoformel C₁₈H₂₆ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Saxagliptinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L54)
Zitat Bezeichnung 1 Hager2016; Pharmavista
2. Bezeichnung (1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1S,3S,5S)-2-[(2S)-Amino(3-hydroxytricyclo[3.3.1.1(3,7)]dec-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-Hydrochlorid; Saxagliptin-Hydrochlorid; (1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitrilhydrochlorid (1:1); Saxagliptin (als Hydrochlorid)

ASK #35996

Chemical Abstract Service Nr. 709031-44-7
Formelstamm C18-H25-N3-O2 . C7-H6-O2
Molgewicht 437.5313
Bruttoformel C₂₅H₃₁N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Saxagliptinbenzoat
International Nonproprietary Name (INN.L54)
2. Bezeichnung (1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-benzoat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #35997

Chemical Abstract Service Nr. 361442-05-9
Formelstamm C18-H25-N3-O2 . C2-H-F3-O2
Molgewicht 429.4334
Bruttoformel C₂₀H₂₆F₃N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Saxagliptintriflutat
International Nonproprietary Name (INN.L54,v.L64)
2. Bezeichnung (1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-trifluoacetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #35999

Chemical Abstract Service Nr. 27195-16-0
Molgewicht 875.2204
Bruttoformel C₄₈H₉₀O₁₃
2. Bezeichnung Sucrosebis(octadecanoat)
3. Bezeichnung Sucrostedistearat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 473 '

ASK #36000

Chemical Abstract Service Nr. 27216-47-3
Molgewicht 552.6521
Bruttoformel $C_{26}H_{48}O_{12}$
2. Bezeichnung Sucrosemonotetradecanoat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Sucrosemonomyristat; Saccharosemonotetradecanoat; Saccharosemonomyristat

ASK #36001

Chemical Abstract Service Nr. 30701-38-3
Molgewicht 763.0078
Bruttoformel $C_{40}H_{74}O_{13}$
2. Bezeichnung Sucrosebis(tetradecanoat)

ASK #36002

Andere Chemical Abstract Service Nr. 135151-57-4; 25339-99-5; 40994-62-5
Molgewicht 524.599
Bruttoformel $C_{24}H_{44}O_{12}$
2. Bezeichnung Saccharosemonolaurat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Saccharosemonododecanoat; Sucrosemonododecanoat; Sucrosemonolaurat

ASK #36003

Chemical Abstract Service Nr. 25915-57-5
Molgewicht 706.9014
Bruttoformel $C_{36}H_{66}O_{13}$
3. Bezeichnung Saccharosedilaurat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Sucrosebis(dodecanoat)

ASK #36005

Chemical Abstract Service Nr. 35721-90-5
Molgewicht 289.3694
Bruttoformel $C_{17}H_{23}NO_3$
2. Bezeichnung [(1*R*,3*r*,5*S*)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(2*RS*)-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
3. Bezeichnung (Tropan-3 -yl][(2*RS*)-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Littorin "

ASK #36006

Chemical Abstract Service Nr. 252288-17-8
Formelstamm $(C_{16}H_{10}ClN_2O_4)^{2-} 2H^+$
Molgewicht 317.7238

Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₂ ClNO ₄
2. Bezeichnung	2-(6-Chlor-9 <i>H</i> -carbazol-2-yl)-2-methylpropandisäure

ASK #36007

Chemical Abstract Service Nr.	52263-68-0
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₂ -N-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	239.2692
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(9 <i>H</i> -Carbazol-2-yl)propansäure

ASK #36008

Chemical Abstract Service Nr.	92841-21-9
Molgewicht	245.7042
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ ClNO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(1 <i>R</i>)-1-(6-Chlor-9 <i>H</i> -carbazol-2-yl)ethanol

ASK #36009

Chemical Abstract Service Nr.	92841-22-0
Molgewicht	243.6883
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₀ ClNO
2. Bezeichnung	1-(6-Chlor-9 <i>H</i> -carbazol-2-yl)ethanon

ASK #36010

Chemical Abstract Service Nr.	2732-25-4
Molgewicht	201.6516
Bruttoformel	C ₁₂ H ₈ ClN
2. Bezeichnung	3-Chlor-9 <i>H</i> -carbazol

ASK #36011

Chemical Abstract Service Nr.	71208-55-4
Molgewicht	373.8301
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClNO ₄
2. Bezeichnung	Diethyl[2-(6-chlor-9 <i>H</i> -carbazol-2-yl)-2-methylpropandioat]

ASK #36012

Chemical Abstract Service Nr.	52262-89-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	70413-18-2
Molgewicht	301.7674
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ ClNO ₂
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Ethyl[(2 <i>R</i>)-2-(6-chlor-9 <i>H</i> -carbazol-2-yl)propanoat]

ASK #36013

Chemical Abstract Service Nr.	92841-23-1
Molgewicht	229.7048
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ ClN

2. Bezeichnung 6-Chlor-2-ethyl-9*H*-carbazol

ASK #36014

Chemical Abstract Service Nr. 67429-44-1

Molgewicht 218.0453

Bruttoformel C₄H₂F₈O

2. Bezeichnung 1,1'-Oxybis(1,2,2,2-tetrafluorethan)

ASK #36015

Chemical Abstract Service Nr. 5550-75-4

Molgewicht 583.6774

Bruttoformel C₃₃H₃₇N₅O₅

2. Bezeichnung 5' -Benzyl-12'-hydroxy-2'-methyl-9,10-dihydro-2' ,10 -ergotaman-3',6',18-trion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2'-Epidihydroergotamin

ASK #36016

Molgewicht 599.6768

Bruttoformel C₃₃H₃₇N₅O₆

2. Bezeichnung 5' -Benzyl-8,12'-dihydroxy-2'-methyl-9,10-dihydro-10 -ergotaman-3',6',18-trion

ASK #36017

Chemical Abstract Service Nr. 88699-84-7

Molgewicht 275.2669

Bruttoformel C₁₃H₁₆F₃NO₂

2. Bezeichnung *N*-{(*E*)-5-Methoxy-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]pentyliden}hydroxylamin

ASK #36018

Chemical Abstract Service Nr. 154361-51-0

Molgewicht 719.0492

Bruttoformel C₁₅H₂₀I₃N₃O₆

2. Bezeichnung 5-Amino-*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid

ASK #36019

Chemical Abstract Service Nr. 76350-28-2

Molgewicht 761.0859

Bruttoformel C₁₇H₂₂I₃N₃O₇

2. Bezeichnung 5-Acetamido-*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid

ASK #36020

Chemical Abstract Service Nr. 154361-52-1

Molgewicht 777.0853

Bruttoformel C₁₇H₂₂I₃N₃O₈

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-(2-hydroxyacetamido)-2,4,6-triiod-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid

ASK #36021

Chemical Abstract Service Nr. 154361-55-4

Molgewicht 1564.2085
Bruttoformel C₃₆H₄₆I₆N₆O₁₅

2. Bezeichnung *N,N*-Bis(2,3-dihydroxypropyl)-5-[*N*-(3-{3-[(2,3-dihydroxypropyl)(methyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)benzamido}-2-hydroxypropyl)-2-methoxyacetamido]-2,4,6-triiod-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid
ASK #36022

Chemical Abstract Service Nr. 154397-78-1

Molgewicht 1477.0881
Bruttoformel C₃₂H₃₇I₆N₅O₁₄

2. Bezeichnung (3-{3-[(2,3-Dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)-*N*-methylbenzamido}-2-hydroxypropyl){3-[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)benzoat}
ASK #36023

Chemical Abstract Service Nr. 154361-54-3

Molgewicht 847.1751
Bruttoformel C₂₁H₂₈I₃N₃O₉

2. Bezeichnung *N*-(2,3-Dihydroxypropyl)-*N*-[(2-hydroxymethyl-2-methyl-1,3-dioxolan-4-yl)methyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid
ASK #36024

Chemical Abstract Service Nr. 154361-53-2

Molgewicht 809.5575
Bruttoformel C₁₈H₂₃ClI₃N₃O₇

2. Bezeichnung *N*-(2-Chlor-3-hydroxypropyl)-*N*-(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)-*N*-methylbenzol-1,3-dicarboxamid
ASK #36025

Chemical Abstract Service Nr. 185459-57-8

Formelstamm (C₁₄-H₁₄-I₃-N₂-O₇)⁻ H⁺
Molgewicht 703.9915
Bruttoformel C₁₄H₁₅I₃N₂O₇

2. Bezeichnung 3-[(2,3-Dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiod-5-(2-methoxyacetamido)benzoesäure
ASK #36026

Chemical Abstract Service Nr. 75018-71-2

Formelstamm (C₂₆-H₄₄-N-O₇-S-Se)⁻ H⁺
Molgewicht 594.663
Bruttoformel C₂₆H₄₅NO₇SSe
Vorzugsbezeichnung Tauroselcholsäure

International Nonproprietary Name INN.L25

2. Bezeichnung 2-{2-[(20*S*)-3,7,12-Trihydroxy-20-methyl-5-pregnan-21-ylselanyl]acetamido}ethansulfonsäure
ASK #36027

Chemical Abstract Service Nr. 115551-40-1
Formelstamm (C11-H7-F2-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 270.189
Bruttoformel C₁₁H₈F₂N₂O₄
2. Bezeichnung 6,7-Difluor-8-hydroxy-1-methylamino-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36028

Chemical Abstract Service Nr. 115551-41-2
Formelstamm (C12-H7-F2-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 282.1997
Bruttoformel C₁₂H₈F₂N₂O₄
2. Bezeichnung 9,10-Difluor-3-methyl-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[3,2,1-*ij*][4,1,2]benzoxadiazin-6-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 9,10-Difluor-3-methyl-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-[1,3,4]oxadiazino[6,5,4-*ij*]chinolin-6-carbonsäure

ASK #36029

Chemical Abstract Service Nr. 100276-37-7
Formelstamm (C16-H17-F2-N4-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 352.3359
Bruttoformel C₁₆H₁₈F₂N₄O₃
2. Bezeichnung 6,8-Difluor-1-methylamino-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36030

Chemical Abstract Service Nr. 117380-92-4
Formelstamm (C16-H18-F-N4-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 350.3449
Bruttoformel C₁₆H₁₉FN₄O₄
2. Bezeichnung 6-Fluor-8-hydroxy-1-methylamino-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36031

Formelstamm (C18-H22-F-N4-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 378.398
Bruttoformel C₁₈H₂₃FN₄O₄
2. Bezeichnung 8-Ethoxy-6-fluor-1-methylamino-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36032

Chemical Abstract Service Nr. 194023-72-8
Formelstamm (C17-H18-F-N4-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 378.355
Bruttoformel C₁₇H₁₉FN₄O₅
2. Bezeichnung 9-Fluor-3-methyl-10-(4-methyl-4-oxo-4⁻⁵-piperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-pyrido[3,2,1-*ij*][4,1,2]benzoxadiazin-6-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 9-Fluor-3-methyl-10-(4-methyl-4-oxo-4lambda(5)-piperazin-1-yl)-7-oxo-2,3-dihydro-7H-[1,3,4]oxadiazino[6,5,4-ij]chinolin-6-carbonsäure
ASK #36033

Chemical Abstract Service Nr. 1145656-36-5

Molgewicht 365.4273

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₄S₂

2. Bezeichnung N-[(2Z)-3,5-Dimethyl-1,3-thiazol-2(3H)-yliden]-4-hydroxy-2-methyl-2H-1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid

ASK #36034

Molgewicht 379.4539

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₄S₂

2. Bezeichnung N-[(2Z)-3-Ethyl-5-methyl-1,3-thiazol-2(3H)-yliden]-4-hydroxy-2-methyl-2H-1,2-benzothiazin-3-carboxamid-1,1-dioxid

ASK #36035

Chemical Abstract Service Nr. 7305-71-7

Molgewicht 114.1688

Bruttoformel C₄H₆N₂S

2. Bezeichnung 5-Methyl-1,3-thiazol-2-amin

ASK #36036

Chemical Abstract Service Nr. 861390-70-7

Formelstamm C17-H20-N4-S . C7-H6-O2

Molgewicht 434.5538

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Olanzapinbenzoat

International Nonproprietary Name (INN.L33)

2. Bezeichnung 2-Methyl-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-10H-thieno[2,3-b][1,5]benzodiazepin-benzoat (1:1)

ASK #36037

Chemical Abstract Service Nr. 502421-45-6

Formelstamm C13-H20-N6-O4 . Cl-H . 2 H2-O

Molgewicht 396.8272

Bruttoformel C₁₃H₂₁ClN₆O₄

Vorzugsbezeichnung Valaciclovirhydrochlorid-Dihydrat

Zitat Bezeichnung 1 (IINNv.L69); (IINN.L34)

2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1H-purin-9-yl)methoxy]ethyl}-L-valinat-hydrochlorid (1:1) 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Valaciclovirhydrochlorid 2 HO

ASK #36041

Chemical Abstract Service Nr. 1261982-91-5

Molgewicht 33089.4379

Bruttoformel C₁₄₅₃H₂₂₉₅N₄₁₁O₄₆₇S₃
Vorzugsbezeichnung Burlulipase
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 ICTRP
2. Bezeichnung ADTYAATRYP VILVHGLAGT DKFANVVDYW YGIQSDLQSH GAKVYVANLS GFQSDDPNG RGEQLLAYVK QVLAATGATK VNLIGHSQGG LTSRYVAAVA PQLVASVTI
 GTPHRGSEFA DFVQDVLKTD PTGLSSTVIA AFVNVFGTLV SSSHNTDQDA LAALRTLTTA QTATYNRNFQ SAGLGAPGSC QTGAATETVG GSQHLLYSWG GTAIQPTSTV
 LGVTGATDTS TGLTDVANVT DPSTLALLAT GAVMINRASG QNDGLVSRCS SLFGQVISTS YHWNHLDEIN QLLGVRGANA EDPVAVIRTH VNRLKQGV, 190,269-Disulfid

ASK #36042

Chemical Abstract Service Nr. 864070-44-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1240076-01-0; 1314556-33-6

Molgewicht 450.9093

Bruttoformel C₂₃H₂₇ClO₇

Vorzugsbezeichnung Empagliflozin

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; EUCTR; ChemIDplus; CAS; MeSH; ICTRP

2. Bezeichnung (1S)-1,5-Anhydro-1-C-[4-chlor-3-((4-[(3S)-oxolan-3-yloxy]phenyl)methyl)phenyl]-D-glucitol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

1-Chlor-4-beta-D-glucopyranosyl-2-[4-((3S)-tetrahydrofuran-3-yloxy)benzyl]benzol; (1S)-1,5-Anhydro-1-(4-chlor-3-(4-[(3S)-tetrahydrofuran-3-yloxy]benzyl)phenyl)-D-glucitol;
 (1S)-1,5-Anhydro-1-C-[4-chlor-3-((4-[(3S)-oxolan-3-yloxy]phenyl)methyl)phenyl]-D-glucitol;
 (1S)-1,5-Anhydro-1-C-[4-chlor-3-((4-[(3S)-tetrahydrofuran-3-yloxy]phenyl)methyl)phenyl]-D-glucitol;
 (2S,3R,4R,5S,6R)-2-[4-Chlor-3-((4-[(3S)-oxolan-3-yloxy]phenyl)methyl)phenyl]-6-(hydroxymethyl)oxan-3,4,5-triol

ASK #36043

Chemical Abstract Service Nr. 36589-58-9

Formelstamm (C3-H6-O6-S2)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 248.1857

Bruttoformel C₃H₆Na₂O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Eprodisat-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L56)

2. Bezeichnung Propan-1,3-disulfonsäure-Dinatriumsalz

ASK #36044

Chemical Abstract Service Nr. 346727-55-7

Formelstamm (C21-(11)C-H26-N-O3)⁺ I⁻

Bruttoformel C₂₂H₂₆INO₃

Vorzugsbezeichnung (*methyl*-¹¹C)Clidiniumiodid

International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung	3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1-[(¹¹ C)methyl]-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-ium-iodid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1-[(¹¹ C)methyl]-1-azoniabicyclo[2.2.2]octan-iodid; 3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1-[(¹¹ C)methyl]chinuclidiniumiodid
ASK #36047	
Chemical Abstract Service Nr.	170381-16-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	846541-63-7
Molgewicht	354.9162
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Zicronapin
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-6-Chlor-3-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]-1,2,2-trimethylpiperazin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36048	
Chemical Abstract Service Nr.	170381-17-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	846541-67-1
Formelstamm	C22-H27-Cl-N2 . C4-H4-O4
Molgewicht	470.9883
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Zicronapinfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-6-Chlor-3-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]-1,2,2-trimethylpiperazin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36049	
Chemical Abstract Service Nr.	846061-36-7
Formelstamm	C22-H27-Cl-N2 . C4-H6-O4
Molgewicht	473.0042
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ ClN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Zicronapinsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-6-Chlor-3-phenyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]-1,2,2-trimethylpiperazin-butandioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36050	
Chemical Abstract Service Nr.	241479-67-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	672948-06-0
Molgewicht	437.4651
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₇ F ₂ N ₅ OS
Vorzugsbezeichnung	Isavuconazol

International Nonproprietary Name INN.L58
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; ROMP2015; PubChem
2. Bezeichnung 4-{2-[(2*R*,3*R*)-3-(2,5-Difluorphenyl)-3-hydroxy-4-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)butan-2-yl]-1,3-thiazol-4-yl}benzotrile
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-{2-[(1*R*,2*R*)-2-(2,5-Difluorphenyl)-2-hydroxy-1-methyl-3-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)propyl]-1,3-thiazol-4-yl}benzotrile

ASK #36051

2. Bezeichnung Eucalyptus-Arten-Blattöl, raffiniert

3. Bezeichnung Eucalyptusöl, raffiniert

ASK #36052

2. Bezeichnung Citrus-sinensis-Fruchtschalenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Süßorangenschalenöl, raffiniert

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Orangenschalenöl, raffiniert; Süßorangenöl, rektifiziert; Süßorangenschalenöl, rektifiziert; Raffiniertes Süßorangenschalenöl; Citrus-aurantium-var. dulcis-Fruchtschalenöl, raffiniert; Orangenöl, raffiniert

ASK #36053

2. Bezeichnung Myrtus-communis-Blattöl, raffiniert

3. Bezeichnung Myrtenöl, raffiniert

ASK #36054

2. Bezeichnung Citrus-limon-Fruchtschalenöl, raffiniert

3. Bezeichnung Citronenöl, raffiniert

ASK #36055

Molgewicht 357.5361

Bruttoformel C₂₁H₃₅N₅

2. Bezeichnung (1¹*R*,1²*R*,7¹*R*,7²*R*)-2,6,8,11-Tetraaza-4(2,6)-pyridina-1,7(1,2)-dicyclohexanacycloundecaphan

ASK #36060

Chemical Abstract Service Nr. 59995-65-2

Formelstamm (C₂₆H₄₁BrN₄O₄)⁺

Molgewicht 511.512

Bruttoformel C₂₆H₄₁BrNO₄

Vorzugsbezeichnung Pinaverium

International Nonproprietary Name (INN.L15)

2. Bezeichnung 4-[(2-Brom-4,5-dimethoxyphenyl)methyl]-4-{2-[2-(6,6-dimethylbicyclo[3.1.1]heptan-2-yl)ethoxy]ethyl}morpholin-4-ium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(2-Brom-4,5-dimethoxybenzyl)-4-{2-[2-(10-norpinan-2-yl)ethoxy]ethyl}morpholinium

ASK #36061

Chemical Abstract Service Nr. 36653-54-0

Formelstamm (C₂₈H₂₄N₆)₂⁺

Molgewicht 444.5304
Bruttoformel C₂₈H₂₄N₆
Vorzugsbezeichnung Fazadinium
International Nonproprietary Name (INN.L15)
2. Bezeichnung 1,1'-Diazendylbis(3-methyl-2-phenyl-1*H*-4⁵-imidazo[1,2-*a*]pyridin-4-ylum)

ASK #36065

Formelstamm (C₉H₁₂N₂O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 247.2682

Bruttoformel C₉H₁₃NO₅S

2. Bezeichnung (1*R*)-1-(3,4-Dihydroxyphenyl)-2-(methylamino)ethansulfonsäure

ASK #36066

Chemical Abstract Service Nr. 134757-52-1

Formelstamm (C₄H₇Cl₂O₆P₂)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 286.9721

Bruttoformel C₄H₁₀Cl₂O₆P₂

2. Bezeichnung {Dichlor[(hydroxy)(propan-2-yloxy)phosphoryl]methyl}phosphonsäure

ASK #36067

Chemical Abstract Service Nr. 17255-30-0

Formelstamm (C₂O₇P₂)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 189.9858

Bruttoformel CH₄O₇P₂

2. Bezeichnung Carbonylbis(phosphonsäure)

ASK #36068

Chemical Abstract Service Nr. 87591-00-2

Formelstamm (C₂HClO₆P₂)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 210.4473

Bruttoformel CH₅ClO₆P₂

2. Bezeichnung (Chlormethylen)bis(phosphonsäure)

ASK #36069

Chemical Abstract Service Nr. 119141-89-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 177541-02-5

Molgewicht 345.4161

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Omeprazol

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(*R*)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #36070

Formelstamm (C₂₇H₂₆ClF₂N₅O₇S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 652.114

Bruttoformel C₂₇H₂₇ClFN₅O₇S₂

2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-((2*S*,5*R*,6*R*)-6-[3-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-carboxamido]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxamido

ASK #36071

Chemical Abstract Service Nr. 303-54-8

Molgewicht 278.3914

Bruttoformel C₁₉H₂₂N₂

Vorzugsbezeichnung Depramin

International Nonproprietary Name INN.L18

2. Bezeichnung 3-(5*H*-Dibenzo[*b*,*f*]azepin-5-yl)-*N,N*-dimethylpropan-1-amin

ASK #36072

Chemical Abstract Service Nr. 2307-88-2

Molgewicht 280.3642

Bruttoformel C₁₈H₂₀N₂O

2. Bezeichnung 10-[3-(Dimethylamino)propyl]acridin-9(10*H*)-on

ASK #36073

Chemical Abstract Service Nr. 54631-24-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 56552-74-0

Formelstamm (C₁₃H₁₆N₂O)⁻ H⁺

Molgewicht 219.2796

Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₂

2. Bezeichnung *rac*-(*R*)-Phenyl[(2*R*)-piperidin-2-yl]jessigsäure

ASK #36074

Chemical Abstract Service Nr. 2607-14-9

Molgewicht 302.451

Bruttoformel C₂₀H₃₀O₂

2. Bezeichnung 17-Hydroxy-17-methylandroster-4-en-3-on

ASK #36075

Chemical Abstract Service Nr. 5344-90-1

Molgewicht 123.1525

Bruttoformel C₇H₉NO

2. Bezeichnung (2-Aminophenyl)methanol

ASK #36076

Molgewicht 344.4495

Bruttoformel C₂₃H₂₄N₂O

2. Bezeichnung *rac*-2-[(2*R*)-2,4-Diphenylpiperazin-1-yl]phenyl)methanol

ASK #36077

Chemical Abstract Service Nr. 71936-92-0

Molgewicht 250.3382

Bruttoformel $C_{17}H_{18}N_2$

2. Bezeichnung *rac*-(14*bR*)-1,2,3,4,10,14*b*-Hexahydrodibenzo[*c,f*]pyrazino[1,2-*a*]azepin

ASK #36078

Molgewicht 326.4342

Bruttoformel $C_{23}H_{22}N_2$

2. Bezeichnung *rac*-(14*bR*)-2-Phenyl-1,2,3,4,10,14*b*-hexahydrodibenzo[*c,f*]pyrazino[1,2-*a*]azepin

ASK #36079

Chemical Abstract Service Nr. 177554-64-2

Formelstamm (C₂₀H₂₆N₅O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 385.4601

Bruttoformel $C_{20}H_{27}N_5O_3$

2. Bezeichnung 1-Ethyl-4-oxo-6,7-bis(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36080

Chemical Abstract Service Nr. 75001-82-0

Molgewicht 275.3213

Bruttoformel $C_{15}H_{18}FN_3O$

2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-7-(piperazin-1-yl)chinolin-4(1*H*)-on

ASK #36081

Chemical Abstract Service Nr. 75001-78-4

Formelstamm (C₁₆H₁₇ClN₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 335.7854

Bruttoformel $C_{16}H_{18}ClN_3O_3$

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-ethyl-4-oxo-6-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36082

Chemical Abstract Service Nr. 67681-84-9

Formelstamm (C₁₆H₁₇ClN₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 335.7854

Bruttoformel $C_{16}H_{18}ClN_3O_3$

2. Bezeichnung 6-Chlor-1-ethyl-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36083

Chemical Abstract Service Nr. 70459-04-0

Formelstamm (C₁₇H₁₇FN₃O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 347.3409

Bruttoformel $C_{17}H_{18}FN_3O_4$

2. Bezeichnung 1-Ethyl-6-fluor-7-(4-formylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36084

Chemical Abstract Service Nr. 105440-01-5

Formelstamm (C19-H21-F-N3-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 391.3935

Bruttoformel C₁₉H₂₂FN₃O₅

2. Bezeichnung 7-[4-(Ethoxycarbonyl)piperazin-1-yl]-1-ethyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36085

Formelstamm (C19-H21-Cl-N3-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 407.8481

Bruttoformel C₁₉H₂₂ClN₃O₅

2. Bezeichnung 7-Chlor-6-[4-(ethoxycarbonyl)piperazin-1-yl]-1-ethyl-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36086

Formelstamm (C26-H34-N5-O7)⁻ H⁺

Molgewicht 529.5854

Bruttoformel C₂₆H₃₅N₅O₇

2. Bezeichnung 6,7-Bis[4-(ethoxycarbonyl)piperazin-1-yl]-1-ethyl-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36087

Molgewicht 213.2735

Bruttoformel C₁₁H₁₉NO₃

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-5-{1-hydroxy-2-[(propan-2-yl)amino]ethyl}cyclohex-2-en-1-on

ASK #36088

Chemical Abstract Service Nr. 507-09-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 196320-91-9

Formelstamm (C2-H3-O-S)⁻ H⁺

Molgewicht 76.1176

Bruttoformel C₂H₄OS

2. Bezeichnung Ethanthiosäure

3. Bezeichnung Thioessigsäure

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

Ethanthio-S-säure; Ethanthio-O-säure

ASK #36089

Chemical Abstract Service Nr. 76721-89-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 107672-11-7; 225661-76-7

Formelstamm (C12-H14-N-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 253.3174

Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₃S

2. Bezeichnung *rac-N*-[(2*R*)-2-Benzyl-3-sulfanylpropanoyl]glycin

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

	Synonym	Thiorphan
ASK #36090		
	Chemical Abstract Service Nr.	124735-06-4
	Formelstamm	(C ₁₄ -H ₁₆ -N-O ₄ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	295.3541
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₇ NO ₄ S
	2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2R)-3-Acetylsulfanyl-2-benzylpropanoyl]glycin</i>
ASK #36091		
	Chemical Abstract Service Nr.	5669-19-2
	Formelstamm	(C ₁₀ -H ₉ -O ₂) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	162.1852
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₀ O ₂
	2. Bezeichnung	2-Benzylprop-2-ensäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	2-Benzylacrylsäure
ASK #36092		
	Chemical Abstract Service Nr.	87428-99-7
	Molgewicht	309.3591
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ NO ₃
	2. Bezeichnung	Benzyl[<i>N</i> -(2-benzylprop-2-enoyl)glycinat]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	2-Benzylacrylsäure '
ASK #36093		
	Chemical Abstract Service Nr.	81110-69-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	81110-77-2
	Molgewicht	343.4399
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ NO ₃ S
	2. Bezeichnung	<i>rac-Benzyl{N-[(2R)-2-benzyl-3-sulfanylpropanoyl]glycinat}</i>
ASK #36094		
	Chemical Abstract Service Nr.	123658-06-0
	Formelstamm	(C ₂₄ -H ₂₆ -N ₂ -O ₆ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	504.6189
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₂ O ₆ S ₂
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[Disulfandiylbis(2-benzyl-1-oxopropan-3,1-diyl)]di(glycin)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Thiorphandisulfid
ASK #36098		
	Chemical Abstract Service Nr.	141437-88-9

Molgewicht 684.864
Bruttoformel C₃₈H₄₀N₂O₆S₂
2. Bezeichnung Dibenzyl{*N,N'*-[disulfandiyl]bis(2-benzyl-1-oxopropan-3,1-diyl)}di(glycinat)}

ASK #36099

Chemical Abstract Service Nr. 229016-73-3
Formelstamm (C22-H19-N8-O8-P-S4)⁻ 2H⁺
Molgewicht 684.6847
Bruttoformel C₂₂H₂₁N₈O₈PS₄

Vorzugsbezeichnung Ceftarolinfosamil

International Nonproprietary Name INN.L59

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-((2*Z*)-2-(Ethoxyimino)-2-[5-(phosphonoamino)-1,2,4-thiadiazol-3-yl]acetamido)-3-[4-(1-methylpyridin-1-ium-4-yl)-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #36100

Chemical Abstract Service Nr. 400827-55-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1134503-56-2; 1210978-33-8; 866021-48-9
Formelstamm (C22-H19-N8-O8-P-S4)²⁻ 2H⁺ . C2-H4-O2 . H2-O
Molgewicht 762.7519
Bruttoformel C₂₄H₂₅N₈O₁₀PS₄

Vorzugsbezeichnung Ceftarolinfosamilacetat (1:1) 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-((2*Z*)-2-(Ethoxyimino)-2-[5-(phosphonoamino)-1,2,4-thiadiazol-3-yl]acetamido)-3-[4-(1-methylpyridin-1-ium-4-yl)-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat (1:1) 1 H₂O

ASK #36102

Chemical Abstract Service Nr. 10040-34-3
Formelstamm (C18-H13-N-O8-S2)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 437.4436
Bruttoformel C₁₈H₁₅NO₈S₂
2. Bezeichnung {4,4'-[(Pyridin-2-yl)methylen]diphenyl}bis(hydrogensulfat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Picoschwefelsäure

ASK #36103

Chemical Abstract Service Nr. 58109-34-5
Molgewicht 180.0485
Bruttoformel C₄H₂F₆O

2. Bezeichnung 1,1,3,3,3-Pentafluor-2-(fluormethoxy)prop-1-en
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
 ASK #36104
Chemical Abstract Service Nr. 13171-18-1
Molgewicht 182.0644
Bruttoformel C₄H₄F₆O
2. Bezeichnung 1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-methoxypropan
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
 ASK #36105
Chemical Abstract Service Nr. 5626-90-4
Molgewicht 256.2783
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₄S
2. Bezeichnung *N*-[4-(Acetylsulfamoyl)phenyl]acetamid
 ASK #36141
Chemical Abstract Service Nr. 133814-19-4
Formelstamm (C58-H80-N2-O14)2+
Molgewicht 1029.2608
Bruttoformel C₅₈H₈₀N₂O₁₄
Vorzugsbezeichnung Mivacurium
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung (1*R*,1'*R*)-2,2'-{[(4*E*)-Oct-4-endioylbis(oxy)]bis(propan-3,1-diyl)}bis[6,7-dimethoxy-2-methyl-1-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)methyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinium}
 ASK #36143
Chemical Abstract Service Nr. 418794-42-0
Molgewicht 443.2579
Bruttoformel C₂₁H₁₃Cl₂FN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Elbimilast
International Nonproprietary Name INN.L69
2. Bezeichnung *N*-(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)-2-{1-[(4-fluorphenyl)methyl]-1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-3-yl}-2-oxoacetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ronomilast
 ASK #36144
Chemical Abstract Service Nr. 22033-87-0
Molgewicht 399.6523
Bruttoformel C₂₇H₄₅NO
Vorzugsbezeichnung Olesoxim
International Nonproprietary Name INN.L61

2. Bezeichnung *N*-(Cholest-4-en-3-yliden)hydroxylamin
 ASK #36145
Chemical Abstract Service Nr. 203632-96-6
Formelstamm 2 C6-H13-N-O5 . 2 Cl-H . Mg-O4-S
Molgewicht 551.6317
Bruttoformel C₁₂H₂₈Cl₂MgN₂O₁₄S
Vorzugsbezeichnung Glucosaminhydrochlorid - Magnesiumsulfat (2:1)
International Nonproprietary Name (INN.L40)
2. Bezeichnung 2-Amino-2-desoxy- β -D-glucopyranose-hydrochlorid - Magnesiumsulfat (2:1)
 ASK #36146
Chemical Abstract Service Nr. 299176-11-7
Formelstamm C20-H19-N3-O4-S . Cl-H
Molgewicht 433.9085
Bruttoformel C₂₀H₂₀ClN₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Rivoglitazonhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L46)
2. Bezeichnung 5-({4-[(6-Methoxy-1-methyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)methoxy]phenyl)methyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion-hydrochlorid
 ASK #36155
Chemical Abstract Service Nr. 379231-04-6
Molgewicht 542.0265
Bruttoformel C₂₇H₃₂ClN₅O₅
Vorzugsbezeichnung Saracatinib
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung *N*-(5-Chlor-1,3-benzodioxol-4-yl)-7-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)ethoxy]-5-(oxan-4-yloxy)chinazolin-4-amin
 ASK #36156
Chemical Abstract Service Nr. 893428-72-3
Formelstamm C27-H32-Cl-N5-O5 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht 774.1708
Bruttoformel C₃₅H₄₀ClN₅O₁₃
Vorzugsbezeichnung Saracatinibdifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung *N*-(5-Chlor-1,3-benzodioxol-4-yl)-7-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)ethoxy]-5-(oxan-4-yloxy)chinazolin-4-amin-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:2)
 ASK #36157
Chemical Abstract Service Nr. 893428-73-4
Formelstamm C27-H32-Cl-N5-O5 . 4(C4-H4-O4)
Molgewicht 1006.3151

Bruttoformel C₄₃H₄₈ClN₅O₂₁
Vorzugsbezeichnung Saracatinibtetrafumarat
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung *N*-(5-Chlor-1,3-benzodioxol-4-yl)-7-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)ethoxy]-5-(oxan-4-yloxy)chinazolin-4-amin-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:4)

ASK #36158

Chemical Abstract Service Nr. 893428-71-2
Molgewicht 596.0723
Bruttoformel C₂₇H₃₂ClN₅O₅
Vorzugsbezeichnung Saracatinib 3 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung *N*-(5-Chlor-1,3-benzodioxol-4-yl)-7-[2-(4-methylpiperazin-1-yl)ethoxy]-5-(oxan-4-yloxy)chinazolin-4-amin 3 H₂O

ASK #36159

Chemical Abstract Service Nr. 902142-97-6
Molgewicht 359.4344
Bruttoformel C₂₁H₂₆FNO₃
2. Bezeichnung 4-[(*E*)-2-(4-{2-[2-(2-Fluorethoxy)ethoxy]ethoxy}phenyl)ethenyl]-*N*-methylanilin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (E)-4'-(8-Fluor-3,6-dioxaocetyl)-*N*-methylstilben-4-amin; trans-4-(Methylamino)-4'-[2-[2-(2-fluorethoxy)ethoxy]ethoxy]stilben; Florbetaben'

ASK #36161

Chemical Abstract Service Nr. 902143-01-5
Formelstamm C₂₁H₂₆-(18)F-N-O₃ (M = 358.4370 g/mol)
Molgewicht 358.4378
Bruttoformel C₂₁H₂₆FNO₃
Vorzugsbezeichnung Florbetaben (¹⁸F)
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 ATC; ChemSpider; JAN; CAS; DrugInfo; ROMP2017; GlnAS; EUTCT; NCI.Thesaurus; MAR2012-2017; KEGG; DrugBank; ChemIDplus; PubChem; ICTRP; EUCTR; BAN
2. Bezeichnung 4-[(1*E*)-2-[4-(2-[2-(¹⁸F)Fluorethoxy]ethoxy)ethoxy]phenyl]eth-1-en-1-yl]-*N*-methylanilin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Florbetaben; (18)F-Florbetaben; trans-4-(Methylamino)-4'-[2-[2-((18)F)fluorethoxy]ethoxy]ethoxy]stilben; Florbetaben[(18)F]; Florbetaben F 18; (E)-4'-[8-((18)F)Fluor-3,6-dioxaocetyl)-*N*-methylstilben-4-amin; 4-[(E)-2-[4-(2-[2-((18)F)Fluorethoxy]ethoxy)ethoxy]phenyl]vinyl]-*N*-methylanilin; Florbetaben (F-18); [(18)F]Florbetaben; Florbetaben [(18)F]; (18)F-BAY 94-9172; 4-[(1E)-2-[4-(2-[2-(Fluor-(18)F)ethoxy]ethoxy)ethoxy]phenyl]ethenyl]-*N*-methylanilin; Florbetaben F-18; Florbetaben (18)F

ASK #36162

2. Bezeichnung Agrimonia-eupatoria-Kraut, getrocknete, blühende Sprossspitzen, Gehalt mindestens 2 % Gerbstoffe, berechnet als Pyrogallol [ASK-Nr. 07857-0]
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Odermennigkraut
Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(2002-2014)/1587; HOPPE8; Hager2004-2014

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Heil-aller-Welt-Kraut; Ackermennigkraut; Kleiner-Odermennig-Kraut; Ackerkraut

ASK #36170

Chemical Abstract Service Nr. 686344-29-6
Molgewicht 510.4183
Bruttoformel C₂₅H₂₅Cl₂N₇O
Vorzugsbezeichnung Otenabant
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 1-[8-(2-Chlorphenyl)-9-(4-chlorphenyl)-9H-purin-6-yl]-4-(ethylamino)piperidin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36171

Chemical Abstract Service Nr. 686347-12-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 919516-56-6
Formelstamm C₂₅-H₂₅-Cl₂-N₇-O . Cl-H
Molgewicht 546.8792
Bruttoformel C₂₅H₂₆Cl₃N₇O
Vorzugsbezeichnung Otenabanthydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung 1-[8-(2-Chlorphenyl)-9-(4-chlorphenyl)-9H-purin-6-yl]-4-(ethylamino)piperidin-4-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #36172

Chemical Abstract Service Nr. 267639-76-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 847595-08-8
Formelstamm 2(C1317-H2037-N361-O395-S9)
Molgewicht 59072.0648
Bruttoformel C₂₆₃₄H₄₀₇₄N₇₂₂O₇₉₀S₁₈
Vorzugsbezeichnung Romiplostim
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung MDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL T KNQVSLTCLV KGFYPSDI AV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGKGG GGGIEGPTLR QWLAARAGGG GGGGGIEGPT LRQWLAARA, 42,102:148,206-Bis(disulfid), 7,7':10,10'-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #36173

Chemical Abstract Service Nr. 218949-48-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 775305-79-8; 804475-66-9

Molgewicht 5135.7779

Bruttoformel C₂₂₁H₃₆₆N₇₂O₆₇S

Vorzugsbezeichnung Tesamorelin

International Nonproprietary Name INN.L58

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung N-[(3E)-Hex-3-enoyl]-L-tyrosyl-L-alanyl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-isoleucyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-seryl-L-tyrosyl-L-arginyl-L-lysyl-L-valyl-L-leucylglycyl-L-glutaminyll-L-leucyl-L-seryl-L-alanyl-L-ala
ASK #36174

Formelstamm C221-H366-N72-O67-S . 8(C2-H4-O2)

Molgewicht 5616.1936

Bruttoformel C₂₃₇H₃₉₈N₇₂O₈₃S

Vorzugsbezeichnung Tesamorelinoctaacetat

International Nonproprietary Name (INN.L58)

2. Bezeichnung N-[(3E)-Hex-3-enoyl]-L-tyrosyl-L-alanyl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-isoleucyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-seryl-L-tyrosyl-L-arginyl-L-lysyl-L-valyl-L-leucylglycyl-L-glutaminyll-L-leucyl-L-seryl-L-ala
(1:8)

ASK #36176

Chemical Abstract Service Nr. 297-83-6

Formelstamm (C20-H8-Br4-O10-S2)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 794.0334

Bruttoformel C₂₀H₁₀Br₄O₁₀S₂

2. Bezeichnung 5,5'-(4,5,6,7-Tetrabrom-3-oxo-1,3-dihydro-2-benzofuran-1,1-diyl)bis(2-hydroxybenzolsulfonsäure)

3. Bezeichnung Sulfobromophthalein

ASK #36177

Chemical Abstract Service Nr. 99571-64-9

Formelstamm (C19-H26-N-O4)⁺

Molgewicht 332.414

Bruttoformel C₁₉H₂₆NO₄

Vorzugsbezeichnung Oxitropium

International Nonproprietary Name (INN.L17)

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; CAS

2. Bezeichnung (8s)-6 ,7 -Epoxy-8-ethyl-3 -[(2S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropanium

Zitat Bezeichnung 2 Config:JACSAT(2010)v132.40,p14191-14202; Config:MCLCE9(1994)v242.1,p193-200; Config:ARZNAD(1985)v35.1A,p217-228

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1R,3s,5S,6S,7R,8s)-6,7-Epoxy-8-ethyl-3-[(S)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan

ASK #36178

Chemical Abstract Service Nr. 87051-13-6

Molgewicht 273.3055

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₅S

Vorzugsbezeichnung Tosulur

International Nonproprietary Name INN.L24

2. Bezeichnung (2-Methoxyethyl)[(4-methylbenzolsulfonyl)carbamat]

ASK #36179

Chemical Abstract Service Nr. 520-79-6

Formelstamm (C7-H4-I-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 264.0173

Bruttoformel C₇H₅IO₃

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-3-iodbenzoesäure

ASK #36180

Chemical Abstract Service Nr. 688299-17-4

Formelstamm (C19-H40-N2)²⁺

Molgewicht 296.5343

Bruttoformel C₁₉H₄₀N₂

Vorzugsbezeichnung Mebezonium

International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung *N,N*-[Methylenbis(cyclohexan-4,1-diyl)]bis(trimethylammonium)

ASK #36183

2. Bezeichnung Hypericum-perforatum-Ganzpflanze

3. Bezeichnung Johanniskraut-Ganzpflanze

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Johanniskraut für homöopathische Zubereitungen

ASK #36184

2. Bezeichnung Origanum-onites- und/oder Origanum-vulgare-Blätter und -Blüten, getrocknet, von Stängeln getrennt, Gehalt mindestens 25 ml * kg⁻¹ ätherisches Öl, davon mindestens 60 % aus der Summe von Carvacrol [ASK-Nr. 06398-2] und Thymol [ASK-Nr. 00327-9]

Zitat Bezeichnung
2 EAB.Def

3. Bezeichnung Dostenkraut

Zitat Bezeichnung
3 EAB4.5+6,5.0,6.0+8,7.0,8.0(2003-2014)/1880

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym wilder Majoran ' ; Majuschel ' ; Oregano '

ASK #36186

Chemical Abstract Service Nr. 716840-32-3

Molgewicht 15590.6357

Bruttoformel C₆₇₆H₁₀₈₇N₂₀₅O₂₀₃S₈
Vorzugsbezeichnung Denenicokin
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung MQGQDRHMIR MRQLIDIVDQ LKNYVNDLVP EFLPAPEDVE TNC(43S 94S)EWSAFSC(50S 97S) FQKAQLKSAN TGNNERIINV SIKKLRKPP STNAGRRQKH RLTC(94S 43S)PSC(97S 50S)DSY EKKPPKEFLE RFKSLQKMI HQLSSRTHG SEDS

ASK #36189

Formelstamm (C27-H20-F3-N2-O6-S)⁻ K⁺
Molgewicht 596.616
Bruttoformel C₂₇H₂₀F₃KN₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Cevoglitazar-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L56)
2. Bezeichnung (2*R*)-1-[4-({5-Methyl-2-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-oxazol-4-yl)methoxy}benzolsulfonyl]-2,3-dihydro-1*H*-indol-2-carbonsäure-Kaliumsalz

ASK #36190

Formelstamm (C27-H20-F3-N2-O6-S)⁻ H⁺ . (C27-H20-F3-N2-O6-S)⁻ K⁺
Molgewicht 1155.1417
Bruttoformel C₅₄H₄₁F₆KN₄O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Cevoglitazar - Cevoglitazar-Kalium (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L56)
2. Bezeichnung (2*R*)-1-[4-({5-Methyl-2-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-oxazol-4-yl)methoxy}benzolsulfonyl]-2,3-dihydro-1*H*-indol-2-carbonsäure-Kaliumsalz (2:1)

ASK #36194

Chemical Abstract Service Nr. 850876-88-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1001913-18-3; 1225266-12-5; 916881-67-9
Molgewicht 731.8312
Bruttoformel C₃₅H₄₆FN₅O₉S

Vorzugsbezeichnung Danoprevir

International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 USNCT; USAN; AdisInsight; ICTRP; CAS; EUCTR; ChemIDplus; ChemSpider; GlnAS; PubChem; FDA-SRS

2. Bezeichnung {(2*R*,6*S*,12*Z*,13*aS*,14*aR*,16*aS*)-6-[(*tert*-Butoxycarbonyl)amino]-14*a*-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-5,16-dioxo-1,2,3,5,6,7,8,9,10,11,13*a*,14,14*a*,15,16,16*a*-hexadecahydrocyclopropa[*e*]pyrrolo[1,2-*a*][1,4-*b*]pyridin-2-yl}-(2*S*)-1-(4*R*,4(1*R*),4(2*S*),5*Z*,12*S*)-12-[(*tert*-Butoxycarbonyl)amino]-4(1)-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2,13-dioxo-3-aza-1(2,1)-pyrrolidina-4(1,2)-cyclopropanacyclotridecapan-5-en-1(4)-yl}(4-fluor-1

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {(1(2*S*),1(4*R*),4(1*R*),4(2*S*),5*Z*,12*S*)-12-[(*tert*-Butoxycarbonyl)amino]-4(1)-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2,13-dioxo-3-aza-1(2,1)-pyrrolidina-4(1,2)-cyclopropanacyclotridecapan-5-en-1(4)-yl}(4-fluor-1

ASK #36195

Chemical Abstract Service Nr. 916826-48-7

Formelstamm (C35-H45-F-N5-O9-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 753.8131

Bruttoformel C₃₅H₄₅FN₅NaO₉S

Vorzugsbezeichnung Danoprevir-Natrium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L64)

2. Bezeichnung {(2*R*,6*S*,12*Z*,13*aS*,14*aR*,16*aS*)-6-[(*tert*-Butoxycarbonyl)amino]-14a-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-5,16-dioxo-1,2,3,5,6,7,8,9,10,11,13*a*,14,14*a*,15,16,16*a*-hexadecahydrocyclopropa[e]pyrrolo[1,2-*a*][1,

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {(1(2*S*),1(4)*R*,4(1)*R*,4(2)*S*,5*Z*,12*S*)-12-[(*tert*-Butoxycarbonyl)amino]-4(1)-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2,13-dioxo-3-aza-1(2,1)-pyrrolidina-4(1,2)-cyclopropanacyclotridecaphan-5-en-1(4)-yl}(4-fluor-1,

ASK #36196

Formelstamm (C35-H45-F-N5-O9-S)⁻ Na⁺ . x H₂O

Bruttoformel C₃₅H₄₅FN₅NaO₉S

2. {(2*R*,6*S*,12*Z*,13*aS*,14*aR*,16*aS*)-6-[(*tert*-Butoxycarbonyl)amino]-14a-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-5,16-dioxo-1,2,3,5,6,7,8,9,10,11,13*a*,14,14*a*,15,16,16*a*-hexadecahydrocyclopropa[e]pyrrolo[1,2-*a*][1,4]diazol

Bezeichnung x H₂O

**3.
Bezeichnung** Danoprevir-Natrium x H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym {(1(2*S*),1(4)*R*,4(1)*R*,4(2)*S*,5*Z*,12*S*)-12-[(*tert*-Butoxycarbonyl)amino]-4(1)-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2,13-dioxo-3-aza-1(2,1)-pyrrolidina-4(1,2)-cyclopropanacyclotridecaphan-5-en-1(4)-yl}(4-fluor-1,3-dihydro
x HO

ASK #36199

Chemical Abstract Service Nr. 877130-28-4

Molgewicht 503.6358

Bruttoformel C₂₉H₃₇N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Filibuvir

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (6*R*)-6-Cyclopentyl-6-[2-(2,6-diethylpyridin-4-yl)ethyl]-3-[(5,7-dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyrimidin-2-yl)methyl]-4-hydroxy-5,6-dihydro-2*H*-pyran-2-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36201

**Chemical Abstract
Service Nr.** 873857-62-6

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 55352-58-4; 56645-60-4; 750595-89-2

Molgewicht 1058.0392

Bruttoformel C₅₂H₇₄Cl₂O₁₈

Vorzugsbezeichnung Fidaxomicin

**International
Nonproprietary** INN.L70:corr.CN

Name

Zitat Bezeichnung 1 IGS; Pharmavista; KEGG.D09394; ICTRP; ROMP2014; MAR2014; ATC; MeSH; USAN; BAN; USNCT; EUTCT; CAS; ChemIDplus; PubChem; EUCTR

2. Bezeichnung (3E,5E,8S,9E,11S,12R,13E,15E,18S)-3-(((4-O-(3,5-Dichlor-2-ethyl-4,6-dihydroxybenzoyl)-2-O-methyl- β -D-rhamnopyranosyl)oxy)methyl)-12-(((2R,3S,4R,5S)-3,4-dihydroxy-6,6-dimethyl-5-[(2-methylpropoxy)oxy]methyl)-12-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-2H-pyridin-2-ylidene)oxy)propanoat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Tiacumicin B;

(3E,5E,8S,9E,11S,12R,13E,15E,18S)-3-(((6-Desoxy-4-O-(3,5-dichlor-2-ethyl-4,6-dihydroxybenzoyl)-2-O-methyl- β -D-mannopyranosyl)oxy)methyl)-12-[[6-desoxy-5-C-methyl-4-O-(2-methyl-1-oxopropoxy)oxy]methyl)-12-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-2H-pyridin-2-ylidene)oxy)propanoat

Synonym R-Tiacumicin B; Lipiarmycin A 3;

(3E,5E,8S,9E,11S,12R,13E,15E,18S)-3-(((6-Desoxy-4-O-(3,5-dichlor-2-ethyl-4,6-dihydroxybenzoyl)-2-O-methyl- β -D-mannopyranosyl)oxy)methyl)-12-[[6-desoxy-5-C-methyl-4-O-(2-methylpropanoyl)oxy]methyl)-12-oxo-1,2,3,4-tetrahydro-2H-pyridin-2-ylidene)oxy)propanoat

Fidaxomycin; Lipiarmicin; Lipiarmycin; Clostomicin B; Diffimicin

ASK #36202

Chemical Abstract Service Nr. 16722-51-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 115464-94-3; 141822-77-7; 152822-07-6; 173729-25-4; 178994-09-7; 184433-33-8; 193527-46-7; 196302-66-6; 270909-70-1; 299923-72-1; 314270-64-9; 393513-58-1; 42428-42-2; 463929-51-3; 63059-63-2; 70778-73-3

Formelstamm (C7-H7-O3-S)⁻

Molgewicht 171.1937

Bruttoformel C₇H₇O₃S

2. Bezeichnung 4-Methylbenzolsulfonat-anion

3. Bezeichnung 4-Methylbenzolsulfonat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Tosylat; p-Toluolsulfonat

ASK #36205

Chemical Abstract Service Nr. 70614-14-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 156817-31-1; 855126-35-1; 96992-67-5

Formelstamm (C42-H76-N-O10-P)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 788.0432

Bruttoformel C₄₂H₇₈NO₁₀P

2. Bezeichnung O-[[[(2R)-2,3-Bis[(9Z)-octadec-9-enoyloxy]propoxy](hydroxy)phosphoryl]-L-serin

3. Bezeichnung 1,2-Dioleoyl-*sn*-glycero-3-phospho-L-serin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 1,2-Dioleoyl-3-*sn*-phosphatidyl-L-serin

ASK #36206

Chemical Abstract Service Nr. 90693-88-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 379670-21-0

Formelstamm (C42-H76-N-O10-P)₂⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 810.025

Bruttoformel C₄₂H₇₇NNaO₁₀P

2. Bezeichnung O-[[[(2R)-2,3-Bis[(9Z)-octadec-9-enoyloxy]propoxy](hydroxy)phosphoryl]-L-serin-Mononatriumsalz

3. Bezeichnung 1,2-Dioleoyl-*sn*-glycero-3-phospho-L-serin-Mononatriumsalz

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	1,2-Dioleoyl-3-sn-phosphatidyl-L-serin-Mononatriumsalz
ASK #36207	Chemical Abstract Service Nr.	26853-31-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	210579-12-7
	Molgewicht	760.0761
	Bruttoformel	C ₄₂ H ₈₂ NO ₈ P
	2. Bezeichnung	{{(2 <i>R</i>)-3-(Hexadecanoyloxy)-2-[(9 <i>Z</i>)-octadec-9-enoyloxy]propyl} [2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat
	3. Bezeichnung	2-Oleoyl-1-palmitoyl- <i>sn</i> -glycero-3-phosphocholin
ASK #36209	Chemical Abstract Service Nr.	38971-12-9
	Formelstamm	(C30-H34-N-O3)+
	Molgewicht	456.5959
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₄ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Xenytropium
	International Nonproprietary Name	(INN.L6)
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -8-[[[1,1'-Biphenyl]-4-yl)methyl]-3- -[(2 <i>R</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropan-8-ium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-(Biphenyl-4-ylmethyl)-3-[(<i>RS</i>)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan
ASK #36210	Chemical Abstract Service Nr.	7020-55-5
	Formelstamm	(C22-H26-N-O3)+
	Molgewicht	352.4467
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ NO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Clidinium
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1-methyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-ium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-Benziloyloxy-1-methylchinuclidinium
ASK #36211	Chemical Abstract Service Nr.	306-40-1
	Formelstamm	(C14-H30-N2-O4)2+
	Molgewicht	290.399
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₃₀ N ₂ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Suxamethonium
	International Nonproprietary Name	(INNv.L1)
	2. Bezeichnung	2,2'-[(Butandioyl)bis(oxy)]bis(<i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N,N'-[2,2'-(Succinyldioxy)diethyl]bis(trimethylammonium)

ASK #36212

Chemical Abstract Service Nr. 16505-84-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 25272-69-9
Formelstamm (C32-H52-N4-O4)2+
Molgewicht 556.7797
Bruttoformel C₃₂H₅₂N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Demecarium
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 3,3'-[Decan-1,10-diy]bis(methylcarbamoyloxy)]bis(*N,N,N*-trimethylanilinium)

ASK #36213

Chemical Abstract Service Nr. 16175-92-1
Formelstamm (C22-H28-N-O3)+
Molgewicht 354.4626
Bruttoformel C₂₂H₂₈NO₃
Vorzugsbezeichnung Benzilonium
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 1,1-Diethyl-3-(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)pyrrolidin-1-ium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-Benziloyloxy-1,1-diethylpyrrolidinium

ASK #36214

Chemical Abstract Service Nr. 5818-17-7
Formelstamm (C21-H26-N-O3)+
Molgewicht 340.436
Bruttoformel C₂₁H₂₆NO₃
Vorzugsbezeichnung Methanthelinium
International Nonproprietary Name (INNv.L1)
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-*N*-methyl-2-[(9*H*-xanthen-9-yl)carbonyloxy]ethanaminium

ASK #36215

Chemical Abstract Service Nr. 7773-52-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 203063-55-2; 85040-60-4; 87980-44-7
Formelstamm (C21-H38-N)+
Molgewicht 304.5331
Bruttoformel C₂₁H₃₈N
Vorzugsbezeichnung Cetylpyridinium
International Nonproprietary Name (INN.L1)

	2. Bezeichnung	1-Hexadecylpyridin-1-ium
ASK #36216		
	Chemical Abstract Service Nr.	6707-58-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	8060-93-3
	Formelstamm	(C30-H40-N4)2+
	Molgewicht	456.6654
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ N ₄
	Vorzugsbezeichnung	Dequalinium
	International Nonproprietary Name	(INN.L4)
	2. Bezeichnung	1,1'-(Decan-1,10-diyl)bis(4-amino-2-methylchinolin-1-ium)
ASK #36218		
	Chemical Abstract Service Nr.	10172-60-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	116759-86-5; 24939-29-5
	Formelstamm	(C27-H42-N-O2)+
	Molgewicht	412.6279
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₂ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Benzethonium
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethanaminium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Benzyl dimethyl(2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethyl)ammonium
ASK #36219		
	Chemical Abstract Service Nr.	62741-89-3
	Formelstamm	(C28-H44-N-O2)+
	Molgewicht	426.6545
	Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₄ NO ₂
	Vorzugsbezeichnung	Methylbenzethonium
	International Nonproprietary Name	(INN.L1)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyl-2-{2-[<i>x</i> -methyl-4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethanaminium
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Benzyl dimethyl(2-{2-[<i>ar</i> -methyl-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)phenoxy]ethoxy}ethyl)ammonium
ASK #36220		
	Chemical Abstract Service Nr.	6899-10-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	116759-66-1
	Formelstamm	(C19-H42-N)+
	Molgewicht	284.5435
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₄₂ N

Vorzugsbezeichnung	Cetrimonium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethylhexadecan-1-aminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hexadecyltrimethylammonium
ASK #36221	
Chemical Abstract Service Nr.	757883-80-0
Formelstamm	(C25-H44-N3-O2)+
Molgewicht	418.6358
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₄ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Dofamium
International Nonproprietary Name	(INN.L9)
2. Bezeichnung	2-Anilino- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -[2-(<i>N</i> -methyldodecanamido)ethyl]-2-oxoethanaminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dimethyl[2-(<i>N</i> -methyldodecanamido)ethyl](phenylcarbamoylethyl)ammonium
ASK #36222	
Chemical Abstract Service Nr.	23884-64-2
Formelstamm	(C23-H42-N-O2)+
Molgewicht	364.5851
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Benzoxonium
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -bis(2-hydroxyethyl)dodecanaminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Benzyldecylbis(2-hydroxyethyl)ammonium
ASK #36223	
Chemical Abstract Service Nr.	6004-98-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	150350-96-2
Formelstamm	(C20-H33-N2-O)+
Molgewicht	317.4888
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Hexocyclium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	4-(2-Cyclohexyl-2-hydroxy-2-phenylethyl)-1,1-dimethylpiperazin-1-ium
ASK #36224	
Chemical Abstract Service Nr.	21228-90-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	114216-26-1; 117140-30-4; 119586-48-0; 128439-65-6; 172463-89-7; 196200-43-8; 213991-70-9; 407611-43-2; 414870-60-3; 44388-28-5; 52000-89-2; 65232-65-7

Formelstamm (C-H3-O4-S)⁻
Molgewicht 111.0971
Bruttoformel CH₃O₄S
2. Bezeichnung Methylsulfat-anion
3. Bezeichnung Methylsulfat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Metilsulfat

ASK #36225

Formelstamm (C15-H21-Br2-N2)⁺

Molgewicht 389.1486

Bruttoformel C₁₅H₂₁Br₂N₂

2. Bezeichnung 6,8-Dibrom-3-cyclohexyl-3-methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-3-ium

ASK #36228

Chemical Abstract Service Nr. 78281-72-8

Molgewicht 254.2839

Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Nepafenac

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung 2-(2-Amino-3-benzoylphenyl)acetamid

ASK #36235

Formelstamm (C6-H5-O7)³⁻ Bi³⁺ (H4-N)⁺ (H-O)⁻

Molgewicht 433.1259

Bruttoformel C₆H₁₀BiNO₈

2. Bezeichnung Ammonium-bismut(III)-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)-hydroxid (1:1:1:1)

3. Bezeichnung Ammonium-bismut()-citrat-hydroxid (1:1:1:1)

ASK #36242

Chemical Abstract Service Nr. 794466-70-9

Molgewicht 349.4644

Bruttoformel C₂₀H₃₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Vernakalant

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung (3*R*)-1-((1*R*,2*R*)-2-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethoxy]cyclohexyl)pyrrolidin-3-ol

ASK #36243

Chemical Abstract Service Nr. 748810-28-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 605683-48-5

Formelstamm C20-H31-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 385.9254

Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Vernakalanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L58)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-1-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethoxy]cyclohexyl]pyrrolidin-3-ol-hydrochlorid
ASK #36247	
Chemical Abstract Service Nr.	781649-09-0
Molgewicht	566.523
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ F ₅ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Telcagepant
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	N-[(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-(2,3-Difluorphenyl)-2-oxo-1-(2,2,2-trifluorethyl)azepan-3-yl]-4-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-1-yl)piperidin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36248	
Chemical Abstract Service Nr.	915312-27-5
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₂₆ -F ₅ -N ₆ -O ₃) ⁻ K ⁺
Molgewicht	604.6134
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ F ₅ KN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Telcagepant-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	N-[(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-(2,3-Difluorphenyl)-2-oxo-1-(2,2,2-trifluorethyl)azepan-3-yl]-4-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-1-yl)piperidin-1-carboxamid-Kaliumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-[(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-(2,3-difluorphenyl)hexahydro-2-oxo-1-(2,2,2-trifluoroethyl)-1 <i>H</i> -azepin-3-yl]-4-(2,3-dihydro-2-oxo-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-1-yl)-1-piperidinecarboxamide potassium salt (1:1)
ASK #36249	
Chemical Abstract Service Nr.	915312-28-6
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₂₆ -F ₅ -N ₆ -O ₃) ⁻ K ⁺ . x(C ₂ -H ₆ -O)
Molgewicht	566.523
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ F ₅ KN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Telcagepant-Kalium - Ethanol (1:1:x) ((mit Angaben zum Ethanol-Gehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	N-[(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-6-(2,3-Difluorphenyl)-2-oxo-1-(2,2,2-trifluorethyl)azepan-3-yl]-4-(2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-1-yl)piperidin-1-carboxamid-Kaliumsalz - Ethanol (1:1:x)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36252	
Chemical Abstract Service Nr.	38398-32-2
Molgewicht	332.52

Bruttoformel C₂₂H₃₆O₂
Vorzugsbezeichnung Ganaxolon
International Nonproprietary Name INN.L38
Zitat Bezeichnung 1 USMI13
2. Bezeichnung 3 -Hydroxy-3-methyl-5 -pregnan-20-on

ASK #36256

Vorzugsbezeichnung Dociparstat
International Nonproprietary Name (INN.L76)
Zitat Bezeichnung 1 (DrugInfo); (Pharmavista); (CAS); (ChemIDplus); (USAN)
2. Bezeichnung 2,3-Di-O-desulfoheparin, hergestellt durch chemische Hydrolyse von unfraktioniertem Heparin aus Schweinedarmschleimhaut, mittlere Molmasse des Natriumsalzes M = ca. 12 kg/mol (40 % m/m im Bereich 8-16 kg/mol), Sulfatierungsgrad: ca. 2,0 Sulfo-Gruppen pro Disaccharid-Einheit
Zitat Bezeichnung 2 (Pharmavista); (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Poly[beta-D-glucopyranuronosyl/alpha-L-idopyranuronosyl-(1-->4)-2-desoxy-6-O-sulfo-2-(sulfoamino)-alpha-D-glucopyranosyl-(1-->4)] mit geringen Anteilen an höher und niedriger sulfatierten und N-acetylierten Disaccharid-Einheiten, Verhältnis beta-D-glucosyl : alpha-L-ido = ca. 1:3; 2,3-Di-O-desulfoheparin

ASK #36258

Chemical Abstract Service Nr. 884740-09-4
Formelstamm C₂₄-H₂₉-N-O₃ . Cl-H . H₂-O
Molgewicht 433.9682
Bruttoformel C₂₄H₃₀ClNO₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-on-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
3. Bezeichnung Donepezilhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB10.1+8(2020-2022)/3067
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym (2*RS*)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-on-hydrochlorid-Monohydrat; (2*RS*)-2-[(1-Benzyl-4-piperidyl)methyl]-5,6-dimethoxyindan-1-on-hydrochlorid 1 HO; Donepezilhydrochlorid 1 HO; (2*RS*)-2-[(1-Benzylpiperidin-4-yl)methyl]-5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-on-hydrochlorid 1 HO

ASK #36259

Chemical Abstract Service Nr. 67416-61-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 187945-03-5
Formelstamm (C₃₂-H₄₇-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 512.7205
Bruttoformel C₃₂H₄₈O₅
2. Bezeichnung 3 -Acetyloxy-11-oxours-12-en-24-säure
3. Bezeichnung 3-O-Acetyl-11-keto- boswellinsäure

ASK #36260

Chemical Abstract Service Nr. 17019-92-0
Formelstamm (C₃₀-H₄₅-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 470.6838
Bruttoformel C₃₀H₄₆O₄
2. Bezeichnung 3 -Hydroxy-11-oxours-12-en-24-säure
3. Bezeichnung 11-Keto- -boswellinsäure

ASK #36261

Chemical Abstract Service Nr. 10035-06-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13871-28-8; 30296-81-2
Molgewicht 485.0715
Bruttoformel BiN₃O₉
2. Bezeichnung Salpetersäure-Wismutsalz (3:1) 5 H₂O
3. Bezeichnung Bismut()-nitrat 5 H₂O

ASK #36263

Chemical Abstract Service Nr. 75-30-9
Molgewicht 169.9922
Bruttoformel C₃H₇I
2. Bezeichnung 2-Iodpropan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Isopropyljodid

ASK #36264

Chemical Abstract Service Nr. 10025-84-0
Molgewicht 371.3714
Bruttoformel Cl₃La
2. Bezeichnung Lanthan()-chlorid 7 H₂O

ASK #36265

Chemical Abstract Service Nr. 74-88-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 147937-07-3
Molgewicht 141.939
Bruttoformel CH₃I
2. Bezeichnung Iodmethan
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC2005
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methyljodid

ASK #36266

Chemical Abstract Service Nr. 111-65-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 31372-91-5
Molgewicht 114.2285
Bruttoformel C₈H₁₈

2. Bezeichnung Octan
Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; IUPAC2005; Ph.Eur.2005,5.7R
ASK #36267
Chemical Abstract Service Nr. 3569-10-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 64130-69-4
Formelstamm (15-H21-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 234.334
Bruttoformel C₁₅H₂₂O₂
2. Bezeichnung (2E)-3-[(4S,7R,7aR)-3,7-Dimethyl-2,4,5,6,7,7a-hexahydro-1H-inden-4-yl]-2-methylprop-2-ensäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Valerensäure

ASK #36268

Chemical Abstract Service Nr. 742049-41-8
Formelstamm (C35-H35-F2-N8-O5-S)⁺
Molgewicht 717.7648
Bruttoformel C₃₅H₃₅F₂N₈O₅S
Vorzugsbezeichnung Isavuconazonium
International Nonproprietary Name (INN.L58)
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2015; KEGG; USAN; ChemSpider; Pharmavista; ChemIDplus; PubChem; CAS
2. Bezeichnung 1-[(2R,3R)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1RS)-1-((methyl[3-(((methylamino)acetyl]oxy)methyl)pyridin-2-yl]carbamoil)oxy)ethyl]-1H-1,2,4-triazol-4-ium
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-Methylglycin-[2-(((1-(1-((2R,3R)-3-[4-(4-cyanophenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl)-4H-1,2,4-triazolium-4-yl)ethoxy]carbonyl)methylamino)pyridin-3-yl)methylester; 1-((2R,3R)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl)-4-[(1RS)-1-[methyl(3-(((methylamino)acetyloxy)methyl)pyridin-2-yl]carbamoil)oxy]ethyl]-1,2,4-triazolium; (2-(((1-(1-((2R,3R)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl)-1H-1,2,4-triazol-4-ium-4-yl)ethoxy]carbonyl)(methyl)amino)-3-pyridinyl)methyl-N-methylglycinat; 1-((2R,3R)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl)-4-[(1RS)-1-{N-methyl-N-[3-[[2-(methylamino)acetyloxy]methyl]pyridin-2-yl]carbamoil)oxy]ethyl]-1H-1,2,4-triazol-4-ium; 1-((2R,3R)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl)-4-[(RS)-1-{N-methyl-N-[3-(methylaminoacetoxymethyl)-2-pyridyl]carbamoil)oxy]ethyl]-1H-1,2,4-triazol-4-ium; Isavuconazonium-Kation

ASK #36269

Chemical Abstract Service Nr. 338990-84-4
Formelstamm (C35-H35-F2-N8-O5-S)⁺ Cl⁻ · 2 Cl-H
Molgewicht 826.1397
Bruttoformel C₃₅H₃₇Cl₃F₂N₈O₅S
Vorzugsbezeichnung Isavuconazoniumchlorid-dihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L58)

2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-((methyl[3-(((methylamino)acetyl]oxy)methyl)pyridin-2-yl]carbamoyl]oxy)ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-ium-chlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(<i>RS</i>)-1-{ <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[3-(methylaminoacetoxymethyl)-2-pyridyl]carbamoyloxy}ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumchlorid {2-[[[(1 <i>S</i>)-1-{1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-ium-4-yl]ethoxy]carbonyl}(methyl)amino]-3-pyridinyl)methyl- <i>N</i> -methylglycinatchlorid 1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-1-{ <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[3-[[2-(methylamino)acetyloxy]methyl]pyridin-2-yl]carbamoyloxy}ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumchlorid 1-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-3-[4-(4-Cyanphenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-2-(2,5-difluorphenyl)-2-hydroxybutyl]-4-[(<i>RS</i>)-1-{ <i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[3-(methylaminoacetyloxymethyl)pyridin-2-yl]carbamoyloxy}ethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-iumchlorid
ASK #36270	
Chemical Abstract Service Nr.	916055-93-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1056148-57-2; 1356447-13-6; 1379150-62-5; 83387-25-1
Formelstamm	(C21-H26-N-O4)+
Molgewicht	356.4354
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Methylnaltrexon
International Nonproprietary Name	(INN.L72:corr.CN,CAS,SF)
2. Bezeichnung	(17 <i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(17 <i>R</i>)- <i>N</i> -Methylnaltrexonium; (17 <i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxo-14beta-morphinanium; (5alpha,17 <i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium; (17 <i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium; (5alpha)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium [Fehler: Stereodeskriptor 17 <i>R</i> fehlt. / Error: The stereo descriptor 17 <i>R</i> is missing.]; (<i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium; (5 <i>R</i> ,17 <i>R</i>)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium [Fehler: Stereodeskriptor (17 <i>R</i>)- fehlt. / Error: The stereo descriptor (17 <i>R</i>)- is missing.]
ASK #36271	
Chemical Abstract Service Nr.	189059-71-0
Formelstamm	(C31-H38-Cl-N2-O8) ⁻ H ⁺
Molgewicht	603.103
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ ClN ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Lapaquistat
International Nonproprietary Name	INN.L57
2. Bezeichnung	2-(1-{2-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-7-Chlor-5-(2,3-dimethoxyphenyl)-1-(3-hydroxy-2,2-dimethylpropyl)-2-oxo-1,2,3,5-tetrahydro-4,1-benzoxazepin-3-yl]acetyl}piperidin-4-yl)essigsäure
ASK #36272	
Chemical Abstract Service Nr.	467214-20-6
Molgewicht	616.7455
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₈ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Alvespimycin
International Nonproprietary	INN.L58

Name

2. Bezeichnung [(4*E*,6*Z*,8*S*,9*S*,10*E*,12*S*,13*R*,14*S*,16*R*)-19-[[2-(Dimethylamino)ethyl]amino]-13-hydroxy-8,14-dimethoxy-4,10,12,16-tetramethyl-3,20,22-trioxo-2-azabicyclo[16.3.1]docosa-1(21),4,6,10,18-pentaen-9-yl]carbamoyl
ASK #36273

Chemical Abstract Service Nr. 863029-99-6

Molgewicht 574.1394

Bruttoformel C₃₀H₃₂ClN₇OS

Vorzugsbezeichnung Balamapimod

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung 4-[3-Chlor-4-(1-methyl-1*H*-imidazol-2-ylsulfanyl)anilino]-6-methoxy-7-[4-(pyrrolidin-1-yl)piperidin-1-yl]chinolin-3-carbonitril
ASK #36274

Chemical Abstract Service Nr. 849550-05-6

Molgewicht 464.8201

Bruttoformel C₁₈H₁₈ClF₅N₆O

Vorzugsbezeichnung Cevipabulin

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung 5-Chlor-6-{2,6-difluor-4-[3-(methylamino)propoxy]phenyl}-*N*-[(2*S*)-1,1,1-trifluorpropan-2-yl][1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-amin
ASK #36275

Chemical Abstract Service Nr. 865200-20-0

Formelstamm (C₄₁H₃₅ClF₃N₂O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 745.2488

Bruttoformel C₄₁H₃₆ClF₃N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Giripladib

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung 4-{3-[5-Chlor-1-(diphenylmethyl)-2-(2-[(trifluormethyl)phenyl]methansulfonamido)ethyl]-1*H*-indol-3-yl]propyl}benzoesäure
ASK #36276

Chemical Abstract Service Nr. 851199-59-2

Molgewicht 1526.7365

Bruttoformel C₅₉H₇₉N₁₅O₂₁S₆

Vorzugsbezeichnung Linaclotid

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung L-Cysteinyl(1*S* 6*S*)-L-cysteinyl(2*S* 10*S*)-L-glutamyl-L-tyrosyl-L-cysteinyl(5*S* 13*S*)-L-cysteinyl(6*S* 1*S*)-L-asparaginyll-L-prolyl-L-alanyl-L-cysteinyl(10*S* 2*S*)-L-threonylglycyl-L-cysteinyl(13*S* 5*S*)-L-tyrosin
ASK #36277

Chemical Abstract Service Nr. 852313-25-8

Molgewicht 8369.824

Bruttoformel C₂₅₆H₃₂₂N₉₅O₁₂₉P₂₅S₂₅

Vorzugsbezeichnung Litenimod

**International
Nonproprietary
Name** INN.L58

2. Bezeichnung *P*-Thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanyl-(3' 5')-*P*-thiothymidyl

ASK #36278

Chemical Abstract Service Nr. 790299-79-5

Molgewicht 498.6424

Bruttoformel C₂₈H₃₀N₆OS

Vorzugsbezeichnung Masitinib

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung 4-[[4-Methylpiperazin-1-yl)methyl]-*N*-(4-methyl-3-[[4-(pyridin-3-yl)-1,3-thiazol-2-yl]amino]phenyl)benzamid

ASK #36279

**Chemical Abstract
Service Nr.** 676258-98-3

Molgewicht 73511.9955

Bruttoformel C₃₂₅₅H₅₀₂₅N₈₅₅O₁₀₅₀S₁₈

Vorzugsbezeichnung Naptumomab estafenatox

**International
Nonproprietary Name** INN.L58

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung [A]EVQLQQSGPD LVKPGASVKI SC(22S 96S)KASGYSFT GYYMHWVKQS PGKGLEWIGR INPNNGVTLY NQKFKDKATL TVDKSSTAY MELRSLTSED SAVYYC(96S 22S)ARST MITNYVMDYW GQGTSTVTVSS AKTTPPSVYP LAPGSAQTN SMVTLGC(147S 202S)LVK GYFPEPVTVT WNSGSLSSGV HTFPAVLQSD LYLSSSVTV PSSTWPSETV TC(202S 147S)NVAHPASS TKVDKKIVPR DSGGPSEKSE EINEKDLRKK SELQGTALGN LKQIYYNSK AITSSEKSAD QFLTNTLLFK GFFTGHWPYN DLLVDLGSTA ATSEYEGSSV DLYGAYYGQ C(321S 331S)AGGTPNKTA C(331S 321S)MYGGVTLHD NNRLTEEKV PINLWIDGKQ TTVPIDKVKT SKKEVTVQEL DLQARHYLHG KFGLYNSDSF GQKVRGLIV FHSSEGSTVS YDLFDAQGY PDLRLRIYRD NTTISSTLS ISLYLYTT [B]SIVMTQTPS LLVSAGDRVT ITC(23S 88S)KASQSVS NDVAWYQKPK GQSPKLLISY TSSRYAGVPD RFGSGYGTD FTLTISSVQA EDAAVYFC(88S 23S)QQ DYNPPTFGG GTKLEIKRAD AAPTVISIFPP SSEQLTSGGA SVVC(134S 194S)FLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQSDK STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTC(194S 134S)EATHKT STSPIVKSFN RNES

ASK #36280

Chemical Abstract Service Nr. 378746-64-6

Formelstamm (C₂₀-H₂₄-N₃-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 371.4302

Bruttoformel C₂₀H₂₅N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Nemonoxacin

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung 7-[(3*S*,5*S*)-3-Amino-5-methylpiperidin-1-yl]-1-cyclopropyl-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36281

**Chemical Abstract
Service Nr.** 348119-84-6

Molgewicht 4212.725

2. Bezeichnung L-Alanylglycyl-L-tyrosyl-L-lysyl-L-prolyl-L- -aspartyl-L- -glutamylglycyl-L-lysyl-L-arginylglycyl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-cysteinyl-L- -glutamylglycyl-L- -aspartyl-L-serylglycylglycyl-L-prolyl-L-phenylalanyl-L-valin

ASK #36285

Chemical Abstract Service Nr. 289656-45-7

Molgewicht 323.336

Bruttoformel C₂₀H₁₅F₂NO

Vorzugsbezeichnung Senicapoc

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung 2,2-Bis(4-fluorphenyl)-2-phenylacetamid

ASK #36286

Chemical Abstract Service Nr. 75747-14-7

Molgewicht 585.6884

Bruttoformel C₃₁H₄₃N₃O₈

Vorzugsbezeichnung Tanespimycin

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung {(4E,6Z,8S,9S,10E,12S,13R,14S,16R)-13-Hydroxy-8,14-dimethoxy-4,10,12,16-tetramethyl-3,20,22-trioxo-19-[(prop-2-en-1-yl)amino]-2-azabicyclo[16.3.1]docosa-1(21),4,6,10,18-pentaen-9-yl}carbamat

ASK #36287

Chemical Abstract Service Nr. 872525-61-6

Molgewicht 19614.1344

Bruttoformel C₈₅₈H₁₂₅₉N₂₂₁O₂₈₉S₁₀

Vorzugsbezeichnung Votucalis

International Nonproprietary Name INN.L58

2. Bezeichnung MNQPDWADEA ANGAHQDAWK SLKADVENVY YMVKATYKND PWGNDFTC(49S 170S)V GVMANDVNED EKSIAEFLF MNNADTNMQF ATEKVTAVKM YGYNRENAFR YETEDGQVFT DVIAYSDDNC(120S 149S) DVIYVPGTDG NEEGYELWTT DYDNILANC(149S 120S)L NKFNEYAVGR ETRDVFTSAC(170S 49S) LE

ASK #36290

Chemical Abstract Service Nr. 727649-81-2

Formelstamm (C26-H30-N-O4-S2)+

Molgewicht 484.6507

Bruttoformel C₂₆H₃₀NO₄S₂

Vorzugsbezeichnung Acridinium

International Nonproprietary Name (INN.L61:Corr.CN)

2. Bezeichnung (3R)-3-[(Hydroxy)bis(thiophen-2-yl)acetyloxy]-1-(3-phenoxypropyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-ium

ASK #36291

Chemical Abstract Service Nr. 758669-50-0

Formelstamm (C53-H69-Cl-N2-O14)2+

Molgewicht 993.573

Bruttoformel C₅₃H₆₉ClN₂O₁₄

Vorzugsbezeichnung Gantacurium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L53)

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-{3-[(2*Z*)-2-Chlor-4-{3-[(1*S*,2*R*)-6,7-dimethoxy-2-methyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-yl]propoxy}-4-oxobut-2-enoyloxy]propyl}-6,7-dimethoxy-2-methyl-1-(3,4,5-trimethoxyphenyl)propan-3-yl}propanoat

ASK #36295

Chemical Abstract Service Nr. 790658-81-0

Formelstamm (C37-H41-N5-O9-S)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 735.8463

Bruttoformel C₃₇H₄₅N₅O₉S

2. Bezeichnung 3-[(2*S*,8*S*,17*R*,18*R*)-13-Acetyl-18-ethyl-5-(2-methoxy-2-oxoethyl)-2,8,12,17-tetramethyl-3-[(2-sulfoethyl)carbamoyl]-7,8,17,18-tetrahydroporphyrin-7-yl]propanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Padeliporfin-Ligandkomponente

ASK #36296

Chemical Abstract Service Nr. 31610-86-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 47122-18-9

Formelstamm (C17-H24-N-O3)⁺

Molgewicht 290.3774

Bruttoformel C₁₇H₂₄NO₃

Vorzugsbezeichnung Methylhomatropinium

International Nonproprietary Name (INN.L1)

2. Bezeichnung 3-[(2*RS*)-2-Hydroxy-2-phenylacetyloxy]-8-methyltropanium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3alpha-[(*RS*)-(Hydroxy)(phenyl)acetoxy]-8-methyltropanium; (1*R*,3*r*,5*S*)-3-[(*RS*)-(Hydroxy)(phenyl)acetoxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan

ASK #36297

Chemical Abstract Service Nr. 837-73-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 97377-19-0

Formelstamm (C14-H14-N3)⁺

Molgewicht 224.2811

Bruttoformel C₁₄H₁₄N₃

2. Bezeichnung 3,6-Diamino-10-methylacridin-10-ium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,6-Diamino-10-methylacridinium; 6-Amino-10-methylacridin-3(10H)-iminium; 3,6-Diamino-N-methylacridinium; Trypaflavinium

ASK #36299

Chemical Abstract Service Nr. 753449-67-1

Formelstamm	(C25-H30-F2-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	447.5148
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ F ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Ronacaleret
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-{3-[(2 <i>R</i>)-3-[[1-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)-2-methylpropan-2-yl]amino]-2-hydroxypropoxy]-4,5-difluorphenyl}propansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36300	
Chemical Abstract Service Nr.	702686-96-2
Formelstamm	(C25-H30-F2-N-O4) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	483.9757
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ ClF ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Ronacalerethydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	3-{3-[(2 <i>R</i>)-3-[[1-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)-2-methylpropan-2-yl]amino]-2-hydroxypropoxy]-4,5-difluorphenyl}propansäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36302	
Formelstamm	C28-H30-N6-O-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	594.7481
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ N ₆ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Masitinibmesilat
International Nonproprietary Name	INN.L58,v.L18
2. Bezeichnung	4-[[4-Methylpiperazin-1-yl)methyl]- <i>N</i> -(4-methyl-3-[[4-(pyridin-3-yl)-1,3-thiazol-2-yl]amino]phenyl)benzamid-methansulfonat (1:1)
ASK #36303	
Chemical Abstract Service Nr.	743461-65-6
Molgewicht	740.2438
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₂ ClN ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Batefenterol
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; ChemIDplus; KEGG; USAN; ChemSpider; PubMed; PubChem; USNCT; AdisInsight; CAS; Pharmavista; ICTRP
2. Bezeichnung	(1-{3-[2-Chlor-4-(((2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino)methyl)-5-methoxyanilino]-3-oxopropyl}piperidin-4-yl)[<i>N</i> -([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(3-{[2-Chlor-4-(((2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydro-5-chinolinyl)ethyl]amino)methyl)-5-methoxyphenyl]amino}-3-oxopropyl)-4-piperidinyl-2-biphenylcarbamat; 1-(3-{[2-Chlor-4-(((2 <i>R</i>)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino)methyl)-5-methoxyphenyl]amino}-3-oxopropyl)piperidin-4-yl][1,1'-biphenyl-2-yl]carbamat];

N-[1,1'-Biphenyl]-2-ylcarbamidsäure-1-[3-[[2-chlor-4-[[[(2R)-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)-2-hydroxyethyl]amino]methyl]-5-methoxyphenyl]amino]-3-oxopropyl]-4-piperidiny-lester

ASK #36304

Chemical Abstract Service Nr.

876126-19-1

Formelstamm

C40-H42-Cl-N5-O7 . x C2-H6-O6-S2

Molgewicht

930.443

Bruttoformel

C₄₂H₄₈ClN₅O₁₃S₂

Vorzugsbezeichnung

Batefenteroledisilat (1:x)

International Nonproprietary Name

(INN.L72,v.L18)

2. Bezeichnung

(1-{3-[2-Chlor-4-(((2R)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl]-5-methoxyanilino]-3-oxopropyl}piperidin-4-yl)[N-([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-ethan-1,2-disulfonat (1:x)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[1-(3-[[2-Chlor-4-[[[(2R)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino]methyl]-5-methoxyphenyl]amino]-3-oxopropyl)piperidin-4-yl)][(1,1'-biphenyl-2-yl)carbamat]-ethan-1,2-disulfonat (1:x)

ASK #36305

Formelstamm

C40-H42-Cl-N5-O7 . C2-H6-O6-S2

Molgewicht

930.4392

Bruttoformel

C₄₂H₄₈ClN₅O₁₃S₂

Vorzugsbezeichnung

Batefenteroledisilat (1:1)

International Nonproprietary Name

(INN.L72,v.L18)

2. Bezeichnung

(1-{3-[2-Chlor-4-(((2R)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl]-5-methoxyanilino]-3-oxopropyl}piperidin-4-yl)[N-([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-ethan-1,2-disulfonat (1:1)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[1-(3-[[2-Chlor-4-[[[(2R)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl]amino]methyl]-5-methoxyphenyl]amino]-3-oxopropyl)piperidin-4-yl)][(1,1'-biphenyl-2-yl)carbamat]-ethan-1,2-disulfonat (1:1)

ASK #36308

Chemical Abstract Service Nr.

676479-06-4

Molgewicht

342.3642

Bruttoformel

C₁₉H₁₉FN₂O₃

Vorzugsbezeichnung

Sembragilin

International Nonproprietary Name

INN.L73

2. Bezeichnung

N-[(3S)-1-{4-[(3-Fluorphenyl)methoxy]phenyl}-5-oxopyrrolidin-3-yl]acetamid

Zitat Bezeichnung 2

INN.CN

ASK #36309

Chemical Abstract Service Nr.

910463-68-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 910463-93-3

Molgewicht 4113.5775

Bruttoformel C₁₈₇H₂₉₁N₄₅O₅₉

Vorzugsbezeichnung Semaglutid

International Nonproprietary Name INN.L63

2. Bezeichnung *N*-[2-(*L*-Histidinamido)-2-methylpropanoyl]-*L*- -glutamylglycyl-*L*-threonyl-*L*-phenylalanyl-*L*-threonyl-*L*-seryl-*L*- -aspartyl-*L*-valyl-*L*-seryl-*L*-seryl-*L*-tyrosyl-*L*-leucyl-*L*- -glutamylglycyl-*L*-glutaminy-*L*-alanyl-*L*-alanyl-

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym HAEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFWLVRGR G, [2]C(2)-Methyl-[20]N(6)-[(22S)-22,40-dicarboxy-10,19,24-trioxo-3,6,12,15-tetraoxa-9,18,23-triazatetracontanoyl]-Derivat; [26]N(6)-[(22S)-22,40-Dicarboxy-10,19,24-trioxo-3,6,12,15-tetraoxa-9,18,23-triazatetracontanoyl]-Lys-Glu-Phe-Ile-Ala-Trp-Leu-

ASK #36311

Chemical Abstract Service Nr. 775517-13-0

Formelstamm (C22-H24-N-O5)+

Molgewicht 382.4297

Bruttoformel C₂₂H₂₄NO₅

Vorzugsbezeichnung Azaspirium

International Nonproprietary Name (INNv.L25)

2. Bezeichnung 4,11-Dimethoxy-9-methyliden-5-oxo-5,6,8,9-tetrahydrospiro[furo[3',2':6,7]chromeno[3,2-*c*]pyridin-7,1'-piperidin]-7-ium

ASK #36312

Chemical Abstract Service Nr. 10328-34-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 21396-54-3; 51895-89-7

Formelstamm (C25-H46-N)+

Molgewicht 360.6394

Bruttoformel C₂₅H₄₆N

Vorzugsbezeichnung Cetalkonium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N,N*-dimethylhexadecan-1-aminium

ASK #36313

Chemical Abstract Service Nr. 7648-98-8

Formelstamm (C28-H42-Cl2-N4-O2)2+

Molgewicht 537.5647

Bruttoformel C₂₈H₄₂Cl₂N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Ambenonium

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung 2,2'-Oxalylbis(azandiyl)bis{*N*-[(2-chlorphenyl)methyl]-*N,N*-diethylethanaminium}

ASK #36314

Chemical Abstract Service Nr.	13082-85-4
Formelstamm	(C14-H19-N4)+
Molgewicht	243.3275
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Amproliumkation
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	1-[(4-Amino-2-propylpyrimidin-5-yl)methyl]-2-methylpyridin-1-ium

ASK #36315

Chemical Abstract Service Nr.	60-30-0
Formelstamm	(C13-H33-N3)2+
Molgewicht	231.4212
Bruttoformel	C ₁₃ H ₃₃ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Azamethonium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	2,2'-(<i>N</i> -Methylazandiyl)bis(<i>N</i> -ethyl- <i>N,N</i> -dimethylethanaminium)

ASK #36316

Chemical Abstract Service Nr.	10328-35-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12040-60-7; 1340-95-0
Formelstamm	(C21-H38-N)+
Molgewicht	304.5331
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₈ N
Vorzugsbezeichnung	Benzododecinium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyldodecan-1-aminium

ASK #36317

Chemical Abstract Service Nr.	765836-13-3
Formelstamm	(C20-H24-N-O3)+
Molgewicht	326.4095
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Benzopyrrolidinium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(3 <i>R</i>)-3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-Benziloyloxy-1,1-dimethylpyrrolidinium

ASK #36318

Chemical Abstract Service Nr.	701897-98-5
Formelstamm	(C15-H17-N2-O2)+

Molgewicht 257.3077
Bruttoformel C₁₅H₁₇N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Benzpyrinium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 1-Benzyl-3-(dimethylcarbamoyloxy)pyridin-1-ium

ASK #36319

Chemical Abstract Service Nr. 7181-73-9
Formelstamm (C17-H22-N-O)+
Molgewicht 256.3627
Bruttoformel C₁₇H₂₂NO
Vorzugsbezeichnung Bephenium
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N,N*-dimethyl-2-phenoxyethanaminium

ASK #36320

Chemical Abstract Service Nr. 776-87-4
Formelstamm (C11-H7-O3)⁻
Molgewicht 187.1715
Bruttoformel C₁₁H₇O₃
2. Bezeichnung 3-Hydroxynaphthalin-2-carboxylat-anion
3. Bezeichnung 3-Hydroxynaphthalin-2-carboxylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Hydroxynaphthoat

ASK #36322

Chemical Abstract Service Nr. 59866-76-1
Formelstamm (C19-H26-N-O)+
Molgewicht 284.4158
Bruttoformel C₁₉H₂₆NO
Vorzugsbezeichnung Bibenzonium
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 2-(1,2-Diphenylethoxy)-*N,N,N*-trimethylethanaminium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(1,2-Diphenylethoxy)ethyl]trimethylammonium

ASK #36323

Chemical Abstract Service Nr. 732183-55-0
Formelstamm (C20-H30-N-O2)+
Molgewicht 316.4577
Bruttoformel C₂₀H₃₀NO₂

Vorzugsbezeichnung Cyclopyrronium
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 3-(2-Cyclopentyl-2-phenylacetyloxy)-1-ethyl-1-methylpyrrolidin-1-ium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-[(Cyclopentyl)(phenyl)acetoxy]-1-ethyl-1-methylpyrrolidinium

ASK #36324

Formelstamm (C₁₀-H₁₃-O₇-S)⁻ H⁺

Molgewicht 278.279

Bruttoformel C₁₀H₁₄O₇S

2. Bezeichnung 3-(2,3-Dihydroxypropoxy)-4-methoxybenzolsulfonsäure

ASK #36325

Formelstamm (C₁₀-H₁₃-O₇-S)⁻ H⁺

Molgewicht 278.279

Bruttoformel C₁₀H₁₄O₇S

2. Bezeichnung 4-(2,3-Dihydroxypropoxy)-3-methoxybenzolsulfonsäure

ASK #36326

Chemical Abstract Service Nr. 20462-53-7

Formelstamm (C₃₈-H₆₆-N₂-O₂)₂⁺

Molgewicht 582.9428

Bruttoformel C₃₈H₆₆N₂O₂

Vorzugsbezeichnung Deditonium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung *N,N,N,N*-Tetramethyl-*N,N*-bis[2-[5-methyl-2-(propan-2-yl)phenoxy]ethyl]decan-1,10-diaminium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N,N'*-(Decan-1,10-diyl)bis[*N*-[2-(2-isopropyl-5-methylphenoxy)ethyl]-*N,N*-dimethylammonium]

ASK #36327

Chemical Abstract Service Nr. 47324-98-1

Formelstamm (C₂₁-H₂₉-N₂-O)⁺

Molgewicht 325.4678

Bruttoformel C₂₁H₂₉N₂O

Vorzugsbezeichnung Denatonium

International Nonproprietary Name (INN.L6)

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-2-(2,6-dimethylanilino)-*N,N*-diethyl-2-oxoethanaminium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-Benzyl-*N,N*-diethyl-*N*-(2,6-dimethylphenylcarbamoylmethyl)ammonium

ASK #36328

Chemical Abstract Service Nr. 766-76-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 21049-51-4
Formelstamm (C7-H5-O2)⁻
Molgewicht 121.1134
Bruttoformel C₇H₅O₂
2. Bezeichnung Benzoat-Anion
3. Bezeichnung Benzoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Benzoat(1-)

ASK #36329

Chemical Abstract Service Nr. 166741-91-9
Molgewicht 384.214
Bruttoformel C₁₆H₁₅Cl₂N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Tilivapram
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 4-[(Cyclopropyl)methoxy]-N-(3,5-dichlor-1-oxo-1⁵-pyridin-4-yl)-5-methoxypyridin-2-carboxamid

ASK #36330

Chemical Abstract Service Nr. 20110-34-3
Formelstamm (C14-H30-N2-O2)₂⁺
Molgewicht 258.4002
Bruttoformel C₁₄H₃₀N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Dimecolonium
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 1,1,6-Trimethyl-2-[2-(trimethylazaniumyl)ethoxycarbonyl]piperidin-1-ium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,1,6-Trimethyl-2-(2-trimethylammonioethoxycarbonyl)piperidinium

ASK #36331

Chemical Abstract Service Nr. 5152-30-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1397-58-6; 17573-08-9; 23192-76-9; 29605-20-7; 34168-57-5
Formelstamm (C40-H48-N2-O6)₂⁺
Molgewicht 652.8189
Bruttoformel C₄₀H₄₈N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Dimethyltubocurarinium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 6,6',7',12'-Tetramethoxy-2,2,2',2'-tetramethyltubocuraran-2,2'-dium

ASK #36332

Chemical Abstract Service Nr. 15518-72-6

Formelstamm	(C20-H38-N-O2)+
Molgewicht	324.5212
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₈ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Diponium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; CAS; ChemIDplus; EUTCT
2. Bezeichnung	2-(2,2-Dicyclopentylacetyloxy)- <i>N,N,N</i> -triethylethanaminium
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(Dicyclopentylacetoxy)ethyl]triethylammonium
ASK #36333	
Chemical Abstract Service Nr.	51-84-3
Formelstamm	(C7-H16-N-O2)+
Molgewicht	146.2074
Bruttoformel	C ₇ H ₁₆ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Acetylcholin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-Acetyloxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Acetylcholin-kation
ASK #36334	
Chemical Abstract Service Nr.	62-49-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	139741-81-4
Formelstamm	(C5-H14-N-O)+
Molgewicht	104.1708
Bruttoformel	C ₅ H ₁₄ NO
Vorzugsbezeichnung	Cholin
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium
Zitat Bezeichnung 2	CAS; GlnAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Hydroxyethyl)trimethylammonium; Cholin-kation
ASK #36336	
Chemical Abstract Service Nr.	73-97-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	40017-56-9
Formelstamm	(C5-H3-N2-O4) ⁻
Molgewicht	155.0883

Bruttoformel C₅H₃N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Orotat
International Nonproprietary Name (INNv.L41)
2. Bezeichnung 2,6-Dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxylat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Orotat-anion

ASK #36337

Chemical Abstract Service Nr. 46155-92-4
Formelstamm (C7-H7-N4-O2)⁻
Molgewicht 179.1561
Bruttoformel C₇H₇N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Theophyllinat
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropurin-7-id
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Theophyllin-anion

ASK #36338

Chemical Abstract Service Nr. 63-36-5
Formelstamm (C7-H5-O3)⁻
Molgewicht 137.1128
Bruttoformel C₇H₅O₃
2. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoat-anion
3. Bezeichnung 2-Hydroxybenzoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Salicylat

ASK #36339

Chemical Abstract Service Nr. 646-29-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 3331-16-6
Formelstamm (C18-H35-O2)⁻
Molgewicht 283.4693
Bruttoformel C₁₈H₃₅O₂
2. Bezeichnung Octadecanoat-anion
3. Bezeichnung Octadecanoat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Stearat

ASK #36340

Chemical Abstract Service Nr. 16974-53-1

Formelstamm	(C35-H60-N2-O4)2+
Molgewicht	572.8619
Bruttoformel	C ₃₅ H ₆₀ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pancuronium
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	1,1'-(3,17-Diacetyloxy-5-androstan-2,16-diyloxy)bis(1-methylpiperidin-1-ium)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1,1'-(3alpha,17beta-Diacetoxy-5alpha-androstan-2beta,16beta-diyloxy)bis(1-methylpiperidinium)
ASK #36341	
Chemical Abstract Service Nr.	3715-17-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	13997-03-0; 311770-63-5; 5977-00-4; 856649-75-7; 910580-18-6
Formelstamm	(C4-H4-O6)2 ⁻
Molgewicht	148.071
Bruttoformel	C ₄ H ₄ O ₆
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-Dihydroxybutandioat
3. Bezeichnung	(<i>R</i> , <i>R</i>)-Tartrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	L-Tartrat; (<i>R</i> , <i>R</i>)-Tartrat-dianion
ASK #36346	
Chemical Abstract Service Nr.	866527-58-4
Formelstamm	C16-H16-Cl-N-O2-S . (C10-H7-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	530.0555
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ ClNO ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Clopidogrelnapsilat
International Nonproprietary Name	INN.L27,v.L18
2. Bezeichnung	Methyl[(2 <i>S</i>)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-5-yl)acetat]-naphthalin-2-sulfonat (1:1)
ASK #36347	
Chemical Abstract Service Nr.	414864-00-9
Molgewicht	318.3477
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Belinostat
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hydroxy-3-[3-(phenylsulfamoyl)phenyl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36353	
Chemical Abstract Service Nr.	140171-65-9

Molgewicht 422.9025

Bruttoformel C₂₁H₂₇ClN₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-Diethyl{(4*R*)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}

ASK #36354

Chemical Abstract Service Nr. 140171-66-0

Molgewicht 394.8493

Bruttoformel C₁₉H₂₃ClN₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-Dimethyl{(4*R*)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}

ASK #36355

Chemical Abstract Service Nr. 43067-01-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 173260-88-3

Molgewicht 335.7821

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClNO₄

2. Bezeichnung Dimethyl[4-(2-chlorphenyl)-2,6-dimethyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]

ASK #36356

Chemical Abstract Service Nr. 318465-73-5

Formelstamm (C₂₈H₂₈ClN₂O₈)⁻ H⁺

Molgewicht 556.9915

Bruttoformel C₂₈H₂₉ClN₂O₈

2. Bezeichnung *rac*-2-[(2-[(4*R*)-4-(2-Chlorphenyl)-3-ethoxycarbonyl-5-methoxycarbonyl-6-methyl-1,4-dihydropyridin-2-yl]methoxy)ethyl]carbamoyl]benzoesäure

ASK #36357

Chemical Abstract Service Nr. 21675-47-8

Formelstamm (C₆H₉O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 194.1394

Bruttoformel C₆H₁₀O₇

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*R*)-3,4,5,6-Tetrahydroxy-2-oxohexansäure

3. Bezeichnung *D*-xylo-Hex-2-ulosonsäure

Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym *D*-Sorbonsäure

ASK #36358

Chemical Abstract Service Nr. 67776-07-2

Molgewicht 208.166

Bruttoformel C₇H₁₂O₇

2. Bezeichnung Methyl[(3*R*,4*S*,5*R*)-3,4,5,6-tetrahydroxy-2-oxohexanoat]

3. Bezeichnung Methyl(*D*-xylo-hex-2-ulosonat)

Zitat Bezeichnung 3 EAB.VU.CN

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

Methyl-D-sorbosonat

ASK #36359

Chemical Abstract Service Nr. 98055-99-3**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 881181-00-6**Molgewicht** 250.2457**Bruttoformel** C₁₀H₁₈O₇**2. Bezeichnung** Butyl[(3*R*,4*S*,5*R*)-3,4,5,6-tetrahydroxy-2-oxohexanoat]**3. Bezeichnung** Butyl(D-xylo-hex-2-ulosonat)

ASK #36360

Chemical Abstract Service Nr. 114371-33-4**Molgewicht** 523.0581**Bruttoformel** C₂₈H₃₉ClO₇**2. Bezeichnung** (9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregn-4-en-17,21-diyl)dipropanoat

ASK #36361

Molgewicht 521.0422**Bruttoformel** C₂₈H₃₇ClO₇**2. Bezeichnung** (9-Chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17,21-diyl)dipropanoat

ASK #36362

Chemical Abstract Service Nr. 79578-39-5**Molgewicht** 428.518**Bruttoformel** C₂₅H₃₂O₆**2. Bezeichnung** 9,11 -Epoxy-21-hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxo-9 -pregna-1,4-dien-17-ylpropanoat

ASK #36363

Chemical Abstract Service Nr. 205105-83-5**Molgewicht** 428.518**Bruttoformel** C₂₅H₃₂O₆**2. Bezeichnung** 9,11 -Epoxy-17-hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxo-9 -pregna-1,4-dien-21-ylpropanoat

ASK #36364

Chemical Abstract Service Nr. 1204582-47-7**Molgewicht** 599.9382**Bruttoformel** C₂₈H₃₆BrClO₇**2. Bezeichnung** (2-Brom-9-chlor-11 -hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropanoat

ASK #36365

Chemical Abstract Service Nr. 14527-61-8**Molgewicht** 539.4878**Bruttoformel** C₂₈H₃₆Cl₂O₆**2. Bezeichnung** (9,11 -Dichlor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropanoat

ASK #36366

Molgewicht 470.5977

Bruttoformel C₂₈H₃₈O₆

2. Bezeichnung (16 -Methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17,21-diyl)dipropanoat

ASK #36367

Molgewicht 577.1054

Bruttoformel C₃₁H₄₁ClO₈

Vorzugsbezeichnung Beclometasontripropanoat

International Nonproprietary Name (INN.L10)

2. Bezeichnung (9-Chlor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11 ,17,21-triyl)tripropanoat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Beclometasontripropionat

ASK #36368

Chemical Abstract Service Nr. 131064-75-0

Formelstamm (C₂₄-H₂₇-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 424.4895

Bruttoformel C₂₄H₂₈N₂O₅

Vorzugsbezeichnung (*R,R*)-Benazepril

International Nonproprietary Name (INN.L28)

2. Bezeichnung [(3*R*)-3-[[*(2R)*-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [(*R*)-3-[(*R*)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]essigsäure

ASK #36369

Chemical Abstract Service Nr. 86499-30-1

Formelstamm (C₂₄-H₂₇-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 424.4895

Bruttoformel C₂₄H₂₈N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-[(3*R*)-3-[[*(2S)*-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]essigsäure

3. Bezeichnung *rac*-(*R,S*)-Benazepril

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym [(*RS*)-3-[(*SR*)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]essigsäure

ASK #36370

Chemical Abstract Service Nr. 86541-78-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 107397-09-1; 89747-91-1

Formelstamm (C₂₂-H₂₂-N₂-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 396.4364

Bruttoformel C₂₂H₂₄N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Benazeprilat
International Nonproprietary Name INN.L28
2. Bezeichnung (2S)-2-[[{(3S)-1-Carboxymethyl-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-3-yl]amino]-4-phenylbutansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {(3S)-3-[(1S)-1-Carboxy-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl}essigsäure

ASK #36371

Chemical Abstract Service Nr. 112110-48-2
Formelstamm (C₂₄-H₃₃-N₂-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 430.5372
Bruttoformel C₂₄H₃₄N₂O₅
2. Bezeichnung [(3S)-3-[[{(2S)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]amino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]essigsäure

ASK #36372

Chemical Abstract Service Nr. 88372-47-8
Formelstamm (C₁₂-H₁₃-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 234.2512
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₃
2. Bezeichnung [(3S)-3-Amino-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]essigsäure

ASK #36373

Molgewicht 290.3575
Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₃
2. Bezeichnung Butyl{[(3S)-3-amino-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]acetat}

ASK #36374

Chemical Abstract Service Nr. 103129-58-4
Molgewicht 452.5427
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Benazeprilat-Diethyl
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung Ethyl[(2S)-2-[[{(3S)-1-(2-ethoxy-2-oxoethyl)-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-3-yl]amino]-4-phenylbutanoat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Benazepril-Ethyl; Ethyl{[(3S)-3-[(1S)-1-ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]acetat}

ASK #36375

Chemical Abstract Service Nr. 1879-77-2
Molgewicht 376.4617
Bruttoformel C₂₂H₂₉FO₄
2. Bezeichnung 9-Fluor-11,17-dihydroxy-16-methylpregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #36376

Chemical Abstract Service Nr. 33755-46-3
Molgewicht 476.5775

Bruttoformel C₂₇H₃₇FO₆
Vorzugsbezeichnung Dexamethason-17-valerat
International Nonproprietary Name (INN.L4)

2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
ASK #36377

Molgewicht 537.4831
Bruttoformel C₂₇H₃₇BrO₆

2. Bezeichnung 9-Brom-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
ASK #36378

Chemical Abstract Service Nr. 16125-28-3
Molgewicht 440.5717
Bruttoformel C₂₇H₃₆O₅

2. Bezeichnung 21-Hydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4,9(11)-trien-17-ylpentanoat
ASK #36379

Molgewicht 555.4735
Bruttoformel C₂₇H₃₆BrFO₆

2. Bezeichnung 6 -Brom-9-fluor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
ASK #36380

Chemical Abstract Service Nr. 52619-18-8
Molgewicht 493.0321
Bruttoformel C₂₇H₃₇ClO₆

2. Bezeichnung 9-Chlor-11 ,21-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
ASK #36381

Chemical Abstract Service Nr. 2802-10-0
Molgewicht 462.5509
Bruttoformel C₂₆H₃₅FO₆

2. Bezeichnung 9-Fluor-11 ,21-dihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylpentanoat
ASK #36382

Chemical Abstract Service Nr. 64169-45-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 843660-63-9
Molgewicht 333.8275
Bruttoformel C₁₉H₂₁ClFNO

2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*)-5-Chlor-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl]-*N,N*-dimethylpropan-1-amin
ASK #36383

Chemical Abstract Service Nr. 64169-39-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 561304-26-5
Molgewicht 378.2785
Bruttoformel C₁₉H₂₁BrFNO

2. Bezeichnung *rac*-3-[(1*R*)-5-Brom-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-1-yl]-*N,N*-dimethylpropan-1-amin
ASK #36384

Molgewicht 412.5401

Bruttoformel C₂₅H₃₃FN₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-4-(Dimethylamino)-1-((1*R*)-1-[3-(dimethylamino)propyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,3-dihydro-2-benzofuran-5-yl)butan-1-on
ASK #36385

Chemical Abstract Service Nr. 23035-53-2

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₆O₂

2. Bezeichnung 9,10 -Pregna-4,6,8(14)-trien-3,20-dion

ASK #36386

Chemical Abstract Service Nr. 1162-56-7

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₂

2. Bezeichnung Pregna-4,6-dien-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #36387

Chemical Abstract Service Nr. 246038-13-1

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel C₂₁H₂₈O₂

2. Bezeichnung 9,10,17 -Pregna-4,6-dien-3,20-dion

ASK #36388

Chemical Abstract Service Nr. 79047-41-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1023998-18-6

Molgewicht 188.6546

Bruttoformel C₈H₁₃ClN₂O

2. Bezeichnung (2-Butyl-5-chlor-1*H*-imidazol-4-yl)methanol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Butyl-5-chlor-1*H*-imidazol-4-methanol; (2-Butyl-4-chlor-1*H*-imidazol-5-yl)methanol

ASK #36389

Chemical Abstract Service Nr. 160514-13-6

Molgewicht 252.2713

Bruttoformel C₁₄H₁₂N₄O

2. Bezeichnung [2'-(1*H*-Tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2'-(1*H*-Tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-methanol

ASK #36390

Chemical Abstract Service Nr. 114799-13-2

Molgewicht	422.9106
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClN ₆ O
2. Bezeichnung	(2-Butyl-5-chlor-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methanol

ASK #36391

Chemical Abstract Service Nr.	83857-96-9
Molgewicht	186.6387
Bruttoformel	C ₈ H ₁₁ ClN ₂ O
2. Bezeichnung	2-Butyl-5-chlor-1 <i>H</i> -imidazol-4-carbaldehyd
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Butyl-4-chlor-1 <i>H</i> -imidazol-5-carboxaldehyd

ASK #36392

Chemical Abstract Service Nr.	120568-11-8
Molgewicht	236.2719
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₂ N ₄
2. Bezeichnung	5-(4'-Methyl[1,1'-biphenyl]-2-yl)-1 <i>H</i> -tetrazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-(4'-Methyl[1,1'-biphenyl]-2-yl)-2 <i>H</i> -tetrazol

ASK #36393

Molgewicht	464.9904
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ ClN ₆ O
2. Bezeichnung	5-[4'-((2-Butyl-4-chlor-5-[(propan-2-yloxy)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)methyl)[1,1'-biphenyl]-2-yl]-1 <i>H</i> -tetrazol

ASK #36394

Chemical Abstract Service Nr.	133909-99-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	918962-68-2
Molgewicht	665.2251
Bruttoformel	C ₄₁ H ₃₇ ClN ₆ O
2. Bezeichnung	(2-Butyl-4-chlor-1-[[2'-(2-trityl-2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methanol

ASK #36395

Chemical Abstract Service Nr.	1006062-28-7
Molgewicht	665.2251
Bruttoformel	C ₄₁ H ₃₇ ClN ₆ O
2. Bezeichnung	5-[4'-((2-Butyl-4-chlor-5-[(trityloxy)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)methyl)[1,1'-biphenyl]-2-yl]-1 <i>H</i> -tetrazol

ASK #36396

Chemical Abstract Service Nr.	1006062-27-6
Molgewicht	464.9473
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClN ₆ O ₂
2. Bezeichnung	[(2-Butyl-4-chlor-1-[[2'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl]acetat

ASK #36397

Chemical Abstract Service Nr. 114798-36-6

Molgewicht 420.8947

Bruttoformel C₂₂H₂₁ClN₆O

2. Bezeichnung 2-Butyl-4-chlor-1-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1*H*-imidazol-5-carbaldehyd

ASK #36398

Chemical Abstract Service Nr. 230971-71-8

Molgewicht 827.806

Bruttoformel C₄₄H₄₄Cl₂N₁₂O

2. Bezeichnung {2-Butyl-1-[(2'-{1-[(2-butyl-4-chlor-1-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]-1*H*-tetrazol-5-yl}[1,1'-biphenyl]-4-yl)methyl]-4-chlor-1*H*-imidazol-5-yl}methanol

ASK #36399

Chemical Abstract Service Nr. 230971-72-9

Molgewicht 827.806

Bruttoformel C₄₄H₄₄Cl₂N₁₂O

2. Bezeichnung {2-Butyl-1-[(2'-{2-[(2-butyl-4-chlor-1-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1*H*-imidazol-5-yl)methyl]-2*H*-tetrazol-5-yl}[1,1'-biphenyl]-4-yl)methyl]-4-chlor-1*H*-imidazol-5-yl}methanol

ASK #36401

Molgewicht 284.4357

Bruttoformel C₂₀H₂₈O

2. Bezeichnung 19-Nor-5,17 -pregn-3-en-20-in-17-ol

ASK #36402

Chemical Abstract Service Nr. 58311-09-4

Molgewicht 284.4357

Bruttoformel C₂₀H₂₈O

2. Bezeichnung 19-Norpregn-4-en-20-in-17-ol

ASK #36403

Chemical Abstract Service Nr. 5225-38-7

Molgewicht 286.4516

Bruttoformel C₂₀H₃₀O

2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregna-4,20-dien-17-ol

ASK #36404

Chemical Abstract Service Nr. 494-97-3

Molgewicht 148.205

Bruttoformel C₉H₁₂N₂

2. Bezeichnung 3-[(2*S*)-Pyrrolidin-2-yl]pyridin

3. Bezeichnung Nornicotin

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2012; GSBL; NIST; ETOX; LB; CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym	(S)-3-(2-Pyrrolidinyl)pyridin; 1'-Demethylnicotin; (S)-2-(3-Pyridyl)pyrrolidin
ASK #36405	
Chemical Abstract Service Nr.	494-52-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	15973-56-5
Molgewicht	162.2316
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂
2. Bezeichnung	3-[(2S)-Piperidin-2-yl]pyridin
3. Bezeichnung	Anabasin
Zitat Bezeichnung 3	GESTIS; LB; HSDB; NIST; ROMP2012; CAS; EINECS; IGS; GSBL
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(2S)-1,2,3,4,5,6-Hexahydro-2,3'-bipyridinyl; Nicotimin; Neonicotin; (2S)-1,2,3,4,5,6-Hexahydro-2,3'-bipyridin; (2S)-2-(Pyridin-3-yl)piperidin; (S)-3-(2-Piperidinyl)pyridin; (S)-2-(Pyrid-3-yl)piperidin; Neonikotin; (S)-2-(3-Pyridyl)piperidin
ASK #36406	
Chemical Abstract Service Nr.	51020-67-8
Molgewicht	178.231
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O
2. Bezeichnung	3-[(1R,2S)-1-Methyl-1-oxidopyrrolidin-1-ium-2-yl]pyridin
3. Bezeichnung	(1'R)-Nicotin-1'-oxid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	(1R,2S)-1-Methyl-2-(pyridin-3-yl)pyrrolidin-1-oxid; (1R,2S)-anti-Nicotin-N'-oxid
ASK #36407	
Chemical Abstract Service Nr.	2055-29-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	51744-17-3
Molgewicht	194.2304
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₂
2. Bezeichnung	3-[(1RS,2S)-1-Methyl-1-oxidopyrrolidin-1-ium-2-yl]pyridin-1-oxid
3. Bezeichnung	Nicotin-1,1'-dioxid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	3-[(1RS,2S)-1-Methyl-1-oxidopyrrolidin-2-yl]pyridin-1-oxid; Dioxynicotin; 3-[(1RS,2S)-1-Methyl-1-oxo-1lambda(5)-pyrrolidin-2-yl]pyridin-1-oxid; Nicotin-N,N'-dioxid
ASK #36408	
Chemical Abstract Service Nr.	55699-13-3
Molgewicht	235.322
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ NO ₂
2. Bezeichnung	2-(4-tert-Butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)acetamid
ASK #36409	
Chemical Abstract Service Nr.	55699-12-2
Molgewicht	236.3068
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ O ₃

2. Bezeichnung 2-(4-*tert*-Butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)essigsäure

ASK #36410

Chemical Abstract Service Nr. 55699-10-0

Molgewicht 217.3068

Bruttoformel C₁₄H₁₉NO

2. Bezeichnung 2-(4-*tert*-Butyl-3-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)acetonitril

ASK #36411

Chemical Abstract Service Nr. 10078-25-8

Molgewicht 419.968

Bruttoformel C₂₁H₂₆ClN₃O₂S

2. Bezeichnung 2-Chlor-10-{3-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propyl}-10*H*-5,4-phenothiazin-5-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-{4-[3-(2-Chlor-5-oxo-10*H*-5lambda(4)-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol

ASK #36412

Chemical Abstract Service Nr. 3533-97-9

Molgewicht 369.5236

Bruttoformel C₂₁H₂₇N₃OS

2. Bezeichnung 2-{4-[3-(10*H*-Phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol

ASK #36413

Chemical Abstract Service Nr. 136465-98-0

Formelstamm (C₁₄H₁₂N₃O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 287.2707

Bruttoformel C₁₄H₁₃N₃O₄

2. Bezeichnung *N*²-(Chinolin-2-carbonyl)-L-asparagin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*S*)-4-Amino-2-(chinolin-2-carboxamido)-4-oxobutansäure

ASK #36414

Molgewicht 315.3239

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₃O₄

2. Bezeichnung Ethyl[*N*²-(chinolin-2-carbonyl)-L-asparaginat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethyl[(2*S*)-4-amino-2-(chinolin-2-carboxamido)-4-oxobutanoat]

ASK #36415

Chemical Abstract Service Nr. 136522-17-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 158849-40-2

Molgewicht 401.5854

Bruttoformel C₂₄H₃₉N₃O₂

2. Bezeichnung (3*S*,4*aS*,8*aS*)-2-[(2*R*,3*S*)-3-Amino-2-hydroxy-4-phenylbutyl]-*N*-*tert*-butyldecahydroisochinolin-3-carboxamid

ASK #36416

Molgewicht 670.8408

Bruttoformel C₃₈H₅₀N₆O₅

2. Bezeichnung (2*R*)-*N*'-((2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl)-2-(chinolin-2-carboxamido)butandiamid

ASK #36417

Formelstamm (C₃₈-H₄₈-N₅-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 671.8256

Bruttoformel C₃₈H₄₉N₅O₆

2. Bezeichnung (3*S*)-4-(((2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl)amino)-3-(chinolin-2-carboxamido)-4-oxobutansäure

ASK #36418

Molgewicht 652.8255

Bruttoformel C₃₈H₄₈N₆O₄

2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-(((2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl)amino)-3-cyan-1-oxopropan-2-yl]chinolin-2-carboxamid

ASK #36419

Molgewicht 685.8521

Bruttoformel C₃₉H₅₁N₅O₆

2. Bezeichnung Methyl[(3*S*)-4-(((2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl)amino)-3-(chinolin-2-carboxamido)-4-oxobutanoat]

ASK #36420

Molgewicht 653.8103

Bruttoformel C₃₈H₄₇N₅O₅

2. Bezeichnung *N*-[(3*S*)-1-((2*S*,3*R*)-4-[(3*S*,4*aS*,8*aS*)-3-(*tert*-Butylcarbamoyl)octahydroisochinolin-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl)-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl]chinolin-2-carboxamid

ASK #36421

Molgewicht 402.4792

Bruttoformel C₂₀H₃₄O₈

2. Bezeichnung (1,2-Dibutyl)[3-(2-methylpropyl)][2-(acetyloxy)propan-1,2,3-tricarboxylat]

ASK #36422

Chemical

Abstract 136135-57-4

Service Nr.

Formelstamm (C₄₈-H₇₄-N-O₁₇)⁻ H⁺

Molgewicht 938.1056

Bruttoformel C₄₈H₇₅NO₁₇

2.

Bezeichnung (1*R*,3*S*,5*R*,6*R*,9*R*,11*R*,15*S*,16*R*,17*R*,18*S*,19*E*,21*E*,23*E*,25*E*,27*E*,29*E*,31*E*,33*R*,35*S*,36*R*,37*S*)-33-(3-Amino-3,6-dideoxy- β -D-mannopyranosyloxy)-3,5,6,9,11,17,37-heptahydroxy-1-methoxy-15,16,18-trimethyl-1

ASK #36423

Chemical Abstract Service Nr. 744256-69-7

Formelstamm C₁₆-H₁₆-Cl-N-O₂-S . (C₆-H₅-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 479.9968

Bruttoformel C₂₂H₂₂ClNO₅S₂

2. Bezeichnung Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-benzolsulfonat (1:1)
3. Bezeichnung Clopidogrelbesilat
Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0,11.0(2017-2023)/2790
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Methyl-(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-[6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-5(4H)-yl]acetat-benzolsulfonat

ASK #36425

Chemical Abstract Service Nr. 60320-32-3
Molgewicht 177.6121
Bruttoformel C₄H₄ClN₃OS
2. Bezeichnung N-(5-Chlor-1,3,4-thiadiazol-2-yl)acetamid

ASK #36426

Chemical Abstract Service Nr. 5393-55-5
Molgewicht 143.167
Bruttoformel C₄H₅N₃OS
2. Bezeichnung N-(1,3,4-Thiadiazol-2-yl)acetamid

ASK #36427

Chemical Abstract Service Nr. 32873-56-6
Molgewicht 175.232
Bruttoformel C₄H₅N₃OS₂
2. Bezeichnung N-(5-Sulfanyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)acetamid

ASK #36428

Chemical Abstract Service Nr. 14949-00-9
Molgewicht 180.2088
Bruttoformel C₂H₄N₄O₂S₂
2. Bezeichnung 5-Amino-1,3,4-thiadiazol-2-sulfonamid

ASK #36429

Chemical Abstract Service Nr. 827026-60-8
Formelstamm (C4-H4-N3-O4-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 223.2302
Bruttoformel C₄H₅N₃O₄S₂
2. Bezeichnung 5-Acetamido-1,3,4-thiadiazol-2-sulfonsäure

ASK #36430

Molgewicht 395.4616
Bruttoformel C₈H₉N₇O₄S₄
2. Bezeichnung N-{5-[(5-Acetamido-1,3,4-thiadiazol-2-ylsulfanyl)sulfamoyl]-1,3,4-thiadiazol-2-yl}acetamid

ASK #36431

Chemical Abstract Service Nr. 2349-67-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 17374-12-8; 36369-18-3

Molgewicht 133.1953
Bruttoformel C₂H₃N₃S₂
2. Bezeichnung 5-Amino-1,3,4-thiadiazol-2-thiol

ASK #36432

Molgewicht 252.3095
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-2-[4-[(2*R*)-3-Ethylamino-2-hydroxypropoxy]phenyl]acetamid

ASK #36433

Chemical Abstract Service Nr. 97203-04-8

Molgewicht 449.6249
Bruttoformel C₂₉H₃₉NO₃

2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-7 -(3,3-dimethylbut-1-en-2-yl)-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-3-ol

ASK #36434

Chemical Abstract Service Nr. 90387-35-2

Molgewicht 469.656
Bruttoformel C₂₉H₄₃NO₄

2. Bezeichnung 17-Butyl-7 -[(2*S*)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-ethano-14 -morphinan-3-ol

ASK #36435

Chemical Abstract Service Nr. 155203-05-7

Molgewicht 465.6243
Bruttoformel C₂₉H₃₉NO₄

2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-7 -[(2*S*)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 -methoxy-4,5 -epoxy-6,14-etheno-14 -morphinan-3-ol

ASK #36436

Chemical Abstract Service Nr. 163597-04-4

Molgewicht 933.2644
Bruttoformel C₅₈H₈₀N₂O₈

2. Bezeichnung 17,17'-Bis(cyclopropylmethyl)-7 ,7' -bis[(2*S*)-2-hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]-6 ,6' -dimethoxy-4,5 :4',5' -diepoxy-6,14:6',14'-diethano-14 ,14' -[2,2'-bimorphinan]-3,3'-diol

ASK #36437

Chemical Abstract Service Nr. 89663-73-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 91423-89-1

Molgewicht 435.5983
Bruttoformel C₂₈H₃₇NO₃

2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-4',4',5',5'-tetramethyl-2',3',4',5'-tetrahydro-4,5 -epoxy-6 ,14-ethano-7 *H*-14 -furo[2',3':6,7]morphinan-3-ol

ASK #36438

Chemical Abstract Service Nr. 27171-89-7

Formelstamm (C₁₄-H₁₉-Cl-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 285.7665
Bruttoformel C₁₄H₂₀ClNO₃

2. Bezeichnung 4-{4-[(2-Chlorethyl)(2-hydroxyethyl)amino]phenyl}butansäure

ASK #36439

Formelstamm (C₁₂-H₁₆-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 223.2683

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₃

2. Bezeichnung 4-{4-[(2-Hydroxyethyl)amino]phenyl}butansäure

ASK #36440

Formelstamm (C₁₈-H₂₆-Cl₃-N-O₆-P)⁻ H⁺

Molgewicht 490.7428

Bruttoformel C₁₈H₂₇Cl₃NO₆P

2. Bezeichnung 4-{4-[[2-[Bis(2-chlorethoxy)phosphoryloxy]ethyl](2-chlorethyl)amino]phenyl}butansäure

ASK #36441

Chemical Abstract Service Nr. 94236-91-6

Molgewicht 366.7104

Bruttoformel C₁₆H₂₂Cl₃NO₂

2. Bezeichnung (2-Chlorethyl)(4-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butanoat)

ASK #36442

Formelstamm (C₂₇-H₃₄-Cl₃-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 557.9368

Bruttoformel C₂₇H₃₅Cl₃N₂O₄

2. Bezeichnung 3-(4-[[2-(4-{4-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butanoyloxy)ethyl](2-chlorethyl)amino]phenyl)propansäure

ASK #36443

Formelstamm (C₄₁-H₅₂-Cl₄-N₃-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 825.688

Bruttoformel C₄₁H₅₃Cl₄N₃O₆

2. Bezeichnung 4-{4-[[2-[3-(4-[[2-(4-{4-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butanoyloxy)ethyl](2-chlorethyl)amino]phenyl)propanoyloxy]ethyl](2-chlorethyl)amino]phenyl}butansäure

ASK #36444

Chemical Abstract Service Nr. 134862-11-6

Formelstamm (C₁₄-H₁₈-Cl₂-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 304.2122

Bruttoformel C₁₄H₁₉Cl₂NO₂

2. Bezeichnung 4-{3-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butansäure

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #36445

Chemical Abstract Service Nr. 639817-49-5

Molgewicht 480.9966

Bruttoformel C₂₆H₃₄ClFO₅

2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregn-1-en-17-ylbutanoat

ASK #36446

Chemical Abstract Service Nr. 639817-48-4
Molgewicht 480.9966
Bruttoformel $C_{26}H_{34}ClFO_5$
2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-4-en-17-ylbutanoat

ASK #36447

Chemical Abstract Service Nr. 639817-51-9
Molgewicht 557.8767
Bruttoformel $C_{26}H_{31}BrClFO_5$
2. Bezeichnung 2-Brom-21-chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-ylbutanoat

ASK #36448

Chemical Abstract Service Nr. 25120-98-3
Molgewicht 478.9807
Bruttoformel $C_{26}H_{32}ClFO_5$
2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-ylbutanoat

ASK #36449

Chemical Abstract Service Nr. 639817-47-3
Molgewicht 478.9807
Bruttoformel $C_{26}H_{32}ClFO_5$
2. Bezeichnung (21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-yl)(2-methylpropanoat)

ASK #36450

Chemical Abstract Service Nr. 25122-56-9
Molgewicht 464.9541
Bruttoformel $C_{25}H_{30}ClFO_5$
2. Bezeichnung 21-Chlor-9-fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxopregna-1,4-dien-17-ylpropanoat

ASK #36451

Molgewicht 516.5983
Bruttoformel $C_{29}H_{37}FO_7$
2. Bezeichnung 9-Fluor-16 -methyl-3,11,20-trioxo-21-(propanoyloxy)pregna-1,4-dien-17-ylbutanoat

ASK #36452

Chemical Abstract Service Nr. 25209-52-3
Formelstamm $(C_{13}H_{15}O_3)^- H^+$
Molgewicht 220.2643
Bruttoformel $C_{13}H_{16}O_3$
2. Bezeichnung *rac*-2(*R*)-(1-Hydroxycyclopentyl)-2-phenyllessigsäure
3. Bezeichnung 2-(1-Hydroxycyclopentyl)-2-phenyllessigsäure

ASK #36453

Chemical Abstract Service Nr. 36882-00-5

Molgewicht 207.2689

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₂

2. Bezeichnung [2-(Dimethylamino)ethyl](2-phenylacetat)

ASK #36454

Chemical Abstract Service Nr. 394730-71-3

Molgewicht 494.2685

Bruttoformel C₁₈H₁₀Cl₂F₅N₅S

2. Bezeichnung 1-[2,6-Dichlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-4-(difluormethylsulfanyl)-5-[[pyridin-2-yl)methyl]amino]-1H-pyrazol-3-carbonitril

ASK #36456

Molgewicht 353.4977

Bruttoformel C₂₃H₃₁NO₂

2. Bezeichnung [(2S,3R)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]butanoat

ASK #36457

Molgewicht 339.4712

Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₂

2. Bezeichnung [(2S,3S)-4-Dimethylamino-3-methyl-1,2-diphenylbutan-2-yl]propanoat

ASK #36458

Chemical Abstract Service Nr. 91-03-2

Molgewicht 191.2695

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO

2. Bezeichnung *rac*-(2R)-3-Dimethylamino-2-methyl-1-phenylpropan-1-on

ASK #36459

Chemical Abstract Service Nr. 138892-82-7

Formelstamm (C₁₉H₂₂N₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 341.4042

Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃O₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-7-(4-ethylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #36460

Chemical Abstract Service Nr. 5308-25-8

Molgewicht 114.1888

Bruttoformel C₆H₁₄N₂

2. Bezeichnung 1-Ethylpiperazin

Zitat Bezeichnung 2 IGS; EINECS; GSBL; UBA-WGK

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-Ethylpiperazin

ASK #36461

Chemical Abstract Service Nr. 174956-43-5

Formelstamm (C₂₄H₂₅F-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 411.4659

Bruttoformel C₂₄H₂₆FNO₄

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,5*R*,6*E*)-7-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure

ASK #36462

Chemical Abstract Service Nr. 129332-29-2

Molgewicht 467.5723

Bruttoformel C₂₈H₃₄FNO₄

2. Bezeichnung *rac-tert*-Butyl{[(3*R*,5*S*,6*E*)-7-[3-(4-fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-enoat]}

ASK #36463

Chemical Abstract Service Nr. 779995-42-5

Formelstamm (C₂₃-H₂₃-F-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 397.4394

Bruttoformel C₂₃H₂₄FNO₄

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,5*S*,6*E*)-7-[1-Ethyl-3-(4-fluorphenyl)-1*H*-indol-2-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Verunreinigung C von Fluvastin-Natrium [Stereoformel und Stereosymbolik dieser Verunreinigung C von Fluvastin-Natrium ist in Ph.Eur. irrtümlich als nicht racemisch bezeichnet.]

ASK #36464

Formelstamm (C₂₄-H₂₃-F-N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 409.4501

Bruttoformel C₂₄H₂₄FNO₄

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,6*E*)-7-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-yl]-3-hydroxy-5-oxohept-6-ensäure

ASK #36465

Chemical Abstract Service Nr. 920275-10-1

Molgewicht 391.4348

Bruttoformel C₂₄H₂₂FNO₃

2. Bezeichnung *rac*-(6*R*)-6-[(*E*)-2-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-yl]ethenyl]-4-hydroxy-5,6-dihydro-2*H*-pyran-2-on

ASK #36466

Formelstamm (C₂₃-H₂₁-F-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 379.4241

Bruttoformel C₂₃H₂₂FNO₃

2. Bezeichnung (3*E*,5*E*)-6-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-yl]-2-hydroxyhexa-3,5-diensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Verunreinigung F von Fluvastin-Natrium [irrtümliche Struktur und Bezeichnung in Pharmeuropa 19.2 (April 2007) (eine CH-Gruppe in der Seitenkette fehlt) und wurde in Ph.Eur. 6.4 (2008) korrigiert, siehe ASK-Nr. 37505-0]

ASK #36467

Chemical Abstract Service Nr. 101125-34-2

Molgewicht 281.3241

Bruttoformel C₁₈H₁₆FNO

2. Bezeichnung 3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-carbaldehyd

ASK #36470

Molgewicht 255.661

Bruttoformel C₉H₁₀ClN₅O₂

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[[2-chlorprop-2-en-1-yl)oxy]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #36471

Chemical Abstract Service Nr. 194159-18-7

Molgewicht 311.2939

Bruttoformel C₁₂H₁₇N₅O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-[2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]-3-hydroxypropyl]propanoat

ASK #36472

Chemical Abstract Service Nr. 108436-36-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 103025-06-5

Molgewicht 273.6763

Bruttoformel C₉H₁₂ClN₅O₃

2. Bezeichnung *rac*-2-Amino-9-[[1*R*]-2-chlor-1-(hydroxymethyl)ethoxy]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #36473

Molgewicht 285.2566

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₅O₅

2. Bezeichnung 2-Amino-9-[[[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethoxy]methoxy]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #36474

Chemical Abstract Service Nr. 86357-09-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 96429-66-2

Molgewicht 255.2306

Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₄

2. Bezeichnung *rac*-2-Amino-9-[[2*R*]-2,3-dihydroxypropoxy]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #36475

Chemical Abstract Service Nr. 84222-50-4

Molgewicht 255.2306

Bruttoformel C₉H₁₃N₅O₄

2. Bezeichnung 2-Amino-7-[[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethoxy]methyl]-1,7-dihydro-6*H*-purin-6-on

ASK #36476

Chemical Abstract Service Nr. 86357-20-2

Molgewicht 367.3571

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₅O₆

2. Bezeichnung [2-[(2-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-purin-9-yl)methoxy]propan-1,3-diyl]dipropanoat

ASK #36477

Chemical Abstract Service Nr. 177216-32-9

Molgewicht 423.4204

Bruttoformel C₁₈H₂₅N₅O₇

2. Bezeichnung [2-[[2-(Propanoylamino)-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl]methoxy]propan-1,3-diyl]dipropanoat

ASK #36478

Chemical Abstract Service Nr. 192118-08-4

Molgewicht 272.3207

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₂O₄S

2. Bezeichnung Ethyl[[2-(4-sulfamoylphenyl)ethyl]carbamat}

ASK #36479

Chemical Abstract Service Nr. 33288-74-3

Molgewicht 378.4029

Bruttoformel C₁₆H₁₈N₄O₅S

2. Bezeichnung Methyl((4-[2-(5-methylpyrazin-2-carboxamido)ethyl]benzolsulfonyl)carbamate)

ASK #36483

Chemical Abstract Service Nr. 10080-05-4

Molgewicht 325.4264

Bruttoformel C₁₅H₂₃N₃O₃S

2. Bezeichnung 4-{2-[(Cyclohexylcarbamoyl)amino]ethyl}benzolsulfonamid

ASK #36484

Chemical Abstract Service Nr. 10079-35-3

Molgewicht 450.5948

Bruttoformel C₂₂H₃₄N₄O₄S

2. Bezeichnung N-(Cyclohexylcarbamoyl)-4-{2-[(cyclohexylcarbamoyl)amino]ethyl}benzolsulfonamid

ASK #36485

Formelstamm (C13-H17-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 250.2936

Bruttoformel C₁₃H₁₈N₂O₃

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-[4-(morpholin-4-yl)phenyl]propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-(Morpholin-4-yl)-L-phenylalanin

ASK #36486

Chemical Abstract Service Nr. 573704-41-3

Formelstamm (C11-H14-Cl-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 242.702

Bruttoformel C₁₁H₁₅ClN₂O₂

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-[4-[(2-chlorethyl)amino]phenyl]propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(2-Chlorethyl)amino]-L-phenylalanin

ASK #36487

Chemical Abstract Service Nr. 72143-20-5

Formelstamm (C13-H19-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 268.3089

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₄

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-{4-[bis(2-hydroxyethyl)amino]phenyl}propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[Bis(2-hydroxyethyl)amino]-L-phenylalanin

ASK #36488

Chemical Abstract Service Nr. 61733-01-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 78568-19-1

Formelstamm (C13-H18-Cl-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 286.7546

Bruttoformel C₁₃H₁₉ClN₂O₃

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-{4-[(2-chlorethyl)(2-hydroxyethyl)amino]phenyl}propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(2-Chlorethyl)(2-hydroxyethyl)amino]-L-phenylalanin

ASK #36489

Formelstamm (C15-H22-Cl-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 314.8077

Bruttoformel C₁₅H₂₃ClN₂O₃

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-{4-[(2-chlorethyl)(2-ethoxyethyl)amino]phenyl}propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(2-Chlorethyl)(2-ethoxyethyl)amino]-L-phenylalanin

ASK #36490

Formelstamm (C13-H16-Cl3-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 371.6441

Bruttoformel C₁₃H₁₇Cl₃N₂O₄

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}-3-chlorpropansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[Bis(2-chlorethyl)amino]-beta-chlor-L-phenylalanin

ASK #36491

Chemical Abstract Service Nr. 88457-23-2

Molgewicht 319.2268

Bruttoformel C₁₄H₂₀Cl₂N₂O₂

2. Bezeichnung Methyl[(2S)-2-amino-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}propanoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methyl{4-[bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalaninat}

ASK #36492

Formelstamm (C39-H49-Cl6-N6-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 879.5701

Bruttoformel C₃₉H₅₀Cl₆N₆O₄

2. Bezeichnung (2S)-2-[(2S)-2-[(2S)-2-Amino-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}propanamido)-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}propanamido)-3-{4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}propansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[Bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanyl-4-[bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanyl-4-[bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanin

ASK #36493

Chemical Abstract Service Nr. 65555-88-6

Formelstamm (C11-H14-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 209.2417

Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₃

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-(4-methoxyphenyl)-2-methylpropansäure

ASK #36494

Chemical Abstract Service Nr. 39948-18-0

Formelstamm (C12-H16-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 239.2677

Bruttoformel C₁₂H₁₇NO₄

2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-2-methylpropansäure

ASK #36495

Chemical Abstract Service Nr. 3060-50-2

Formelstamm (C14-H12-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 227.2585

Bruttoformel C₁₄H₁₃NO₂

2. Bezeichnung 2-Amino-2,2-diphenylelessigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Diphenylglycin

ASK #36496

Chemical Abstract Service Nr. 5157-15-3

Molgewicht 294.308

Bruttoformel C₁₆H₁₄N₄O₂

2. Bezeichnung 3a,6a-Diphenyltetrahydroimidazo[4,5-d]imidazol-2,5(1*H*,3*H*)-dion

ASK #36497

Chemical Abstract Service Nr. 6802-95-5

Formelstamm (C15-H13-N2-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 270.2833

Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂O₃

2. Bezeichnung 2-Carbamoylamino-2,2-diphenyllessigsäure

ASK #36498

Chemical Abstract Service Nr. 6859-11-6

Molgewicht 266.2946

Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 1-Methyl-5,5-diphenylimidazolidin-2,4-dion

ASK #36499

Chemical Abstract Service Nr. 4224-00-4

Molgewicht 266.2946

Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 3-Methyl-5,5-diphenylimidazolidin-2,4-dion

ASK #36501

Formelstamm (C₁₈-H₁₃-N-O₈-S₂)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 481.4073

Bruttoformel C₁₈H₁₃NNa₂O₈S₂

2. Bezeichnung {2,4'-[(Pyridin-2-yl)methylen]diphenyl}bis(hydrogensulfat)-Dinatriumsalz

3. Bezeichnung Dinatrium{2,4'-[(pyridin-2-yl)methylen]diphenyl}bis(sulfat)

ASK #36502

Chemical Abstract Service Nr. 39880-77-8

Molgewicht 141.1909

Bruttoformel C₈H₇NOS

2. Bezeichnung *N*-Methylthiophen-2-carboxamid

ASK #36503

Chemical Abstract Service Nr. 52781-01-8

Molgewicht 179.176

Bruttoformel C₈H₉N₃O₂

2. Bezeichnung *N*-Methyl-*N*-(pyridin-2-yl)oxamid

ASK #36504

Chemical Abstract Service Nr. 94040-09-2

Molgewicht 203.2388

Bruttoformel C₈H₅NO₃S₂

2. Bezeichnung 2-Methyl-1⁶-thieno[2,3-*d*][1,2]thiazol-1,1,3(2*H*)-trion

ASK #36505

Molgewicht 335.4013

Bruttoformel C₁₄H₁₃N₃O₃S₂

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-*N*,2-dimethyl-1,1-dioxo-*N*-(pyridin-2-yl)-2*H*-1⁶-thieno[2,3-*e*][1,2]thiazin-3-carboxamid

ASK #36506

Molgewicht 212.2257

Bruttoformel C₈H₈N₂O₃S

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-2H-1⁶-thieno[2,3-*e*][1,2]thiazin-3-carboxamid

ASK #36507

Chemical Abstract Service Nr. 64527-92-0

Formelstamm (C₆-H₆-N-O₄-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 221.2541

Bruttoformel C₆H₇NO₄S₂

2. Bezeichnung 3-(Methylsulfamoyl)thiophen-2-carbonsäure

ASK #36508

Chemical Abstract Service Nr. 18968-05-3

Molgewicht 348.3026

Bruttoformel C₁₄H₂₀O₁₀

2. Bezeichnung 1,3,4,6-Tetra-*O*-acetyl- β -D-mannopyranose

Zitat Bezeichnung 2 EAB6.3+4+7,7.0+4+7,8.0(2008-2014)R; EAB.VU.CN; EP6.3+4+7,7.0+4+7,8.0(2008-2014)R

ASK #36510

Chemical Abstract Service Nr. 155829-97-3

Formelstamm 2(C₁₅-H₁₇-Br-N₂-O₅)²⁻ (99m)Tc⁴⁺

Bruttoformel C₃₀H₃₄Br₂N₄O₁₀Tc

Vorzugsbezeichnung Dimebrofenin-(^{99m}Tc)Technetium

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung (*OC*-6-2'2')-Bis{*N*-[2-(3-brom-2,4,6-trimethylanilino)-2-oxoethyl]-*N*-(carboxy-*O*-methyl)glycinato(2-)-*N*, *O*]}[^{99m}Tc]technetium

ASK #36511

Chemical Abstract Service Nr. 176161-24-3

Molgewicht 376.2351

Bruttoformel C₁₅H₁₉Cl₂N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Maribavir

International Nonproprietary Name INN.L42

2. Bezeichnung (2*S*,3*S*,4*R*,5*S*)-2-{5,6-Dichlor-2-[(propan-2-yl)amino]-1-*H*-benzimidazol-1-yl}-5-hydroxymethyloxolan-3,4-diol

ASK #36513

Chemical Abstract Service Nr. 74-61-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 88031-93-0

Formelstamm (C₃-H₇-O₃-S₃)⁻ H⁺

Molgewicht 188.2888

Bruttoformel C₃H₈O₃S₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2,3-Bis(sulfanyl)propan-1-sulfonsäure

ASK #36517

Chemical Abstract Service Nr. 335148-45-3

Molgewicht 703.3477

Bruttoformel C₂₇H₃₁I₂NO₅
Vorzugsbezeichnung Budiodaron
International Nonproprietary Name INN.L63
2. Bezeichnung [(2S)-Butan-2-yl][2-(3-{4-[2-(diethylamino)ethoxy]-3,5-diiodbenzoyl}-1-benzofuran-2-yl)acetat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #36518
Chemical Abstract Service Nr. 478941-93-4
Formelstamm C27-H31-I2-N-O5 . C4-H6-O6
Molgewicht 853.4345
Bruttoformel C₃₁H₃₇I₂NO₁₁
Vorzugsbezeichnung Budiodaron[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung [(2S)-Butan-2-yl][2-(3-{4-[2-(diethylamino)ethoxy]-3,5-diiodbenzoyl}-1-benzofuran-2-yl)acetat]-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #36520

Chemical Abstract Service Nr. 842133-18-0
Molgewicht 444.5157
Bruttoformel C₂₄H₂₅FO₅S
Vorzugsbezeichnung Canagliflozin
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; EUTCT; ICTRP; MeSH; CAS
2. Bezeichnung (1S)-1,5-Anhydro-1-C-(3-[[5-(4-fluorphenyl)thiophen-2-yl]methyl]-4-methylphenyl)-D-glucitol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2S,3R,4R,5S,6R)-2-(3-[[5-(4-Fluorphenyl)thiophen-2-yl]methyl]-4-methylphenyl)-6-(hydroxymethyl)oxan-3,4,5-triol;
 3-[5-(4-Fluorphenyl)-2-thienylmethyl]-4-methyl-1-(beta-D-glucopyranosyl)benzol; (1S)-1,5-Anhydro-1-C-[3-[[5-(4-fluorphenyl)-2-thienyl]methyl]-4-methylphenyl]-D-glucitol;
 (1S)-1,5-Anhydro-1-[3-[[5-(4-fluorphenyl)-2-thienyl]methyl]-4-methylphenyl]-D-glucitol

ASK #36521

Chemical Abstract Service Nr. 915133-65-2
Molgewicht 460.5135
Bruttoformel C₂₅H₃₀F₂N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Abediterol
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 5-((1R)-2-[[6-(2,2-Difluor-2-phenylethoxy)hexyl]amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1H)-on

ASK #36522

Chemical Abstract Service Nr. 1044516-17-7

Formelstamm	2(C ₂₅ -H ₃₀ -F ₂ -N ₂ -O ₄) . (C ₁₀ -H ₆ -O ₆ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	1209.3239
Bruttoformel	C ₆₀ H ₆₈ F ₄ N ₄ O ₁₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Abediterolheminapadisilat
International Nonproprietary Name	(INN.L66,v.L18)
2. Bezeichnung	5-[(1 <i>H</i>)-2-[[6-(2,2-Difluor-2-phenylethoxy)hexyl]amino]-1-hydroxyethyl]-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on-naphthalin-1,5-disulfonat (2:1)
ASK #36525	
Chemical Abstract Service Nr.	688763-64-6
Molgewicht	463.3107
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ Cl ₂ FN ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Elubrixin
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1-(2-Chlor-3-fluorphenyl)-3-[4-chlor-2-hydroxy-3-(piperazin-1-sulfonyl)phenyl]harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36526	
Chemical Abstract Service Nr.	960495-43-6
Formelstamm	C ₁₇ -H ₁₇ -Cl ₂ -F-N ₄ -O ₄ -S . (C ₇ -H ₇ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	635.5123
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ Cl ₂ FN ₄ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Elubrixintosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L69,v.L18)
2. Bezeichnung	1-(2-Chlor-3-fluorphenyl)-3-[4-chlor-2-hydroxy-3-(piperazin-1-sulfonyl)phenyl]harnstoff-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36529	
Chemical Abstract Service Nr.	24143-17-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	32328-32-8
Molgewicht	328.7928
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Oxazolam
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	MAR35
2. Bezeichnung	10-Chlor-2-methyl-11b-phenyl-2,3,7,11b-tetrahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
ASK #36530	
Chemical Abstract Service Nr.	635318-55-7
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₆ -N ₂ -O ₇ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	366.4105

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pomaglumetadmethionil
International Nonproprietary Name	INN.L66
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-4-(methylsulfanyl)butanamido]-2,2-dioxo-2 ⁶ -thiabicyclo[3.1.0]hexan-4,6-dicarbonsäure
ASK #36531	
Formelstamm	(C ₁₂ -H ₁₆ -N ₂ -O ₇ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	384.4258
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₈ N ₂ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pomaglumetadmethionil 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-4-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-4-(methylsulfanyl)butanamido]-2,2-dioxo-2 ⁶ -thiabicyclo[3.1.0]hexan-4,6-dicarbonsäure 1 H ₂ O
ASK #36533	
Chemical Abstract Service Nr.	813452-18-5
Molgewicht	377.453
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carmegliptin
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,11 <i>bS</i>)-2-Amino-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin-3-yl]-4-(fluormethyl)pyrrolidin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,11 <i>bS</i>)-2-Amino-9,10-dimethoxy-1,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -benzo[<i>a</i>]chinolizin-3-yl]-4-(fluormethyl)pyrrolidin-2-on
ASK #36534	
Chemical Abstract Service Nr.	813452-14-1
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₈ -F-N ₃ -O ₃ . 2 Cl-H
Molgewicht	450.3749
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ Cl ₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Carmegliptindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L60)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,11 <i>bS</i>)-2-Amino-9,10-dimethoxy-2,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>a</i>]isochinolin-3-yl]-4-(fluormethyl)pyrrolidin-2-on-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,11 <i>bS</i>)-2-Amino-9,10-dimethoxy-1,3,4,6,7,11 <i>b</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -benzo[<i>a</i>]chinolizin-3-yl]-4-(fluormethyl)pyrrolidin-2-on-hydrochlorid (1:2)
ASK #36535	
Chemical Abstract Service Nr.	847829-38-3
Molgewicht	232.3445
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₆ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Rezatomidin
International Nonproprietary Name	INN.L65

2. Bezeichnung	4-[(1 <i>S</i>)-1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -imidazol-2-thion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36538	
Chemical Abstract Service Nr.	887375-26-0
Molgewicht	462.4798
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ F ₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mapracorat
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-1,1,1-Trifluor-4-(5-fluor-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-yl)-4-methyl-2-[[2-methylchinolin-5-yl)amino]methyl]pentan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36539	
Chemical Abstract Service Nr.	301692-76-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1427301-99-2
Molgewicht	361.3873
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ FNO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Polmacoxib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-[3-(3-Fluorphenyl)-5,5-dimethyl-4-oxo-4,5-dihydrofuran-2-yl]benzolsulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36540	
Chemical Abstract Service Nr.	19171-19-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	443912-23-0; 443919-33-3
Molgewicht	273.2441
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Pomalidomid
International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	4-Amino-2-(2,6-dioxopiperidin-3-yl)isoindol-1,3(2 <i>H</i>)-dion
ASK #36541	
Chemical Abstract Service Nr.	951395-08-7
Formelstamm	(C ₁₄ H ₆ Cl ₂ N ₃ O ₃) ⁻ H ⁺ . C ₇ H ₁₇ N ₃ O ₅
Molgewicht	503.3299
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ Cl ₂ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Tafamidis-Meglumin
International Nonproprietary Name	(INN.L63,L6)
2. Bezeichnung	2-(3,5-Dichlorphenyl)-1,3-benzoxazol-6-carbonsäure-1-Desoxy-1-(methylamino)- <i>D</i> -glucitol-Salz (1:1)

ASK #36542

Chemical Abstract Service Nr. 594839-88-0
Formelstamm (C14-H6-Cl2-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 308.1163
Bruttoformel C₁₄H₇Cl₂NO₃
Vorzugsbezeichnung Tafamidis
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 2-(3,5-Dichlorphenyl)-1,3-benzoxazol-6-carbonsäure

ASK #36543

Chemical Abstract Service Nr. 639089-54-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1010423-95-6; 1429051-85-3; 1610450-99-1; 1612241-47-0
Molgewicht 464.5864
Bruttoformel C₂₃H₂₈N₈OS
Vorzugsbezeichnung Tozasertib
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-[4-({4-(4-Methylpiperazin-1-yl)-6-[(5-methyl-1*H*-pyrazol-3-yl)amino]pyrimidin-2-yl)sulfanyl}phenyl)cyclopropancarboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36544

Molgewicht 482.6017
Bruttoformel C₂₃H₂₈N₈OS
Vorzugsbezeichnung Tozasertib 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L62)
2. Bezeichnung *N*-[4-({4-(4-Methylpiperazin-1-yl)-6-[(5-methyl-1*H*-pyrazol-3-yl)amino]pyrimidin-2-yl)sulfanyl}phenyl)cyclopropancarboxamid 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #36546

Chemical Abstract Service Nr. 149440-01-7
Formelstamm (C18-H14-N2-O8-S2)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 452.4582
Bruttoformel C₁₈H₁₆N₂O₈S₂
2. Bezeichnung 6-Hydroxy-5-[(2-methoxy-5-methyl-4-sulfophenyl)diazenyl]naphthalin-2-sulfonsäure

ASK #36547

Chemical Abstract Service Nr. 258329-46-3
Formelstamm (C22-H29-N2-O)⁺
Molgewicht 337.4785
Bruttoformel C₂₂H₂₉N₂O

Vorzugsbezeichnung Fempiverinium
International Nonproprietary Name (INN.L12)
Zitat Bezeichnung 1 USMI10
2. Bezeichnung 1-(4-Amino-4-oxo-3,3-diphenylbutyl)-1-methylpiperidin-1-ium
ASK #36548
Chemical Abstract Service Nr. 7438-46-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 859457-04-8
Formelstamm (C25-H30-N3)+
Molgewicht 372.5258
Bruttoformel C₂₅H₃₀N₃
Vorzugsbezeichnung Methylrosanilinium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 4-{Bis[4-(dimethylamino)phenyl]methyliden}-*N,N*-dimethylcyclohexa-2,5-dien-1-iminium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Kristallviolett-kation

ASK #36549
Chemical Abstract Service Nr. 17088-74-3
Formelstamm (C26-H50-N-O2)+
Molgewicht 408.6807
Bruttoformel C₂₆H₅₀NO₂
Vorzugsbezeichnung Penoctonium
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung *N*-[2-(2,2-Dicyclopentylacetyloxy)ethyl]-*N,N*-diethyloctan-1-aminium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(Dicyclopentylacetoxy)ethyl]diethyloctylammonium

ASK #36550
Chemical Abstract Service Nr. 10182-92-0
Formelstamm (C17-H38-N)+
Molgewicht 256.4903
Bruttoformel C₁₇H₃₈N
Vorzugsbezeichnung Tetradonium
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethyltetradecan-1-aminium

ASK #36551
Chemical Abstract Service Nr. 10182-91-9
Formelstamm (C15-H34-N)+
Molgewicht 228.4372

Bruttoformel	C ₁₅ H ₃₄ N
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyldodecan-1-aminium

ASK #36552

Chemical Abstract Service Nr.	76218-49-0
Molgewicht	251.285
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₅ O ₂
2. Bezeichnung	7-[2-(Diethylamino)ethyl]-3,7-dihydro-1 <i>H</i> -purin-2,6-dion

ASK #36553

Chemical Abstract Service Nr.	635702-64-6
Formelstamm	C21-H23-N7-O2-S . Cl-H
Molgewicht	473.979
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClN ₇ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pazopanibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
2. Bezeichnung	5-({4-[(2,3-Dimethyl-2 <i>H</i> -indazol-6-yl)(methyl)amino]pyrimidin-2-yl}amino)-2-methylbenzolsulfonamid-hydrochlorid

ASK #36554

Chemical Abstract Service Nr.	14910-31-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	16776-52-6
Formelstamm	(C21-H20-N4-O)+
Molgewicht	344.4097
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ N ₄ O
2. Bezeichnung	6,6'-Carbonylbis(azandiyl)bis(1-methylchinolinium)

ASK #36555

Chemical Abstract Service Nr.	47346-08-7
Molgewicht	324.4168
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-Viquidil
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	3-[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-3-Ethenylpiperidin-4-yl]-1-(6-methoxychinolin-4-yl)propan-1-on

ASK #36556

Chemical Abstract Service Nr.	72777-33-4
Molgewicht	324.4168
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-Viquidil
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	3-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethenylpiperidin-4-yl]-1-(6-methoxychinolin-4-yl)propan-1-on

ASK #36557

Chemical Abstract Service Nr.	50879-75-9
--------------------------------------	------------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 84-55-9

Molgewicht	324.4168
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Viquidil
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	3-(3-Ethenylpiperidin-4-yl)-1-(6-methoxychinolin-4-yl)propan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(6-Methoxy-4-chinoly)-3-(3-vinyl-4-piperidyl)-1-propanon; 3-(3-Ethenyl-4-piperidyl)-1-(6-methoxy-4-chinoly)-1-propanon; 1-(6-Methoxy-4-chinoly)-3-(3-vinyl-4-piperidyl)propan-1-on

ASK #36560

Chemical Abstract Service Nr. 3443-90-1

Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₀ -N ₂ -O ₈ -S ₂) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	578.6129
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ N ₂ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	2,2'-[(9,10-Dioxo-9,10-dihydroanthracen-1,4-diyl)bis(azandiyl)]bis(5-methylbenzolsulfonsäure)

ASK #36561

Formelstamm	(C ₁₆ -H ₂₀ -N ₄ -O ₈ -S ₃) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	494.5629
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₂ N ₄ O ₈ S ₃
2. Bezeichnung	2,2'-[[4-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-ylsulfamoyl)phenyl]azandiyl]bis(ethansulfonsäure)

ASK #36562

Chemical Abstract Service Nr. 19989-19-6

Molgewicht	325.3585
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ NO ₄
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-8-[[[(2-hydroxyethyl)(methyl)amino]methyl]-2-phenyl-4H-chromen-4-on

ASK #36563

Chemical Abstract Service Nr. 7790-86-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11098-86-5

Molgewicht	246.475
Bruttoformel	CeCl ₃
2. Bezeichnung	Cer()-chlorid

ASK #36567

Chemical Abstract Service Nr. 17039-11-1

Formelstamm	(C ₃₂ -H ₁₉ -N ₆ -O ₁₅ -S ₅) ⁵⁻ 5H ⁺
Molgewicht	892.8892
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₄ N ₆ O ₁₅ S ₅
2. Bezeichnung	4,4'-[(3-Sulfo[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis(diazendiyl)]bis(3-aminonaphthalin-2,7-disulfonsäure)

ASK #36570

Chemical Abstract Service Nr. 439239-90-4
Molgewicht 377.3603
Bruttoformel C₁₉H₁₈F₃N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Lasmiditan
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 2,4,6-Trifluor-*N*-[6-(1-methylpiperidin-4-carbonyl)pyridin-2-yl]benzamid

ASK #36571

Chemical Abstract Service Nr. 439239-92-6
Formelstamm 2(C19-H18-F3-N3-O2) . C4-H6-O4
Molgewicht 872.8087
Bruttoformel C₄₂H₄₂F₆N₆O₈
Vorzugsbezeichnung Lasmiditanhemisuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L64)
2. Bezeichnung 2,4,6-Trifluor-*N*-[6-(1-methylpiperidin-4-carbonyl)pyridin-2-yl]benzamid-butandioat (2:1)

ASK #36572

Chemical Abstract Service Nr. 869490-23-3
Molgewicht 366.4089
Bruttoformel C₁₇H₂₄F₂N₆O
Vorzugsbezeichnung Gosogliptin
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (3,3-Difluorpyrrolidin-1-yl){(2*S*,4*S*)-4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36573

Chemical Abstract Service Nr. 869490-47-1
Formelstamm C17-H24-F2-N6-O . 2 Cl-H
Molgewicht 439.3308
Bruttoformel C₁₇H₂₆Cl₂F₂N₆O
Vorzugsbezeichnung Gosogliptindihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung (3,3-Difluorpyrrolidin-1-yl){(2*S*,4*S*)-4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}methanon-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3,3-Difluorpyrrolidin-1-yl){(2*S*,4*S*)-4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]pyrrolidin-2-yl}methanon-dihydrochlorid

ASK #36575

Chemical Abstract Service Nr.	27892-33-7
Formelstamm	(C20-H28-N)+
Molgewicht	282.443
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ N
Vorzugsbezeichnung	Emepronium
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N,N</i> -dimethyl-4,4-diphenylbutan-2-aminium
ASK #36576	
Chemical Abstract Service Nr.	13087-58-6
Formelstamm	(C27-H39-N3-O)2+
Molgewicht	421.6181
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Pentacynium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	4-{2-[(5-Cyan-5,5-diphenylpentyl)(dimethyl)azaniumyl]ethyl}-4-methylmorpholin-4-ium
ASK #36577	
Chemical Abstract Service Nr.	47608-32-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	112726-87-1; 50857-35-7
Formelstamm	(C25-H30-N-O3)+
Molgewicht	392.5106
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Trospium
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
2. Bezeichnung	3-(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)spiro[9-nortropan-8,1'-pyrrolidin]-1'-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1R,3r,5S)-3-(Benziloyloxy)spiro[8-azabicyclo[3.2.1]octan-8,1'-pyrrolidin]-1'-ium
ASK #36578	
Chemical Abstract Service Nr.	16287-71-1
Formelstamm	(C23-H42-N)+
Molgewicht	332.5863
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₂ N
Vorzugsbezeichnung	Miristalkonium
International Nonproprietary Name	(INN.L19)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl- <i>N,N</i> -dimethyltetradecanaminium
ASK #36579	
Chemical Abstract Service Nr.	6810-42-0
Formelstamm	(C24-H50-N-O)+

Molgewicht	368.6599
Bruttoformel	C ₂₄ H ₅₀ NO
Vorzugsbezeichnung	Cethexonium
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hexadecyl-2-hydroxy- <i>N,N</i> -dimethylcyclohexan-1-aminium

ASK #36580

Chemical Abstract Service Nr.	774475-56-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	764585-62-8
Formelstamm	(C22-H34-N-O)+
Molgewicht	328.5115
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₄ NO
Vorzugsbezeichnung	Ciclonium
International Nonproprietary Name	(INN.L8)
2. Bezeichnung	2-[1-(Bicyclo[2.2.1]hept-5-en-2-yl)-1-phenylethoxy]- <i>N,N</i> -diethyl- <i>N</i> -methylethanaminium

ASK #36581

Chemical Abstract Service Nr.	33371-53-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	47468-58-6
Formelstamm	(C22-H28-N-O3)+
Molgewicht	354.4626
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Bevonium
International Nonproprietary Name	(INN.L10)
2. Bezeichnung	2-[(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)methyl]-1,1-dimethylpiperidin-1-ium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Benziloyloxymethyl-1,1-dimethylpiperidinium

ASK #36582

Chemical Abstract Service Nr.	60-26-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	3343-60-0
Formelstamm	(C12-H30-N2)2+
Molgewicht	202.38
Bruttoformel	C ₁₂ H ₃₀ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Hexamethonium
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N,N,N'</i> -Hexamethylhexan-1,6-bis(aminium)

ASK #36583

Chemical Abstract Service Nr.	45021-15-6
Formelstamm	(C9-H24-N2-O)2+

Molgewicht	176.2997
Bruttoformel	C ₉ H ₂₄ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Prolonium
International Nonproprietary Name	(INN.L6)
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N,N,N,N</i> -hexamethylpropan-1,3-bis(aminium)
ASK #36584	
Chemical Abstract Service Nr.	23724-97-2
Formelstamm	(C29-H44-N-O2)+
Molgewicht	438.6652
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Lauralkonium
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Benzyl-2-(4-dodecanoylphenoxy)- <i>N,N</i> -dimethylethanaminium
ASK #36587	
Chemical Abstract Service Nr.	548-84-5
Formelstamm	(C26-H28-N3)+ Cl ⁻
Molgewicht	417.9736
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ ClN ₃
Vorzugsbezeichnung	Pyrviniumchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L3
2. Bezeichnung	6-Dimethylamino-2-[2-(2,5-dimethyl-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl)ethenyl]-1-methylchinolin-1-iumchlorid
ASK #36588	
Chemical Abstract Service Nr.	7187-62-4
Formelstamm	(C26-H28-N3)+
Molgewicht	382.5206
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₃
Vorzugsbezeichnung	Pyrvinium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
2. Bezeichnung	6-Dimethylamino-2-[2-(2,5-dimethyl-1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl)ethenyl]-1-methylchinolin-1-ium
ASK #36589	
Chemical Abstract Service Nr.	47622-05-9
Formelstamm	(C23-H14-O6) ²⁻
Molgewicht	386.3537
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₄ O ₆
2. Bezeichnung	4,4'-Methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)-dianion
3. Bezeichnung	4,4'-Methylenbis(3-hydroxynaphthalin-2-carboxylat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 4,4'-Methylenbis(3-hydroxy-2-naphthoat); Pamoat
ASK #36593
Chemical Abstract Service Nr. 25466-36-8
Formelstamm (C32-H55-N4-O)+
Molgewicht 511.8053
Bruttoformel C₃₂H₅₅N₄O
Vorzugsbezeichnung Tonzonium
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung *N*-(2-[[[4-Methoxyphenyl)methyl](pyrimidin-2-yl)amino]ethyl)-*N,N*-dimethylhexadecan-1-aminium

ASK #36594
Chemical Abstract Service Nr. 6252-92-2
Formelstamm (C18-H24-N-O2-S)+
Molgewicht 318.4537
Bruttoformel C₁₈H₂₄NO₂S
Vorzugsbezeichnung Tiemonium
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 4-[3-Hydroxy-3-phenyl-3-(thiophen-2-yl)propyl]-4-methylmorpholin-4-ium

ASK #36595
Chemical Abstract Service Nr. 56109-24-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 366-14-3; 430434-33-6; 46992-32-9; 99963-91-4
Formelstamm (C15-H16-N3-S)+
Molgewicht 270.3726
Bruttoformel C₁₅H₁₆N₃S
Vorzugsbezeichnung Tolonium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 3-Amino-7-dimethylamino-2-methyl-5-⁴-phenothiazin-5-ylum

ASK #36597
Chemical Abstract Service Nr. 556-08-1
Molgewicht 179.1727
Bruttoformel C₉H₉NO₃
Vorzugsbezeichnung Acedoben
International Nonproprietary Name INNv.L42
2. Bezeichnung 4-Acetamidobenzoessäure

ASK #36599
Chemical Abstract Service Nr. 66-40-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 107478-93-3; 108593-18-6; 112592-34-4; 120224-08-0; 125513-36-2; 126795-77-5; 129418-36-6; 70599-54-1; 73979-28-9; 81523-21-9; 86024-22-8; 98790-52-4; 99595-33-2; 99828-69-0
Formelstamm (C8-H20-N)+

Molgewicht 130.2511
Bruttoformel C₈H₂₀N
Vorzugsbezeichnung Tetrylammonium
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung *N,N,N*-Triethylethanaminium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tetraethylammonium

ASK #36600

Chemical Abstract Service Nr. 2338-21-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 67078-88-0
Formelstamm (C18-H23-N2-S)+
Molgewicht 299.4536
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₂S
Vorzugsbezeichnung Thiazinamium
International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethyl-1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)propan-2-aminium

ASK #36601

Chemical Abstract Service Nr. 35080-11-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 540777-81-9
Formelstamm (C23-H33-N2-O2)+
Molgewicht 369.5203
Bruttoformel C₂₃H₃₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Prajmalium
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung (17*R*)-17,21 -Dihydroxy-4-propylajmalan-4-ium

ASK #36602

Chemical Abstract Service Nr. 7631-49-4
Formelstamm (C20-H36-N)+
Molgewicht 290.5065
Bruttoformel C₂₀H₃₆N
Vorzugsbezeichnung Miripirium
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung 4-Methyl-1-tetradecylpyridin-1-ium

ASK #36603

Chemical Abstract Service Nr. 3546-21-2
Formelstamm (C21-H20-N3)+
Molgewicht 314.4036

Bruttoformel C₂₁H₂₀N₃
Vorzugsbezeichnung Homidium
International Nonproprietary Name (INN.L17)
2. Bezeichnung 3,8-Diamino-5-ethyl-6-phenylphenanthridin-5-ium

ASK #36604

Chemical Abstract Service Nr. 13283-82-4

Formelstamm (C19-H28-N-O3)+

Molgewicht 318.4305

Bruttoformel C₁₉H₂₈NO₃

Vorzugsbezeichnung Glycopyrronium

International Nonproprietary Name (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 AAN; (JAN); (ATC); ATC-DE; (BAN)

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[[*(RS)*-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-[(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; Glycopyrronium (INN); 3-[(Cyclopentylhydroxyphenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; Glycopyrronium (Ph.Eur.)-Ritropirronium (1:1); 3-[(Cyclopentyl)(hydroxy)(phenyl)acetoxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; 3-(alpha-Cyclopentylmandeloyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidinium; 3-[(Cyclopentyl)(hydroxy)(phenyl)acetyloxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; 3-(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium; 3-(2-Phenyl-2-cyclopentylglycoloyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidinium

ASK #36605

Chemical Abstract Service Nr. 60205-81-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 197647-02-2

Formelstamm (C20-H30-N-O3)+

Molgewicht 332.4571

Bruttoformel C₂₀H₃₀NO₃

Vorzugsbezeichnung Ipratropium

International Nonproprietary Name (INN.L13)

2. Bezeichnung (8*r*)-3 -[(2*RS*)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-(propan-2-yl)tropan-8-ium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1*R*,3*r*,5*S*,8*r*)-3-[(*RS*)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan

ASK #36607

Chemical Abstract Service Nr. 637-30-9

Formelstamm (C13-H13-As2-N2-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 444.1695

Bruttoformel C₁₃H₁₄As₂N₂O₄S

2. Bezeichnung 2-Amino-2'-[[hydroxysulfanyloxy)methyl]amino]-4,4'-diarsendiylobis(phenol)

ASK #36615

Chemical Abstract Service Nr. 4844-10-4

Formelstamm	(C36-H42-N2)2+
Molgewicht	502.7321
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Hexafluronium
International Nonproprietary Name	(INN.L5)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Hexan-1,6-diylbis(<i>N,N</i> -dimethyl-9 <i>H</i> -fluoren-9-aminium)
ASK #36616	
Chemical Abstract Service Nr.	123247-90-5
Formelstamm	(C22-H39-Cl-N-O)+
Molgewicht	369.0042
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₉ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Dodeclonium
International Nonproprietary Name	(INN.L7)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(4-Chlorphenoxy)ethyl]- <i>N,N</i> -dimethyldodecan-1-aminium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[2-(4-Chlorphenoxy)ethyl](dodecyl)(dimethyl)ammonium
ASK #36618	
Chemical Abstract Service Nr.	850689-51-9
Formelstamm	(C24-H29-N2)+
Molgewicht	345.5005
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Darotropium
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	3-(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8-methyltropan-8-ium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8,8-dimethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-ium; (1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-(2-Cyan-2,2-diphenylethyl)-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan
ASK #36620	
Chemical Abstract Service Nr.	753440-91-4
Formelstamm	(C20-H19-N4-O3)+
Molgewicht	363.3899
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sepantronium
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; (USAN)
2. Bezeichnung	1-(2-Methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-[(pyrazin-2-yl)methyl]-4,9-dihydro-1 <i>H</i> -naphtho[2,3- <i>d</i>]imidazol-3-ium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(2-Methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-[(pyrazin-2-yl)methyl]-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazolium;
4,9-Dihydro-3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-1-(2-pyrazinylmethyl)-1H-naphth[2,3-d]imidazolium;
1-(2-Methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-(pyrazin-2-ylmethyl)-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazolium;
4,9-Dihydro-1-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-(pyrazinylmethyl)-1H-naphth[2,3-d]imidazolium;
4,9-Dihydro-1-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-(2-pyrazinylmethyl)-1H-naphth[2,3-d]imidazolium

ASK #36621

Chemical Abstract Service Nr. 869185-19-3
Formelstamm (C29-H34-N-O2)+
Molgewicht 428.5858
Bruttoformel C₂₉H₃₄NO₂
Vorzugsbezeichnung Umeclidinium
International Nonproprietary Name (INN.L68)
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; PubChem; MeSH; ICTRP; ChemIDplus; USAN; USNCT; KEGG.D10180; (JAN)
2. Bezeichnung 1-[2-(Benzyloxy)ethyl]-4-(hydroxydiphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-ium
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[korr.])
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-(Hydroxydiphenylmethyl)-1-[2-(phenylmethoxy)ethyl]-1-azoniabicyclo[2.2.2]octan; 1-[2-(Benzyloxy)ethyl]-4-(hydroxydiphenylmethyl)-1-azoniabicyclo[2.2.2]octan

ASK #36622

Chemical Abstract Service Nr. 68767-14-6
Formelstamm (C15-H17-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 246.3016
Bruttoformel C₁₅H₁₈O₃
Vorzugsbezeichnung Loxoprofen
International Nonproprietary Name INN.L24
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; MAR2018; MeSH; PubChem; (JAN); NCI.Thesaurus; ICTRP; CAS; USMI14; ChemIDplus; GlnAS; ChemSpider; DrugInfo; KEGG; FDA-SRS; USNCT; GSBL; EUTCT
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-[[1*RS*]-2-Oxocyclopentyl]methyl]phenyl)propansäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (+/-)-p-[(2-Oxocyclopentyl)methyl]hydratropasäure; 2-[4-[(2-Oxocyclopentyl)methyl]phenyl]propansäure; (+/-)-2-[4-(2-Oxocyclopentylmethyl)phenyl]propionsäure

ASK #36623

Chemical Abstract Service Nr. 80382-23-6
Formelstamm (C15-H17-O3)⁻ Na⁺
Molgewicht 268.2835
Bruttoformel C₁₅H₁₇NaO₃
Vorzugsbezeichnung Loxoprofen-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; IGS

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-[(1*RS*)-2-Oxocyclopentyl]methyl)phenyl)propansäure-Natriumsalz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natrium-2-[4-[(2-oxocyclopentyl)methyl]phenyl]propanoat; Natrium-p-[(2-oxocyclopentyl)methyl]hydratropat

ASK #36624

Chemical Abstract Service Nr. 150521-16-7
Formelstamm (C21-H28-N-O4)+
Molgewicht 358.4513
Bruttoformel C₂₁H₂₈NO₄
Vorzugsbezeichnung Cimetropium
International Nonproprietary Name (INN.L24)
Zitat Bezeichnung 1 MeSH
2. Bezeichnung (8*r*)-8-(Cyclopropylmethyl)-6,7-epoxy-3-[(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropan-8-ium

ASK #36625

Chemical Abstract Service Nr. 923564-51-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1000696-69-4
Molgewicht 974.6127
Bruttoformel C₄₇H₅₅ClF₃N₅O₆S₃
Vorzugsbezeichnung Navitoclax
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-5,5-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)-*N*-[4-[[2*R*]-4-(morpholin-4-yl)-1-(phenylsulfanyl)butan-2-yl]amino]-3-(trifluormethansulfonyl)benzolsulfonyl]benzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36626

Chemical Abstract Service Nr. 1093851-28-5
Formelstamm C47-H55-Cl-F3-N5-O6-S3 . 2 Cl-H
Molgewicht 1047.5346
Bruttoformel C₄₇H₅₇Cl₃F₃N₅O₆S₃
Vorzugsbezeichnung Navitoclaxdihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L65)
2. Bezeichnung 4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-5,5-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)-*N*-[4-[[2*R*]-4-(morpholin-4-yl)-1-(phenylsulfanyl)butan-2-yl]amino]-3-(trifluormethansulfonyl)benzolsulfonyl]benzamid-dihydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #36631

Chemical Abstract Service Nr. 13448-18-5
Formelstamm (C5-H12-N)+
Molgewicht 86.1555
Bruttoformel C₅H₁₂N
2. Bezeichnung *N,N,N*-Trimethylethenaminium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Trimethyl(vinyl)ammonium

ASK #36632

Chemical Abstract Service Nr. 13473-61-5
Formelstamm (C21-H28-N-O3)+
Molgewicht 342.4519
Bruttoformel C₂₁H₂₈NO₃
Vorzugsbezeichnung Methylbenactyzium
International Nonproprietary Name (INN.L16)
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-2-(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)-*N*-methylethanaminium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(Benziloyloxy)ethyl]diethylmethyllumonium

ASK #36633

Chemical Abstract Service Nr. 34786-74-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 20562-35-0
Formelstamm (C31-H34-N-O4)+
Molgewicht 484.606
Bruttoformel C₃₁H₃₄NO₄
Vorzugsbezeichnung Fentonium
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung 8-[2-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-2-oxoethyl]-3 -[(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]tropan-8-ium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,3*r*,5*S*)-8-(Biphenyl-4-ylcarbonylmethyl)-3-[(*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan

ASK #36634

Chemical Abstract Service Nr. 73091-68-6
Formelstamm (C23-H41-N2-O)+
Molgewicht 361.5844
Bruttoformel C₂₃H₄₁N₂O
Vorzugsbezeichnung Metalkonium
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-2-dodecylamino-2-oxo-*N,N*-dimethylethanaminium

ASK #36635

Chemical Abstract Service Nr. 1986-66-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 63-41-2; 6710-60-7
Formelstamm (C₁₂-H₆-O₁₂-S₆-Sb₂)⁶⁻ 6 H⁺
Molgewicht 784.1265
Bruttoformel C₁₂H₁₂O₁₂S₆Sb₂
2. Bezeichnung 2,2'-[1,2-Dicarboxyethan-1,2-diylbis(sulfandiyl)]bis(1,3,2-dithiastibolan-4,5-dicarbonsäure)

ASK #36638

Chemical Abstract Service Nr. 103132-98-5
Formelstamm (C₂₀-H₂₃-N₂-O-S)⁺
Molgewicht 339.4744
Bruttoformel C₂₀H₂₃N₂OS
Vorzugsbezeichnung Propyromazin
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung 1-Methyl-1-[1-(10*H*-phenothiazin-10-yl)-1-oxopropan-2-yl]pyrrolidin-1-ium

ASK #36639

Chemical Abstract Service Nr. 2896-67-5
Molgewicht 138.1638
Bruttoformel C₈H₁₀O₂
2. Bezeichnung 2-Methoxy-6-methylphenol

ASK #36640

Chemical Abstract Service Nr. 150-19-6
Molgewicht 124.1372
Bruttoformel C₇H₈O₂
2. Bezeichnung 3-Methoxyphenol

ASK #36641

Chemical Abstract Service Nr. 699-83-2
Molgewicht 152.1473
Bruttoformel C₈H₈O₃
2. Bezeichnung 1-(2,6-Dihydroxyphenyl)ethanon

ASK #36642

Chemical Abstract Service Nr. 16150-45-1
Molgewicht 524.4729
Bruttoformel C₂₇H₂₄O₁₁
Vorzugsbezeichnung Diethylcromoglicat
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung Diethyl{5,5'-[2-hydroxypropan-1,3-diylbis(oxy)]bis(4-oxo-4*H*-chromen-2-carboxylat)}

ASK #36643

Chemical Abstract Service Nr. 71109-08-5

Molgewicht 296.4034

Bruttoformel C₂₀H₂₄O₂

2. Bezeichnung *rac*-Methyl[(2*R*)-2-(4-cyclohexylnaphthalin-1-yl)propanoat]

ASK #36644

Molgewicht 338.4831

Bruttoformel C₂₃H₃₀O₂

2. Bezeichnung *rac-tert*-Butyl[(2*R*)-2-(4-cyclohexylnaphthalin-1-yl)propanoat]

ASK #36645

Chemical Abstract Service Nr. 71109-06-3

Formelstamm (C₁₈-H₁₉-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 268.3502

Bruttoformel C₁₈H₂₀O₂

2. Bezeichnung 2-(4-Cyclohexylnaphthalin-1-yl)essigsäure

ASK #36646

Chemical Abstract Service Nr. 71109-07-4

Molgewicht 282.3768

Bruttoformel C₁₉H₂₂O₂

2. Bezeichnung Methyl[2-(4-cyclohexylnaphthalin-1-yl)acetat]

ASK #36647

Chemical Abstract Service Nr. 77517-29-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 85648-18-6

Molgewicht 406.5555

Bruttoformel C₂₄H₃₈O₅

2. Bezeichnung [(1*S*,3*S*,4*aR*,7*S*,8*S*,8*aS*)-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-Hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,4,4*a*,7,8,8*a*-octahydronaphthalin-1-yl][(2*S*)-2-methylbutanoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(1*S*,3*S*,4*aR*,7*S*,8*S*,8*aS*)-8-{2-[(2*R*,4*R*)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydro-2H-pyran-2-yl]ethyl}-3,7-dimethyl-1,2,3,4,4*a*,7,8,8*a*-octahydronaphthalin-1-yl][(2*S*)-2-methylbutanoat]

ASK #36652

Molgewicht 308.4141

Bruttoformel C₂₁H₂₄O₂

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregna-4,6,15-trien-20-in-3-on

ASK #36653

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₆O₂

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregna-5(10),15-dien-20-in-3-on

ASK #36654

Molgewicht 368.5091

Bruttoformel C₂₄H₃₂O₃

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-2 -(2-hydroxypropan-2-yl)-18,19-dinor-17 -pregna-4,15-dien-20-in-3-on

ASK #36655

Molgewicht 326.4293

Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_3$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-6,17-dihydroxy-18,19-dinor-17 β -pregna-4,15-dien-20-in-3-on

ASK #36656

Molgewicht 324.4135

Bruttoformel $C_{21}H_{24}O_3$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 β -pregna-4,15-dien-20-in-3,6-dion

ASK #36657

Chemical Abstract Service Nr. 267650-77-1

Molgewicht 370.4819

Bruttoformel $C_{23}H_{30}O_4$

2. Bezeichnung (13-Ethyl-17-hydroxy-3-oxo-18,19-dinor-17 β -pregn-4-en-20-in-15 β -yl)acetat

ASK #36658

Molgewicht 322.4406

Bruttoformel $C_{22}H_{26}O_2$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-methoxy-18,19-dinor-17 β -pregna-1,3,5(10),15-tetraen-20-in-17-ol

ASK #36659

Molgewicht 318.4519

Bruttoformel $C_{23}H_{26}O$

2. Bezeichnung 3-Ethynyl-13-ethyl-18,19-dinor-17 β -pregna-3,5,15-trien-20-in-17-ol

ASK #36660

Molgewicht 342.4718

Bruttoformel $C_{22}H_{30}O_3$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-5 α -methoxy-18,19-dinor-17 β -pregn-15-en-20-in-3-on

ASK #36661

Molgewicht 322.3976

Bruttoformel $C_{21}H_{22}O_3$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-3,17-dihydroxy-18,19-dinor-17 β -pregna-1,3,5(10),15-tetraen-20-in-6-on

ASK #36662

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_2$

2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 β -pregna-5,15-dien-20-in-3-on

ASK #36663

Chemical Abstract Service Nr. 176694-07-8

Molgewicht 354.4825

Bruttoformel $C_{23}H_{30}O_3$

2. Bezeichnung 13'-Ethylspiro[1,3-dioxolan-2,3'-18,19-dinor-17 β -pregna-5(10),15-dien-20-in]-17'-ol

ASK #36664

Chemical Abstract Service Nr. 104933-99-5
Molgewicht 354.4825
Bruttoformel $C_{23}H_{30}O_3$
2. Bezeichnung 13'-Ethylspiro[1,3-dioxolan-2,3'-18,19-dinor-17 -pregna-5,15-dien-20-in]-17'-ol

ASK #36665

Molgewicht 378.4593
Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_6$
2. Bezeichnung 7,11,17,21-Tetrahydroxypregn-4-en-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 7alpha-Hydroxyhydrocortison

ASK #36666

Chemical Abstract Service Nr. 103795-84-2
Molgewicht 378.4593
Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_6$
2. Bezeichnung 11,14,17,21-Tetrahydroxypregn-4-en-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 14alpha-Hydroxyhydrocortison

ASK #36667

Chemical Abstract Service Nr. 154032-37-8
Molgewicht 378.4593
Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_6$
2. Bezeichnung 11,17,19,21-Tetrahydroxypregn-4-en-3,20-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 19-Hydroxyhydrocortison

ASK #36668

Chemical Abstract Service Nr. 16463-74-4
Molgewicht 404.4966
Bruttoformel $C_{23}H_{32}O_6$
Vorzugsbezeichnung Hydrocortison-17-acetat
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung (11,21-Dihydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17-yl)acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cortisol-17-acetat

ASK #36669

Chemical Abstract Service Nr. 640-87-9
Molgewicht 388.4972
Bruttoformel $C_{23}H_{32}O_5$

2. Bezeichnung (17-Hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)acetat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Reichstein-Substanz-S-21-acetat

ASK #36670

Chemical Abstract Service Nr. 641-77-0

Molgewicht 346.4605

Bruttoformel C₂₁H₃₀O₄

2. Bezeichnung 11,17-Dihydroxypregn-4-en-3,20-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Oxenol

ASK #36671

Chemical Abstract Service Nr. 60103-17-5

Molgewicht 362.4599

Bruttoformel C₂₁H₃₀O₅

2. Bezeichnung 11,17,21-Trihydroxypregn-4-en-3,20-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym epi-Hydrocortison

ASK #36672

Molgewicht 722.9039

Bruttoformel C₄₂H₅₈O₁₀

2. Bezeichnung 17,17'-(2,3-Dihydroxybutandioyl)bis(11,17-dihydroxyandrost-4-en-3-on)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hydrocortison-Dimer

ASK #36673

Chemical Abstract Service Nr. 479-00-5

Molgewicht 325.4048

Bruttoformel C₁₉H₂₃N₃O₂

2. Bezeichnung N-[(2S)-1-Hydroxypropan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid

ASK #36674

Chemical Abstract Service Nr. 29477-88-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 52740-15-5; 54036-46-3

Molgewicht 339.4314

Bruttoformel C₂₀H₂₅N₃O₂

2. Bezeichnung N-[(2S)-1-Hydroxybutan-2-yl]-6-methyl-9,10-didehydroergolin-8-carboxamid

ASK #36675

Molgewicht 799.8621

Bruttoformel C₄₃H₄₉N₃O₁₂

[(1²S,3E,5S,6R,7S,8R,9R,10S,12R,13E,15Z)-1⁵,1⁶,9,12-Tetrahydroxy-5-methoxy-1²,1⁴,1¹¹,6,8,10,12,16-octamethyl-1¹,11,17-trioxo-1¹,1²-dihydro-2-oxa-18-aza-1(2,7)-[1]benzofuro[4,5-e]pyrido[1,2-a]benzimidazo

2.

Bezeichnung

3.

Bezeichnung Rifaximin Y

ASK #36676

Molgewicht 783.8627

Bruttoformel C₄₃H₄₉N₃O₁₁

2.

Bezeichnung (2S,16Z,18E,20S,21S,22R,23R,24R,25S,26R,27S,28E)-5,21,23-Trihydroxy-27-methoxy-2,4,11,16,20,22,24,26-octamethyl-1,6,15-trioxo-1,2,6,7-tetrahydro-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trienonitrilo)benzofuro[4,

ASK #36677

Chemical Abstract Service Nr. 67372-68-3

Molgewicht 354.4825

Bruttoformel C₂₃H₃₀O₃

2. Bezeichnung (15 H,16 H,17S)-15H,16H-Spiro[cyclopropa[15,16]androst-4-en-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36678

Molgewicht 384.5085

Bruttoformel C₂₄H₃₂O₄

2. Bezeichnung (15 H,16 H,17S)-7 -Hydroxymethyl-15H,16H-spiro[cyclopropa[15,16]androst-4-en-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36679

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₆O₂

2. Bezeichnung (6 H,7 H,15 H,16 H)-6H,7H,15H,16H-Dicyclopropa[6,7;15,16]androst-4-en-3,17-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 6beta,7beta:15beta,16beta-Dimethylenandrost-4-en-3,17-dion

ASK #36680

Chemical Abstract Service Nr. 67372-69-4

Molgewicht 352.4666

Bruttoformel C₂₃H₂₈O₃

2. Bezeichnung (15 H,16 H,17S)-15H,16H-Spiro[cyclopropa[15,16]androsta-4,6-dien-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36681

Chemical Abstract Service Nr. 90457-65-1

Molgewicht 366.4932

Bruttoformel C₂₄H₃₀O₃

2. Bezeichnung (6 H,7 H,15 H,16 H,17R)-6H,7H,15H,16H-Spiro[dicyclopropa[6,7;15,16]androst-4-en-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (17R)-6beta,7beta:15beta,16beta-Dimethylenspiro[androst-4-en-17,2'-tetrahydrofuran]-3,5'-dion

ASK #36682

Molgewicht 368.5091

Bruttoformel C₂₄H₃₂O₃

2. Bezeichnung (6 *H,7 H,17S*)-15 -Methyl-6*H,7H*-spiro[cyclopropa[6,7]androst-4-en-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36683

Chemical Abstract Service Nr. 932388-90-4

Molgewicht 402.9541

Bruttoformel C₂₄H₃₁ClO₃

2. Bezeichnung (15 *H,16 H,17S*)-7 -Chlormethyl-15*H,16H*-spiro[cyclopropa[15,16]androst-4-en-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36684

Chemical Abstract Service Nr. 932388-89-1

Molgewicht 402.9541

Bruttoformel C₂₄H₃₁ClO₃

2. Bezeichnung (15 *H,16 H,17R*)-7 -Chlormethyl-15*H,16H*-spiro[cyclopropa[15,16]androst-4-en-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36685

Molgewicht 368.5091

Bruttoformel C₂₄H₃₂O₃

2. Bezeichnung (15 *H,16 H,17S*)-7 -Hydroxymethyl-15*H,16H*-spiro[cyclopropa[15,16]androsta-3,5-dien-17,2'-oxolan]-5'-on

ASK #36686

Chemical Abstract Service Nr. 197721-70-3

Molgewicht 384.5085

Bruttoformel C₂₄H₃₂O₄

2. Bezeichnung (6 *H,7 H,15 H,16 H,17S*)-5 -Hydroxy-6*H,7H,15H,16H*-spiro[dicyclopropa[6,7;15,16]androstan-17,2'-oxolan]-3,5'-dion

ASK #36689

Chemical Abstract Service Nr. 934868-74-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1023291-90-8

Formelstamm (C413-H506-N144-O275-P40-S)40⁻ 40H⁺ . 454(C2-H4-O)

Molgewicht 33198.4319

Bruttoformel C₁₃₂₁H₂₃₆₂N₁₄₄O₇₂₉P₄₀S

Vorzugsbezeichnung Egaptivonpegol

International Nonproprietary Name INN.L72:Corr.SF

2. Bezeichnung 5'-O-(Hydroxy[[6-([[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)_n-oxy]carbonyl]amino)hexyl]oxy]phosphoryl)-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridyl-(3' 5')-2'-O-methyluridyl-((= ca. 454 [(C₂H₄O)₄₅₄; M = ca. 20 kg/mol])

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5'-O-[[6-(Carboxyamino)hexyl]hydroxyphosphoryl]-2'-O-methylguanylyl-(3'-->5')-2'-O-methylcytidyl-(3'-->5')-2'-O-methylguanylyl-(3'-->5')-2'-O-methyluridyl-(3'-->5')-2'-desoxyguanylyl-(3'-->5')-2'-desoxyuridyl-((= ca. 454 [(C₂H₄O)₄₅₄; M = ca. 20 kg/mol]) Carbamatester mit Polyethylenglykolmonomethylether (20 kDa) [pegyliertes Aptamer, das der von-Willebrand-Faktor bindet]; (20kDa-mPEG)-O-CO-NH-(CH)-p-mG-mC-mG-mU-dG-dC-dA-mG-mU-mG-r

ASK #36690

Formelstamm (C413-H506-N144-O275-P40-S)40⁻ 40Na⁺ . 454(C2-H4-O)

Molgewicht 34077.705
Bruttoformel C₁₃₂₁H₂₃₂₂N₁₄₄Na₄₀O₇₂₉P₄₀S
Vorzugsbezeichnung Egaptivonpegol-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L72:Corr.SF)
2. Bezeichnung 5'-O-(Hydroxy[[6-({[-methylpoly(oxyethan-1,2-diy)]_n-oxy]carbonyl)amino]hexyl]oxy]phosphoryl)-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')

ASK #36694

Chemical Abstract Service Nr. 7492-32-2
Formelstamm (C23-H33-N2-O)+
Molgewicht 353.5209
Bruttoformel C₂₃H₃₃N₂O
Vorzugsbezeichnung Isopropamid
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 4-Amino-4-oxo-3,3-diphenyl-*N*-methyl-*N,N*-bis(propan-2-yl)butan-1-aminium
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-Carbamoyl-*N,N*-diisopropyl-*N*-methyl-3,3-diphenylpropylammonium; (3-Carbamoyl-3,3-diphenylpropyl)diisopropyl(methyl)ammonium

ASK #36695

Chemical Abstract Service Nr. 298-50-0
Formelstamm (C23-H30-N-O3)+
Molgewicht 368.4892
Bruttoformel C₂₃H₃₀NO₃
Vorzugsbezeichnung Propanthelin
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung *N*-Methyl-*N*-(propan-2-yl)-*N*-[2-(9*H*-xanthen-9-ylcarbonyloxy)ethyl]propan-2-aminium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Diisopropyl(methyl)[2-(xanthen-9-ylcarbonyloxy)ethyl]ammonium

ASK #36696

Chemical Abstract Service Nr. 16915-32-5
Formelstamm (C15-H17-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 278.3666
Bruttoformel C₁₅H₁₈O₃S
2. Bezeichnung 3,8-Dimethyl-5-(propan-2-yl)azulen-1-sulfonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Gualensäure; 5-Isopropyl-3,8-dimethylazulen-1-sulfonsäure

ASK #36698

272105-42-7

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm (C₆₈-H₁₀₇-N₁₇-O₂₂-S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 1580.8238

Bruttoformel C₆₈H₁₀₉N₁₇O₂₂S₂

Vorzugsbezeichnung Disitertid

**International
Nonproprietary Name** INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung L-Threonyl-L-seryl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-isoleucyl-L-tryptophyl-L-alanyl-L-methionyl-L-methionyl-L-glutamyl-L-asparagin

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym HN-Thr-Ser-Leu-Asp-Ala-Ser-Ile-Ile-Trp-Ala-Met-Met-Gln-Asn-COOH; TSLDASIIWAMMQN; TSLDASIIWA MMQN; H-Thr-Ser-Leu-Asp-Ala-Ser-Ile-Ile-Trp-Ala-Met-Met-Gln-Asn-OH; H-L-Thr-L-Ser-L-Leu-L-Asp-L-Ala-L-Ser-L-Ile-L-Ile-L-Trp-L-Ala-L-Met-L-Met-L-Gln-L-Asn-OH

ASK #36699

Formelstamm C₆₈-H₁₀₉-N₁₇-O₂₂-S₂ . x C₂-H₆-O₂

Vorzugsbezeichnung Disitertidacetat (1:x) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L61)

2. Bezeichnung L-Threonyl-L-seryl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-isoleucyl-L-tryptophyl-L-alanyl-L-methionyl-L-methionyl-L-glutamyl-L-asparagin-acetat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym TSLDASIIWA MMQN xAcOH; TSLDASIIWAMMQN xAcOH; Disitertidacetat; H-Thr-Ser-Leu-Asp-Ala-Ser-Ile-Ile-Trp-Ala-Met-Met-Gln-Asn-OH (.) AcOH (1:x)

ASK #36700

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1346423-89-9

Formelstamm C₂₁₂-H₃₅₀-N₅₆-O₇₈-S . x C₂-H₄-O₂ . y H₂-O, x = ca. 0-10, y = ca. 0-35

Molgewicht 4920

Vorzugsbezeichnung Timbetasinacetat-Hydrat

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L80)

2. Bezeichnung Thymosin₄ (human)-acetat-Hydrat ohne Lys-N⁶-Acetyl- und Ser/Thr-O³-Phosphono-Gruppen:
N-Acetyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-lysyl-L-prolyl-L- -aspartyl-L-methionyl-L-alanyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-lysyl-L-phenylalanyl-L- -aspartyl-L-lysyl-L-seryl-L-lysyl-L-leucyl-L-lysyl-L-lysyl-L-threonyl-L-
(1:x) y H₂O, x = ca. 0-10, y = ca. 0-35, hergestellt durch chemische Peptidsynthese

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[modif.])

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ac-Ser-Asp-Lys-Pro-Asp-Met-Ala-Glu-Ile-Glu-Lys-Phe-Asp-Lys-Ser-Lys-Leu-Lys-Lys-Thr-Glu-Thr-Gln-Glu-Lys-Asn-Pro-Leu-Pro-Ser-Lys-Glu-Thr-Ile-Glu-Gln-Glu-Lys-Gln-Ala-Gly-Glu-Ser-OH
(.) x AcOH (.) y HO; (Ac)SDKPDMAEIE KFDKSKLKKT ETQEKNPLPS KETIEQEQA GES (.) x AcOH (.) y HO

ASK #36701

Chemical Abstract Service Nr. 2624-50-2

Formelstamm (C17-H36-N2)2+
Molgewicht 268.4811
Bruttoformel C₁₇H₃₆N₂
Vorzugsbezeichnung Trimethidinium
International Nonproprietary Name (INN.L4)
2. Bezeichnung 1,3,8,8-Tetramethyl-3-[3-(trimethylazaniumyl)propyl]-3-azabicyclo[3.2.1]octan-3-ium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-[3-(1,3,8,8-Tetramethyl-3-azoniabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)propyl]-N,N,N-trimethylammonium

ASK #36702

Chemical Abstract Service Nr. 2365-25-5
Formelstamm (C11-H28-N2)2+
Molgewicht 188.3534
Bruttoformel C₁₁H₂₈N₂
Vorzugsbezeichnung Pentamethonium
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung *N,N,N,N,N,N*-Hexamethylpentan-1,5-diaminium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N,N'-(Pentan-1,5-diyl)bis(trimethylammonium)

ASK #36703

Chemical Abstract Service Nr. 144-44-5
Formelstamm (C15-H32-N2)2+
Molgewicht 240.428
Bruttoformel C₁₅H₃₂N₂
Vorzugsbezeichnung Pentolonium
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 1,1'-(Pentan-1,5-diyl)bis(1-methylpyrrolidin-1-ium)

ASK #36704

Chemical Abstract Service Nr. 29260-45-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 155614-09-8; 56109-47-8
Formelstamm (C15-H16-N3-S)+
Molgewicht 270.3726
Bruttoformel C₁₅H₁₆N₃S
2. Bezeichnung 3-Dimethylamino-7-(methylamino)-5⁴-phenothiazin-5-ylum

ASK #36705

Chemical Abstract Service Nr. 41658-78-0
Formelstamm (C11-H12-N3-O)+
Molgewicht 202.2325

Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Amezinium
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	4-Amino-6-methoxy-1-phenylpyridazin-1-ium
ASK #36706	
Chemical Abstract Service Nr.	148841-40-1
Formelstamm	(C20-H30-N-O3)+
Molgewicht	332.4571
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₀ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	(8s)-Ipratropium
International Nonproprietary Name	(INN.L13)
2. Bezeichnung	(8s)-3-[(2RS)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-(propan-2-yl)tropanium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1R,3r,5S,8s)-3-[(RS)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-isopropyl-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan
ASK #36708	
Chemical Abstract Service Nr.	488832-69-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	874477-56-2
Molgewicht	400.5177
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₄ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Elesclomol
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	1- <i>N</i> ,3- <i>N</i> -Bis(benzolcarbonothioyl)-1- <i>N</i> ,3- <i>N</i> -dimethylpropandihydrazid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1- <i>N</i> ',1'- <i>N</i> '-Propandioylbis(N-methylbenzolcarbothiohydrazid)
ASK #36709	
Chemical Abstract Service Nr.	312-48-1
Formelstamm	(C10-H16-N-O)+
Molgewicht	166.2401
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₆ NO
Vorzugsbezeichnung	Edrophonium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	USMI9; MAR27
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl-3-hydroxy- <i>N,N</i> -dimethylanilinium
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ethyl(3-hydroxyphenyl)dimethylammonium
ASK #36710	

Chemical Abstract Service Nr. 86029-43-8
Formelstamm (C34-H57-N2-O4)+
Molgewicht 557.8274
Bruttoformel C₃₄H₅₇N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Vecuronium
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung 1-[3,17-Di(acetyloxy)-2-(piperidin-1-yl)-5-androstan-16-yl]-1-methylpiperidin-1-ium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3alpha,17beta-Diacetoxy-2beta-piperidino-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-methylpiperidinium

ASK #36711

Chemical Abstract Service Nr. 55077-25-3
Formelstamm (C10-H20-N-O4)+
Molgewicht 218.2701
Bruttoformel C₁₀H₂₀NO₄
Vorzugsbezeichnung Aclatonium
International Nonproprietary Name (INN.L20)
2. Bezeichnung 2-[2-(Acetyloxy)propanoyloxy]-N,N,N-trimethylethanaminium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-(2-Acetoxypropanoyloxy)ethyl]trimethylammonium

ASK #36712

Chemical Abstract Service Nr. 22713-47-9
Formelstamm (C10-H6-O6-S2)²⁻
Molgewicht 286.281
Bruttoformel C₁₀H₆O₆S₂
2. Bezeichnung Naphthalin-1,5-disulfonat-dianion
3. Bezeichnung Naphthalin-1,5-disulfonat

ASK #36714

Chemical Abstract Service Nr. 169105-89-9
Molgewicht 147.1723
Bruttoformel C₆H₁₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Afegostat
International Nonproprietary Name INN.L63
2. Bezeichnung (3*R*,4*R*,5*R*)-5-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4-diol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36715

Chemical Abstract Service Nr. 919364-56-0
Formelstamm C6-H13-N-O3 . C4-H6-O6

Molgewicht 297.2592
Bruttoformel C₁₀H₁₉NO₉
Vorzugsbezeichnung Afegostat[(R,R)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung (3R,4R,5R)-5-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4-diol-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat]
(1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #36717

Chemical Abstract Service Nr. 344920-08-7
Formelstamm 2(C33-H34-F-N2-O5)⁻ Ca2+ . 6 H2-O
Molgewicht 1263.4334
Bruttoformel C₆₆H₆₈CaF₂N₄O₁₀
Vorzugsbezeichnung Atorvastatin-Hemicalcium-Trihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung (3R,5R)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1H-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1) 6 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Atorvastatin-Hemicalcium 3 HO

ASK #36719

Chemical Abstract Service Nr. 860174-12-5
Molgewicht 537.0912
Bruttoformel C₂₇H₄₁ClN₄O₅
Vorzugsbezeichnung Naronaprid
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung [(3R)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]{6-[(3S,4R)-4-(4-amino-5-chlor-2-methoxybenzamido)-3-methoxypiperidin-1-yl]hexanoat}
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3R)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl-6-[(3S,4R)-4-[(4-amino-5-chlor-2-methoxybenzoyl)amino]-3-methoxy-1-piperidinyl]hexanoat;
6-[(3S,4R)-4-(4-Amino-5-chlor-2-methoxybenzoylamino)-3-methoxypiperidin-1-yl]hexansäure-(R)-(1-azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl)ester

ASK #36720

Chemical Abstract Service Nr. 860169-57-9
Formelstamm C27-H41-Cl-N4-O5 . 2 Cl-H
Molgewicht 610.0131
Bruttoformel C₂₇H₄₃Cl₃N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Naronaprididihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L66)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung [(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl][6-[(3*S*,4*R*)-4-(4-amino-5-chlor-2-methoxybenzamido)-3-methoxypiperidin-1-yl]hexanoat]-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl-6-[(3*S*,4*R*)-4-[(4-amino-5-chlor-2-methoxybenzoyl)amino]-3-methoxy-1-piperidiny]hexanoatdihydrochlorid

ASK #36722

Chemical Abstract Service Nr. 690270-29-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1001913-09-2
Molgewicht 494.4983
Bruttoformel C₂₁H₃₀N₆O₈
Vorzugsbezeichnung Balapiravir
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; PubChem; Pharmavista; USNCT; ChemIDplus; EUTCT; CAS; NCI.Thesaurus; KEGG; ChemSpider; USAN; MeSH
2. Bezeichnung 4'-*C*-Azido-2',3',5'-tris-*O*-(2-methylpropanoyl)cytidin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4'-*C*-Azidocytidin-2',3',5'-tris(2-methylpropanoat); [(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*)-5-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2*H*)-yl)-2-azido-2-[(2-methylpropanoyl)oxy]methyl]oxolan-3,4-diy]bis(2-methylpropanoat); 4'-*C*-Azido-2',3',5'-tris[*O*-(2-methylpropanoyl)]cytidin; 4'-*C*-Azidocytidin-2',3',5'-triisobutyrat; 4'-*C*-Azido-2',3',5'-tri-*O*-isobutyrylcytidin

ASK #36723

Chemical Abstract Service Nr. 690270-65-6
Formelstamm C21-H30-N6-O8 . Cl-H
Molgewicht 530.9592
Bruttoformel C₂₁H₃₁ClN₆O₈
Vorzugsbezeichnung Balapiravirhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L62)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung 4'-*C*-Azido-2',3',5'-tris-*O*-(2-methylpropanoyl)cytidin-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4'-*C*-Azidocytidin-2',3',5'-triisobutyrat-hydrochlorid; 4'-*C*-Azido-2',3',5'-tris[*O*-(2-methylpropanoyl)]cytidin-hydrochlorid (1:1); [(2*R*,3*S*,4*R*,5*R*)-5-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2*H*)-yl)-2-azido-2-[(2-methylpropanoyl)oxy]methyl]oxolan-3,4-diy]bis(2-methylpropanoat)-hydrochlorid; 4'-*C*-Azido-2',3',5'-tri-*O*-isobutyrylcytidin-hydrochlorid; 4'-*C*-Azidocytidin-2',3',5'-tris(2-methylpropanoat)-hydrochlorid

ASK #36725

Chemical Abstract Service Nr. 403989-79-7
Molgewicht 572.6168
Bruttoformel C₃₄H₃₁F₃N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Usistapid
International Nonproprietary Name INN.L66
2. Bezeichnung Methyl((2S)-2-phenyl-2-{4-[4-(4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-2-carboxamido)phenyl]piperidin-1-yl}acetat)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36726

Chemical Abstract Service Nr. 362665-56-3
Molgewicht 295.8474
Bruttoformel C₁₇H₂₆ClNO
Vorzugsbezeichnung Pitolisant
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 1-{3-[3-(4-Chlorphenyl)propoxy]propyl}piperidin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tiprolisant

ASK #36727

Chemical Abstract Service Nr. 903576-44-3
Formelstamm C17-H26-Cl-N-O . Cl-H
Molgewicht 332.3084
Bruttoformel C₁₇H₂₇Cl₂NO
Vorzugsbezeichnung Pitolisanthydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L62)
2. Bezeichnung 1-{3-[3-(4-Chlorphenyl)propoxy]propyl}piperidin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tiprolisanhydrochlorid

ASK #36735

Chemical Abstract Service Nr. 521915-75-3
Formelstamm C13-H20-N6-O4 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 378.8119
Bruttoformel C₁₃H₂₁ClN₆O₄
Vorzugsbezeichnung Valaciclovirhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1 (INNv.L69); (INN.L34)
2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}-L-valinat-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym

Valacyclovirhydrochlorid 1 HO; {2-[(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1H-purin-9-yl)methoxy]ethyl}[(S)-2-amino-3-methylbutanoat]-hydrochlorid 1 HO;
L-Valin-2-(2-amino-1,6-dihydro-6-oxo-9H-purin-9-ylmethoxy)ethylester-hydrochlorid 1 HO;
[2-(2-Amino-1,6-dihydro-6-oxo-9H-purin-9-ylmethoxy)ethyl]-(S)-2-amino-3-methylbutyrat-hydrochlorid 1 HO; Valaciclovirhydrochlorid 1 HO

ASK #36737

Chemical Abstract Service Nr. 10116-22-0
Molgewicht 312.4458
Bruttoformel C₂₁H₂₈O₂
Vorzugsbezeichnung Demegeston
International Nonproprietary Name INN.L11
2. Bezeichnung 17-Methyl-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion

ASK #36738

Chemical Abstract Service Nr. 10236-81-4
Formelstamm (C₂₂H₂₈N)+
Molgewicht 306.4644
Bruttoformel C₂₂H₂₈N
Vorzugsbezeichnung Prifinium
International Nonproprietary Name (INN.L9)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(Diphenylmethyliden)-1,1-diethyl-2-methylpyrrolidin-1-ium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-Benzhydryliden-1,1-diethyl-2-methylpyrrolidinium

ASK #36739

Chemical Abstract Service Nr. 105360-89-2
Formelstamm (C₂₉H₄₃N₂O₄)+
Molgewicht 483.6627
Bruttoformel C₂₉H₄₃N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Otilonium
International Nonproprietary Name (INN.L18)
2. Bezeichnung *N,N*-Diethyl-*N*-methyl-2-[4-(2-octyloxybenzamido)benzoyloxy]ethanaminium

ASK #36740

Chemical Abstract Service Nr. 58337-34-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 135941-09-2
Formelstamm (C₁₈H₁₇N₂O)+
Molgewicht 277.3404
Bruttoformel C₁₈H₁₇N₂O
Vorzugsbezeichnung Elliptinium
International Nonproprietary Name (INN.L23)
2. Bezeichnung 9-Hydroxy-2,5,11-trimethyl-6*H*-pyrido[4,3-*b*]carbazol-2-ium

ASK #36741

Chemical Abstract Service Nr. 64228-79-1
Formelstamm (C53-H72-N2-O12)2+
Molgewicht 929.145
Bruttoformel C₅₃H₇₂N₂O₁₂
Vorzugsbezeichnung Atracurium
International Nonproprietary Name (INN.L20)
2. Bezeichnung 2,2'-(Pentan-1,5-diylbis[oxy(3-oxopropan-3,1-diyl)])bis{1-[(3,4-dimethoxyphenyl)methyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-ium}

ASK #36742

Chemical Abstract Service Nr. 3198-32-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 115464-96-5; 291768-01-9; 468094-23-7
Formelstamm (C6-H5-O3-S)⁻
Molgewicht 157.1671
Bruttoformel C₆H₅O₃S
2. Bezeichnung Benzolsulfonat-anion
3. Bezeichnung Benzolsulfonat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Besylat; Besilat

ASK #36743

Chemical Abstract Service Nr. 741204-38-6
Formelstamm [(C6-H12-N)n(C16-H36-N2-O6)](2+n)+
Vorzugsbezeichnung Polidronium
International Nonproprietary Name (INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1 (BAN); (JAN)
2. Bezeichnung -(2E)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)azaniumyl]but-2-en-1-yl]- [tris(2-hydroxyethyl)azaniumyl]poly[(dimethylazaniumdiyl)-(2E)-but-2-en-1,4-diyl]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym alpha-[(E)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)ammonio]but-2-en-1-yl]-omega-[tris(2-hydroxyethyl)ammonio]poly[(dimethyliminio)-(E)-but-2-en-1,4-diyl];
alpha-[(E)-4-[Tris(2-hydroxyethyl)ammonio]-2-butenyl]-omega-[tris(2-hydroxyethyl)ammonio]poly[(dimethylimino)-(E)-2-buten-1,4-diyl]

ASK #36750

Andere Chemical Abstract Service Nr. 847420-37-5; 847420-38-6
Formelstamm C435-H671-N121-O135-S13 . C536-H818-N146-O171-S13 (Protein-Anteile)
Molgewicht 22700
Bruttoformel C₉₇₁H₁₄₈₉N₂₆₇O₃₀₆S₂₆
Vorzugsbezeichnung Varfollitropin alfa
International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung []APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSTRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACNCSTCYH KS []NSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPAPRKIQKT CTFKNLTYET VRVPGCAHHA DSLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSEFGEMK E, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24,Asn55)-*N*⁴-glycosyliert mit Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [alpha83-L-Asparagin(H>N),beta55-L-Asparagin(E>N),beta57-L-Threonin(V>T)]Follitropin, human, rekombinant, glycosyliert; rhFSH[alpha83-His-->Asn,beta55-Glu-->Asn,beta57-Val-->Thr], betaAsn55-glycosyliert; [alpha83-Asn,beta55-Asn,beta57-Thr]Follitropin, human, rekombinant; [55(beta)-Asn,57(beta)-Thr,83(alpha)-Asn]Follikelstimulierendes Hormon (human, rekombinant)

ASK #36753

Chemical Abstract Service Nr. 186691-13-4

Formelstamm (C19-H22-N-O4-S2)+

Molgewicht 392.5123

Bruttoformel C₁₉H₂₂NO₄S₂

Vorzugsbezeichnung Tiotropium

International Nonproprietary Name (INN.L33)

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; Pharmavista; CAS; PubChem; EUTCT; ChemIDplus; IGS

2. Bezeichnung 6,7-Epoxy-3-[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]tropanium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(thiophen-2-yl)acetyloxy]tropanium; 6beta,7beta-Epoxy-3alpha-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxyl]tropanium; Tiotropium-Ion; [(1R,3s,5S,6S,7R)-6,7-Epoxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan-3-yl][(hydroxy)bis(2-thienyl)acetat]; 6beta,7beta-Epoxy-3beta-[hydroxydi(2-thienyl)acetoxyl]-8-methyl-1alphaH,5alphaH-tropanium [mit absurder alpha/beta-Definition]; Tiotropium-Kation; (1R,3s,5SR,6S,7R)-6,7-Epoxy-3-[(hydroxy)bis(2-thienyl)acetoxyl]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan; (1R,2R,4S,5S,7s)-7-[[2-Hydroxy-2,2-bis(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-9-ium

ASK #36755

Chemical Abstract Service Nr. 3543-75-7

Formelstamm C16-H21-Cl2-N3-O2 . Cl-H

Molgewicht 394.7238

Bruttoformel C₁₆H₂₂Cl₂N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Bendamustinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung 4-[5-[Bis(2-chlorethyl)amino]-1-methyl-1*H*-benzimidazol-2-yl]butansäure-hydrochlorid

ASK #36756

Chemical Abstract Service Nr. 14649-03-7

Molgewicht 147.1739

Bruttoformel C₉H₉NO

2. Bezeichnung [(1*S*)-1-Isocyanatoethyl]benzol

ASK #36757

Chemical Abstract Service Nr.	1066-45-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	6288-34-2
Molgewicht	199.2666
Bruttoformel	C ₃ H ₉ ClSn
2. Bezeichnung	Chlortrimethylstannan

ASK #36759

Chemical Abstract Service Nr.	155418-05-6
Formelstamm	(C37-H45-Cl2-N2-O2)+
Molgewicht	620.6714
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₅ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nolpitanium
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	1-[2-[(3S)-3-(3,4-Dichlorphenyl)-1-[2-[3-(propan-2-yloxy)phenyl]acetyl]piperidin-3-yl]ethyl]-4-phenyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-1-ium

ASK #36761

Chemical Abstract Service Nr.	642-59-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	40500-73-0; 8022-11-5
Formelstamm	(C20-H11-N2-O10-S3)3 ⁻ 3H ⁺
Molgewicht	538.5276
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ N ₂ O ₁₀ S ₃
2. Bezeichnung	3-Hydroxy-4-[(4-sulfonaphthalin-1-yl)diazenyl]naphthalin-2,7-disulfonsäure

ASK #36762

Chemical Abstract Service Nr.	339-44-6
Formelstamm	(C13-H14-N3-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	309.3409
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glymidin
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[5-(2-Methoxyethoxy)pyrimidin-2-yl]benzolsulfonamid

ASK #36763

Chemical Abstract Service Nr.	89-65-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	74242-57-2; 98966-42-8
Molgewicht	176.1241
Bruttoformel	C ₆ H ₈ O ₆
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-5-[(1 <i>R</i>)-1,2-Dihydroxyethyl]-3,4-dihydroxyfuran-2(5 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
3. Bezeichnung	D-Isoascorbinsäure
Zitat Bezeichnung 3	USMI11

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	E 315
ASK #36764	Chemical Abstract Service Nr.	13613-55-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	23481-41-6
	Formelstamm	(C20-H12-N2-O7-S2) ²⁻ 2H ⁺
	Molgewicht	458.4644
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ N ₂ O ₇ S ₂
	2. Bezeichnung	4-Hydroxy-3,4'-diazendiylbis(naphthalin-1-sulfonsäure)
ASK #36765	Chemical Abstract Service Nr.	18198-35-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	63425-07-0; 70165-36-5; 98712-71-1
	Formelstamm	(C27-H33-N2) ⁺
	Molgewicht	385.5643
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₃ N ₂
	2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl-4-[[4-(diethylamino)phenyl](phenyl)methyliden]cyclohexa-2,5-dien-1-iminium
ASK #36767	Chemical Abstract Service Nr.	47525-34-8
	Molgewicht	384.5102
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₆ N ₂ O ₅
	2. Bezeichnung	1-{2-[(Carboxy/carboxylato)methoxy]ethyl}-1-[(carboxyato/carboxy)methyl]-2-undecyl-4,5-dihydroimidazol-1-ium
ASK #36768	Chemical Abstract Service Nr.	45207-46-3
	Formelstamm	(C16-H36-N) ⁺
	Molgewicht	242.4637
	Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₆ N
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -Ethyl- <i>N,N</i> -dimethyldodecan-1-aminium
ASK #36769	Chemical Abstract Service Nr.	15416-74-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	116309-89-8; 76926-00-6
	Formelstamm	(C17-H30-N) ⁺
	Molgewicht	248.4268
	Bruttoformel	C ₁₇ H ₃₀ N
	2. Bezeichnung	1-Dodecylpyridinium
ASK #36770	Chemical Abstract Service Nr.	58390-78-6
	Formelstamm	(C21-H36-Cl2-N) ⁺
	Molgewicht	373.4232

Bruttoformel C₂₁H₃₆Cl₂N
2. Bezeichnung N-[(3,4-Dichlorphenyl)methyl]-N,N-dimethyldodecan-1-aminium

ASK #36771

Chemical Abstract Service Nr. 13900-14-6
Formelstamm (C22-H40-N-O)+
Molgewicht 334.5591
Bruttoformel C₂₂H₄₀NO
Vorzugsbezeichnung Domiphen
International Nonproprietary Name (INN.L10)
2. Bezeichnung N,N-Dimethyl-N-(2-phenoxyethyl)dodecan-1-aminium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Phenododecinium

ASK #36772

Chemical Abstract Service Nr. 48028-76-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 114216-15-8; 176220-86-3; 44494-10-2
Formelstamm (C2-H5-O4-S)⁻
Molgewicht 125.1237
Bruttoformel C₂H₅O₄S
2. Bezeichnung Ethylsulfat-anion
3. Bezeichnung Ethylsulfat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Etilsulfat

ASK #36773

Chemical Abstract Service Nr. 10328-33-3
Formelstamm (C20-H44-N)+
Molgewicht 298.5701
Bruttoformel C₂₀H₄₄N
Vorzugsbezeichnung Mecetronium
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung N-Ethyl-N,N-dimethylhexadecan-1-aminium

ASK #36774

Chemical Abstract Service Nr. 20256-56-8
Formelstamm (C22-H48-N)+
Molgewicht 326.6232
Bruttoformel C₂₂H₄₈N
2. Bezeichnung N-Decyl-N,N-dimethyldecan-1-aminium

ASK #36775

Chemical Abstract Service Nr. 596-50-9

Formelstamm (C21-H26-N-O3)+

Molgewicht 340.436

Bruttoformel C₂₁H₂₆NO₃

Vorzugsbezeichnung Poldin

International Nonproprietary Name (INNv.L13)

2. Bezeichnung 2-[(2-Hydroxy-2,2-diphenylacetyloxy)methyl]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Benziloyloxymethyl-1,1-dimethylpyrrolidinium

ASK #36777

Chemical Abstract Service Nr. 7695-61-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 152780-15-9; 876916-95-9

Formelstamm (C40-H28-N12-O10)2+

Molgewicht 836.7247

Bruttoformel C₄₀H₂₈N₁₂O₁₀

2. Bezeichnung 3,3'-(3,3'-Dimethoxy[1,1'-biphenyl]-4,4'-diyl)bis[2,5-bis(4-nitrophenyl)-3H-tetrazol-2-ium]

ASK #36780

Chemical Abstract Service Nr. 88199-74-0

Formelstamm (C23-H26-N-O2-S)+

Molgewicht 380.523

Bruttoformel C₂₃H₂₆NO₂S

Vorzugsbezeichnung Sevitropium

International Nonproprietary Name (INN.L27)

2. Bezeichnung 3-(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yloxy)-6,7-epoxy-8-methyltropanium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1S,3s,5R,6R,7S)-3-(6,11-Dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yloxy)-6,7-epoxy-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan

ASK #36781

Chemical Abstract Service Nr. 16053-58-0

Formelstamm (C-H3-O3-S)⁻

Molgewicht 95.0977

Bruttoformel CH₃O₃S

2. Bezeichnung Methansulfonat-anion

3. Bezeichnung Methansulfonat

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Mesilat

ASK #36784

Chemical Abstract Service Nr. 143558-00-3

Formelstamm (C32-H53-N2-O4)+
Molgewicht 529.7742
Bruttoformel C₃₂H₅₃N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Rocuronium
International Nonproprietary Name (INN.L32)
2. Bezeichnung 1-(17 -Acetyloxy-3 -hydroxy-2 -(morpholin-4-yl)-5 -androstan-16 -yl)-1-(prop-2-en-1-yl)pyrrolidinium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(17beta-Acetoxy-3alpha-hydroxy-2beta-morpholino-5alpha-androstan-16beta-yl)-1-allylpyrrolidinium

ASK #36785

Chemical Abstract Service Nr. 66600-23-5
Formelstamm (C41-H33-N2)+
Molgewicht 553.7141
Bruttoformel C₄₁H₃₃N₂
2. Bezeichnung 1,3-Bis[[[1,1'-biphenyl]-4-yl](phenyl)methyl]imidazolium

ASK #36787

Chemical Abstract Service Nr. 2203-16-9
Formelstamm (C16-H11-N3-O7-S2)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 423.4203
Bruttoformel C₁₆H₁₃N₃O₇S₂
2. Bezeichnung 5-Amino-4-hydroxy-3-(phenyldiazenyl)naphthalin-2,7-disulfonsäure

ASK #36788

Chemical Abstract Service Nr. 64532-04-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 73800-63-2
Formelstamm (C7-H17-N2-O2)+
Molgewicht 161.2221
Bruttoformel C₇H₁₇N₂O₂
2. Bezeichnung (2*R*)-4-Amino-2-hydroxy-*N,N,N*-trimethyl-4-oxobutan-1-aminium
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(*R*)-3-Carbamoyl-2-hydroxypropyl]trimethylammonium; L-(-)-Carnitinamid

ASK #36789

Chemical Abstract Service Nr. 16630-38-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 16676-70-3
Formelstamm (C7-H17-N2-O2)+
Molgewicht 161.2221
Bruttoformel C₇H₁₇N₂O₂
2. Bezeichnung 4-Amino-2-hydroxy-*N,N,N*-trimethyl-4-oxobutan-1-aminium
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

	Synonym	DL-Carnitinamid; Carnitinamid; (3-Carbamoyl-2-hydroxypropyl)trimethylammonium
ASK #36790		
	Chemical Abstract Service Nr.	5261-99-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	67942-00-1
	Formelstamm	(C7-H17-N2-O2)+ Cl ⁻
	Molgewicht	196.6751
	Bruttoformel	C ₇ H ₁₇ ClN ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	4-Amino-2-hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethyl-4-oxobutan-1-aminiumchlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(3-Carbamoyl-2-hydroxypropyl)trimethylammoniumchlorid; DL-Carnitinamidchlorid; Carnitinamidchlorid
ASK #36795		
	Chemical Abstract Service Nr.	219984-49-3
	Molgewicht	425.9495
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ ClN ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Revexepriid
	International Nonproprietary Name	INN.L70
	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -{[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-hydroxy-1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]methyl}-2,2-dimethyl-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36796		
	Chemical Abstract Service Nr.	219984-68-6
	Formelstamm	C21-H32-Cl-N3-O4 . Cl-H
	Molgewicht	462.4104
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ Cl ₂ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Revexepriidhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L70)
	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -{[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-hydroxy-1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]methyl}-2,2-dimethyl-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36797		
	Formelstamm	C21-H32-Cl-N3-O4 . Cl-H . H2-O
	Molgewicht	480.4257
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ Cl ₂ N ₃ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Revexepriidhydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L70)
	2. Bezeichnung	4-Amino-5-chlor- <i>N</i> -{[(3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-3-hydroxy-1-(3-methoxypropyl)piperidin-4-yl]methyl}-2,2-dimethyl-2,3-dihydro-1-benzofuran-7-carboxamid-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #36802		
	Chemical Abstract Service Nr.	936500-94-6

Molgewicht	523.945
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ ClFN ₅ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Elinogrel
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	5-Chlor- <i>N</i> -([4-[6-fluor-7-(methylamino)-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-3-yl]phenyl]carbamoyl)thiophen-2-sulfonamid
ASK #36803	
Chemical Abstract Service Nr.	936501-01-8
Formelstamm	(C20-H14-Cl-F-N5-O5-S2) ⁻ K ⁺
Molgewicht	562.0354
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₄ ClFKN ₅ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Elinogrel-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	5-Chlor- <i>N</i> -{[4-(6-fluor-7-methylamino-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrochinazolin-3-yl)phenyl]carbamoyl}thiophen-2-sulfonamid-Kaliumsalz (1:1)
ASK #36804	
Chemical Abstract Service Nr.	923604-59-5
Formelstamm	(C38-H46-N5-O7-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	749.9391
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₇ N ₅ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Simeprevir
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; EUTCT; JAN; KEGG.D10081; ChemIDplus; ICTRP; USAN; PubChem; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>aR</i> ,10 <i>Z</i> ,11 <i>aS</i> ,12 <i>aR</i> ,14 <i>aR</i>)- <i>N</i> -(Cyclopropansulfonyl)-2-([7-methoxy-8-methyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]chinolin-4-yl]oxy)-5-methyl-4,14-dioxo-2,3,3 <i>a</i> ,4,5,6,7,8,9,11 <i>a</i> ,12,13,14,14 <i>a</i> -tetradecahydro-1 <i>H</i> -indolizino[1,2- <i>b</i>]pyridin-5(1 <i>H</i>)-thiophen-2-ylidene- <i>yl</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36805	
Chemical Abstract Service Nr.	1241946-89-3
Formelstamm	(C38-H46-N5-O7-S2) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	771.9209
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₆ N ₅ NaO ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Simeprevir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>aR</i> ,10 <i>Z</i> ,11 <i>aS</i> ,12 <i>aR</i> ,14 <i>aR</i>)- <i>N</i> -(Cyclopropansulfonyl)-2-([7-methoxy-8-methyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]chinolin-4-yl]oxy)-5-methyl-4,14-dioxo-2,3,3 <i>a</i> ,4,5,6,7,8,9,11 <i>a</i> ,12,13,14,14 <i>a</i> -tetradecahydro-1 <i>H</i> -indolizino[1,2- <i>b</i>]pyridin-5(1 <i>H</i>)-thiophen-2-ylidene- <i>yl</i> (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** (1R,4R,6S,7Z,15R,17R)-N-(Cyclopropansulfonyl)-17-{7-methoxy-8-methyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]chinolin-4-yloxy}-13-methyl-2,14-dioxo-3,13-diazatricyclo[13.3.0.0(4,6)]octadec-7-en-4-carboxylat

ASK #36808

Chemical Abstract Service Nr. 252845-37-7**Molgewicht** 1123.304**Bruttoformel** C₆₀H₇₄N₁₂O₁₀**Vorzugsbezeichnung** Veldoretid**International Nonproprietary Name** INN.L79**2. Bezeichnung** 2-[(3S,6S,9S,12R,15S,18S)-9-(4-Aminobutyl)-3,18-dibenzyl-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-12,15-bis[(1H-indol-3-yl)methyl]-2,5,8,11,14,17,20,25-octoxo-1,4,7,10,13,16,19,24-octazacyclooctacosan-1-yl]acetat**Zitat Bezeichnung 2** ChemSpider

ASK #36810

Chemical Abstract Service Nr. 487-79-6**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 4071-38-9; 46398-96-3**Formelstamm** (C₁₀H₁₃N₄O₄)⁻ 2H⁺**Molgewicht** 213.2304**Bruttoformel** C₁₀H₁₅NO₄**Vorzugsbezeichnung** Kainsäure**International Nonproprietary Name** INN.L5**Zitat Bezeichnung 1** USMI13**2. Bezeichnung** (2S,3S,4S)-3-Carboxymethyl-4-(prop-1-en-2-yl)pyrrolidin-2-carbonsäure**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** [(2S,3S,4S)-2-Carboxy-4-isopropenyl-3-pyrrolidinyl]essigsäure

ASK #36811

Chemical Abstract Service Nr. 536745-02-5**Formelstamm** (C₁₀H₁₃N₄O₄)⁻ 2H⁺**Molgewicht** 213.2304**Bruttoformel** C₁₀H₁₅NO₄**Vorzugsbezeichnung** (+)-Kainsäure**International Nonproprietary Name** (INN.L5)**2. Bezeichnung** (2R,3R,4R)-3-Carboxymethyl-4-(prop-1-en-2-yl)pyrrolidin-2-carbonsäure**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** [(2R,3R,4R)-2-Carboxy-4-isopropenyl-3-pyrrolidinyl]essigsäure

ASK #36812

Chemical Abstract Service Nr. 73209-05-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 132341-35-6
Formelstamm (C₁₀-H₁₃-N-O₄)⁻ 2H⁺
Molgewicht 213.2304
Bruttoformel C₁₀H₁₅NO₄
Vorzugsbezeichnung (±)-Kainsäure
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*R*,4*R*)-3-Carboxymethyl-4-(prop-1-en-2-yl)pyrrolidin-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *rac*-[(2*R*,3*R*,4*R*)-2-Carboxy-4-isopropenyl-3-pyrrolidiny]essigsäure

ASK #36818

Chemical Abstract Service Nr. 31610-87-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 47189-47-9; 66027-66-5
Formelstamm (C₁₈-H₂₆-N-O₃)⁺
Molgewicht 304.4039
Bruttoformel C₁₈H₂₆NO₃
2. Bezeichnung 3 -[(2*RS*)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropanium
3. Bezeichnung Methylatropinium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1*R*,3*r*,5*S*)-3-[(*RS*)-3-Hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]octan

ASK #36819

Chemical Abstract Service Nr. 10182-84-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 103908-40-3; 108951-74-2; 135431-10-6; 150214-67-8; 220195-34-6; 223105-95-1; 23625-82-3; 54797-97-6; 81995-26-8; 91290-86-7
Formelstamm [(C₆H₅)₂]⁺
Molgewicht 281.1123
Bruttoformel C₁₂H₁₀I
2. Bezeichnung Diphenyliodanium-kation
3. Bezeichnung Diphenyliodanium
Zitat Bezeichnung 3 IUPAC2005

ASK #36820

Chemical Abstract Service Nr. 16919-18-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 145425-92-9; 153334-76-0; 156644-39-2; 243458-68-6; 366821-59-2; 62796-00-3; 856583-90-9; 878792-95-1; 898264-67-0; 934691-99-3
Formelstamm [P-F₆]⁻
Molgewicht 144.9642
Bruttoformel F₆P
2. Bezeichnung Hexafluorophosphat-anion
3. Bezeichnung Hexafluorophosphat

ASK #36821

Chemical Abstract Service Nr. 25317-10-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 30255-43-7; 83006-56-8
Formelstamm (C27-H25-N2-O7-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 554.6345
Bruttoformel C₂₇H₂₆N₂O₇S₂
2. Bezeichnung 4-[[4-(Dimethylamino)phenyl][4-(dimethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]-3-hydroxy-7-sulfonaphthalin-2-sulfonat

ASK #36822

Chemical Abstract Service Nr. 17895-72-6
Formelstamm (C30-H40-P)⁺
Molgewicht 431.6124
Bruttoformel C₃₀H₄₀P
2. Bezeichnung Dodecyl(triphenyl)phosphanium

ASK #36823

Chemical Abstract Service Nr. 300-52-7
Formelstamm (C14-H29-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 294.4506
Bruttoformel C₁₄H₃₀O₄S
Vorzugsbezeichnung Tetradecylhydrogensulfat '
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung (7-Ethyl-2-methylundecan-4-yl)hydrogensulfat

ASK #36824

Chemical Abstract Service Nr. 116-95-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 856565-99-6
Formelstamm (C27-H31-N2-O6-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 544.6828
Bruttoformel C₂₇H₃₂N₂O₆S₂
2. Bezeichnung 4-[[4-(Diethylamino)phenyl][4-(diethylazaniumyliden)cyclohexa-2,5-dien-1-yliden]methyl]benzol-1,3-disulfonat

ASK #36826

Chemical Abstract Service Nr. 10309-95-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 859745-72-5
Formelstamm (C23-H25-N2)⁺
Molgewicht 329.458
Bruttoformel C₂₃H₂₅N₂
2. Bezeichnung 4-[[4-(Dimethylamino)phenyl](phenyl)methyliden]-*N,N*-dimethylcyclohexa-2,5-dien-1-iminium

ASK #36827

Chemical Abstract Service Nr. 57-95-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1370-17-8; 30519-12-1; 31498-75-6; 3671-75-8; 548-18-5

Formelstamm (C37-H41-N2-O6)+
Molgewicht 609.7312
Bruttoformel C₃₇H₄₁N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Tubocurarin
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung 7',12'-Dihydroxy-6,6'-dimethoxy-2,2',2'-trimethyltubocuraran-2'-ium

ASK #36828

Chemical Abstract Service Nr. 50762-77-1
Formelstamm (C12-H4-O16-S4-Sb)5⁻
Molgewicht 654.1706
Bruttoformel C₁₂H₄O₁₆S₄Sb
2. Bezeichnung (T-4)-Bis[4,5-di(hydroxy- O)benzol-1,3-disulfonato(4-)]antimonat(5-)

ASK #36830

Chemical Abstract Service Nr. 574-42-5
Molgewicht 350.4523
Bruttoformel C₂₆H₂₂O
2. Bezeichnung 1,1',1'',1'''-[Oxybis(methanylyliden)]tetrabenzol

ASK #36832

Chemical Abstract Service Nr. 4921-49-7
Molgewicht 228.6357
Bruttoformel C₈H₉ClN₄O₂
2. Bezeichnung 8-Chlor-1,3,7-trimethyl-3,7-dihydro-1*H*-purin-2,6-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 8-chlorocaffeine

ASK #36833

Chemical Abstract Service Nr. 2212-35-3
Molgewicht 312.4491
Bruttoformel C₂₀H₂₈N₂O
2. Bezeichnung *N*-[2-(Diphenylmethoxy)ethyl]-*N,N,N*-trimethylethan-1,2-diamin

ASK #36835

Formelstamm (C11-H12-N4-O6-S)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 330.3171
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₄O₆S
2. Bezeichnung 2-(((1*Z*)-1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyliden)aminoxy)-2-methylpropansäure

ASK #36836

Molgewicht 560.6027
Bruttoformel C₂₃H₂₄N₆O₇S₂
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-((2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[(1-methoxy-2-methyl-1-oxopropan-2-yloxy)imino]acetamido)-8-oxo-3-[(pyridin-1-ium-1-yl)methyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #36837

Molgewicht 527.5712

Bruttoformel C₂₀H₂₅N₅O₈S₂

2. Bezeichnung {(1*RS*)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}{(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1*RS*)-1-[[[(1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl (6*R*,7*R*)-7-[[[(2*Z*)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #36839

Chemical

Abstract 339528-86-8

Service Nr.

Molgewicht 557.5972

Bruttoformel C₂₁H₂₇N₅O₉S₂

2. Bezeichnung {(1*RS*)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}{(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym delta-2-Cefpodoxime proxetil; (1*RS*)-1-[[[(1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl (6*R*,7*R*)-7-[[[(2*Z*)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-3-(methoxymethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-3-en-2-carboxylat

ASK #36840

Molgewicht 557.5972

Bruttoformel C₂₁H₂₇N₅O₉S₂

2. Bezeichnung {(1*RS*)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}{(6*R*,7*R*)-7-[(2*E*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym anti-Cefpodoximproxetil; (1*RS*)-1-[[[(1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl (6*R*,7*R*)-7-[[[(2*E*)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-3-(methoxymethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #36841

Chemical

Abstract Service 217803-89-9
Nr.

Molgewicht 585.6073

Bruttoformel C₂₂H₂₇N₅O₁₀S₂

2. Bezeichnung {(1*RS*)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}{(6*R*,7*R*)-3-[(acetyloxy)methyl]-7-[(2*Z*)-2-(2-amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1*RS*)-1-[[[(1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl (6*R*,7*R*)-3-(acetoxymethyl)-7-[[[(2*Z*)-2-(2-aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #36842

Chemical

Abstract 96680-30-7

Service Nr.

Molgewicht 585.6073

Bruttoformel C₂₂H₂₇N₅O₁₀S₂

2. Bezeichnung {(1*RS*)-1-[(Propan-2-yloxy)carbonyloxy]ethyl}{(6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-formamido-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-Formylcefepodoximproxetil

ASK #36843

Chemical

Abstract 947692-15-1

Service Nr.

Molgewicht 599.6339

Bruttoformel C₂₃H₂₉N₅O₁₀S₂

2. Bezeichnung $\{(1RS)-1-[(\text{Propan-2-yloxy})\text{carbonyloxy}]\text{ethyl}\}\{(6R,7R)-7-[(2Z)-2-(2\text{-acetamido-1,3-thiazol-4-yl})-2-(\text{methoxyimino})\text{acetamido}]-3\text{-methoxymethyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat}\}$

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym N-acetyl-Cefpodoximproxetil; (1RS)-1-[[[(1-Methylethoxy)carbonyl]oxy]ethyl (6R,7R)-7-[[[(2Z)-2-(2-acetylamino)thiazol-4-yl]-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-3-(methoxymethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #36844

Chemical

Abstract 947692-16-2

Service Nr.

Molgewicht 1115.1944

Bruttoformel C₄₂H₅₄N₁₀O₁₈S₄

2. Bezeichnung $\{(1RS)-1-[(\text{Propan-2-yloxy})\text{carbonyloxy}]\text{ethyl}\}\{(6R,7R)-7-[(2Z)-2-(2-[(2R)-2-[(2Z)-2-(2\text{-amino-1,3-thiazol-4-yl})-2-(\text{methoxyimino})\text{acetamido}]-2-[(2R)-5\text{-methoxymethyl-4-}\{(1RS/SR)-1-[(\text{propan-2-yloxy})\text{carbonyloxy}]\text{ethyl})\text{-2-carboxylat}\}\}\}\}$

ASK #36845

Chemical Abstract Service Nr. 1217-67-0

Formelstamm (C₁₂-H₁₁-Cl₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 291.1273

Bruttoformel C₁₂H₁₂Cl₂O₄

2. Bezeichnung 2-(4-Butanoyl-2,3-dichlorphenoxy)essigsäure

ASK #36846

Chemical Abstract Service Nr. 27929-18-6

Formelstamm (C₁₃-H₁₂-Cl₃-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 339.5989

Bruttoformel C₁₃H₁₃Cl₃O₄

2. Bezeichnung 2-[2,3-Dichlor-4-[2-(chlormethyl)butanoyl]phenoxy]essigsäure

ASK #36847

Chemical Abstract Service Nr. 25355-92-4

Formelstamm (C₂₆-H₂₂-Cl₄-O₈)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 606.276

Bruttoformel C₂₆H₂₄Cl₄O₈

2. Bezeichnung 2-(4-[2-[4-(Carboxymethoxy)-2,3-dichlorbenzoyl]-2,5-diethyl-3,4-dihydro-2H-pyran-6-yl]-2,3-dichlorphenoxy)essigsäure

ASK #36848

Chemical Abstract Service Nr. 95399-71-6

Formelstamm (C23-H32-N-O5-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 435.4935

Bruttoformel C₂₃H₃₄NO₅P

Vorzugsbezeichnung Fosinoprilat

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung (2S,4S)-4-Cyclohexyl-1-{2-[(hydroxy)(4-phenylbutyl)phosphoryl]acetyl}pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36850

Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺

Molgewicht 563.6625

Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2R,4R)-4-Cyclohexyl-1-(2-[(R)-[(1S)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl]acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36851

Chemical Abstract Service Nr. 128947-98-8

Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺

Molgewicht 563.6625

Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2S,4S)-4-Cyclohexyl-1-(2-[(R)-[(1R)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl]acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36852

Chemical Abstract Service Nr. 474519-31-8

Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺

Molgewicht 563.6625

Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2S,4S)-4-Cyclohexyl-1-(2-[(S)-[(1S)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl]acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36853

Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺

Molgewicht 563.6625

Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2S,4R)-4-Cyclohexyl-1-(2-[(R)-[(1S)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl]acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36854

Chemical Abstract Service Nr. 474519-30-7

Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺

Molgewicht 563.6625

Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2S,4S)-4-Cyclohexyl-1-(2-[(S)-[(1R)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl]acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36855

Formelstamm (C30-H45-N-O7-P)⁻ H⁺

Molgewicht 563.6625

Bruttoformel C₃₀H₄₆NO₇P

2. Bezeichnung (2*R*,4*S*)-4-Cyclohexyl-1-(2-((*R*)-[(1*S*)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl)acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36856

Chemical Abstract Service Nr. 128887-22-9

Formelstamm (C30-H39-N-O7-P)⁻ H⁺

Molgewicht 557.6149

Bruttoformel C₃₀H₄₀NO₇P

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-1-(2-((*R*)-[(1*S*)-2-Methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl)acetyl)-4-phenylpyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36857

Formelstamm (C29-H43-N-O7-P)⁻ H⁺

Molgewicht 549.6359

Bruttoformel C₂₉H₄₄NO₇P

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-4-Cyclohexyl-1-(2-((*R*)-(4-phenylbutyl)[(1*S*)-1-(propanoyloxy)propoxy]phosphoryl)acetyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36858

Chemical Abstract Service Nr. 128948-00-5

Formelstamm (C19-H28-O6-P)⁻ H⁺

Molgewicht 384.4037

Bruttoformel C₁₉H₂₉O₆P

2. Bezeichnung 2-((*R*)-[(1*S*)-2-Methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl)essigsäure

ASK #36859

Chemical Abstract Service Nr. 128948-01-6

Formelstamm (C19-H28-O6-P)⁻ H⁺

Molgewicht 384.4037

Bruttoformel C₁₉H₂₉O₆P

2. Bezeichnung 2-((*S*)-[(1*R*)-2-Methyl-1-(propanoyloxy)propoxy](4-phenylbutyl)phosphoryl)essigsäure

ASK #36860

Chemical Abstract Service Nr. 103201-78-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 120273-34-9

Formelstamm (C11-H18-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 197.2741

Bruttoformel C₁₁H₁₉NO₂

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-4-Cyclohexylpyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36862

Formelstamm (C16-H26-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 281.3905

Bruttoformel C₁₆H₂₇NO₃

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-4-Cyclohexyl-1-(2,2-dimethylpropanoyl)pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36863

Chemical Abstract Service Nr. 128887-23-0

Formelstamm (C₄₁-H₆₂-N₂-O₈-P)⁻ H⁺

Molgewicht 742.9213

Bruttoformel C₄₁H₆₃N₂O₈P

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*)-4-Cyclohexyl-1-[[[(2*S*,4*S*)-4-cyclohexyl-1-(2-{{(*R*)-[(1*S*)-2-methyl-1-(propanoyloxy)propoxy]}(4-phenylbutyl)phosphoryl)acetyl)pyrrolidin-2-yl]carbonyl]pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #36864

Chemical Abstract Service Nr. 116-17-6

Molgewicht 208.235

Bruttoformel C₉H₂₁O₃P

2. Bezeichnung Tris(propan-2-yl)phosphit

ASK #36865

Chemical Abstract Service Nr. 1660-95-3

Molgewicht 344.3212

Bruttoformel C₁₃H₃₀O₆P₂

2. Bezeichnung Tetra-*O*-(propan-2-yl)-*P,P*-methylenbisphosphonat

ASK #36866

2. Bezeichnung Poly{(prop-2-enamid)-*co*-[2-methyl-2-(prop-2-enamido)propan-1-sulfonsäure]}

ASK #36867

2. Bezeichnung Poly[prop-2-enamid-*co*-natrium-2-methyl-2-(prop-2-enamido)propan-1-sulfonat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Acrylamid-Natrium-N-Acryloyl-2,2-dimethyltaurat-Copolymer; Poly(acrylamid-*co*-natrium-2-acrylamido-2-methylpropan-1-sulfonat); Poly(acrylamid-*co*-natrium-2-acrylamido-2,2-dimethyltaurin)

ASK #36868

Molgewicht 330.4462

Bruttoformel C₁₄H₂₆N₄O₃S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(*tert*-Butylamino)-2-[[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]methyl]propan-1-ol

ASK #36869

Chemical Abstract Service Nr. 610271-56-2

Molgewicht 485.6239

Bruttoformel C₁₉H₃₁N₇O₄S₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N-tert*-Butyl-2,3-bis[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-1-amin

ASK #36870

Chemical Abstract Service Nr. 30165-97-0

Molgewicht 187.2196

Bruttoformel C₆H₉N₃O₂S

2. Bezeichnung 4-(Morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-ol und 4-(Morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3(2*H*)-on, Tautomerengemisch

3. Bezeichnung 4-(Morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-ol

ASK #36871

Formelstamm (C₁₇-H₂₅-N₄-O₆-S)⁻ H⁺

Molgewicht 414.4765

Bruttoformel C₁₇H₂₆N₄O₆S

2. Bezeichnung {(2*R*)-1-(*tert*-Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-yl}[hydrogen-(2*Z*)-but-2-endioat]

ASK #36872

Chemical Abstract Service Nr. 30165-96-9

Molgewicht 205.6652

Bruttoformel C₆H₈ClN₃OS

2. Bezeichnung 4-(4-Chlor-1,2,5-thiadiazol-3-yl)morpholin

ASK #36879

Chemical Abstract Service Nr. 537034-22-3

Molgewicht 682.5243

Bruttoformel C₃₁H₃₅Cl₂F₆N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Burapitant

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2-(1-{2-[(2*R*)-4-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]acetyl}-2-(3,4-dichlorphenyl)morpholin-2-yl]ethyl}piperidin-4-yl)-2-methylpropanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36880

Formelstamm C31-H35-Cl2-F6-N3-O3 . C4-H4-O4

Molgewicht 798.5965

Bruttoformel C₃₅H₃₉Cl₂F₆N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Burapitantfumarat

International Nonproprietary Name (INN.L63)

2. Bezeichnung 2-(1-{2-[(2*R*)-4-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]acetyl}-2-(3,4-dichlorphenyl)morpholin-2-yl]ethyl}piperidin-4-yl)-2-methylpropanamid-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #36881

Chemical Abstract Service Nr. 299427-88-6

Formelstamm C31-H35-Cl2-F6-N3-O3 . Cl-H

Molgewicht 718.9853

Bruttoformel C₃₁H₃₆Cl₃F₆N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Burapitanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L63)

2. Bezeichnung 2-(1-{2-[(2*R*)-4-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]acetyl}-2-(3,4-dichlorphenyl)morpholin-2-yl]ethyl}piperidin-4-yl)-2-methylpropanamid-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #36882

Chemical Abstract Service Nr. 848942-61-0

Molgewicht 473.9277

Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClFN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sapitinib
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; PubChem; EUCTR; ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung	2-(4-{{[4-(3-Chlor-2-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]oxy}piperidin-1-yl)-N-methylacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[4-{{[4-{{[3-Chlor-2-fluorphenyl]amino}-7-methoxychinazolin-6-yl]oxy}piperidin-1-yl]-N-methylacetamid
ASK #36883	
Chemical Abstract Service Nr.	1196531-39-1
Formelstamm	C23-H25-Cl-F-N5-O3 . 2(C4-H4-O4)
Molgewicht	706.072
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₃ ClFN ₅ O ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Sapitinibdifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	2-(4-{{[4-(3-Chlor-2-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]oxy}piperidin-1-yl)-N-methylacetamid-[(2E)-but-2-endioat] (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[4-[4-(3-Chlor-2-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yloxy]piperidin-1-yl]-N-methylacetamid-fumarat (1:2)
ASK #36884	
Chemical Abstract Service Nr.	508233-74-7
Molgewicht	298.4457
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Vortioxetin
International Nonproprietary Name	INN.L68
2. Bezeichnung	1-{2-[(2,4-Dimethylphenyl)sulfanyl]phenyl}piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-[(2,4-Dimethylphenyl)thio]phenyl]piperazin; 1-[2-(2,4-Dimethylphenylsulfanyl)phenyl]piperazin
ASK #36885	
Chemical Abstract Service Nr.	960203-27-4
Formelstamm	C18-H22-N2-S . Br-H
Molgewicht	379.3576
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ BrN ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Vortioxetinhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	1-{2-[(2,4-Dimethylphenyl)sulfanyl]phenyl}piperazin-hydrobromid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[2-(2,4-Dimethylphenylsulfanyl)phenyl]piperazin-hydrobromid; 1-[2-[(2,4-Dimethylphenyl)thio]phenyl]piperazin-hydrobromid (1:1);
1-[2-[(2,4-Dimethylphenyl)sulfanyl]phenyl]piperazin-monohydrobromid

ASK #36886

Chemical Abstract Service Nr. 497156-60-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1039726-86-7

Molgewicht 2638.9364

Bruttoformel C₁₁₇H₁₈₁N₃₄O₃₂PS

Vorzugsbezeichnung Forigerimod

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung L-Arginyl-L-isoleucyl-L-histidyl-L-methionyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-lysyl-L-arginyl-3-O-phosphono-L-serylglycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-arginylglycyl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-

ASK #36887

Chemical Abstract Service Nr. 1160237-55-7

Formelstamm C117-H181-N34-O32-P-S . x(C2-H4-O2)

Molgewicht 2560

Vorzugsbezeichnung Forigerimodacetat

International Nonproprietary Name (INN.L66)

2. Bezeichnung N-{2-(L-Arginyl-L-isoleucyl-L-histidyl-L-methionyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-lysyl-L-arginyl)-3-[(phosphonoxy)propanoyl]}glycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-arginylglycyl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L-

ASK #36888

Chemical Abstract Service Nr. 649735-63-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 924262-84-0

Molgewicht 441.4555

Bruttoformel C₂₂H₂₄FN₅O₄

Vorzugsbezeichnung Brivanibalaninat

International Nonproprietary Name INN.L59

2. Bezeichnung {(2*R*)-1-[4-(4-Fluor-2-methyl-1*H*-indol-5-yloxy)-5-methylpyrrolo[2,1-*f*][1,2,4]triazin-6-yloxy]propan-2-yl}-L-alaninat

ASK #36889

Chemical Abstract Service Nr. 782500-75-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1393856-21-7

Molgewicht 72970.4029

Bruttoformel C₃₂₃₂H₅₀₃₂N₈₆₄O₉₇₉S₄₁

Vorzugsbezeichnung Albiglutid

**International
Nonproprietary Name** INN.L59

2. Bezeichnung HEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFWLWKGR HEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFWLWKGR DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQCCPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESAE NCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYGEMADC CAKQEPERNE CFLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMCTAFHDN EETFLKLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTECCQ AADKAACLLP KLDELDRDEG ASSAKQLK ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPAEFAE VSKLVTDLTK VHTECCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLKECCE KPILLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC CAAADPHECY AKVFDEFKPL VEPPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKCKH PEAKRMPCAE DYLSVVLNQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADICTLSEKE RQIKKQATLV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAFVEKCK ADDKETCF AE EGKLVAAASQ AALGL,
113,122:135,151:150,161:184,229:228,237:260,306:305,313:325,339:338,349:376,421:420,429:452,498:497,508:521,537:536,547:574,619:618,627-Heptadecakis(disulfid)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym HEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFWLWKGR HEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFWLWKGR DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQCCPFEDHV KLVNEVTEFA KTC(113S-->122S)VADESAE NC(122S-->113S)DKSLHTLF GDKLC(135S-->151S)TVATL RETYGEMADC(150S-->161S) C(151S-->135S)AKQEPERNE C(161S-->150S)FLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMC(184S-->229S)TAFHDN EETFLKLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTEC(228S-->237S)C(229S-->184S)Q AADKAAC(237S-->228S)LLP KLDELDRDEG ASSAKQLK(260S-->306S) ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPAEFAE VSKLVTDLTK VHTEC(305S-->313S)C(306S-->260S)HGDL LEC(313S-->305S)ADDRADL AKYIC(325S-->339S)ENQDS ISSKLKEC(338S-->349S)C(339S-->325S)E KPILLEKSHC(349S-->338S)I AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVC(376S-->421S)KNYA EAKDVLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC(420S-->429S) C(421S-->376S)AAADPHEC(429S-->420S)Y AKVFDEFKPL VEPPQNLIKQ NC(452S-->498S)ELFEQLGE YKFNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKC(497S-->508S)C(498S-->452S)KH PEAKRMPC(508S-->497S)AE DYLSVVLNQL C(521S-->537S)VLHEKTPVS DRVTKC(536S-->547S)C(537S-->521S)TES LVNRRPC(547S-->536S)FSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADIC(574S-->619S)TLSEKE RQIKKQATLV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAFVEKCK(618S-->627S)C(619S-->574S)K ADDKETC(627S-->618S)FAE EGKLVAAASQ AALGL; Bis([Ala(8)>Gly]Glucagon-ähnliches Peptid 1 (human)-(7-36)-Peptid)(1-30,31-60)-Humanserumalbumin (61-585)-Fusionsprotein; ([8-Glycin]Glucagon-ähnliches Peptid 1 (human)-(7-36)-Peptidyl)([8-Glycin]Glucagon-ähnliches Peptid 1 (human)-(7-36)-Peptidyl)(Humanserumalbumin (585 Aminoacyl-Reste))

ASK #36890

Chemical Abstract Service Nr. 249921-19-5

Molgewicht 546.7036

Bruttoformel C₃₁H₄₂N₆O₃

Vorzugsbezeichnung Anamorelin

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2-Amino-N-[(2R)-1-[(3R)-3-benzyl-3-(N,N,N-trimethylhydrazincarboxyl)piperidin-1-yl]-3-(1H-indol-3-yl)-1-oxopropan-2-yl]-2-methylpropanamid

ASK #36891

Chemical Abstract Service Nr. 847353-30-4

Formelstamm (C₁₉H₂₅ClN₆O)⁻ H⁺

Molgewicht 399.8658

Bruttoformel C₁₉H₂₆ClNO₆

Vorzugsbezeichnung Arbaclofenplacarbil

International Nonproprietary Name INN.L59

2. Bezeichnung (3R)-3-(4-Chlorphenyl)-4-[[[(1S)-2-methyl-1-(2-methylpropanoyloxy)propoxycarbonyl]amino]butansäure

ASK #36892

Chemical Abstract Service Nr. 664338-39-0

Molgewicht 392.5322

Bruttoformel C₂₂H₃₆N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Arterolan

International Nonproprietary Name INN.L59

2. Bezeichnung *N*-(2-Amino-2-methylpropyl)-2-[(1"s,4"s)-dispiro[adamantan-2,3'-[1,2,4]trioxolan-5',1"-cyclohexan]-4"-yl]acetamid

ASK #36893

Chemical Abstract Service Nr. 863031-21-4

Molgewicht 568.5336

Bruttoformel C₃₀H₂₄N₄O₈

Vorzugsbezeichnung Azilsartanmedoxomil

International Nonproprietary Name INN.L59

2. Bezeichnung [(5-Methyl-2-oxo-2*H*-1,3-dioxol-4-yl)methyl][(2-ethoxy-1-[[2'-(5-oxo-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-3-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1*H*-benzimidazol-7-carboxylat)

ASK #36894

Chemical Abstract Service Nr. 769169-27-9

Molgewicht 391.7381

Bruttoformel C₉H₈ClF₆NO₃S₂

Vorzugsbezeichnung Begacestat

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 5-Chlor-*N*-[(2*S*)-4,4,4-trifluor-1-hydroxy-3-(trifluormethyl)butan-2-yl]thiophen-2-sulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36895

Chemical Abstract Service Nr. 868540-17-4

Molgewicht 719.9099

Bruttoformel C₄₀H₅₇N₅O₇

Vorzugsbezeichnung Carfilzomib

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (2*S*)-4-Methyl-*N*-[(2*S*)-1-((2*S*)-4-methyl-1-[(2*R*)-2-methyloxiran-2-yl]-1-oxopentan-2-yl)amino)-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]-2-[(2*S*)-2-[2-(morpholin-4-yl)acetamido]-4-phenylbutanamido]pentanamid

ASK #36896

Chemical Abstract Service Nr. 856676-23-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1034151-05-7

Formelstamm (C5-H14-N-O)⁺ . (C17-H14-Cl-O4)⁻

Molgewicht 421.9144

Bruttoformel C₂₂H₂₈ClNO₅

Vorzugsbezeichnung Cholinfenofibrat

International Nonproprietary Name INN.L59

2. Bezeichnung (2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminium){2-[4-(4-chlorbenzoyl)phenoxy]-2-methylpropanoat}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36898

Chemical Abstract Service Nr. 600735-73-7

Bruttoformel C₃₄₂₉₉₇H₄₃₁₂₂₁N₁₃₃₈₀₂O₂₁₁₁₆₇P₃₅₃₀₇

Vorzugsbezeichnung Contusugen ladenovec

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Rekombinanter, replikationsunfähiger Adenovirus-Typ-5-Vektor (Gen E1 entfernt, Gen E3 teilweise entfernt) mit eingefügtem Wildtyp-Tumorsuppressor-Gen p53 und Cytomegalovirus-Promotor [35308 Basen]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ad5-p53; DNA (Ad5CMV-p53); Ad5CMV-p53; Ad 5CMV-p53; Ad-p53

ASK #36899

Chemical Abstract Service Nr. 461432-26-8

Molgewicht 408.8726

Bruttoformel C₂₁H₂₅ClO₆

Vorzugsbezeichnung Dapagliflozin

International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT; ChemSpider; GlnAS; ChemIDplus; FDA-SRS; PubChem

2. Bezeichnung (1*S*)-1,5-Anhydro-1-*C*-[4-chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl]-*D*-glucitol

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #36900

Vorzugsbezeichnung Delimotecan

International Nonproprietary Name INN.L59

2. Bezeichnung Poly[[2-*O*-(carboxymethyl)-*D*-glucopyranosyl-(1 6)]-*co*-[2-*O*-{15-[(4*S*)-4,11-diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-9-yloxy]-2,5,8,11-tetraoxo-3,6,

ASK #36901

Chemical Abstract Service Nr. 187852-63-7

Vorzugsbezeichnung Delimotecan-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung Poly[[2-*O*-(carboxymethyl)-*D*-glucopyranosyl-(1 6)]-*co*-[2-*O*-{15-[(4*S*)-4,11-diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-9-yloxy]-2,5,8,11-tetraoxo-3,6,11-tetraoxo-3,6,11-tetraoxo-3,6,11-tetraoxo-3,6,11-tetraoxo-Natriumsalz]

ASK #36902

Chemical Abstract Service Nr. 405169-16-6

1027263-12-2; 804551-71-1

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

Molgewicht	392.4294
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ FN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Dovitinib
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	(USAN); EUCTR; Pharmavista; MeSH; PubChem; USNCT; EUTCT; ChemIDplus; ChemSpider; USEPA-ACToR; CAS; NCI.Thesaurus; (JAN); ICTRP
2. Bezeichnung	4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methylpiperazin-1-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methyl-1-piperazinyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]-2(1 <i>H</i>)-chinolinon; 4-Amino-5-fluor-3-[6-(4-methylpiperazin-1-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on; (3 <i>Z</i>)-4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methyl-1-piperazinyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-yliden]-2(3 <i>H</i>)-chinolinon; (3 <i>E</i>)-4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methyl-1-piperazinyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-yliden]-2(3 <i>H</i>)-chinolinon; 4-Amino-5-fluor-3-[6-(4-methylpiperazin-1-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]-1 <i>H</i> -chinolin-2-on

ASK #36903

Chemical Abstract Service Nr.	104121-92-8
Molgewicht	490.715
Bruttoformel	C ₃₀ H ₅₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Eldecalcitol
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>Z</i> ,7 <i>E</i>)-2-(3-Hydroxypropoxy)-9,10-seccholesta-5,7,10(19)-trien-1,3,25-triol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36904

Chemical Abstract Service Nr.	697761-98-1
Formelstamm	(C ₂₃ H ₂₂ ClFNO ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	447.8838
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClFNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Elvitegravir
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	6-[(3-Chlor-2-fluorphenyl)methyl]-1-[(2 <i>S</i>)-1-hydroxy-3-methylbutan-2-yl]-7-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36905

Chemical Abstract Service Nr.	227318-71-0
Molgewicht	241.2917
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₅ N ₅

Vorzugsbezeichnung	Epetirimod
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1-(2-Methylpropyl)-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>][1,5]naphthyridin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36906

Chemical Abstract Service Nr.	879555-13-2
Bruttoformel	C ₈₀₉ H ₁₃₀₁ N ₂₂₉ O ₂₄₀ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Epoetin kappa
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTCG(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGGQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA C(161S 7S)RTGD (glycosyliert)

ASK #36907

Chemical Abstract Service Nr.	871576-03-3
Formelstamm	(C27-H37-B-N3-O8) ⁻ H ⁺
Molgewicht	525.4016
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ BN ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Flovagatran
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>R</i>)-2-[(Benzyloxycarbonyl)amino]-3-phenylpropanoyl]pyrrolidin-2-carboxamido]-4-methoxybutylboronsäure

ASK #36908

Chemical Abstract Service Nr.	1043556-46-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	89957-37-9
Formelstamm	2(C2220-H3442-N595-O679-S15) . 2(C1028-H1606-N275-O333-S6)
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₉₆ H ₁₀₀₉₆ N ₁₇₄₀ O ₂₀₂₄ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Gantenerumab
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGt/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[A]QVELVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA INASGTRTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARGK GNTHKPYGYV RYFDVWQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPSL SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSC(A229S B215S)D KTHTC(A235S C235S)PPC(A238S C238S)PA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSINKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [B]DIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGVP ARFSGSGSGT DFTLTISSE

PEDFATYYCL QIYNMPITFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ
GLSSPVTKSF NRGEC(B215S A229S) [C]QVELVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA INASGTRTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED
TAVYYCARGK GNTHKPYGYV RYFDVWVGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSVGHVTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPPSS SLGTQTYICN
VNHKPSNTKV DKKVEPKSC(C229S D215S)D KTHTC(C235S A235S)PPC(C238S A238S)PA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG
VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDS
GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [D]DIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGVP ARFSGSGSGT
DFTLTISSLE PEDFATYYCL QIYNMPITFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH
KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC(D215S C229S) (glycosyliert an N A52, N C52)

ASK #36909

Chemical Abstract Service Nr. 229305-39-9
Formelstamm (C16-H17-N3-O5)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 333.3392
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Golotimod
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung D- -Glutamyl-L-tryptophan
Zitat Bezeichnung 2 CAS; USAN.CN1; INN.CN; eINN.CN

ASK #36910

Chemical Abstract Service Nr. 680188-33-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 872357-57-8
Formelstamm 2(C2278-H3376-N575-O688-S16) . 2(C1054-H1647-N284-O347-S7)
Molgewicht 148822.3286
Bruttoformel C₆₆₆₄H₁₀₀₄₆N₁₇₁₈O₂₀₇₀S₄₆
Vorzugsbezeichnung Ibalizumab
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [A]QVQLQSGPE VVKPGASVKM SC(22S 96S)KASGYTFT SYVIHWVRQK PGQGLDWIGY INPYNDGTDY DEKFKGKATL TSDTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)AREK DNYATGAWFA YWGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPC(A136S B219S)SRST SESTAALGC(149S 205S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTVPSSSLGT KTYTC(205S 149S)NVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPC(A228S C228S)PS C(A231S C231S)PAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVDVVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVS NKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KLSLSLGGK [B]DIVMTQSPDS LAVSLGERVT MNC(23S 94S)KSSQSL YSTNQKNYLA WYQQKPGQSP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SSGTDFTLT ISSVQAEDVA VYYC(94S 23S)QQYYSY RTFGGGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(B219S A136S) [C]QVQLQSGPE VVKPGASVKM SC(22S 96S)KASGYTFT SYVIHWVRQK PGQGLDWIGY INPYNDGTDY DEKFKGKATL TSDTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)AREK DNYATGAWFA YWGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPC(C136S D219S)SRST SESTAALGC(149S 205S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTVPSSSLGT KTYTC(205S 149S)NVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPC(C228S A228S)PS C(C231S A231S)PAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVDVVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVS NKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KLSLSLGGK [D]DIVMTQSPDS LAVSLGERVT MNC(23S 94S)KSSQSL YSTNQKNYLA WYQQKPGQSP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SSGTDFTLT ISSVQAEDVA VYYC(94S 23S)QQYYSY RTFGGGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(D219S C136S)

ASK #36911

Chemical Abstract Service Nr. 103129-82-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1245537-06-7; 150566-70-4
Molgewicht 408.8759
Bruttoformel C₂₀H₂₅ClN₂O₅
Vorzugsbezeichnung Levamlodipin
International Nonproprietary Name INN.L59
2. Bezeichnung (3-Ethyl)(5-methyl){(4S)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorphenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat}
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36912

Chemical Abstract Service Nr. 58569-55-4
Formelstamm (C₂₇-H₃₄-N₅-O₇-S)⁻ H⁺
Molgewicht 573.6611
Bruttoformel C₂₇H₃₅N₅O₇S
Vorzugsbezeichnung Metenkefalin
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung L-Tyrosylglycylglycyl-L-phenylalanyl-L-methionin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36913

Chemical Abstract Service Nr. 62253-63-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 113979-97-8; 130031-36-6; 150498-18-3; 97380-51-3
Molgewicht 6215.9196
Bruttoformel C₂₇₀H₃₉₅N₇₃O₈₃S₇
Vorzugsbezeichnung Nepidermin
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung Asn-Ser-Asp-Ser-Glu-Cys(6S 20S)-Pro-Leu-Ser-His-Asp-Gly-Tyr-Cys(14S 31S)-Leu-His-Asp-Gly-Val-Cys(20S 6S)-Met-Tyr-Ile-Glu-Ala-Leu-Asp-Lys-Tyr-Ala-Cys(31S 14S)-Asn-Cys(33S 42S)-Val-Val
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym rekombinanter epidermaler Wachstumsfaktor vom Menschen

ASK #36914

Chemical Abstract Service Nr. 698387-09-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 736156-77-7
Molgewicht 557.0427

Bruttoformel C₃₀H₂₉ClN₆O₃
Vorzugsbezeichnung Neratinib
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN; MeSH; ChemIDplus; KEGG.D08950; ICTRP; MAR2013
2. Bezeichnung (2E)-N-(4-(3-Chlor-4-[(pyridin-2-yl)methoxy]anilino)-3-cyan-7-ethoxychinolin-6-yl)-4-(dimethylamino)but-2-enamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2E)-N-[4-({3-Chlor-4-[(pyridin-2-yl)methoxy]phenyl)amino)-3-cyan-7-ethoxychinolin-6-yl]-4-(dimethylamino)but-2-enamid

ASK #36915

Chemical Abstract Service Nr. 81485-25-8
Formelstamm (C₂₀H₂₉O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 302.451
Bruttoformel C₂₀H₃₀O₂
Vorzugsbezeichnung Peretinoin
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2E,4E,6E,10E)-3,7,11,15-Tetramethylhexadeca-2,4,6,10,14-pentaensäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36916

Chemical Abstract Service Nr. 459856-18-9
Molgewicht 340.4228
Bruttoformel C₁₈H₂₄N₆O
Vorzugsbezeichnung Pexacerfont
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung N-[(2R)-Butan-2-yl]-8-(6-methoxy-2-methylpyridin-3-yl)-2,7-dimethylpyrazolo[1,5-a][1,3,5]triazin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36917

Chemical Abstract Service Nr. 706779-91-1
Molgewicht 427.5548
Bruttoformel C₂₅H₃₄FN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Pimavanserin
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; MeSH; Pharmavista; ChemIDplus; ROMP2017; USNCT; MAR2017; CAS; GlnAS; PubChem; ATC; ICTRP; (USAN); AdisInsight; ChemSpider; EUTCT
2. Bezeichnung N-[(4-Fluorphenyl)methyl]-N-(1-methylpiperidin-4-yl)-N'-[[4-(2-methylpropoxy)phenyl]methyl]harnstoff
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-(4-Fluorbenzyl)-N'-(4-isobutoxybenzyl)-N-(1-methylpiperidin-4-yl)harnstoff; 1-(4-Fluorbenzyl)-3-(4-isobutoxybenzyl)-1-(1-methylpiperidin-4-yl)harnstoff;
1-(4-Fluorbenzyl)-3-(4-isobutoxybenzyl)-1-(1-methyl-4-piperidinyl)harnstoff; N-(4-Fluorphenylmethyl)-N-(1-methylpiperidin-4-yl)-N'-[4-(2-methylpropyloxy)phenylmethyl]carbamid; Pimvanserin
[häufiger Druckfehler / frequent misprint]; 1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-1-(1-methylpiperidin-4-yl)-3-[[4-(2-methylpropoxy)phenyl]methyl]harnstoff

ASK #36918

Chemical Abstract Service Nr. 172740-14-6
Molgewicht 410.5458
Bruttoformel C₂₆H₃₄O₄
Vorzugsbezeichnung Posaraprost
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[(5Z)-7-[(1R,2S)-2-[(1E,3S)-3-hydroxy-5-phenylpent-1-en-1-yl]-5-oxocyclopent-3-en-1-yl]hept-5-enoat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36919

Chemical Abstract Service Nr. 74847-35-1
Molgewicht 518.0497
Bruttoformel C₂₉H₃₂ClN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Pyronaridin
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 ROMP2017; Pharmavista; ATC-DE
2. Bezeichnung 4-[(7-Chlor-2-methoxybenzo[b][1,5]naphthyridin-10-yl)amino]-2,6-bis[(pyrrolidin-1-yl)methyl]phenol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-methoxy-7-chloro-10-[3',5'-bis(pyrrolidin-1-ylmethyl)-4'-hydroxyphenylamino]benzo[b]-1,5-naphthyridine [correction: original pyrrolin- changed to pyrrolidin-]; Malaridin;
7-Chlor-2-methoxy-10-[3,5-bis(pyrrolidinomethyl)-4-hydroxyanilino]benzo[b]-1,5-naphthyridin; 10-[3,5-Bis(pyrrolidinomethyl)-4-hydroxyanilino]-7-chlor-2-methoxybenzo[b][1,5]naphthyridin;
4-(7-Chlor-2-methoxybenzo[b][1,5]naphthyridin-10-ylamino)-2,6-bis(pyrrolidinomethyl)phenol; 4-[(7-Chlor-2-methoxypyrido[3,2-b]chinolin-10-yl)amino]-2,6-bis(pyrrolidin-1-ylmethyl)phenol;
4-[(7-Chlor-2-methoxybenzo[b][1,5]naphthyridin-10-yl)amino]-2,6-bis(1-pyrrolidinylmethyl)phenol

ASK #36920

Chemical Abstract Service Nr. 872178-65-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1071966-74-9
Molgewicht 409.9119
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClN₅O
Vorzugsbezeichnung Rabeximod
International Nonproprietary Name INN.L61:Corr.Lat
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 2-(9-Chlor-2,3-dimethyl-6H-indolo[2,3-b]chinoxalin-6-yl)-N-[2-(dimethylamino)ethyl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36921

Chemical Abstract Service Nr.	787548-03-2
Formelstamm	(C22-H23-N6-O8-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	532.4431
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ N ₆ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Regrelor
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	N ⁶ -(N-Ethylcarbamoyl)-2',3'-O-[(1 <i>S</i> ,2 <i>E</i>)-3-phenylprop-2-en-1,1-diyl]-5'-adenylsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36922

Chemical Abstract Service Nr.	552292-08-7
Molgewicht	500.4766
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ F ₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Rolapitant
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i> ,8 <i>S</i>)-8-((1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy)methyl)-8-phenyl-1,7-diazaspiro[4.5]decan-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36923

Chemical Abstract Service Nr.	93265-81-7
Molgewicht	338.0991
Bruttoformel	C ₉ H ₁₁ IN ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ropidoxuridin
International Nonproprietary Name	INN.L59
2. Bezeichnung	1-[(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-4-Hydroxy-5-(hydroxymethyl)oxolan-2-yl]-5-iodpyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on

ASK #36924

Chemical Abstract Service Nr.	861151-12-4
Molgewicht	451.7766
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ Cl ₃ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Rosonabant
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>RS</i>)-5-(4-Chlorphenyl)-1-(2,4-dichlorphenyl)- <i>N</i> -(piperidin-1-yl)-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #36925

Chemical Abstract Service Nr.	162520-00-5
Formelstamm	(C22-H29-O2-S) ⁻ H ⁺

Molgewicht 358.5374
Bruttoformel C₂₂H₃₀O₂S
Vorzugsbezeichnung Salirasib
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 2-[(2E,6E)-3,7,11-Trimethyldodeca-2,6,10-trien-1-yl]sulfanyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36926

Chemical Abstract Service Nr. 898830-54-1
Vorzugsbezeichnung Sitimagen ceradenovec
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 ATC-DE; Pharmavista
2. Bezeichnung Rekombinanter replikationsunfähiger Adenovirus-Typ-5-Vektor ohne die Gene E1 und E3 zur Expression des Thymidinkinase-Gens HSV-tk von Herpes-simplex-Viren
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36929

Chemical Abstract Service Nr. 876387-05-2
Formelstamm 2(C2210-H3401-N596-O673-S16) . 2(C1021-H1568-N273-O338-S7)
Molgewicht 145799.4725
Bruttoformel C₆₄₆₂H₉₉₃₈N₁₇₃₈O₂₀₂₂S₄₆
Vorzugsbezeichnung Teplizumab
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung [A]QVQLVQSGGG VVQPGRSLRL SC(22S 96S)KASGYTFT RYTMHWVRQA PGKGLEWIGY INPSRGYTNY NQKVKDRFTI SRDNSKNTAF LQMDSLRLPED TGVYFC(96S 22S)ARYY DDHYCLDYWG QGTPVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKEPEK SC(A222S B213S)DKTHTC(A228S C228S)PP C(A231S C231S)PAPEAAGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPV VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [B]DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITC(23S 87S)SASSSVS YMNWYQQTPG KAPKRWIYDT SKLASGVPSR FSGSGSGTDY TFISSLQPE DIATYYC(87S 23S)QQW SSNPFTFGQG TKLQITRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(B213S A222S) [C]QVQLVQSGGG VVQPGRSLRL SC(22S 96S)KASGYTFT RYTMHWVRQA PGKGLEWIGY INPSRGYTNY NQKVKDRFTI SRDNSKNTAF LQMDSLRLPED TGVYFC(96S 22S)ARYY DDHYCLDYWG QGTPVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKEPEK SC(C222S D213S)DKTHTC(C228S A228S)PP C(C231S A231S)PAPEAAGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPV VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [D]DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITC(23S 87S)SASSSVS YMNWYQQTPG KAPKRWIYDT SKLASGVPSR FSGSGSGTDY TFISSLQPE DIATYYC(87S 23S)QQW SSNPFTFGQG TKLQITRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(D213S C222S)

ASK #36930

Chemical Abstract Service Nr. 24150-24-1
Molgewicht 358.4712

Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Terameprocol
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1,1'-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2,3-Dimethylbutan-1,4-diy]]bis(3,4-dimethoxybenzol)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36931	
Chemical Abstract Service Nr.	869858-13-9
Formelstamm	C177-H281-N48-O61-S . C1334-H2061-N370-O375-S14
Molgewicht	33800
Bruttoformel	C ₁₅₁₁ H ₂₃₄₂ N ₄₁₈ O ₄₃₆ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Thrombin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[A]TFGSGEADC(A9S B119S)G LRPLFEKSL EDKTERELLE SYIDGR [B]IVEGSDAEIG MSPWQVMLFR KSPQELLC(28S 44S)GA SLISDRWVLT AAHC(44S 28S)LLYPPW DKNFTENDLL VRIGKHSRTR YERNIEKISM LEKIYIHPRY NWRENLRDI ALMKLKKPVA FSDYIHPVC(B119S A9S)L PDRETAASLL QAGYKGRVTG WGNLKETWTA NVGKGQPSVL QVVNLPIVER PVC(173S 187S)KDSTRIR ITDNMFC(187S 173S)AGY KPDEGKRGDA C(201S 231S)EGDSGGPFV MKSPFNRRWY QMGIVSWGEG C(231S 201S)DRDGKYGFY THVFRLLKWI QKVIDQFGE (glycosyliert an N B53)
ASK #36932	
Chemical Abstract Service Nr.	445041-75-8
Formelstamm	(C18-H13-Br-N-O4) ⁻ H+
Molgewicht	388.2121
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ BrNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Intiquinatin
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[4-(7-Bromchinolin-2-yloxy)phenoxy]propansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tiliquinatin
ASK #36933	
Chemical Abstract Service Nr.	376592-42-6
Molgewicht	466.4946
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Totrombopag
International Nonproprietary Name	INN.L59
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>Z</i>)-2-(3,4-Dimethylphenyl)-4-[[2-hydroxy-3'-(1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-3-yl]hydrazinyliden)-5-methyl-2 <i>H</i> -pyrazol-3(4 <i>H</i>)-on
ASK #36934	
Chemical Abstract Service Nr.	22006-64-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17088-02-7
Molgewicht 1623.8317
Bruttoformel C₇₅H₁₀₆N₂₀O₁₉S
Vorzugsbezeichnung Tridecactid
International Nonproprietary Name INN.L59
2. Bezeichnung L-Seryl-L-tyrosyl-L-seryl-L-methionyl-L- -glutamyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophylglycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valin

ASK #36935

Chemical Abstract Service Nr. 897936-89-9
Formelstamm C720-H1102-N209-O244-S15 . C1252-H1949-N352-O358-S12
Molgewicht 45100
Bruttoformel C₁₉₇₂H₃₀₅₁N₅₆₁O₆₀₂S₂₇
Vorzugsbezeichnung Vatreptacog alfa (aktiviert)
International Nonproprietary Name INN.L59
2. Bezeichnung [L(1-152)] ANAFLEELRP GSLERECKEE QCSFEEAREI FKDAERTKLF WISYSDGDQC ASSPCQNGGS CKDQLQSYIC FCLPAFEGRN CETHKDDQLI CVNENGGCEQ YCSDHTGTKR SCRCHEGYSL LADGVSCPT VEYPCGKIPI LEKRNASKPQ GR[H(153-406)]JVGKDCP KGCEPWQVLL LVNGAQLCGG TLINTIWWVS AAHCFDKIKN WRNLI AVLGE HDLSEHDGDE QSRRAQVII PSTYVPGTTN HDIALRLHQ PVVLT DHVVP LCLPERTFSE RTLAFVRFSL VSGWGQLDR GATALVLQVL NVPRLMTQDC LQSRKVGDS PNITEYMFCA GYSDGSKDSC KGDSGGPHAT HYRGTYLGTG IVSWGQGCAT VGHFGVYTRV SQYIEWLQKL MRSEPRPGVL LRAPFP, 17,22:50,61:55,70:72,81:91,102:98,112:114,127:135,262:159,164:178,194:310,329:340,368-Dodecakis(disulfid), Glu6,Glu7,Glu14,Glu16,Glu19,Glu20,Glu25,Glu26,Glu29,Glu35-4-carboxyliert, Asp63-(3R)-3-hydroxyliert, Ser52,Ser60,Asn145,Asn322-glycosyliert

ASK #36936

Chemical Abstract Service Nr. 296251-72-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 190857-15-9
Bruttoformel C₄₈₃₅₉H₆₀₇₄₅N₁₈₇₄₈O₂₉₇₈₄P₄₉₆₅
Vorzugsbezeichnung Velimogen aliplasmid
International Nonproprietary Name INN.L59
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung Plasmid-DNA-Vektor zur Expression von HLA-B7 und β_2 -Mikroglobulin mit Hilfe eines Rous-Sarkom-Virus-Promotors [4965 Basen] [Die zur Herstellung von Liposomen-Präparationen (Allovecin) verwendeten Lipide sind als weitere wirksame Bestandteile gesondert zu erfassen.]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36938

Chemical Abstract Service Nr. 914613-48-2
Bruttoformel C₆₄₅₂H₉₉₅₈N₁₇₂₂O₂₀₁₀S₄₂
Vorzugsbezeichnung Canakinumab
International Nonproprietary Name INN.L59

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung anti-[Interleukin 1- (*Homo sapiens*), IL-1B]-Immunglobulin G1 (human, monoklonal): 1-ACZ885-Schwerkette (*Homo sapiens* VH-IGHG1*03)- -Leichtkette (*Homo sapiens* V-KAPPA-IGKC*01)-(221-214')-Disulfid-(227-227'':230-230'')-Bisdisulfid-Dimer

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #36939

Chemical Abstract Service Nr. 892497-01-7

Formelstamm [(C₈H₁₅BrN₂O₂)_x(C₆H₁₂N₂O)_y]_n

Vorzugsbezeichnung Azoximerbromid

International Nonproprietary Name INN.L59

2. Bezeichnung Poly[[1-(carboxymethyl)piperazin-1-ium-1,4-diy]jethan-1,2-diy[(1-oxo-1⁵-piperazin-1,4-diy)ethan-1,2-diy]-bromid]

ASK #36940

Formelstamm (C₁₈₇-H₂₆₆-N₆₂-O₁₀₃-P₁₉-S₁₉)₁₉⁻ 19H⁺

Molgewicht 6207.0363

Bruttoformel C₁₈₇H₂₄₅N₆₂O₁₀₃P₁₉S₁₉

Vorzugsbezeichnung Cenersen

International Nonproprietary Name INN.L59

2. Bezeichnung 2'-Deoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-

ASK #36941

Chemical Abstract Service Nr. 872847-66-0

Formelstamm (C₁₈₇-H₂₆₆-N₆₂-O₁₀₃-P₁₉-S₁₉)₁₉⁻ 19Na⁺

Molgewicht 6665.0086

Bruttoformel C₁₈₇H₂₆₆N₆₂Na₁₉O₁₀₃P₁₉S₁₉

Vorzugsbezeichnung Cenersen-Nonadecanatrium

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung 2'-Deoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioguanilyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-*P*-thiothymidylyl-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym cenersen sodium

ASK #36942

Chemical Abstract Service Nr. 842131-33-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1009637-26-6

Molgewicht 538.6535

Bruttoformel C₃₀H₃₉FN₄O₄

Vorzugsbezeichnung Ulimorelin

International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	N ^{-1,3} -Anhydro[(2S)-N-((2R)-2-[2-(3-aminopropyl)phenoxy]propyl)-2-cyclopropylglycyl-N-methyl-D-alanyl-4-fluor-D-phenylalanin]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2R,5S,8R,11R)-5-Cyclopropyl-11-[(4-fluorphenyl)methyl]-2,7,8-trimethyl-2,3,4,5,7,8,10,11,13,14,15,16-dodecahydro-6H-1,4,7,10,13-benzoxatetraazacyclooctadecin-6,9,12-trion
ASK #36943	
Chemical Abstract Service Nr.	874336-43-3
Formelstamm	C30-H39-F-N4-O4 . Cl-H
Molgewicht	575.1144
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ ClFN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ulimorelinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	N ^{-1,3} -Anhydro[(2S)-N-((2R)-2-[2-(3-aminopropyl)phenoxy]propyl)-2-cyclopropylglycyl-N-methyl-D-alanyl-4-fluor-D-phenylalanin]-hydrochlorid (1:1)
ASK #36944	
Chemical Abstract Service Nr.	951326-02-6
Formelstamm	C30-H39-F-N4-O4 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	593.1297
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ ClFN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ulimorelinhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	N ^{-1,3} -Anhydro[(2S)-N-((2R)-2-[2-(3-aminopropyl)phenoxy]propyl)-2-cyclopropylglycyl-N-methyl-D-alanyl-4-fluor-D-phenylalanin]-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
ASK #36946	
Formelstamm	[(C8H15N2O2)x(C6H12N2O)y]n
Vorzugsbezeichnung	Azoximer
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	Poly{[1-(carboxymethyl)piperazin-1-ium-1,4-diyl]ethan-1,2-diyl(1-oxo-1 ⁻⁵ -piperazin-1,4-diyl)ethan-1,2-diyl}
ASK #36971	
Chemical Abstract Service Nr.	863031-24-7
Formelstamm	(C30-H23-N4-O8) ⁻ K ⁺
Molgewicht	606.6239
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₃ KN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Azilsartanmedoxomil-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	[(5-Methyl-2-oxo-2H-1,3-dioxol-4-yl)methyl](2-ethoxy-1-[[2'-(5-oxo-4,5-dihydro-1,2,4-oxadiazol-3-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl)-1H-benzimidazol-7-carboxylat)-Kaliumsalz
ASK #36973	
Chemical Abstract Service Nr.	503070-58-4
Formelstamm	C24-H33-Cl2-N-O5 . C20-H16-O2

Molgewicht 774.7684
Bruttoformel C₄₄H₄₉Cl₂NO₇
Vorzugsbezeichnung Vilanteroltrifenat
International Nonproprietary Name (INN.L65,v.L104R:Corr.INNR)
2. Bezeichnung 4-[(1*R*)-2-[(6-{2-[(2,6-Dichlorphenyl)methoxy]ethoxy}hexyl)amino]-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-triphenylacetat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-[(*R*)-2-[(6-{2-(2,6-Dichlorbenzyloxy)ethoxy}hexyl)amino]-1-hydroxyethyl]-2-(hydroxymethyl)phenol-triphenylacetat (1:1); Vilanteroltrifenat

ASK #36974

Chemical Abstract Service Nr. 226721-96-6
Formelstamm (C₁₅-H₁₇-O₃)⁻ Na⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 304.314
Bruttoformel C₁₅H₁₇NaO₃
Vorzugsbezeichnung Loxoprofen-Natrium 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(4-[(1*RS*)-2-Oxocyclopentyl]methyl)phenyl)propansäure-Natriumsalz (1:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natrium-2-[4-[(2-oxocyclopentyl)methyl]phenyl]propanoathydrat (1:1:2); Loxoprofen-Natrium-2-Wasser; Loxoprofen-Natrium-Dihydrat; Natrium-(+/-)-p-[(2-oxocyclopentyl)methyl]hydratopat-Dihydrat

ASK #36977

Chemical Abstract Service Nr. 475086-01-2
Formelstamm (C₂₆-H₃₁-N₄-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 496.6217
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Selexipag
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; JAN; MeSH; USAN; KEGG.D09994
2. Bezeichnung 2-[4-[(5,6-Diphenylpyrazin-2-yl)(propan-2-yl)amino]butoxy]-*N*-(methansulfonyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 EUTCT
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-[4-[(5,6-Diphenylpyrazinyl)isopropylamino]butoxy]-*N*-(methansulfonyl)acetamid

ASK #36981

Chemical Abstract Service Nr. 726169-73-9
Molgewicht 396.4445
Bruttoformel C₂₃H₂₀N₆O
Vorzugsbezeichnung Mocetinostat
International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Aminophenyl)-4-({[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}methyl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #36982	
Chemical Abstract Service Nr.	944537-89-7
Formelstamm	C23-H20-N6-O . 2 Br-H
Molgewicht	558.2684
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ Br ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Mocetinostatdihydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Aminophenyl)-4-({[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}methyl)benzamid-hydrobromid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(2-Aminophenyl)-4-({[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}methyl)benzamid-dihydrobromid
ASK #36983	
Chemical Abstract Service Nr.	110267-81-7
Molgewicht	483.4673
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Amrubicin
International Nonproprietary Name	INN.L32
2. Bezeichnung	(7 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-Acetyl-9-amino-6,11-dihydroxy-7-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-4,5-dihydroxyoxan-2-yloxy]-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #36984	
Chemical Abstract Service Nr.	110311-30-3
Formelstamm	C25-H25-N-O9 . Cl-H
Molgewicht	519.9282
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ ClNO ₉
Vorzugsbezeichnung	Amrubicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L32)
2. Bezeichnung	(7 <i>S</i> ,9 <i>S</i>)-9-Acetyl-9-amino-6,11-dihydroxy-7-[(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-4,5-dihydroxyoxan-2-yloxy]-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid
ASK #36988	
Chemical Abstract Service Nr.	960404-48-2
Formelstamm	C21-H25-Cl-O6 . C3-H8-O2 . H2-O
Molgewicht	502.9823
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ ClO ₈
Vorzugsbezeichnung	Dapagliflozin--(2 <i>S</i>)-Propan-1,2-diol Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L59)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1,5-Anhydro-1- <i>C</i> -{4-chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl}- <i>D</i> -glucitol--(2 <i>S</i>)-Propan-1,2-diol (1:1) 1 H ₂ O

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dapagliflozin--(2S)-Propan-1,2-diol (1:1) 1 HO; Dapagliflozin-Propandiol-Monohydrat
ASK #36989	Chemical Abstract Service Nr.	960404-50-6
	Formelstamm	C21-H25-Cl-O6 . C3-H8-O2 . H2-O
	Molgewicht	502.9823
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ ClO ₈
	Vorzugsbezeichnung	Dapagliflozin--(2R)-Propan-1,2-diol Monohydrat
	International Nonproprietary Name	(INN.L59)
	2. Bezeichnung	(1S)-1,5-Anhydro-1-C-(4-chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl)-D-glucitol--(2R)-Propan-1,2-diol (1:1) 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dapagliflozin--(2R)-Propan-1,2-diol (1:1) 1 HO
ASK #36992	Chemical Abstract Service Nr.	88495-63-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	112346-66-4; 1177476-35-5; 1236362-31-4; 252637-87-9; 83507-69-1; 91487-94-4
	Formelstamm	(C19-H27-O8) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	384.4208
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₈ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Artesunat
	International Nonproprietary Name	INN.L55
	2. Bezeichnung	[(3R,5aS,6R,8aS,9R,10S,12R,12aR)-3,6,9-Trimethyldecahydro-3,12-epidioxo-12H-pyrano[4,3-j][1,2]benzodioxepin-10-yl]hydrogenbutandioat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(3R,5aS,6R,8aS,9R,10S,12R,12aR)-3,6,9-Trimethyldecahydro-12H-3,12-epoxy[1,2]dioxepino[4,3-i]isochromen-10-yl]hydrogenbutandioat; [(3R,5aS,6R,8aS,9R,10S,12R,12aR)-3,6,9-Trimethyldecahydro-12H-3,12-epoxypyrano[4,3-j][1,2]benzodioxepin-10-yl]hydrogenbutandioat; 4-Oxo-4-[[[(3R,5aS,6R,8aS,9R,10S,12R,12aR)-3,6,9-trimethyldecahydro-3,12-epidioxo-12H-pyrano[4,3-j][1,2]benzodioxepin-10-yl]oxy]butansäure; [(3R,5aS,6R,8aS,9R,10S,12R,12aR)-3,6,9-Trimethylperhydro-3,12-epoxypyrano[4,3-j][1,2]benzodioxepin-10-yl]hydrogensuccinat; 4-[[[1R,4S,5R,8S,9R,10S,12R,13R)-1,5,9-Trimethyl-11,14,15,16-tetraoxatetracyclo[10.3.1.0(4,13).0(8,13)]hexadecan-10-yloxy]-4-oxobutansäure
ASK #36995	Chemical Abstract Service Nr.	329055-23-4
	Formelstamm	C25-H28-N6-O . Cl-H
	Molgewicht	464.9904
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ ClN ₆ O
	Vorzugsbezeichnung	Irbesartanhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L35)
	2. Bezeichnung	2-Butyl-3-[[[2'-(1H-tetrazol-5-yl)](1,1'-biphenyl)-4-yl]methyl]-1,3-diazaspiro[4.4]non-1-en-4-on-hydrochlorid
ASK #36996		

Chemical Abstract Service Nr. 874657-02-0
Formelstamm C₂₅-H₂₈-N₆-O . Cl-H . 1.5 H₂-O
Molgewicht 492.0133
Bruttoformel C₂₅H₂₉ClN₆O
Vorzugsbezeichnung Irbesartanhydrochlorid-Sesquihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung 2-Butyl-3-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1,3-diazaspiro[4.4]non-1-en-4-on-hydrochlorid 1.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Irbesartanhydrochlorid 1.5 HO
 ASK #36997

Chemical Abstract Service Nr. 885216-76-2
Formelstamm C₂₅-H₂₈-N₆-O . Cl-H . 0.5 H₂-O
Molgewicht 473.998
Bruttoformel C₂₅H₂₉ClN₆O
Vorzugsbezeichnung Irbesartanhydrochlorid 0.5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung 2-Butyl-3-[[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-1,3-diazaspiro[4.4]non-1-en-4-on-hydrochlorid 0.5 H₂O
 ASK #36998

Chemical Abstract Service Nr. 592-84-7
Molgewicht 102.1317
Bruttoformel C₅H₁₀O₂
2. Bezeichnung Butylformiat
 ASK #36999

Chemical Abstract Service Nr. 590-01-2
Molgewicht 130.1849
Bruttoformel C₇H₁₄O₂
2. Bezeichnung Butylpropanoat
 ASK #37001

Chemical Abstract Service Nr. 36546-50-6
Molgewicht 269.2937
Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₄
2. Bezeichnung Ethyl(*N*-acetyl-*L*-tyrosinat) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-Acetyl-*L*-tyrosinethylester 1 HO; Ethyl[(2*S*)-2-acetamido-3-(4-hydroxyphenyl)propanoat] 1 HO
 ASK #37007

Chemical Abstract Service Nr. 5929-09-9
Formelstamm (C₂₇-H₄₂-N-*O*₂)⁺ Cl⁻ . H₂-O

Molgewicht 466.0962
Bruttoformel C₂₇H₄₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Benzethoniumchlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L1)
2. Bezeichnung *N*-Benzyl-*N,N*-dimethyl-2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethanaminiumchlorid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Benzyl dimethyl(2-{2-[4-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)phenoxy]ethoxy}ethyl)ammoniumchlorid 1 HO

ASK #37008

Chemical Abstract Service Nr. 88315-12-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 179092-17-2
Molgewicht 713.0398
Bruttoformel C₄₇H₆₈O₅
2. Bezeichnung (3/2-Hydroxypropan-1,2/3-diy)bis[(*all-Z*)-docosahexaenoat]
3. Bezeichnung Glycerolbis[(*all-Z*)-docosahexaenoat]

ASK #37009

Chemical Abstract Service Nr. 14103-61-8
Molgewicht 418.6093
Bruttoformel C₂₆H₄₂O₄
2. Bezeichnung Bis(3,5,5-trimethylhexyl)(benzol-1,2-dicarboxylat)
3. Bezeichnung Bis(3,5,5-trimethylhexyl)phthalat

ASK #37013

Chemical Abstract Service Nr. 123333-71-1
Formelstamm C6-H9-N3-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 209.6308
Bruttoformel C₈H₁₀ClN₃O₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-(1*H*-imidazol-4-yl)propansäure-hydrochlorid 1 H₂O
3. Bezeichnung DL-Histidinhydrochlorid-Monohydrat

ASK #37014

Chemical Abstract Service Nr. 29702-43-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 128613-29-6; 23094-77-1; 86783-82-6
Molgewicht 182.1469
Bruttoformel C₆H₁₁FO₅
2. Bezeichnung 2-Desoxy-2-fluor-D-glucopyranose
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Fluor-2-desoxy-D-glucose; 2-Desoxy-2-fluor-D-glucose

ASK #37016

Chemical Abstract Service Nr. 7787-20-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11000-29-6
Molgewicht 152.2334
Bruttoformel C₁₀H₁₆O
2. Bezeichnung (1*R*,4*S*)-1,3,3-Trimethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-on
3. Bezeichnung L-Fenchon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1*R*,4*S*)-Fenchan-2-on

ASK #37017

Chemical Abstract Service Nr. 5989-81-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 60004-41-3; 96231-95-7
Molgewicht 360.3118
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁
2. Bezeichnung -D-Galactopyranosyl-(1 4)- -D-glucoopyranose 1 H₂O
3. Bezeichnung -Lactose-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.4R,6.7R; Ph.Eur.2002,4.07R; Ph.Eur.2005,5.0R,5.4R,5.7R

ASK #37018

Chemical Abstract Service Nr. 14641-93-1
Molgewicht 342.2965
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁
2. Bezeichnung -D-Galactopyranosyl-(1 4)- -D-glucoopyranose
3. Bezeichnung -Lactose

ASK #37019

Chemical Abstract Service Nr. 5965-66-2
Molgewicht 342.2965
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₁
2. Bezeichnung -D-Galactopyranosyl-(1 4)- -D-glucoopyranose
3. Bezeichnung -Lactose
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2002,4.07R

ASK #37020

Formelstamm (C₉H₇-I-N-O₃)⁻ H⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 341.0998
Bruttoformel C₉H₈INO₃
Vorzugsbezeichnung Iodhippursäure 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung *N*-(2-Iodbenzoyl)glycin 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Iodbenzamido)essigsäure 2 HO

ASK #37021

Chemical Abstract Service Nr. 5990-94-3
Formelstamm (C9-H7-I-N-O3)⁻ Na⁺ · 2 H₂O
Molgewicht 363.0816
Bruttoformel C₉H₇INNaO₃
Vorzugsbezeichnung Natriumiodohippurat 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L11)
2. Bezeichnung *N*-(2-Iodbenzoyl)glycin-Natriumsalz 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2-Iodbenzamido)essigsäure-Natriumsalz 2 HO

ASK #37022

Chemical Abstract Service Nr. 1310-66-3
Molgewicht 41.9636
Bruttoformel HLiO
2. Bezeichnung Lithiumhydroxid 1 H₂O

ASK #37023

Chemical Abstract Service Nr. 1754-62-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 925685-28-5
Molgewicht 162.1852
Bruttoformel C₁₀H₁₀O₂
2. Bezeichnung Methyl[(2*E*)-3-phenylprop-2-enoat]
3. Bezeichnung (*E*)-Methylcinnamat

ASK #37025

Chemical Abstract Service Nr. 905854-02-6
Molgewicht 369.4159
Bruttoformel C₂₃H₁₉N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Tivantinib
International Nonproprietary Name INN.L65
2. Bezeichnung (3*R*,4*R*)-3-(5,6-Dihydro-4*H*-pyrrolo[3,2,1-*ij*]chinolin-1-yl)-4-(1*H*-indol-3-yl)pyrrolidin-2,5-dion

ASK #37029

Chemical Abstract Service Nr. 874114-41-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1046118-45-9; 1115923-82-4; 1196707-47-7; 928371-13-5; 947698-59-1; 956035-12-4
Formelstamm 2(C33-H34-F-N2-O5)⁻ Mg²⁺
Molgewicht 1139.5687
Bruttoformel C₆₆H₆₈F₂MgN₄O₁₀
Vorzugsbezeichnung Atorvastatin-Hemimagnesium
International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Magnesiumsalz (2:1)

ASK #37030

Chemical Abstract Service Nr. 1035609-19-8

Formelstamm 2(C33-H34-F-N2-O5)⁻ Mg2+ . 3 H2-O

Molgewicht 1193.6146

Bruttoformel C₆₆H₆₈F₂MgN₄O₁₀

Vorzugsbezeichnung Atorvastatin-Hemimagnesium 1.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Magnesiumsalz (2:1) 3 H₂O

ASK #37031

Chemical Abstract Service Nr. 6153-39-5

Molgewicht 142.1525

Bruttoformel C₇H₈O₂

2. Bezeichnung 5-Methylbenzol-1,3-diol 1 H₂O

ASK #37032

Chemical Abstract Service Nr. 932033-58-4

Formelstamm (C22-H12-O4)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 342.3442

Bruttoformel C₂₂H₁₄O₄

2. Bezeichnung [2,2'-Binaphthalin]-6,6'-dicarbonsäure

ASK #37033

Formelstamm (C28-H27-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 428.5195

Bruttoformel C₂₈H₂₈O₄

2. Bezeichnung 6-[3-(3-Hydroxyadamantan-1-yl)-4-methoxyphenyl]naphthalin-2-carbonsäure

ASK #37034

Chemical Abstract Service Nr. 43109-77-9

Molgewicht 242.356

Bruttoformel C₁₇H₂₂O

2. Bezeichnung 1-(Adamantan-1-yl)-2-methoxybenzol

ASK #37035

Chemical Abstract Service Nr. 932033-57-3

Molgewicht 482.6961

Bruttoformel C₃₄H₄₂O₂

2. Bezeichnung 3,3'-Bis(adamantan-1-yl)-4,4'-dimethoxy[1,1'-biphenyl]

ASK #37036

Chemical Abstract Service Nr. 313474-58-7

Molgewicht 412.5186

Bruttoformel C₂₅H₃₂O₅

2. Bezeichnung (16 *H*)-21-Hydroxy-2'-propyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4,9(11)-trien-3,20-dion

ASK #37037

Chemical Abstract Service Nr. 113930-13-5

Molgewicht 446.5333

Bruttoformel C₂₅H₃₄O₇

2. Bezeichnung (11 ,17,21-Trihydroxy-3,20-dioxopregna-1,4-dien-16 -yl)butanoat

ASK #37038

Chemical Abstract Service Nr. 313474-59-8

Molgewicht 509.4299

Bruttoformel C₂₅H₃₃BrO₆

2. Bezeichnung (16 *H*)-9-Brom-11 ,21-dihydroxy-2'-propyl-16*H*-[1,3]dioxolo[4',5':16,17]pregna-1,4-dien-3,20-dion

ASK #37041

Formelstamm (C₁₇-H₁₈-N₃-O₈-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 457.4781

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₈S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-7-[(2*R*)-2-methoxy-2-(thiophen-2-yl)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #37042

Formelstamm (C₁₇-H₁₈-N₃-O₈-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 457.4781

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₈S₂

2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-3-[(Carbamoyloxy)methyl]-7-methoxy-7-[(2*S*)-2-methoxy-2-(thiophen-2-yl)acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #37043

Formelstamm (C₃₁-H₂₉-N₅-O₁₃-S₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 809.8635

Bruttoformel C₃₁H₃₁N₅O₁₃S₄

2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-3-[[[(6*R*,7*S*)-2-Carboxy-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl]methoxy]carbamoyloxy]methyl]-7-methoxy-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-

ASK #37044

Chemical Abstract Service Nr. 13898-47-0

Formelstamm (Cl-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 68.4597

Bruttoformel ClHO₂

2. Bezeichnung Hydroxidooxidochlor

3. Bezeichnung Chlorige Säure

ASK #37045

Chemical Abstract Service Nr. 80445-74-5

Formelstamm (C₃₁-H₄₉-O₈)⁻ H⁺

Molgewicht 550.7239

Bruttoformel C₃₁H₅₀O₈

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16 -Acetyloxy-3 ,11 ,24,25-tetrahydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20)-en-21-säure

ASK #37046

Molgewicht 532.7086

Bruttoformel C₃₁H₄₈O₇

2. Bezeichnung [*ent*-(17*Z*)-3 ,11 -Dihydroxy-17-(6-hydroxy-7,7-dimethyl-2-oxooxepan-3-yliden)-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -androstan-16 -yl]acetat

ASK #37047

Molgewicht 532.7086

Bruttoformel C₃₁H₄₈O₇

2. Bezeichnung {*ent*-(17*Z*)-3 ,11 -Dihydroxy-17-[(6*S*)-6-(2-hydroxypropan-2-yl)-2-oxooxan-3-yliden]-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -androstan-16 -yl}acetat

ASK #37048

Molgewicht 532.7086

Bruttoformel C₃₁H₄₈O₇

2. Bezeichnung {*ent*-(17*Z*)-3 ,11 -Dihydroxy-17-[(6*R*)-6-(2-hydroxypropan-2-yl)-2-oxooxan-3-yliden]-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -androstan-16 -yl}acetat

ASK #37049

Formelstamm (C₃₁-H₄₇-O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 532.7086

Bruttoformel C₃₁H₄₈O₇

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*,24*E*)-16 -Acetyloxy-3 ,11 ,26-trihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure

ASK #37050

Chemical Abstract Service Nr. 1415035-94-7

Formelstamm (C₃₁-H₄₅-O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 530.6927

Bruttoformel C₃₁H₄₆O₇

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*,24*E*)-16 -Acetyloxy-3 ,11 -dihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-26-oxo-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure

ASK #37051

Chemical Abstract Service Nr. 16711-91-4

Formelstamm (C₃₁-H₄₅-O₆)⁻ H⁺

Molgewicht 514.6933

Bruttoformel C₃₁H₄₆O₆

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16 -Acetyloxy-3 -hydroxy-4 ,8,14-trimethyl-11-oxo-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure

ASK #37052

Chemical Abstract Service Nr. 5951-83-7

Formelstamm (C₂₉-H₄₅-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 474.6725

Bruttoformel C₂₉H₄₆O₅

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-3 ,11 ,16 -Trihydroxy-4 ,8,14-trimethyl-18-nor-5 ,10 -cholesta-17(20),24-dien-21-säure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #37053

Chemical Abstract Service Nr. 13090-91-0

Formelstamm (C₂₉-H₄₅-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 474.6725

Bruttoformel C₂₉H₄₆O₅

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-3,11,16-Trihydroxy-4,8,14-trimethyl-18-nor-5,10-cholesta-17(20),24-dien-21-säure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #37054

Chemical Abstract Service Nr. 13011-12-6

Molgewicht 456.6573

Bruttoformel C₂₉H₄₄O₄

2. Bezeichnung *ent*-(16*H*)-3,11-Dihydroxy-4,8,14-trimethyl-4'-(4-methylpent-3-en-1-yl)-5'*H*,16*H*-18-nor-furo[2',3':16,17]-5,10-androstan-5'-on

ASK #37055

Chemical Abstract Service Nr. 4701-54-6

Molgewicht 456.6573

Bruttoformel C₂₉H₄₄O₄

2. Bezeichnung *ent*-(16*H*)-3,11-Dihydroxy-4,8,14-trimethyl-4'-(4-methylpent-3-en-1-yl)-5'*H*,16*H*-18-nor-furo[2',3':16,17]-5,10-androstan-5'-on

ASK #37056

Chemical Abstract Service Nr. 74048-41-2

Formelstamm (C₃₁-H₄₅-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 498.6939

Bruttoformel C₃₁H₄₆O₅

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16-Acetyloxy-3-hydroxy-4,8,14-trimethyl-18-nor-5,10-cholesta-9(11),17(20),24-trien-21-säure

ASK #37057

Chemical Abstract Service Nr. 1013937-16-0

Formelstamm (C₃₁-H₄₇-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 500.7098

Bruttoformel C₃₁H₄₈O₅

2. Bezeichnung *ent*-(17*Z*)-16-Acetyloxy-3-hydroxy-4,8,14-trimethyl-18-nor-5,10-cholesta-17(20),24-dien-21-säure

ASK #37058

2. Bezeichnung Zea-mays-Samenöl

3. Bezeichnung Maisöl

ASK #37062

Chemical Abstract Service Nr. 10549-76-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 122544-96-1; 182675-99-6; 444910-91-2; 63314-37-4; 70623-38-0

Formelstamm (C₁₆-H₃₆-N)⁺

Molgewicht 242.4637

Bruttoformel C₁₆H₃₆N
2. Bezeichnung N,N,N-Tributylbutan-1-aminium

ASK #37063

Chemical Abstract Service Nr. 402-71-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 130021-38-4

Molgewicht 351.8477

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClNO₃S

2. Bezeichnung N-[(2S)-4-Chlor-3-oxo-1-phenylbutan-2-yl]-4-methylbenzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tosylphenylalanylchlormethan '

ASK #37064

Chemical Abstract Service Nr. 85026-51-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 155613-03-9

Formelstamm (C₂₂-H₃₁-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 360.4871

Bruttoformel C₂₂H₃₂O₄

2. Bezeichnung (5E)-5-[(3aS,4R,5R,6aS)-5-Hydroxy-4-[(1E,3R,4RS)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden]pentansäure

ASK #37066

Formelstamm (C₂₂-H₂₉-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 358.4712

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₄

2. Bezeichnung (5E)-5-[(3aS,4R,5R,6aS)-5-Hydroxy-4-[(1E)-4-methyl-3-oxooct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden]pentansäure

ASK #37067

Formelstamm (C₂₄-H₃₃-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 402.5238

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₅

2. Bezeichnung (5E)-5-[(3aS,4R,5R,6aS)-5-Acetyloxy-4-[(1E,3S,4RS)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden]pentansäure

ASK #37068

Formelstamm (C₂₄-H₃₃-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 402.5238

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₅

2. Bezeichnung (5E)-5-[(3aS,4R,5R,6aS)-4-[(1E,3S,4RS)-3-Acetyloxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]-5-hydroxyoctahydropentalen-2-yliden]pentansäure

ASK #37069

Formelstamm (C₄₄-H₆₁-O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 702.9589

Bruttoformel C₄₄H₆₂O₇

2. Bezeichnung (5E)-5-[(3aS,4R,5R,6aS)-5-[(5E)-5-[(3aS,4R,5R,6aS)-5-Hydroxy-4-[(1E,3S)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden]pentanoyloxy]-4-[(1E,3S)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden]pentansäure

ASK #37070

Formelstamm (C₄₄H₆₁O₇)⁻ H⁺

Molgewicht 702.9589

Bruttoformel C₄₄H₆₂O₇

2. Bezeichnung (5E)-5-[(3aS,4R,5R,6aS)-5-Hydroxy-4-[(1E,3S)-3-[(5E)-5-[(3aS,4R,5R,6aS)-5-hydroxy-4-[(1E,3S)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden]pentanoyloxy]-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden]pentanoat]

ASK #37071

Chemical Abstract Service Nr. 101314-49-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 155613-05-1

Molgewicht 374.5137

Bruttoformel C₂₃H₃₄O₄

Vorzugsbezeichnung Iloprost-Methyl

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung Methyl[(5E)-5-[(3aS,4R,5R,6aS)-5-hydroxy-4-[(1E,3S,4RS)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden]pentanoat]

ASK #37074

Molgewicht 388.5402

Bruttoformel C₂₄H₃₆O₄

Vorzugsbezeichnung Iloprost-Ethyl

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung Ethyl[(5E)-5-[(3aS,4R,5R,6aS)-5-hydroxy-4-[(1E,3S,4RS)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden]pentanoat]

ASK #37075

Molgewicht 402.5668

Bruttoformel C₂₅H₃₈O₄

Vorzugsbezeichnung Iloprost-Isopropyl

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[(5E)-5-[(3aS,4R,5R,6aS)-5-hydroxy-4-[(1E,3S,4RS)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-in-1-yl]octahydropentalen-2-yliden]pentanoat]

ASK #37076

Chemical Abstract Service Nr. 2086-83-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 100414-97-9; 11048-54-7; 1361-59-7; 66414-49-1

Formelstamm (C₂₀H₁₈N₄O₄)⁺

Molgewicht 336.3612

Bruttoformel C₂₀H₁₈NO₄

2. Bezeichnung 9,10-Dimethoxy-5,6-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochinolino[3,2-a]isochinolin-7-ylum

3. Bezeichnung Berberin

Zitat Bezeichnung 3 MAR28; USMI13

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 9,10-Dimethoxy-5,6-dihydro[1,3]dioxolo[4,5-g]isochino[3,2-a]isochinolinium

ASK #37077

Chemical Abstract Service Nr. 6192-52-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 342417-25-8
Formelstamm (C7-H7-O3-S)⁻ H+ . H2-O
Molgewicht 190.2169
Bruttoformel C₇H₈O₃S
2. Bezeichnung 4-Methylbenzolsulfonsäure 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym p-Toluolsulfonsäure 1 HO; 4-Toluolsulfonsäure 1 HO; 4-Methylbenzolsulfonsäure-Monohydrat

ASK #37079

Chemical Abstract Service Nr. 546-80-5
Molgewicht 152.2334
Bruttoformel C₁₀H₁₆O
2. Bezeichnung (1*S*,4*R*,5*R*)-4-Methyl-1-(propan-2-yl)bicyclo[3.1.0]hexan-3-on
3. Bezeichnung (-) -Thujon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1*S*,4*R*,5*R*)-1-Isopropyl-4-methylbicyclo[3.1.0]hexan-3-on

ASK #37080

Chemical Abstract Service Nr. 471-15-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 33766-29-9; 7785-59-3
Molgewicht 152.2334
Bruttoformel C₁₀H₁₆O
2. Bezeichnung (1*S*,4*S*,5*R*)-4-Methyl-1-(propan-2-yl)bicyclo[3.1.0]hexan-3-on
3. Bezeichnung (+) -Thujon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (1*S*,4*S*,5*R*)-1-Isopropyl-4-methylbicyclo[3.1.0]hexan-3-on

ASK #37084

Molgewicht 406.5374
Bruttoformel C₁₈H₃₄N₂O₆S
2. Bezeichnung (2*R*,4*R*)-*N*-{(1*R*,2*R*)-2-Hydroxy-1-[(2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl}-1-methyl-4-propylpyrrolidin-2-carboxamid

ASK #37085

Chemical Abstract Service Nr. 37744-65-3
Molgewicht 404.5215
Bruttoformel C₁₈H₃₂N₂O₆S
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-{(1*R*,2*R*)-2-Hydroxy-1-[(2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl}-1-methyl-4-propylidenpyrrolidin-2-carboxamid

ASK #37086

Chemical Abstract Service Nr. 2256-16-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 16843-70-2; 18321-84-1; 18466-52-9; 39679-76-0

Molgewicht 392.5108

Bruttoformel C₁₇H₃₂N₂O₆S

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-*N*-{[(1*R*,2*R*)-2-Hydroxy-1-[(2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-3,4,5-trihydroxy-6-(methylsulfanyl)oxan-2-yl]propyl]-4-propylpyrrolidin-2-carboxamid

ASK #37087

Chemical Abstract Service Nr. 13380-36-4

Formelstamm (C₉-H₁₆-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 171.2368

Bruttoformel C₉H₁₇NO₂

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-1-Methyl-4-propylpyrrolidine-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4*R*)-1-Methyl-4-propyl-L-prolin

ASK #37088

Chemical Abstract Service Nr. 14810-93-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 125992-36-1

Molgewicht 253.3159

Bruttoformel C₉H₁₉NO₅S

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*,4*S*,5*R*,6*R*)-2-[(1*R*,2*R*)-1-Amino-2-hydroxypropyl]-6-(methylsulfanyl)oxan-3,4,5-triol

ASK #37089

Chemical Abstract Service Nr. 2011-70-3

Molgewicht 363.1628

Bruttoformel C₁₅H₁₁BrN₂O₄

2. Bezeichnung *N*-(2-Benzoyl-4-nitrophenyl)-2-bromacetamid

ASK #37090

Chemical Abstract Service Nr. 33311-76-1

Molgewicht 429.3817

Bruttoformel C₂₃H₁₅N₃O₆

2. Bezeichnung *N*-(2-Benzoyl-4-nitrophenyl)-2-(1,3-dioxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-2-yl)acetamid

ASK #37091

Chemical Abstract Service Nr. 16234-88-1

Molgewicht 335.4394

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₂

2. Bezeichnung Ethyl{[3-(10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yliden)propyl]}(methyl)carbamat}

ASK #37092

Chemical Abstract Service Nr. 24755-73-5

Molgewicht 232.3196

Bruttoformel C₁₈H₁₆

2. Bezeichnung 5-(Prop-2-en-1-yliden)-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen

ASK #37093

Formelstamm (C25-H32-F2-N5-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 489.558

Bruttoformel C₂₅H₃₃F₂N₅O₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-5,7-bis[(3*R*,5*S*)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-6,8-difluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37094

Formelstamm (C16-H16-F2-N3-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 337.3213

Bruttoformel C₁₆H₁₇F₂N₃O₃

2. Bezeichnung 7-[(2*R*)-2-Aminopropyl]amino-1-cyclopropyl-5,6-difluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37095

Chemical Abstract Service Nr. 126457-99-6

Formelstamm (C19-H20-F2-N3-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 377.3852

Bruttoformel C₁₉H₂₁F₂N₃O₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-7-[(3*R*,5*S*)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-6,8-difluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37096

Chemical Abstract Service Nr. 126458-22-8

Formelstamm (C19-H20-F2-N3-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 393.3846

Bruttoformel C₁₉H₂₁F₂N₃O₄

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-7-[(3*R*,5*S*)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-6,8-difluor-5-hydroxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37097

Formelstamm (C19-H19-F3-N3-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 395.3756

Bruttoformel C₁₉H₂₀F₃N₃O₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-5-[(3*R*,5*S*)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-6,7,8-trifluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37098

Chemical Abstract Service Nr. 106890-70-4

Formelstamm (C13-H6-F4-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 301.1932

Bruttoformel C₁₃H₇F₄NO₃

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-5,6,7,8-tetrafluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #37099

Chemical Abstract Service Nr. 166323-26-8

Molgewicht 351.3661

Bruttoformel C₁₈H₂₀F₃N₃O

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-7-[(3*R*,5*S*)-3,5-dimethylpiperazin-1-yl]-5,6,8-trifluorchinolin-4(1*H*)-on

ASK #37100

Chemical Abstract Service Nr. 74163-81-8
Formelstamm (C10-H10-N-O2)⁻ H+
Molgewicht 177.1998
Bruttoformel C₁₀H₁₁NO₂
2. Bezeichnung (3S)-1,2,3,4-Tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37101

Chemical Abstract Service Nr. 1204918-73-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1321626-26-9
Formelstamm C23-H24-N4-O . C6-H8-O7
Molgewicht 564.5864
Bruttoformel C₂₉H₃₂N₄O₈
Vorzugsbezeichnung Zotiraciclibcitrat
International Nonproprietary Name (INN.L84)
2. Bezeichnung (8E)-6-Methyl-12-oxa-3,6-diaza-2(4,2)-pyrimidina-1,4(1,3)-dibenzolacyclododecaphan-8-en(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Hydroxy-1,2,3-propantricarbonsäure--(16E)-14-Methyl-20-oxa-5,7,14,27-tetraazatetracyclo[19.3.1.1(2,6).1(8,12)]heptacosa-1(25),2(27),3,5,8(26),9,11,16,21,23-decaen (1:1)

ASK #37103

Chemical Abstract Service Nr. 103733-49-9
Molgewicht 420.5008
Bruttoformel C₂₅H₂₈N₂O₄
2. Bezeichnung Ethyl{(2S)-2-[(3S,11aS)-3-methyl-1,4-dioxo-2,3,4,6,11,11a-hexahydro-1H-pyrazino[1,2-b]isochinolin-2-yl]-4-phenylbutanoat}

ASK #37104

Formelstamm (C25-H35-N2-O5)⁻ H+
Molgewicht 444.5637
Bruttoformel C₂₅H₃₆N₂O₅
2. Bezeichnung (3S)-2-[(2S)-2-[(2S)-4-Cyclohexyl-1-ethoxy-1-oxobutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37105

Chemical Abstract Service Nr. 82586-53-6
Molgewicht 528.6386
Bruttoformel C₃₂H₃₆N₂O₅
2. Bezeichnung Benzyl{(3S)-2-[(2S)-2-[(2S)-1-ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carboxylat}

ASK #37107

Formelstamm (C26-H31-N2-O5)⁻ H+
Molgewicht 452.5427
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₅
2. Bezeichnung (3S)-2-[(2S)-2-[(2R)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-6-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37108

Formelstamm (C26-H31-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 452.5427

Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung (3S)-2-[(2S)-2-[(2R)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-7-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37109

Chemical Abstract Service Nr. 103833-16-5

Formelstamm (C25-H29-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 438.5161

Bruttoformel C₂₅H₃₀N₂O₅

2. Bezeichnung (3R)-2-[(2S)-2-[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37110

Formelstamm (C25-H29-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 438.5161

Bruttoformel C₂₅H₃₀N₂O₅

2. Bezeichnung (3R)-2-[(2S)-2-[(2R)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37111

Chemical Abstract Service Nr. 103775-09-3

Formelstamm (C25-H29-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 438.5161

Bruttoformel C₂₅H₃₀N₂O₅

2. Bezeichnung (3S)-2-[(2S)-2-[(2R)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propanoyl]-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37112

Formelstamm (C25-H29-N2-O7)⁻ H⁺

Molgewicht 470.5149

Bruttoformel C₂₅H₃₀N₂O₇

2. Bezeichnung (1R,3S)-2-[(2S)-2-[(2S)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl](hydroxy)amino]propanoyl]-1-hydroxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure

ASK #37113

Molgewicht 704.8736

Bruttoformel C₄₂H₄₄N₂O₆S

2. Bezeichnung [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-1-benzothiophen-3,7-diyl]bis({4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl}methanon)

ASK #37114

Molgewicht 473.5833

Bruttoformel C₂₈H₂₇NO₄S

2. Bezeichnung [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-1-benzothiophen-7-yl]{4-[2-(piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl}methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)benzo[b]thiophen-7-yl][4-(2-piperidinoethoxy)phenyl]methanon

ASK #37115

Chemical Abstract Service Nr. 195454-31-0

Molgewicht 489.5827
Bruttoformel C₂₈H₂₇NO₅S
2. Bezeichnung [6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)-1-benzothiophen-3-yl][4-[2-(1-oxo-1⁵-piperidin-1-yl)ethoxy]phenyl]methanon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Raloxifen-N-oxid

ASK #37116

Chemical Abstract Service Nr. 934365-23-8
Molgewicht 500.7162
Bruttoformel C₃₆H₄₀N₂
2. Bezeichnung (2*E*,4*E*)-4-(4,4-Dimethylpent-2-in-1-yliden)-*N,N*-dimethyl-*N,N*-bis[(naphthalin-1-yl)methyl]pent-2-en-1,5-diamin

ASK #37117

Molgewicht 291.4299
Bruttoformel C₂₁H₂₅N
2. Bezeichnung (2*Z*)-*N*,6,6-Trimethyl-*N*-[(naphthalin-2-yl)methyl]hept-2-en-4-in-1-amin

ASK #37118

Chemical Abstract Service Nr. 171897-74-8
Molgewicht 1508.1452
Bruttoformel C₃₃H₄₂I₆N₆O₁₄
2. Bezeichnung 5-[(Acetyl)(3-{3,5-bis[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino}-2-hydroxypropyl)amino]-*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

ASK #37119

Chemical Abstract Service Nr. 255376-57-9
Molgewicht 1476.1033
Bruttoformel C₃₂H₃₈I₆N₆O₁₃
2. Bezeichnung 5-[(Acetyl)(3-{*N*-acetyl-3-carbamoyl-5-[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino}-2-hydroxypropyl)amino]-*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

ASK #37120

Chemical Abstract Service Nr. 171897-73-7
Molgewicht 1380.2328
Bruttoformel C₃₃H₄₁I₅N₆O₁₄
2. Bezeichnung 2-({*N*-Acetyl-3,5-bis[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino)methyl)-*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-5,7-diiod-3,4-dihydro-2*H*-1,4-benzoxazin-6,8-dicarboxamid

ASK #37121

Chemical Abstract Service Nr. 171897-72-6
Molgewicht 1422.2695
Bruttoformel C₃₅H₄₃I₅N₆O₁₅
2. Bezeichnung 4-Acetyl-2-({*N*-acetyl-3,5-bis[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino)methyl)-*N,N*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-5,7-diiod-3,4-dihydro-2*H*-1,4-benzoxazin-6,8-dicarboxamid

ASK #37122

Molgewicht 2353.3045
Bruttoformel C₅₄H₆₈I₉N₉O₂₃
5-[(Acetyl)(3-{*N*-acetyl-3,5-bis[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino}-2-hydroxypropyl)amino]-*N*-[3-(3-{*N*-acetyl-3,5-bis[(2,3-dihydroxypropyl)carbamoyl]-2,4,6-triiodanilino}-2-hydroxypropoxy)-2-hydroxypropyl]-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid

2.**Bezeichnung**

ASK #37123

Chemical Abstract Service Nr. 25905-14-0**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 50373-59-6**Molgewicht** 196.286**Bruttoformel** C₁₂H₂₀O₂**2. Bezeichnung** [5-Methyl-2-(prop-1-en-2-yl)hex-4-en-1-yl]acetat**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.**Synonym** (+/-)-Lavandulylacetat; Lavandulylacetat

ASK #37124

Chemical Abstract Service Nr. 16142-27-1**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 108964-49-4; 161225-30-5; 25800-18-4; 30066-68-3**Formelstamm** (C₆-H₁₁-N₄-O₂)+ Cl-**Molgewicht** 206.6301**Bruttoformel** C₆H₁₁ClN₄O₂**Vorzugsbezeichnung** Linsidominhydrochlorid**International Nonproprietary Name** (INN.L28)**Zitat Bezeichnung 1** Ph.Eur.2008,6.1R,6.4R,6.7R**2. Bezeichnung** 5-Amino-3-(morpholin-4-yl)-1,2,3-oxadiazol-3-ium-chlorid**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** 3-Morpholinosydnonimin-hydrochlorid

ASK #37125

Chemical Abstract Service Nr. 33375-06-3**Molgewicht** 147.1739**Bruttoformel** C₉H₉NO**2. Bezeichnung** [(1*R*)-1-Isocyanatoethyl]benzol

ASK #37132

Chemical Abstract Service Nr. 658084-64-1**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 201034-75-5**Molgewicht** 391.506**Bruttoformel** C₂₄H₂₉N₃O₂**Vorzugsbezeichnung** Daporinad**International Nonproprietary Name** INN.L60**Zitat Bezeichnung 1** CAS**2. Bezeichnung** (2*E*)-*N*-[4-(1-Benzoylpiperidin-4-yl)butyl]-3-(pyridin-3-yl)prop-2-enamid**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN

ASK #37133

Chemical Abstract Service Nr.	118457-15-1
Molgewicht	405.435
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Dexneбиволол
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)-1-[(2 <i>R</i>)-6-Fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-(((2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-6-fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-hydroxyethyl)amino)ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2'-Iminobis{(1 <i>R</i> ,1' <i>R</i>)-1-[(2 <i>R</i> ,2' <i>S</i>)-6-fluorchroman-2-yl]ethanol}

ASK #37134

Chemical Abstract Service Nr.	118457-16-2
Molgewicht	405.435
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Levoneбиволол
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1-[(2 <i>R</i>)-6-Fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-(((2 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-6-fluor-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromen-2-yl]-2-hydroxyethyl)amino)ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2'-Iminobis{(1 <i>S</i> ,1' <i>S</i>)-1-[(2 <i>R</i> ,2' <i>S</i>)-6-fluorchroman-2-yl]ethanol}

ASK #37135

Chemical Abstract Service Nr.	1188-21-2
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₄ -N-O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	173.2096
Bruttoformel	C ₈ H ₁₅ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	<i>N</i> -Acetylleucin
International Nonproprietary Name	(INN.L28)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-L-leucin

ASK #37136

Chemical Abstract Service Nr.	775304-57-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	918899-30-6
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₈ -F-N ₂ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	284.242
Bruttoformel	C ₁₅ H ₉ FN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ataluren
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-[5-(2-Fluorphenyl)-1,2,4-oxadiazol-3-yl]benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #37139
Chemical Abstract Service Nr. 880149-29-1
Formelstamm (Bi)3+ 5K+ 2(C6-H5-O7)3⁻ 2(H-O)⁻ . x H2-O
Molgewicht 780.6554
Bruttoformel C₁₂H₁₂BiK₅O₁₆
2. Bezeichnung 2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Bismut-Kalium-Salz (2:1:5) x H₂O
3. Bezeichnung Citronensäure-Bismut-Kalium-Salz (2:1:5) x H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Bismut(III)-pentakaliumdicitrat x HO

ASK #37145
Chemical Abstract Service Nr. 875446-37-0
Molgewicht 637.5084
Bruttoformel C₃₀H₂₅F₁₀NO₃
Vorzugsbezeichnung Anacetrapib
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (4*S*,5*R*)-5-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4'-fluor-2'-methoxy-5'-(propan-2-yl)-4-(trifluoromethyl)[1,1'-biphenyl]-2-yl]methyl]-4-methyl-1,3-oxazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37147
Chemical Abstract Service Nr. 425386-60-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1644443-23-1; 866488-53-1
Molgewicht 361.4354
Bruttoformel C₁₉H₂₇N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Semagacestat
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Hydroxy-3-methyl-*N*-[[2*S*]-1-[[1*S*]-3-methyl-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-3-benzazepin-1-yl]amino]-1-oxopropan-2-yl]butanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37150
Chemical Abstract Service Nr. 840486-93-3
Molgewicht 351.3808
Bruttoformel C₁₈H₁₈FN₇
Vorzugsbezeichnung Adiplon
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 7-[[2-(3-Fluorpyridin-2-yl)-1*H*-imidazol-1-yl]methyl]-2-methyl-8-propyl-[1,2,4]triazolo[1,5-*c*]pyrimidin

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37151	
Chemical Abstract Service Nr.	934216-54-3
Molgewicht	94700
Vorzugsbezeichnung	Alacizumab pegol
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	eINNV.L98; eINN.L60
2. Bezeichnung	[A]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYGMSWVRQA PGKGLEWVAT ITSGGSYTTY VDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)VRIG EDALDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGC(144S 200S)LVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTQTYIC(200S 144S) NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC(A220S B214S) DKHTCAA [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDIA GSLNWLQKQP GKAIKRLIYA TSSLD SGVPK RFGSRSRSGSD YLTISSLQP EDFATYYCLQ YGSFPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK(B214S A220S) (pegyliert an C A226)
ASK #37152	
Chemical Abstract Service Nr.	481629-87-2
Formelstamm	(C28-H26-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	425.5189
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Aleplasinin
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-[1-[(4- <i>tert</i> -Butylphenyl)methyl]-5-(3-methylphenyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl]-2-oxoessigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37153	
Chemical Abstract Service Nr.	870524-46-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	676269-70-8
Vorzugsbezeichnung	Amolimogen bepiplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	Plasmid-DNA-Vektor zur Expression eines Hybrid-Peptids aus einer 25-Aminosäuren-Zielsignalsequenz fusioniert mit dem N-Terminus eines 236-Aminosäuren-Peptids mit Fragmenten der Gene E6 und E7 der humanen Papillomvirus-Typen HPV 16 und 18, initiiert durch einen Cytomegalovirus-Promotor [eingeschlossen in sphärischen Polyglactin-Membranmikropartikeln]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Amolimogen
ASK #37154	
Chemical Abstract Service Nr.	125973-56-0

Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₆ N ₃ O ₃ Si ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	385.6043
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ N ₃ O ₃ Si ₂
Vorzugsbezeichnung	Amsilaroten
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	4-[3,5-Bis(trimethylsilyl)benzamido]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[[3,5-Bis(trimethylsilyl)benzoyl]amino]benzoesäure

ASK #37155

Chemical Abstract Service Nr.	910649-32-0
Formelstamm	2(C2183-H3361-N576-O667-S16 . C1043-H1616-N281-O345-S7)
Molgewicht	145391.3306
Bruttoformel	C ₆₄₅₂ H ₉₉₅₄ N ₁₇₁₄ O ₂₀₂₄ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Anrukinzumab
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[A]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 95S)AASGFTFI SYAMSWVRQA PGKGLEWVAS ISSGGNTYYP DSVKGRFTIS RDNAKNSLYL QMNSLRAEDT AVYYC(95S 22S)ARLDG YYFGFAYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGC(145S 201S)LVKDY FPEPVTVSWN SGALTSVHT FPAVLQSSGL YLSSSVVTP SSSLGTQTYI C(201S 145S)NVNHKPSNT KVDKKVEPKS C(A221S B218S)DKTHTC(A227S C227S)PPC(A230S C230S) PAPEALGAPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TC(262S 322S)VVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KC(322S 262S)KVS NKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTC(368S 426S)LV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSC(426S 368S)SVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [B]DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITC(23S 92S)KASESVD NYGKSLMHWY QKPKGKAPKL LIYRASNLES GVPSRFSGSG SGTDFLTIS SLQPEDFATY YC(92S 23S)QQSNEDPW TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVC(138S 198S)LL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYAC(198S 138S)EV THQGLSSPVT KSFNRGEC(B218S A221S) [C]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 95S)AASGFTFI SYAMSWVRQA PGKGLEWVAS ISSGGNTYYP DSVKGRFTIS RDNAKNSLYL QMNSLRAEDT AVYYC(95S 22S)ARLDG YYFGFAYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGC(145S 201S)LVKDY FPEPVTVSWN SGALTSVHT FPAVLQSSGL YLSSSVVTP SSSLGTQTYI C(201S 145S)NVNHKPSNT KVDKKVEPKS C(C221S D218S)DKTHTC(C227S A227S)PPC(C230S A230S) PAPEALGAPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TC(262S 322S)VVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KC(322S 262S)KVS NKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTC(368S 426S)LV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSC(426S 368S)SVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [D]DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITC(23S 92S)KASESVD NYGKSLMHWY QKPKGKAPKL LIYRASNLES GVPSRFSGSG SGTDFLTIS SLQPEDFATY YC(92S 23S)QQSNEDPW TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVC(138S 198S)LL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYAC(198S 138S)EV THQGLSSPVT KSFNRGEC(D218S C221S)

ASK #37156

Chemical Abstract Service Nr.	909110-25-4
Formelstamm	2(C2037-H3143-N567-O637-S34)
Molgewicht	93800
Bruttoformel	C ₄₀₇₄ H ₆₂₈₆ N ₁₁₃₄ O ₁₂₇₄ S ₆₈
Vorzugsbezeichnung	Baminercept

**International
Nonproprietary Name** INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[A]AVPPYASENQ TC(12S 27S)RDQEKEYY EPQHRIC(27S 12S)C(28S 41S)SR C(31S 49S)PPGTYVSAK C(41S 28S)SRIRDTC(49S 31S)A TC(52S 67S)AENSYNEH WNYLTIC(67S 52S)QLC(70S 85S) RPC(73S 93S)DPVMGLE EIAPC(85S 70S)TSKRK TQC(93S 73S)RC(95S 101S)QPGMF C(101S 95S)AAWALEC(108S 117S)TH C(111S 136S)ELSDC(117S 108S)PPG TEALKDEVG KGNNHC(136S 111S)VPC(139S 154S)K AGHFQNTSSP SARC(154S 139S)QPHTRC ENQGLVEAAP GTAQSDTTCK NPLEPLPEM SGTMDKTH C(A201S B201S)PPC(A204S B204S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(236S 296S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(296S 236S)KVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TC(342S 400S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PVLSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(400S 342S) SVMHEALHNH YTQKSLSLSP G [B]AVPPYASENQ TC(12S 27S)RDQEKEYY EPQHRIC(27S 12S)C(28S 41S)SR C(31S 49S)PPGTYVSAK C(41S 28S)SRIRDTC(49S 31S)A TC(52S 67S)AENSYNEH WNYLTIC(67S 52S)QLC(70S 85S) RPC(73S 93S)DPVMGLE EIAPC(85S 70S)TSKRK TQC(93S 73S)RC(95S 101S)QPGMF C(101S 95S)AAWALEC(108S 117S)TH C(111S 136S)ELSDC(117S 108S)PPG TEALKDEVG KGNNHC(136S 111S)VPC(139S 154S)K AGHFQNTSSP SARC(154S 139S)QPHTRC ENQGLVEAAP GTAQSDTTCK NPLEPLPEM SGTMDKTH C(B201S A201S)PPC(B204S A204S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(236S 296S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(296S 236S)KVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TC(342S 400S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PVLSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(400S 342S) SVMHEALHNH YTQKSLSLSP G (glycosyliert an N A9, N B9, N A146, N B146, N A272, N B272)

ASK #37157

Chemical Abstract Service Nr. 848344-36-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 541507-14-6

Molgewicht 457.5474

Bruttoformel C₂₅H₂₃N₅O₂S

Vorzugsbezeichnung Bentamapimod

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2-(1,3-Benzothiazol-2-yl)-2-[2-({4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}methoxy)pyrimidin-4-yl]acetonitril und Tautomere

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37158

Chemical Abstract Service Nr. 888069-99-6

Formelstamm C₂₅-H₂₃-N₅-O₂-S . 2(C-H₄-O₃-S)

Molgewicht 649.7587

Bruttoformel C₂₇H₃₁N₅O₈S₃

Vorzugsbezeichnung Bentamapimoddimethylat

International Nonproprietary Name (INN.L60,v.L18)

2. Bezeichnung 2-(1,3-Benzothiazol-2-yl)-2-[2-({4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}methoxy)pyrimidin-4-yl]acetonitril-methansulfonat und Tautomere (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #37159

Chemical Abstract Service Nr. 677017-23-1

Molgewicht 633.6418

Bruttoformel C₃₄H₃₅NO₁₁

Vorzugsbezeichnung Berubicin

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (8S,10S)-10-[(2R,4S,5S,6S)-4-Amino-5-benzyloxy-6-methyloxan-2-yloxy]-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion
ASK #37160

Chemical Abstract Service Nr. 141388-76-3
Formelstamm (C₁₉H₂₀ClF-N₃O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 393.8397
Bruttoformel C₁₉H₂₁ClFN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Besifloxacin
International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 7-[(3R)-3-Aminoazepan-1-yl]-8-chlor-1-cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37161

Chemical Abstract Service Nr. 330942-05-7
Molgewicht 451.9055
Bruttoformel C₂₃H₂₂ClN₅O₃
Vorzugsbezeichnung Betrixaban
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; USAN; EUCTR; MeSH; CAS; PubChem; ICTRP; KEGG.D08873; USNCT
2. Bezeichnung N-(5-Chlorpyridin-2-yl)-2-[4-(N,N-dimethylcarbamidoyl)benzamido]-5-methoxybenzamid

ASK #37162

Chemical Abstract Service Nr. 869881-54-9
Formelstamm 2(C1455-H2271-N407-O439-S12)
Molgewicht 65747.6875
Bruttoformel C₂₉₁₀H₄₅₄₂N₈₁₄O₈₇₈S₂₄
Vorzugsbezeichnung Briobacept
International Nonproprietary Name INN.L60
2. Bezeichnung [A]DVRRGPRSLR GRDAPAPTPC(20S 33S) NPAEC(25S 36S)FDPLV RHC(33S 20S)VAC(36S 25S)GLLR TPRPKPAGAS SPAPRTALQP QESVGAGAGE AAVDKTHTC(A79S B79S)P PC(A82S B82S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(114S 174S)VVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(174S 114S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC(220S 278S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFC(278S 220S)SV MHEALHNNHYT QKSLSLSPG [B]DVRRGPRSLR GRDAPAPTPC(20S 33S) NPAEC(25S 36S)FDPLV RHC(33S 20S)VAC(36S 25S)GLLR TPRPKPAGAS SPAPRTALQP QESVGAGAGE AAVDKTHTC(B79S A79S)P PC(B82S A82S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(114S 174S)VVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(174S 114S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC(220S 278S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFC(278S 220S)SV MHEALHNNHYT QKSLSLSPG

ASK #37163

Chemical Abstract Service Nr. 839712-12-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 955400-75-6

Molgewicht	427.411
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ Cl ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Cariprazin
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	3-((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-{2-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]ethyl}cyclohexyl)-1,1-dimethylharnstoff
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(trans-4-{2-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl]ethyl}cyclohexyl)-1,1-dimethylharnstoff; 3-(trans-4-{2-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]ethyl}cyclohexyl)-1,1-dimethylharnstoff

ASK #37164

Chemical Abstract Service Nr.	80295-38-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	80295-37-0; 81295-50-3; 95829-17-7
Molgewicht	52800
Bruttoformel	C ₂₃₅₅ H ₃₇₄₅ N ₆₁₃ O ₇₂₈ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Conestat alfa
International Nonproprietary Name	INN.L68:Corr.Glycos.
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; EUTCT; ChemIDplus; USNCT; ATC; KEGG; CAS; Pharmavista; BAN; EUCTR; MAR2018; GlnAS; PubChem; ICTRP; ROMP2018; NCI.Thesaurus; FDA-SRS; VFA:Gentec NPNATSSSSQ DPESLQDRGE GKVATTVISK MLFVEPILEV SSLPTTSTT NSATKITANT TDEPTTQPTT EPTTQPTIQP TQPTTQLPTD SPTQPTTGSF CPGPVTLCSD LESHSTEAVL GDALVDFSLK LYHAFSAMKK VETNMAFSPF SIALLTQVL LGAGENTKTN LESILSYPKD FTCVHQALKG FTTKGVTSVS QIFHSPDLAI RDTFVNASRT LYSSSPRVLS NNSDANLELI NTWVAKNTNN KISRLLDLSL SDTRLVLLNA IYLSAKWKTT FDPKKTREMP FHFKNVIVK PMMNSKKYPV AHFIDQTLKA KVGQLQLSHN LSLVILVPQN LKHRLEDMEQ ALSPSVFKAI MEKLEMSKFQ PTLTLPRIK VTTSQDMLSI MEKLEFFDFS YDLNLCGLTE DPDLQVSAMQ HQTVLELET GVEAAAASAI SVARTLLVFE VQQPFLVLW DQQHKFPVFM GRVYDPRA, 101,406:108,183-Bis(disulfid), [3,47,59,216,231,250,330]Asn-N ⁶ -, [42]Ser-O ³ - und [26,49,61,66,70,74]Thr-O ³ -glycosyliert, hergestellt aus der Milch gentechnisch veränderter (transgener) Kaninchen der Art <i>Oryctolagus cuniculus</i> , Stamm 'New Zealand White' (NZW)
2. Bezeichnung	
Zitat Bezeichnung 2	(UniProtKB:P05155); (INN.Def)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	C1-Esterase-Hemmer, gentechnisch hergestellt aus der Milch transgener Kaninchen; Recombinanter menschlicher C1-Inhibitor; rekombinanter menschlicher C1-(Esterase-)Inhibitor (Serpine-Gruppe); Conestat alpha; Rekombinanter humaner C1-Inhibitor

ASK #37165

Chemical Abstract Service Nr.	880486-59-9
Formelstamm	2(C2170-H3349-N578-O659-S15 . C1056-H1633-N288-O340-S6)
Molgewicht	145109.2862
Bruttoformel	C ₆₄₅₂ H ₉₉₆₄ N ₁₇₃₂ O ₁₉₉₈ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Dacetuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

[A]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGYSFT GYYIHWRQA PGKGLEWVAR VIPNAGGTSY NQKFKGRFTL SVDNSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AREG IYWWGQGLTLV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG C(141S 197S)LVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTQTYIC(197S 141S)NVN HKPSNTKVDK KVEPKSC(A217S B219S)DKT HTC(A223S C223S)PPC(A226S C226S)PAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTC(258S 318S)VV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKC(318S 258S)KV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTC(364S 422S)LVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SC(422S 364S)SVMHEALH NHYTQKLSL SPKG [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 93S)RSSQSLV HSNNGNTFLHW YQQKPGKAPK LLIYTVSNRF SGVPSRFSGS GSGDFTLTI SSLQPEDFAT YFC(93S 23S)SQTTHVP WTFQGQTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGEC(B219S A217S) [C]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGYSFT GYYIHWRQA PGKGLEWVAR VIPNAGGTSY NQKFKGRFTL SVDNSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AREG IYWWGQGLTLV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG C(141S 197S)LVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTQTYIC(197S 141S)NVN HKPSNTKVDK KVEPKSC(C217S D219S)DKT HTC(C223S A223S)PPC(C226S A226S)PAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTC(258S 318S)VV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKC(318S 258S)KV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTC(364S 422S)LVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SC(422S 364S)SVMHEALH NHYTQKLSL SPKG [D]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 93S)RSSQSLV HSNNGNTFLHW YQQKPGKAPK LLIYTVSNRF SGVPSRFSGS GSGDFTLTI SSLQPEDFAT YFC(93S 23S)SQTTHVP WTFQGQTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGEC(D219S C217S)

2. Bezeichnung

ASK #37166

Chemical Abstract Service Nr. 69819-86-9
Formelstamm (C₁₂H₂₁-As-N₃-O₆-S)⁻ H⁺
Molgewicht 411.3062
Bruttoformel C₁₂H₂₂AsN₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Darinaparsin
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung L- -Glutamyl-S-(dimethylarsanyl)-L-cysteinylglycin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37167

Chemical Abstract Service Nr. 536748-46-6
Molgewicht 484.9073
Bruttoformel C₂₄H₂₂ClFN₄O₄
Vorzugsbezeichnung Eribaxaban
International Nonproprietary Name INN.L61:Corr.Lat
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (2*R*,4*R*)-1-*N*-(4-Chlorphenyl)-2-*N*-[2-fluor-4-(2-oxo-1,2-dihydropyridin-1-yl)phenyl]-4-methoxypyrrolidin-1,2-dicarboxamid

ASK #37168

Chemical Abstract Service Nr. 168682-53-9
Molgewicht 529.6483
Bruttoformel C₂₇H₃₅N₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Ezatiostat
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung Ethyl[(2*S*)-2-amino-5-[[[(2*S*)-3-benzylsulfanyl-1-[[[(1*R*)-2-ethoxy-2-oxo-1-phenylethyl]amino]-1-oxopropan-2-yl]amino]-5-oxopentanoat]

ASK #37169

Chemical Abstract Service Nr.	643094-49-9
Formelstamm	(C24-H23-Cl-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	425.9047
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ ClNO ₄
Vorzugsbezeichnung	Fasobegron
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4'-(2-[[<i>(2R)</i> -2-(3-Chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]amino]ethyl)-3-methoxy-[1,1'-biphenyl]-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37170

Chemical Abstract Service Nr.	259793-96-9
Molgewicht	157.1026
Bruttoformel	C ₅ H ₄ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Favipiravir
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	6-Fluor-3-hydroxypyrazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37171

Chemical Abstract Service Nr.	119175-48-3
Molgewicht	545.0681
Bruttoformel	CH ₁₂ Fe ₂ Mg ₄ O ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Fermagat
International Nonproprietary Name	INN.L60
2. Bezeichnung	Dieisen()-tetramagnesium-carbonat-dodecahydroxid 4 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37172

Chemical Abstract Service Nr.	318498-76-9
Molgewicht	531.6162
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ FN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Flopristin
International Nonproprietary Name	INN.L60
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3 ^{2R} ,6 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,8 <i>E</i> ,13 <i>E</i> ,15 <i>E</i> ,17 <i>S</i> ,19 <i>R</i>)-19-Fluor-17-hydroxy-7,15-dimethyl-6-(propan-2-yl)-5-oxa-11-aza-1(4,2)-[1,3]oxazola-3(1,2)-pyrrolidinacycloicosaphan-8,13,15-trien-2,4,10-trion

ASK #37173

Chemical Abstract Service Nr.	522664-63-7
--------------------------------------	-------------

Molgewicht 644.8664
Bruttoformel C₃₇H₄₈N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung lbodutant
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 6-Methyl-N-[1-((2*R*)-1-[[1-[(oxan-4-yl)methyl]piperidin-4-yl)methyl]amino]-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]carbamoyl)cyclopentyl]-1-benzothiophen-2-carboxamid

ASK #37174

Chemical Abstract Service Nr. 325965-23-9

Molgewicht 950.0895

Bruttoformel C₅₀H₆₃N₉O₁₀

Vorzugsbezeichnung Linopristin

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung N-[(1²S,3S,6²S,8*R*,11S,12*R*,15S)-3-[[4-(Dimethylamino)phenyl]methyl]-8-ethyl-4,12-dimethyl-1⁵-[(morpholin-4-yl)methyl]-2,5,7,10,14,17-hexaoxo-15-phenyl-1¹,1²,1³,1⁶-tetrahydro-13-oxa-4,9,16-triaza-1-

ASK #37175

Chemical Abstract Service Nr. 903512-50-5

Formelstamm 2(C2188-H3389-N590-O670-S16 . C1052-H1639-N284-O341-S7)

Molgewicht 146274.669

Bruttoformel C₆₄₈₀H₁₀₀₅₆N₁₇₄₈O₂₀₂₂S₄₆

Vorzugsbezeichnung Lucatumumab

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung [A]QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYEESNRYH ADSVKGRFTI SRDNSKITLY LQMNSLRTE TAVYYC(96S 22S)ARDG GIAAPGPDYW GQGTLLVTVSS ASTKGPSVFP LAPASKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203S 147S)NVNHHKPS NTKVDKRVK KSC(A223S B219S)DKTHTC(A229S C229S)P PC(A232S C232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVDVDS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(370S 428S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [B]DIVMTQSPLS LTVTPGEPAS ISC(23S 93S)RSSQSL YSNGYNYLDW YLQKPGQSPQ VLISLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)MQARQTP FTFGPGTKVD IRRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPRK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGC(B219S A223S) [C]QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYEESNRYH ADSVKGRFTI SRDNSKITLY LQMNSLRTE TAVYYC(96S 22S)ARDG GIAAPGPDYW GQGTLLVTVSS ASTKGPSVFP LAPASKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203S 147S)NVNHHKPS NTKVDKRVK KSC(C223S D219S)DKTHTC(C229S A229S)P PC(C232S A232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVDVDS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(370S 428S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [D]DIVMTQSPLS LTVTPGEPAS ISC(23S 93S)RSSQSL YSNGYNYLDW YLQKPGQSPQ VLISLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)MQARQTP FTFGPGTKVD IRRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPRK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGC(D219S C223S)

ASK #37176

Chemical Abstract Service Nr. 899796-83-9
Formelstamm 2(C2205-H3390-N583-O674-S15 . C1054-H1643-N296-O336-S5)
Molgewicht 146656.8332
Bruttoformel C₆₅₁₈H₁₀₀₆₆N₁₇₅₈O₂₀₂₀S₄₀
Vorzugsbezeichnung Milatuzumab
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung [A]QVQLQQSGSE LKKPGASVKV SC(22S 96S)KASGYTFT NYGVNWIQKA PGQGLQWMGW INPNTGEPTF DDDFKGRFAF SLDTSVSTAY LQISLKADD TAVYFC(96S 22S)SRSR GKNEAWFAYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203S 147S)NVNHKPS NTKVDKRVK KSC(A223S B219S)DKTHTC(A229S C229S)P PC(A232S C232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVDVVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(370S 428S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [B]DIQLTQSPLS LPVTLGQPAS ISC(23S 93S)RSSQSLV HRNGNTYLHW FQQRPGQSPR LLIYTVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YFC(93S 23S)SQSSHVP PTFGAGTRLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGC(B219S A223S) [C]QVQLQQSGSE LKKPGASVKV SC(22S 96S)KASGYTFT NYGVNWIQKA PGQGLQWMGW INPNTGEPTF DDDFKGRFAF SLDTSVSTAY LQISLKADD TAVYFC(96S 22S)SRSR GKNEAWFAYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(147S 203S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YIC(203S 147S)NVNHKPS NTKVDKRVK KSC(C223S D219S)DKTHTC(C229S A229S)P PC(C232S A232S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(264S 324S)VVDVVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKC(324S 264S)KVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(370S 428S) LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(428S 370S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [D]DIQLTQSPLS LPVTLGQPAS ISC(23S 93S)RSSQSLV HRNGNTYLHW FQQRPGQSPR LLIYTVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YFC(93S 23S)SQSSHVP PTFGAGTRLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGC(D219S C223S)

ASK #37177

Chemical Abstract Service Nr. 887148-69-8
Molgewicht 473.3915
Bruttoformel C₂₀H₁₃F₆N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Monepantel
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung *N*-{(2*S*)-2-Cyan-1-[5-cyan-2-(trifluormethyl)phenoxy]propan-2-yl}-4-(trifluormethylsulfanyl)benzamid

ASK #37178

Chemical Abstract Service Nr. 691852-58-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 934014-98-9
Molgewicht 446.4918
Bruttoformel C₂₂H₂₃FN₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Nesbuvir
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 5-Cyclopropyl-2-(4-fluorphenyl)-6-[*N*-(2-hydroxyethyl)methansulfonamido]-*N*-methyl-1-benzofuran-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37179

Chemical Abstract Service Nr. 881191-44-2

Formelstamm 2(C2189-H3384-N583-O669-S15 . C1035-H1593-N276-O339-S6)

Molgewicht 145143.0594

Bruttoformel C₆₄₄₈H₉₉₅₄N₁₇₁₈O₂₀₁₆S₄₂

Vorzugsbezeichnung Otelixizumab

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [A]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SFPMAWVRQA PGKGLEWVST ISTSGGRYY RDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AKFR QYSGGFDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHNKPSN TKVDKKVEPK SC(A222S B215S)DKTHTC(A228S C228S)PP C(A231S C231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYAS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [B]DIQLTQPNSV STSLGSTVKL SC(22S 91S)TLSSGNIE NNYVHWYQLY EGRSPTTMIY DDDKRPDGV DRFSGSIDRS SNSAFLTIHN VAIEDEAIYF C(91S 22S)HSYVSSFNV FGGGKLTVL RQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVC(138S 197S)LI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSC(197S 138S)QVT HEGSTVEKTV APTEC(B215S A222S)S [C]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SFPMAWVRQA PGKGLEWVST ISTSGGRYY RDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AKFR QYSGGFDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHNKPSN TKVDKKVEPK SC(C222S D215S)DKTHTC(C228S A228S)PP C(C231S A231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYAS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [D]DIQLTQPNSV STSLGSTVKL SC(22S 91S)TLSSGNIE NNYVHWYQLY EGRSPTTMIY DDDKRPDGV DRFSGSIDRS SNSAFLTIHN VAIEDEAIYF C(91S 22S)HSYVSSFNV FGGGKLTVL RQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVC(138S 197S)LI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSC(197S 138S)QVT HEGSTVEKTV APTEC(D215S C222S)S

ASK #37180

Chemical Abstract Service Nr. 885051-90-1

Formelstamm 4(C1549-H2430-N408-O448-S8)

Molgewicht 34200

Bruttoformel C₆₁₉₆H₉₇₂₀N₁₆₃₂O₁₇₉₂S₃₂

Vorzugsbezeichnung Pegloticase

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung TYKKNDEVEF VRTGYGKDMI KVLHIQRDVGK YHSIKEVATT VQLTLSSKKD YLHGDNSDVI PTDTIKNTVN VLAKFKGIKS IETFAVTICE HFLSSFHKVI RAQVYVEEVP WKRFEKNGVK HVHAFIYPT GTHFCEVEQI RINGPPVIHSG IKDLKVLKTT QSGFEGFIKD QFTTLPEVKD RCFATQVYCK WRYHQGRDVD FEATWDTVRS IVLQKFAGPY DKGEYSVSVQ KTYLDIQVLT LGQVPEIEDM EISLPNIHYL NIDMSKMGLI NKEEVLLPLD NPYGKITGTV KRKLSRL [peyliert am N⁶ einiger Lysine (-N⁶-C(=O)-(O-CH₂-CH₂)_n-OCH₃)]

ASK #37181

Chemical Abstract Service Nr. 865311-47-3

Molgewicht 604.6733

Bruttoformel C₃₅H₃₃FN₆O₃

Vorzugsbezeichnung Itarnafloxin
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 5-Fluor-*N*-(2-[(2*S*)-1-methylpyrrolidin-2-yl]ethyl)-3-oxo-6-[(3*RS*)-3-(pyrazin-2-yl)pyrrolidin-1-yl]-3*H*-benzo[*b*]pyrido[3,2,1-*k*]phenoxazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37182

Chemical Abstract Service Nr. 496054-87-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1104525-52-1
Molgewicht 397.3996
Bruttoformel C₂₁H₂₀FN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Radiprodil
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; CAS; PubChem; AdisInsight; MedKoo; USNCT; EUCTR; ChemSpider; PubMed; ChemIDplus; EUTCT; FDA-SRS; GlnAS; ICTRP
2. Bezeichnung 2-{4-[(4-Fluorphenyl)methyl]piperidin-1-yl}-2-oxo-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-6-yl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-[4-(4-Fluorbenzyl)piperidin-1-yl]-2-oxo-*N*-(2-oxo-2,3-dihydrobenzoxazol-6-yl)acetamid;
2-[4-(4-Fluorbenzyl)-1-piperidiny]-2-oxo-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-6-yl)acetamid

ASK #37183

Chemical Abstract Service Nr. 820957-38-8
Molgewicht 494.5827
Bruttoformel C₂₇H₃₄N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Retosiban
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (3*R*,6*R*)-6-[(2*S*)-Butan-2-yl]-3-(2,3-dihydro-1*H*-inden-2-yl)-1-[(1*R*)-1-(2-methyl-1,3-oxazol-4-yl)-2-(morpholin-4-yl)-2-oxoethyl]piperazin-2,5-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37184

Chemical Abstract Service Nr. 1412891-40-7
Molgewicht 148000
Vorzugsbezeichnung Tenatumomab
International Nonproprietary Name INN.L60
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [A]EIQLQQSGPE LVKPGASVKV SCKASGYAFT SYNMYWVKQS HGKSLIEWIGY IDPYNGVTSY NQKFKGKATL TVDKSSSTAY MHLNSLTSED SAVYYCARGG GSIYYAMDYW GQGTSVTVSS AKTTPPSVYP LAPGC(A135S B219S)GDTTG SSVTLGLCLVK GYFPESVTVT WNSGSLSSSV HTFPALLQSG LYTMSSSVTV PSSTWPSQTV TCSVAHPASS TTVDKKLEPS GPISTINPC(A229S C229S)P PC(A232S C232S)KEC(A235S C235S)HKC(A238S C238S)PA PNLEGGPSVF IFPPNIKDVL MISLTPKVTTC VVVDVSEDDP DVQISWVFN VEVHTAQTQT

HREDYNSTIR VVSTLPIQH Q DWMSGKEFKC KVNNDLPS IERTISIKG LVRAPQVYL PPPAEQLSRK DVSLTCLVVG FNP GDISVEW TSNHGTEENY KDTAPVLDS GSYFIYSKLN MKTSKWEKTD SFSCNVRHEG LKNYYLKKTI SRSPGK [B]DIVMTQAAPS VPVTPGESVS ISCRSSKSL HSN GNTYLYW FLQRP GQSPQ LLIYRMSNLA SGVPDRFSGS GSGTAFTLRI SRVEAEDVGV YYCMQHLEYP LTFGAGTKLE LKRADAAPTV SIFPPSSEQL TSGGASV VCF LNNFY PKDIN VKWKIDG SER QNGVLNSWTD QDSKDSTYSM SSTLTLTKDE YERHNSYTCE ATHKTSTSPI VKSFNRNEC(B219S A135S) [C]EIQ LQQSGPE LVKPGASVKV SCKASGYAFT SYNMYWVKQS HGKSLEWIGY IDPYNGVTSY NQKFKGKATL TVDKSSSTAY MHLNSLTSED SAVYYCARGG GSIYYAMDYW GQGT SVTVSS AKTTPPSVYP LAPGC(C135S D219S)GDTTG SSVTLGCLVK GYFPESVTVT WNSGSLSSV HTFPALLQSG LYTMSSSVTV PSSTWPSQTV TCSVAHPASS TTVDKLEPS GPISTINPC(C229S A229S)P PC(C232S A232S)KEC(C235S A235S)HKC(C238S A238S)PA PNLEGGPSVF IFPPNIKDV L MISLTPKVTC VVVDVSEDDP DVQISWFVNN VEVHTAQQT HREDYNSTIR VVSTLPIQH Q DWMSGKEFKC KVNNDLPS IERTISIKG LVRAPQVYL PPPAEQLSRK DVSLTCLVVG FNP GDISVEW TSNHGTEENY KDTAPVLDS GSYFIYSKLN MKTSKWEKTD SFSCNVRHEG LKNYYLKKTI SRSPGK [D]DIVMTQAAPS VPVTPGESVS ISCRSSKSL HSN GNTYLYW FLQRP GQSPQ LLIYRMSNLA SGVPDRFSGS GSGTAFTLRI SRVEAEDVGV YYCMQHLEYP LTFGAGTKLE LKRADAAPTV SIFPPSSEQL TSGGASV VCF LNNFY PKDIN VKWKIDG SER QNGVLNSWTD QDSKDSTYSM SSTLTLTKDE YERHNSYTCE ATHKTSTSPI VKSFNRNEC(D219S C135S)

ASK #37185

Chemical Abstract Service Nr. 918127-53-4

Formelstamm 2(C2179-H3376-N581-O673-S17 . C1024-H1586-N277-O333-S6)

Molgewicht 144644.6208

Bruttoformel $C_{6406}H_{9924}N_{1716}O_{2012}S_{46}$

Vorzugsbezeichnung Tigatuzumab

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [A]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYVMSWVRQA PGKLEWVAT ISSGGSYTY Y PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ARRG DSMITTDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKRVEPK SC(A222S B213S)DKTHTC(A228S C228S)PP C(A231S C231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYR VVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVS NKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 88S)KASQDVG TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYW ASTRHTGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYC(88S 23S)QQ YSSYRTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(B213S A222S) [C]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYVMSWVRQA PGKLEWVAT ISSGGSYTY Y PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ARRG DSMITTDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKRVEPK SC(C222S D213S)DKTHTC(C228S A228S)PP C(C231S A231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYR VVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVS NKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [D]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC(23S 88S)KASQDVG TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYW ASTRHTGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYC(88S 23S)QQ YSSYRTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(D213S C222S)

ASK #37186

Chemical Abstract Service Nr. 884604-91-5

Molgewicht 55600

Bruttoformel $C_{2532}H_{3850}N_{672}O_{711}S_{16}$

Vorzugsbezeichnung Velaglucerase alfa

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung ARPCIPKSFY YSSVVCVNA TYCDSFDPP FALGTFSTRY ESTRSGRRME LSMGPIQANH TGTGLLLTLQ PEQKFQKVKG FGGAMTDAALN LALSPPA QNLLKSYFS EEGIGYNIIR VPMASCDFSI RYTYADTPD DFQLHNFSLP EEDTKLKIPL IHRALQLAQR PVLLASPWT SPTWLKTNGA VNGKGS LKQ PGDIYHQ TWA RYFVKFLDAY AEHLQFVAV TAENEPSAGL

LSGYPFQCLG FTPEHQRFI ARDLGPTLAN STHHNVRLM LDDQRLLPH WAKVLTDP EAAKYVHGIAV HWYLDLAPA KATLGETHRL FPNTMLFASE ACVGSKFWEQ SVRLGSWDRG MQYSHSIITN LLYHVVGWTD WNLALNPEGG PNWVRNFVDS PIIVDITKDT FYKQPMFYHL GHFSKFIPEG SQRVGLVASQ KNDLDAVALM HPDGSVVVV LNRSSKDVP LTIKDPVGF L ETISPGYSIH TYLWRRQ, 4,16:18,23-Bis(disulfid), glycosyliert an N19, N59, N146 und N270 mit Mannose-reichen Oligosacchariden (6-9 Mannose-Einheiten), M_r = ca. 63000 (Protein-Anteil: M_r = 55592,7772), hergestellt durch Genaktivierungstechnik mit humanen HT-1080-Fibroblasten-Zellkulturen

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Alglucerase, human, rekombinant

ASK #37187

Chemical Abstract Service Nr. 728917-18-8

Formelstamm 2(C2206-H3384-N579-O682-S17 . C1023-H1575-N274-O331-S6)

Molgewicht 145347.0541

Bruttoformel $C_{6458}H_{9918}N_{1706}O_{2026}S_{46}$

Vorzugsbezeichnung Veltuzumab

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [A]QVQLQQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S-96S)KASGYTFT SYNMHWVKQA PGQGLEWIGA IYPMGDTSY NQKFKGKATL TADESTNTAY MELSSLRSED TAFYYC(96S 22S)ARST YYGGDWYFDV WGQGTTVT VS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148S 204S)LV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYIC(204S 148S)NVNHKP SNTKVDKRVE PKSC(A224S B213S)DKTHTC(A230S C230S)PPC(A233S C233S)PAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVS NK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDS DGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [B]DIQLTQSPSS LSASVGDRVT MTC(23S 87S)RASSSVS YIHWFQQKPG KAPKPIYAT SNLASGVPVR FSGSGSGTDY TFISSLQPE DIATYYC(87S 23S)QQW TSNPPTFGGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(B213S A224S) [C]QVQLQQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S-96S)KASGYTFT SYNMHWVKQA PGQGLEWIGA IYPMGDTSY NQKFKGKATL TADESTNTAY MELSSLRSED TAFYYC(96S 22S)ARST YYGGDWYFDV WGQGTTVT VS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148S 204S)LV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYIC(204S 148S)NVNHKP SNTKVDKRVE PKSC(C224S D213S)DKTHTC(C230S A230S)PPC(C233S A233S)PAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVS NK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDS DGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [D]DIQLTQSPSS LSASVGDRVT MTC(23S 87S)RASSSVS YIHWFQQKPG KAPKPIYAT SNLASGVPVR FSGSGSGTDY TFISSLQPE DIATYYC(87S 23S)QQW TSNPPTFGGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(D213S C224S)

ASK #37188

Chemical Abstract Service Nr. 904302-98-3

Formelstamm (C25-H28-F-N2-O4-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 504.6372

Bruttoformel $C_{25}H_{29}FN_2O_4S_2$

Vorzugsbezeichnung Viquidacin

International Nonproprietary Name INN.L60

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (3*R*,4*R*)-4-((3*S*)-3-[3-Fluor-6-methoxychinolin-4-yl]-3-hydroxypropyl)-1-[2-(thiophen-2-ylsulfanyl)ethyl]piperidin-3-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37190

Formelstamm (C4-H4-O5)²⁻ H⁺ K⁺

Molgewicht 172.1778

Bruttoformel C₄H₅KO₅

2. Bezeichnung (2S)-2-Hydroxybutandisäure-Monokaliumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (S)-Hydroxybernsteinsäure-Monokaliumsalz; Kaliumhydrogen-L-malat

ASK #37193

Chemical Abstract Service Nr. 27119-07-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 201849-71-0; 201849-72-1; 201849-73-2; 201849-74-3; 60474-89-7; 88528-38-5; 915281-03-7

Formelstamm (C7-H13-N-O4-S)x

2. Bezeichnung Poly{1-[(2-methyl-1-sulfopropan-2-yl)aminocarbonyl]ethylen}

ASK #37195

Chemical Abstract Service Nr. 217087-10-0

Formelstamm 2(C17-H18-N3-O3-S)⁻ Mg2+ . 2 H2-O

Molgewicht 749.1518

Bruttoformel C₃₄H₃₆MgN₆O₆S₂

2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(S)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methylsulfanyl]-1H-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 2 H₂O

3. Bezeichnung Esomeprazol-Magnesium-Dihydrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Esomeprazol-Hemimagnesium 1 HO; Esomeprazol-Hemimagnesium-Monohydrat; Esomeprazole hemimagnesium monohydrate; Magnesium-bis[5-methoxy-2-[(S)-[(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methyl]sulfanyl]-1H-benzimidazol-1-id]-Dihydrat; Esomeprazol-Magnesium-Dihydrat

ASK #37196

Formelstamm (C17-H17-F-N3-O3)⁻ H+ . (C3-H5-O3)⁻ H+ . H2-O

Molgewicht 439.4347

Bruttoformel C₂₀H₂₄FN₃O₆

Vorzugsbezeichnung Ciprofloxacinlactat-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat (1:1) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ciprofloxacinlactat 1 HO; 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-4-oxo-7-(1-piperazinyl)-3-chinolincarbonsäure-DL-lactat (1:1) 1 HO; Ciprofloxacinmonolactat-Monohydrat

ASK #37197

Chemical Abstract Service Nr. 120202-65-5

Formelstamm C16-H16-Cl-N-O2-S . Cl-H

Molgewicht 358.2827

Bruttoformel C₁₆H₁₇Cl₂NO₂S

2. Bezeichnung Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-hydrochlorid

3. Bezeichnung Clopidogrelhydrochlorid

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.0,10.0(2017-2020)/2791

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Methyl-(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-[6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-5(4H)-yl]acetat-hydrochlorid
ASK #37198	
Chemical Abstract Service Nr.	894353-16-3
Formelstamm	C16-H16-Cl-N-O2-S . Br-H . H2-O
Molgewicht	420.749
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ BrClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Clopidogrelhydrobromid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-hydrobromid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #37199	
Chemical Abstract Service Nr.	120202-67-7
Formelstamm	C16-H16-Cl-N-O2-S . Br-H
Molgewicht	402.7337
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₇ BrClNO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Clopidogrelhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-hydrobromid
ASK #37202	
Chemical Abstract Service Nr.	556-67-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	104986-37-0; 117563-66-3; 83874-62-8
Molgewicht	296.6158
Bruttoformel	C ₈ H ₂₄ O ₄ Si ₄
2. Bezeichnung	2,2,4,4,6,6,8,8-Octamethyl-1,3,5,7,2,4,6,8-tetraoxatetrasiloxan
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Octamethylcyclotetrasiloxan
ASK #37203	
Formelstamm	(C9-H19-N-O7-P2)4 ⁻ 3H ⁺ Na ⁺ . C3-H8-O2
Molgewicht	417.3052
Bruttoformel	C ₁₂ H ₃₀ NNaO ₉ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Mononatriumbandronat - Propan-1,2-diol (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	1-Hydroxy-3-[(methyl)(pentyl)amino]propan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz - Propan-1,2-diol (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ibandronsäure-Mononatriumsalz - Propylenglycol (1:1)
ASK #37204	

Chemical Abstract Service Nr. 134523-01-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1108202-54-5
Formelstamm (C33-H34-F-N2-O5)⁻ Na⁺
Molgewicht 580.6216
Bruttoformel C₃₃H₃₄FN₂NaO₅
Vorzugsbezeichnung Atorvastatin-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Natriumsalz

ASK #37205

Chemical Abstract Service Nr. 122883-93-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 118289-78-4; 152287-06-4
Formelstamm C21-H21-Cl-N4-O-S . Cl-H
Molgewicht 449.3966
Bruttoformel C₂₁H₂₂Cl₂N₄OS
Vorzugsbezeichnung Ziprasidonhydrochlorid (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung 5-{2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-on-hydrochlorid (1:1)

ASK #37207

Chemical Abstract Service Nr. 138844-81-2
Formelstamm (C9-H19-N-O7-P2)⁴⁻ 3H⁺ Na⁺
Molgewicht 341.2108
Bruttoformel C₉H₂₂NNaO₇P₂
Vorzugsbezeichnung Mononatriumibandronat
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung 1-Hydroxy-3-[(methyl)(pentyl)amino]propan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym lbandronsäure-Mononatriumsalz

ASK #37208

Chemical Abstract Service Nr. 114068-99-4
Formelstamm (C17-H17-F-N3-O3)⁻ H⁺ . (C3-H5-O3)⁻ H⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 457.45
Bruttoformel C₂₀H₂₄FN₃O₆
Vorzugsbezeichnung Ciprofloxacinlactat 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L24)
2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat (1:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ciprofloxacinmonolactat-Dihydrat; Ciprofloxacin-DL-lactat (1:1) 2 HO; 1-Cyclopropyl-6-fluor-1,4-dihydro-4-oxo-7-(1-piperazinyl)-3-chinolincarbonsäure-DL-lactat (1:1) 2 HO

ASK #37209

Chemical Abstract Service Nr. 2206-26-0
Formelstamm C2-(2)H3-N
Molgewicht 44.0704
Bruttoformel C₂H₃N
2. Bezeichnung (²H₃)Acetonitril
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (D)Acetonitril

ASK #37210

Chemical Abstract Service Nr. 21679-31-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13681-82-8; 75042-69-2
Molgewicht 349.3197
Bruttoformel C₁₅H₂₁CrO₆
2. Bezeichnung (OC-6-11)-Tris(pentan-2,4-dionato- O, O')chrom()
3. Bezeichnung Chrom()-tris(acetylacetonat)

ASK #37211

Chemical Abstract Service Nr. 33454-82-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 872834-97-4
Formelstamm (C-F3-O3-S)⁻ Li⁺
Molgewicht 156.0101
Bruttoformel CF₃LiO₃S
2. Bezeichnung Trifluormethansulfonsäure-Lithiumsalz
3. Bezeichnung Lithiumtrifluormethansulfonat
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0R,6.3R,6.4R,6.7R

ASK #37212

Chemical Abstract Service Nr. 96-22-0
Molgewicht 86.1323
Bruttoformel C₅H₁₀O
2. Bezeichnung Pentan-3-on

ASK #37213

Chemical Abstract Service Nr. 138169-43-4
Molgewicht 487.5089
Bruttoformel C₂₀H₁₇N₅O₆S₂
2. Bezeichnung 4-{5-[3-(Carboxymethoxy)phenyl]-3-(4,5-dimethyl-1,3-thiazol-2-yl)-2H-tetrazol-3-ium-2-yl}benzolsulfonat

ASK #37214

Chemical Abstract Service Nr. 55-92-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 21293-38-9
Formelstamm (C8-H18-N-O2)⁺

Molgewicht	160.234
Bruttoformel	C ₈ H ₁₈ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Methacholin
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
2. Bezeichnung	2-Acetyloxy- <i>N,N,N</i> -trimethylpropan-1-aminium
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2-Acetoxypropyl)trimethylammonium; [2-(Acetyloxy)propyl]trimethylammonium

ASK #37215

Chemical Abstract Service Nr.	7432-28-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11031-50-8; 50809-18-2; 52932-78-2
Molgewicht	432.5067
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ O ₇
2. Bezeichnung	(6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,12 <i>aR</i> _a)-1,2,3,10,11,12-Hexamethoxy-6,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrodibenzo[<i>a,c</i>][8]annulen-6-ol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Schizandrin [Hinweis: Stereoformel in Ph.Eur. 6.3 fehlerhaft: beide Stereozentren 6 und 7 mit verkehrter Konfiguration, axiale Chiralität nicht abgebildet.]; Schizandrin; Wuweizichun A; (6 <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,12 <i>aR</i>)-1,2,3,10,11,12-Hexamethoxy-6,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydrodibenzo[<i>a,c</i>]cycloocten-6-ol

ASK #37216

Chemical Abstract Service Nr.	61281-37-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	64121-95-5; 66211-45-8
Molgewicht	400.4648
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ O ₆
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,13 <i>aR</i> _a)-1,2,3,13-Tetramethoxy-6,7-dimethyl-5,6,7,8-tetrahydro-11 <i>H</i> -benzo[3,4]cycloocta[1,2- <i>f</i>][1,3]benzodioxol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Schizandrin B; Wuweizisu B; Schizandrin B; gamma-Schizandrin [Hinweis: Stereoformel in Ph.Eur. 6.3 fehlerhaft: falsches trans- statt cis-6,7-Dimethyl-Isomer abgebildet, relative axiale Chiralität nicht abgebildet.]; gamma-Schizandrin

ASK #37217

Chemical Abstract Service Nr.	791828-58-5
Molgewicht	416.4708
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Aderbasib
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Methyl[(6 <i>S</i> ,7 <i>S</i>)-7-(hydroxycarbamoyl)-6-(4-phenylpiperazin-1-carbonyl)-5-azaspiro[2.5]octan-5-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37218

Chemical Abstract Service Nr.	222551-17-9
Molgewicht	405.4647
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ FN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Adoprazin
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)-4-[[5-(4-fluorphenyl)pyridin-3-yl]methyl]piperazin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37220	
Chemical Abstract Service Nr.	929881-05-0
Vorzugsbezeichnung	Alipogen tiparovec
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	VFA:Gentec; ROMP2015; Pharmavista; ATC-DE
2. Bezeichnung	Rekombinanter Vektor vom Adeno-assoziierten Virus-Serotyp 1 (AAV1) zur Expression der S447X-Variante des Gens für humane Lipoproteinlipase (LPL)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	AAV1-LPL(S447X); Alipogentiparovec
ASK #37221	
Chemical Abstract Service Nr.	197904-84-0
Molgewicht	356.4387
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Apricoxib
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-[2-(4-Ethoxyphenyl)-4-methyl-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]benzolsulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37222	
Chemical Abstract Service Nr.	887650-05-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	859212-16-1
Molgewicht	576.6154
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₁ F ₃ N ₈ O
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[[[5,5'-Bipyrimidin-2-yl]amino]-4-methylphenyl]-4-[[3 <i>S</i>]-3-(dimethylamino)pyrrolidin-1-yl]methyl}-3-(trifluormethyl)benzamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Bafetinib [ursprünglich zugeordnete, falsche strukturisomere Verbindung mit 5,5'- statt 4,5'-Bipyrimidin]
ASK #37223	
Chemical Abstract Service Nr.	757942-43-1
Molgewicht	450.3676
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ BrFN ₃ OS

Vorzugsbezeichnung Bederocin
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; EUTCT; CAS; USAN; FDA-SRS
2. Bezeichnung 2-[[3-[[[4-Brom-5-(1-fluorethenyl)-3-methylthiophen-2-yl]methyl]amino]propyl]amino]chinolin-4(1*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #37224
Chemical Abstract Service Nr. 208110-64-9
Molgewicht 393.858
Bruttoformel C₂₀H₂₂ClF₂N₃O
Vorzugsbezeichnung Befiradol
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; CAS; EUTCT; PubChem
2. Bezeichnung (3-Chlor-4-fluorphenyl)[4-fluor-4-(((5-methylpyridin-2-yl)methyl]amino)methyl]piperidin-1-yl]methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(3-Chlor-4-fluorbenzoyl)-4-fluor-4-(((5-methylpyridin-2-yl)methyl]amino)methyl]piperidin

ASK #37225

Chemical Abstract Service Nr. 959961-96-7
Formelstamm C201-H249-N75-O150-P20 . C200-H254-N78-O140-P20
Molgewicht 13345.0861
Bruttoformel C₄₀₁H₅₀₃N₁₅₃O₂₉₀P₄₀
Vorzugsbezeichnung Bevasiranib
International Nonproprietary Name INN.L69:Corr
Zitat Bezeichnung 1 CAS
Adenylyl-(3' 5')-cytidyl-(3' 5')-cytidyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-cytidyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-cytidyl-(3' 5')-cytidyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-cytidyl-(3' 5')-
2. Bezeichnung Thymidylyl-(5' 3')-thymidylyl-(5' 3')-uridylyl-(5' 3')-guanylyl-(5' 3')-guanylyl-(5' 3')-adenylyl-(5' 3')-guanylyl-(5' 3')-uridylyl-(5' 3')-guanylyl-(5' 3')-uridylyl-(5' 3')-uridylyl-(5' 3')-cytidyl-(5' 3')-
- Duplex

ASK #37226

Chemical Abstract Service Nr. 606138-08-3
Molgewicht 83178.152
Bruttoformel C₃₇₀₈H₅₇₃₅N₁₀₁₃O₁₁₁₁S₂₈
Vorzugsbezeichnung Catridecacog
International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 CAS

Ac-SETSRTAFGG RRAVPPNNSN AAEDDLPTVE LQGVVPRGVN LQEFNVTSV HLFKERWDTN KVDHHTDKYE NNKLIVRRGQ SFYVQIDFSR PYDPRRDLFR VEYVIGRYPQ ENKGTYPVP IVSELQSGKW GAKIVMREDR SVRLSIQSSP KCIVGKFRMY VAVWTPYGV LRTSRNPETDT YILFNPWCED DAVYLDNEKE REEYVLNDIG VIFYGEVNDI KTRSWSYGGQF EDGILDTCLY VMDRAQMDLS GRGNPIKVS R VGSAMVNAKD DEGLVGSWD NIYAYGVPPS AWTGSVDILL EYRSENPNVR YGQCWVFAGV FNTFLRCLGI PARIVTNYFS AHDNDANLQM DIFLEEDGNV NSKLTKDSVW NYHCWNEAWM TRPDLVPGFG GWQAVDSTPQ ENSDGMRYCG PASVQAIKHG HVCFQFDAPF VFAEVNSDLI YITAKKDGTH VVENVDATHI GKLIVTKQIG GDGMMDITDT YKFEQEQEEE RLALETALMY GAKKPLNTEG VMKSRNSVDM DFEVENAVLG KDFKLSITFR NNSHNRYTIT AYLSANITFY TGVPKAEFKK ETFDVTLEPL SFKKEAVLIQ AGEYMGQLE QASLHFFVTA RINETRDVLA KQKSTVL TIP EIIKVRGTQ VVGSMDTVT EFTNPLKETL RNVVWHL DGP GVTRPMKKMF REIRPNSTVQ WEEVCRPWVS GHRKLIASMS SDSLRHVYGE LDVQIQRRPS M

2. Bezeichnung

ASK #37227

Chemical Abstract Service Nr. 945228-49-9

Formelstamm C1070-H1625-N286-O328-S7 . C2385-H3746-N635-O732-S11

Molgewicht 77347.3189

Bruttoformel $C_{3455}H_{5371}N_{921}O_{1060}S_{18}$

Vorzugsbezeichnung Citatuzumab bogatox

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[A]HHHHHEVQL VQSGPGLVQP GGSVRISC(28S 102S)AA SGYFTNYGM NWWKQAPGKG LEWMGWINTY TGESTYADSF KGRFTFSLDT SASAAYLQIN SLRAEDTAVY YC(102S 28S)ARFAIKGD YWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGC(149S 205S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYIC(205S 149S)NVNHNK PSNTKVDKVV EPKSC(A225S B219S) [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITC(23S 93S)RSTKSL HSNGITLYLW YQQKPGKAPK LLIYQMSNLA SGVPSRFSSS GSGTDFTLTI SSLQPEDFAT YYC(93S 23S)AQNLEIP RTFGQGTKE LKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSEQSVTE QDSKDSTYSL SSTLTLKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGC(B219S A225S)T RHRQPRGWEQ LYNTVSFNLG EAYEYPTFIQ DLRNELAKGT PVC(263S 443S)QLPVTLQ TIADKRFVL VDITTSKKT VKVAIDVTDV YVVG YQDKWD GKDRAVFLDK VPTVATSKLF PGVTNRVTLT FDGSYQKLVN AAKADRKALE LGVKNLEFSI EAIHGKTING QEA AKFFLIV IQMVSEARF KYIETEVVDR GLYGSFKPNF KVLNLENNWG DISDAIHKSS PQC(443S 263S)TTINPAL QLISPSNDPW VVNKVSQISP DMGILKFKSS K

ASK #37234

Chemical Abstract Service Nr. 896731-82-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1000990-43-1

Formelstamm 2(C1031-H1596-N279-O333-S5 . C2202-H3407-N586-O679-S15)

Molgewicht 146000

Bruttoformel $C_{6466}H_{10006}N_{1730}O_{2024}S_{40}$

Vorzugsbezeichnung Conatumumab

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[A]QVQLQESGPG LVKPSQTLTL TC(22S 97S)TVSGGSIS SVDYFWSWIR QLPKGLEWI GHIHNSGTTY YNPSLKSRTV ISVDTSKKQF SLRLSSVTAA DTAVYYC(97S 22S)ARD RGGDY YYGMD VWGQGTTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGC(149S 205S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYIC(205S 149S)NVNHNK PSNTKVDKRV EPKSC(A225S B215S)DKTHT C(A231S C231S)PPC(A234S C234S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(266S 326S)VVVV VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(326S 266S)KVS N KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TC(372S 430S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFS C(430S 372S) SVMHEALHNH YTQKLSLSLP GK [B]EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSC(23S 89S)RASQGIS RSYLAWYQQK PGQAPSLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYC(89S 23S)Q QFGSSPWTFG QGKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVC(135S 195S)LLNFF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYAC(195S 135S)EVTHQ GLSSPVTKSF

NRGEC(B215S A225S) [C]QVQLQESGPG LVKPSQTLSTL TC(22S 97S)TVSGGSIS SGDYFWSWIR QLPKGLEWI GHIHNSGTTY YNPSLKSRTV ISVDTSKKQF SLRLSSVTAA
DTAVYYC(97S 22S)ARD RGGDYGGMD VWGQGTTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGC(149S 205S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SGLYSLSSV
VTVPSSSLGT QTYIC(205S 149S)NVNHNK PSNTKVDKRV EPKSC(C225S D215S)DKTHT C(C231S A231S)PPC(C234S A234S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR
TPEVTC(266S 326S)VVDV VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(326S 266S)KVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR
EEMTKNQVSL TC(372S 430S)LVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPV PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC(430S 372S) SVMHEALHNNH YTKSLSLSP GK [D]EIVLTQSPGT
LSLSPGERAT LSC(23S 89S)RASQGIS RSYLAWYQQK PGQAPSLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYC(89S 23S)Q QFGSSPWTFG QGTKVEIKRT
VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVC(135S 195S)LLNNF YPBREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVIYAC(195S 135S)EVTHQ GLSSPVTKSF
NRGEC(D215S C225S) (glycosyliert an N A302, N C302)

ASK #37235

Chemical Abstract Service Nr. 161832-65-1
Molgewicht 337.3725
Bruttoformel C₁₉H₁₉N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Talampanel
International Nonproprietary Name INN.L42
Zitat Bezeichnung 1 NEGWER; USAN; USM113
2. Bezeichnung 4-[(8*R*)-7-Acetyl-8-methyl-8,9-dihydro-7*H*-1,3-dioxolo[4,5-*h*][2,3]benzodiazepin-5-yl]anilin

ASK #37236

Chemical Abstract Service Nr. 1033853-22-3
Formelstamm (C₁₈H₂₀N₃O₃S)⁻ Na⁺ · H₂O
Molgewicht 399.4398
Bruttoformel C₁₈H₂₀N₃NaO₃S
Vorzugsbezeichnung Rabeprazol-Natrium 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L34)
2. Bezeichnung *rac*-2-[(*R*)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol-Natriumsalz 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pariprazol-Natrium 1 HO; Rabeprazol-Natrium-Monohydrat; Natrium-(*RS*)-2-[4-(3-methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridylmethylsulfanyl]benzimidazol-1-id 1 HO;
rac-Natrium-2-[(*R*)-[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol-1-id 1 HO;
Natrium-(*RS*)-2-[4-(3-methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methylsulfanyl]benzimidazol-1-id 1 HO

ASK #37240

Chemical Abstract Service Nr. 903565-83-3
Molgewicht 386.4382
Bruttoformel C₂₂H₂₆O₆
Vorzugsbezeichnung Tofogliflozin
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (1*S*,3'*R*,4'*S*,5'*S*,6'*R*)-6-[(4-Ethylphenyl)methyl]-6'-(hydroxymethyl)-3',4',5',6'-tetrahydro-3*H*-spiro[2-benzofuran-1,2'-pyran]-3',4',5'-triol
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN; INN.CN

ASK #37241

Chemical Abstract Service Nr. 1201913-82-7
Molgewicht 404.4535
Bruttoformel C₂₂H₂₆O₆
Vorzugsbezeichnung Tofogliflozin 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L65)
2. Bezeichnung (1*S*,3'*R*,4'*S*,5'*S*,6'*R*)-6-[(4-Ethylphenyl)methyl]-6'-(hydroxymethyl)-3',4',5',6'-tetrahydro-3*H*-spiro[2-benzofuran-1,2'-pyran]-3',4',5'-triol 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); (eINN.CN)

ASK #37246

Chemical Abstract Service Nr. 608137-33-3
Formelstamm C15-H25-N3-O . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht 455.5898
Bruttoformel C₁₇H₃₃N₃O₇S₂
Vorzugsbezeichnung Lisdexamfetamindimesilat
International Nonproprietary Name INN.L56,v.L18
2. Bezeichnung (2*S*)-2,6-Diamino-*N*-[(2*S*)-1-phenylpropan-2-yl]hexanamid-methansulfonat (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2*S*)-2,6-Diamino-*N*-[(1*S*)-1-methyl-2-phenylethyl]hexanamid-methansulfonat (1:2); LDX; Lisdexamfetaminmesilat; *N*-L-Lysyl-(*S*)-(+)-amphetamin-dimesilat; *N*1(-)[(2*S*)-1-Phenylpropan-2-yl]-L-lysinamid-bis(methansulfonat)

ASK #37248

Chemical Abstract Service Nr. 10605-02-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 16705-01-4; 947153-64-2
Formelstamm (C21-H22-N-O4)+ Cl⁻
Molgewicht 387.8567
Bruttoformel C₂₁H₂₂ClNO₄
2. Bezeichnung 2,3,9,10-Tetramethoxy-7,8,13,13a-tetrahydroberbin-7-iumchlorid

ASK #37250

Chemical Abstract Service Nr. 436-05-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1349-62-8; 1398-06-7; 1414-38-6; 30912-56-2; 896437-99-3
Molgewicht 594.6967
Bruttoformel C₃₆H₃₈N₂O₆
2. Bezeichnung (1*R*)-6,6'-Dimethoxy-2,2'-dimethyltubocuraran-7',12'-diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (-)-Curin

ASK #37252

Chemical Abstract Service Nr. 3223-07-2
Formelstamm (C13-H17-Cl2-N2-O2)⁻ H⁺ . Cl-H
Molgewicht 341.6612

Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₉ Cl ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Melphalanhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
2. Bezeichnung	(2S)-2-Amino-3-[4-[bis(2-chlorethyl)amino]phenyl]propansäure-hydrochlorid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[Bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanin-hydrochlorid
ASK #37253	
Chemical Abstract Service Nr.	446254-47-3
Formelstamm	C5-H7-N3 . H3-O4-P
Molgewicht	207.1244
Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ N ₃ O ₄ P
Vorzugsbezeichnung	Amifampridinphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L58)
2. Bezeichnung	Pyridin-3,4-diamin-phosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pyridin-3,4-diylbis(azan)-phosphat (1:1)
ASK #37254	
Chemical Abstract Service Nr.	611-71-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14447-35-9
Formelstamm	(C8-H7-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	152.1473
Bruttoformel	C ₈ H ₈ O ₃
2. Bezeichnung	(2R)-2-Hydroxy-2-phenylethansäure
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	D-Mandelsäure
ASK #37255	
Molgewicht	322.3249
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ F ₃ N ₂ O
2. Bezeichnung	2-[[[(E)-2-Phenyl-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyliden]amino]oxy]ethanamin
ASK #37256	
Formelstamm	C16-H16-Cl-N-O2-S . C7-H6-O6-S
Molgewicht	540.0057
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ ClNO ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Clopidogrel(2-hydroxy-5-sulfobenzoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-(2-hydroxy-5-sulfobenzoat) (1:1)
ASK #37261	

Chemical Abstract Service Nr. 848141-11-7
Molgewicht 545.5335
Bruttoformel C₂₅H₂₂F₃N₅O₄S
Vorzugsbezeichnung Alvelestat
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung *N*-[(5-Methansulfonylpyridin-2-yl)methyl]-6-methyl-5-(1-methyl-1*H*-pyrazol-5-yl)-2-oxo-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[[5-(Methansulfonyl)pyridin-2-yl]methyl]-6-methyl-5-(1-methyl-1*H*-pyrazol-5-yl)-2-oxo-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid

ASK #37262

Chemical Abstract Service Nr. 1240425-05-1
Formelstamm C25-H22-F3-N5-O4-S . C7-H8-O3-S
Molgewicht 717.7351
Bruttoformel C₃₂H₃₀F₃N₅O₇S₂
Vorzugsbezeichnung Alvelestattosilat
International Nonproprietary Name (INN.L66,v.L18)
2. Bezeichnung *N*-[(5-Methansulfonylpyridin-2-yl)methyl]-6-methyl-5-(1-methyl-1*H*-pyrazol-5-yl)-2-oxo-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[(5-Methansulfonylpyridin-2-yl)methyl]-6-methyl-5-(1-methyl-1*H*-pyrazol-5-yl)-2-oxo-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid-tosylat (1:1);
N-[[5-(Methansulfonyl)pyridin-2-yl]methyl]-6-methyl-5-(1-methyl-1*H*-pyrazol-5-yl)-2-oxo-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #37263

Chemical Abstract Service Nr. 884330-12-5
Formelstamm (C26-H22-N2-O4)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 428.4798
Bruttoformel C₂₆H₂₄N₂O₄
2. Bezeichnung 1-[(2'-Carboxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)methyl]-4-methyl-2-propyl-1*H*-benzimidazol-6-carbonsäure

ASK #37264

Chemical Abstract Service Nr. 915124-86-6
Molgewicht 513.6321
Bruttoformel C₃₃H₃₁N₅O
2. Bezeichnung 4'-[(1,7'-Dimethyl-2'-propyl-1*H*,3'*H*-[2,5'-bibenzimidazol]-3'-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-2-carboxamid

ASK #37265

Chemical Abstract Service Nr. 144702-27-2
Molgewicht 495.6169
Bruttoformel C₃₃H₂₉N₅
2. Bezeichnung 4'-[(1,7'-Dimethyl-2'-propyl-1*H*,3'*H*-[2,5'-bibenzimidazol]-3'-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-2-carbonitril

ASK #37266

Chemical Abstract Service Nr. 114772-40-6

Molgewicht 347.2463

Bruttoformel C₁₈H₁₉BrO₂

2. Bezeichnung *tert*-Butyl(4'-brommethyl[1,1'-biphenyl]-2-carboxylat)

ASK #37267

3. Bezeichnung Eingestellter, gereinigter Trockenextrakt aus frischen Heidelbeeren ((mit Angaben zum Extraktionsmittel))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.2,6.4/2394

ASK #37268

Chemical Abstract Service Nr. 123-08-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1187488-60-3

Molgewicht 122.1213

Bruttoformel C₇H₆O₂

2. Bezeichnung 4-Hydroxybenzaldehyd

ASK #37271

2. Bezeichnung (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)decanoat - (2,3-Dihydroxypropyl)decanoat - (2-Hydroxypropan-1,3-diyl)didecanoat - (3-Hydroxypropan-1,2-diyl)didecanoat - (Propan-1,2,3-triyl)tridecanoat - (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)octanoat - (2,3-Dihydroxypropyl)octanoat - (2-Hydroxypropan-1,3-diyl)dioctanoat - (3-Hydroxypropan-1,2-diyl)dioctanoat - (Propan-1,2,3-triyl)trioctanoat - (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)alkanoat - (2,3-Dihydroxypropyl)alkanoat - (2-Hydroxypropan-1,3-diyl)dialkanoat - (3-Hydroxypropan-1,2-diyl)dialkanoat - (Propan-1,2,3-triyl)trialkanoat

3. Bezeichnung Glycerolmonocaprylocaprat (Ph.Eur.) ((mit Angaben zur Zusammensetzung und/oder des Typs))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Glycerolmonocaprylocaprat

ASK #37272

2. Bezeichnung Panax-pseudoginseng-var.-notoginseng-Hauptwurzel

3. Bezeichnung Notoginsengwurzel

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/2383

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Panax-notoginseng-Hauptwurzel

ASK #37273

Formelstamm C36-H47-N5-O4 . H2-O4-S . C2-H6-O

Molgewicht 757.9364

Bruttoformel C₃₈H₅₅N₅O₉S

Vorzugsbezeichnung Indinavirmonosulfat-Ethanol (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung (2S)-1-[(2S,4R)-4-Benzyl-2-hydroxy-5-[[[(1S,2R)-2-hydroxy-2,3-dihydro-1H-inden-1-yl]amino]-5-oxopentyl]-N-*tert*-butyl-4-[(pyridin-3-yl)methyl]piperazin-2-carboxamid-sulfat - Ethanol (1:1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2R,4S)-2-Benzyl-5-[(2S)-2-*tert*-butylcarbamoyl-4-(3-pyridylmethyl)piperazin-1-yl]-4-hydroxy-N-[(1S,2R)-2-hydroxyindan-1-yl]pentanamid-sulfat - Ethanol (1:1:1); Indinavirsulfat-Ethanol

(1:1); Indinavirsulfat '

ASK #37274

Chemical Abstract Service Nr. 3099-31-8

Molgewicht 127.5715

Bruttoformel C₆H₆ClN

2. Bezeichnung 3-(Chlormethyl)pyridin

ASK #37277

3. Bezeichnung [¹⁸F]Fluorodopa-Injektionslösung (hergestellt durch elektrophile Substitution)

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1918

ASK #37278

3. Bezeichnung (5-[¹¹C]Methyl)Flumazenil-Injektionslösung

Zitat Bezeichnung 3 (5-Methyl[¹¹C])Flumazenil-Injektionslösung; EAB7.0,8.0,9.0,10.0(2020)/1917

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (5-methyl-(¹¹C)Flumazenil-Injektionslösung; (5-Methyl[(¹¹C])Flumazenil-Injektionslösung

ASK #37279

2. Bezeichnung Hypericum-perforatum-Trockenextrakt mit quantifizierten Gehalten arzneilich wirksamer Bestandteile gemäß Ph.Eur.

3. Bezeichnung Quantifizierter Johanniskraut-trockenextrakt ((mit Angaben zum Extraktionsmittel))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.2,6.3/1874

ASK #37281

2. Bezeichnung Valeriana-officinalis-Wurzelstock mit -Wurzeln, TE mit Ethanol/Ethanol-Wasser oder Methanol/Methanol-Wasser gemäß Ph.Eur.

3. Bezeichnung Mit wässrig-alkoholischen Mischungen hergestellter Baldrian-trockenextrakt [Hinweis: Dieser Sammelmonographietitel des Europäischen Arzneibuches ist als Stoffbezeichnung unbrauchbar, da er zwei verschiedene Arten von Trockenextrakten mit verschiedenen Auszugsmitteln einschließt. Es sind weiterhin die ASK-Nummern der beiden Trockenextrakt-Arten zu verwenden: 01038-0 = Baldrianwurzel, TE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben); 01260-8 = Baldrianwurzel, TE mit Methanol/Methanol-Wasser (%-Angaben)] ((mit Angaben zum Extraktionsmittel))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/1898; Ph.Eur.2005,5.7/1898

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Baldrianwurzel-trockenextrakt '

ASK #37282

3. Bezeichnung Natrium(⁹⁹Mo)molybdat-Lösung aus Kernspaltprodukten

Zitat Bezeichnung 3 EAB10.0(2020)/1923; Natrium[⁹⁹Mo]molybdat-Lösung aus Kernspaltprodukten

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Natrium[(⁹⁹Mo)molybdat-Lösung aus Kernspaltprodukten

ASK #37283

2. Bezeichnung Pelargonium-sidoides- und/oder Pelargonium-reniforme-Wurzel

3. Bezeichnung Pelargoniumwurzel

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0/2264; Ph.Eur.2005,5.7/2264

ASK #37284

Formelstamm C14-H24-N2-O7 . H2-O4-S . 4 H2-O . C14-H26-N2-O7 . H2-O4-S . 4 H2-O

Molgewicht 502.489

Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₁₁S

2. Bezeichnung (2*R*,4*aR*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-4*a*,7,9-Trihydroxy-2-methyl-6,8-bis(methylamino)decahydropyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4-on-sulfat (1:1) 4 H₂O -
(2*R*,4*R*,4*aS*,5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,9*S*,9*aR*,10*aS*)-2-Methyl-6,8-bis(methylamino)decahydro-2*H*-pyrano[2,3-*b*][1,4]benzodioxin-4,4*a*,7,9-tetrol-sulfat (1:1) 4 H₂O

3. Bezeichnung Spectinomycinsulfat-Tetrahydrat für Tiere (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Spectinomycinsulfat-Tetrahydrat für Tiere; Spectinomycinsulfat-Tetrahydrat - (4*R*)-Dihydrospectinomycinsulfat-Tetrahydrat

ASK #37285

Chemical Abstract Service Nr. 845614-11-1

Molgewicht 543.455

Bruttoformel C₂₁H₂₀F₇N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Bitopertin

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; KEGG.D10186

2. Bezeichnung {4-[3-Fluor-5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]piperazin-1-yl}{5-(methansulfonyl)-2-[(2*S*)-1,1,1-trifluorpropan-2-yloxy]phenyl}methanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[3-Fluor-5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]-4-[5-(methansulfonyl)-2-[(2*S*)-1,1,1-trifluorpropan-2-yloxy]benzoyl]piperazin

ASK #37290

Chemical Abstract Service Nr. 154229-18-2

Molgewicht 391.5457

Bruttoformel C₂₆H₃₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Abirateronacetat

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung 17-(Pyridin-3-yl)androsta-5,16-dien-3 -ylacetat

ASK #37291

Chemical Abstract Service Nr. 174671-46-6

Molgewicht 151.9307

Bruttoformel C₇H₆BFO₂

Vorzugsbezeichnung Tavaborol

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung 5-Fluor-2,1-benzoxaborol-1(3*H*)-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Fluor-1,3-dihydro-2,1-benzoxaborol-1-ol

ASK #37292

2. Bezeichnung Poly(1-acetyloxyethylen) - Dispersion 30 %

3. Bezeichnung Poly(vinylacetat)-Dispersion 30 %

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.2,6.3,6.6/2152; Ph.Eur.2005,5.8/2152

ASK #37293

2. Bezeichnung Aloysia-citriodora-Blätter

3. Bezeichnung Zitronenverbena-Blätter

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2005,5.8/1834; Ph.Eur.2008,6.0/1834

ASK #37294

3. Bezeichnung Boldoblättertrockenextrakt ((mit Angaben zum Extraktionsmittel))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.1/1816

ASK #37295

2. Bezeichnung Ginkgo-biloba-Blätter-Trockenextrakt, gewonnen unter Verwendung von organischen Lösungsmitteln oder einer Mischung organischer Lösungsmittel und Wasser, quantifiziert, raffiniert. Gehalt von Flavonoiden (22,0 ? 27,0 %), berechnet als Flavonolglycoside, Bilobalid (2,6 ? 3,2 %), Ginkgolide A, B und C (2,8 ? 3,4 %) bezogen auf Trockenextrakt, enthält höchstens 5 ppm Ginkgolsäuren.

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Quantifizierter, raffinierter Ginkgotrockenextrakt ((mit Angaben zum Extraktionsmittel, innerhalb der Spezifikationen von Ph.Eur.))

Zitat Bezeichnung 3 EAB6.1,7.0,8.0,9.0(2008-2019)/1827

ASK #37296

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37318-31-3

Formelstamm C12-H22-O11 . n(C18-H34-O) und Homologe, n = 1, 2, 3, ...

2. Bezeichnung *O*-Octadecanoylsucrose, *O,O'*-Dioctadecanoylsucrose, Poly-*O*-octadecanoylsucrose (x:y:z) und deren Fettsäureester-Homologe [Ph.Eur.-Typ siehe ASK-Nr. 06548-7, Ph.Eur.-Typ siehe ASK-Nr. 41050-3; Ph.Eur.-Typ siehe ASK-Nr. 46219-5; Zusammensetzung der 3 Typen siehe Ph.Eur.-Monographie 2318]

3. Bezeichnung Sucrosetearat ((mit Angabe der Zusammensetzung und/oder des Typs))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Zuckerester von Speisefettsäuren; E 473; Saccharosetearat Typ I [ASK-Nr. 06548-7], Typ II [ASK-Nr. 41050-3] oder Typ III [ASK-Nr. 46219-5]; Sucrose(mono/di/tri)stearat-Sucrose(mono/di/tri)alkanoat-Gemische; Saccharosetearat

ASK #37297

Chemical Abstract Service Nr. 957215-04-2

Formelstamm C36-H41-N3-O6 . Cl-H . 0.5 H2-O

Molgewicht 657.1958

Bruttoformel C₃₆H₄₂ClN₃O₆

Vorzugsbezeichnung Lercanidipinhydrochlorid-Hemihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L34)

2. Bezeichnung *rac*-{1-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-2-methylpropan-2-yl}(methyl)[(4*R*)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (RS)-{2-[(3,3-Diphenylpropyl)(methyl)amino]-1,1-dimethylethyl}(methyl)[2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridin-3,5-dicarboxylat]-hydrochlorid 0.5 HO

ASK #37298

3. Bezeichnung Teufelskrallenwurzel-trockenextrakt ((mit Angaben zum Extraktionsmittel))

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1871

ASK #37299

3. Bezeichnung Weidenrindentrockenextrakt

Zitat Bezeichnung 3 EAB6.1,7.0(2008-2011)/2312

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Weidenrinde, TE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben, 0-80 % Ethanol V/V)

ASK #37300

Molgewicht 368.4693

Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₃

2. Bezeichnung (16Z)-Methyl[16-(methoxymethylen)corynan-17-olat]

ASK #37301

Molgewicht 364.8216

Bruttoformel C₂₂H₁₇ClO₃

2. Bezeichnung 2-[(1*RS*)-4-(4-Chlorphenyl)cyclohex-3-en-1-yl]-3-hydroxynaphthalin-1,4-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #37302

Chemical Abstract Service Nr. 173101-56-9

Molgewicht 867.9327

Bruttoformel C₄₈H₅₃NO₁₄

2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2*R*,3*S*)-2-hydroxy-3-phenyl-3-(2-phenylacetamido)propanoat]

ASK #37303

Molgewicht 845.9272

Bruttoformel C₄₆H₅₅NO₁₄

2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2*R*,3*S*)-3-[(4*E*)-hex-4-enamido]-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]

ASK #37304

Chemical Abstract Service Nr. 158948-96-0

Molgewicht 833.9165

Bruttoformel C₄₅H₅₅NO₁₄

2. Bezeichnung [4,10 -Bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl][(2*R*,3*S*)-2-hydroxy-3-[(2*S*)-2-methylbutanamido]-3-phenylpropanoat]

ASK #37305

Molgewicht 702.7752

Bruttoformel C₃₅H₃₂F₆N₄OS₂

2. Bezeichnung 2-(4-{3-[2',8-Bis(trifluormethyl)-10*H*,10'*H*-[3,10'-biphenothiazin]-10-yl]propyl}piperazin-1-yl)ethanol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #37306

Chemical Abstract Service Nr. 2376-89-8

Molgewicht 700.8024

Bruttoformel C₃₆H₃₄F₆N₄S₂

2. Bezeichnung 10,10'-[Piperazin-1,4-diylbis(propan-3,1-diyl)]bis[2-(trifluormethyl)-10*H*-phenothiazin]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #37307

Chemical Abstract Service Nr. 59232-78-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 103476-15-9
Molgewicht 470.7269
Bruttoformel C₃₁H₅₀O₃
Vorzugsbezeichnung Testosteronlaurat
International Nonproprietary Name (INN.L3)
2. Bezeichnung 3-Oxoandrost-4-en-17 -yldodecanoat

ASK #37308

Chemical Abstract Service Nr. 23724-95-0
Formelstamm (C23-H31-N2-O)+
Molgewicht 351.505
Bruttoformel C₂₃H₃₁N₂O
2. Bezeichnung 1-(4-Amino-4-oxo-3,3-diphenylbutyl)-1-methylazepan-1-ium

ASK #37311

Chemical Abstract Service Nr. 866527-59-5
Formelstamm 2(C16-H16-Cl-N-O2-S) . (C10-H6-O6-S2)2⁻ 2H⁺ . H2-O
Molgewicht 949.9557
Bruttoformel C₄₂H₄₀Cl₂N₂O₁₀S₄
Vorzugsbezeichnung Clopidogrelheminapadisilat 0.5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L27,v.L18)
2. Bezeichnung Methyl[(2S)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-c]pyridin-5-yl)acetat]-naphthalin-1,5-disulfonat (2:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Clopidogrelnapadisilatmonohydrat; Clopidogrelnapadisilathydrat (2:1:1)

ASK #37312

Chemical Abstract Service Nr. 99-40-1
Molgewicht 186.5924
Bruttoformel C₈H₇ClO₃
2. Bezeichnung 2-Chlor-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanon

ASK #37313

Chemical Abstract Service Nr. 103-49-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 306991-23-1
Molgewicht 197.2756
Bruttoformel C₁₄H₁₅N
2. Bezeichnung N-Benzyl-phenylmethanamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dibenzylamin

ASK #37314

Chemical Abstract Service Nr. 13062-58-3

Molgewicht 347.407

Bruttoformel $C_{22}H_{21}NO_3$

2. Bezeichnung 2-(Dibenzylamino)-1-(3,4-dihydroxyphenyl)ethanon

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-(Dibenzylamino)-3',4'-dihydroxyacetophenon

ASK #37315

Chemical Abstract Service Nr. 615-16-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 5400-74-8

Molgewicht 134.1353

Bruttoformel $C_7H_6N_2O$

2. Bezeichnung 1*H*-Benzimidazol-2-ol

ASK #37316

Chemical Abstract Service Nr. 583-39-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 124449-02-1; 12640-35-6; 138464-55-8; 2080-59-3; 2254-59-3; 49608-67-5; 98443-73-3

Molgewicht 150.2009

Bruttoformel $C_7H_6N_2S$

2. Bezeichnung 1*H*-Benzimidazol-2-thiol

ASK #37317

Chemical Abstract Service Nr. 945775-34-8

Formelstamm $2(C_{16}H_{16}ClN_2O_2S) \cdot (C_{10}H_6O_6S_2)^- 2H^+$

Molgewicht 931.9404

Bruttoformel $C_{42}H_{40}Cl_2N_2O_{10}S_4$

Vorzugsbezeichnung Clopidogrelheminapadisilat

International Nonproprietary Name INN.L27,v.L18

2. Bezeichnung Methyl[(2*S*)-2-(2-chlorphenyl)-2-(4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2-*c*]pyridin-5-yl)acetat]-naphthalin-1,5-disulfonat (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Clopidogrelnapadisilat; Clopidogrelnapadisilat (2:1)

ASK #37320

Chemical Abstract Service Nr. 168167-42-8

Molgewicht 305.7826

Bruttoformel $C_{14}H_{12}ClN_3OS$

2. Bezeichnung *rac*-2-[(*R*)-[(4-Chlor-3-methylpyridin-2-yl)methyl]sulfinyl]-1*H*-benzimidazol

3. Bezeichnung 2-[(4-Chlor-3-methylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol

ASK #37321

Chemical Abstract Service Nr. 21373-30-8

Formelstamm $(C_9H_{10}N_2O_5)^- H^+$

Molgewicht 213.1873
Bruttoformel C₉H₁₁NO₅
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Amino-3-(2,4,5-trihydroxyphenyl)propansäure

ASK #37322

Chemical Abstract Service Nr. 1887014-12-1
Molgewicht 354.7903
Bruttoformel C₁₈H₁₅ClN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Olutasidenib
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 5-[[[(1*S*)-1-(6-Chlor-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-3-yl)ethyl]amino]-1-methyl-6-oxo-1,6-dihydropyridin-2-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37323

Chemical Abstract Service Nr. 5790-46-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 34380-06-8
Molgewicht 223.3113
Bruttoformel C₁₃H₂₁NO₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Methylphenoxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol

ASK #37324

Chemical Abstract Service Nr. 1173203-26-3
Molgewicht 263.2891
Bruttoformel C₁₄H₁₇NO₄
2. Bezeichnung *rac*-4-[[[(5*R*)-2-Oxo-3-(propan-2-yl)-1,3-oxazolidin-5-yl]methoxy]benzaldehyd

ASK #37325

Chemical Abstract Service Nr. 1071765-44-0
Molgewicht 265.305
Bruttoformel C₁₄H₁₉NO₄
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[[4-(Hydroxymethyl)phenoxy]methyl]-3-(propan-2-yl)-1,3-oxazolidin-2-on

ASK #37326

Chemical Abstract Service Nr. 890056-27-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 903916-27-8
Formelstamm (C231-H292-N78-O119-P20-S20)20⁻ 20H⁺
Molgewicht 7346.1754
Bruttoformel C₂₃₁H₃₁₂N₇₈O₁₁₉P₂₀S₂₀
Vorzugsbezeichnung Custirsen
INN.L61

**International
Nonproprietary
Name**

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; ICTRP; CAS; ChemIDplus; (USAN)

2. Bezeichnung 2'-*O*-(2-Methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanilyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-de

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym DNA, d(P-thio)[[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]m(5)rC-[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]rA-[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]rG-[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]m(5)rC-A-G-C-A-G-A-G-T-C-T-T-C-A-[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]m(5)rU-[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]m(5)rC

ASK #37327

Chemical Abstract Service Nr. 944263-65-4

Molgewicht 200.2795

Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂

Vorzugsbezeichnung Demiditraz

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 2-[[1*S*]-1-(2,3-Dimethylphenyl)ethyl]-1*H*-imidazol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37328

Chemical Abstract Service Nr. 187865-22-1

Molgewicht 479.6111

Bruttoformel C₂₈H₃₇N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Derquantel

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (1*R*,5*aS*,7*R*,8*aS*,9*aR*)-1-Hydroxy-1,4',4',8,8,11-hexamethyl-1,2,3,5,6,8,8*a*,9,9',10'-decahydro-4'*H*-spiro[[5*a*,9*a*](azanomethano)cyclopenta[*f*]indolizin-7,8'-[1,4]dioxepino[2,3-*g*]indol]-10-on

ASK #37330

Chemical Abstract Service Nr. 358970-97-5

Molgewicht 497.3849

Bruttoformel C₂₃H₂₀Cl₂F₂N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Drinabant

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-{1-[Bis(4-chlorphenyl)methyl]azetidin-3-yl}-*N*-(3,5-difluorphenyl)methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37331

Chemical Abstract Service Nr. 867153-61-5

Molgewicht 19492.7085

Bruttoformel C₈₇₁H₁₃₂₉N₂₄₃O₂₆₀S₄
Vorzugsbezeichnung Dulanermin
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung VRERGPQRVA AHITGTRGRS NTLSSPNSKN EKALGRKINS WESSRSGHSF LSNLHLRNGE LVIHEKGFY IYSQTYFRFQ EEIKENTKND QQMVQYIYKY TSYDPILLM KSARNCSWSK DAEYGLYSIY QGGIFELKEN DRIFVSVTNE HLIDMDHEAS FFGAFLVG (Monomer)

ASK #37332

Chemical Abstract Service Nr. 834153-87-6
Formelstamm (C32-H29-F5-N3-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 631.5897
Bruttoformel C₃₂H₃₀F₅N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Elagolix
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 4-(((1*R*)-2-[5-(2-Fluor-3-methoxyphenyl)-3-[[2-fluor-6-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-4-methyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-1-yl]-1-phenylethyl)amino)butansäure

ASK #37333

Chemical Abstract Service Nr. 355129-15-6
Formelstamm (C18-H16-Br2-N-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 487.1393
Bruttoformel C₁₈H₁₇Br₂NO₅
Vorzugsbezeichnung Eprotirom
International Nonproprietary Name INN.L61
2. Bezeichnung 3-{3,5-Dibrom-4-[4-hydroxy-3-(propan-2-yl)phenoxy]anilino}-3-oxopropansäure

ASK #37334

Chemical Abstract Service Nr. 892553-42-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 324740-00-3
Formelstamm 2(C2165-H3354-N585-O667-S16) . 2(C1031-H1600-N281-O331-S5)
Molgewicht 144300.2007
Bruttoformel C₆₃₉₂H₉₉₀₈N₁₇₃₂O₁₉₉₆S₄₂
Vorzugsbezeichnung Etaracizumab
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [A]QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYDMSWVRQA PGKGLEWVAK VSSGGGSTYY LDTVQGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ARHL HGSFASWGQG TTVTSSAST KGPSVFLAP SSKSTSGGTA ALGC(144S 200S)LVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC(200S 144S) NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC(A220S B214S) DKTHTC(A226S C226S)PPC(A229S C229S)P APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT C(261S 321S)VVDVSHED PEVKFNWYVD

GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK C(321S 261S)KVS NKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTC(367S 425S)LVK GFYPSDIAVE
WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSC(425S 367S)SVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [B]EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC(23S 88S)QASQSSIS
NFLHWYQQRQ GPAPRLLIRY RSQSIGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYC(88S 23S)QQ SGSWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN RGEC(B214S A220S)
[C]QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYDMSWVRQA PGKGLEWVAK VSSGGSTYY LDTVQGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ARHL
HGSFASWGQG TTVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGC(144S 200S)LVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC(200S 144S)
NVNHNKPSNTK VDKRVEPKSC(C220S D214S)DKTHTC(C226S A226S)PPC(C229S A229S)P APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT C(261S 321S)VVVDVSHED PEVKFNWYWD
GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK C(321S 261S)KVS NKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTC(367S 425S)LVK GFYPSDIAVE
WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSC(425S 367S)SVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [D]EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC(23S 88S)QASQSSIS
NFLHWYQQRQ GPAPRLLIRY RSQSIGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYC(88S 23S)QQ SGSWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN RGEC(D214S C220S)

ASK #37335

Chemical Abstract Service Nr. 944548-38-3

Formelstamm 2(C2184-H3372-N583-O666-S16) . 2(C1016-H1585-N276-O333-S6)

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₄₀₀H₉₉₁₄N₁₇₁₈O₁₉₉₈S₄₄

Vorzugsbezeichnung Foravirumab

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung

[A]QVQLVESGGG AVQPGRSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ILYDGSDFY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AKVA
VAGTHFDYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY
IC(202S 146S)NVNHNKPSN TKVDKRVPEK SC(A222S B214S)DKTHTC(A228S C228S)PP C(A231S C231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH
EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVS NKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTC(369S 427S)L
VKGFPYSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [B]DIQMTQSPSS LSASVDRVT
ITC(23S 88S)RASQGIR NDLGWYQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYC(88S 23S)QQ LNSYPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP
SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN
RGEC(B214S A222S) [C]QVQLVESGGG AVQPGRSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ILYDGSDFY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED
TAVYYC(96S 22S)AKVA VAGTHFDYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV
PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHNKPSN TKVDKRVPEK SC(C222S D214S)DKTHTC(C228S A228S)PP C(C231S A231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE
VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVS NKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM
TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFPYSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [D]DIQMTQSPSS
LSASVDRVT ITC(23S 88S)RASQGIR NDLGWYQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYC(88S 23S)QQ LNSYPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP
SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN
RGEC(D214S C222S) (glycosyliert an N A229, N C299)

ASK #37336

Chemical Abstract Service Nr. 464213-10-3

Molgewicht 487.4015

Bruttoformel C₂₃H₂₀Cl₂N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Ibipinabant

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (E,4S)-N-(4-Chlorbenzolsulfonyl)-3-(4-chlorphenyl)-N-methyl-4-phenyl-4,5-dihydro-1H-pyrazol-1-carboximidamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37337

Chemical Abstract Service Nr. 223132-37-4
Molgewicht 502.5847
Bruttoformel C₂₇H₂₆N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Efatutazon
International Nonproprietary Name INN.L64
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[(4-[[6-(4-Amino-3,5-dimethylphenoxy)-1-methyl-1*H*-benzimidazol-2-yl]methoxy]phenyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Inolitazon

ASK #37338

Chemical Abstract Service Nr. 258818-34-7
Formelstamm (C₃₂H₅₄N₉O₁₀)⁻ H⁺
Molgewicht 725.8334
Bruttoformel C₃₂H₅₅N₉O₁₀
Vorzugsbezeichnung Larazotid
International Nonproprietary Name INN.L61
2. Bezeichnung Glycylglycyl-L-valyl-L-leucyl-L-valyl-L-glutamyl-L-prolylglycin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37339

Chemical Abstract Service Nr. 327026-93-7
Molgewicht 422.4952
Bruttoformel C₂₄H₂₇FN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Lensiprazin
International Nonproprietary Name INN.L61
2. Bezeichnung (2*R*)-8-[4-[3-(5-Fluor-1*H*-indol-3-yl)propyl]piperazin-1-yl]-2-methyl-2*H*-1,4-benzoxazin-3(4*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[corr]

ASK #37340

Chemical Abstract Service Nr. 96847-55-1
Molgewicht 246.348
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂O
Vorzugsbezeichnung (1*R*,2*S*)-Milnacipran
International Nonproprietary Name (INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1 CAS; CHCOFS(2012)v48.65,p8111-8113
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-(Aminomethyl)-*N,N*-diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (-)-Milnacipran [falsche Bezeichnung]; Dexmilnacipran; Dextromilnacipran; (+)-Milnacipran; (+)-Midalcipran

ASK #37341

Chemical Abstract Service Nr.	868771-57-7
Molgewicht	320.3652
Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ FN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Melogliptin
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-Fluor-1-[2-(((1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-3-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)methyl]cyclopentyl)amino)acetyl]pyrrolidin-2-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37342

Chemical Abstract Service Nr.	180694-97-7
Molgewicht	410.8933
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Mimopezil
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,9 <i>R</i>)-5-[[[5-Chlor-2-hydroxy-3-methoxyphenyl)methylen]amino]-11-[(<i>E</i>)-ethyliden]-7-methyl-5,6,9,10-tetrahydro-5,9-methanocycloocta[<i>b</i>]pyridin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37343

Chemical Abstract Service Nr.	181816-48-8
Molgewicht	402.4409
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Ombrabulin
International Nonproprietary Name	INN.L61
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Amino-3-hydroxy- <i>N</i> -(2-methoxy-5-[(1 <i>Z</i>)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)ethenyl]phenyl)propanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37344

Chemical Abstract Service Nr.	31645-39-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	131636-51-6
Formelstamm	(C ₄ -H ₁₀ -Cl ₂ -N ₂ -O ₂ -P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	221.0221
Bruttoformel	C ₄ H ₁₁ Cl ₂ N ₂ O ₂ P
Vorzugsbezeichnung	Palifosamid
International Nonproprietary Name	INN.L61
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis(2-chlorethyl)phosphorodiamidsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37345

Chemical Abstract Service Nr. 869884-78-6
Molgewicht 438.4548
Bruttoformel C₂₂H₂₃FN₆O₃
Vorzugsbezeichnung Radezolid
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung N-(((5S)-3-[2-Fluor-4'-(((1H-1,2,3-triazol-4-yl)methyl)amino)methyl][1,1'-biphenyl]-4-yl]-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-yl)methyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37346

Chemical Abstract Service Nr. 944548-37-2
Formelstamm 2(C2225-H3424-N591-O685-S16) . 2(C1006-H1553-N268-O333-S7)
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₆₂H₉₉₅₄N₁₇₁₈O₂₀₃₆S₄₆
Vorzugsbezeichnung Rafivirumab
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung [A]QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S 96S)KASGGTFN RYTVNWRQA PGQGLEWMGG IPIFGTANY AQRFGRLTI TADESTSTAY MELSSLRSDD TAVYFC(96S 22S)AREN LDNSGTYYYF SGWFDPWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGC(154S 210S)LVKD YF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC(210S 154S) NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC(A230S B217S)DKTHTC(A236S C236S)PPC(A239S C239S)P APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT C(271S 331S)VVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK C(331S 271S)KVS NKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTC(377S 435S)LVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSC(435S 377S)SVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG [B]QSALTQPRSV SGSPGQSVTI SC(22S 90S)TGTSSDIG GYNFVSWYQQ HPGKAPKLM I YDATKRPSGV PDRFSGSKSG NTASLTISGL QAED EADYYC(90S 22S)CSYAGDYTPG VVFGGGTKLT VLGQPKAAPS VTLFPPSSEE LQANKATLVC(140S 199S) LISDFYPGAV TPAWKADSSP VKAGVETTTTP SKQSNNKYAA SSYLSLTPEQ WKSHRSYSC(199S 140S)Q VTHEGSTVEK TVAPTEC(B217S A230S)S [C]QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S 96S)KASGGTFN RYTVNWRQA PGQGLEWMGG IPIFGTANY AQRFGRLTI TADESTSTAY MELSSLRSDD TAVYFC(96S 22S)AREN LDNSGTYYYF SGWFDPWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGC(154S 210S)LVKD YF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC(210S 154S) NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC(C230S D217S)DKTHTC(C236S A236S)PPC(C239S A239S)P APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT C(271S 331S)VVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK C(331S 271S)KVS NKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTC(377S 435S)LVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSC(435S 377S)SVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG [D]QSALTQPRSV SGSPGQSVTI SC(22S 90S)TGTSSDIG GYNFVSWYQQ HPGKAPKLM I YDATKRPSGV PDRFSGSKSG NTASLTISGL QAED EADYYC(90S 22S)CSYAGDYTPG VVFGGGTKLT VLGQPKAAPS VTLFPPSSEE LQANKATLVC(140S 199S) LISDFYPGAV TPAWKADSSP VKAGVETTTTP SKQSNNKYAA SSYLSLTPEQ WKSHRSYSC(199S 140S)Q VTHEGSTVEK TVAPTEC(D217S C230S)S (glycosyliert an N A307, N C307)

ASK #37347

Chemical Abstract Service Nr. 857402-23-4
Molgewicht 587.7043
Bruttoformel C₃₁H₄₅N₃O₈
Vorzugsbezeichnung Retaspimycin
International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung {(4E,6Z,8S,9S,10E,12S,13R,14S,16R)-1²,1⁵,13-Trihydroxy-8,14-dimethoxy-4,10,12,16-tetramethyl-3-oxo-1⁴-[(prop-2-en-1-yl)amino]-2-aza-1(1,3)benzenacycloheptadecaphan-4,6,10-trien-9-yl}carbamat
ASK #37348

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101921-26-0; 102785-31-9; 12656-11-0; 913079-23-9

Vorzugsbezeichnung Semuloparin-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L61

2. Bezeichnung Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch Phosphazen-gestützte Depolymerization von Heparin aus Schweinedarmmucosa erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 4-Desoxy-2-O-sulfo- -L-threo-hex-4-enopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2-Desoxy-6-O-sulfo-2-(sulfoamino)-D-glucopyranose-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 2000 und 3000 Dalton, weniger als 40% liegt unter 1600 und nicht mehr als 11% liegt über 4500 Dalton; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.0 pro Disaccharid-Einheit

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37349

Chemical Abstract Service Nr. 2675-35-6

Molgewicht 394.3377

Bruttoformel C₁₉H₁₄N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Sivifen

International Nonproprietary Name INN.L61

2. Bezeichnung 4,4'-[2-(2,4-Dinitrophenyl)hydrazinyliden]methylen]diphenol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37350

Chemical Abstract Service Nr. 309913-83-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 750646-72-1; 864249-70-7

Molgewicht 513.0035

Bruttoformel C₂₇H₃₀ClFN₄O₃

Vorzugsbezeichnung Talmapimod

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 2-(6-Chlor-5-((2R,5S)-4-[(4-fluorphenyl)methyl]-2,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl)-1-methyl-1H-indol-3-yl)-N,N-dimethyl-2-oxoacetamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[6-Chlor-5-((2R,5S)-4-[(4-fluorphenyl)methyl]-2,5-dimethylpiperazin-1-yl)carbonyl]-1-methyl-1H-indol-3-yl]-N,N-dimethyl-2-oxoacetamid

ASK #37351

Chemical Abstract Service Nr. 880266-57-9

Formelstamm C6464-H9942-N1706-O2026-S46 (ohne Struktur)

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Tanezumab

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

ASK #37352

Chemical Abstract Service Nr. 609799-22-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 209255-28-7

Molgewicht 245.3169

Bruttoformel C₁₅H₁₉NO₂

Vorzugsbezeichnung Tasimelteon

International Nonproprietary Name INNv.L108:Corr

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *N*-{[(1*R*,2*R*)-2-(2,3-Dihydro-1-benzofuran-4-yl)cyclopropyl]methyl}propanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37353

Chemical Abstract Service Nr. 869572-92-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 816458-31-8; 935766-08-8; 935839-17-1

Molgewicht 376.3292

Bruttoformel C₁₉H₁₅F₃N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Tecovirimat

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *N*-[(3*aR*,4*R*,4*aR*,5*aS*,6*S*,6*aS*)-1,3-Dioxo-3,3*a*,4,4*a*,5,5*a*,6,6*a*-octahydro-4,6-ethenocyclopropa[*f*]isoindol-2(1*H*)-yl]-4-(trifluormethyl)benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[korr]

ASK #37354

Chemical Abstract Service Nr. 328898-40-4

Molgewicht 734.0177

Bruttoformel C₄₁H₇₁N₃O₈

Vorzugsbezeichnung Tildipirosin

International Nonproprietary Name INN.L61

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*,7*R*,9*R*,11*E*,13*E*,15*R*,16*R*)-6-(3,6-Didesoxy-3-dimethylamino- β -D-glucopyranosyloxy)-16-ethyl-4-hydroxy-5,9,13-trimethyl-7-[2-(piperidin-1-yl)ethyl]-15-[(piperidin-1-yl)methyl]oxacyclohexadeca-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37355

Chemical Abstract Service Nr. 931101-84-7

Molgewicht 89000

Bruttoformel C₃₈₇₅H₅₉₁₇N₁₁₀₇O₁₁₉₀S₅₈
Vorzugsbezeichnung Troplasinogen alfa
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung EPLDDYVNTQ GASLFSVTKK QLGAGSIEEC(30S 54S) AAKC(34S 42S)EEDEEF TC(42S 34S)RAFQYHSK EQQC(54S 30S)VIMAEN RKSSIIIRMR DVVLFEEKVY LSEC(84S 162S)KTGNGK NYRGTMSKTK NGITC(105S 145S)QKWSS TSPHRPRFSP ATHPSEGLEE NYC(133S 157S)RNPNDNDP QGPWC(145S 105S)YTTDP EKRYDYC(157S 133S)DIL EC(162S 84S)EEEEC(166S 243S)MHC(169S 297S)S GENYDGKISK TMSGLEC(187S 226S)QAW DSQSPHAHGY IPSKFPKNL KKNYC(215S 238S)RNPDR ELRPWC(226S 187S)FTTD PNKRWELC(238S 215S)DI PRC(243S 166S)TTPPPSS GPTYQC(256S 333S)LKGT GENYRGNVAV TVSGHTC(277S 316S)QHW SAQTPHTHNR TPENFPC(297S 169S)KNL DENYC(305S 328S)RNPDG KRAPWC(316S 277S)HTTN SQVRWEYC(328S 305S)KI PSC(333S 256S)DSSPVST EQLAPTAPPE LTPVVQDC(358S 435S)YH GDGQSYRGTS STTTTGKKC(379S 418S)Q SWSSMTPHRH QKTPENYPNA GLTMNYC(407S 430S)RNP DADKGPWC(418S 379S)FT TDPSVRWEYC(430S 407S) NLKCC(435S 358S)SGTEA SVVAPPVVV LPDVETPSEE DC(462S 541S)MFGNGKGY RGKRATTVTG TPC(483S 524S)QDWAAQE PHRHSIFTPE TNPRAGLEKN YC(512S 536S)RNPDGDVG GPWC(524S 483S)YTTNPR KLYDYC(536S 512S)DVPQ C(541S 462S)AAPSFDCC(548S 670S)GK PQVEPKKC(558S 570S)TT KIKPRIVGGC(570S 558S) VAHPHSWPWQ VSLRTRFGMH FC(592S 608S)GGTLISPE WVLTAHC(608S 592S)LK KSPRPSSYKV ILGAHQKVN LEPHVQEIEVS RLFLEPTRKD IALLKLS SPA VITDKVIPAC(670S 548S) LPSPNYVVAD RTEC(684S 751S)FITGWG ETQGTFGAGL LKEAQLPVIE NKVC(714S 730S)NRYEFL NGRVQSTELC(730S 714S) AGHLAGGTD S C(741S 769S)QGDSSGGLV C(751S 684S)FEKDKYILQ GVTSWGLGC(769S 741S)A RPNKPGVYVR VSRFVTWIEG VMRNN (glycosyliert an S 249, N 289, T 346)

ASK #37356

Chemical Abstract Service Nr. 815610-63-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 949907-93-1
Formelstamm C6482-H10004-N1712-O2016-S46 (ohne Struktur)
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Ustekinumab
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung immunoglobulin G1, anti-[*Homo sapiens* interleukin 12B (IL12B, IL12 p40, natural killer cell stimulatory factor 2, NKSF2, cytotoxic lymphocyte maturation factor 2, CLMF2, CMLF p40)], *Homo sapiens* monoclonal antibody, CNTO 1275; gamma1 heavy chain (1-449) [*Homo sapiens* VH (IGHV5-51-(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.12] (1-119) - IGHG1*01, CH1 A1.4>S (120-449)], (222-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [*Homo sapiens* V-KAPPA (IGKV1D-16-IGKJ2*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; (228-228":231-231")-bisdisulfide dimer
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #37357

Chemical Abstract Service Nr. 342577-38-2
Molgewicht 407.451
Bruttoformel C₁₇H₂₄F₃N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Velneperit
International Nonproprietary Name INN.L61
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung *trans*-4-(2-Methylpropan-2-sulfonamido)-*N*-[5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]cyclohexan-1-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*r*,4*s*)-4-(1,1-Dimethylethansulfonamido)-*N*-[5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]cyclohexancarboxamid

ASK #37358

Chemical Abstract Service Nr.	496868-77-0
Formelstamm	(C ₂₅ H ₂₅ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	374.4721
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Adaroten
International Nonproprietary Name	INN.L62
2. Bezeichnung	(2E)-3-[3'-(Adamantan-1-yl)-4'-hydroxy[1,1'-biphenyl]-4-yl]prop-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN

ASK #37359

Chemical Abstract Service Nr.	841301-32-4
Molgewicht	482.552
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Amenamevir
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,6-Dimethylphenyl)- <i>N</i> -{2-[4-(1,2,4-oxadiazol-3-yl)anilino]-2-oxoethyl}-1,1-dioxo-1,6-thian-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC

ASK #37360

Chemical Abstract Service Nr.	251111-30-5
Molgewicht	499.6389
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₁ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Beloranib
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	{{(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-5-Methoxy-4-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl}}[(2E)-3-{4-[2-(dimethylamino)ethoxy]phenyl}prop-2-enoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37361

Chemical Abstract Service Nr.	853426-35-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	923977-29-1
Molgewicht	54100
Bruttoformel	C ₂₃₆₇ H ₃₅₇₇ N ₆₄₉ O ₇₇₂ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Blinatumomab
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	

DIQLTQSPAS LAVSLGQRAT ISCKASQSV D YDGDSYLNWY QQIPGQPPKL LIYDASNLVS GIPPRFSGSG SGTDFTLNIH PVEKVDAATY HCQQSTEDPW TFGGGTKLEI KGGGGSGGGG
SGGGGSQVQL QQSGAELVRP GSSVKISCKA SGYAFSSYWM NWWKQRPQGQ LEWIGQIWPQ DGDTNYNGKF KGKATLTAE SSSTAYMQLS SLASESAVY FCARRETTT
GRYYYYAMDYW GQGTTVTVSS GGGGSDIKLQ QSGAELARPG ASVKMSCKTS GYTFTRYTMH WVKQRPQGQL EWIGYINPSR GYTNYNQKFK DKATLTDDKS SSTAYMQLSS
LTSESAVYYY CARYYDDHYC LDYWGQGTTL TVSSVEGGSG GSGGSGGGSGG VDDIQLTQSP AIMSASPGEK VTMTCRASSS VSYMNWYQQK SGTSPKRWIY DTSKVASGVP
YRFGSGSGGT SYSLTISSME AEDAATYQC QWSSNPLTFG AGTKLELKH HHHH, 92,23:148,222:277,351:415,479-Tetrakis(disulfid), N⁴-glycosyliert an Asn307, hergestellt mit Kulturen
gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #37362

Chemical Abstract Service Nr. 947687-12-9
Formelstamm 2(C2256-H3478-N591-O689-S17 . C994-H1548-N271-O329-S5)
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₅₀₀H₁₀₀₅₂N₁₇₂₄O₂₀₃₆S₄₄
Vorzugsbezeichnung Cixutumumab
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung

[A]EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S 96S)KASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IPIFGTANY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)ARAP
LRFLEWSTQD HYYYYYMDVW GKGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(157S 213S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT
YIC(213S 157S)NVNHNKPS NTKVDKVEP KSC(A233S B213S)DKHTC(A239S C239S)P PC(A242S C242S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(274S 334S)VVDVDS
HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKC(334S 274S)KVSNA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(380S 438S)
LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LKSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(438S 380S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [B]SSELTQDPAV SVALGQTVRI
TC(22S 87S)QGDLSRSY YATWYQQKPG QAPILVIYGE NKRPSGIPDR FSGSSGNTA SLTITGAQAE DEADYYC(87S 22S)KSR DGSGQHLVFG GGTCLTVLGG PKAAPSVTLF
PPSSEELQAN KATLVC(136S 195S)LISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NKNYAASSYL SLTPEQWVKSH RSYSC(195S 136S)QVTHE GSTVEKTVAP AEC(B213S A233S)S
[C]EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SC(22S 96S)KASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IPIFGTANY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)ARAP
LRFLEWSTQD HYYYYYMDVW GKGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGC(157S 213S)LVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT
YIC(213S 157S)NVNHNKPS NTKVDKVEP KSC(C233S D213S)DKHTC(C239S A239S)P PC(C242S A242S)PAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTC(274S 334S)VVDVDS
HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKC(334S 274S)KVSNA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC(380S 438S)
LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LKSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSC(438S 380S)SV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [D]SSELTQDPAV SVALGQTVRI
TC(22S 87S)QGDLSRSY YATWYQQKPG QAPILVIYGE NKRPSGIPDR FSGSSGNTA SLTITGAQAE DEADYYC(87S 22S)KSR DGSGQHLVFG GGTCLTVLGG PKAAPSVTLF
PPSSEELQAN KATLVC(136S 195S)LISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NKNYAASSYL SLTPEQWVKSH RSYSC(195S 136S)QVTHE GSTVEKTVAP
AEC(D213S C233S)S (glycosyliert an N A310, N C310)

ASK #37363

Chemical Abstract Service Nr. 204200-47-5
Molgewicht 692.9658
Bruttoformel C₃₉H₆₈N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Coleneuramid
International Nonproprietary Name INN.L62
2. Bezeichnung (2R,4S,5R,6R)-5-Acetamido-N-(5-cholestan-3-yl)-4-hydroxy-2-methoxy-6-[(1R,2R)-1,2,3-trihydroxypropyl]oxan-2-carboxamid

ASK #37364

Chemical Abstract Service Nr. 203923-89-1
Molgewicht 448.5863
Bruttoformel C₂₅H₂₈N₂O₄Si
Vorzugsbezeichnung Cositecan

International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (4S)-4-Ethyl-4-hydroxy-11-[2-(trimethylsilyl)ethyl]-1,12-dihydro-14*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-3,14(4*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (4S)-4-Ethyl-4-hydroxy-11-[2-(trimethylsilyl)ethyl]-1,12-dihydropyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-3,14(4H)-dion

ASK #37365

Chemical Abstract Service Nr. 165377-43-5
Molgewicht 368.5124
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Cutamesin

International Nonproprietary Name INN.L62
2. Bezeichnung 1-[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37366

Chemical Abstract Service Nr. 211439-12-2
Formelstamm (C₃₆H₅₉N₁₀O₁₂)⁻ H⁺
Molgewicht 824.9214
Bruttoformel C₃₆H₆₀N₁₀O₁₂
Vorzugsbezeichnung Davunetid

International Nonproprietary Name INN.L62
2. Bezeichnung L-Asparaginyll-L-alanyl-L-prolyl-L-valyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-glutamin

ASK #37367

Chemical Abstract Service Nr. 189279-58-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 579508-20-6
Formelstamm (C₁₈H₁₁ClF₃N₄O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 440.7605
Bruttoformel C₁₈H₁₂ClF₃N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Delafloxacin

International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 1-(6-Amino-3,5-difluorpyridin-2-yl)-8-chlor-6-fluor-7-(3-hydroxyazetidin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37368

Chemical Abstract Service Nr. 852329-66-9
Molgewicht 241.0951
Bruttoformel C₁₀H₂₀BN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Dutogliptin
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung [(2*R*)-1-(2-[(3*R*)-Pyrrolidin-3-yl]amino)acetyl]pyrrolidin-2-yl]boronsäure

ASK #37369

Chemical Abstract Service Nr. 915296-00-3
Formelstamm 2(C2205-H3393-N582-O673-S15 . C1033-H1598-N275-O335-S6)
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₇₆H₉₉₈₂N₁₇₁₄O₂₀₁₆S₄₂

Vorzugsbezeichnung Elotuzumab

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGDFDS RYWMSWVRQA PGKGLEWIGE INPDSSTINY APSLKDKFII SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARPD GNYWYFDVWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTVV PSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLT V LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLVTDKSRWQ QGNVFSCSV M HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQDVG IAWAWYQQKP GKVPKLLIYW ASTRHTGVPD RFGSGSGGTD FTLTISLQP EDVATYYCQQ YSSYPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,146-202,263-323,369-427),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((222-214'),[L,L']((23-88,134-194)-Hexadecakis(disulfid), Asn-N[#]-glycosyliert an [H,H']299, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS/0-Maus-Myelom-Zellen

ASK #37370

Chemical Abstract Service Nr. 896723-44-7
Formelstamm 2(C2186-H3362-N581-O667-S15 . C1047-H1602-N277-O343-S6)
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₆₆H₉₉₂₈N₁₇₁₆O₂₀₂₀S₄₂

Vorzugsbezeichnung Farletuzumab

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [A]EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SC(22S 96S)SASGFTFS GYGLSWVRQA PGKGLEWVAM ISSGGSYTTY ADSVKGRFAI SRDNAKNTLF LQMDSLRPED TGVYFC(96S 22S)ARHG DDPWFAYWG QGTPVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTWSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTVV PSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(A222S B217S)DKTHTC(A228S C228S)PP C(A231S C231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLT V LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLVTDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [B]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITC(23S 89S)SVSSSIS SNNLHWYQQK PGKAPKPIYI GTSNLAGVVP SRFSGSGSGT DYTFTISLQ PEDIATYYC(89S 23S)Q QWSSYPYMYT FGQGTKVEIK RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVVC(137S 197S)LLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYLSLSS TLTLKADYE KHKVYAC(197S 137S)EVT HQGLSSPVTK SFNRGEC(B217S A222S) [C]EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SC(22S 96S)SASGFTFS GYGLSWVRQA PGKGLEWVAM ISSGGSYTTY ADSVKGRFAI SRDNAKNTLF LQMDSLRPED TGVYFC(96S 22S)ARHG DDPWFAYWG QGTPVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTWSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTVV PSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(C222S D217S)DKTHTC(C228S A228S)PP C(C231S A231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLT V LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL

TKNQVSLTC(369S 427S)JL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [D]DIQLTQSPSS
LSASVGDRVT ITC(23S 89S)SVSSIS SNLHWHYQQK PGKAPKPIY GTSNLASGVP SRFSGSGSGT DYTFTISLQ PEDIATYYC(89S 23S)Q QWSSYPYMYT FGQGTKVEIK
RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVVC(137S 197S)LLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYLSLSS TLTLKADYE KHKVYAC(197S 137S)EVT HQGLSSPVTK
SFNRGEC(D217S C222S) (glycosyliert an N A299, N C299)

ASK #37371

Chemical Abstract Service Nr. 943453-46-1

Formelstamm 2(C2193-H3355-N578-O680-S20 . C1032-H1607-N288-O329-S7)

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₅₀H₉₉₂₄N₁₇₃₂O₂₀₁₈S₅₄

Vorzugsbezeichnung Figitumumab

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN; CAS

[A]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)TASGFTFS SYAMNWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGTTFFY ADSVKGRFTI SRDNSRTTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)AKDL
GWSDSYYYYY GMDVWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPC(A139S B214S)S RSTSESTAAL GC(152S 208S)LVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSN
FGTQTYTC(208S 152S)NV DHKPSNTKVD KTVKRC(A227S C227S)C(A228S C228S)VE C(A231S C231S)PPC(A234S C234S)PAPPVA GPSVFLFPPK PKDTLMISRT
PEVTC(265S 325S)VVDV SHEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTFRVSVL TVVHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVS NK GLPAPIEKTI SKTKGQPREP QVYTLPPSRE
EMTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP MLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKLSLSPG [B]DIQMTQFPSS
LSASVGDRVT ITC(23S 88S)RASQIR NDLGWYQQK GKAPKRLIYA ASRLHRGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQP EDFATYYC(88S 23S)LQ HNSYPCSFQ GTKLEIKRTV
AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN
2. Bezeichnung RGEC(B214S A139S) [C]EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)TASGFTFS SYAMNWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGTTFFY ADSVKGRFTI SRDNSRTTLY LQMNSLRAED
TAVYYC(96S 22S)AKDL GWSDSYYYYY GMDVWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPC(C139S D214S)S RSTSESTAAL GC(152S 208S)LVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA
VLQSSGLYSL SSVVTPSSN FGTQTYTC(208S 152S)NV DHKPSNTKVD KTVKRC(C227S A227S)C(C228S A228S)VE C(C231S A231S)PPC(C234S A234S)PAPPVA GPSVFLFPPK
PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVDV SHEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTFRVSVL TVVHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVS NK GLPAPIEKTI SKTKGQPREP
QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP MLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKLSLSPG
[D]DIQMTQFPSS LSASVGDRVT ITC(23S 88S)RASQIR NDLGWYQQK GKAPKRLIYA ASRLHRGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQP EDFATYYC(88S 23S)LQ HNSYPCSFQ
GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG
LSSPVTKSFN RGEC(D214S C139S) (glycosyliert an N A301, N C301)

ASK #37372

Chemical Abstract Service Nr. 222030-63-9

Formelstamm (C18-H19-O8-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 396.3283

Bruttoformel C₁₈H₂₁O₈P

Vorzugsbezeichnung Fosbretabulin

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung {2-Methoxy-5-[(1Z)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)ethenyl]phenyl}dihydrogenphosphat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37373

Chemical Abstract Service Nr. 901119-35-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 945745-48-2

Formelstamm (C23-H24-F-N6-O9-P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 580.4595
Bruttoformel C₂₃H₂₆FN₆O₉P
Vorzugsbezeichnung Fostamatinib
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung [(6-{{[5-Fluor-2-(3,4,5-trimethoxyanilino)pyrimidin-4-yl]amino}-2,2-dimethyl-3-oxo-3,4-dihydro-2*H*-pyrido[3,2-*b*][1,4]oxazin-4-yl)methyl]dihydrogenphosphat

ASK #37374

Chemical Abstract Service Nr. 835619-41-5
Formelstamm (C19-H18-N-O6-S)⁻ H⁺
Molgewicht 389.4223
Bruttoformel C₁₉H₁₉NO₆S
Vorzugsbezeichnung Indeglitazar
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 3-[5-Methoxy-1-(4-methoxybenzolsulfonyl)-1*H*-indol-3-yl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37375

Chemical Abstract Service Nr. 75567-37-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 849146-39-0
Molgewicht 430.5339
Bruttoformel C₂₅H₃₄O₆
Vorzugsbezeichnung Ingenolmebutat
International Nonproprietary Name INN.L67:Corr
2. Bezeichnung [(1*aR*,2*S*,5*R*,5*aS*,6*S*,8*aS*,9*R*,10*aR*)-5,5a-Dihydroxy-4-(hydroxymethyl)-1,1,7,9-tetramethyl-11-oxo-1a,2,5,5a,6,9,10,10a-octahydro-1*H*-2,8a-methanocyclopenta[*a*]cyclopropa[*e*][10]annulen-6-yl][(2*Z*)-2-methoxy-1-phenylethan-1-yl]methanone
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ingenol mebutat

ASK #37376

Chemical Abstract Service Nr. 203120-17-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 857906-77-5
Formelstamm (C13-H21-N4-O7)⁻ H⁺
Molgewicht 346.3364
Bruttoformel C₁₃H₂₂N₄O₇
Vorzugsbezeichnung Laninamivir

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; KEGG.D09410; EUTCT; PubChem; ChemIDplus; MAR2013; (JAN); ChEBI; CAS

2. Bezeichnung 5-Acetamido-2,6-anhydro-4-carbamimidamido-3,4,5-tridesoxy-7-*O*-methyl-*D*-glycero-*D*-galacto-non-2-enonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*R*,3*R*,4*S*)-3-Acetamido-2-[(1*R*,2*R*)-2,3-dihydroxy-1-methoxypropyl]-4-guanidino-3,4-dihydro-2*H*-pyran-6-carbonsäure;
(2*R*,3*R*,4*S*)-3-Acetamido-4-carbamimidamido-2-[(1*R*,2*R*)-2,3-dihydroxy-1-methoxypropyl]-3,4-dihydro-2*H*-pyran-6-carbonsäure; 7-*O*-Methylzanamivir

ASK #37377

Chemical Abstract Service Nr. 344413-67-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 805251-29-0

Formelstamm (C₃-H₈-F-N-O₂-P)⁻ H⁺

Molgewicht 141.0812

Bruttoformel C₃H₉FNO₂P

Vorzugsbezeichnung Lesogaberan

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [(2*R*)-3-Amino-2-fluorpropyl]phosphinsäure

ASK #37378

Chemical Abstract Service Nr. 64644-54-8

Molgewicht 258.362

Bruttoformel C₁₅H₂₂N₄

Vorzugsbezeichnung Limiglidol

International Nonproprietary Name INN.L62

2. Bezeichnung 2-(2,3-Dihydro-9*H*-imidazo[1,2-*a*]benzimidazol-9-yl)-*N,N*-diethylethanamin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37386

Chemical Abstract Service Nr. 169148-84-9

Formelstamm (C₇₃-H₁₁₀-N₁₇-O₂₁)⁻ H⁺

Molgewicht 1562.7637

Bruttoformel C₇₃H₁₁₁N₁₇O₂₁

Vorzugsbezeichnung Lotilibcin

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 3-[(3*S*,6*R*,9*R*,12*R*,15*S*,18*R*,21*S*,24*R*,30*S*,33*R*,36*S*,40*R*)-33-[(1*R*)-2-Amino-1-hydroxy-2-oxoethyl]-12-(2-amino-2-oxoethyl)-6,18-bis(3-aminopropyl)-24-benzyl-30,36-bis(hydroxymethyl)-9-[(1*H*-indol-3-yl)]

ASK #37387

Chemical Abstract Service Nr. 381231-18-1

Molgewicht 474.5548
Bruttoformel C₂₆H₃₀N₆O₃
Vorzugsbezeichnung Macimorelin
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (2*R*)-2-(2-Amino-2-methylpropanamido)-*N*-[(1*R*)-1-formamido-2-(1*H*-indol-3-yl)ethyl]-3-(1*H*-indol-3-yl)propanamid

ASK #37388

Chemical Abstract Service Nr. 372105-27-6
Molgewicht 434.4446
Bruttoformel C₂₃H₂₂N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Namitecan
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (4*S*)-11-[[*(E)*-(2-Aminoethoxy)imino]methyl]-4-ethyl-4-hydroxy-1,12-dihydro-14*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-3,14(4*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37389

Chemical Abstract Service Nr. 906805-06-9
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₃₆H₉₉₅₈N₁₇₀₂O₂₀₂₀S₄₂
Vorzugsbezeichnung Necitumumab
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; IMGT/mAb-DB; EUCTR; VFA:Gentec; EUTCT; USNCT; ICTRP; ATC; USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTL LSL TCTVSGGSIS SGDYYWSWIR QPPGKGLEWI GYIYYSGSTD YNPSLKSRTV MSVDTSKNQF SLKVNSVTAA DTAVYYCARV SIFGVGTFDY WGQGT LVTVS SASTKGPSVL PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQGGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']EIVMTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKPK GQAPRLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCHQ YGSTPLTFGG GTKAEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-97,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23'-88',134'-194'),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214')-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N⁶-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen

ASK #37393

Formelstamm (C4-H6-O2)_x . (C4-H6-O2)_y . (C5-H8-O2)_z
2. Bezeichnung Poly[methyl(2-methylprop-2-enoat)-*co*-methyl(prop-2-enoat)-*co*-2-methylprop-2-ensäure] (x:y:z)
3. Bezeichnung Poly(methacrylsäure-*co*-methylacrylat-*co*-methylmethacrylat) (x:y:z)

ASK #37394

Chemical Abstract Service Nr. 945228-48-8
Molgewicht 69600

Bruttoformel C₃₀₇₂H₄₇₂₃N₈₇₇O₉₅₂S₁₂
Vorzugsbezeichnung Oportuzumab monatox
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung HHHHHHDIQM TQSPSSLSAS VGDRVTITC(29S 99S)R STKSLLSNG ITYLYWYQQK PGKAPKLLIY QMSNLASGVP SRFSSSGSGT DFTLTSSLQ PEDFATYYC(99S 29S)A QNLEIPRTFG QGTKVELKRA TPSHNSHQVP SAGGPTANSQ TSGSEVQLVQ SGPGLVQPGG SVRISC(166S 240S)AASG YFTFTNYGMNW VKQAPGKGLE WMGWINTYTG ESTYADSFKG RFTFSLDTSA SAAYLQINSL RAEDTAVYYC(240S 166S) ARFAIKGDYW GQGTLTVSS EFGGAPEFPK PSTPPGSSGL EGGSLAALTA HQAC(294S 316S)HLPLET FTRHRQPRGW EQLEQC(316S 294S)GYPV QRLVALYLAA RLSWNQVDQV IRNALASPGS GGDGGEAIRE QPEQARLALT LAAAESERFV RQGTGNDEAG AASADVSLT C(401S 408S)PVAAGEC(408S 401S)AG PADSGDALLE RNYPTGAEFL GDGGDVFSST RGTQNWTVR LLQAHRLQEE RGYVFGVYHG TFLEAAQSIV FGGVRRARSQD LDAIWRGFYI AGDPALAYGY AQDQEPDARG RIRNGALLRV YVPRSSLPGF YRTGLTLAAP EAAGEVERLI GHPLPLRLDA ITGPEEEGGR LETILGWPLA ERTVIVPSAI PTDPRNVGGD LDPSSIPDKE QAISALPDYA SQPGKPPHHH HHHKDEL (glycosyliert an N 445)

ASK #37395

Chemical Abstract Service Nr. 885053-97-4
Molgewicht 189000
Bruttoformel C₃₈₇₁₄H₆₀₀₅₁N₁₀₆₃₇O₁₂₁₈₇S₃₂₂
Vorzugsbezeichnung Panobacumab
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; IMGT/mAb-DB; NCI.Thesaurus; ChemIDplus; CAS; PubChem
2. Bezeichnung [H,H']EEQVVESGGG FVQPGGSLRL SCAASGFTFS PYWMHWVRQA PGKGLVWVSR INSDGSTYYA DSVKGRFTIS RDNARNTLYL QMNSLRAEDT AVYYCARDRY YGPEMWGQGT MVTVSSGSAS APTLFLPLVSC ENSPDTSSV AVGCLAQDFL PDSITFSWKY KNNSDISSTR GFPSVLRGGK YAATSQVLLP SKDVMQGTDE HVVCKVQHPN GNKEKNVPLP VIAELPPKVS VFVPPRDGFF GNP RKSKLIC QATGFSPRQI QVSWLREGKQ VSGSVTTDQV QAEAKESGPT TYKVTSTLTI KESDWLSQSM FPCRVDHRGL TFQQNASSMC VPDQDPAIRV FAIPPSFASI FLTKSTKLTC LVTDLTTYDS VTISWTRQNG EAVKHTHTNIS ESHPNATFSA VGEASICEDD WNSGERFTCT VTHTDLPSPL KQTISRPKGV ALHRPDVYLL PPAREQLNLR ESATITCLVT GFSPADVQVQ WMQRGQPLSP EKYVTSAPMP EPQAPGRYFA HSILTVSEEE WNTGETYTCV VAHEALPNRV TERTVDKSTG KPTLYNVSLV MSDTAGTCY [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCRSSQSLV YSDGNTYLNW FQQRPGQSPR RLIIYKVSNRD SGVPDFRFGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCMQGTHTWP LTFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC [J]GDDEATILAD NCMCTRVT SRIIPSTEDPN EDIVERNIRI VVPLNNRENI SDPTSPLRRN FVYHLSDVCK KCDPVEVELE DQVVTATQSN ICNEDDGVP ETCYMYDRNKC YTTMVPLRYH GETKMQAAL TPDSQYD, [H,H']((22-95,144-204,250-313,360-419,467-529),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((330-330'),[H-L,H'-L']((130-219)-Heptadecakis(disulfid), [J]((13-102,72-92,110-135)-Tris(disulfid), [H_a-H_b,H_b-H_c,H_c-H_d,H_d-H_e,H_e-H_a](407-407'),[H_a-H_b,H_b-H_c,H_c-H_d,H_d-H_e](568-568)-Nonakis(disulfid)-Cyclopentamer, [H'-J](568'-15),[H_e-J](568-69)-Bis(disulfid), [H,H'](162,325,388,395,556),[J](49)-Asn-M⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.SF[corr]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pacibacumab

ASK #37396

Chemical Abstract Service Nr. 947687-13-0
Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₃₇₄H₉₈₆₄N₁₆₉₂O₁₉₉₆S₄₆
Vorzugsbezeichnung Ramucirumab
International Nonproprietary Name INN.L71:Corr.CN,MF,SF

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUCTR; NCI.Dict; Pharmavista; USNCT; MAR2014; MeSH; ICTRP; EUTCT; ChemIDplus; PubChem; JAPIC-CTI; KEGG; IMGT/mAb-DB; NCI.Thesaurus; USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS SYSMNWVRQA PGKGLEWVSS ISSSSSYIYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARVT DAFDIWQQGT MVTVSSASTK GPSVLPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPSL SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSPDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASIGDRVT ITCRASQGID NWLGWYQQKP GKAPKLLIYD ASNLDTGVPV RFGSGSGSTY FTLTISSLQA EDFAVYFCQQ AKAFPPTFGG GTKVDIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N⁴-glycosyliert, hauptsächlich mit Gal₀₋₂[(1-4)GlcNAc(1-2)Man(1-3, 1-6)]2Man(1-4)GlcNAc(1-4)[Fuc(1-6)]GlcNac-, [H]446,[H']446-Lys teilweise fehlend

Zitat Bezeichnung 2 INN/JAN/USAN.SF

ASK #37397

Chemical Abstract Service Nr. 1001859-46-6

Bruttoformel C₂₃₆₂₁H₂₉₆₅₀N₉₁₁₂O₁₄₄₅₄P₂₄₂₀

Vorzugsbezeichnung Riferminogen pecipasmid

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Plasmid-DNA-Vektor mit bedingtem Replikationsstartpunkt (conditional origin of replication of plasmid, pCOR) zur Expression eines Hybridproteins bestehend aus einem Sekretionssignalpeptid von humanem Fibroblasten-Interferon und dem angefügten N-Terminus einer verkürzten Form von humanem Fibroblastenwachstumsfaktor-1 (FGF-1) mit den Aminosäuren 21-154 gesteuert durch einen Cytomegalovirus-Promotor

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37398

Chemical Abstract Service Nr. 934235-44-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1000697-98-2

Formelstamm 2(C2183-H3377-N582-O665-S16 . C1026-H1603-N284-O331-S5)

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₁₈H₉₉₆₀N₁₇₃₂O₁₉₉₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Robatumumab

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN; CAS

2. Bezeichnung [A]EVQLVQSGGG LVKPGGSLRL SC(22S 95S)AASGFTFS SFAMHWVRQA PGKGLEWISV IDTRGATYYA DSVKGRFTIS RDNAKNSLYL QMNSLRAEDT AVYYC(95S 22S)ARLGN FYYGMDVWQG GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGC(145S 201S)LVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVPS SSSLGTQTYI C(201S 145S)NVNHKPSNT KVDKKEPKS C(A221S B214S)DKTHTC(A227S C227S)PPC(A230S C230S)PAPELLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TC(262S 322S)VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNST YRVSVLTVL HQDWLNGKEY KC(322S 262S)KVSNAKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTC(368S 426S)LV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VNFSC(426S 368S)SVMHEA LHNHYTQK SLSPGK [B]EIVLTQSPGT LSVSPGERAT LSC(23S 88S)RASQSIG SSLHWYQQKP GQAPRLLIKY ASQSLGIPD RFGSGSGSTY FTLTISRLEP EDFAVYYC(88S 23S)HQ SSRLPHTFGG GTKVIEKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN RGEC(B214S A221S) [C]EVQLVQSGGG LVKPGGSLRL SC(22S 95S)AASGFTFS SFAMHWVRQA PGKGLEWISV IDTRGATYYA DSVKGRFTIS RDNAKNSLYL QMNSLRAEDT AVYYC(95S 22S)ARLGN FYYGMDVWQG GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGC(145S 201S)LVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVPS SSSLGTQTYI C(201S 145S)NVNHKPSNT KVDKKEPKS C(C221S D214S)DKTHTC(C227S A227S)PPC(C230S A230S)PAPELLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV

TC(262S 322S)VVVVDSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KC(322S 262S)KVS NKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELTKNQVSLTLC(368S 426S)LV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVLDDSGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSC(426S 368S)SVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [D]EIVLTQSPGT LSVSPGERAT LSC(23S 88S)RASQSIG SSLHWYQQKP GQAPRLLIKY ASQSLSGIPD RFGSGSGSDT FTLTISRLEP EDFAVYYC(88S 23S)HQ SSRLPHTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVC(134S 194S)LLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYAC(194S 134S)EVTHQG LSSPVTKSFN RGEC(D214S C221S) (glycosyliert an N A298, N C298)

ASK #37399

Chemical Abstract Service Nr. 946832-34-4
Formelstamm 2(C2206-H3370-N574-O678-S18 . C1032-H1591-N282-O346-S7) . Oligoglycosid-Reste
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₇₆H₉₉₂₂N₁₇₁₂O₂₀₄₈S₅₀
Vorzugsbezeichnung Racotumomab
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [A]QVQLQQSGAE LVKPGASVKL SC(22S 96S)KASGYTFT SYDINWVRQR PEQGLEWIGW IFPGDGSTKY NEKFKGKATL TTDKSSSTAY MQLSRLTSED SAVYFC(96S 22S)ARED YYDNSYYFDY WGQGTTTLTVS SAKTTTPPSVY PLAPGSAQT NSMVTLGC(148S 203S)LV KGYFPEPVTW TWSGSLSSG VHTFPAVLQS DLYTLSSSVT VPSSPRPSET VTC(203S 148S)NVAHPAS STKVDKIVP RDC(A223S B214S)GC(A225S C225S)KPC(A228S C228S)IC(A230S C230S)TVPEVSSVFI FPPKPKDVLITLTPKVTC(259S 319S)V VVDISKDDPE VQFSWFVDDV EVHTAQTPR EEQFNSTFRS VSELPIMHQD WLNKKEFKC(319S 259S)R VNSAAFPAPI EKTISKTKGR PKAPQVYTIP PPKEQMAKDK VSLTC(365S 423S)MITDF FPEDITVEWQ WNGQPAENYK NTQPMINTNG SYFVYSKLVN QKSNWEAGNT FTC(423S 365S)SVLHEGL HNHTEKSL S HSPGK [B]DIQMTQTSS LSASLGDRVT ISC(23S 88S)RASQDIS NYLNWYQQKP DGTVKLLIY TSRLHSGVPS RFGSGSGSDT YSLTISNLEQ EDIATYFC(88S 23S)QQ GNTLPWTFGG GTKLEIKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVC(134S 194S)FLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTC(194S 134S)EATHKT STSPIVKSFN RNEC(B214S A223S) [C]QVQLQQSGAE LVKPGASVKL SC(22S 96S)KASGYTFT SYDINWVRQR PEQGLEWIGW IFPGDGSTKY NEKFKGKATL TTDKSSSTAY MQLSRLTSED SAVYFC(96S 22S)ARED YYDNSYYFDY WGQGTTTLTVS SAKTTTPPSVY PLAPGSAQT NSMVTLGC(148S 203S)LV KGYFPEPVTW TWSGSLSSG VHTFPAVLQS DLYTLSSSVT VPSSPRPSET VTC(203S 148S)NVAHPAS STKVDKIVP RDC(C223S D214S)GC(C225S A225S)KPC(C228S A228S)IC(C230S A230S)TVPEVSSVFI FPPKPKDVLITLTPKVTC(259S 319S)V VVDISKDDPE VQFSWFVDDV EVHTAQTPR EEQFNSTFRS VSELPIMHQD WLNKKEFKC(319S 259S)R VNSAAFPAPI EKTISKTKGR PKAPQVYTIP PPKEQMAKDK VSLTC(365S 423S)MITDF FPEDITVEWQ WNGQPAENYK NTQPMINTNG SYFVYSKLVN QKSNWEAGNT FTC(423S 365S)SVLHEGL HNHTEKSL S HSPGK [D]DIQMTQTSS LSASLGDRVT ISC(23S 88S)RASQDIS NYLNWYQQKP DGTVKLLIY TSRLHSGVPS RFGSGSGSDT YSLTISNLEQ EDIATYFC(88S 23S)QQ GNTLPWTFGG GTKLEIKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVC(134S 194S)FLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTC(194S 134S)EATHKT STSPIVKSFN RNEC(D214S C223S) (glycosyliert an N A295, N C295)

ASK #37400

Chemical Abstract Service Nr. 606143-52-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 865610-79-3
Molgewicht 457.6814
Bruttoformel C₁₇H₁₅BrClFN₄O₃
Vorzugsbezeichnung Selumetinib
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; KEGG.D09666; MeSH
2. Bezeichnung 5-(4-Brom-2-chloranilino)-4-fluor-N-(2-hydroxyethoxy)-1-methyl-1H-benzimidazol-6-carboxamid

ASK #37401

Chemical Abstract Service Nr. 541502-14-1
Formelstamm 2(C2204-H3391-N576-O676-S16 . C1021-H1575-N268-O332-S9) . Oligoglycosid-Reste

Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₅₀H₉₉₃₂N₁₆₈₈O₂₀₁₆S₅₀
Vorzugsbezeichnung Siltuximab
International Nonproprietary Name INN.L62
Zitat Bezeichnung 1 IMGt/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung [A]EVQLVESGGK LLKPGGSLKL SC(22S 96S)AASGFTFS SFAMSWFRQS PEKRLWEVAAE ISSGGSYTYY PDTVTGRFTI SRDNAKNTLY LEMSSLRSED TAMYYC(96S 22S)ARGL WGYALDYWG QGTSVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(A222S B213S)DKTHTC(A228S C228S)PP C(A231S C231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [B]QIVLIQSPA MSASPGEKVT MTC(23S 87S)SASSSVS YMYWYQQKPG SPPRLIYDT SNLASGVPVR FSGSGSGTSY SLTISRMEAE DAATYYC(87S 23S)QQW SGYPYTFGGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(B213S A222S) [C]EVQLVESGGK LLKPGGSLKL SC(22S 96S)AASGFTFS SFAMSWFRQS PEKRLWEVAAE ISSGGSYTYY PDTVTGRFTI SRDNAKNTLY LEMSSLRSED TAMYYC(96S 22S)ARGL WGYALDYWG QGTSVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGC(146S 202S)LVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTV PSSSLGTQTY IC(202S 146S)NVNHKPSN TKVDKKVEPK SC(C222S D213S)DKTHTC(C228S A228S)PP C(C231S A231S)PAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTC(263S 323S)VVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKC(323S 263S)KVSNAKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(369S 427S)L VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSC(427S 369S)SVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [D]QIVLIQSPA MSASPGEKVT MTC(23S 87S)SASSSVS YMYWYQQKPG SPPRLIYDT SNLASGVPVR FSGSGSGTSY SLTISRMEAE DAATYYC(87S 23S)QQW SGYPYTFGGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVC(133S 193S)LLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YAC(193S 133S)EVTHQGL SSPVTKSFNR GEC(D213S C222S) (glycosyliert an N A299, N C299)

ASK #37402

Chemical Abstract Service Nr. 211110-63-3
Formelstamm (C₂₀H₂₃O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 328.4022
Bruttoformel C₂₀H₂₄O₄
Vorzugsbezeichnung Sobetirom
International Nonproprietary Name INN.L62
2. Bezeichnung 2-(4-{{[4-Hydroxy-3-(propan-2-yl)phenyl]methyl}-3,5-dimethylphenoxy}essigsäure

ASK #37403

Chemical Abstract Service Nr. 955085-14-0
Formelstamm 2(C₂₁₄₁-H₃₃₂₆-N₅₇₁-O₆₆₃-S₁₅ . C₁₀₆₃-H₁₆₄₈-N₂₈₇-O₃₃₇-S₆) . Oligoglycosid-Reste
Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₄₀₈H₉₉₄₈N₁₇₁₆O₂₀₀₀S₄₂
Vorzugsbezeichnung Solanezumab
International Nonproprietary Name INN.L68:Corr
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung [A]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS RYSMSWVRQA PGKGLELVAQ INSVGNSTYY PDTVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ASGD YWQGGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGC(139S 195S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPVAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYIC(195S 139S)NVNHK PSNTKVDKKV EPKSC(A215S B219S)DKTHT C(A221S C221S)PPC(A224S C224S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDMLISR TPEVTC(256S 316S)VVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(316S 256S)KVSNAKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTC(362S 420S)LVKGFYPS DIAVEWESNG

QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC(420S 362S) SVMHEALHNN YTQKLSLSP GK [B]DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISC(23S 93S)RSSQSLI YSDGNAYLHW FLQKPGQSPR LLIYKVSNRFG SGPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)SQSTHVP WFTGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTTLKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGEC(B219S A215S) [C]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SC(22S 96S)AASGFTFS RYSMSWVRQA PGKGLELVAQ INSVGNSTYY PDTVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYC(96S 22S)ASGD YWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGC(139S 195S)L VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYIC(195S 139S)NVNHH PSNTKVDKKV EPKSC(C215S D219S)DKTHT C(C221S A221S)PPC(C224S A224S)PAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTC(256S 316S)VVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKC(316S 256S)KVS N KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TC(362S 420S)LVKGFPYS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC(420S 362S) SVMHEALHNN YTQKLSLSP GK [D]DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISC(23S 93S)RSSQSLI YSDGNAYLHW FLQKPGQSPR LLIYKVSNRFG SGPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)SQSTHVP WFTGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTTLKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNREGEC(D219S C215S), [A](56,292),[C](56,292)-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #37404

Chemical Abstract Service Nr. 943980-47-0

Bruttoformel C₃₂₂₂₅₄H₄₀₅₀₁₇N₁₂₆₀₇₂O₁₉₈₂₁₅P₃₃₁₇₁

Vorzugsbezeichnung Taberminogen vadenovec

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Rekombinantes replikationsunfähiges Adenovirus (Serotyp 5) ohne die Gene E1a und E3 zur Expression des Gens VEGF-D für den Vaskulär-Endothelial-Wachstumsfaktor D mit Hilfe eines Cytomegalovirus-Promotors [33172 Basen]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37405

Chemical Abstract Service Nr. 356068-94-5

Molgewicht 396.4579

Bruttoformel C₂₂H₂₅FN₄O₂

Vorzugsbezeichnung Toceranib

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN2008; EUTCT

2. Bezeichnung 5-[[[(3Z)-5-Fluor-2-oxo-1,2-dihydro-3H-indol-3-yliden]methyl]-2,4-dimethyl-N-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]-1H-pyrrol-3-carboxamid

ASK #37406

Chemical Abstract Service Nr. 886584-10-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1176290-09-7

Molgewicht 73888.5867

Bruttoformel C₃₂₁₅H₄₉₁₆N₉₀₀O₁₀₅₃S₂₇

Vorzugsbezeichnung Vanutidicridifcar

International Nonproprietary Name INN.L62

2. Bezeichnung GADDVVDSSK SFVMENFSSY HGTKPGYVDS IQKGIQPKS GTQGNYYDDW KEFYSTDN KY DAAGYSVDNE NPLSGKAGGV VKVTYPGLTK VLALKVDNAE TIKKELGLSL TEPLMEQVGT EEFIKRFGDG ASRVVLSLPF AEGSSSVEYI NNWEQAKALS VELEINFETR GKRQGDAMY EYMAQAC(186S 201S)AGNR VRRSVGSSLS C(201S 186S)INLDWDVIR DKTKTKIESL KEHGPIKNKM SESPNTVSE EKAKQYLEEF HQTALHPSEL SELKTVTGTN PVFAGANYAA WAVNVAQVID SETADNLEKT TAALSILPGI GSVMGIADGA VHHNTEEIVA QSIALSSLMV AQAIPLVGEL VDIGFAAYNF VESIINLFQV VHNSYNRPAY SPGHKTQPFL HDGYAVSWNT VEDSIIRTGF QGESGHDIKI TAENTPLPIA GVLLPTIPGK LDVNKSKTHI SVNGRKIRMR

C(461S 471S)RAIDGDVTF C(471S 461S)RPKSPVYVG NGVHANLHVA FHRSSSEKIH SNEISSDSIG VLGYQKTVDH TKVNSKLSLF FEIKS (durchschnittlich sind 15 von 39 Lysins modifiziert: DAEFRHD-NH-C(S)H(COOH)-CH2-S-CH2-CO-NH-CH2-CH2-CH2-C(S)H(NH-)-CO-)

ASK #37407

Chemical Abstract Service Nr. 943609-66-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 259103-89-4

Formelstamm 2(C2209-H3401-N584-O681-S15 . C1055-H1635-N282-O340-S6) . Oligoglycosid-Reste

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₅₂₈H₁₀₀₇₂N₁₇₃₂O₂₀₄₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Vedolizumab

International Nonproprietary Name INN.L62

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

[A]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SC(22S 96S)KSGSYTFT SYWMHWVRQA PGQRLEWIGE IDPSESNTNY NQKFKGRVTL TVDISASTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)ARGG YDGWDYAIIDY WGQGTSLTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148S 204S)LV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYIC(204S 148S)NVNHKP SNTKVDKKE PKSC(A224S B219S)DKTHTC(A230S C230S)PPC(A233S C233S)PAPELAG APSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVS NK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [B]DVMVTQSPLS LPVTPGEPAS ISC(23S 93S)RSSQSLA KSYGNTYLSW YLQKPGQSPQ LLIYGISNRF SGVPDRFSGS GSGDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)LQGTHTQ YTFGQGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPRK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(B219S A224S) [C]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SC(22S 96S)KSGSYTFT SYWMHWVRQA PGQRLEWIGE IDPSESNTNY NQKFKGRVTL TVDISASTAY MELSSLRSED TAVYYC(96S 22S)ARGG YDGWDYAIIDY WGQGTSLTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGC(148S 204S)LV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYIC(204S 148S)NVNHKP SNTKVDKKE PKSC(C224S D219S)DKTHTC(C230S A230S)PPC(C233S A233S)PAPELAG APSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTC(265S 325S)VVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKC(325S 265S)KVS NK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT C(371S 429S)LVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSC(429S 371S)S VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [D]DVMVTQSPLS LPVTPGEPAS ISC(23S 93S)RSSQSLA KSYGNTYLSW YLQKPGQSPQ LLIYGISNRF SGVPDRFSGS GSGDFTLKI SRVEAEDVGV YYC(93S 23S)LQGTHTQ YTFGQGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC(139S 199S)L LNNFYPRK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYAC(199S 139S)E VTHQGLSSPV TKSFNRGEC(D219S C224S) (glycosyliert an N A301, N C301)

ASK #37408

Chemical Abstract Service Nr. 175414-77-4

Formelstamm (C18-H18-N5-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 401.4396

Bruttoformel C₁₈H₁₉N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Vosaroxin

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 7-[(3S,4S)-3-Methoxy-4-(methylamino)pyrrolidin-1-yl]-4-oxo-1-(1,3-thiazol-2-yl)-1,4-dihydro-1,8-naphthyridin-3-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Voreloxin

ASK #37409

Chemical Abstract Service Nr.	1040350-07-9
Formelstamm	2(C33-H34-F-N2-O5) ⁻ Ca2+ . C3-H8-O2
Molgewicht	1231.4362
Bruttoformel	C ₆₉ H ₇₆ CaF ₂ N ₄ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Hemicalcium-Propylenglycol (2:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L35)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1) - Propan-1,2-diol (1:1)
ASK #37410	
Chemical Abstract Service Nr.	254435-95-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	860642-18-8
Molgewicht	1216.6378
Bruttoformel	C ₆₃ H ₁₁₃ N ₁₁ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Alisporivir
International Nonproprietary Name	INN.L62
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,6 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,12 <i>S</i> ,15 <i>S</i> ,18 <i>S</i> ,21 <i>R</i> ,24 <i>S</i> ,27 <i>S</i> ,30 <i>S</i> ,33 <i>S</i>)-1,6-Diethyl-9-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,4 <i>E</i>)-1-hydroxy-2-methylhex-4-en-1-yl]-3,4,10,13,16,19,21,24,28-nonamethyl-15,18,27-tris(2-methylpropyl)-12,30,33-tris(propan-2-yl)
ASK #37415	
Chemical Abstract Service Nr.	914295-16-2
Formelstamm	(C23-H24-F-N6-O9-P) ²⁻ 2 Na+ . 6 H2-O
Molgewicht	732.5148
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FN ₆ Na ₂ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Fostaminib-Dinatrium-Hexahydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	[(6-[[5-Fluor-2-(3,4,5-trimethoxyanilino)pyrimidin-4-yl]amino]-2,2-dimethyl-3-oxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]oxazin-4-yl)methyl]dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz 6 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fostaminib-Dinatrium 6 HO
ASK #37416	
Chemical Abstract Service Nr.	1025687-58-4
Formelstamm	(C23-H24-F-N6-O9-P) ²⁻ 2Na+
Molgewicht	624.4232
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ FN ₆ Na ₂ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Fostaminib-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	[(6-[[5-Fluor-2-(3,4,5-trimethoxyanilino)pyrimidin-4-yl]amino]-2,2-dimethyl-3-oxo-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -pyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]oxazin-4-yl)methyl]dihydrogenphosphat-Dinatriumsalz

ASK #37420

Chemical Abstract Service Nr.	1035688-66-4
Formelstamm	(C ₁₉ H ₁₃ F ₂ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	356.3229
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₄ F ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Farudodstat
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; AdisInsight
2. Bezeichnung	2-[(3,5-Difluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)amino]pyridin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(3,5-Difluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)amino]nicotinsäure

ASK #37421

Chemical Abstract Service Nr.	747412-49-3
Molgewicht	465.5414
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Luminespib
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	5-[2,4-Dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl]- <i>N</i> -ethyl-4-{4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}-1,2-oxazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #37422

Chemical Abstract Service Nr.	1051919-21-1
Formelstamm	C ₂₆ H ₃₁ N ₃ O ₅ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	561.6471
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ N ₃ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Luminespibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L70,v.L18)
2. Bezeichnung	5-[2,4-Dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl]- <i>N</i> -ethyl-4-{4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}-1,2-oxazol-3-carboxamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #37427

Chemical Abstract Service Nr.	857402-63-2
Formelstamm	C ₃₁ -H ₄₅ -N ₃ -O ₈ . Cl-H
Molgewicht	624.1652
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₆ ClN ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Retaspimycinhydrochlorid
International Nonproprietary	(INN.L61)

Name

2. Bezeichnung ((4*E*,6*Z*,8*S*,9*S*,10*E*,12*S*,13*R*,14*S*,16*R*)-1²,1⁵,13-Trihydroxy-8,14-dimethoxy-4,10,12,16-tetramethyl-3-oxo-1⁴-[(prop-2-en-1-yl)amino]-2-aza-1(1,3)benzenacycloheptadecaphan-4,6,10-trien-9-yl)carbamat
ASK #37428

Chemical Abstract Service Nr. 367514-88-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 441351-20-8

Formelstamm C₂₈H₃₆N₄O₂S . Cl-H

Molgewicht 529.137

Bruttoformel C₂₈H₃₇ClN₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Lurasidonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L50)

2. Bezeichnung (3*aR*,4*S*,7*R*,7*aS*)-2-[[[(1*R*,2*R*)-2-[[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]methyl]cyclohexyl]methyl]hexahydro-4,7-methano-1*H*-isoindol-1,3(2*H*)-dion-hydrochlorid

ASK #37435

Chemical Abstract Service Nr. 92-88-6

Molgewicht 186.2066

Bruttoformel C₁₂H₁₀O₂

2. Bezeichnung [1,1'-Biphenyl]-4,4'-diol

ASK #37436

Chemical Abstract Service Nr. 2425-79-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 162786-24-5; 54350-59-3

Molgewicht 202.2475

Bruttoformel C₁₀H₁₈O₄

2. Bezeichnung 2,2'-[Butan-1,4-diylbis(oxymethylen)]bis(oxiran)

ASK #37437

Chemical Abstract Service Nr. 17796-82-6

Molgewicht 261.3394

Bruttoformel C₁₄H₁₅NO₂S

2. Bezeichnung 2-(Cyclohexylsulfanyl)isoindol-1,3(2*H*)-dion

ASK #37438

Chemical Abstract Service Nr. 109-46-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 30551-64-5

Molgewicht 188.3335

Bruttoformel C₉H₂₀N₂S

2. Bezeichnung 1,3-Dibutylthioharnstoff

ASK #37439

Chemical Abstract Service Nr. 929-06-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 916852-33-0

Molgewicht 105.1356

Bruttoformel C₄H₁₁NO₂

2. Bezeichnung 2-(2-Aminoethoxy)ethanol
ASK #37440

Chemical Abstract Service Nr. 68516-81-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12223-01-7; 74339-69-8
Molgewicht 335.3815
Bruttoformel C₁₄H₁₇N₅O₃S
2. Bezeichnung 2-{*N*-Ethyl-3-methyl-4-[(5-nitro-1,3-thiazol-2-yl)diazenyl]anilino}ethanol

ASK #37441

Chemical Abstract Service Nr. 15141-18-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 61951-51-7
Molgewicht 377.4182
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₅O₄S
2. Bezeichnung (2-{*N*-Ethyl-3-methyl-4-[(5-nitro-1,3-thiazol-2-yl)diazenyl]anilino}ethyl)acetat

ASK #37442

Chemical Abstract Service Nr. 6440-58-0
Molgewicht 188.1812
Bruttoformel C₇H₁₂N₂O₄
2. Bezeichnung 1,3-Bis(hydroxymethyl)-5,5-dimethylimidazolidin-2,4-dion

ASK #37443

Chemical Abstract Service Nr. 94-37-1
Molgewicht 320.5606
Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂S₄
2. Bezeichnung Piperidin-1-carbothiosäure(dithioperoxyanhydrid)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1,1'-(Disulfandiyldicarbothioyl)dipiperidin; Bis(piperidincarbothioyl)disulfid; Dipentamethylenthuramdisulfid

ASK #37444

Chemical Abstract Service Nr. 475108-18-0
Molgewicht 454.8631
Bruttoformel C₂₂H₁₉ClN₄O₅
Vorzugsbezeichnung Tivozanib
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 1-[2-Chlor-4-(6,7-dimethoxychinolin-4-yloxy)phenyl]-3-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)harnstoff

ASK #37445

Chemical Abstract Service Nr. 682745-43-3
Formelstamm C22-H19-Cl-N4-O5 . Cl-H
Molgewicht 491.324
Bruttoformel C₂₂H₂₀Cl₂N₄O₅

Vorzugsbezeichnung	Tivozanibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	1-[2-Chlor-4-(6,7-dimethoxychinolin-4-yloxy)phenyl]-3-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)harnstoff-hydrochlorid
ASK #37446	
Chemical Abstract Service Nr.	682745-41-1
Formelstamm	C22-H19-Cl-N4-O5 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	509.3393
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ Cl ₂ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tivozanibhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	1-[2-Chlor-4-[(6,7-dimethoxychinolin-4-yl)oxy]phenyl]-3-(5-methyl-1,2-oxazol-3-yl)harnstoff-hydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #37447	
Chemical Abstract Service Nr.	936727-05-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1220975-12-1
Formelstamm	(C24-H17-F2-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	452.4069
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₈ F ₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Lumacaftor
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-{6-[1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropan-1-carboxamido]-3-methylpyridin-2-yl}benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37455	
Chemical Abstract Service Nr.	7747-35-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	101707-05-5
Molgewicht	143.1836
Bruttoformel	C ₇ H ₁₃ NO ₂
2. Bezeichnung	7a-Ethylidihydro-1 <i>H</i> -[1,3]oxazolo[3,4- <i>c</i>][1,3]oxazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Ethyl-3,7-dioxa-1-azabicyclo[3.3.0]octan
ASK #37456	
Chemical Abstract Service Nr.	92-09-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	112207-63-3
Molgewicht	271.379
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₁ N ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(4-Amino-3-methylphenyl)(ethyl)amino]ethyl}methansulfonamid
ASK #37457	

Chemical Abstract Service Nr. 25646-71-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 161061-60-5
Formelstamm 2(C12-H21-N3-O2-S) . 3 H2-O4-S
Molgewicht 836.9935
Bruttoformel C₂₄H₄₈N₆O₁₆S₅
2. Bezeichnung *N*-{2-[(4-Amino-3-methylphenyl)(ethyl)amino]ethyl}methansulfonamid-sulfat (2:3)

ASK #37463

Chemical Abstract Service Nr. 148-71-0
Molgewicht 178.274
Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂
2. Bezeichnung 4-*N*,4-*N*-Diethyl-2-methylbenzol-1,4-diamin

ASK #37464

Chemical Abstract Service Nr. 2051-79-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 157790-68-6
Formelstamm C11-H18-N2 . Cl-H
Molgewicht 214.735
Bruttoformel C₁₁H₁₉ClN₂
2. Bezeichnung 4-*N*,4-*N*-Diethyl-2-methylbenzol-1,4-diamin-hydrochlorid

ASK #37465

Chemical Abstract Service Nr. 16096-31-4
Molgewicht 230.3007
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₄
2. Bezeichnung 2,2'-[Hexan-1,6-diylbis(oxymethylen)]bis(oxiran)

ASK #37469

Chemical Abstract Service Nr. 946846-83-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1198214-27-5
Molgewicht 312.3199
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Piromelatin
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N*-[2-(5-Methoxy-1*H*-indol-3-yl)ethyl]-4-oxo-4*H*-pyran-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37471

Chemical Abstract Service Nr. 467459-31-0
Molgewicht 398.3697
Bruttoformel C₂₀H₁₉F₅N₂O

Vorzugsbezeichnung	Idalopirdin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	2-(6-Fluor-1 <i>H</i> -indol-3-yl)- <i>N</i> -[[3-(2,2,3,3-tetrafluorpropoxy)phenyl]methyl]ethanamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37472	
Chemical Abstract Service Nr.	467458-02-2
Formelstamm	C20-H19-F5-N2-O . Cl-H
Molgewicht	434.8306
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClF ₅ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Idalopirdinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L72)
2. Bezeichnung	2-(6-Fluor-1 <i>H</i> -indol-3-yl)- <i>N</i> -[[3-(2,2,3,3-tetrafluorpropoxy)phenyl]methyl]ethanamin-hydrochlorid
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #37485	
Chemical Abstract Service Nr.	348086-71-5
Molgewicht	402.4905
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₄ O ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Pritelivir
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemIDplus; GInAS; ROMP2021; AdisInsight; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl- <i>N</i> -(4-methyl-5-sulfamoyl-1,3-thiazol-2-yl)-2-[4-(pyridin-2-yl)phenyl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37486	
Formelstamm	C18-H18-N4-O3-S2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	498.5962
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₄ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Pritelivirmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L68,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl- <i>N</i> -(4-methyl-5-sulfamoyl-1,3-thiazol-2-yl)-2-[4-(pyridin-2-yl)phenyl]acetamid-methansulfonat (1:1)
ASK #37487	
Formelstamm	C18-H18-N4-O3-S2 . C-H4-O3-S . H2-O
Molgewicht	516.6115
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ N ₄ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Pritelivirmesilat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L68,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl- <i>N</i> -(4-methyl-5-sulfamoyl-1,3-thiazol-2-yl)-2-[4-(pyridin-2-yl)phenyl]acetamid-methansulfonat (1:1) 1 H ₂ O
ASK #37489	

Chemical Abstract Service Nr. 912574-69-7
Molgewicht 377.4182
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₅O₄S
Vorzugsbezeichnung Selurampanel
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung N-[6-(1-Methyl-1H-pyrazol-5-yl)-7-(propan-2-yl)-2,4-dioxo-1,4-dihydrochinazolin-3(2H)-yl]methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-[6-(1-Methyl-1H-pyrazol-5-yl)-2,4-dioxo-7-(propan-2-yl)-1,4-dihydrochinazolin-3(2H)-yl]methansulfonamid

ASK #37493

Chemical Abstract Service Nr. 3613-73-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 12687-54-6; 20684-30-4
Molgewicht 319.4433
Bruttoformel C₂₁H₂₅N₃
Vorzugsbezeichnung Latrepirdin
International Nonproprietary Name INN.L64
2. Bezeichnung 2,8-Dimethyl-5-[2-(6-methylpyridin-3-yl)ethyl]-2,3,4,5-tetrahydro-1H-pyrido[4,3-b]indol

ASK #37495

Chemical Abstract Service Nr. 610300-07-7
Formelstamm (C₉H₁₈N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 173.2527
Bruttoformel C₉H₁₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Imagabalin
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung (3S,5R)-3-Amino-5-methyloctansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37496

Chemical Abstract Service Nr. 610300-00-0
Formelstamm (C₉H₁₈N-O₂)⁻ H⁺ . Cl-H
Molgewicht 209.7136
Bruttoformel C₉H₂₀ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Imagabalinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung (3S,5R)-3-Amino-5-methyloctansäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #37497

Chemical Abstract Service Nr. 122-84-9
Molgewicht 164.2011
Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂
2. Bezeichnung 1-(4-Methoxyphenyl)propan-2-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Anisketon; 4-Methoxyphenylacetone

ASK #37499

Chemical Abstract Service Nr. 10022-68-1
Formelstamm Cd²⁺ 2(N-O₃)⁻ · 4 H₂O
Molgewicht 308.4819
Bruttoformel CdN₂O₆
2. Bezeichnung Salpetersäure-Cadmiumsalz (2:1) 4 H₂O
3. Bezeichnung Cadmium()-nitrat 4 H₂O

ASK #37501

Chemical Abstract Service Nr. 13478-00-7
Formelstamm Ni²⁺ 2(N-O₃)⁻ · 6 H₂O
Molgewicht 290.7949
Bruttoformel N₂NiO₆
2. Bezeichnung Salpetersäure-Nickelsalz (2:1) 6 H₂O
3. Bezeichnung Nickel()-nitrat 6 H₂O

ASK #37504

Chemical Abstract Service Nr. 130641-38-2
Formelstamm (C₁₉H₁₉N₂O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 324.3737
Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Bindarit
International Nonproprietary Name INN.L31
Zitat Bezeichnung 1 NEGWER; USAN
2. Bezeichnung 2-[(1-Benzyl-1*H*-indazol-3-yl)methoxy]-2-methylpropansäure

ASK #37505

Formelstamm (C₂₄H₂₃F-N-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 393.4507
Bruttoformel C₂₄H₂₄FNO₃
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,4*E*,6*E*)-7-[3-(4-Fluorphenyl)-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-2-yl]-3-hydroxyhepta-4,6-diensäure

ASK #37506

Chemical Abstract Service Nr. 55406-53-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 104732-42-5; 161849-41-8; 84826-91-5; 85045-09-6

Molgewicht 281.0909
Bruttoformel C₈H₁₂INO₂
2. Bezeichnung (3-Iodprop-2-in-1-yl)butylcarbamat

ASK #37507

Chemical Abstract Service Nr. 111-12-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 53073-28-2

Molgewicht 154.2063
Bruttoformel C₉H₁₄O₂
2. Bezeichnung Methyl(oct-2-inoat)

ASK #37508

Chemical Abstract Service Nr. 340021-17-2
Formelstamm (C22-H31-N4-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 416.5139
Bruttoformel C₂₂H₃₂N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Tonapofyllin

International Nonproprietary Name INN.L64

2. Bezeichnung 3-[4-(2,6-Dioxo-1,3-dipropyl-2,3,6,7-tetrahydro-1*H*-purin-8-yl)bicyclo[2.2.2]octan-1-yl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #37512

Chemical Abstract Service Nr. 863513-91-1
Molgewicht 378.4824
Bruttoformel C₂₄H₂₇FN₂O
Vorzugsbezeichnung Cebranopadol

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN; ChemIDplus

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-6'-Fluor-*N,N*-dimethyl-4-phenyl-4',9'-dihydro-3'*H*-spiro[cyclohexan-1,1'-pyrano[3,4-*b*]indol]-4-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-*N*-Methyllexanopadol; trans-6'-Fluor-*N,N*-dimethyl-4-phenyl-4',9'-dihydrospiro[cyclohexan-1,1'(3'*H*)-pyrano[3,4-*b*]indol]-4-amin; trans-6'-Fluor-*N,N*-dimethyl-4-phenyl-4',9'-dihydro-3'*H*-spiro[cyclohexan-1,1'-pyrano[3,4-*b*]indol]-4-amin

ASK #37513

Chemical Abstract Service Nr. 863513-92-2
Formelstamm 2(C24-H27-F-N2-O) . C6-H8-O7
Molgewicht 949.0883
Bruttoformel C₅₄H₆₂F₂N₄O₉
Vorzugsbezeichnung Cebranopadolhemicitrat

International Nonproprietary Name (INN.L69)

2. Bezeichnung (1*r,4r*)-6'-Fluor-*N,N*-dimethyl-4-phenyl-4',9'-dihydro-3'*H*-spiro[cyclohexan-1,1'-pyrano[3,4-*b*]indol]-4-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym trans-6'-Fluor-*N,N*-dimethyl-4-phenyl-4',9'-dihydrospiro[cyclohexan-1,1'(3'H)-pyrano[3,4-*b*]indol]-4-amin-citrat (2:1); Cebbranopadolcitrat (2:1); Cebbranopadolhydrogencitrat

ASK #37515

Chemical Abstract Service Nr. 9057-02-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 152743-43-6; 58252-16-7; 58391-35-8

Formelstamm (C6-H10-O5)*x*

2. Bezeichnung Pullulan ((mit Angaben zum Ausgangsmaterial und zur Molmasse oder/und zur Anzahl der Glucose-Einheiten))

Zitat Bezeichnung 2 NF26/S2-33(2008-2015); E1204; CAS; JP15-16(2006-2011); Phpa24.4(2012)

ASK #37516

Vorzugsbezeichnung Enoxaparin

International Nonproprietary Name (INN.L39)

2. Bezeichnung niedermolekulares Heparin, das durch alkalische Depolymerisation des Benzylester-Derivates von Heparin aus Schweinedarmmucosa erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 4-Desoxy-2-*O*-sulfo- -*L*-*threo*-hex-4-enopyranosuronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 3500 und 5500 mit einem charakteristischen Wert um 4500; der Sulfatierungsgrad beträgt um 2 pro Disaccharid-Einheit

Zitat Bezeichnung 2 (INN.def[korr.])

ASK #37518

Chemical Abstract Service Nr. 353228-19-0

Formelstamm (C7-H7-N-O7-P2)*4*⁻ 3H⁺ Na⁺ . H2-O

Molgewicht 323.1094

Bruttoformel C₇H₁₀NNaO₇P₂

Vorzugsbezeichnung Mononatriumrisedronat-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L30)

2. Bezeichnung 1-Hydroxy-2-(pyridin-3-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Risedronsäure-Mononatriumsalz 1 HO; Mononatriumrisedronat 1 HO; Natriumtrihydrogenrisedronat 1 HO

ASK #37519

Chemical Abstract Service Nr. 329003-65-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 353228-18-9

Formelstamm (C7-H7-N-O7-P2)*4*⁻ 3H⁺ Na⁺ . 2.5 H2-O

Molgewicht 350.1323

Bruttoformel C₇H₁₀NNaO₇P₂

2. Bezeichnung 1-Hydroxy-2-(pyridin-3-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz 2.5 H₂O

3. Bezeichnung Risedronat-Natrium-2,5-Hydrat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym

Risedronsäure-Mononatriumsalz 2.5 HO; Natriumtrihydrogenrisedronat 2.5 HO; Mononatriumrisedronat-Hemipentahydrat; Mononatriumrisedronat 2.5 HO; Natriumhydrogen[1-hydroxy-1-phosphono-2-(pyridin-3-yl)ethyl]phosphonat-Hemipentahydrat; Mononatriumrisedronat-Sesterhydrat

ASK #37520

Chemical Abstract Service Nr. 105462-23-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 185947-23-3

Formelstamm (C7-H7-N-O7-P2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 283.1123

Bruttoformel C₇H₁₁NO₇P₂

2. Bezeichnung 1-Hydroxy-2-(pyridin-2-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)

ASK #37521

Formelstamm (C14-H14-N2-O12-P4)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 530.194

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₂O₁₂P₄

2. Bezeichnung {2,5-Dihydroxy-2,5-dioxo-3,6-bis[(pyridin-3-yl)methyl]-2^{5,5}-1,4,2,5-dioxadiphosphinan-3,6-diyl}bis(phosphonsäure)

ASK #37522

Chemical Abstract Service Nr. 75755-10-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 185947-21-1

Formelstamm (C7-H7-N-O6-P2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 267.1129

Bruttoformel C₇H₁₁NO₆P₂

2. Bezeichnung 2-(Pyridin-3-yl)ethan-1,1-diylbis(phosphonsäure)

ASK #37523

Chemical Abstract Service Nr. 501-81-5

Formelstamm (C7-H6-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 137.136

Bruttoformel C₇H₇NO₂

2. Bezeichnung (Pyridin-3-yl)essigsäure

ASK #37524

Chemical Abstract Service Nr. 87760-53-0

Molgewicht 383.4873

Bruttoformel C₂₁H₂₉N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Tandospiron

International Nonproprietary Name INN.L29

2. Bezeichnung (3*aR*,4*S*,7*R*,7*aS*)-2-{4-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}hexahydro-4,7-methano-1*H*-isoindol-1,3(2*H*)-dion

ASK #37525

Chemical Abstract Service Nr. 99095-10-0

Formelstamm C21-H29-N5-O2 . Cl-H

Molgewicht 419.9482

Bruttoformel C₂₁H₃₀ClN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Tandospironhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L29)
2. Bezeichnung (3*aR*,4*S*,7*R*,7*aS*)-2-[4-(Pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl]hexahydro-4,7-methano-1*H*-isoindol-1,3(2*H*)-dion-hydrochlorid (1:1)

ASK #37526

Chemical Abstract Service Nr. 19130-96-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 70956-02-4

Molgewicht 163.1717

Bruttoformel C₆H₁₃NO₄

Vorzugsbezeichnung Duvoglustat

International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 USAN2009

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*,4*R*,5*S*)-2-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol

ASK #37527

Chemical Abstract Service Nr. 73285-50-4

Formelstamm C6-H13-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 199.6327

Bruttoformel C₆H₁₄ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Duvoglustathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L64)

2. Bezeichnung (2*R*,3*R*,4*R*,5*S*)-2-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol-hydrochlorid

ASK #37528

Chemical Abstract Service Nr. 1117844-87-7

Formelstamm (C866-H1372-N226-O258-S9)(C2-H4-O)450 [PEG-450-Anteil: M = 19823.6520 g/mol]

Molgewicht 39189.7563

Bruttoformel C₁₇₆₆H₃₁₇₂N₂₂₆O₇₀₈S₉

Vorzugsbezeichnung Lipegfilgrastim

International Nonproprietary Name INN.L68:Corr

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; ATC; KEGG.D10242; USAN; ChemIDplus; ICTRP

2. Bezeichnung MTPPLGPASSL PQSFLLKCLE QVRKIQGDGA ALQEKLCAATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [133-Thr]3-O-[N-[N-(O'-MethylPEG-O-carbonyl)Gly]-alpha-Neu-(2-->6)-alpha-GalNAc]-N-Met-des[1-Ala,37-Val,38-Ser,39-Glu]-hG-CSF; [134-Thr]3-O-[2-Acetamido-2-desoxy-6-O-(N-[N-[omega-methoxy Met-Thr-Pro-Leu-Gly-Pro-Ala-Ser-Ser-Leu-Pro-Gln-Ser-Phe-Leu-Leu-Lys-Cys-Leu-Glu-Gln-Val-Arg-Lys-Ile-Gln-Gly-Asp-Gly-Ala-Ala-Leu-Gln-Glu-Lys-Leu-Cys-Ala-Thr-Tyr-Lys-Leu-Cys-His-Pro-Glu-Glu-37,43:65,75-Bis(disulfid)], [134-Thr]3-O-[2-acetamido-2-desoxy-6-O-(3,5-didesoxy-5-{N(alpha)-[omega-methoxypoly(oxyethylen)-alpha-carbonyl]glycinamido)-D-glycero-alpha-D-galacto-non-2-ulopyranos

ASK #37529

Chemical Abstract Service Nr. 755038-65-4

Molgewicht	618.8126
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₀ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Volasertib
International Nonproprietary Name	INN.L64
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]cyclohexyl}-4-[[{(7 <i>R</i>)-7-ethyl-5-methyl-6-oxo-8-(propan-2-yl)-5,6,7,8-tetrahydropteridin-2-yl]amino}-3-methoxybenzamid
ASK #37530	
Chemical Abstract Service Nr.	946161-17-7
Formelstamm	C34-H50-N8-O3 . 3 Cl-H
Molgewicht	728.1954
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₃ Cl ₃ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Volasertibtrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]cyclohexyl}-4-[[{(7 <i>R</i>)-7-ethyl-5-methyl-6-oxo-8-(propan-2-yl)-5,6,7,8-tetrahydropteridin-2-yl]amino}-3-methoxybenzamid-trihydrochlorid
ASK #37531	
Chemical Abstract Service Nr.	1114487-79-4
Formelstamm	C34-H50-N8-O3 . 3 Cl-H . H2-O
Molgewicht	746.2107
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₃ Cl ₃ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Volasertibtrihydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]cyclohexyl}-4-[[{(7 <i>R</i>)-7-ethyl-5-methyl-6-oxo-8-(propan-2-yl)-5,6,7,8-tetrahydropteridin-2-yl]amino}-3-methoxybenzamid-trihydrochlorid 1 H ₂ O
ASK #37532	
Chemical Abstract Service Nr.	946161-18-8
Formelstamm	C34-H50-N8-O3 . 3 Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht	782.2413
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₃ Cl ₃ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Volasertibtrihydrochlorid-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]cyclohexyl}-4-[[{(7 <i>R</i>)-7-ethyl-5-methyl-6-oxo-8-(propan-2-yl)-5,6,7,8-tetrahydropteridin-2-yl]amino}-3-methoxybenzamid-trihydrochlorid 3 H ₂ O
ASK #37533	
Formelstamm	C34-H50-N8-O3 . 3 Cl-H . x H2-O
Bruttoformel	C ₃₄ H ₅₃ Cl ₃ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Volasertibtrihydrochlorid x H ₂ O ((mit Angaben zum Wassergehalt))

International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-yl]cyclohexyl]-4-}[(7 <i>R</i>)-7-ethyl-5-methyl-6-oxo-8-(propan-2-yl)-5,6,7,8-tetrahydropteridin-2-yl]amino}-3-methoxybenzamid-trihydrochlorid x H ₂ O
ASK #37535	
Chemical Abstract Service Nr.	1049070-80-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1005808-93-4; 37228-64-1
Molgewicht	56600
Bruttoformel	C ₂₅₈₀ H ₃₉₁₈ N ₆₈₀ O ₇₂₇ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Taliglucerase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	ATC2011; USAN; CAS
2. Bezeichnung	EFARPCIPKS FGYSSVVCVC NATYCDSFDP PTFPALGTFS RYESTRSGRR MELSMGPIQA NHTGTGLLLT LQPEQKFQKV KGFGGAMTDA AALNILALSP PAQNLLLSY FSEEGIGYNI IRVPMASCDF SIRTYYADT PDDFQLHNFS LPEEDTKLKI PLIHRALQLA QRPVSLASP WTSPTWLKTN GAVNGKGLK QPGDIYHQT WARYFVKFLD AYAHEKLFQW AVTAENEPSA GLLSGYPFQC LGFTPEHQRD FIARDLGPTL ANSTHHNVRL LMLDDQRLLL PHWAKVVLTD PEAACYVHGI AVHWYLDFFLA PAKATLGETH RLFNTMLFA SEACVGSKFQ EQSVRLGSWD RGMQYSHSII TNLlyHVVGW TDWNLALNPE GPNWVRNFV DSPIIDITK DTFYKQPMFY HLGHFSKFIPEGSRVGLVA SQKNDLDAVA LMHPDGSADV VVLNRSSKDV PLTIKDPVAVG FLETISPGYS IHTYLWHRQD LLVDTM, 6,18:20,25-Bis(disulfid), glykosyliert an N21, N61, N148 und N272, hauptsächlich mit verzweigten Penta-, Hexa- und Heptaglykosiden des Typs (-D-Mannopyranosyl 6)(-D-mannopyranosyl 3)(R' 2)-D-mannopyranosyl 4-(2-acetamido-2-desoxy-D-glucopyranosyl) 4-(R 6)(2-acetamido-2-desoxy-D-glucopyranosyl) mit R = -D-Xylopyranosyl oder H und R' = 6-Desoxy-L-galactopyranosyl oder H, M _r = ca. 60800, Protein-Anteil ca. 93 % (M _r = 56637,9397), hergestellt mit Pflanzenzellkulturen
ASK #37539	
Chemical Abstract Service Nr.	571190-30-2
Molgewicht	447.5328
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Palbociclib
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	6-Acetyl-8-cyclopentyl-5-methyl-2-[[5-(piperazin-1-yl)pyridin-2-yl]amino]pyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(8 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #37540	
Chemical Abstract Service Nr.	827022-33-3
Formelstamm	C ₂₄ -H ₂₉ -N ₇ -O ₂ . (C ₂ -H ₅ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	573.6644
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ N ₇ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Palbociclibisetionat
International Nonproprietary Name	(INN.L71,v.L18)
2. Bezeichnung	6-Acetyl-8-cyclopentyl-5-methyl-2-[[5-(piperazin-1-yl)pyridin-2-yl]amino]pyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7(8 <i>H</i>)-on-(2-hydroxyethansulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #37543

Chemical Abstract Service Nr. 459789-99-2
Formelstamm (C₂₆-H₄₃-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 420.6252
Bruttoformel C₂₆H₄₄O₄
Vorzugsbezeichnung Obeticholsäure
International Nonproprietary Name INN.L63
2. Bezeichnung 6 -Ethyl-3 ,7 -dihydroxy-5 -cholan-24-säure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6alpha-Ethylchenodesoxycholsäure; 6-ECDC; OCA; 6-Ethyl-CDCA

ASK #37544

Chemical Abstract Service Nr. 197526-99-1
Formelstamm (C₆-H₈-O₄)_x . (C₄-H₄-O₄)_y . C₁₂-H₂₅ . H-O
2. Bezeichnung -Dodecyl- -hydroxypoly(oxy-carbonylethyliden-co-oxy-carbonylmethyl) (x:y)
3. Bezeichnung Polyglactindodecylester ((mit Angaben zum Glycolat:Lactat-Verhältnis sowie zur mittleren Molmasse oder/und zur Viskosität))

ASK #37559

Formelstamm Al₃-H₂-K-O₁₂-Si₃ . x O₂-Ti
2. Bezeichnung Muscovit, beschichtet mit Titandioxid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym E 555/E 171

ASK #37560

Chemical Abstract Service Nr. 4085-31-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 83764-65-2
Molgewicht 535.5106
Bruttoformel C₂₉H₃₂Cl₂N₆
2. Bezeichnung 4,4'-[Propan-1,3-diylbis(piperazin-4,1-diyl)]bis(7-chlorchinolin)
3. Bezeichnung Piperaquin
Zitat Bezeichnung 3 WHO-WMR2011

ASK #37561

Chemical Abstract Service Nr. 911061-10-4
Formelstamm C₂₉-H₃₂-Cl₂-N₆ . 4 H₃-O₄-P
Molgewicht 927.4913
Bruttoformel C₂₉H₄₄Cl₂N₆O₁₆P₄
2. Bezeichnung 4,4'-[Propan-1,3-diylbis(piperazin-4,1-diyl)]bis(7-chlorchinolin)-phosphat (1:4)
3. Bezeichnung Piperaquintetrakisphosphat

ASK #37562

Chemical Abstract Service Nr. 120638-55-3
Formelstamm (C₁₅-H₁₁-Br-N-O₃)⁻ Na⁺ . 1.5 H₂-O

Molgewicht 383.1694
Bruttoformel C₁₅H₁₁BrNNaO₃
Vorzugsbezeichnung Bromfenac-Natrium-Sesquihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L26)
2. Bezeichnung [2-Amino-3-(4-brombenzoyl)phenyl]essigsäure-Natriumsalz 1.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bromfenac-Natrium 1.5 HO

ASK #37563

Chemical Abstract Service Nr. 915967-82-7
Formelstamm C29-H32-Cl2-N6 . 4 H3-O4-P . 4 H2-O
Molgewicht 999.5524
Bruttoformel C₂₉H₄₄Cl₂N₆O₁₆P₄
2. Bezeichnung 4,4'-[Propan-1,3-diylbis(piperazin-4,1-diyl)]bis(7-chlorchinolin)-phosphat (1:4) 4 H₂O
3. Bezeichnung Piperaquintetrakisphosphat 4 H₂O

ASK #37564

Chemical Abstract Service Nr. 71939-50-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 81496-82-4
Molgewicht 284.3481
Bruttoformel C₁₅H₂₄O₅
Vorzugsbezeichnung Artenimol
International Nonproprietary Name INN.L43
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Int.IV/Suppl.1(2008); EUTCT
2. Bezeichnung (3*R*,5*aS*,6*R*,8*aS*,9*R*,10*S*,12*R*,12*aR*)-3,6,9-Trimethyldecahydro-12*H*-3,12-epoxyprano[4,3-*]*[1,2]benzodioxepin-10-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dihydroartemisinin

ASK #37567

Chemical Abstract Service Nr. 66204-44-2
Molgewicht 186.2514
Bruttoformel C₉H₁₈N₂O₂
2. Bezeichnung 3,3'-Methylenbis(5-methyloxazolidin)

ASK #37568

Chemical Abstract Service Nr. 102-77-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 108251-60-1; 182077-65-2; 198352-30-6; 31440-29-6; 35309-99-0; 40860-79-5
Molgewicht 252.3558
Bruttoformel C₁₁H₁₂N₂OS₂
2. Bezeichnung 2-(Morpholin-4-ylsulfanyl)-1,3-benzothiazol

ASK #37569

Chemical Abstract Service Nr. 92-77-3
Molgewicht 263.2906
Bruttoformel C₁₇H₁₃NO₂
2. Bezeichnung 3-Hydroxy-*N*-phenylnaphthalin-2-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Naphthol AS

ASK #37571

Chemical Abstract Service Nr. 2224-44-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 37304-88-4
Molgewicht 188.2242
Bruttoformel C₈H₁₆N₂O₃
2. Bezeichnung 4-(2-Nitrobutyl)morpholin

ASK #37572

Chemical Abstract Service Nr. 1854-23-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 130281-70-8
Molgewicht 287.3553
Bruttoformel C₁₃H₂₅N₃O₄
2. Bezeichnung 4,4'-(2-Ethyl-2-nitropropan-1,3-diyl)dimorpholin

ASK #37573

Chemical Abstract Service Nr. 26530-20-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 122667-23-6; 12673-72-2; 245125-70-6; 249757-59-3; 53028-82-3
Molgewicht 213.3397
Bruttoformel C₁₁H₁₉NOS
2. Bezeichnung 2-Octyl-1,2-thiazol-3(2*H*)-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Octhilinon; 2-Octylisothiazol-3(2H)-on

ASK #37575

Chemical Abstract Service Nr. 122-60-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 66527-93-3
Molgewicht 150.1745
Bruttoformel C₉H₁₀O₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Phenoxyethyl)oxiran
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Phenylglycidylether; (2,3-Epoxypropyl)phenylether; (Phenoxyethyl)oxiran; PGE

ASK #37576

Chemical Abstract Service Nr. 3101-60-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 124632-41-3; 128994-01-4; 260047-36-7; 71281-67-9; 99938-81-5

Molgewicht 206.2808
Bruttoformel C₁₃H₁₈O₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[(4-*tert*-Butylphenoxy)methyl]oxiran
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (p-*tert*-Butylphenyl)(2,3-epoxypropyl)ether

ASK #37577

Chemical Abstract Service Nr. 14726-36-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 137427-50-0; 138-54-5; 56803-46-4
Formelstamm 2(C₁₅-H₁₄-N-S₂)⁻ Zn²⁺
Molgewicht 610.1967
Bruttoformel C₃₀H₂₈N₂S₄Zn
2. Bezeichnung Bis(dibenzylcarbamodithioato- ²S,^{S'})zink
3. Bezeichnung Dibenzylidithiocarbamidsäure-Zinksalz (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Zinkbis(dibenzylidithiocarbamat)

ASK #37578

Chemical Abstract Service Nr. 874819-74-6
Formelstamm C₂₂-H₂₅-F-N₄-O₂ . H₃-O₄-P
Molgewicht 494.4531
Bruttoformel C₂₂H₂₈FN₄O₆P
Vorzugsbezeichnung Toceranibphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L62)
2. Bezeichnung 5-[[[(3*Z*)-5-Fluor-2-oxo-1,2-dihydro-3*H*-indol-3-yliden]methyl]-2,4-dimethyl-*N*-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl]-1*H*-pyrrol-3-carboxamid-phosphat (1:1)

ASK #37584

Chemical Abstract Service Nr. 866460-33-5
Formelstamm (C₂₄-H₁₈-F-N₂-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 402.4177
Bruttoformel C₂₄H₁₉FN₂O₃
Vorzugsbezeichnung Setipiprant
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung [8-Fluor-2-(naphthalin-1-carbonyl)-1,2,3,4-tetrahydro-5*H*-pyrido[4,3-*b*]indol-5-yl]essigsäure

ASK #37587

Chemical Abstract Service Nr. 51115-67-4
Molgewicht 171.2798
Bruttoformel C₁₀H₂₁NO
2. Bezeichnung *N*,2,3-Trimethyl-2-(propan-2-yl)butanamid

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-Isopropyl-N,2,3-trimethylbutyramid; 2-Isopropyl-N,2,3-trimethylbutanamid
ASK #37589	
Chemical Abstract Service Nr.	96946-41-7
Formelstamm	(C53-H72-N2-O12)2+
Molgewicht	929.145
Bruttoformel	C ₅₃ H ₇₂ N ₂ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Cisatracurium
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1	GlnAs; FDA-SRS; CAS
2. Bezeichnung	2,2'-(Pentan-1,5-diylobis[oxy(3-oxopropan-3,1-diy)])bis{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-1-[(3,4-dimethoxyphenyl)methyl]-6,7-dimethoxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-2-ium}
ASK #37597	
Chemical Abstract Service Nr.	1346242-81-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1620332-47-9
Molgewicht	446.5447
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Erdafitinib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; ChemSpider; CAS; Pharmavista; PubChem; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> '-(3,5-Dimethoxyphenyl)- <i>N</i> 1-[3-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)chinoxalin-6-yl]- <i>N</i> ² -(propan-2-yl)ethan-1,2-diamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(3,5-Dimethoxyphenyl)- <i>N</i> '-isopropyl-N-[3-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-6-chinoxaliny]-1,2-ethandiamin
ASK #37607	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	107497-93-8; 12511-31-8; 187153-17-9; 24716-65-2; 37303-22-3; 50958-44-6
Molgewicht	262.4341
Bruttoformel	Al ₂ MgO ₈ Si ₂
2. Bezeichnung	Magnesium-aluminosilicat(MgAl ₂ Si _{1,7} O _{7,4})-hydrat
ASK #37608	
Chemical Abstract Service Nr.	12408-47-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1317-27-7
Molgewicht	380.8381
Bruttoformel	Al ₂ Mg ₂ O ₁₁ Si ₃
Vorzugsbezeichnung	Simaldrat
International Nonproprietary Name	INNv.L15
2. Bezeichnung	Magnesium-aluminosilicat(Mg ₂ Al ₂ Si ₃ O ₁₁)-hydrat
ASK #37610	

Chemical Abstract Service Nr. 308067-87-0
Formelstamm (C5-H8)n
2. Bezeichnung Poly[(1Z)-1-methylbut-1-en-1,4-diy], synthetisch
3. Bezeichnung *cis*-1,4-Polyisopren, synthetisch
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Natursynthesekautschuk

ASK #37613

Chemical Abstract Service Nr. 54573-75-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 125285-48-5; 87649-67-0
Molgewicht 412.6478
Bruttoformel C₂₈H₄₄O₂
Vorzugsbezeichnung Doxercalciferol
International Nonproprietary Name INN.L44
Zitat Bezeichnung 1 ATC2010; CAS
2. Bezeichnung (1*S*,3*R*,5*Z*,7*E*,22*E*)-9,10-Secoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-1,3-diol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1alpha-Hydroxyvitamin D; (5*Z*,7*E*,22*E*)-9,10-Secoergosta-5,7,10(19),22-tetraen-1alpha,3beta-diol; 1alpha-Hydroxyergocalciferol

ASK #37614

Chemical Abstract Service Nr. 173790-42-6
Formelstamm C₁₆-H₂₀-(124)I-N-O₂
Molgewicht 382.2417
Bruttoformel C₁₆H₂₀INO₂
Vorzugsbezeichnung (¹²⁴I)lometopan
International Nonproprietary Name (INN.L38)
2. Bezeichnung Methyl[3 -(4-(¹²⁴I)iodphenyl)tropan-2 -carboxylat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl[(1*R*,2*S*,3*S*,5*S*)-3-(4-((124)I)iodphenyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxylat]

ASK #37615

Chemical Abstract Service Nr. 475572-73-7
Formelstamm (C5-H13-(18)F-N-O)+
Molgewicht 121.164
Bruttoformel C₅H₁₃FNO
2. Bezeichnung *N*-((¹⁸F)Fluormethyl)-2-hydroxy-*N,N*-dimethylethanaminium
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-[((¹⁸F)Fluormethyl]-2-hydroxy-*N,N*-dimethylethanaminium; Fluoromethylcholin[(¹⁸F)]; Fluormethylcholin [(¹⁸F)]; (¹⁸F)-Fluormethylcholin; Fluormethylcholin ((¹⁸F)); ((¹⁸F)Fluorcholin; ((¹⁸F)Fluormethylcholin

ASK #37669

Chemical Abstract Service Nr. 8023-79-8

2. Bezeichnung Elaeis-guineensis- und/oder Elaeis-oleifera-Samenfett, raffiniert

3. Bezeichnung Raffiniertes Palmkernöl

ASK #37675

Chemical Abstract Service Nr. 863029-89-4

Molgewicht 349.8351

Bruttoformel C₁₆H₁₆ClN₃O₂S

2. Bezeichnung *rac*-2-[(*R*)-(4-Chlor-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-5-methoxy-1*H*-benzimidazol

ASK #37676

Chemical Abstract Service Nr. 158812-85-2

Molgewicht 377.4149

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃O₅S

2. Bezeichnung 4-Methoxy-2-[(5-methoxy-1*H*-benzimidazol-2-sulfonyl)methyl]-3,5-dimethylpyridin-1-oxid

ASK #37685

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aR*,7*aR*)-1-{*N*-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37686

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aR*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*D*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37687

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aR*)-1-{*N*-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*D*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37688

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37691

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aR*,7*aR*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37692

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aR*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*D*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37693

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aR*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37694

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37695

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aR*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37696

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*D*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37697

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aR*)-1-{*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*D*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37698

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aS*,7*aS*)-1-{*N*-[(2*R*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*D*-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37701

**Chemical Abstract
Service Nr.** 82547-58-8

106033-46-9; 110685-66-0

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

Formelstamm (C16-H167-N9-O5-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 479.4935

Bruttoformel C₁₆H₁₇N₉O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Cefteram

**International
Nonproprietary Name** INN.L26

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; KEGG; JAN; MeSH; ChemIDplus; USEPA-ACToR; FDA-SRS; USEPACompTox; PubChem; DrugInfo; ChemSpider; GlnAS; MAR2018; GSBL; USMI14; CAS; Pharmavista; NCI.Thesaurus

2. Bezeichnung (6R,7R)-7-[(2Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-3-[(5-methyl-2H-tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6R,7R)-7-[2-(2-Aminothiazol-4-yl)-2-[(Z)-methoxyimino]acetylamino]-3-(5-methyltetrazol-2-ylmethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(+)-(6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Aminothiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)glyoxylamido]-3-[(5-methyl-2H-tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
(6R,7R)-7-[(2Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetyl]amino]-3-[(5-methyl-2H-tetrazol-2-yl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #37710

Formelstamm (C9-H14-N-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 217.2853

Bruttoformel C₉H₁₅NO₃S

2. Bezeichnung 1-[(2SR)-2-Methyl-3-sulfanylpropanoyl]-DL-prolin

ASK #37711

**Chemical Abstract
Service Nr.** 161715-24-8

Molgewicht 497.628

Bruttoformel C₂₂H₃₁N₃O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Tebipenempivoxil

**International
Nonproprietary
Name** INN.L49:Korr.INN

2. Bezeichnung {[(2,2-Dimethylpropanoyl)oxy]methyl}{(4R,5S,6S)-3-[[1-(4,5-dihydro-1,3-thiazol-2-yl)azetidin-3-yl]sulfanyl]-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pivaloyloxymethyl-(1R,5S,6S)-6-[(R)-1-hydroxyethyl]-1-methyl-2-[1-(2-thiazolin-2-yl)azetidin-3-ylthio]carbapenem-3-carboxylat;
(4R,5S,6S)-3-[[1-(4,5-Dihydrothiazol-2-yl)azetidin-3-yl]sulfanyl]-6-[(R)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure-[(2,2-dimethylpropanoyl)oxy]methylester;
Tebipenem; Tebipenem-pivoxil;
2,2-Dimethylpropanoyloxymethyl-(4R,5S,6S)-3-[[1-(4,5-dihydro-1,3-thiazol-2-yl)azetidin-3-yl]sulfanyl]-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat;
[(2,2-Dimethylpropanoyl)oxy]methyl-(4R,5S,6S)-3-[[1-(4,5-dihydro-1,3-thiazol-2-yl)-3-azetidiny]sulfanyl]-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carboxylat

ASK #37712

Chemical Abstract Service Nr. 27591-97-5

Molgewicht 410.5491

Bruttoformel C₂₅H₃₄N₂O₃

Vorzugsbezeichnung	Tiloron
International Nonproprietary Name	INN.L11
Zitat Bezeichnung 1	GSBL; Pharmavista; ROMP2018; NIAID
2. Bezeichnung	2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]-9H-fluoren-9-on
Zitat Bezeichnung 2	PubChem; ChemSpider; ROMP2018
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]fluoren-9-on; 2,7-Bis(2-diethylaminoethoxy)-9-fluorenon; 2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]-9-fluorenon; DEAE-F; 2,7-Bis(2-diethylaminoethoxy)fluoren-9-on
ASK #37713	
Chemical Abstract Service Nr.	27591-69-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	33562-94-6; 93968-77-5
Formelstamm	C25-H34-N2-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	483.4709
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₆ Cl ₂ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tilorondihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L11)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista[korr.]; GSBL; ROMP2018
2. Bezeichnung	2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]-9H-fluoren-9-on-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]fluoren-9-on-dihydrochlorid; 2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]-9H-fluoren-9-on-dihydrochlorid; DEAE-F'; 2,7-Bis(2-diethylaminoethoxy)-9-fluorenon-dihydrochlorid; 2,7-Bis(2-diethylaminoethoxy)fluoren-9-on-dihydrochlorid; 2,7-Bis[2-(diethylamino)ethoxy]-9-fluorenon-dihydrochlorid; Tiloronhydrochlorid
ASK #37717	
Chemical Abstract Service Nr.	139660-51-8
Formelstamm	[(C38-H40-O15) _x (C6-H10-O5) _y (C8-H12-O7) _z] _n , x:y:z = 1:4,5:6, n = 45, M = 125 kg/mol
Vorzugsbezeichnung	Gossypol-Addukte mit Carmellose-Periodatspaltungsprodukten
International Nonproprietary Name	(INN.L23)
2. Bezeichnung	-Hydro- -hydroxypoly{2/3/6- <i>O</i> -(carboxymethyl)- -D-glucopyranosyl-(1 4)/ -D-glucopyranosyl-(1 4)/oxy[(1 ² ,1 ⁴ ,1 ¹⁰ ,2 ² ,2 ⁴ ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-5-[(carboxymethoxy)methyl]/(hydroxymethyl)-1 ⁴ ,1 ⁵ ,1 ⁶ ,2 ⁴ ,2 ⁵ ,2 ⁶ -H
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Gossypol-Poly- <i>O</i> -(carboxymethyl)cellulosepoly-2,3-dial-Addukt; Poly- <i>O</i> -(carboxymethyl)cellulose-mod-(2 <i>XI</i> ,3 <i>XI</i>)-2,3-[[2 <i>XI</i>]-8,8'-diformyl-6,6',7,7'-tetrahydroxy-3,3'-dimethyl-5,5'-di(propan-2-yl)][2,2'-binap Carboxymethylcellulose-Periodatspaltungsprodukt (partiell, ca. 1-10 %)-Gossypol-Additionsprodukt
ASK #37718	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	139660-51-8

Formelstamm [(C38-H39-Na-O15)_x (C6-H10-O5)_y (C8-H11-Na-O7)_z]_n, x:y:z⁻ 1:4,5:6, n⁻ 45, M⁻ 130 kg/mol

Vorzugsbezeichnung Gossypol-Addukte mit Carmellose-Natrium-Periodatspaltungsprodukten

International Nonproprietary Name (INN.L23)

2. Bezeichnung -Hydro- -hydroxypoly{2/3/6-*O*-(carboxymethyl)- -*D*-glucopyranosyl-(1 4)/ -*D*-glucopyranosyl-(1 4)/oxy[(1² ,1⁴ ,1¹⁰ ,2² ,2⁴ ,3*S*,5*R*,6*R*)-5-[(carboxymethoxy)methyl]/(hydroxymethyl)-1⁴,1⁵,1⁶,2⁴,2⁵,2⁶-H}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Poly-*O*-(carboxymethyl)cellulose-mod-(2*XI*,3*XI*)-2,3-[[[(2*XI*)-8,8'-diformyl-6,6',7,7'-tetrahydroxy-3,3'-dimethyl-5,5'-di(propan-2-yl)[2,2'-binaphthalin]-1,1'-diy]bis(oxy)]-2,3-seco-beta-*D*-glucopyranosyl-(1-->4)-Carboxymethylcellulose-Periodatspaltungsprodukt (partiell, ca. 1-10 %)-Gossypol-Additionsprodukt-Polynatriumsalz

ASK #37719

Chemical Abstract Service Nr. 74431-52-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 125768-52-7

Formelstamm (C6-H9-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 162.2068

Bruttoformel C₆H₁₀O₃S

2. Bezeichnung (2*R*)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropansäure

ASK #37720

Chemical Abstract Service Nr. 76497-39-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 125768-54-9

Formelstamm (C6-H9-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 162.2068

Bruttoformel C₆H₁₀O₃S

2. Bezeichnung (2*S*)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropansäure

ASK #37726

Chemical Abstract Service Nr. 500992-11-0

Formelstamm (C105-H185-N42-O30)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 2518.8796

Bruttoformel C₁₀₅H₁₈₈N₄₂O₃₀

Vorzugsbezeichnung Nerinetid

International Nonproprietary Name INN.L81

2. Bezeichnung L-Tyrosylglycyl-L-arginyl-L-lysyl-L-lysyl-L-arginyl-L-arginyl-L-glutamyl-L-arginyl-L-arginyl-L-lysyl-L-leucyl-L-seryl-L-seryl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valin

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider[korr.]; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym YGRKKRRQRRR-KLSSIESDV; YGRKKRRQRR RKLSSIESDV; Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg-Lys-Leu-Ser-Ser-Ile-Glu-Ser-Asp-Val; Tat-NR2B9c(SDV); H-Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg-Lys-Leu-Ser-Ser-Ile-Glu-Ser-Asp-Val-OH; YGRKKRRQRRRKLSSIESDV; Tat-NR2B9c

ASK #37727

Formelstamm C105-H188-N42-O30 . x Cl-H . y H2-O

Vorzugsbezeichnung Nerinetidhydrochlorid (1:x) y H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L81)
2. Bezeichnung L-Tyrosylglycyl-L-arginyl-L-lysyl-L-lysyl-L-arginyl-L-arginyl-L-glutaminy-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-lysyl-L-leucyl-L-seryl-L-seryl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-valin-hydrochlorid (1:x) y H₂O, x = ca. 7-8, y = ca. 8-9
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym YGRKKRRQRRRLSSIESDV xHCl yHO; YGRKKRRQRR RKLSSIESDV xHCl yHO; Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg-Lys-Leu-Ser-Ser-Ile-Glu-Ser-Asp-Val x HCl y HO

ASK #37728

Chemical Abstract Service Nr. 2266591-83-5
Formelstamm (C435-H551-F9-N136-O281-P35-S)35⁻ (C227-H257-F10-N95-O132-P22-S5)22⁻ 57H⁺
Molgewicht 20985.1155
Bruttoformel C₆₆₂H₈₆₅F₁₉N₂₃₁O₄₁₃P₅₇S₆
Vorzugsbezeichnung Nedosiran
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung *sense-(P^β)-2'-O-Methyl-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluorguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoruridylyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-*
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *sense-5'-mA-p(S)-mU-fG-mU-fU-mG-mU-fC-fC-fU-mU-fU-mU-fA-mU-fC-mU-mG-mA-mG-mC-mA-mG-mC-mC-2'-O-(betaGalNAc-O-padem-)G-2'-O-(betaGalNAc-O-padem-)A-2'-O-(betaGalNAc-O-pa*

ASK #37741

2. Bezeichnung Thymus-vulgaris- und/oder Thymus-zygis-Kraut mit Blüten [mit Stängeln, abweichend von der Ph.Eur.-Monographie Thymian]
3. Bezeichnung Thymiankraut
Zitat Bezeichnung 3 Hager2008-2012
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Gemeiner-Thymian- und/oder Spanischer-Thymian-Kraut mit Blüten; Thymian-Kraut; Echter-Thymian- und/oder Joch-Thymian-Kraut mit Blüten

ASK #37748

Chemical Abstract Service Nr. 26850-69-1
Formelstamm 2(C₅H₉O₂)⁻ Zn²⁺
Molgewicht 267.6275
Bruttoformel C₁₀H₁₈O₄Zn
2. Bezeichnung 3-Methylbutansäure-Zinksalz
3. Bezeichnung Zinkdiisovalerat

ASK #37752

2. Bezeichnung Galphimia-glauca-Blätter und -Blütenstände
Zitat Bezeichnung 2 ROMP2013; WHO:InPlaMed1983; EoL; EUTCT; IPNI; CoL; SysTax; CAS; ITIS; GBIF; USDA-NRCS; MeSH
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Thryallis-glauca-Blätter und -Blütenstände

ASK #37755

Chemical Abstract Service Nr. 84069-44-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 212080-16-5

2. Bezeichnung Poly-*O*-(2-hydroxypropyl)poly[[2-acetamido-2-desoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 4)]-*co*-[2-amino-2-desoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 4)] (50:50 bis 5:95 mol-%)

3. Bezeichnung (Hydroxypropyl)chitosan

Zitat Bezeichnung 3 (Ph.Eur.2005,5.0/1774); (Eur.Ph.2011,7.0/1774); INCI; (Ph.Eur.2002,4.00/1774); (Ph.Eur.2008,6.0,6.5/1774); CAS

ASK #37787

Chemical Abstract Service Nr. 497172-20-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 15478-71-4

Formelstamm (H4-N)⁺ . 3Hg²⁺ . 2(H-N)²⁻ . 3(N-O3)⁻

Molgewicht 835.8524

Bruttoformel H₆Hg₃N₆O₉

2. Bezeichnung Ammonium-triuecksilber()-diimid-trinitrat

ASK #37805

Chemical Abstract Service Nr. 509074-22-0

Formelstamm C38-H69-N-O13 . C6-H8-O7

Molgewicht 940.0769

Bruttoformel C₄₄H₇₇NO₂₀

Vorzugsbezeichnung Clarithromycincitrat

International Nonproprietary Name (INN.L29)

2. Bezeichnung (3*R*,4*S*,5*S*,6*R*,7*R*,9*R*,11*R*,12*R*,13*S*,14*R*)-4-(2,6-Didesoxy-3-*C*-methyl-3-*O*-methyl- β -*L*-ribo-hexopyranosyloxy)-14-ethyl-12,13-dihydroxy-7-methoxy-3,5,7,9,11,13-hexamethyl-6-[3,4,6-tridesoxy-3-(di

ASK #37811

Chemical Abstract Service Nr. 58947-99-2

Formelstamm C10-H14-N2 . C42-H70-O35

Molgewicht 1297.2158

Bruttoformel C₅₂H₈₄N₂O₃₅

Vorzugsbezeichnung Nicotin-Betadex (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L38)

2. Bezeichnung 3-[(2*S*)-1-Methylpyrrolidin-2-yl]pyridin-Cyclomaltoheptaose-Einschlussverbindung (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nicotin-Cycloheptakis-(1-->4)-alpha-D-glucopyranosyl (1:1)

ASK #37813

Chemical Abstract Service Nr. 7177-50-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 219581-32-5

Formelstamm (C21-H21-N2-O5-S)⁻ Na⁺ · H₂O
Molgewicht 454.4719
Bruttoformel C₂₁H₂₁N₂NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Nafcillin-Natrium 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L5)
2. Bezeichnung (2*S*,5*R*,6*R*)-6-(2-Ethoxynaphthalin-1-carboxamido)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-Natriumsalz 1 H₂O

ASK #37814

Chemical Abstract Service Nr. 722492-56-0
Formelstamm Fe5874-O8752-C11719-H18682-O9933-Na414
Molgewicht 233.548
Bruttoformel Fe₃H₂O₄
2. Bezeichnung Eisen(,)-oxide (ca. FeO_{1,49}, paramagnetische Nanopartikel, ca. Fe₅₈₇₄O₈₇₅₂), umhüllt mit Poly-*O*-(natrium-carboxylatomethyl){6-*O*-[(1-6)-*D*-glucopyranan-1-yl]-*D*-glucitol} (ca. 62 C₆-Einheiten, OH : OCH₂COONa = ca. 14 : 175, Eisenoxid : Hüllmaterial = ca. 42 : 58 m/m), kolloidale wässrige Lösung
3. Bezeichnung Ferumoxytol
Zitat Bezeichnung 3 MAR2010; USAN; CAS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Eisen(II,III)-oxide (paramagnetische Nanopartikel) umhüllt mit Poly-*O*-(carboxymethyl)isomaltopolysaccharidalkohol-Polynatriumsalzen, kolloidale wässrige Lösung; Eisen(II,III)-oxide (paramagnetische Nanopartikel) umhüllt mit Natriumsalzen carboxymethylierter reduzierter Dextrane, kolloidale wässrige Lösung

ASK #37815

2. Bezeichnung Glycerol(di/mono)(2-hydroxypropanoat)(mono/di)(speisefettsäureester)
3. Bezeichnung Glycerol(di/mono)lactat(mono/di)speisefettsäureester

ASK #37822

Chemical Abstract Service Nr. 920338-48-3
Formelstamm (C5-H14-N-O)⁺ · (C18-H18-N3-O3-S)⁻
Molgewicht 460.5896
Bruttoformel C₂₃H₃₂N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Rosiglitazon-Cholinsalz
International Nonproprietary Name (INN.L40,L3)
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminium-*rac*-(5*R*)-5-[(4-{2-[Methyl(pyridin-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)methyl]-2,4-dioxo-1,3-thiazolidin-3-id
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Rosiglitazon-Cholin; Cholin-Rosiglitazonid; *rac*-(5*R*)-5-[(4-{2-[Methyl(pyridin-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion-Cholinsalz

ASK #37823

Chemical Abstract Service Nr. 920338-47-2
Formelstamm (C18-H18-N3-O3-S)⁻
Molgewicht 356.4188
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Rosiglitazonid

International Nonproprietary Name INN.L40

2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-[(4-{2-[Methyl(pyridin-2-yl)amino]ethoxy}phenyl)methyl]-2,4-dioxo-1,3-thiazolidin-3-id

ASK #37824

Chemical Abstract Service Nr. 98-29-3

Molgewicht 166.217

Bruttoformel C₁₀H₁₄O₂

2. Bezeichnung 4-*tert*-Butylbenzol-1,2-diol

ASK #37825

Chemical Abstract Service Nr. 14548-60-8

Molgewicht 138.1638

Bruttoformel C₈H₁₀O₂

2. Bezeichnung (Benzyloxy)methanol

Zitat Bezeichnung 2 UBA-WGK; EINECS

ASK #37826

Chemical Abstract Service Nr. 5421-66-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 8005-78-5

Formelstamm C21-H24-N8 . 2 Cl-H

Molgewicht 461.3907

Bruttoformel C₂₁H₂₆Cl₂N₈

2. Bezeichnung 4,4'-[(4-Methyl-1,3-phenylen)bis(diazendiyl)]bis(6-methylbenzol-1,3-diamin)-dihydrochlorid

ASK #37827

Chemical Abstract Service Nr. 4482-25-1

Molgewicht 388.4689

Bruttoformel C₂₁H₂₄N₈

2. Bezeichnung 4,4'-[(4-Methyl-1,3-phenylen)bis(diazendiyl)]bis(6-methylbenzol-1,3-diamin)

ASK #37828

Chemical Abstract Service Nr. 2426-08-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 144376-83-0; 85858-60-2; 921213-37-8

Molgewicht 130.1849

Bruttoformel C₇H₁₄O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Butoxymethyl)oxiran

ASK #37830

Chemical Abstract Service Nr. 74-31-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 66746-42-7; 72711-53-6; 943443-44-5

Molgewicht 260.333

Bruttoformel C₁₈H₁₆N₂

2. Bezeichnung *N,N*-Diphenylbenzol-1,4-diamin

ASK #37831

Chemical Abstract Service Nr. 6373-73-5
Molgewicht 274.2322
Bruttoformel C₁₂H₁₀N₄O₄
2. Bezeichnung *N*-(2,4-Dinitrophenyl)benzol-1,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2 EINECS

ASK #37832

Chemical Abstract Service Nr. 2872-48-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 11116-38-4
Molgewicht 268.2674
Bruttoformel C₁₅H₁₂N₂O₃
2. Bezeichnung 1,4-Diamino-2-methoxyanthracen-9,10-dion

ASK #37833

Chemical Abstract Service Nr. 1204652-03-8
Formelstamm 2(C17-H18-N3-O3-S)⁻ Mg²⁺ · H₂O
Molgewicht 731.1365
Bruttoformel C₃₄H₃₆MgN₆O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Esomeprazol-Hemimagnesium 0.5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(*S*)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1-*H*-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 1 H₂O

ASK #37834

Chemical Abstract Service Nr. 1127185-82-3
Formelstamm 2(C17-H18-N3-O3-S)⁻ Mg²⁺ · 4 H₂O
Molgewicht 785.1824
Bruttoformel C₃₄H₃₆MgN₆O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Esomeprazol-Hemimagnesium 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(*S*)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1-*H*-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 4 H₂O

ASK #37835

Chemical Abstract Service Nr. 668985-31-7
Formelstamm 2(C17-H18-N3-O3-S)⁻ Mg²⁺ · x H₂O
Molgewicht 767.1706
Bruttoformel C₃₄H₃₆MgN₆O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Esomeprazol-Hemimagnesium x H₂O ((mit Angaben zum Wassergehalt x, z.B. im Bereich x = 0.5 (2.5 %), x = 1 (4.8 %), x = 1.5 (7.0 %), und x = 2 (9.2 %)))
International Nonproprietary Name (INN.L41)
2. Bezeichnung 5-Methoxy-2-[(*S*)-(4-methoxy-3,5-dimethylpyridin-2-yl)methansulfinyl]-1-*H*-benzimidazol-Magnesiumsalz (2:1) 2x H₂O

ASK #37836

Chemical Abstract Service Nr. 2855-13-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 116723-72-9; 129050-51-7; 161544-44-1; 177646-11-6; 25495-81-2; 45981-71-3; 50858-71-4; 52004-55-4; 52697-24-2

Molgewicht 170.2951

Bruttoformel $C_{10}H_{22}N_2$

2. Bezeichnung 3-(Aminomethyl)-3,5,5-trimethylcyclohexan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Isophorondiamin

ASK #37838

Chemical Abstract Service Nr. 31906-04-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 56493-02-8; 80449-98-5

Molgewicht 210.3126

Bruttoformel $C_{13}H_{22}O_2$

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-4-(4-Hydroxy-4-methylpentyl)cyclohex-3-en-1-carbaldehyd

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Hydroxy-methylpentylcyclohexen-carbaldehyd

ASK #37839

Chemical Abstract Service Nr. 103694-68-4

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel $C_{12}H_{18}O$

2. Bezeichnung 2,2-Dimethyl-3-(3-methylphenyl)propan-1-ol

ASK #37840

Chemical Abstract Service Nr. 13820-41-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1332-75-8

Formelstamm $(Cl_4-Pt)2^- \cdot 2(H_4-N)^+$

Molgewicht 372.9729

Bruttoformel $Cl_4H_8N_2Pt$

2. Bezeichnung Diammonium-(*SP*-4-1)-tetrachloroplatinat(2-)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ammoniumtetrachloroplatinat(II); Ammoniumtetrachloroplatinat; Ammoniumchloroplatinat(II); Ammoniumchloroplatinat; Ammonium-(*SP*-4-1)-tetrachloroplatinat(2-) (2:1); Diammoniumtetrachloroplatinat(2-); Diammoniumtetrachloroplatinat

ASK #37850

Chemical Abstract Service Nr. 12064-62-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 11129-31-0;
477602-54-3

Molgewicht 362.4982

Bruttoformel Gd_2O_3

2. Bezeichnung Gadolinium()-oxid

ASK #37851

Chemical Abstract Service Nr. 22541-19-1

Molgewicht 157.25

Bruttoformel Gd

2. Bezeichnung Gadolinium(III)-Ionen

ASK #37853

Molgewicht 349.4048

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₄S

2. Bezeichnung (3S)-6-[[[(2R)-2-Amino-2-phenylacetyl]amino]-2,2-dimethyl-7-oxo-2,3,4,7-tetrahydro-1,4-thiazepin-3-carbonsäure

ASK #37854

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2R,3aS,7aR)-1-{*N*-[(2R)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *rac*-[2R-[1[S(R)],2alpha,3alpha,7abeta]]-1-[2-[[1-(ethoxycarbonyl)butyl]amino]-1-oxopropyl]octahydro-1H-indole-2-carboxylic acid

ASK #37855

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2R,3aR,7aS)-1-{*N*-[(2R)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-L-alanyl}octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #37856

2. Bezeichnung Peritonealdialyselösungen sind sterile Zubereitungen zur intraperitonealen Anwendung, die Elektrolyte in einer Konzentration und Zusammensetzung enthalten, die annähernd denen des Plasmas entsprechen

3. Bezeichnung Peritonealdialyselösungen

Zitat Bezeichnung
3 EAB3.0+3,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2016)/0862

ASK #37862

Chemical Abstract Service Nr. 151006-03-0

Molgewicht 340.4113

Bruttoformel C₁₈H₂₈O₆

2. Bezeichnung (3R,5R)-7-[(1S,2S,6S,8S,8aR)-6,8-Dihydroxy-2-methyl-1,2,6,7,8,8a-hexahydronaphthalin-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #37872

Molgewicht 490.561

Bruttoformel C₂₇H₃₅FO₇

2. Bezeichnung 21-(Acetyloxy)-9-fluor-11-hydroxy-16-methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-yl-propanoat

3. Bezeichnung Betamethason-21-acetat-17-propionat

ASK #37873

Molgewicht 560.6508

Bruttoformel C₃₁H₄₁FO₈

2. Bezeichnung (9-Fluor-16 -methyl-3,20-dioxopregna-1,4-dien-11 ,17,21-triyl)tripropanoat

3. Bezeichnung Betamethasontriproponat

ASK #37902

Molgewicht 334.3654

Bruttoformel C₁₄H₂₆N₂O₇

2. Bezeichnung (2*S*,4*S*,6*R*)-4-Hydroxy-6-methyl-2-[[*(1r,2R,3S,4r,5R,6S)*-2,4,6-trihydroxy-3,5-bis(methylamino)cyclohexyl]oxy]oxan-3-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*S*,4*S*,6*R*)-4-Hydroxy-6-methyl-2-[[*(1r,2R,3S,4r,5R,6S)*-2,4,6-trihydroxy-3,5-bis(methylamino)cyclohexyl]oxy]dihydro-2H-pyran-3(4H)-on; Triol-Spectinomycin

ASK #37908

Chemical Abstract Service Nr. 53026-67-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 139874-15-0; 157001-25-7; 1590355-87-5; 181074-89-5; 212854-54-1; 69708-57-2

Formelstamm C₇-H₁₄-O₆ (C₂-H₄-O)_n, n = ca. 10

Molgewicht 634.7081

Bruttoformel C₂₇H₅₄O₁₆

2. Bezeichnung Methyl{2,3,4,6-tetrakis-O[-hydrooligo(oxy-1,2-ethandiy)- -yl]- -D-glucopyranosid} mit ca. 10 Ethylenoxid-Einheiten je Molekül

3. Bezeichnung Methylgluceth-10

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Methyl-2,3,4,6-tetrakis-O-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]/[2-(2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy)ethyl]-D-glucopyranosid; Ethoxylierte Methylglucoside [10 EO-Einheiten]; alpha-Hydro-omega-hydroxypoly(oxy-1,2-ethandiy)-Ether mit Methyl-D-glucopyranosid (4:1) [SIGMAN = ca. 10]

ASK #37912

Chemical Abstract Service Nr. 33325-40-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 74407-69-5

Formelstamm (C₆-H₉-O₃-S)⁻ H⁺

Molgewicht 162.2068

Bruttoformel C₆H₁₀O₃S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropansäure

ASK #37913

Chemical Abstract Service Nr. 205521-07-9

Formelstamm (C₁₅-H₂₂-N-O₅-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 361.4768

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₅S₂

2. Bezeichnung 1-[(2*S*)-3-[(2*R*)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropanoylsulfanyl]-2-methylpropanoyl]-L-prolin

ASK #37914

Formelstamm (C₁₈-H₂₇-N₂-O₅-S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 416.5553

Bruttoformel C₁₈H₂₈N₂O₅S₂

2. Bezeichnung 1-((2S)-2-Methyl-3-{1-[(2S)-2-methyl-3-sulfanylpropanoyl]-L-prolylsulfanyl}propanoyl)-L-prolin

ASK #37915

Chemical Abstract Service Nr. 64838-55-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 78397-34-9

Formelstamm (C₁₁-H₁₆-N-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 259.322

Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₄S

2. Bezeichnung 1-[(2S)-3-(Acetylsulfanyl)-2-methylpropanoyl]-L-prolin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Acetylcaptopril

ASK #37916

Formelstamm (C₁₉-H₂₈-N₂-O₆-S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 446.5813

Bruttoformel C₁₉H₃₀N₂O₆S₂

2. Bezeichnung 1,1'-(Methylenbis{sulfandiyl[(2S)-2-methyl-1-oxopropan-3,1-diy]])di-L-prolin

ASK #37917

Formelstamm (C₁₃-H₁₉-N-O₅-S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 335.4395

Bruttoformel C₁₃H₂₁NO₅S₂

2. Bezeichnung 1-((2S)-3-[[2-(2S)-2-Carboxypropyl]disulfanyl]-2-methylpropanoyl)-L-prolin

ASK #37918

Chemical Abstract Service Nr. 65134-74-9

Formelstamm (C₈-H₁₂-O₄-S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 238.3244

Bruttoformel C₈H₁₄O₄S₂

2. Bezeichnung 3,3'-Disulfandiylbis[(2S)-2-methylpropansäure]

ASK #37919

Formelstamm (C₂₀-H₃₂-N₂-O₆-S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 462.6238

Bruttoformel C₂₀H₃₄N₂O₆S₂

2. Bezeichnung 1,1'-(Propan-2,2-diy)bis{sulfandiyl[(2S)-2-methyl-1-oxopropan-3,1-diy]])di-L-prolin

ASK #37920

Chemical Abstract Service Nr. 109-12-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6918-31-6

Molgewicht 95.1026

Bruttoformel C₄H₅N₃

2. Bezeichnung Pyrimidin-2-amin

ASK #37921

Chemical Abstract Service Nr. 1027941-35-0

Molgewicht 292.3137

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₄O₃S

2. Bezeichnung *N*-(4-Aminobenzolsulfonyl)-*N*-(pyrimidin-2-yl)acetamid

ASK #37925

Molgewicht 398.5781

Bruttoformel C₂₆H₃₈O₃

2. Bezeichnung 3-Oxoandrosta-4,6-dien-17 -yl heptanoat

ASK #37930

Formelstamm (C₉-H₁₃-N₂-O₂-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 236.2665

Bruttoformel C₉H₁₃N₂NaO₂S

2. Bezeichnung *rac*-5-[(2*R*)-Pentan-2-yl]-2-sulfanylidene-2,3-dihydropyrimidin-4,6(1*H*,5*H*)-dion-Natriumsalz (1:1)

ASK #37932

Chemical Abstract Service Nr. 87171-21-9

Molgewicht 242.3378

Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O₂S

2. Bezeichnung 5-Ethyl-5-(pentan-3-yl)-2-sulfanylpymidin-4,6(1*H*,5*H*)-dion

ASK #37933

Chemical Abstract Service Nr. 93227-84-0

Molgewicht 260.3531

Bruttoformel C₁₁H₂₀N₂O₃S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*RS*)-2-(Carbamothioylcarbamoyl)-2-ethyl-3-methylhexansäure

ASK #37938

Chemical Abstract Service Nr. 75202-36-7

Molgewicht 203.219

Bruttoformel C₆H₉N₃O₃S

2. Bezeichnung 4-(Morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3(2*H*)-on-1-oxid

ASK #37949

Chemical Abstract Service Nr. 158636-97-6

Molgewicht 316.4197

Bruttoformel C₁₃H₂₄N₄O₃S

2. Bezeichnung *rac*-2-[(2*R*)-3-(*tert*-Butylamino)-2-hydroxypropyl]-4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3(2*H*)-on

ASK #37950

Molgewicht 288.3665

Bruttoformel C₁₁H₂₀N₄O₃S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(Ethylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-ol

ASK #37951

Molgewicht 376.5147

Bruttoformel C₁₆H₃₂N₄O₄S

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,2'*RS*)-1,1'-[1,2,5-Thiadiazol-3,4-diylbis(oxy)]bis[3-(*tert*-butylamino)propan-2-ol]

ASK #37952

Chemical Abstract Service Nr. 90510-39-7

Molgewicht 444.7327

Bruttoformel C₃₀H₅₂O₂

2. Bezeichnung *rac*-4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-5-[(2*E*,7*R*,11)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]phenol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-5-(3,7,11,15-tetramethyl-2-hexadecenyl)phenol; 4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-5-(3,7,11,15-tetramethyl-2-hexadecen-1-yl)phenol; 4-Methoxy-2,5,6-trimethyl-3-phytylphenol; 4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-5-[(all-*RS*,*E*)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-enyl]phenol; 4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-5-phytylphenol

ASK #37956

Molgewicht 645.7435

Bruttoformel C₃₉H₃₉N₃O₆

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(9*H*-Carbazol-4-yloxy)-3-[4-((2*RS*)-2-hydroxy-3-[[2-(2-methoxyphenoxy)ethyl]amino]propoxy)-9*H*-carbazol-9-yl]propan-2-ol

ASK #37958

Chemical Abstract Service Nr. 1694-06-0

Molgewicht 214.2416

Bruttoformel C₈H₁₀N₂O₃S

2. Bezeichnung *N*-Carbamoyl-4-methylbenzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Tosylharnstoff; (p-Toluolsulfonyl)harnstoff

ASK #37970

Chemical Abstract Service Nr. 7301-38-4

Molgewicht 477.8916

Bruttoformel C₂₃H₂₄ClNO₈

2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aS*,6*S*,12*aS*)-2-Acetyl-7-chloro-4-(dimethylamino)-3,6,10,12,12*a*-pentahydroxy-6-methyl-4*a*,5*a*,6,12*a*-tetrahydrotetracen-1,11(4*H*,5*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Acetyl-2-decarboxamidochlortetracyclin

ASK #37975

Andere Chemical Abstract Service Nr. 218128-75-7; 218128-77-9

Molgewicht 780.9481

Bruttoformel C₄₅H₅₆N₄O₈

Methyl[(3*aR*,3*a*¹*R*,4*R*,5*S*,5*aR*,10*bR*)-4-(acetyloxy)-3*a*-ethyl-9-[(2*S*,4)6*S*,8*S*)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,4,5,6,7,8,9-octahydro-2,6-methanoazecino[4,3-*b*]indol-8-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methyl-3*a*,3*a*¹,4

2.**Bezeichnung****3.****Bezeichnung**

(4')-4'-Desoxy-8'-norvincalokoblastin

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

Methyl[(3aR,4R,5S,5aR,10bR,13aR)-4-(acetyloxy)-3a-ethyl-9-[(4R,6S,8S)-4-ethyl-8-(methoxycarbonyl)-1,3,4,5,6,7,8,9-octahydro-2,6-methano-2H-azacyclodecino[4,3-b]indol-8-yl]-5-hydroxy-8-methoxy-6-methoxy-3',4'-Dihydrovinorelbis; 4'-Desoxy-8'-nor-4'alphabeta-vincalokoblastin

ASK #37976

Molgewicht

422.9671

Bruttoformel $C_{18}H_{31}ClN_2O_5S$ **2. Bezeichnung**

Methyl 7-chloro-6,7,8-trideoxy-6-[[[(4R)-1-methyl-4-propyl-4,5-dihydro-1H-pyrrol-2-yl]carbonyl]amino]-1-thio-L-threo-alpha-D-galacto-octopyranosid

3. Bezeichnung

Didehydroclindamycin

ASK #37985

Chemical Abstract Service Nr.

17183-98-1

Molgewicht

453.3986

Bruttoformel $C_{24}H_{30}Cl_2O_4$ **2. Bezeichnung**

6-Chlor-1 -(chlormethyl)-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-ylacetat

ASK #37986

Molgewicht

434.9529

Bruttoformel $C_{24}H_{31}ClO_5$ **2. Bezeichnung**

1 -(Chlormethyl)-3,6,20-trioxopregna-4-en-17-ylacetat

ASK #37987

Chemical Abstract Service Nr.

17184-05-3

Molgewicht

398.492

Bruttoformel $C_{24}H_{30}O_5$ **2. Bezeichnung**

(1 ,2)-3,6,20-Trioxo-1,2-dihydro-3'H-cyclopropa[1,2]pregn-4-en-17-ylacetat

ASK #37988

Chemical Abstract Service Nr.

23814-84-8

Molgewicht

434.9529

Bruttoformel $C_{24}H_{31}ClO_5$ **2. Bezeichnung**

(1 ,2)-6 -Chlor-7 -hydroxy-3,20-dioxo-1,2-dihydro-3'H-cyclopropa[1,2]pregn-4-en-17-ylacetat

ASK #37989

Chemical Abstract Service Nr.

2668-74-8

Andere Chemical Abstract Service Nr.

135729-34-9

Molgewicht

370.4819

Bruttoformel $C_{23}H_{30}O_4$ **2. Bezeichnung**

3,20-Dioxopregna-1,4-dien-17-ylacetat

ASK #37990

Chemical Abstract Service Nr.

13744-72-4

Molgewicht 404.927

Bruttoformel C₂₃H₂₉ClO₄

2. Bezeichnung 6 -Chlor-3,20-dioxopregna-1,4-dien-17-ylacetat

ASK #38210

Chemical Abstract Service Nr. 15121-94-5

Molgewicht 208.2536

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₃

2. Bezeichnung 2-Methoxy-6-pentylcyclohexa-2,5-dien-1,4-dion

ASK #38241

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm J, Isolat B-3745, inaktiviert

ASK #38242

2. Bezeichnung Gonadotropin-Releasing-Factor-Analogen, konjugiert mit Diphtherietoxoid

ASK #38297

2. Bezeichnung Allogenes Plasma vom Pferd

ASK #38326

2. Bezeichnung Humane allogene hämatopoetische Stammzellen aus Knochenmark

Zitat
Bezeichnung 2 EAB5.6.6.0+3,7.0.8.0(2005-2014)/2323

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Blutbildende Stammzellen aus Knochenmark des Menschen; Humane hämatopoetische Stammzellen [aus Knochenmark]; Humane Progenitorzellen aus Knochenmark; Hämatopoetische Stammzellen aus Knochenmark vom Menschen; Humane hämatopoetische Progenitorzellen [aus Knochenmark]

ASK #38391

Chemical Abstract Service Nr. 1803171-55-2

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₃₀H₉₈₈₈N₁₆₉₆O₂₀₂₈S₄₈

Vorzugsbezeichnung Ravulizumab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGHIFS NYWQVVRQA PGQGLEWMGE ILPGSGHTEY TENFKDRVMT TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARYF FGSSPNWYFD VWGQGTLTVV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSNFGT QTYTCNVDPK PSNTKVDKTV ERKCCVECPP CPAPPVAGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIKTISKA KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVLH EALHSHYTQK SLSLSLGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCGASENIY GALNWWYQKPK GKAPKLLIYG ATNLADGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYQCQN VLNTPLTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ, [H,H'](22-96,149-205,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](224-224',225-225',228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](136-214)-Octadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys448, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #38409

2. Bezeichnung Humanes Blutgefäß

ASK #38410

2. Bezeichnung Humane Herzklappe
ASK #38412

2. Bezeichnung Bovines Coronavirus, Stamm C-197, inaktiviert
ASK #38415

2. Bezeichnung Kanarienvogelpockenvirus, Stamm vCP2017, das die preM/E-Gene des West-Nil-Virus exprimiert, lebend
ASK #38416

2. Bezeichnung Coxiella burnetii, Stamm Nine Mile, inaktiviert
ASK #38420

2. Bezeichnung Equines Rotavirus, Serotyp G3 P12, Stamm H2, inaktiviert
ASK #38423

2. Bezeichnung Klassische Schweinepest-Virus, Stamm CL (China), lebend
ASK #38431

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ D, epsilon Toxoid
ASK #38432

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, inaktiviert
ASK #38433

2. Bezeichnung Aviäres Paramyxovirus 3, inaktiviert
ASK #38434

2. Bezeichnung Infektiöse Laryngotracheitis-Virus, Stamm Connecticut, lebend
ASK #38441

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 1 (BTV-1), Stamm ALG2006/01 E1, inaktiviert

3. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 1, inaktiviert
ASK #38442

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 2, inaktiviert
ASK #38443

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 4 (BTV-4), Stamm BTV-4/SPA-1/2004, inaktiviert

3. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 4, inaktiviert
ASK #38447

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O149:K88 (Fimbrienantigen 4), inaktiviert
ASK #38449

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp CS2011, 987p (Fimbrienantigen 6), inaktiviert
ASK #38453

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Coronavirus
ASK #38455

2. Bezeichnung Humanes Hornhautgewebe des Auges ((mit Angaben zur Haltbarmachung))
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Hornhautgewebe des Auges vom Menschen
ASK #38456

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O78, Stamm EC34195 aroA-, lebend
ASK #38460

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Canicola, Serovar Portland-vere, Stamm Ca-12-000, inaktiviert
ASK #38461

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Icterohaemorrhagiae, Serovar Copenhageni, Stamm Ic-02-001, inaktiviert
ASK #38462

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Australis, Serovar Bratislava, Stamm As-05-073, inaktiviert
ASK #38463

2. Bezeichnung Leptospira kirschneri, Serogruppe Grippotyphosa, Serovar Dadas, Stamm Gr-01-005, inaktiviert
ASK #38466

2. Bezeichnung Erysipelothrix rhusiopathiae, Serotyp 2, Stamm R32E11, inaktiviert
ASK #38467

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm VP-046 BIS, lebend
ASK #38468

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm L1148, lebend
ASK #38470

2. Bezeichnung Escherichia coli, rekombinantes Shigatoxin 2e
ASK #38471

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm 1/96, lebend
ASK #38473

2. Bezeichnung Flavivirus-Chimäre, Stamm YF-WN, inaktiviert
ASK #38474

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Icterohaemorrhagiae, Serovar Icterohaemorrhagiae, MSLB 1089, inaktiviert
ASK #38475

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Canicola, Serovar Canicola, Stamm MSLB 1090, inaktiviert
ASK #38476

2. Bezeichnung Leptospira kirschneri, Serogruppe Grippotyphosa, Serovar Grippotyphosa, Stamm MSLB 1091, inaktiviert
ASK #38477

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Australis, Serovar Bratislava, Stamm MSLB 1088, inaktiviert
ASK #38478

Molgewicht 346.3331

Bruttoformel $C_{14}H_{22}N_2O_8$

2. Bezeichnung Chelaton II
ASK #38482

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus Typ 1, Stamm KE-9 (nicht zytopathogen), lebend
ASK #38483

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus Typ 2, Stamm NY-93 (nicht zytopathogen), lebend
ASK #38494

2. Bezeichnung Kanarienvirus, Stamm vCP1338, das das feline Interleukin-2-Gen exprimiert, lebend
ASK #38495

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, Subtyp 1, Stamm Manisa, inaktiviert
ASK #38497

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, Subtyp 3/97, Stamm Taiwan, inaktiviert
ASK #38498

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 22, Stamm Irak, inaktiviert
ASK #38499

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 24, Stamm Cruzeiro, inaktiviert
ASK #38501

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp Asia1, Stamm Shamir, inaktiviert
ASK #38506

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm CDV Bio 11/A, lebend
ASK #38507

2. Bezeichnung Canines Parvovirus 2b, Stamm CPV-2b-Bio 12/B, lebend
ASK #38508

2. Bezeichnung Mycoplasma synoviae, Stamm MS1, lebend
ASK #38519

2. Bezeichnung Eimeria maxima CP, lebend
ASK #38531

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O149: Kapselantigen 91(B), K88 ac, inaktiviert

3. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O149:K91 (Fimbrienantigen F4), inaktiviert
ASK #38532

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O8: Kapselantigen 87, K88 ac, inaktiviert

3. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O8:K87 (Fimbrienantigen F4), inaktiviert
ASK #38543

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, Subtyp 1, Stamm Kaufbeuren, inaktiviert
ASK #38544

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 5, Stamm Bernbeuren, inaktiviert
ASK #38545

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 81/87, Stamm Castellanos, inaktiviert
ASK #38546

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp C, Subtyp 1, Stamm Oberbayern, inaktiviert
ASK #38547

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp SAT1, Stamm Zimbabwe, inaktiviert
ASK #38548

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp SAT2, Stamm Zimbabwe, inaktiviert
ASK #38549

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 17/92, Stamm Saudi, inaktiviert
ASK #38550

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 22/99, Stamm Iran, inaktiviert
ASK #38551

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 9/97, Stamm Iran, inaktiviert
ASK #38552

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 20/06, Stamm Turkey, inaktiviert
ASK #38553

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 2/87, Stamm Iran, inaktiviert
ASK #38554

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, Subtyp 5/2009, Stamm Turkey, inaktiviert
ASK #38555

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, Subtyp 7/2010, Stamm South Korea, inaktiviert

ASK #38556

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 23/86, Stamm Saudi, inaktiviert

ASK #38557

2. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, Subtyp 11/97, Stamm Malaysia, inaktiviert

ASK #38560

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Typ QX, Stamm D388, lebend

ASK #38563

Chemical Abstract Service Nr. 196078-29-2

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Mepolizumab

International Nonproprietary Name INN.L43

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

ASK #38570

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm EC/17 (Fimbrienantigen F5), inaktiviert

ASK #38571

2. Bezeichnung Bovines Rotavirus, Serotyp G6P1, Stamm TM-91, inaktiviert

ASK #38573

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm 94881 (Genotyp 1), lebend

ASK #38574

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm 2940, inaktiviert

ASK #38576

2. Bezeichnung Schmallenbergvirus, Stamm BH80/11-4, inaktiviert

ASK #38577

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus, Stamm CP7_E2alf, das das E2-Gen des Klassische Schweinepest-Virus exprimiert, lebend

ASK #38579

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. Enterica, Serovar Enteritidis, Stamm CAL 10 Sm+/Rif+/Ssq-, lebend

ASK #38580

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm HVT/ILT-138 (zellassoziert), das die Gene der Glycoproteine gD und gI des Infektiöse Laryngotracheitis-Virus exprimiert, lebend

ASK #38581

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 1, Stamm NT3, Apx I-Toxoid und Apx II-Toxoid bildend, inaktiviert

ASK #38582

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm SZ II, Apx II-Toxoid und Apx III-Toxoid bildend, inaktiviert

ASK #38583

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm PO, Apx II-Toxoid und Apx III-Toxoid bildend, inaktiviert

ASK #38584

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Grippotyphosa, Stamm Grippo Mal 1540, inaktiviert

ASK #38585

2. Bezeichnung Canines Parainfluenzavirus, Typ 2, Stamm CGF 2004/75, lebend

ASK #38586

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm rHVT/ND (zellassoziert), das das Fusionsprotein-Gen des Newcastle-Disease-Virus (lentogener Stamm D-26) exprimiert, lebend

ASK #38587

2. Bezeichnung Geflügelpockenvirus, Stamm FPV-92, lebend

ASK #38588

2. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm BIO-24, inaktiviert

ASK #38589

2. Bezeichnung Bovines Parainfluenza 3-Virus, Stamm BIO-23, inaktiviert

ASK #38590

2. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm DSM 5283, inaktiviert

ASK #38591

2. Bezeichnung Bovine Virusdiarrhoe-Virus, Stamm BIO-25, inaktiviert

ASK #38594

2. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm Lederle, Lebend

ASK #38595

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Canicola, Serovar Canicola, Stamm 601903, inaktiviert

ASK #38596

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Icterohaemorrhagiae, Serovar Icterohaemorrhagiae, Stamm 601895, inaktiviert

ASK #38597

2. Bezeichnung Porzines Circovirus Typ 1, das das ORF2-Protein des porzinen Circovirus Typ 2 exprimiert, inaktiviert

ASK #38599

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm P4 (Fimbrienantigen F6), inaktiviert

ASK #38600

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm P5 (Fimbrienantigen F18ab), inaktiviert

ASK #38601

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm P6 (Fimbrienantigen F4ac), inaktiviert

ASK #38602

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm P9 (Fimbrienantigen F18ac), inaktiviert

ASK #38603

2. Bezeichnung Escherichia coli, Stamm P10 (Fimbriantigene F5, F41), inaktiviert

ASK #38604

Chemical Abstract Service Nr. 1401965-15-8

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₆₄H₁₀₀₂₄N₁₇₃₆O₂₀₀₀S₄₄

Vorzugsbezeichnung Bermekimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCTASGFTFS MFGVHWVRQA PGKGLEWVAA VSYDGSNKYY AESVKGRFTI SRDNSKNILF LQMDSLRLLED TAVYYCARGR PKVVIPAPLA HWGQGTLVTF SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKLSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQQKP GKAPKLLIYE ASNLETGVPS RFGSGSGSD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ TSSFLLSFGG GTKVEHKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

[H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]1,[H']1-N-terminales Glutaminyll post-translational zu Pyroglutamyl modifiziert, [H]452,[H']452-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #38605

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm Massachusetts B-48, lebend

ASK #38606

2. Bezeichnung Eimeria brunetti, Stamm 034, lebend

ASK #38607

2. Bezeichnung Eimeria necatrix, Stamm 033, lebend

ASK #38608

2. Bezeichnung Eimeria tenella, Stamm 004, lebend

ASK #38609

2. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 4, Stamm BTV-4/SPA-1/2004, inaktiviert

ASK #38610

2. Bezeichnung Leishmania infantum MON-1, Protein Q

ASK #38613

2. Bezeichnung Eimeria necatrix, Stamm mednec 3+8, lebend

ASK #38614

2. Bezeichnung Eimeria brunetti, Stamm roybru 3+28, lebend

ASK #38615

2. Bezeichnung Eimeria acervulina, Stamm RA 3+20, lebend

ASK #38616

2. Bezeichnung Eimeria maxima, Stamm MCK+10, lebend

ASK #38617

2. Bezeichnung Eimeria mitis, Stamm Jormit 3+9, lebend

ASK #38618

2. Bezeichnung Eimeria tenella, Stamm Rt 3+15, lebend

ASK #38622

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serogruppe Pomona, Serovar Pomona, Stamm Po-01-000, inaktiviert

ASK #38623

2. Bezeichnung Leptospira santarosai, Serogruppe Tarassovi, Serovar Gatuni, Stamm S1148/02, inaktiviert

ASK #38624

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm App2TR98, inaktiviert

ASK #38625

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 9, Stamm App9KL97, inaktiviert

ASK #38626

2. Bezeichnung Clostridium chauvoei, Toxoid

ASK #38627

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ C, Stamm 554, beta Toxoid

ASK #38628

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ C, Stamm 578, beta Toxoid

ASK #38629

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 9, Stamm App9KL97, Toxoid Apx I

ASK #38631

2. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm App2TR98, Toxoid Apx III

ASK #38632

2. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 2 (RHDV2), Stamm V-1037, inaktiviert

ASK #38634

2. Bezeichnung Aviäres Metapneumovirus Typ B, Stamm CRR126, lebend

ASK #38635

Chemical Abstract Service Nr. 1610833-03-8

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₈₈H₉₉₀₄N₁₇₀₀O₂₀₀₆S₄₆

Vorzugsbezeichnung Burosumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NHYMHWVRQA PGQGLEWMGI INPISGSTSN AQKFQGRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARDI VDAFDVWGQG TMVTVSSAST KGPSVFLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTCPCPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDVRT ITCRASQGIS SALVWYQKPK GKAPKLLIYD ASSLESGVPS RFGSGSGGTD FTLTISLQPF EDFATYYCQQ FNDYFTFGPG TKVDIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #38638

2. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm B1, lebend

ASK #38640

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O8:K87 (Fimbrienantigen F4ac), nicht pathogen, lebend

ASK #38641

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O141:K94 (Fimbrienantigen F18ac), nicht pathogen, lebend

ASK #38642

2. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 2 (RHDV2), Stamm LP.SV.2012, inaktiviert

ASK #38643

2. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 1 (RHDV1), Stamm IM507.SC.2011, inaktiviert

ASK #38644

Chemical Abstract Service Nr. 65072-00-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68409-77-8; 73049-73-7; 80702-37-0; 9005-96-3; 9013-28-9; 91079-40-2

2. Bezeichnung

Aminosäuren-Oligopeptide-Gemisch, hergestellt durch enzymatische Hydrolyse von Proteinen mit Trypsin

3. Bezeichnung

Trypton ((mit Angaben zur Herkunft und Zusammensetzung))

Zitat Bezeichnung 3

ROMP2017; Pharmavista

ASK #38645

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Serotyp 3, Stamm FC-126 (zellassoziert), lebend

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Zellgebundenes Putenherpesvirus, Stamm FC-126, Serotyp 3, lebend; Zellgebundenes Virus der Marek'schen Krankheit, Stamm FC-126, Serotyp 3, lebend

ASK #38648

2. Bezeichnung Influenzavirus A, Stamm A/Jena/VI5258/2009(H1N1)pdm09, inaktiviert

ASK #38649

Chemical Abstract Service Nr. 1646819-03-5

Vorzugsbezeichnung Voretigen neparovec

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung Rekombinanter adeno-assoziiertes Serotyp 2 (rAAV-2) Virus Vektor mit dem RPE65 Gen, das für die retinale pigment(RPE)-spezifische retinoide Isomerohydrolase kodiert, eine modifizierte Kozak-Sequenz an der Translation-Startstelle enthält und unter der Kontrolle des Cytomegalovirus-(CMV)-immediate-early Enhancers und des Chicken-Betaactin-(CBA)-Promotors steht

Zitat Bezeichnung 2 INN.Def

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym DNA (synthetisch hergestellter adeno-assoziiertes Virus 2 Vektor AAV2-hRPE65v2); adeno-assoziiertes Virus Serotyp 2-basierter Vektor mit der menschlichen RPE65-Genexpressions-Kassette

ASK #38650

Chemical Abstract Service Nr. 2086142-87-0

Vorzugsbezeichnung Axicabtagen ciloleucel

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung autologe humane T-Zellen, transduziert mit einem retroviralem Vektor, der für den anti-CD 19 CD28/CD3-zeta chimerären Antigenrezeptor kodiert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym menschliche genetisch modifizierte autologe T-Zellen aus Patientenblut, die mit dem nichtreplikativem retroviralem Vektor transduziert sind, der für den FMC63-anti-CD19 single chain variablen Fragment-(scFv)-CD28/CD3-zeta chimerären Antigenrezeptor (FMC63-28Z CAR) kodiert

ASK #38652

2. Bezeichnung DNA-Plasmid pUK-SPDV-Poly2#1, welches für Virusproteine des Erregers der Bauchspeicheldrüsenerkrankung beim Lachs kodiert

ASK #38656

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ A, beta2 Toxoid

ASK #38660

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm HVP360 (zellassoziiert), das das Fusionsprotein-Gen des Newcastle-Disease-Virus und das VP2-Protein-Gen des Infektiöse Bursitis-Virus exprimiert, lebend

ASK #38661

2. Bezeichnung Porzines Respiratorisches und Reproduktives Syndrom-Virus, Stamm 96V198, lebend

ASK #38665

3. Bezeichnung Humanes Nervengewebe ((prozessiert zur Entfernung der Chondroitinsulfat-Proteoglykane, tiefgefroren in Trockeneis, sterilisiert durch Gammastrahlung))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Peripheres Nervengewebe menschlichen Ursprungs

ASK #38666

Chemical Abstract 1823078-37-0

Service Nr.	
Vorzugsbezeichnung	Tisagenlecleucel
International Nonproprietary Name	INN.L117
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUCTR; NCI.Thesaurus; EUTCT; Pharmavista; PubChem; Orph.Desig.FDA-2014-01-31; NCI.Dict; ICTRP; AdisInsight
2. Bezeichnung	humane, in Kultur expandierte, gentechnisch veränderte, autologe T-Zellen zur zellbasierten Gentherapie, isoliert aus Blut des Patienten und transduziert mit einem nicht-replizierenden lentiviralen Vektor zur Expression eines chimären Antigen-Rezeptors (CAR, bestehend aus einem anti-CD19-Antikörper-Variabeldomänen-Einzelkettenfragment (Klon FMC63), der Signal-Domäne von 4-1BB (CD137) und der CD3-zeta-Kette) unter Kontrolle des EF-1-alpha-Promotors, mit Antitumor-Aktivität in Patienten mit CD19-exprimierenden malignen B-Zell-Neoplasien
Zitat Bezeichnung 2	INN.Def
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tisagenlecleucel-T; ex vivo genetisch modifizierte autologe T-Zellen mit einem lentiviralen Vektor (CTL019 vector) für einen anti-CD19 chimären Antigen-Rezeptor
ASK #38668	
2. Bezeichnung	Attenuated live rabies vaccine virus, strain SPBN GASGAS
3. Bezeichnung	Tollwutvirus, Stamm SPBN GASGAS, lebend ((attenuiert, oral))
ASK #38669	
2. Bezeichnung	Bovines Parainfluenza 3-Virus, Stamm Bio-23/A, lebend
ASK #38670	
2. Bezeichnung	Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm Bio-24/A, lebend
ASK #38672	
2. Bezeichnung	Streptococcus uberis, Stamm 5616, Lipoteichonsäure aus Biofilm Adhesion Component
ASK #38673	
2. Bezeichnung	Infektiöse Bursitis-Virus, Serotyp 1, Stamm SYZA26, lebend
ASK #38678	
2. Bezeichnung	Tauben-Paramyxovirus 1, Stamm 988M, inaktiviert
ASK #38679	
2. Bezeichnung	Tauben-Herpesvirus 1, Stamm V298/70, inaktiviert
ASK #38680	
2. Bezeichnung	Aviäres Adenovirus 8, Stamm M2/E, inaktiviert
ASK #38681	
3. Bezeichnung	Equines Herpesvirus 1, Stamm Bio 82, inaktiviert
ASK #38682	
2. Bezeichnung	Infektiöse Bursitis-Virus, intermediärer Stamm IBDV_IGS, lebend
ASK #38683	
2. Bezeichnung	Infektiöse Bursitis-Virus, intermediärer Stamm VMG 91, lebend
ASK #38685	
2. Bezeichnung	Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm Jencine-2013, lebend
ASK #38686	
2. Bezeichnung	Bovines Parainfluenza 3-Virus, Stamm INT2-2013, lebend
ASK #38687	
2. Bezeichnung	Chlamydia abortus, Stamm A22, inaktiviert
ASK #38688	

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Abortusovis, inaktiviert

ASK #38689

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm 27a, VP2 Antigen

ASK #38690

2. Bezeichnung Virus rabiei attenuated SAD Clone

Zitat Bezeichnung 2 Ph.Eur.0746

3. Bezeichnung Tollwutvirus, Stamm SAD Clone, lebend

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.0746

ASK #38691

Vorzugsbezeichnung Betibeglogen autotemcel

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym autologe, mit CD34+-Zellen angereicherte Zellpopulation, die mit einem für das β A-T87Q-Globin-Gen kodierenden lentiviralen Vektor (LVV) transduzierte hämatopoetische Stammzellen (HSZ) enthält; CD34+-angereicherte hämatopoetische Stammzellfraktion mit lentiviralem Vektor (LVV) für das β A-T87Q-Globin-Gen; autologe CD34+-angereicherte Stammzellfraktion mit LVV für β A-T87Q-Globin

ASK #38693

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Derby, inaktiviert

ASK #38694

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Infantis, inaktiviert

ASK #38695

2. Bezeichnung Bovines Respiratorisches Synzytialvirus, Stamm Lym-56, lebend

ASK #38696

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73482-00-5

Formelstamm (C₁₅H₁₉N₂O₃S)⁻ Na⁺

Molgewicht 330.3777

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₂NaO₃S

2. Bezeichnung (2,4S)-5,5-Dimethyl-2-[(2-phenylacetamido)methyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Natrium-Benzylpenilloat

ASK #38697

2. Bezeichnung Lawsonia intracellularis, Stamm SPAH-08, inaktiviert

ASK #38699

Andere Chemical Abstract Service Nr. 27307-30-8; 742007-16-5

Molgewicht 3718.5145

Bruttoformel C₁₇₆H₂₄₂N₃₂O₄₁S₈

2. Bezeichnung Octakis{N⁶-[(R)-[(2R,4S)-4-carboxy-2,2-dimethyl-1,3-thiazolidin-2-yl]](2-phenylacetamido)acetyl]-L-lysin}

3. Bezeichnung Octakis[N⁶-(benzylpenicilloyl)-L-lysin]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Benzylpenicilloyl-octa-L-lysin

ASK #38707

2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Stamm 1052, lebend

ASK #38708

2. Bezeichnung Myxomatose-Vektorvirus mit Rabbit-Haemorrhagic-Disease-Virus-Anteil, Stamm MK1899, lebend

ASK #38709

2. Bezeichnung Klassische Schweinepest-Virus, Stamm C, lebend

ASK #38710

2. Bezeichnung Porzines Reproduktives und Respiratorisches Syndrom-Virus, Stamm P120, lebend

ASK #38711

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp O, inaktiviert

ASK #38712

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp A, inaktiviert

ASK #38713

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp C, inaktiviert

ASK #38714

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp Asia 1, inaktiviert

ASK #38715

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp SAT 1, inaktiviert

ASK #38716

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp SAT 2, inaktiviert

ASK #38717

3. Bezeichnung Maul-und-Klauenseuche-Virus, Serotyp SAT 3, inaktiviert

ASK #38718

3. Bezeichnung Pseudomonas aeruginosa, Habs-Serotyp 5, Stamm EP3, inaktiviert

ASK #38719

3. Bezeichnung Pseudomonas aeruginosa, Habs-Serotyp 6, Stamm EP2, inaktiviert

ASK #38720

3. Bezeichnung Pseudomonas aeruginosa, Habs-Serotyp 7/8, Stamm EP1, inaktiviert

ASK #38721

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm App2TR98, Toxoid Apx II

ASK #38722

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 9, Stamm App9KL97, Toxoid Apx II

ASK #38723

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 9, Stamm WSLB 3013, inaktiviert

ASK #38724

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 11, Stamm WSLB 3057, inaktiviert

ASK #39003

Chemical Abstract Service Nr. 13209-41-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 106073-65-8

Molgewicht 356.4553

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₄

Vorzugsbezeichnung Vamorolon
International Nonproprietary Name INN.L77
2. Bezeichnung 17,21-Dihydroxy-16 -methylpregna-1,4,9(11)-trien-3,20-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #39015
Andere Chemical Abstract Service Nr. 162968-22-1
Formelstamm (C22-H28-O8-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 453.4426
Bruttoformel C₂₂H₃₀O₈P
2. Bezeichnung (9-Fluor-11 ,17-dihydroxy-16 -methyl-3,20-dioxopregn-4-en-21-yl)dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39016
Chemical Abstract Service Nr. 26328-11-0
Molgewicht 248.3208
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₂O₂
Vorzugsbezeichnung (S)-Pindolol
International Nonproprietary Name (INN.L15)
Zitat Bezeichnung 1 USEPACompTox; PubChem; ChemIDplus; (USAN); ChemSpider; (BAN); (AAN); (JAN)
2. Bezeichnung (2S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 PubChem; ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
 (S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(1-methylethyl)amino]-2-propanol; l-Pindolol; (2S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(1-methylethyl)amino]propan-2-ol;
 (2S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(propan-2-ylamino)propan-2-ol; (2S)-1-[(1H-Indol-4-yl)oxy]-3-[(propan-2-yl)amino]propan-2-ol; (S)-1-(Indol-4-yloxy)-3-isopropylaminopropan-2-ol; (-)-Pindolol;
Synonym (2S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-[(1-methylethyl)amino]-2-propanol; (S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(propan-2-ylamino)propan-2-ol; (S)-(-)-Pindolol;
 (2S)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)propan-2-ol; levo-Pindolol; Espindolol; (S)-1-[(1H-indol-4-yl)oxy]-3-(isopropylamino)propan-2-ol; Levopindolol; S-Pindolol;
 (-)-1-(Indol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)-2-propanol

ASK #39017
Chemical Abstract Service Nr. 136590-28-8
Formelstamm (C18-H23-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 320.3802
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₅
2. Bezeichnung (3R,5R)-3,5-Dihydroxy-7-[(1S,2S)-6-hydroxy-2-methyl-1,2-dihydronaphthalin-1-yl]heptansäure

ASK #39019
Chemical Abstract Service Nr. 256463-26-0
Formelstamm C20-H24-O2 . 2(C42-H70-O35)
Molgewicht 2566.3718
Bruttoformel C₁₀₄H₁₆₄O₇₂

Vorzugsbezeichnung Ethinylestradiol-Betadex (1:2)
International Nonproprietary Name (INN.L1,INN.L38)
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol-Cyclomaltoheptaose-Einschlussverbindung (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 17alpha-Ethinyl-1,3,5(10)-estratrien-3,17beta-diol-beta-Cyclodextrin (1:2); Ethinylestradiol-beta-Cyclodextrin-Komplex (1:2)

ASK #39020

Chemical Abstract Service Nr. 27521-34-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 108027-09-4
Molgewicht 312.4028
Bruttoformel $C_{20}H_{24}O_3$
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,6 ,17-triol

ASK #39021

Chemical Abstract Service Nr. 56324-28-8
Molgewicht 312.4028
Bruttoformel $C_{20}H_{24}O_3$
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,6 ,17-triol

ASK #39022

Chemical Abstract Service Nr. 38002-18-5
Molgewicht 310.3869
Bruttoformel $C_{20}H_{22}O_3$
2. Bezeichnung 3,17-Dihydroxy-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-6-on

ASK #39023

Molgewicht 310.3869
Bruttoformel $C_{20}H_{22}O_3$
2. Bezeichnung 3,17-Dihydroxy-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-16-on

ASK #39024

Chemical Abstract Service Nr. 67703-68-8
Molgewicht 294.3875
Bruttoformel $C_{20}H_{22}O_2$
2. Bezeichnung 19-Nor-17 -pregna-1,3,5(10),6-tetraen-20-in-3,17-diol

ASK #39025

Chemical Abstract Service Nr. 15071-66-6
Molgewicht 310.4299
Bruttoformel $C_{21}H_{26}O_2$
2. Bezeichnung 1-Methyl-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol

ASK #39026

Chemical Abstract Service Nr. 155683-61-7
Molgewicht 310.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₆O₂
2. Bezeichnung 4-Methyl-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol

ASK #39027

Chemical Abstract Service Nr. 3240-39-9

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₆O₂

2. Bezeichnung 2-Methyl-19-nor-17 -pregna-1,3,5(10)-trien-20-in-3,17-diol

ASK #39031

Chemical Abstract Service Nr. 521-35-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 47276-71-1

Molgewicht 310.4299

Bruttoformel C₂₁H₂₆O₂

Vorzugsbezeichnung Cannabinol

International Nonproprietary Name INN.L10

Zitat Bezeichnung 1 CAS; BAN; MeSH; ROMP2010

2. Bezeichnung 6,6,9-Trimethyl-3-pentyl-6*H*-benzo[*c*]chromen-1-ol

ASK #39032

Chemical Abstract Service Nr. 50708-95-7

Molgewicht 374.5799

Bruttoformel C₂₃H₃₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Tinabinol

International Nonproprietary Name INN.L23

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 5,5-Dimethyl-8-(3-methyloctan-2-yl)-1,2,3,5-tetrahydrothiopyrano[2,3-*c*]chromen-10-ol

ASK #39033

Chemical Abstract Service Nr. 109010-60-8

Molgewicht 290.3575

Bruttoformel C₁₆H₂₂N₂O₃

2. Bezeichnung *tert*-Butyl{[(3*S*)-3-amino-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]acetat}

ASK #39034

Chemical Abstract Service Nr. 3055-99-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 73579-17-6; 9002-92-0; 95297-49-7

Molgewicht 582.8073

Bruttoformel C₃₀H₆₂O₁₀

3. Bezeichnung Lauromacrogol 400 (Ph.Eur.) ((Bezeichnung nur zulässig, wenn der Stoff arzneilich wirksamer Bestandteil ist))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Lauromacrogol 400

ASK #39042

Chemical Abstract Service Nr.	299-28-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	18016-24-5; 3414-35-5
Formelstamm	2(C ₆ -H ₁₁ -O ₇) ⁻ Ca ²⁺
Molgewicht	430.3727
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ CaO ₁₄
2. Bezeichnung	D-Gluconsäure-Calciumsalz (2:1)
3. Bezeichnung	Calciumgluconat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	E 578 [Calciumgluconat]; Wasserfreies Calciumgluconat
ASK #39044	
Chemical Abstract Service Nr.	105066-21-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	913978-02-6
Molgewicht	439.6701
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ Cl ₃ O ₉
2. Bezeichnung	(1,6-Dichlor-1,6-didesoxy- β -D-fructofuranosyl)-6-O-acetyl-4-chlor-4-desoxy- β -D-galactopyranosid
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
3. Bezeichnung	6-O-Acetylsucralose
Zitat Bezeichnung 3	EP.imp.syn; EAB.VU.Syn; CAS
ASK #39045	
Chemical Abstract Service Nr.	40631-75-2
Molgewicht	397.6335
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₉ Cl ₃ O ₈
2. Bezeichnung	(1,6-Dichlor-1,6-didesoxy- β -D-fructofuranosyl)-6-chlor-6-desoxy- β -D-glucopyranosid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1',6,6'-Trichlorsucrose; 1',6,6'-Trichlor-1',6,6'-tridesoxysucrose; 1,6-Dichlor-1,6-didesoxy-beta-D-fructofuranosyl-6-chlor-6-desoxy-alpha-D-glucopyranosid
ASK #39046	
Chemical Abstract Service Nr.	64644-65-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	87018-41-5
Molgewicht	379.1878
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ Cl ₂ O ₉
2. Bezeichnung	(1-Chlor-1-desoxy- β -D-fructofuranosyl)-4-chlor-4-desoxy- β -D-galactopyranosid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1',4-Dichlor-1',4-didesoxygalactosucrose; 1-Chlor-1-desoxy-beta-D-fructofuranosyl-4-chlor-4-desoxy-alpha-D-galactopyranosid
ASK #39047	
Chemical Abstract Service Nr.	55832-24-1
Molgewicht	379.1878
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ Cl ₂ O ₉

2. Bezeichnung (6-Chlor-6-desoxy- -D-fructofuranosyl)-4-chlor-4-desoxy- -D-galactopyranosid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4,6'-Dichlor-4,6'-dideoxygalactosucrose; 6-Chlor-6-desoxy-beta-D-fructofuranosyl-4-chlor-4-desoxy-alpha-D-galactopyranosid

ASK #39048

Chemical Abstract Service Nr. 61854-83-9

Molgewicht 379.1878

Bruttoformel $C_{12}H_{20}Cl_2O_9$

2. Bezeichnung (1,6-Dichlor-1,6-dideoxy- -D-fructofuranosyl)- -D-glucopyranosid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,6-Dichlor-1,6-dideoxy-beta-D-fructofuranosyl-alpha-D-glucopyranosid; 1',6'-Dichlorsucrose; 1',6'-Dichlor-1',6'-dideoxysucrose

ASK #39049

Chemical Abstract Service Nr. 105066-20-4

Molgewicht 361.1725

Bruttoformel $C_{12}H_{18}Cl_2O_8$

2. Bezeichnung (3,6-Anhydro-1-chlor-1-desoxy- -D-fructofuranosyl)-4-chlor-4-desoxy- -D-galactopyranosid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3,6-Anhydro-1-chlor-1-desoxy-beta-D-fructofuranosyl-4-chlor-4-desoxy-alpha-D-galactopyranosid; 3',6'-Anhydro-1',4-dichlor-1',4-dideoxygalactosucrose

ASK #39050

Chemical Abstract Service Nr. 78508-21-1

Molgewicht 217.0472

Bruttoformel $C_6H_{10}Cl_2O_4$

2. Bezeichnung 1,6-Dichlor-1,6-dideoxy- -D-fructofuranose

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39051

Chemical Abstract Service Nr. 848642-13-7

Molgewicht 198.6015

Bruttoformel $C_6H_{11}ClO_5$

2. Bezeichnung 4-Chlor-4-desoxy- -D-galactopyranose

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39057

Molgewicht 398.5351

Bruttoformel $C_{25}H_{34}O_4$

2. Bezeichnung (2)-2,6-Dimethyl-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-yl acetat

ASK #39058

Chemical Abstract Service Nr. 907193-65-1

Molgewicht 398.5351

Bruttoformel $C_{25}H_{34}O_4$

2. Bezeichnung (2)-2,6-Dimethyl-3,20-dioxopregna-4,6-dien-17-yl acetat

ASK #39059

Molgewicht 396.5192

Bruttoformel C₂₅H₃₂O₄

2. Bezeichnung 2,6-Dimethyl-3,20-dioxopregna-1,4,6-trien-17-yl acetat

ASK #39060

Chemical Abstract Service Nr. 14994-27-5

Molgewicht 386.5244

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₄

2. Bezeichnung 6-Methyl-3,20-dioxopregn-5-en-17-yl acetat

ASK #39065

Chemical Abstract Service Nr. 433937-74-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 917904-13-3

Molgewicht 466.8657

Bruttoformel C₂₁H₂₁ClF₂N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Atecegeatran

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (2S)-N-[(4-Carbamididoylphenyl)methyl]-1-[(R)-[3-chlor-5-(difluormethoxy)phenyl]hydroxyacetyl]azetidin-2-carboxamid

ASK #39067

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7631-86-9

Molgewicht 60.0842

Bruttoformel O₂Si

2. Bezeichnung Hochdisperse Polykieselsäure-Natriumsalz- und/oder -Kaliumsalz-Lösung

3. Bezeichnung Kieselisol ((mit Angabe der Alkalimetall-Ionenart(en), des mittleren Silicat-Partikeldurchmessers (d = 5-100 nm) und des Feststoffgehalts))

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2010

ASK #39069

Chemical Abstract Service Nr. 260974-95-6

Molgewicht 810.4102

Bruttoformel C₃₃H₃₂Cl₄O₁₅

2. Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-{2,3-Bis-*O*-(dichloroacetyl)-4,6-*O*-[(1*R*)-ethan-1,1-diyl]-*-D*-glucopyranosyloxy}-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-5,8,8*a*,9-tetrahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(5*aH*) ((siehe CAS [260974-95-6], Patent WO 2000/015647; Eur.Ph. 7.1 mit spiegelverkehrtem 4,6-*O*-(*S*)-Ethyliden-beta-L-glucopyranosid-Rest))

ASK #39070

Chemical Abstract Service Nr. 117669-31-5

Molgewicht 396.3469

Bruttoformel C₂₁H₁₆O₈

2. Bezeichnung 9-Hydroxy-5-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-6(8*H*)-on

ASK #39071

Chemical Abstract Service Nr. 153975-26-9

Molgewicht 380.3475

Bruttoformel C₂₁H₁₆O₇

2. Bezeichnung 5-(4-Hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-d][1,3]dioxol-6(8*H*)-on

ASK #39072

Chemical

Abstract 149839-65-6

Service Nr.

Molgewicht 970.92

Bruttoformel C₅₀H₅₀O₂₀

2.

Bezeichnung (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-{4,6-O-[(1*R*)-Ethan-1,1-diy]-*D*-glucopyranosyloxy}-5-{4-[(5*R*,5*aR*,8*aR*,9*R*)-9-(4-hydroxy-3,5-dimethoxyphenyl)-8-oxo-5,5*a*,6,8,8*a*,9-hexahydro-2*H*-furo[3',4':6,7]naphtho[2,3-d][1,3]dioxol-5-yl

ASK #39073

Chemical Abstract Service Nr. 157994-98-4

Molgewicht 358.476

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₂O

2. Bezeichnung [2-[(2*RS*)-4-Benzyl-2-phenylpiperazin-1-yl]phenyl]methanol

ASK #39074

Chemical Abstract Service Nr. 157995-00-1

Molgewicht 340.4608

Bruttoformel C₂₄H₂₄N₂

2. Bezeichnung (1*bRS*)-2-Benzyl-1,2,3,4,10,14*b*-hexahydrodibenzo[*c*,*f*]pyrazino[1,2-*a*]azepin

ASK #39075

Molgewicht 344.428

Bruttoformel C₁₈H₂₀N₂O₃S

2. Bezeichnung (1*4bRS*)-2-Methyl-1,2,3,4,10,14*b*-hexahydrodibenzo[*c*,*f*]pyrazino[1,2-*a*]azepin-8-sulfonsäure

ASK #39078

Chemical Abstract Service Nr. 138786-67-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 142678-34-0; 226904-33-2

Formelstamm (C₁₆-H₁₄-F₂-N₃-O₄-S)⁻ Na⁺

Molgewicht 405.3516

Bruttoformel C₁₆H₁₄F₂N₃NaO₄S

Vorzugsbezeichnung Pantoprazol-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L30

2. Bezeichnung *rac*-5-(Difluormethoxy)-2-[(*R*)-(3,4-dimethoxypyridin-2-yl)methansulfinyl]-1*H*-benzimidazol-Natriumsalz

ASK #39079

Molgewicht 623.773

Bruttoformel C₃₁H₄₄F₃N₅O₃S

2. Bezeichnung 2-{4-[3-(7-{3-[4-(2-Hydroxyethyl)piperazin-1-yl]propoxy}-2-(trifluormethyl)-10*H*-phenothiazin-10-yl)propyl]piperazin-1-yl}ethanol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39080

Chemical Abstract Service Nr. 121181-53-1
Molgewicht 18798.6065
Bruttoformel C₈₄₅H₁₃₃₉N₂₂₃O₂₄₃S₉
Vorzugsbezeichnung Konzentrierte Filgrastim-Lösung
International Nonproprietary Name (INN.L31)
Zitat Bezeichnung 1 EAB6.3+8,7.0+6,8.0+6,9.0+3+8(2009-2018)/2206
2. Bezeichnung MTPLGPASSL PQSFLKCLE QVRKIQQDGA ALQEKLKATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRAG GVLVASHLQS FLEVSYRVLRL HLAQP, 37,43:65,75-Di(disulfid)

ASK #39081

Vorzugsbezeichnung Konzentrierte Interferon-beta-1a-Lösung
International Nonproprietary Name (INN.L36)
Zitat Bezeichnung 1 Ph.Eur.2008,6.3,6.5/1639

ASK #39082

Chemical Abstract Service Nr. 38943-76-9
Molgewicht 256.0914
Bruttoformel C₉H₇Cl₂N₅
2. Bezeichnung 6-(2,4-Dichlorphenyl)-1,2,4-triazin-3,5-diamin

ASK #39083

Chemical Abstract Service Nr. 8001-69-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 68153-03-7
2. Bezeichnung Gadus-morhua-Leberöl von Fischen aus Aufzuchtbetrieben
3. Bezeichnung Lebertran vom Kabeljau (aus Aufzucht) ((gemäß Ph.Eur. mit Angaben zum Gehalt an EPA+DHA, Vitamin A und Vitamin D3))
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.6.3,7.0(2008-2011)/2398

ASK #39085

Chemical Abstract Service Nr. 173011-11-5
Formelstamm C16-H14-O3 . C6-H14-N2-O2
Molgewicht 400.4681
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Ketoprofen-DL-Lysin (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L13)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure-DL-Lysin-Salz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ketoprofen-DL-Lysin; (RS)-2-(3-Benzoylphenyl)propansäure-DL-Lysin-Salz (1:1); 2-(3-Benzoylphenyl)propionsäure-DL-Lysin-Salz (1:1)

ASK #39086

Chemical Abstract Service Nr. 5689-33-8
Formelstamm (C9-H6-N-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 161.1574
Bruttoformel C₉H₇NO₂
2. Bezeichnung 3-(Cyanmethyl)benzoesäure

ASK #39087

Chemical Abstract Service Nr. 21288-34-6

Molgewicht 221.2539
Bruttoformel C₁₅H₁₁NO
2. Bezeichnung (3-Benzoylphenyl)acetonitril

ASK #39088

Formelstamm (C₁₈-H₁₇-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 282.3337

Bruttoformel C₁₈H₁₈O₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[3-(2,4-Dimethylbenzoyl)phenyl]propansäure

ASK #39089

Formelstamm (C₁₉-H₁₉-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 296.3603

Bruttoformel C₁₉H₂₀O₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[3-(2,3,4-Trimethylbenzoyl)phenyl]propansäure

ASK #39090

Formelstamm (C₁₉-H₁₉-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 296.3603

Bruttoformel C₁₉H₂₀O₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[3-(3,4,5-Trimethylbenzoyl)phenyl]propansäure

ASK #39091

Formelstamm (C₁₉-H₁₉-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 296.3603

Bruttoformel C₁₉H₂₀O₃

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[3-(2,4,5-Trimethylbenzoyl)phenyl]propansäure

ASK #39092

Chemical Abstract Service Nr. 141195-77-9

Formelstamm (C₁₇-H₁₈-N₅-O₆-S₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 475.4745

Bruttoformel C₁₇H₁₈N₅NaO₆S₂

Vorzugsbezeichnung Cefovecin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(2*S*)-oxolan-2-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6R,7R)-7-[(2Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(2S)-tetrahydrofuran-2-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz;
(6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-(methoxyimino)acetamido]-8-oxo-3-[(S)-tetrahydro-2-furyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz

ASK #39094

Chemical Abstract Service Nr. 118854-48-1

Molgewicht 297.3269

Bruttoformel C₁₃H₁₅NO₅S

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)(4-hydroxy-2-methyl-2H-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (Propan-2-yl)(4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-2H-1lambda(6),2-benzothiazin-3-carboxylat); 1-Methylethyl(4-hydroxy-2-methyl-2H-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid;
(Propan-2-yl)(4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-1,2-dihydro-1lambda(6),2-benzothiazin-3-carboxylat); Isopropyl(4-hydroxy-2-methyl-1,1-dioxo-2H-1lambda(6),2-benzothiazin-3-carboxylat);
Isopropyl(4-hydroxy-2-methyl-2H-1,2-benzothiazin-3-carboxylat)-1,1-dioxid

ASK #39096

Molgewicht 358.2964

Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₂

3. Bezeichnung Lactobionsäure (Ph.Eur.) ((Gemisch in unterschiedlichen Anteilen von 4-O-beta-D-Galactopyranosyl-D-gluconsäure und 4-O-beta-D-Galactopyranosyl-D-glucono-1,5-lacton))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Lactobionsäure '

ASK #39097

Chemical Abstract Service Nr. 50288-62-5

Molgewicht 218.2948

Bruttoformel C₁₃H₁₈N₂O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Phenyl-2-[(2*R*)-piperidin-2-yl]acetamid

ASK #39098

Chemical Abstract Service Nr. 50288-63-6

Molgewicht 218.2948

Bruttoformel C₁₃H₁₈N₂O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Phenyl-2-[(2*S*)-piperidin-2-yl]acetamid

ASK #39099

Chemical Abstract Service Nr. 99088-55-8

Molgewicht 247.3327

Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₂

2. Bezeichnung *rac*-Ethyl{(*R*)-phenyl[(2*R*)-piperidin-2-yl]acetat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym TEP; threo-Ethylphenidat; EP; Ethylphenidat

ASK #39100

Chemical Abstract Service Nr. 7251-52-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 82993-78-0

Molgewicht 212.2472
Bruttoformel C₁₃H₁₂N₂O
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-Phenyl-2-(pyridin-2-yl)acetamid

ASK #39101

Chemical Abstract Service Nr. 793-55-5
Molgewicht 288.4244
Bruttoformel C₁₉H₂₈O₂
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17 -hydroxygon-4-en-3-on

ASK #39103

Chemical Abstract Service Nr. 51087-61-7
Molgewicht 310.4299
Bruttoformel C₂₁H₂₆O₂
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 -pregna-4,6-dien-20-in-3-on

ASK #39106

Chemical Abstract Service Nr. 155683-60-6
Molgewicht 344.4877
Bruttoformel C₂₂H₃₂O₃
2. Bezeichnung 13-Ethyl-17-hydroxy-5 -methoxy-18,19-dinor-17 -pregn-20-in-3-on

ASK #39109

Chemical Abstract Service Nr. 14507-49-4
Molgewicht 302.451
Bruttoformel C₂₀H₃₀O₂
2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-methoxygona-2,5(10)-dien-17 -ol
Zitat Bezeichnung 2 CAS; ChemIDplus; EAB.VU.CN

ASK #39110

Chemical Abstract Service Nr. 117076-28-5
Molgewicht 300.4351
Bruttoformel C₂₀H₂₈O₂
2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-methoxygona-2,5(10)-dien-17-on

ASK #39111

Chemical Abstract Service Nr. 176254-10-7
Molgewicht 326.4724
Bruttoformel C₂₂H₃₀O₂
2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-Methoxy-18,19-dinor-17 -pregna-3,5-dien-20-in-17-ol

ASK #39112

Chemical Abstract Service Nr. 14507-51-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 85026-83-1
Molgewicht 326.4724

Bruttoformel C₂₂H₃₀O₂

2. Bezeichnung 13-Ethyl-3-methoxy-18,19-dinor-17-pregna-2,5(10)-dien-20-in-17-ol

ASK #39127

3. Bezeichnung Lösungen zur Aufbewahrung von Organen

Zitat Bezeichnung 3 EAB3.1-4,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(1998-2017)/1264

ASK #39128

3. Bezeichnung Hämodialyselösungen ((Elektrolytlösungen, deren Elektrolytkonzentration annähernd der des Plasmas entspricht))

Zitat Bezeichnung 3 EAB3.0+3,4.0+3,5.0,6.0,7.0,8.0+4(1997-2016)/0128

ASK #39129

3. Bezeichnung Hämofiltrations- und Hämodiafiltrationslösungen ((Zubereitungen zur parenteralen Anwendung, die Elektrolyte in einer Konzentration und Zusammensetzung enthalten, die annähernd denen des Plasmas entsprechen))

Zitat Bezeichnung 3 EAB4.0,5.0,6.0,7.0+8,8.0(2002-2016)/0861

ASK #39169

Chemical Abstract Service Nr. 62314-91-4

Molgewicht 362.2359

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₆O₇P

2. Bezeichnung 9-(5-O-Phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-9H-purin-2,6-diamin

ASK #39170

Molgewicht 377.2472

Bruttoformel C₁₁H₁₆N₅O₈P

2. Bezeichnung 2-Methoxy-9-(5-O-phosphono- β -D-arabinofuranosyl)-9H-purin-6-amin

ASK #39172

Chemical Abstract Service Nr. 221296-35-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 845964-85-4

Molgewicht 486.132

Bruttoformel C₁₅H₁₉BrN₂O₅Tc

2. Bezeichnung (OC-6-2'2')-Bis{N-[2-(3-brom-2,4,6-trimethylanilino)-2-oxoethyl]-N-(carboxy-O-methyl)glycinato(2-)-N, O}[^{99m}Tc]technetat(1-) und/oder (OC-6-2'2')-Bis{N-[2-(3-brom-2,4,6-trimethylanilino)-2-oxoethyl]-N-(carboxy-O-methyl)glycinato(2-)-N, O}[^{99m}Tc]technetium, sterile wässrige Lösung (auch mit Stabilisatoren und inerten Zusatzstoffen)

3. Bezeichnung [^{99m}Tc]Technetium-Mebrofenin-Injektionslösung (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym [(99m)Tc]Technetium-Mebrofenin-Injektionslösung

ASK #39174

Chemical Abstract Service Nr. 941678-49-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1138325-12-8

Molgewicht 306.365

Bruttoformel C₁₇H₁₈N₆

Vorzugsbezeichnung	Ruxolitinib
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Cyclopentyl-3-[4-(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]propannitril
ASK #39179	
Chemical Abstract Service Nr.	101-77-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	120859-32-7; 136601-30-4; 28602-61-1; 83712-44-1
Molgewicht	198.2637
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₂
2. Bezeichnung	4,4'-Methyldianilin
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2011; UBA-WGK; GESTIS; IGS
ASK #39192	
Chemical Abstract Service Nr.	731812-06-9
Formelstamm	2(C19-H19-Cl-N2) . H2-O4-S
Molgewicht	719.7196
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₀ Cl ₂ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Desloratadinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L42)
2. Bezeichnung	8-Chlor-11-(piperidin-4-yliden)-6,11-dihydro-5 <i>H</i> -benzo[5,6]cyclohepta[1,2- <i>b</i>]pyridin-sulfat (2:1)
ASK #39196	
Chemical Abstract Service Nr.	182410-72-6
Molgewicht	1154.3627
Bruttoformel	C ₅₅ H ₇₁ N ₁₃ O ₁₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	[1] <i>N</i> -(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)octreotid
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)- <i>D</i> -phenylalanyl- <i>L</i> -cysteinyl- <i>L</i> -phenylalanyl- <i>D</i> -tryptophyl- <i>L</i> -lysyl- <i>L</i> -threonyl- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]- <i>L</i> -cysteinamid-2,7-disulfid
ASK #39201	
Chemical Abstract Service Nr.	14914-02-4
Molgewicht	129.9067
Bruttoformel	I
2. Bezeichnung	(¹³⁰ I)Iod
3. Bezeichnung	Iod-130
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Iod, Isotop der Masse 130
ASK #39204	
Chemical Abstract Service Nr.	1837-57-6
Formelstamm	C15-H15-N3-O . C3-H6-O3

Molgewicht	343.377
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ethacridinlactat
International Nonproprietary Name	(INN.L1)
Zitat Bezeichnung 1	GESTIS; EINECS; IGS
2. Bezeichnung	7-Ethoxyacridin-3,9-diamin-[(2 <i>RS</i>)-2-hydroxypropanoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-Ethoxyacridin-3,9-diylbis(azan)-(RS)-lactat (1:1)
ASK #39207	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	960307-84-0
Formelstamm	2(C6-H5-O7)3 ⁻ 3Mg2 ⁺ . x H2-O (x = 10,2-14,1)
Molgewicht	703.3283
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ Mg ₃ O ₁₄
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (2:3) x H ₂ O (x = 10,2-14,1)
3. Bezeichnung	Magnesiumcitrat-Dodecahydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Trimagnesiumbis(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)-Dodecahydrat; Citronensäure-Magnesiumsalz (2:3) x HO (x = 10,2-14,1); Magnesiumcitrat-Dodecahydrat; Magnesiumcitrat x HO (x = 10,2-14,1)
ASK #39208	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	153531-96-5; 960307-84-0
Formelstamm	2(C6-H5-O7)3 ⁻ . 3 Mg2 ⁺ . x H2-O (x = 7,9-9,7)
Molgewicht	613.2526
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₀ Mg ₃ O ₁₄
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Magnesiumsalz (2:3) x H ₂ O (x = 7,9-9,7) [Hinweis: siehe auch ASK-Nr. 10210-4]
3. Bezeichnung	Magnesiumcitrat-Nonahydrat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Magnesiumcitrat-Nonahydrat; Citronensäure-Magnesiumsalz (2:3) x HO (x = 7,9-9,7); Trimagnesiumbis(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)-Nonahydrat
ASK #39211	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	121786-16-1; 156799-23-4; 167641-25-0; 596795-01-6
Formelstamm	(C2-H4-O)x . (C2-H4-O)ny
2. Bezeichnung	Poly(vinylalkohol)- <i>graft</i> -poly(ethylenoxid), <i>M_n</i> = ca. 45000, ca. 25 % Macrogol-Einheiten und ca. 75 % Poly(vinylalkohol)-Einheiten, optional mit zugemischtem hochdisperssem Siliciumdioxid
3. Bezeichnung	Macrogol-Poly(vinylalkohol)-Pfropfcopolymer
Zitat Bezeichnung 3	Ph.Eur.2008,6.7/2523
ASK #39212	
2. Bezeichnung	Valeriana-officinalis-Wurzelstock mit -Wurzeln, getrocknet und geschnitten

3. Bezeichnung Geschnittene Baldrianwurzel

Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2008,6.8/2526

ASK #39214

Chemical Abstract Service Nr. 876473-73-3

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung 4-Methyl-2-pentylphenol

Zitat Bezeichnung 2 CAS

ASK #39215

Molgewicht 178.2707

Bruttoformel C₁₂H₁₈O

2. Bezeichnung *rac*-5-Methyl-2-[(2*R*)-2-methylbutyl]phenol

ASK #39216

Chemical Abstract Service Nr. 173851-66-6

Molgewicht 192.2542

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxy-4-methylphenyl)pentan-1-on

ASK #39217

Chemical Abstract Service Nr. 150033-77-5

Molgewicht 192.2542

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxy-5-methylphenyl)pentan-1-on

ASK #39218

Molgewicht 182.3025

Bruttoformel C₁₂H₂₂O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,5)-5-Methyl-2-pentylcyclohexanon

ASK #39219

Chemical Abstract Service Nr. 539-82-2

Molgewicht 130.1849

Bruttoformel C₇H₁₄O₂

2. Bezeichnung Ethylpentanoat

ASK #39220

Chemical Abstract Service Nr. 173851-73-5

Molgewicht 192.2542

Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂

2. Bezeichnung (3-Methylphenyl)pentanoat

ASK #39221

Chemical Abstract Service Nr. 10415-86-8

Molgewicht 192.2542
Bruttoformel C₁₂H₁₆O₂
2. Bezeichnung (4-Methylphenyl)pentanoat

ASK #39225

Chemical Abstract Service Nr. 104138-64-9
Formelstamm 2(C2029-H3070-N544-O587-S27 . 3 Oligosaccharid-Seitenketten)
Molgewicht 45341.1337
Bruttoformel C₂₀₂₉H₃₀₇₀N₅₄₄O₅₈₇S₂₇
Vorzugsbezeichnung Agalsidase beta
International Nonproprietary Name INN.L46
Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung LDNGLARTPT MGWLHWERFM CNLDCQEEP SCISEKLFME MAELMVSEGW KDAGYEYLCI DDCWMPQRD SEGRLOADPQ RFPHGIRQLA NYVHSKGLKL GIYADVGKNT CAGFPGSFGY YDIDAQTFAD WGVDLLKFDG CYCDSLENLA DGYKHM LAL NRTGRSIVYS CEWPLYMWPQ QKPNYTEIRQ YCNHWRNFAD IDDSWKSIS ILDWTSFNQE RIVDVAGPGG WNDPDLVIG NFGLSWNQQV TQMALWAIMA APLFMSNDLR HISPQAKALL QDKDVIAINQ DPLGKQGYQL RQGDNFEVWE RPLSGLAWAV AMINRQEIGG PRSYTIAVAS LGKGVACNPA CFITQLLPVK RKLGFYEWTS RLRSHINPTG TVLLQLENTM QMSLKD(LL), 21,63:25,32:111,141:171,192:347,351-Pentakis(disulfid), N108,N161,N184-Tris-N-[(oligo)glykosyliert], Homodimer, ca. 30 % ohne C-terminales L oder LL, an N161 ca. 25 % und an N184 ca 4 % komplexe Fucose/Galactose/N-Acetylglucosamin-Oligosaccharide, Sialyl:Galactosyl = ca. 0,88, ca. 3,1 Mannose-6-phosphat pro Molekül, hergestellt durch Transfektion in Chinesischer-Hamster-Ovarienzellen (CHO) und Amplifikation der integrierten -Galactosidase-A-cDNA

ASK #39226

Chemical Abstract Service Nr. 87691-87-0
Molgewicht 219.306
Bruttoformel C₁₁H₁₃N₃S
2. Bezeichnung 3-(Piperazin-1-yl)-1,2-benzothiazol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-Piperazin-1-yl-1,2-benzisothiazol; 3-Piperazino-1,2-benzisothiazol

ASK #39227

Chemical Abstract Service Nr. 87691-88-1
Formelstamm C11-H13-N3-S . Cl-H
Molgewicht 255.767
Bruttoformel C₁₁H₁₄ClN₃S
2. Bezeichnung 3-(Piperazin-1-yl)-1,2-benzothiazol-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-(Piperazin-1-yl)benzo[d]isothiazolhydrochlorid; 3-(Piperazin-1-yl)-1,2-benzisothiazolhydrochlorid; 3-Piperazino-1,2-benzisothiazol-hydrochlorid; 1-(1,2-benzisothiazol-3-yl)piperazinhydrochlorid

ASK #39228

Chemical Abstract Service Nr. 1159977-56-6
Molgewicht 426.9192
Bruttoformel C₂₁H₁₉ClN₄O₂S

2. Bezeichnung 5-[2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1*H*-indol-2,3-dion
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-[2-[4-(1,2-Benzisothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1*H*-indol-2,3-dion

ASK #39229

Chemical Abstract Service Nr. 1159977-64-6

Formelstamm (C₂₁-H₂₂-Cl-N₄-O₂-S)⁻ H⁺

Molgewicht 430.9509

Bruttoformel C₂₁H₂₃ClN₄O₂S

2. Bezeichnung (2-Amino-5-[2-[4-(1,2-benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-4-chlorphenyl)essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[2-Amino-5-[2-[4-(1,2-benzisothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-4-chlorphenyl]essigsäure

ASK #39230

Chemical Abstract Service Nr. 1303996-68-0

Molgewicht 839.8548

Bruttoformel C₄₂H₄₀Cl₂N₈O₃S₂

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,3'⁻)-5,5'-Bis[2-[4-(1,2-benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6,6'-dichlor-3-hydroxy-1,1',3,3'-tetrahydro-2*H*,2'*H*-[3,3'-biindol]-2,2'-dion

ASK #39231

Chemical Abstract Service Nr. 1159977-04-4

Molgewicht 546.1061

Bruttoformel C₂₈H₂₄ClN₅OS₂

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(1,2-Benzothiazol-3-yl)-5-[2-[4-(1,2-benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3-(1,2-Benzisothiazol-3-yl)-5-[2-[4-(1,2-benzisothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl]-6-chlor-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-on

ASK #39237

2. Bezeichnung Scutellaria-baicalensis-Wurzel, getrocknete, geschälte und gewöhnlich zerkleinerte Wurzel ohne Seitenwurzeln, mindestens 9,0% Baicalin enthaltend

3. Bezeichnung Baikal-Helmkraut-Wurzel

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.1,8.0,9.0(2011-2017)/2438

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Baikal-Helmkrautwurzel

ASK #39238

2. Bezeichnung Sauerstoff-Stickstoff-Argon-Gemisch mit 90-96 % V/V Sauerstoff

3. Bezeichnung Sauerstoff 93 %

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.1,8.0,9.0(2011-2017)/2455

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Sauerstoff (93 Prozent)

ASK #39239

Chemical Abstract Service Nr. 2447-54-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 18203-15-1; 857014-91-6

Formelstamm (C₂₀-H₁₄-N-O₄)⁺
Molgewicht 332.3295
Bruttoformel C₂₀H₁₄NO₄
Vorzugsbezeichnung Sanguinarium
International Nonproprietary Name (INN.L33)
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 13-Methyl[1,3]benzodioxolo[5,6-c][1,3]dioxolo[4,5-*l*]phenanthridin-13-ium
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Sanguinarin

ASK #39240

Chemical Abstract Service Nr. 5578-73-4
Formelstamm (C₂₀-H₁₄-Cl-N-O₄)⁺ Cl⁻
Molgewicht 367.7825
Bruttoformel C₂₀H₁₄ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Sanguinariumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 HAB2010R-2011R; HAB2014R-2015R; HAB2012R-2013R; HAB2016R
2. Bezeichnung 13-Methyl[1,3]benzodioxolo[5,6-c][1,3]dioxolo[4,5-*l*]phenanthridin-13-ium-chlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Sanguinarinchlorid

ASK #39244

Molgewicht 382.5341
Bruttoformel C₂₂H₃₈O₅
Vorzugsbezeichnung 8-*epi*-Misoprostol
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung *rac*-Methyl-(8*S*,13*E*,16*RS*)-11 ,16-dihydroxy-16-methyl-9-oxoprost-13-en-1-*oat*, ca. 1:1-Gemisch der racemischen 16-Epimere

ASK #39246

Molgewicht 382.5341
Bruttoformel C₂₂H₃₈O₅
Vorzugsbezeichnung 12-*epi*-Misoprostol
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung *rac*-Methyl-(12*S*,13*E*,16*RS*)-11 ,16-dihydroxy-16-methyl-9-oxoprost-13-en-1-*oat*, ca. 1:1-Gemisch der racemischen 16-Epimere

ASK #39247

Chemical Abstract Service Nr. 58682-86-3
Molgewicht 364.5188
Bruttoformel C₂₂H₃₆O₄
2. Bezeichnung *rac*-Methyl-(13*E*,16*RS*)-16-hydroxy-16-methyl-9-oxoprost-10,13-dien-1-*oat*, ca. 1:1-Gemisch der racemischen 16-Epimere

ASK #39248

Chemical Abstract Service Nr. 58717-36-5
Molgewicht 382.5341
Bruttoformel C₂₂H₃₈O₅
Vorzugsbezeichnung 11-*epi*-Misoprostol
International Nonproprietary Name (INN.L22)
2. Bezeichnung *rac*-Methyl-(13*E*,16*RS*)-11 ,16-dihydroxy-16-methyl-9-oxoprost-13-en-1-olat, ca. 1:1-Gemisch der racemischen 16-Epimere

ASK #39249

Molgewicht 240.2955
Bruttoformel C₁₃H₂₀O₄
2. Bezeichnung *rac*-Methyl-7-[(3*R*)-3-hydroxy-5-oxocyclopent-1-en-1-yl]heptanoat

ASK #39264

Chemical Abstract Service Nr. 3179-89-3
Molgewicht 344.3651
Bruttoformel C₁₇H₂₀N₄O₄
2. Bezeichnung 2,2'-((3-Methyl-4-[(4-nitrophenyl)diazanyl]phenyl)azandiyl)diethanol

ASK #39265

Chemical Abstract Service Nr. 95-70-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 124688-01-3; 156031-30-0; 33379-31-6; 62488-19-1
Molgewicht 122.1677
Bruttoformel C₇H₁₀N₂
2. Bezeichnung 2-Methylbenzol-1,4-diamin

ASK #39266

Chemical Abstract Service Nr. 25035-71-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 150522-85-3; 9009-95-4; 9009-96-5
2. Bezeichnung 4-Methylbenzolsulfonamid-Formaldehyd-Polykondensat

ASK #39267

Chemical Abstract Service Nr. 25620-58-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 52438-14-9
Molgewicht 158.2844
Bruttoformel C₉H₂₂N₂
2. Bezeichnung 2,2,4- und 2,4,4-Trimethylhexan-1,6-diamin, Gemisch

ASK #39268

Chemical Abstract Service Nr. 4005-68-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1071754-02-3
Formelstamm (C₁₈-H₁₄-N₃-O₃-S)⁻ H⁺
Molgewicht 353.395
Bruttoformel C₁₈H₁₅N₃O₃S

2. Bezeichnung 3-[(4-Anilinophenyl)diazenyl]benzolsulfonsäure

ASK #39269

Chemical Abstract Service Nr. 94055-75-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 160114-28-3

Formelstamm (C16-H26-N-O4-S)+

Molgewicht 328.4469

Bruttoformel C₁₆H₂₆NO₄S

Vorzugsbezeichnung Suplatast

International Nonproprietary Name (INN.L31)

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *rac*-(3-{4-[(2*R*)-3-Ethoxy-2-hydroxypropoxy]anilino}-3-oxopropyl)dimethylsulfanium

ASK #39285

Chemical Abstract Service Nr. 118689-07-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 159651-37-3

Molgewicht 255.2208

Bruttoformel C₁₁H₁₁F₂N₃O₂

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(2,4-Difluorphenyl)-3-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)propan-1,2-diol

ASK #39286

Chemical Abstract Service Nr. 150194-52-8

Molgewicht 318.1174

Bruttoformel C₁₁H₁₀BrF₂N₃O

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-Brom-2-(2,4-difluorphenyl)-3-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)propan-2-ol

ASK #39287

Chemical Abstract Service Nr. 749821-19-0

Formelstamm (C13-H14-F2-N7-O)+

Molgewicht 322.2934

Bruttoformel C₁₃H₁₄F₂N₇O

2. Bezeichnung *rac*-4-Amino-1-[(2*R*)-2-(2,4-difluorphenyl)-2-hydroxy-3-(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)propyl]-1*H*-1,2,4-triazol-4-ium

ASK #39288

Formelstamm (C12-H10-F2-N3-O4)⁻ H+

Molgewicht 331.2953

Bruttoformel C₁₂H₁₁F₂N₃O₄S

2. Bezeichnung *rac*-(3-{[(2*R*)-2-(2,4-Difluorphenyl)oxiran-2-yl]methyl}-1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methansulfonsäure

ASK #39289

Molgewicht 257.3309

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₃O

2. Bezeichnung 1-[(*EZ*)-*N*-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)ethanimidoyl]imidazolidin-2-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-[(EZ)-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)acetimidoyl]imidazolidin-2-on; 1-{1-[(EZ)-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)imino]ethyl}imidazolidin-2-on;
1-[(EZ)-1-[(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)imino]ethyl]imidazolidin-2-on

ASK #39293

Chemical Abstract Service Nr. 122782-55-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 123120-99-0; 128769-57-3
Molgewicht 14604.5453
Bruttoformel C₆₄₄H₁₀₁₂N₁₇₂O₁₉₇S₉
Vorzugsbezeichnung Ecogramostim
International Nonproprietary Name INN.L30
Zitat Bezeichnung 1 CAS; MAR2010; BAN
2. Bezeichnung MAPARSPSPS TQPWEHVNAI QEARRLLNLS RDTAAEMNET VEISEMFDL QEPTCLQTRL ELYKQGLRGS LTKLKGPLTM MASHYKQHCP PTPETSCATQ IITFESFKEN LKDFLLVIPF DCWEPVQE, 55,97:89,122-Bis(disulfid), produziert von rekombinanten Escherichia-coli-Stämmen

ASK #39307

Chemical Abstract Service Nr. 104632-28-2
Molgewicht 211.3271
Bruttoformel C₁₀H₁₇N₃S
Vorzugsbezeichnung Dexpramipexol
International Nonproprietary Name INN.L65
2. Bezeichnung (6*R*)-6-*N*-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin

ASK #39308

Chemical Abstract Service Nr. 104632-27-1
Formelstamm C10-H17-N3-S . 2 Cl-H
Molgewicht 284.249
Bruttoformel C₁₀H₁₉Cl₂N₃S
Vorzugsbezeichnung Dexpramipexoldihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L65)
2. Bezeichnung (6*R*)-6-*N*-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin-dihydrochlorid

ASK #39309

Chemical Abstract Service Nr. 908244-04-2
Formelstamm C10-H17-N3-S . 2 Cl-H . H₂O
Molgewicht 302.2642
Bruttoformel C₁₀H₁₉Cl₂N₃S
Vorzugsbezeichnung Dexpramipexoldihydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L65)
2. Bezeichnung (6*R*)-6-*N*-Propyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin-dihydrochlorid 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #39310

Chemical Abstract Service Nr. 106092-09-5

Molgewicht 169.2473

Bruttoformel C₇H₁₁N₃S

2. Bezeichnung (6S)-4,5,6,7-Tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin

ASK #39311

Chemical Abstract Service Nr. 1246815-83-7

Molgewicht 253.4068

Bruttoformel C₁₃H₂₃N₃S

2. Bezeichnung (6S)-2-N,6-N-Dipropyl-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin

ASK #39312

Molgewicht 420.6383

Bruttoformel C₂₀H₃₂N₆S₂

2. Bezeichnung (6S,6'S)-6-N,6'-N-[(2,3)-2-Methylpentan-1,3-diyl]bis(4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-2,6-diamin)

ASK #39313

Chemical Abstract Service Nr. 106006-84-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 933030-50-3

Molgewicht 225.3106

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₃OS

2. Bezeichnung N-[(6S)-2-Amino-4,5,6,7-tetrahydro-1,3-benzothiazol-6-yl]propanamid

ASK #39314

Chemical Abstract Service Nr. 26447-14-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37205-94-0

Molgewicht 164.2011

Bruttoformel C₁₀H₁₂O₂

2. Bezeichnung 2-[(2-, 3- und 4-Methylphenoxy)methyl]oxiran, Isomerengemisch

3. Bezeichnung 2-[(Methylphenoxy)methyl]oxiran

ASK #39315

Chemical Abstract Service Nr. 2832-40-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12227-01-9; 12238-70-9; 66057-65-6

Molgewicht 269.2985

Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₂

2. Bezeichnung N-{4-[(2-Hydroxy-5-methylphenyl)diazenyl]phenyl}acetamid

ASK #39316

Chemical Abstract Service Nr. 2872-52-8

Molgewicht 314.3391

Bruttoformel C₁₆H₁₈N₄O₃

2. Bezeichnung 2-{N-Ethyl-4-[(4-nitrophenyl)diazenyl]anilino}ethanol

ASK #39317

Chemical Abstract Service Nr. 2359-51-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 153305-53-4
Molgewicht 194.2734
Bruttoformel C₁₁H₁₈N₂O
2. Bezeichnung 2-[(4-Amino-3-methylphenyl)ethylamino]ethanol
Zitat Bezeichnung 2 CAS

ASK #39318

Chemical Abstract Service Nr. 25646-77-9
Formelstamm C11-H18-N2-O . H2-O4-S
Molgewicht 292.3519
Bruttoformel C₁₁H₂₀N₂O₅S
2. Bezeichnung 2-[(4-Amino-3-methylphenyl)ethylamino]ethanol-sulfat (1:1)

ASK #39319

Chemical Abstract Service Nr. 9003-35-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 100919-45-7; 108066-67-7; 115566-67-1; 1161834-65-6; 12798-23-1; 135151-82-5; 171402-43-0; 305798-25-8; 37328-79-3; 39339-94-1; 50809-44-4; 52229-83-1; 55126-53-9; 61162-32-1; 67775-28-4; 70323-28-3; 82115-83-1; 86243-63-2; 9038-25-9; 9082-37-5
Formelstamm (C6-H6-O)x(C-H2-O)y(C)z
2. Bezeichnung Poly(formaldehyd-co-phenol)
3. Bezeichnung Phenol-Formaldehyd-Harz

ASK #39333

Chemical Abstract Service Nr. 35783-03-0
Formelstamm (C3-H3-N-O4)2⁻ 2Na⁺
Molgewicht 163.0398
Bruttoformel C₃H₃NNa₂O₄
2. Bezeichnung *N*-Carboxyglycin-Dinatriumsalz

ASK #39334

Chemical Abstract Service Nr. 5657-08-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 700794-57-6
Formelstamm (C3-H3-N-O4)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 119.0761
Bruttoformel C₃H₅NO₄
2. Bezeichnung *N*-Carboxyglycin

ASK #39335

Chemical Abstract Service Nr. 159702-00-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 100227-08-5; 14087-31-1
Molgewicht 312.2705
Bruttoformel C₁₁H₂₀O₁₀

Vorzugsbezeichnung	Gaxilose
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	-D-Galactopyranosyl-(1 → 4)-D-xylopyranose
ASK #39336	
Chemical Abstract Service Nr.	1195698-71-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1071591-90-6
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₀ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Gaxilose x H ₂ O ((mit Angaben zum Wassergehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	-D-Galactopyranosyl-(1 → 4)-D-xylopyranose x H ₂ O
ASK #39337	
Chemical Abstract Service Nr.	609843-23-4
Formelstamm	C33-H35-F-N2-O5 . C6-H14-N2-O2
Molgewicht	704.8274
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₉ FN ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Lysin
International Nonproprietary Name	(INN.L35,L28)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-L-Lysin-Salz (1:1)
ASK #39338	
Formelstamm	C33-H35-F-N2-O5 . C6-H14-N2-O2 . 1.5 H ₂ O
Molgewicht	731.8503
Bruttoformel	C ₃₉ H ₄₉ FN ₄ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Atorvastatin-Lysin 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L35,L28)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-L-Lysin-Salz (1:1) 1.5 H ₂ O
ASK #39340	
Chemical Abstract Service Nr.	13100-46-4
Molgewicht	348.3026
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ O ₁₀
2. Bezeichnung	1,2,3,4-Tetra- <i>O</i> -acetyl- -D-glucopyranose
Zitat Bezeichnung 2	Ph.Eur.2008,6.2R,64R,67R
ASK #39341	
Chemical Abstract Service Nr.	433289-84-0
Formelstamm	(C33-H35-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	540.6493
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₆ N ₂ O ₅

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2,3-Diphenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #39342

Formelstamm (C33-H34-F-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 558.6398

Bruttoformel C₃₃H₃₅FN₂O₅

2. Bezeichnung (3*R*,5*S*)- und/oder (3*S*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #39343

Chemical Abstract Service Nr. 693794-20-6

Formelstamm (C33-H33-F2-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 576.6303

Bruttoformel C₃₃H₃₄F₂N₂O₅

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2,3-Bis(4-fluorphenyl)-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #39344

Chemical Abstract Service Nr. 148146-51-4

Molgewicht 431.4556

Bruttoformel C₂₆H₂₂FNO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3-)-3-(4-Fluorbenzoyl)-2-(2-methylpropanoyl)-*N*,3-diphenyloxiran-2-carboxamid

ASK #39345

Chemical Abstract Service Nr. 501121-34-2

Formelstamm (C33-H34-F-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 558.6398

Bruttoformel C₃₃H₃₅FN₂O₅

2. Bezeichnung (3*S*,5*S*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #39346

Chemical Abstract Service Nr. 887196-24-9

Formelstamm (C40-H47-F-N3-O8)⁻ H⁺

Molgewicht 717.8228

Bruttoformel C₄₀H₄₈FN₃O₈

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[(3*R*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptanamido]-3,5-dihydroxyheptansäure

ASK #39347

Chemical Abstract Service Nr. 887324-53-0

Formelstamm (C34-H36-F-N2-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 572.6664

Bruttoformel C₃₄H₃₇FN₂O₅

2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-5-hydroxy-3-methoxyheptansäure

ASK #39348

Chemical Abstract Service Nr. 125995-03-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 142062-65-5

Molgewicht 540.6245

Bruttoformel C₃₃H₃₃FN₂O₄

2. Bezeichnung 5-(4-Fluorphenyl)-1-[2-[(2*R*,4*R*)-4-hydroxy-6-oxooxan-2-yl]ethyl]-*N*,4-diphenyl-2-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-3-carboxamid

ASK #39352

Chemical Abstract Service Nr. 150828-31-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68908-43-0

Formelstamm (x+y+z)Al³⁺ 3x(H-O)⁻ y(O₄-P)³⁻ 1.5z(O₄-S)²⁻

Molgewicht 235.023

Bruttoformel AlHO₉PS

2. Bezeichnung Aluminiumhydroxidphosphatsulfat x H₂O ((gegebenenfalls mit Angaben zur Formel, zum Wassergehalt und zur Kristallinität, z.B. Al₅(OH)₄(PO₄)₃(SO₄)₂ 2 H₂O, amorph))

ASK #39359

Chemical Abstract Service Nr. 400827-46-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 595568-96-0

Formelstamm (C₂₂-H₁₉-N₈-O₈-P-S₄)²⁻ 2H⁺ . C₂-H₄-O₂

Molgewicht 744.7367

Bruttoformel C₂₄H₂₅N₈O₁₀PS₄

Vorzugsbezeichnung Ceftarolinfosamilacetat (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(Ethoxyimino)-2-[5-(phosphonoamino)-1,2,4-thiadiazol-3-yl]acetamido]-3-[4-(1-methylpyridin-1-ium-4-yl)-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat (1:1)

ASK #39360

Chemical Abstract Service Nr. 189345-04-8

Molgewicht 604.7048

Bruttoformel C₂₂H₂₀N₈O₅S₄

Vorzugsbezeichnung Ceftarolin

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(5-Amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-(ethoxyimino)acetamido]-3-[4-(1-methylpyridin-1-ium-4-yl)-1,3-thiazol-2-ylsulfanyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat

ASK #39362

Chemical Abstract Service Nr. 31565-12-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 132721-32-5; 68332-79-6; 85883-73-4

Molgewicht 202.2906

Bruttoformel C₁₁H₂₂O₃

2. Bezeichnung (2-Hydroxypropyl)octanoat und (1-Hydroxypropan-2-yl)octanoat, Gemisch mit kleineren Mengen (Propan-1,2-diyl)dioctanoat und homologer Ester mit höheren Fettsäuren

3. Bezeichnung Propylenglycolmonocaprylat ((mit Angabe des Monoester-Gehalts und des Octansäure-Gehalts im Fettsäuregemisch nach Hydrolyse))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Propylenglycolcaprylat; E 477; Propylenglycolmonocaprylat, Typ I (U.S. NF) [Monoester: 0,55-0,80 m/m; Hydrolyse-Fettsäuren: 0,90-1,00 m/m Octansäure]; Propylenglycolmonocaprylat, Typ II (U.S. NF) [Monoester: 0,90-1,00 m/m, Hydrolyse-Fettsäuren: 0,90-1,00 m/m Octansäure]; Propan-1,2-diolmono-octanoat; Propylenglycolmono-octanoat; Propylenglycolester von Speisefettsäuren [überwiegend C-Säure-Monoester]; Octansäure(2-hydroxypropyl)ester und -(1-hydroxypropan-2-yl)ester, Gemisch; Propylenglycolester von Speisefettsäuren [überwiegend C-Säure-Monoester]; PGMC; 1,2-Propandiolester von Speisefettsäuren [überwiegend C-Säure-Monoester]

ASK #39366

Chemical Abstract Service Nr. 1345510-43-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1370654-58-2

Formelstamm $z\text{Fe}^{3+} y(\text{H-O})^- x(\text{O})^{2-} w(\text{C}_6\text{-H}_5\text{-O}_7)^{3-} v[(\text{C}_6\text{-H}_{10}\text{-O}_5)_n(\text{C}_6\text{-H}_{14}\text{-O}_6)]$, $n = \text{ca. } 5$, $M = 120\text{-}210 \text{ kg/mol}$, Fe-Gehalt 21,5-26,5 % m/m

Vorzugsbezeichnung Eisen()-Derisomaltose

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung Eisen()-hydroxid-oxid-citrat-6-O-[(1 6)- -D-Glucopyranan-1-yl]-D-glucitol x H₂O, wasserdispergierbare submikroskopische Partikel, Eisengehalt 21.5-26.5 % m/m, mittlere Molmasse des Oligosaccharid-Derivats $M = \text{ca. } 1000 \text{ g/mol}$, mittlere Molmasse der Komplexe $M = 120\text{-}210 \text{ kg/mol}$

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Eisen(III)-hydroxid-oxid-citrat, Komplex mit reduziertem Dextran 1, hydratisiert; Eisen(III)-hydroxid-oxid-citrat-Isomaltooligosaccharidalkohol-Hydrat-Komplex

ASK #39369

Chemical Abstract Service Nr. 3607-34-9

Molgewicht 279.3761

Bruttoformel C₁₉H₂₁NO

Vorzugsbezeichnung (E)-Doxepin

International Nonproprietary Name (INN.L8)

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (3E)-3-(Dibenzo[b,e]oxepin-11(6H)-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin

ASK #39370

Chemical Abstract Service Nr. 51169-17-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 6322-50-5

Molgewicht 266.2946

Bruttoformel C₁₆H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung 5-(4-Methylphenyl)-5-phenylimidazolidin-2,4-dion

ASK #39371

Chemical Abstract Service Nr. 4698-39-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25197-84-6

Formelstamm C₁₉H₂₁N₂O . Cl-H

Molgewicht 315.8371

Bruttoformel C₁₉H₂₂ClNO
Vorzugsbezeichnung (E)-Doxepinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L8)
2. Bezeichnung (3E)-3-(Dibenzo[b,e]oxepin-11(6H)-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid [reines (E)-Isomer; Doxepinhydrochlorid nach Ph.Eur. ist ein (E)/(Z)-Isomerengemisch mit 13,0-18,5 % (Z)-Isomer und mit ASK-Nr. 02618-6 zu codieren.]

ASK #39372

Chemical Abstract Service Nr. 25127-31-5
Formelstamm C19-H21-N-O . Cl-H
Molgewicht 315.8371
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClNO
Vorzugsbezeichnung Cidoxepinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L7)

2. Bezeichnung (3Z)-3-(Dibenzo[b,e]oxepin-11(6H)-yliden)-N,N-dimethylpropan-1-amin-hydrochlorid

ASK #39374

Formelstamm (C5-H6-N2-O7-P2)4⁻ 4H⁺ . 2.5 H2-O
Molgewicht 317.1278
Bruttoformel C₅H₁₀N₂O₇P₂
Vorzugsbezeichnung Zoledronsäure 2.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung [1-Hydroxy-2-(1H-imidazol-1-yl)ethan-1,1-diy]bis(phosphonsäure) 2.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Zoledronsäure-Sesterhydrat

ASK #39378

Formelstamm 2(C6-H11-O7)⁻ Zn2⁺ . x H2-O
Molgewicht 455.704
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₁₄Zn

2. Bezeichnung D-Gluconsäure-Zinksalz (2:1) x H₂O

3. Bezeichnung Zinkgluconat (Ph.Eur.)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Zinkgluconat [Hinweis: siehe auch ASKP Nr: 04860-8]

ASK #39380

Chemical Abstract Service Nr. 59697-06-2
Molgewicht 316.4197
Bruttoformel C₁₃H₂₄N₄O₃S

2. Bezeichnung rac-(2R)-3-(tert-Butylamino)-2-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-1-ol

ASK #39381

Chemical Abstract Service Nr. 1026075-53-5

Formelstamm (C17-H25-N4-O6-S)⁻ H⁺
Molgewicht 414.4765
Bruttoformel C₁₇H₂₆N₄O₆S
2. Bezeichnung {(2S)-1-(*tert*-Butylamino)-3-[4-(morpholin-4-yl)-1,2,5-thiadiazol-3-yloxy]propan-2-yl}[hydrogen-(2Z)-but-2-endioat]

ASK #39382

Chemical Abstract Service Nr. 1369495-59-9

Formelstamm (C19-H21-Cl-N3-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 375.8493
Bruttoformel C₁₉H₂₂ClN₃O₃
2. Bezeichnung 6-Chlor-1-cyclopropyl-7-(4-ethylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39383

Chemical Abstract Service Nr. 131775-99-0

Molgewicht 315.3852
Bruttoformel C₁₈H₂₂FN₃O
2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-7-(4-ethylpiperazin-1-yl)-6-fluorchinolin-4(1*H*)-on

ASK #39391

Chemical Abstract Service Nr. 15423-97-9

Molgewicht 398.492
Bruttoformel C₂₄H₃₀O₅
2. Bezeichnung [(1,2)-6,7-Epoxy-3,20-dioxo-1,2-dihydro-3'*H*-cyclopropa[1,2]pregn-4-en-17-yl]acetat

ASK #39396

Chemical Abstract Service Nr. 904894-54-8

Formelstamm (C5-H6-N2-O7-P2)4⁻ 4H⁺ · 3 H₂O
Molgewicht 326.1355
Bruttoformel C₅H₁₀N₂O₇P₂
Vorzugsbezeichnung Zoledronsäure 3 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung [1-Hydroxy-2-(1*H*-imidazol-1-yl)ethan-1,1-diy]bis(phosphonsäure) 3 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Zoledronsäure-Trihydrat

ASK #39397

Formelstamm C23-H27-N3-O7 · Cl-H · x H₂O
Molgewicht 493.9381
Bruttoformel C₂₃H₂₈ClN₃O₇
Vorzugsbezeichnung Minocyclinhydrochlorid x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung

(4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4,7-Bis(dimethylamino)-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid x H₂O [Hydrate mit 5,0-8,0 % = 1,44-2,38 mol Wasser gemäß Ph.Eur. sind mit ASK-Nr. 07978-8 zu codieren; BP bis 1996, Jap.Ph. und USP: Wassergehalt 4,3-8,0 % = 1,23-2,38 mol]

ASK #39405

Chemical Abstract Service Nr. 4746-63-8
Molgewicht 240.2987
Bruttoformel C₁₀H₈O₃S₂
2. Bezeichnung Hydroxydi(thiophen-2-yl)essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylsigsäure

ASK #39406

Chemical Abstract Service Nr. 26447-85-8
Molgewicht 254.3253
Bruttoformel C₁₁H₁₀O₃S₂
2. Bezeichnung Methyl[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]

ASK #39407

Chemical Abstract Service Nr. 704-38-1
Molgewicht 194.2733
Bruttoformel C₉H₆OS₂
2. Bezeichnung Di(thiophen-2-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dithiophen-2-ylmethanon

ASK #39408

Chemical Abstract Service Nr. 136310-64-0
Molgewicht 377.4778
Bruttoformel C₁₈H₁₉NO₄S₂
2. Bezeichnung [6,7-Epoxytropan-3-yl][hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-Demethyltropium; [(1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*)-9-Methyl-3-oxa-9-azatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-7-yl](2-hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetat)

ASK #39409

Chemical Abstract Service Nr. 136310-95-7
Formelstamm (C₁₉H₂₂N-O₃-S₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 456.4169
Bruttoformel C₁₉H₂₂BrNO₃S₂
2. Bezeichnung 3-[[Hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]-8-methyltrop-6-enium-bromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 6,7-Desoxytrotropiumbromid; (1*R*,3*s*,5*S*)-3-[(2-Hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetyl)oxy]-8,8-dimethyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]oct-6-en-bromid

ASK #39410

Chemical Abstract Service Nr. 136310-66-2

Molgewicht 361.4784
Bruttoformel C₁₈H₁₉NO₃S₂
2. Bezeichnung Trop-6-en-3 -yl[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(1R,3s,5S)-8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]oct-6-en-3-yl](2-hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetat)

ASK #39411

Chemical Abstract Service Nr. 1508-46-9
Formelstamm (C₉-H₁₆-N-O₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 250.1328
Bruttoformel C₉H₁₆BrNO₂
2. Bezeichnung 6 ,7 -Epoxy-3 -hydroxy-8-methyltropanium-bromid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (1R,2R,4S,5S,7s)-7-Hydroxy-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-bromid

ASK #39412

Chemical Abstract Service Nr. 1044148-31-3
Formelstamm (C₉-H₁₆-N-O₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 250.1328
Bruttoformel C₉H₁₆BrNO₂
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-3 ,6 -Epoxy-7 -hydroxy-8-methyltropanium-bromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *rac*-(1R,3R,4R,5R,7S)-4-Hydroxy-6,6-dimethyl-2-oxa-6-azoniatricyclo[3.3.1.0(3,7)]nonan-bromid;
rac-(2R,3aS,5R,6R,6aR)-6-Hydroxy-4,4-dimethylhexahydro-2,5-methano-2H-furo[3,2-b]pyrrolium-bromid

ASK #39413

Chemical Abstract Service Nr. 136521-48-7
Formelstamm (C₁₉-H₂₂-N-O₄-S₂)⁺ Br⁻
Molgewicht 472.4163
Bruttoformel C₁₉H₂₂BrNO₄S₂
2. Bezeichnung 6 ,7 -Epoxy-3 -[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]tropanium-bromid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (1R,2R,4S,5S,7r)-7-[(2-Hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-bromid; 3epi-Tiotropiumbromid

ASK #39415

Formelstamm (C₁₉-H₂₁-Cl-N-O₃-S₂)⁺ Cl⁻
Molgewicht 446.4109
Bruttoformel C₁₉H₂₁Cl₂NO₃S₂
2. Bezeichnung (8s)-8-(Chlormethyl)-3 -[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]trop-6-enium-chlorid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (1R,3s,5S,8s)-8-(Chlormethyl)-3-[(2-hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetyl)oxy]-8-methyl-8-azoniabicyclo[3.2.1]oct-6-en-chlorid

ASK #39417

Molgewicht 405.4879

Bruttoformel C₁₉H₁₉NO₅S₂

2. Bezeichnung [(1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*)-9-Acetyl-3-oxa-9-azatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonan-7-yl][hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (8-Acetyl-6beta,7beta-epoxynortropan-3alpha-yl)[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]; [(1*R*,2*R*,4*S*,5*S*,7*s*)-9-Acetyl-3-oxa-9-azatricyclo[3.3.1.0(2,4)]nonan-7-yl](2-hydroxy-2,2-dithiophen-2-ylacetat)

ASK #39432

Molgewicht 530.5798

Bruttoformel C₃₀H₂₆N₈O₂

2. Bezeichnung 11,11'-Dicyclopropyl-4,4'-dimethyl-5,5',11,11'-tetrahydro-6*H*,6'*H*-9,9'-bidipyrido[3,2-*b*:2',3'-*e*][1,4]diazepin-6,6'-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39441

Chemical Abstract Service Nr. 13265-10-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 18905-44-7; 52211-64-0; 53832-46-5; 56552-70-6

Formelstamm (C18-H24-N-O4)+

Molgewicht 318.3875

Bruttoformel C₁₈H₂₄NO₄

2. Bezeichnung 6,7-Epoxy-3-[(2*S*)-3-hydroxy-2-phenylpropanoyloxy]-8-methyltropanium

3. Bezeichnung *N*-Methylscopolaminium

ASK #39445

Chemical Abstract Service Nr. 259685-49-9

Formelstamm C17-H35-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 321.9262

Bruttoformel C₁₇H₃₆ClNO₂

2. Bezeichnung Dodecyl(*N,N*-dimethyl-DL-alaninat)-hydrochlorid

ASK #39492

Chemical Abstract Service Nr. 136470-79-6

Molgewicht 286.3323

Bruttoformel C₁₄H₁₈N₆O

2. Bezeichnung {(1*R*,4*S*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; PubChem

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (1*R*,4*S*)-Abacavir; [(1*R*,4*S*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-enyl]methanol; ent-Abacavir; [(1*R*,4*S*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl]methanol

ASK #39493

Chemical Abstract Service Nr. 1443421-69-9

Molgewicht 428.8787

Bruttoformel C₁₈H₂₁ClN₁₀O
2. Bezeichnung N⁶-Cyclopropyl-9-[(1*R*,4*S*)-4-[[2,5-diamino-6-chlorpyrimidin-4-yl]oxy]methyl]cyclopent-2-en-1-yl]-9*H*-purin-2,6-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 6-(Cyclopropylamino)-9-[(1*R*,4*S*)-4-[[2,5-diamino-6-chlorpyrimidin-4-yl]oxy]methyl]cyclopent-2-enyl]-9*H*-purin-2-amin

ASK #39494

Chemical Abstract Service Nr. 124752-25-6
Molgewicht 246.2685
Bruttoformel C₁₁H₁₄N₆O
2. Bezeichnung [(1*S*,4*R*)-4-(2,6-Diamino-9*H*-purin-9-yl)cyclopent-2-en-1-yl]methanol
Zitat Bezeichnung 2 Phpa.imp.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 6-Aminocarbovir

ASK #39495

Chemical Abstract Service Nr. 783292-37-5
Molgewicht 286.3323
Bruttoformel C₁₄H₁₈N₆O
2. Bezeichnung {(1*R*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym {(1*R*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]-2-cyclopenten-1-yl}methanol; [(1*R*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol; {(1*R*,4*R*)-4-[2-amino-6-(cyclopropylamino)purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol; 1epi-Abacavir; trans-Abacavir; [(1*R*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-enyl}methanol; {(1*R*,4*R*)-4-[2-amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-enyl}methanol

ASK #39496

Chemical Abstract Service Nr. 1443421-68-8
Molgewicht 342.4386
Bruttoformel C₁₈H₂₆N₆O
2. Bezeichnung 9-[(1*R*,4*S*)-4-(*tert*-Butoxymethyl)cyclopent-2-en-1-yl]-N⁶-cyclopropyl-9*H*-purin-2,6-diamin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 6-(Cyclopropylamino)-9-[(1*R*,4*S*)-4-[[1,1-dimethylethyl]oxy]methyl]cyclopent-2-enyl]-9*H*-purin-2-amin

ASK #39528

Chemical Abstract Service Nr. 170570-01-1
Molgewicht 381.3722
Bruttoformel C₁₇H₁₄F₃N₃O₂S
2. Bezeichnung 4-[5-(3-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1*H*-pyrazol-1-yl]benzol-1-sulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-[5-(3-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1*H*-pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #39529

Chemical Abstract Service Nr. 331943-04-5

Molgewicht 381.3722
Bruttoformel C₁₇H₁₄F₃N₃O₂S
2. Bezeichnung 4-[3-(4-Methylphenyl)-5-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-1-yl]benzol-1-sulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-[3-(4-Methylphenyl)-5-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid

ASK #39552

Chemical Abstract Service Nr. 90357-05-4
Molgewicht 412.3829
Bruttoformel C₁₈H₁₅F₃N₂O₄S
2. Bezeichnung (2*RS*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methyl-3-(phenylsulfonyl)propanamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym rac-(2*R*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methyl-3-(phenylsulfonyl)propanamid

ASK #39553

Chemical Abstract Service Nr. 1159977-36-2
Molgewicht 430.3734
Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₄S
2. Bezeichnung (2*RS*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(2-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym rac-(2*R*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(2-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid

ASK #39554

Molgewicht 420.3554
Bruttoformel C₁₇H₁₄F₄N₁O₅S
2. Bezeichnung (2*RS*)-*N*-[4-Brom-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid

ASK #39555

Chemical Abstract Service Nr. 654-70-6
Molgewicht 186.1339
Bruttoformel C₈H₅F₃N₂
2. Bezeichnung 4-Amino-2-(trifluormethyl)benzonnitril
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39556

Chemical Abstract Service Nr. 1080647-25-1
Molgewicht 414.374
Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₃S
2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(*R*)-(4-fluorphenyl)sulfinyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid

ASK #39557

Chemical Abstract Service Nr. 1080647-26-2

	Molgewicht	414.374
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ F ₄ N ₂ O ₃ S
	2. Bezeichnung	(2S)-N-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(R)-(4-fluorphenyl)sulfinyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
ASK #39558		
	Molgewicht	398.3084
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ F ₄ N ₂ O ₄
	2. Bezeichnung	(2RS)-N-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-3-hydroxy-2-methylpropanamid
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	rac-(2R)-N-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-3-hydroxy-2-methylpropanamid
ASK #39559		
	Molgewicht	366.3096
	Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ F ₄ N ₂ O ₂
	2. Bezeichnung	(2RS)-N-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfanyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	rac-(2R)-N-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfanyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
ASK #39560		
	Molgewicht	568.3816
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₄ F ₆ N ₄ O ₆
	2. Bezeichnung	(2R,2'S)-3,3'-Sulfonylbis[N-[4-cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid]
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	meso-(2R,2'S)-3,3'-Sulfonylbis[N-[4-cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid]
ASK #39561		
	Molgewicht	568.3816
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₄ F ₆ N ₄ O ₆
	2. Bezeichnung	(2RS,2'RS)-3,3'-Sulfonylbis[N-[4-cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid]
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #39562		
	Molgewicht	230.1897
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₁ FO ₅
	2. Bezeichnung	(2RS)-3-[(4-Fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropansäure
	Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	rac-(2R)-3-[(4-Fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropansäure
ASK #39566		
		1350514-68-9

**Chemical Abstract
Service Nr.**

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1206524-75-5; 1356446-42-8

Formelstamm (C₃₈-H₄₉-N₆-O₉-S)⁻ H⁺

Molgewicht 766.9034

Bruttoformel C₃₈H₅₀N₆O₉S

Vorzugsbezeichnung Grazoprevir

**International
Nonproprietary
Name** INN.L73:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung (1*aR*,5*S*,8*S*,10*R*,22*aR*)-5-*tert*-Butyl-*N*-{[(1*R*,2*S*)-1-[(cyclopropan-sulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl]-14-methoxy-3,6-dioxo-1,1*a*,3,4,5,6,9,10,18,19,20,21,22,22*a*-tetradecahydro-8*H*-7,10-methanocyclopropyl]oxy}methyl}benzolsulfonamido)oxan-4-carbonyl]piperazin-1-yl]-*N,N,N*-trimethyl-5-oxopentan-1-aminiumchlorid-dihydrochlorid
ASK #39568

**Chemical Abstract Service
Nr.** 1228646-70-5

Formelstamm C₂₁-H₂₅-N-O₃ . Cl-H . 2 H₂O

Molgewicht 411.9196

Bruttoformel C₂₁H₂₆ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Nalmefenhydrochlorid-Dihydrat

**International Nonproprietary
Name** (INN.L23)

2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-6-methylidenmorphinan-3,14-diol-hydrochlorid (1:1) 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nalmetrenhydrochlorid 2 HO; 6-Desoxo-6-methylennaltrexonhydrochlorid-Dihydrat; 6-Desoxy-6-methylennaltrexonhydrochlorid-Dihydrat; Nalmefenhydrochlorid 2 HO; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-6-methylenmorphinan-3,14-diol-hydrochlorid (1:1) 2 HO

ASK #39569

**Chemical Abstract
Service Nr.** 883969-00-4

Formelstamm (C₃₆-H₄₉-Cl₂-N₆-O₆-S)⁺ Cl⁻ . 2 Cl-H

Molgewicht 873.1567

Bruttoformel C₃₆H₅₁Cl₅N₆O₆S

Vorzugsbezeichnung Fasitibantchlorid-dihydrochlorid

**International
Nonproprietary Name** (INN.L65)

2. Bezeichnung (4*S*)-4-Amino-5-[4-[4-(2,4-dichlor-3-[[[(2,4-dimethylchinolin-8-yl)oxy]methyl]benzolsulfonamido)oxan-4-carbonyl]piperazin-1-yl]-*N,N,N*-trimethyl-5-oxopentan-1-aminiumchlorid-dihydrochlorid

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #39570

Chemical Abstract Service Nr. 1004316-88-4

Molgewicht	776.0227
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₃ N ₇ O ₅ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cobicistat
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; JAN; MeSH; USAN; KEGG.D09881
2. Bezeichnung	[(1,3-Thiazol-5-yl)methyl]{{(5S,8R,11R)-8,11-dibenzyl-2-methyl-5-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-3,6-dioxo-1-[2-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]-2,4,7,12-tetraazatridecan-13-olat}}
ASK #39573	
Chemical Abstract Service Nr.	936623-90-4
Formelstamm	(C24-H28-N-O5) ⁻ (C24-H27-N5-O3)2 ⁻ 3 Na ⁺ . 2.5 H2-O
Molgewicht	957.9932
Bruttoformel	C ₄₈ H ₅₅ N ₆ Na ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Sacubitril-Natrium--Valsartan-Dinatrium 2.5-Hydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L71,L33)
2. Bezeichnung	4-[[[(2S,4R)-1-[(1,1'-Biphenyl)-4-yl]-5-ethoxy-4-methyl-5-oxopentan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure-N-Pentanoyl-N-[[2'-(1H-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-L-valin-Natriumsalz-Hydrat (1:1:3:2,5)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sacubitril-Valsartan; Sacubitril-Natrium--Valsartan-Dinatrium (1:1) 2.5 HO; N-(1-Oxopentyl)-N-[[2'-(2H-tetrazol-5-yl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]methyl]-L-valin-Ethyl[(alphaR,gammaS)-gamma-(3-carboxy-1-oxopropyl)amino]-alpha-methyl[1,1'-biphenyl]-4-pentanoat]-Natriumsalz-Hydrat (1:1:3:2,5); Valsartan-4-[[[(2S,4R)-1-[(1,1'-Biphenyl)-4-yl]-5-ethoxy-4-methyl-5-oxopentan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure-Natriumsalz-Hydrat (1:1:3:2,5); Valsartan-Dinatrium--Sacubitril-Natrium (1:1) 2.5 HO
ASK #39575	
Chemical Abstract Service Nr.	1088991-73-4
Molgewicht	420.4793
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Filorexant
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[(2R,5R)-5-[[[(5-Fluorpyridin-2-yl)oxy]methyl]-2-methylpiperidin-1-yl]][5-methyl-2-(pyrimidin-2-yl)phenyl]methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2R,5R)-5-[[[(5-Fluor-2-pyridinyl)oxy]methyl]-2-methyl-1-piperidinyl]][5-methyl-2-(2-pyrimidinyl)phenyl]-methanon
ASK #39577	
Chemical Abstract Service Nr.	68551-13-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	121854-76-0; 170780-07-1; 177256-58-5; 202756-67-0; 202756-68-1
2. Bezeichnung	-Alkyl(C ₁₂ -C ₁₅)- -hydroxypoly(oxyethylen)-6- <i>block</i> -poly(oxypropylen)-3

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	alpha-Alkyl(C-C)-omega-hydroxypoly(oxyethan-1,2-diyl)-6-block-poly(oxypropan-1,2- und -2,1-diyl)-3; alpha-Alkyl(C-C)-omega-hydroxyhexakis(oxyethylen)-block-tris(oxypropylen); C-Alkyl-PEG-6-PPG-3; Polyethylenglycol-6-block-polypropylenglycol-3-alpha-monoalkyl(C-C)-ether; Propoxylierte ethoxylierte C-Alkohole (3:6:1); PPG-3 C Pareth-6
ASK #39578	
Chemical Abstract Service Nr.	1100319-36-5
Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₂ ClF ₃ N ₅ O ₃ S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	517.8457
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₂ ClF ₃ N ₅ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ilacirnon-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	4-Chlor-N-[5-methyl-2-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-carbonyl)pyridin-3-yl]-3-(trifluormethyl)benzol-1-sulfonamid-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Chlor-N-[5-methyl-2-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-ylcarbonyl)-3-pyridinyl]-3-(trifluormethyl)benzolsulfonamid-Natriumsalz
ASK #39580	
Chemical Abstract Service Nr.	752253-39-7
Molgewicht	483.0404
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₈ ClFN ₂ OS
Vorzugsbezeichnung	Crinecerfont
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	4-(2-Chlor-4-methoxy-5-methylphenyl)-N-[(1S)-2-cyclopropyl-1-(3-fluor-4-methylphenyl)ethyl]-5-methyl-N-(prop-2-in-1-yl)-1,3-thiazol-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2-Chlor-4-methoxy-5-methylphenyl)-N-[(1S)-2-cyclopropyl-1-(3-fluor-4-methylphenyl)ethyl]-5-methyl-N-2-propin-1-yl-2-thiazolamin
ASK #39583	
Chemical Abstract Service Nr.	918504-65-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1029872-54-5
Molgewicht	489.9221
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₈ ClF ₂ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Vemurafenib
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; KEGG.D09996; MeSH; MAR2011
2. Bezeichnung	N-{3-[5-(4-Chlorphenyl)-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-3-carbonyl]-2,4-difluorphenyl}propan-1-sulfonamid
ASK #39586	
Chemical Abstract Service Nr.	869939-83-3
Formelstamm	(C ₃₆ H ₄₉ Cl ₂ N ₆ O ₆ S) ⁺

Molgewicht	764.7819
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₉ Cl ₂ N ₆ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Fasitibant
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; PubChem; EUTCT; ChemIDplus; EUCR; MeSH
2. Bezeichnung	(4S)-4-Amino-5-{4-[4-(2,4-dichlor-3-[(2,4-dimethylchinolin-8-yl)oxy]methyl}benzolsulfonamido)oxan-4-carbonyl]piperazin-1-yl}-N,N,N-trimethyl-5-oxopentan-1-aminium
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fasitibantium

ASK #39591

Chemical Abstract Service Nr.	1072874-90-8
Formelstamm	(C156-H181-N49-O83-P14-S14)14 ⁻ 14H ⁺
Molgewicht	4967.0387
Bruttoformel	C ₁₅₆ H ₁₉₅ N ₄₉ O ₈₃ P ₁₄ S ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Miravirsen
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -5-Methyl-2'-O,4'-C-methylen-P-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-methylen-P-thioadenyl-(3' 5')-P-thiothymidyl-(3' 5')-P-thiothymidyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-methylen-P-thiothymidyl-(3' 5')
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #39592

Chemical Abstract Service Nr.	9012-00-4
Vorzugsbezeichnung	Protamin
International Nonproprietary Name	(INN.L4)
Zitat Bezeichnung 1	MAR2011; ROMP2011
2. Bezeichnung	Basische Polypeptide aus Spermien oder Eizellen von Fischen (Clupein, Cyprinin, Esocin, Iridin, Salmin, Scobrinerin, Sturin und andere) oder anderen Wirbeltieren

ASK #39593

Chemical Abstract Service Nr.	940908-79-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1001913-12-7; 1221573-82-5
Molgewicht	399.4139
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ FN ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Mericitabin
International Nonproprietary Name	INN.L69:Corr
2. Bezeichnung	(2'R)-2'-Desoxy-2'-fluor-2'-methyl-3',5'-bis-O-(2-methylpropanoyl)cytidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	Methyl(3aR,4S,7aR)-4-hydroxy-4-[2-(3-methylphenyl)ethynyl]octahydro-1H-indol-1-carboxylat
ASK #39597		
	Chemical Abstract Service Nr.	956697-53-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1270169-93-1
	Molgewicht	485.4982
	Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ F ₃ N ₃ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Sonidegib
	International Nonproprietary Name	INN.L69
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; KEGG.D10119; USAN; EUTCT; EUCTR; PubChem; ICTRP
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{6-[(2 <i>R</i> ,6 <i>S</i>)-2,6-Dimethylmorpholin-4-yl]pyridin-3-yl}-2-methyl-4'-(trifluormethoxy)[1,1'-biphenyl]-3-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Erismodegib; <i>N</i> -[6-(<i>cis</i> -2,6-dimethylmorpholino)-3-pyridyl]-2-methyl-4'-(trifluormethoxy)biphenyl-3-carboxamid; <i>N</i> -[6-(<i>cis</i> -2,6-Dimethylmorpholino)-3-pyridyl]-2-methyl-3-[4-(trifluormethoxy)phenyl]benzamid
ASK #39598		
	Chemical Abstract Service Nr.	107538-05-6
	Molgewicht	167.2911
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₁ N
	Vorzugsbezeichnung	Dexmecamylamin
	International Nonproprietary Name	INN.L68
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N</i> ,2,3,3-Tetramethylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amin
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #39603		
	Chemical Abstract Service Nr.	1009119-64-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1214735-16-6
	Molgewicht	738.875
	Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ N ₆ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Daclatasvir
	International Nonproprietary Name	INN.L76:Corr.CN
	Zitat Bezeichnung 1	USNCT; EUCTR; ICTRP; CAS
	2. Bezeichnung	Dimethyl[<i>N,N'</i> -([1,1'-biphenyl]-4,4'-diylbis{(1 <i>H</i> -imidazol-4,2-diyl)}[(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2,1-diyl]][(2 <i>S</i>)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl]]dicarbamat]
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[korr.]
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	DCV
ASK #39604		
	Chemical Abstract Service Nr.	1009119-65-6

Formelstamm C40-H50-N8-O6 . 2 Cl-H
Molgewicht 811.7969
Bruttoformel C₄₀H₅₂Cl₂N₈O₆
Vorzugsbezeichnung Daclatasviridihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L76:Corr.CN)
2. Bezeichnung Dimethyl[*N,N*-([1,1'-biphenyl]-4,4'-diylbis{(1*H*-imidazol-4,2-diyl)[(2*S*)-pyrrolidin-2,1-diyl][(2*S*)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl])dicarbamat]-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[korr.]

ASK #39605

Chemical Abstract Service Nr. 1195765-45-7
Molgewicht 519.5624
Bruttoformel C₂₃H₂₀F₃N₅O₂S₂
Vorzugsbezeichnung Dabrafenib
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT; KEGG.D10064; MeSH; ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung *N*-{3-[5-(2-Aminopyrimidin-4-yl)-2-*tert*-butyl-1,3-thiazol-4-yl]-2-fluorphenyl}-2,6-difluorbenzolsulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[3-[5-(2-Amino-4-pyrimidinyl)-2-(1,1-dimethylethyl)-4-thiazolyl]-2-fluorphenyl]-2,6-difluorbenzolsulfonamid;
N-{3-[5-(2-Aminopyrimidin-4-yl)-2-(1,1-dimethylethyl)thiazol-4-yl]-2-fluorphenyl}-2,6-difluorbenzolsulfonamid

ASK #39606

Chemical Abstract Service Nr. 1195768-06-9
Formelstamm C23-H20-F3-N5-O2-S2 . C-H4-O3-S
Molgewicht 615.6681
Bruttoformel C₂₄H₂₄F₃N₅O₅S₃
Vorzugsbezeichnung Dabrafenibmesilat
International Nonproprietary Name (INN.L67,v.L18)
2. Bezeichnung *N*-{3-[5-(2-Aminopyrimidin-4-yl)-2-*tert*-butyl-1,3-thiazol-4-yl]-2-fluorphenyl}-2,6-difluorbenzolsulfonamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 EUTCT
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-{3-[5-(2-Aminopyrimidin-4-yl)-2-(1,1-dimethylethyl)thiazol-4-yl]-2-fluorphenyl}-2,6-difluorbenzolsulfonamid-monomethansulfonat

ASK #39610

Chemical Abstract Service Nr. 1033805-22-9
Molgewicht 574.982
Bruttoformel C₂₇H₂₆ClF₃N₆O₃
Vorzugsbezeichnung Telotristatethyl
International Nonproprietary Name (INN.L66)
2. Bezeichnung Ethyl[4-(2-amino-6-((1*R*)-1-[4-chlor-2-(3-methyl-1*H*-pyrazol-1-yl)phenyl]-2,2,2-trifluoroethoxy)pyrimidin-4-yl)-*L*-phenylalaninat]

ASK #39611

Chemical Abstract Service Nr. 1137608-69-5
Formelstamm C27-H26-Cl-F3-N6-O3 . C9-H9-N-O3
Molgewicht 754.1546
Bruttoformel C₃₆H₃₅ClF₃N₇O₆
Vorzugsbezeichnung Telotristatetiprat
International Nonproprietary Name (INN.L66)
2. Bezeichnung Ethyl[4-(2-amino-6-((1*R*)-1-[4-chlor-2-(3-methyl-1*H*-pyrazol-1-yl)phenyl]-2,2,2-trifluoroethoxy)pyrimidin-4-yl)-L-phenylalaninat]-*N*-benzoylglycinat (1:1)

ASK #39613

Chemical Abstract Service Nr. 914617-98-4
Formelstamm C871-H1400-N254-O250-S5(C4-H8-O)(C2-H4-O)_x, x = ca. 475, M = ca. 40 kg/mol
Molgewicht 19600
Bruttoformel C₈₇₁H₁₄₀₀N₂₅₄O₂₅₀S₅
Vorzugsbezeichnung Peginterferon lambda-1a
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 USAN; ChemIDplus; KEGG.D10078; CAS; ICTRP
2. Bezeichnung MKPTTTGKGC HIGRFKSLSP QELASFKKAR DALEESLKLK NWSCSSPVFP GNWDLRLLQV RERPVALEAE LALTLKVLEA AAGPALEDVL DQPLHTLHHI LSQIQACIQP QPTAGPRPRG RLHHWLHRLQ EAPKESAGC LEASVTFNLF RLLTRDLKYV ADGNLSLRTS THPEST, 10,107:44,140-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Escherichia coli, nicht glykosyliert, [1]*N*-{3-[-Methoxypoly(oxyethylen)_n- -yl]propyl}-Derivat (n = ca. 475)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Interleukin 29, rekombinant, pegyliert; N-{3-[alpha-Methylpoly(oxyethylen)oxy]propyl}-L-methionyl-[[171-Serin]Interleukin 29 (human, IFN-lambda1)-(7-181)-Peptid]; PEG IFN-lambda1; Interferon lambda1 (synthetisch, human, 20 kg/mol), pegyliert

ASK #39615

Chemical Abstract Service Nr. 950769-58-1
Molgewicht 560.6672
Bruttoformel C₂₉H₃₂N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung Quizartinib
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; USAN; USNCT; ICTRP; PubChem; CAS; ChemIDplus; KEGG.D09955; EUTCT; MeSH
2. Bezeichnung 1-(5-*tert*-Butyl-1,2-oxazol-3-yl)-3-(4-{7-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]imidazo[2,1-*b*][1,3]benzothiazol-2-yl}phenyl)harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #39616

Chemical Abstract Service Nr. 1132827-21-4
Formelstamm C29-H32-N6-O4-S . 2 Cl-H
Molgewicht 633.5891
Bruttoformel C₂₉H₃₄Cl₂N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung Quizartinibdihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L66)

2. Bezeichnung 1-(5-*tert*-Butyl-1,2-oxazol-3-yl)-3-(4-{7-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]imidazo[2,1-*b*][1,3]benzothiazol-2-yl}phenyl)harnstoff-hydrochlorid (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #39617

Chemical Abstract Service Nr. 796967-16-3

Molgewicht 375.3989

Bruttoformel C₂₁H₁₈FN₅O

Vorzugsbezeichnung Linifanib

International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 CAS; MeSH; USAN; KEGG.D09635

2. Bezeichnung 1-[4-(3-Amino-1*H*-indazol-4-yl)phenyl]-3-(2-fluor-5-methylphenyl)harnstoff

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[4-(3-Amino-1*H*-indazol-4-yl)phenyl]-*N'*-(6-fluor-*m*-tolyl)harnstoff; N-[4-(3-Amino-1*H*-indazol-4-yl)phenyl]-*N'*-(2-fluor-5-methylphenyl)harnstoff

ASK #39621

Chemical Abstract Service Nr. 906008-94-4

Molgewicht 414.374

Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₃S

2. Bezeichnung (2*RS*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluoromethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-2-methylpropanamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym rac-(2*R*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluoromethyl)phenyl]-3-[(4-fluorphenyl)sulfonyl]-2-methylpropanamid

ASK #39622

Chemical Abstract Service Nr. 160003-66-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 937799-96-7

Molgewicht 292.0307

Bruttoformel C₇H₅IN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Iniparib

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 4-Iod-3-nitrobenzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #39623

Chemical Abstract Service Nr. 1166228-30-3

Molgewicht 430.3734

Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₄S

2. Bezeichnung (2*RS*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(3-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym rac(2R)-N-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(3-fluorphenyl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
ASK #39626

Chemical Abstract Service Nr. 1021428-46-5

Formelstamm (C₁₅₆H₁₈₁N₄₉Na₁₄O₈₃P₁₄S₁₄)¹⁴⁻ 14Na⁺

Molgewicht 5274.7843

Bruttoformel C₁₅₆H₁₈₁N₄₉Na₁₄O₈₃P₁₄S₁₄

Vorzugsbezeichnung Miravirsen-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L63)

2. Bezeichnung *all-P-ambo-5-Methyl-2'-O,4'-C-methylen-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-methylen-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')*
(1:14)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #39638

Chemical Abstract Service Nr. 105462-25-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 185947-25-5

Formelstamm (C₇H₇N-O₇-P₂)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 283.1123

Bruttoformel C₇H₁₁NO₇P₂

2. Bezeichnung 1-Hydroxy-2-(pyridin-4-yl)ethan-1,1-diybis(phosphonsäure)

ASK #39648

2. Bezeichnung Eleutherococcus nodiflorus (Syn. Acanthopanax gracilistylus, Acanthopanax nodiflorus)-Wurzelrinde, getrocknet

3. Bezeichnung Stachelpanaxwurzelrinde

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.3,8.0,9.0+2(2012-2017)/2432

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Acanthopanaxrinde

ASK #39649

2. Bezeichnung Angelica-dahurica-Wurzel, von den Nebenwurzeln befreit, ganz oder zerkleinert, getrocknet, mindestens 0,08% Imperatorin enthaltend

3. Bezeichnung Angelica-dahurica-Wurzel

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.3,8.0+5,9.0+3(2012-2018)/2556

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Sibirische Engelwurz

ASK #39670

Chemical Abstract Service Nr. 111872-97-0

Formelstamm 3Cl⁻ (68)Ga³⁺

Bruttoformel Cl₃Ga

2. Bezeichnung (⁶⁸Ga)Galliumtrichlorid

3. Bezeichnung (⁶⁸Ga)Galliumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym	Trichlorogallium-68; ((68)Ga)Galliumchlorid-Lösung zur Radiomarkierung; Trichloridogallium-68; ((68)Ga)Gallium(3+)-chlorid; ((68)Ga)Gallium(III)-chlorid; ((68)Ga)Galliumchlorid-Lösung [in verdünnter Salzsäure]
ASK #39678	
Molgewicht	357.5063
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₃ O ₃
2. Bezeichnung	3-(Propan-2-yloxy)-19-nor-17 -pregn-3,5-dien-20-in-17-ylacetat
ASK #39679	
Chemical Abstract Service Nr.	869791-42-4
Formelstamm	(C21-H21-N5-O6)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	441.4372
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₅ O ₆
2. Bezeichnung	N-[4-[2-(2-Amino-1-methyl-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrol[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl]-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	N(1'')-Methylpemetrexed; (2S)-2-[[4-[2-(2-Amino-1-methyl-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl]amino]pentandisäure; N-[[4-[2-(2-Amino-1-methyl-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]phenyl]carbonyl]-L-glutaminsäure
ASK #39680	
Formelstamm	(C40-H40-N10-O13)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	868.8048
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₀ N ₁₀ O ₁₃
2. Bezeichnung	N,N-[[[(5R)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-[5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin]-5,5'-diyl]bis(ethan-2,1-diyl-4,1-phenylencarbonyl)]di-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2S)-2,2'-[[[(5R)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5,5'-diyl]bis(ethan-2,1-diylbenzol-4,1-diylcarbonylimino)]dipentandisäure; (2S,2'S)-2,2'-[[[(5R)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5,5'-diyl]bis(ethylenbenzol-4,1-diylcarbonylimino)]dipentandisäure; Pemetrexed-(5R)-6-Oxo-5,6'-Dimer
ASK #39681	
Formelstamm	(C40-H40-N10-O13)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	860.7413
Bruttoformel	C ₄₀ H ₃₂ N ₁₀ O ₁₃
2. Bezeichnung	N,N-[[[(5S)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-[5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin]-5,5'-diyl]bis(ethan-2,1-diyl-4,1-phenylencarbonyl)]di-L-glutaminsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(2S)-2,2'-[[[(5S)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5,5'-diyl]bis(ethan-2,1-diylbenzen-4,1-diylcarbonylimino)]dipentandisäure; Pemetrexed-(5S)-6-Oxo-5,6'-Dimer; (2S,2'S)-2,2'-[[[(5S)-2,2'-Diamino-4,4',6-trioxo-1,4,4',6,7,7'-hexahydro-1'H,5H-5,6'-bipyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5,5'-diyl]bis(ethylenbenzol-4,1-diylcarbonylimino)]dipentandisäure
ASK #39682	
Chemical Abstract Service Nr.	144051-68-3
Formelstamm	(C25-H25-N6-O9)3 ⁻ 3H ⁺

Molgewicht 556.5246

Bruttoformel C₂₅H₂₈N₆O₉

2. Bezeichnung N-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L- -glutamyl-L-glutaminsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2S)-2-[[[(4S)-4-[[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl]amino]-4-carboxybutanoyl]amino]pentandisäure; Pemetrexed-Glutaminsäure-gamma-Konjugat; (2S)-2-[[[(4S)-4-[[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]phenyl]carbonyl]amino]-4-carboxybutanoyl]amino]pentandisäure; gamma-Pemetrexedoyl-L-glutaminsäure

ASK #39683

Chemical Abstract Service Nr. 182009-04-7

Formelstamm (C₂₀H₁₉N₅O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 427.4106

Bruttoformel C₂₀H₂₁N₅O₆

2. Bezeichnung N-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-D-glutaminsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym enantio-Pemetrexed; (2R)-2-[[[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]phenyl]carbonyl]amino]pentandisäure; (2R)-2-[[[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl]amino]pentandisäure

ASK #39684

Chemical Abstract Service Nr. 3986-89-8

Molgewicht 328.4883

Bruttoformel C₂₂H₃₂O₂

2. Bezeichnung (20S)-20-Formylpregn-4-en-3-on

ASK #39687

2. Bezeichnung Angelica-pubescens-Wurzel, von den Nebenwurzeln befreit, getrocknet, mindestens 0,50% Osthol enthaltend

3. Bezeichnung Angelica-pubescens-Wurzel

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.3.8.0.9.0+3(2012-2018)/2557

ASK #39688

Chemical Abstract Service Nr. 407577-53-1

Molgewicht 606.7708

Bruttoformel C₃₂H₄₇F₅O₃S

2. Bezeichnung 7-[9-[4,4,5,5,5-Pentafluorpentan-1-(RS)-sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17-diol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7beta-[9-[(RS)-(4,4,5,5,5-Pentafluorpentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol; 7beta-Fulvestrant

ASK #39689

Chemical Abstract Service Nr. 98008-06-1

Molgewicht 622.7702

Bruttoformel C₃₂H₄₇F₅O₄S

2. Bezeichnung 7-[9-(4,4,5,5,5-Pentafluorpentan-1-sulfonyl)nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17-diol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 7alpha-[9-[(4,4,5,5,5-Pentafluorpentyl)sulfonyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol
ASK #39690
Chemical Abstract Service Nr. 2482852-42-4
Molgewicht 781.0744
Bruttoformel C₄₁H₆₅F₅O₄S₂
2. Bezeichnung 7-(9-[9-[4,4,5,5,5-Pentafluorpentan-1-()-sulfinyl]nonan-1-()-sulfinyl]nonyl)estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 7xi-[9-[[9-[(4,4,5,5,5-Pentafluorpentyl)sulfinyl]nonyl]sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol

ASK #39691
Chemical Abstract Service Nr. 2483797-59-5
Molgewicht 668.9873
Bruttoformel C₄₅H₆₄O₄
2. Bezeichnung 7',7'-(Nonan-1,9-diyl)bis(estra-1,3,5(10)-trien-3,17 -diol)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 7xi,7'xi-Nonan-1,9-diylbis[estra-1,3,5(10)-trien-3,17beta-diol]

ASK #39692
Chemical Abstract Service Nr. 2170200-14-1
Molgewicht 604.7549
Bruttoformel C₃₂H₄₅F₅O₃S
2. Bezeichnung 7-[9-(4,4,5,5,5-Pentafluorpentan-1-(*RS*)-sulfinyl)nonyl]estra-1,3,5(10),6-tetraen-3,17 -diol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 7-[9-[(4,4,5,5,5-Pentafluorpentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10),6-tetraen-3,17beta-diol; DELTA(6)-Fulvestrant

ASK #39693
Molgewicht 620.7543
Bruttoformel C₃₂H₄₅F₅O₄S
2. Bezeichnung 3,17 -Dihydroxy-7-(9-[4,4,5,5,5-pentafluorpentan-1-(*RS*)-sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-6-on
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,17beta-Dihydroxy-7xi-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluorpentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-trien-6-on

ASK #39694
2. Bezeichnung Isatis-tinctoria-Wurzel, getrocknet, mindestens 1,0 % Arginin enthaltend
3. Bezeichnung Färberwaidwurzel
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.3,8.0,9.0(2012-2017)/2566
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Chinesische Färberwaidwurzel; Isatis-indigotica-Wurzel

ASK #39702
Chemical Abstract Service Nr. 844639-07-2
Molgewicht 425.5438
Bruttoformel C₂₃H₂₇N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Quetiapinacetat [Ester]
International Nonproprietary Name (INN.L36)
2. Bezeichnung (2-{2-[4-(Dibenzo[*b,f*][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy}ethyl)acetat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [2-[2-[4-(Dibenzo[*b,f*][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethyl]acetat; O-Acetylquetiapin; 11-[4-[2-(2-Acetoxyethoxy)ethyl]piperazin-1-yl]dibenzo[*b,f*][1,4]thiazepin

ASK #39703

Chemical Abstract Service Nr. 5747-48-8
Molgewicht 295.402
Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃S
2. Bezeichnung 11-(Piperazin-1-yl)dibenzo[*b,f*][1,4]thiazepin
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym N-Desalkylquetiapin; N-Dealkylquetiapin; Norquetiapin

ASK #39704

Chemical Abstract Service Nr. 945668-94-0
Molgewicht 504.6684
Bruttoformel C₃₀H₂₄N₄S₂
2. Bezeichnung 11,11'-(Piperazin-1,4-diyl)bis(dibenzo[*b,f*][1,4]thiazepin)
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39705

Chemical Abstract Service Nr. 1371638-05-9
Molgewicht 704.9464
Bruttoformel C₄₀H₄₄N₆O₂S₂
2. Bezeichnung 11,11'-[Ethan-1,2-diylbis(oxyethan-2,1-diylpiperazin-4,1-diyl)]bis(dibenzo[*b,f*][1,4]thiazepin)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 11,11'-[Ethylenbis(oxyethylenpiperazin-4,1-diyl)]bis(dibenzo[*b,f*][1,4]thiazepin)

ASK #39706

Chemical Abstract Service Nr. 848814-27-7
Molgewicht 401.5224
Bruttoformel C₂₁H₂₇N₃O₃S
2. Bezeichnung {2-[(2-Aminophenyl)sulfanyl]phenyl}{4-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]piperazin-1-yl}methanon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [2-[(2-Aminophenyl)sulfanyl]phenyl][4-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]piperazin-1-yl]methanon

ASK #39707

Chemical Abstract Service Nr. 3159-07-7
Molgewicht 227.2817
Bruttoformel C₁₃H₉NOS

2. Bezeichnung	Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11(10 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
ASK #39708	
Chemical Abstract Service Nr.	1076199-40-0
Molgewicht	399.5065
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ N ₃ O ₃ S
2. Bezeichnung	1-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)-4-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]piperazin-4-oxid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2-[2-[4-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)-1-oxidopiperazin-1-yl]ethoxy]ethanol; 2-[2-(4-Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl-1-oxido-1-piperazinyl)ethoxy]ethanol; Quetiapin-N(1)-oxid
ASK #39709	
Chemical Abstract Service Nr.	329216-67-3
Molgewicht	339.4545
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ N ₃ OS
2. Bezeichnung	2-[4-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethanol
Zitat Bezeichnung 2	USP.imp.CN; EAB.VU.CN; Phpa.imp.CN; EP.imp.CN; CAS
ASK #39710	
Chemical Abstract Service Nr.	1371638-10-6
Molgewicht	443.5591
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ N ₃ O ₄ S
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(2-[4-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]piperazin-1-carbonyl]phenyl)sulfanyl]phenyl}acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	<i>N</i> -[2-[[2-[[4-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethyl]piperazin-1-yl]carbonyl]phenyl)sulfanyl]phenyl]acetamid
ASK #39711	
Chemical Abstract Service Nr.	1371638-11-7
Molgewicht	417.9522
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClN ₃ O ₂ S
2. Bezeichnung	2-[2-[4-(9-Chlordibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethanol
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	9-Chlorquetiapin
ASK #39717	
Chemical Abstract Service Nr.	64628-44-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	107852-02-8
Molgewicht	358.6997
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₀ ClF ₃ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	2-Chlor- <i>N</i> -{[4-(trifluormethoxy)phenyl]carbomoyl}benzamid
3. Bezeichnung	Triflumuron

Zitat Bezeichnung 3	EAB.VU.syn; EP.imp.syn; ISO.Pesticide
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	1-(2-Chlorbenzoyl)-3-[(4-trifluormethoxy)phenyl]harnstoff
ASK #39718	
Chemical Abstract Service Nr.	13185-73-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1071607-28-7; 51432-59-8
Molgewicht	320.2958
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂ O ₈
2. Bezeichnung	1,1'-(Pyrazin-2,5-diyl)di[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-butan-1,2,3,4-tetrol]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(1 <i>R</i> ,1' <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,2' <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,3' <i>R</i>)-1,1'-Pyrazin-2,5-diylbis(butan-1,2,3,4-tetrol); Fructosazin
ASK #39719	
Chemical Abstract Service Nr.	17460-13-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	73089-82-4
Molgewicht	304.2964
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₀ N ₂ O ₇
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-1-[5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2,3,4-Trihydroxybutyl]pyrazin-2-yl]butan-1,2,3,4-tetrol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-1-[5-[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2,3,4-Trihydroxybutyl]pyrazin-2-yl]butan-1,2,3,4-tetrol; Desoxyfructosazin
ASK #39720	
Chemical Abstract Service Nr.	1447734-80-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	827596-80-5
2. Bezeichnung	-Hydro- -hydroxypoly(oxyethylen) ₃₀ verestert mit polymerisierter 12-Hydroxyoctadecansäure
3. Bezeichnung	Macrogol-30-dipolyhydroxystearat (Ph.Eur.)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym	Macrogol-1300-bis[poly(12-hydroxystearat)]; Macrogol-30-dipolyhydroxystearat
ASK #39721	
Chemical Abstract Service Nr.	220927-27-5
Formelstamm	(C ₃₅ -H ₃₅ -Cl-N-O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	586.1832
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₆ ClNO ₃ S
2. Bezeichnung	{1-[[[(1 <i>S</i>)-1-[3-[(1 <i>E</i>)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl)methyl]cyclopropyl]essigsäure
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	(<i>S</i>)-Montelukast; [1-[[[(1 <i>S</i>)-1-[3-[(<i>E</i>)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
ASK #39722	
Chemical Abstract Service Nr.	918972-54-0
Formelstamm	(C ₃₅ -H ₃₃ -Cl-N-O ₂ -S) ⁻ H ⁺

Molgewicht 568.168
Bruttoformel C₃₅H₃₄ClNO₂S
2. Bezeichnung {1-[[[(1*R*)-1-{3-[(1*E*)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(prop-1-en-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl)methyl]cyclopropyl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1-[[[(1*R*)-1-{3-[(*E*)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(1-methylethenyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure

ASK #39723

Chemical Abstract Service Nr. 909849-96-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1152185-58-4
Formelstamm (C35-H35-Cl-N-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 602.1826
Bruttoformel C₃₅H₃₆ClNO₄S
2. Bezeichnung [1-[[[(1*S*)-1-{3-[(1*E*)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl]-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propan-1-sulfinyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1-[[[1-3-[(*E*)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfinyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure

ASK #39724

Chemical Abstract Service Nr. 1187586-61-3
Formelstamm (C41-H44-Cl-N-O5-S2)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 732.3906
Bruttoformel C₄₁H₄₆ClNO₅S₂
2. Bezeichnung {1-[[[(1*R*)-1-{3-[(1*R*)-1-[[1-(Carboxymethyl)cyclopropyl]methyl]sulfanyl]-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethyl]phenyl]-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1-[[[(1*R*)-1-{3-[(1*R*)-1-[[1-(Carboxymethyl)cyclopropyl]methyl]sulfanyl]-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure

ASK #39725

Chemical Abstract Service Nr. 1187586-58-8
Formelstamm (C41-H44-Cl-N-O5-S2)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 732.3906
Bruttoformel C₄₁H₄₆ClNO₅S₂
2. Bezeichnung {1-[[[(1*R*)-1-{3-[(1*S*)-1-[[1-(Carboxymethyl)cyclopropyl]methyl]sulfanyl]-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethyl]phenyl]-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1-[[[(1*R*)-1-{3-[(1*S*)-1-[[1-(Carboxymethyl)cyclopropyl]methyl]sulfanyl]-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure

ASK #39726

Chemical Abstract Service Nr. 937275-23-5
Formelstamm (C34-H31-Cl-N-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 570.1408
Bruttoformel C₃₄H₃₂ClNO₃S
2. Bezeichnung [1-[[[(1*R*)-3-(2-Acetylphenyl)-1-{3-[(1*E*)-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1-[[[(1R)-3-(2-Acetylphenyl)-1-[3-[(E)-2-(7-chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
ASK #39727
Chemical Abstract Service Nr. 774538-96-4
Formelstamm (C₃₅-H₃₆-Cl-N-O₃-S)⁻ H⁺
Molgewicht 586.1832
Bruttoformel C₃₅H₃₆ClNO₃S
2. Bezeichnung {1-[[[(1R)-1-[3-[(1Z)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl]-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1-[[[(1R)-1-[3-[(Z)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure

ASK #39728
Chemical Abstract Service Nr. 851755-56-1
Formelstamm (C₃₄-H₃₁-Cl-N-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 586.1402
Bruttoformel C₃₄H₃₂ClNO₄S
2. Bezeichnung {1-[[[(1R)-1-[3-[(1E)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl]-3-[2-(methoxycarbonyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1-[[[(1R)-1-[3-[(E)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(methoxycarbonyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]essigsäure

ASK #39729
Chemical Abstract Service Nr. 2045402-27-3
Formelstamm (C₃₅-H₃₅-Cl-N-O₄-S)⁻ H⁺
Molgewicht 602.1826
Bruttoformel C₃₅H₃₆ClNO₄S
2. Bezeichnung (RS)-{1-[[[(1R)-1-[3-[(1E)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethen-1-yl]phenyl]-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]}(hydroxy)essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (2RS)-[1-[[[(1R)-1-[3-[(E)-2-(7-Chlorchinolin-2-yl)ethenyl]phenyl]-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl)phenyl]propyl]sulfanyl]methyl]cyclopropyl]}(hydroxy)essigsäure

ASK #39730
Chemical Abstract Service Nr. 887001-08-3
Molgewicht 469.6244
Bruttoformel C₂₈H₃₅N₇
2. Bezeichnung 2-[2-({3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1H-indol-5-yl)methyl]-5-[(1H-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1H-indol-3-yl)-N,N-dimethylethan-1-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-[2-[[3-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1H-indol-5-yl)methyl]-5-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1H-indol-3-yl]-N,N-dimethylethanamin

ASK #39731
Formelstamm (C₂₈-H₃₂-N₉)⁺
Molgewicht 494.614
Bruttoformel C₂₈H₃₂N₉

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]-*N*-(2-[5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]ethyl)ethan-1-aminium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N*-Dimethyl-2-[5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]-*N*-[2-[5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]ethyl]ethanaminium

ASK #39732

Chemical Abstract Service Nr. 208941-96-2

Molgewicht 269.3449

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₅

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-2-yl]ethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N*-Dimethyl-2-[5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-2-yl]ethanamin

ASK #39733

Formelstamm (C₁₉-H₂₈-N₅)+

Molgewicht 326.4591

Bruttoformel C₁₉H₂₈N₅

2. Bezeichnung *N,N,N*-Triethyl-2-[5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]ethan-1-aminium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N,N*-Triethyl-2-[5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]ethanaminium

ASK #39734

Molgewicht 347.4352

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₅O₂S

2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-2-[1-(methansulfonyl)-5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]ethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N,N*-Dimethyl-2-[1-(methylsulfonyl)-5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]ethanamin

ASK #39735

Chemical Abstract Service Nr. 160194-39-8

Molgewicht 242.2765

Bruttoformel C₁₃H₁₄N₄O

2. Bezeichnung 2-[5-[(1*H*-1,2,4-Triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]ethanol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[5-(1*H*-1,2,4-Triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]ethanol

ASK #39738

Chemical Abstract Service Nr. 144034-84-4

Molgewicht 255.3183

Bruttoformel C₁₄H₁₇N₅

2. Bezeichnung *N*-Methyl-2-[5-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl]ethan-1-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-Methyl-2-[5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-1*H*-indol-3-yl]ethanamin

ASK #39749

Chemical Abstract Service Nr. 144457-28-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 302326-35-8; 324757-51-9
Formelstamm (C₁₅-H₁₃-Cl-N-O₂-S)⁻ H⁺
Molgewicht 307.7952
Bruttoformel C₁₅H₁₄ClNO₂S
2. Bezeichnung (2S)-(2-Chlorphenyl)[6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-5(4H)-yl]essigsäure

ASK #39750

Molgewicht 321.8217
Bruttoformel C₁₆H₁₆ClNO₂S
2. Bezeichnung Methyl[(2S)-(2-chlorphenyl)[4,7-dihydrothieno[2,3-c]pyridin-6(5H)-yl]acetat]

ASK #39751

Chemical Abstract Service Nr. 120202-69-9
Molgewicht 321.8217
Bruttoformel C₁₆H₁₆ClNO₂S
2. Bezeichnung Methyl[(2R)-(2-chlorphenyl)[6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-5(4H)-yl]acetat]

ASK #39752

Molgewicht 490.3988
Bruttoformel C₂₄H₂₁Cl₂NO₄S
2. Bezeichnung Methyl[(2R)-(2-chlorphenyl)[(2S)-(2-chlorphenyl)[6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridin-5(4H)-yl]acetyloxy]acetat]

ASK #39754

Chemical Abstract Service Nr. 2100276-13-7
2. Bezeichnung 6-O-(2-Amino-2-desoxy-4-O-phosphono- β -D-glucopyranosyl)-2-amino-2-desoxy-D-glucopyranose, substituiert an N², N^{2'} und O^{3'} mit Fettacyl-, (3R)-3-Hydroxyfettacyl- oder (3R)-3-(Fettacyloxy)fettacyl-Resten, aus *Salmonella minnesota*
3. Bezeichnung 3-O-Desacyl-4'-monophosphoryl-lipid A
Zitat Bezeichnung 3 EAB7.2,8.0,9.0(2011-2017)/2537
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym 3-O-Desacyl-4'-monophosphoryl-lipid A aus *Salmonella minnesota*

ASK #39755

Chemical Abstract Service Nr. 64744-50-9
Molgewicht 153.2215
Bruttoformel C₉H₁₅NO
2. Bezeichnung 2-Azaspiro[4.5]decan-3-on
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Gabapentin-lactam

ASK #39756

Chemical Abstract Service Nr. 133481-09-1
Formelstamm (C₉-H₁₂-N-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 167.205
Bruttoformel C₉H₁₃NO₂
2. Bezeichnung (1-Cyanocyclohexyl)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39757

Chemical Abstract Service Nr. 1076198-17-8
Formelstamm (C18-H28-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 307.4278
Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₃
2. Bezeichnung {1-[(3-Oxo-2-azaspiro[4.5]decan-2-yl)methyl]cyclohexyl}essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [1-[(3-Oxo-2-azaspiro[4.5]dec-2-yl)methyl]cyclohexyl]essigsäure

ASK #39758

Chemical Abstract Service Nr. 67950-95-2
Formelstamm (C9-H12-O4)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 186.2051
Bruttoformel C₉H₁₄O₄
2. Bezeichnung 1-(Carboxymethyl)cyclohexancarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39759

Chemical Abstract Service Nr. 1500558-49-5
Formelstamm (C10-H18-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 185.2634
Bruttoformel C₁₀H₁₉NO₂
2. Bezeichnung [1-(2-Aminoethyl)cyclohexyl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39760

Chemical Abstract Service Nr. 618-88-2
Formelstamm (C8-H3-N-O6)⁻ 2H⁺
Molgewicht 211.1284
Bruttoformel C₈H₅NO₆
2. Bezeichnung 5-Nitrobenzol-1,3-dicarbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 5-Nitroisophthalsäure

ASK #39761

Chemical Abstract Service Nr. 7789-31-3
Formelstamm (Br-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 128.9101
Bruttoformel BrHO₃
2. Bezeichnung Bromsäure

ASK #39765

Chemical Abstract Service Nr. 14344-48-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 378230-72-9

Formelstamm (C8-H14-N2-O4-S2)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 268.3536

Bruttoformel C₈H₁₆N₂O₄S₂

2. Bezeichnung *N,N*-Ethan-1,2-diyl-di-L-cystein

ASK #39775

Chemical Abstract Service Nr. 874442-57-6

Molgewicht 6025.8171

Bruttoformel C₂₆₇H₄₀₁N₆₅O₈₂S₆

Vorzugsbezeichnung Insulin tregopil

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn
[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-*N*⁶-(4,7,10,13-tetraoxatetradecanoyl)Lys-Thr,
A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid)

ASK #39776

Formelstamm (C15-H20-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 279.3315

Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*S*)-2-[[*rac*-(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]amino]propansäure

3. Bezeichnung *N*-[[*rac*-(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxo-4-phenylbutan-2-yl]-*rac*-(*S*)-alanin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym *rac*-(*S*)-2-[*rac*-(*S*)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propansäure

ASK #39777

Formelstamm (C13-H15-N-O4)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 251.2784

Bruttoformel C₁₃H₁₇NO₄

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[[(*1R*)-1-Carboxyethyl]amino]-4-phenylbutansäure

ASK #39778

Formelstamm (C18-H22-N2-O5)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 348.3936

Bruttoformel C₁₈H₂₄N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*S*)-1-[*rac*-(2*R*)-2-[[*rac*-(1*S*)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]amino]propanoyl]pyrrolidin-2-carbonsäure

ASK #39782

Chemical Abstract Service Nr. 890402-81-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 898546-83-3

Formelstamm C10-H20-B-N3-O3 . C4-H6-O6

Molgewicht 391.1819

Bruttoformel C₁₄H₂₆BN₃O₉

Vorzugsbezeichnung Dutogliptintartrat

International Nonproprietary Name (INN.L62)

2. Bezeichnung (2*R*)-1-[2-[(3*R*)-3-Pyrrolidinylaminoacetyl]-2-pyrrolidinyl]boronsäure-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #39787

Chemical Abstract Service Nr. 915087-33-1

Molgewicht 464.436

Bruttoformel C₂₁H₁₆F₄N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Enzalutamid

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung 4-{3-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-5,5-dimethyl-4-oxo-2-sulfanylidimidazolidin-1-yl}-2-fluor-*N*-methylbenzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-1-[3-fluor-4-(methylcarbamoyl)phenyl]-5,5-dimethyl-2-thioxoimidazolin-4-on

ASK #39788

Chemical Abstract Service Nr. 98805-25-5

Formelstamm (C6-H12-N2-O12-P4)⁸⁻ 8H⁺ . H2-O

Molgewicht 454.1395

Bruttoformel C₆H₂₂N₂O₁₃P₄

2. Bezeichnung {Ethan-1,2-diylobis[nitrilobis(methylen)]}tetrakis(phosphonsäure) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Lexidronam 1 HO; EDTMP HO; Ethylendiamintetra(methylphosphonsäure)-Monohydrat

ASK #39791

Chemical Abstract Service Nr. 1025097-10-2

Formelstamm (C29-H28-F2-N3-O8)⁻ H⁺

Molgewicht 585.5527

Bruttoformel C₂₉H₂₉F₂N₃O₈

Vorzugsbezeichnung Cadazolid

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-7-[4-((2-fluor-4-[(5*R*)-5-(hydroxymethyl)-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl]phenoxy)methyl)-4-hydroxypiperidin-1-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39792

Chemical Abstract Service Nr.	1030377-33-3
Molgewicht	450.9207
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Suvorexant
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; CAS
2. Bezeichnung	[(7R)-4-(5-Chlor-1,3-benzoxazol-2-yl)-7-methyl-1,4-diazepan-1-yl][5-methyl-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. (5R)-1-(5-Chlor-2-benzoxazolyl)hexahydro-5-methyl-4-[5-methyl-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-1H-1,4-diazepin; 5-Chlor-2-((5R)-5-methyl-4-[5-methyl-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-1,4-diazepan-1-yl)-1,3-benzoxazol;
Synonym	[(7R)-4-(5-Chlor-2-benzoxazolyl)hexahydro-7-methyl-1H-1,4-diazepin-1-yl][5-methyl-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon; (5R)-1-(5-Chlor-1,3-benzoxazol-2-yl)-5-methyl-4-[5-methyl-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-1,4-diazepan

ASK #39795

Chemical Abstract Service Nr.	1230487-00-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1220909-40-9; 1230487-85-0
Formelstamm	(C ₂₉ H ₃₄ F ₃ N ₂ O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	516.595
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₅ F ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Siponimod
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; EUTCT; ChemSpider; FDA-SRS; USAN; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung	1-((4-[(1E)-1-((4-Cyclohexyl-3-(trifluormethyl)phenyl)methoxy)imino)ethyl]-2-ethylphenyl)methyl)azetidin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[[4-[(1E)-1-[[4-Cyclohexyl-3-(trifluormethyl)phenyl)methoxy]imino]ethyl]-2-ethylphenyl)methyl]-3-azetidin carbonsäure

ASK #39796

Chemical Abstract Service Nr.	1234627-85-0
Formelstamm	C ₂₉ H ₃₅ F ₃ N ₂ O ₃ . 1/2 C ₄ H ₄ O ₄
Molgewicht	1149.2645
Bruttoformel	C ₆₂ H ₇₄ F ₆ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Siponimodhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	1-((4-[(1E)-1-((4-Cyclohexyl-3-(trifluormethyl)phenyl)methoxy)imino)ethyl]-2-ethylphenyl)methyl)azetidin-3-carbonsäure-[(2E)-but-2-endoat] (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[[4-[(1E)-1-[[[4-Cyclohexyl-3-(trifluoromethyl)phenyl]methoxy]imino]ethyl]-2-ethylphenyl]methyl]-3-azetidincarbonsäure-[(2E)-but-2-endoat] (2:1)
ASK #39799
Chemical Abstract Service Nr. 3448-13-3
Molgewicht 258.2693
Bruttoformel C₁₅H₁₄O₄
Vorzugsbezeichnung Benfurodil
International Nonproprietary Name (INN.L7)
Zitat Bezeichnung 1 MeSH
2. Bezeichnung *rac*-4-{2-[(1*R*)-1-Hydroxyethyl]-3-methyl-1-benzofuran-5-yl}furan-2(5*H*)-on

ASK #39801
Chemical Abstract Service Nr. 1092939-17-7
Formelstamm C17-H18-N6 . H3-O4-P
Molgewicht 404.3602
Bruttoformel C₁₇H₂₁N₆O₄P
Vorzugsbezeichnung Ruxolitinibphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L65)
2. Bezeichnung (3*R*)-3-Cyclopentyl-3-[4-(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)-1*H*-pyrazol-1-yl]propannitril-phosphat (1:1)

ASK #39802
Formelstamm (C26-H34-Cl3-N4-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 573.9395
Bruttoformel C₂₆H₃₅Cl₃N₄O₄
2. Bezeichnung 4-[[2-({4-[Bis(2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanyl}oxy)ethyl](2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanin
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39803
Chemical Abstract Service Nr. 573704-40-2
Formelstamm (C14-H20-Cl-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 300.7811
Bruttoformel C₁₄H₂₁ClN₂O₃
2. Bezeichnung 4-[(2-Chlorethyl)(2-methoxyethyl)amino]-L-phenylalanin
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39804
Formelstamm (C15-H21-Cl-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 349.2528
Bruttoformel C₁₅H₂₂Cl₂N₂O₃
2. Bezeichnung 4-[[2-(2-Chlorethoxy)ethyl](2-chlorethyl)amino]-L-phenylalanin
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39805

Chemical Abstract Service Nr. 814-29-9

Formelstamm 3(C4-H9)-P-O

Molgewicht 218.3159

Bruttoformel C₁₂H₂₇OP

2. Bezeichnung Tributyl-phosphinoxid

ASK #39806

Molgewicht 312.4045

Bruttoformel C₁₆H₂₈N₂O₄

2. Bezeichnung Ethyl[(3*R*,4*R*,5*S*)-5-acetamido-4-amino-3-(1-ethylpropoxy)cyclohex-1-en-1-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39807

Molgewicht 299.3859

Bruttoformel C₁₅H₂₇N₂O₄

2. Bezeichnung Ethyl[(3*R*,4*R*,5*S*)-4-acetamido-5-amino-3-sec-butoxycyclohex-1-en-1-carboxylat]

ASK #39808

Molgewicht 297.37

Bruttoformel C₁₅H₂₅N₂O₄

2. Bezeichnung Methyl[(3*R*,4*R*,5*S*)-4-acetamido-5-amino-3-(1-ethylpropoxy)cyclohex-1-en-1-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39809

Molgewicht 223.2252

Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₄

2. Bezeichnung Ethyl(4-acetamido-3-hydroxybenzoat)

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39810

Formelstamm (C₁₄-H₂₃-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 284.3514

Bruttoformel C₁₄H₂₄N₂O₄

2. Bezeichnung (3*R*,4*R*,5*S*)-4-Acetamido-5-amino-3-(1-ethylpropoxy)cyclohex-1-en-1-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39811

Molgewicht 350.3929

Bruttoformel C₁₆H₂₄N₅O₄

2. Bezeichnung Ethyl[(1*R*,2*R*,3*S*,4*R*,5*S*)-4-acetamido-5-amino-2-azido-3-(1-ethylpropoxy)cyclohexancarboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39812

Formelstamm (C₁₄-H₁₈-N₂-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 279.3117

Bruttoformel C₁₄H₁₉N₂O₄

2. Bezeichnung (3*R*,4*R*,5*S*)-5-Acetamido-4-amino-3-(1-ethylpropoxy)cyclohex-1-en-1-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39813

Chemical Abstract Service Nr. 13463-39-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12612-55-4; 13005-31-7; 14875-95-7; 36252-60-5; 42126-46-5; 71327-12-3; 848779-18-0

Molgewicht 170.7338

Bruttoformel C₄NiO₄

2. Bezeichnung Nickeltetracarbonyl

ASK #39814

Chemical Abstract Service Nr. 13463-40-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 36823-35-5; 37220-42-1; 540770-45-4; 848779-17-9

Molgewicht 195.8955

Bruttoformel C₅FeO₅

2. Bezeichnung Eisenpentacarbonyl

ASK #39815

Formelstamm (C₂₆H₂₉F-N₅O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 479.5465

Bruttoformel C₂₆H₃₀FN₅O₃

2. Bezeichnung 6-Fluor-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-1-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39816

Chemical Abstract Service Nr. 98106-19-5

Formelstamm (C₂₁H₁₈Cl-F-N₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 415.8453

Bruttoformel C₂₁H₁₉ClFN₃O₃

2. Bezeichnung 1-(4-Chlorphenyl)-6-fluor-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39817

Chemical Abstract Service Nr. 265995-90-2

Formelstamm (C₂₁H₁₈Cl-F-N₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 415.8453

Bruttoformel C₂₁H₁₉ClFN₃O₃

2. Bezeichnung 6-Chlor-1-(4-fluorphenyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39818

Chemical Abstract Service Nr. 211236-46-3

Formelstamm (C₂₁H₁₈Cl-F-N₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 415.8453

Bruttoformel C₂₁H₁₉ClFN₃O₃

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-(4-fluorphenyl)-6-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39819

Molgewicht 492.4923

Bruttoformel C₂₇H₂₃F₃N₄O₂

2. Bezeichnung 6-Fluor-*N*,1-bis(4-fluorphenyl)-7-(4-methylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxamid

ASK #39820

Chemical Abstract Service Nr. 98105-79-4

Formelstamm (C₁₆-H₇-Cl-F₂-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 335.6894

Bruttoformel C₁₆H₈ClF₂NO₃

2. Bezeichnung 7-Chlor-6-fluor-1-(4-fluorphenyl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39821

Chemical Abstract Service Nr. 145195-63-7

Molgewicht 305.286

Bruttoformel C₁₄H₁₅N₃O₅

2. Bezeichnung (2*Z*)-2-Cyan-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)-*N,N*-diethylprop-2-enamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*Z*)-2-Cyan-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)-*N,N*-diethylacrylamid

ASK #39822

Chemical Abstract Service Nr. 1215039-66-9

Molgewicht 278.2176

Bruttoformel C₁₂H₁₀N₂O₆

2. Bezeichnung Ethyl[(2*E*)-2-cyan-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)prop-2-enoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethyl[(2*E*)-2-cyan-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)acrylat]

ASK #39823

Chemical Abstract Service Nr. 116313-85-0

Molgewicht 183.1183

Bruttoformel C₇H₅NO₅

2. Bezeichnung 3,4-Dihydroxy-5-nitrobenzaldehyd

ASK #39824

Chemical Abstract Service Nr. 857629-79-9

Molgewicht 333.3392

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₅

2. Bezeichnung (2*E*)-2-Cyan-3-(3-ethoxy-4-hydroxy-5-nitrophenyl)-*N,N*-diethylprop-2-enamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2*E*)-2-Cyan-3-(3-ethoxy-4-hydroxy-5-nitrophenyl)-*N,N*-diethylacrylamid

ASK #39825

Chemical Abstract Service Nr. 7659-29-2

Molgewicht 200.1058
Bruttoformel C₆H₄N₂O₆
2. Bezeichnung 3,5-Dinitrobenzol-1,2-diol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,5-Dinitrocatechol; 3,5-Dinitropyrocatechol

ASK #39826

Chemical Abstract Service Nr. 160391-70-8
Formelstamm (C10-H5-N2-O6)⁻ H⁺
Molgewicht 250.1644
Bruttoformel C₁₀H₆N₂O₆
2. Bezeichnung (2E)-2-Cyano-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)acrylsäure

ASK #39827

Molgewicht 263.2063
Bruttoformel C₁₁H₉N₃O₅
2. Bezeichnung (2E)-2-Cyano-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)-N-methylacrylamid

ASK #39828

Chemical Abstract Service Nr. 1150310-15-8
Molgewicht 317.2967
Bruttoformel C₁₅H₁₅N₃O₅
2. Bezeichnung (2E)-3-(3,4-Dihydroxy-5-nitrophenyl)-2-(piperidin-1-ylcarbonyl)acrylnitril

ASK #39829

Molgewicht 292.2442
Bruttoformel C₁₃H₁₂N₂O₆
2. Bezeichnung Propyl (2E)-2-cyano-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)acrylat

ASK #39830

Chemical Abstract Service Nr. 178481-89-5
Formelstamm (C14-H18-Cl2-N-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 304.2122
Bruttoformel C₁₄H₁₉Cl₂NO₂
2. Bezeichnung 4-{2-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl}butansäure
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #39831

Formelstamm (C28-H36-Cl3-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 571.9634
Bruttoformel C₂₈H₃₇Cl₃N₂O₄
2. Bezeichnung 4-[4-[[2-[[4-[4-[Bis(2-chlorethyl)amino]phenyl]butanoyl]oxy]ethyl](2-chlorethyl)amino]phenyl]butansäure

ASK #39832

Chemical Abstract Service Nr. 18063-03-1

Molgewicht 157.1175
Bruttoformel C₇H₅F₂NO
2. Bezeichnung 2,6-Difluorbenzamid

ASK #39833

Molgewicht 361.1277
Bruttoformel C₁₄H₈Cl₂F₂N₂O₃
2. Bezeichnung *N*-[(2,5-Dichlor-4-hydroxyphenyl)carbamoyl]-2,6-difluorbenzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-(2,5-Dichlor-4-hydroxyphenyl)-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff

ASK #39834

Molgewicht 476.7052
Bruttoformel C₁₇H₉ClF₈N₂O₃
2. Bezeichnung *rac-N*-{(3-Chlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl)carbamoyl}-2,6-difluorbenzamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-[3-Chlor-4-[(2*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff; *rac*-1-[3-Chlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff

ASK #39835

Molgewicht 476.7052
Bruttoformel C₁₇H₉ClF₈N₂O₃
2. Bezeichnung *rac-N*-{(2-Chlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl)carbamoyl}-2,6-difluorbenzamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *rac*-1-[2-Chlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff; 1-[2-Chlor-4-[(2*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2,6-difluorbenzoyl)harnstoff

ASK #39836

Molgewicht 528.6128
Bruttoformel C₁₇H₉Cl₃F₇N₂O₃
2. Bezeichnung *rac*-2-Chlor-*N*-{(2,5-dichlor-4-[(2*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl)carbamoyl}-6-fluorbenzamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-(2-Chlor-6-fluorbenzoyl)-3-[2,5-dichlor-4-[(2*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]harnstoff; *rac*-1-(2-Chlor-6-fluorbenzoyl)-3-[2,5-dichlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]harnstoff

ASK #39837

Molgewicht 493.1598
Bruttoformel C₁₇H₉Cl₂F₇N₂O₃
2. Bezeichnung *rac-N*-{(2,5-Dichlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl)carbamoyl}-2-fluorbenzamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-[2,5-Dichlor-4-[(2*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2-fluorbenzoyl)harnstoff; *rac*-1-[2,5-Dichlor-4-[(2*R*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]-3-(2-fluorbenzoyl)harnstoff

ASK #39838

Molgewicht 481.2332
Bruttoformel C₂₁H₁₂Cl₂F₂N₂O₅
2. Bezeichnung (2,5-Dichlor-4-[(2,6-difluorbenzoyl)carbamoyl]amino)phenylphenylcarbonat
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [2,5-Dichlor-4-[[[(2,6-difluorphenyl)carbonyl]carbamoyl]amino]phenyl]phenylcarbonat
ASK #39839

Molgewicht 682.0713

Bruttoformel C₁₉H₈Cl₄F₁₂N₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-1,3-Bis[2,5-dichlor-4-[(2*R*,2'*RS*)-1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy]phenyl]harnstoff

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,3-Bis[2,5-dichlor-4-(1,1,2,3,3,3-hexafluorpropoxy)phenyl]harnstoff

ASK #39841

Chemical Abstract Service Nr. 67118-31-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 93980-38-2

Formelstamm (C₈-H₁₂-N-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 171.1937

Bruttoformel C₈H₁₃NO₃

2. Bezeichnung (2*RS*)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)butansäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *rac*-(2*R*)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)butansäure

ASK #39842

Chemical Abstract Service Nr. 358629-47-7

Molgewicht 168.1931

Bruttoformel C₈H₁₂N₂O₂

2. Bezeichnung (2*Z*)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)but-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39843

Chemical Abstract Service Nr. 72762-00-6

Molgewicht 95.0993

Bruttoformel C₅H₅NO

2. Bezeichnung 2-Pyridinol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Pyridin-2-ol

ASK #39844

Chemical Abstract Service Nr. 103765-01-1

Molgewicht 170.209

Bruttoformel C₈H₁₄N₂O₂

2. Bezeichnung (2*R*)-2-(2-Oxopyrrolidin-1-yl)butanamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39845

Formelstamm (C₁₇-H₂₅-N₃-O₆-S)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 401.4778

Bruttoformel C₁₇H₂₇N₃O₆S

2. Bezeichnung (4*R*,5*S*)-5-[(1*S*,2*R*)-1-Carboxy-2-hydroxypropyl]-3-[[{(3*S*,5*S*)-5-(dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-yl]sulfanyl]-4-methyl-4,5-dihydro-1*H*-pyrrol-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (4*R*,5*S*)-5-[(1*S*,2*R*)-1-Carboxy-2-hydroxypropyl]-3-[[{(3*S*,5*S*)-5-((dimethylamino)carbonyl)pyrrolidin-3-yl]sulphanyl]-4-methyl-4,5-dihydro-1*H*-pyrrol-2-carbonsäure

ASK #39846

Formelstamm (C₃₄-H₄₈-N₆-O₁₀-S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 766.925

Bruttoformel C₃₄H₅₀N₆O₁₀S₂

2.

Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*)-3-[[{(3*S*,5*S*)-1-[(2*S*,3*R*)-2-[(2*S*,3*R*)-5-carboxy-4-[[{(3*S*,5*S*)-5-(dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-yl]sulfanyl]-3-methyl-2,3-dihydro-1*H*-pyrrol-2-yl]-3-hydroxybutanoyl]-5-(dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-yl]sulphanyl]-4-methyl-4,5-dihydro-1*H*-pyrrol-2-carbonsäure

ASK #39848

Chemical Abstract Service Nr. 138564-59-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 216439-51-9

Molgewicht 259.2838

Bruttoformel C₁₂H₉N₃O₂S

2. Bezeichnung 5-Methyl-2-(2-nitroanilino)thiophen-3-carbonitril

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 5-Methyl-2-[(2-nitrophenyl)amino]thiophen-3-carbonitril

ASK #39849

Chemical Abstract Service Nr. 221176-49-4

Molgewicht 230.2856

Bruttoformel C₁₂H₁₀N₂OS

2. Bezeichnung 2-Methyl-5,10-dihydro-4*H*-thieno[2,3-*b*][1,5]benzodiazepin-4-on

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39850

Chemical Abstract Service Nr. 719300-59-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 735264-27-4

Formelstamm (C₁₈-H₂₂-Cl-N₄-S)⁺ Cl⁻

Molgewicht 397.3651

Bruttoformel C₁₈H₂₂Cl₂N₄S

2. Bezeichnung 1-(Chlormethyl)-1-methyl-4-(2-methyl-10*H*-thieno[2,3-*b*][1,5]benzodiazepin-4-yl)piperazin-1-iumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #39851

Chemical Abstract Service Nr. 174794-02-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 186792-75-6

Molgewicht 328.4319

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₄OS

2. Bezeichnung 1-Methyl-4-(2-methyl-10H-thieno[2,3-b][1,5]benzodiazepin-4-yl)piperazin-1-oxid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Methyl-4-(4-methyl-4-oxidopiperazin-1-yl)-10H-thieno[2,3-b][1,5]benzodiazepin

ASK #39852

Chemical Abstract Service Nr. 134438-47-4
Formelstamm (C12-H15-O32)7⁻ 7H⁺
Molgewicht 902.7389
Bruttoformel C₁₂H₂₂O₃₂S₇
2. Bezeichnung (Tetra- oder Tri-O-sulfo- -D-fructofuranosyl)- -D-glucopyranosid-tris- oder -tetrakis(hydrogensulfat)
3. Bezeichnung Sucrose-heptakis(hydrogensulfat)

ASK #39853

Molgewicht 504.4371
Bruttoformel C₁₈H₃₂O₁₆
2. Bezeichnung -D-Glucopyranosyl-(4-O- -D-glucopyranosyl- -D-glucopyranosid)
3. Bezeichnung 4-O-Glucosyltrehalose

ASK #39854

Molgewicht 504.4371
Bruttoformel C₁₈H₃₂O₁₆
2. Bezeichnung -D-Glucopyranosyl-(6-O- -D-glucopyranosyl- -D-glucopyranosid)
3. Bezeichnung 6-O-Glucosyltrehalose

ASK #39856

Chemical Abstract Service Nr. 488-36-8
Formelstamm (C7-H13-O8)⁻ H⁺
Molgewicht 226.1813
Bruttoformel C₇H₁₄O₈
2. Bezeichnung D-glycero-D-ido-Heptonsäure

ASK #39857

Chemical Abstract Service Nr. 23351-51-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 55305-22-1
Formelstamm (C7-H13-O8)⁻ H⁺
Molgewicht 226.1813
Bruttoformel C₇H₁₄O₈
2. Bezeichnung D-glycero-D-gulo-Heptonsäure-D-glycero-D-ido-Heptonsäure-Gemisch (x:y)
3. Bezeichnung (2)-D-gluco-Heptonsäure

ASK #39858

Chemical Abstract Service Nr. 106447-44-3
Formelstamm (C10-H11-N2-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 240.2789
Bruttoformel C₁₀H₁₂N₂O₃S
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-Amino-8-oxo-3-[(1*Z*)-prop-1-en-1-yl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (6*R*,7*R*)-7-Amino-8-oxo-3-[(1*Z*)-prop-1-enyl]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

ASK #39870

Chemical Abstract Service Nr. 69125-70-8
Molgewicht 230.2658
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₄O
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-Ethyl-2,6-diimino-5-phenyltetrahydropyrimidin-4(1*H*)-on

ASK #39871

Chemical Abstract Service Nr. 58042-96-9
Molgewicht 231.2505
Bruttoformel C₁₂H₁₃N₃O₂
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-Ethyl-6-imino-5-phenyldihydropyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

ASK #39872

Chemical Abstract Service Nr. 76-94-8
Molgewicht 218.2087
Bruttoformel C₁₁H₁₀N₂O₃
2. Bezeichnung 5-Methyl-5-phenylpyrimidin-2,4,6(1*H*,3*H*,5*H*)-trion

ASK #39873

Chemical Abstract Service Nr. 13100-69-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 13100-76-0; 22759-66-6
Formelstamm (C₂₀-H₂₇-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 316.4345
Bruttoformel C₂₀H₂₈O₃
2. Bezeichnung *rac*-5,6-Epoxytretinoin

ASK #39874

Chemical Abstract Service Nr. 81121-20-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 119164-06-6
Formelstamm (C₂₁-H₂₉-O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 330.4611
Bruttoformel C₂₁H₃₀O₃
2. Bezeichnung *rac*-4-Methoxytretinoin

ASK #39876

2. Bezeichnung Pueraria montana var. thomsonii (Syn. Pueraria thomsonii)-Wurzel, ganz oder zerkleinert, von äußeren Rindenschichten befreit, getrocknet, mindestens 0,4 % Gesamtisoflavonoide enthaltend, ausgedrückt als Puerarin, davon mindestens 55 % Puerarin
3. Bezeichnung Mehliges Kopoubohnenwurzel

Zitat Bezeichnung
3 EAB7.3,8.0,9.0+3(2012-2018)/2483

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Kudzu-Wurzel; Fenge

ASK #39878

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 131929-60-7

Molgewicht 731.9555

Bruttoformel C₄₁H₆₅NO₁₀

2. Bezeichnung (2*R*,3*aS*,5*aR*,5*bS*,9*S*,13*S*,14*R*,16*aS*,16*bR*)-2-[(6-Desoxy-2,3,4-tri-*O*-methyl- β -L-mannopyranosyl)oxy]-13-[[*(2R,5S,6R)*-5-(dimethylamino)-6-methyloxan-2-yl]oxy]-9-ethyl-14-methyl-2,3,3*a*,5*a*,5*b*,6,9,10,11,12,13,

3. Bezeichnung Spinosyn A

**Zitat
Bezeichnung** 3 ROMP2011; CAS

ASK #39879

**Chemical
Abstract
Service Nr.** 131929-63-0

Molgewicht 745.9821

Bruttoformel C₄₂H₆₇NO₁₀

2. Bezeichnung (2*S*,3*aR*,5*aS*,5*bS*,9*S*,13*S*,14*R*,16*aS*,16*bS*)-2-[(6-Desoxy-2,3,4-tri-*O*-methyl- β -L-mannopyranosyl)oxy]-13-[[*(2R,5S,6R)*-5-(dimethylamino)-6-methyloxan-2-yl]oxy]-9-ethyl-4,14-dimethyl-13-[2,3,4,6-tetradesoxy-4-

3. Bezeichnung Spinosyn D

**Zitat
Bezeichnung** 3 ROMP2011; CAS

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (2*S*,3*aR*,5*aS*,5*bS*,9*S*,13*S*,14*R*,16*aS*,16*bS*)-2-(6-Desoxy-2,3,4-tri-*O*-methyl- α -L-mannopyranosyloxy)-9-ethyl-4,14-dimethyl-13-[2,3,4,6-tetradesoxy-4-(dimethylamino)- β -D-erythro-hexopyranosyloxy]-2,3,

ASK #39880

**Chemical
Abstract Service
Nr.** 168316-95-8

**Andere Chemical
Abstract Service
Nr.** 187473-56-9; 251304-69-5

Formelstamm 5 C41-H65-N-O10 . C42-H67-N-O10

2. Bezeichnung (2*R*,3*aS*,5*aR*,5*bS*,9*S*,13*S*,14*R*,16*aS*,16*bR*)-2-[(6-Desoxy-2,3,4-tri-*O*-methyl- β -L-mannopyranosyl)oxy]-13-[[*(2R,5S,6R)*-5-(dimethylamino)-6-methyloxan-2-yl]oxy]-9-ethyl-14-methyl-2,3,3*a*,5*a*,5*b*,6,9,10,11,12,13,
und
(2*S*,3*aR*,5*aS*,5*bS*,9*S*,13*S*,14*R*,16*aS*,16*bS*)-2-[(6-Desoxy-2,3,4-tri-*O*-methyl- β -L-mannopyranosyl)oxy]-13-[[*(2R,5S,6R)*-5-(dimethylamino)-6-methyloxan-2-yl]oxy]-9-ethyl-4,14-dimethyl-2,3,3*a*,5*a*,5*b*,6,9,10,11,

Gemisch (ca. 5:1)

3. Bezeichnung Spinosad

**Zitat
Bezeichnung 3** ROMP2011; CAS

ASK #39882

Chemical Abstract Service Nr. 173584-44-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 174060-41-4

Molgewicht 527.8345

Bruttoformel C₂₂H₁₇ClF₃N₃O₇

2. Bezeichnung Methyl-(4a*S*)-7-chlor-2-((methoxycarbonyl)[4-(trifluormethoxy)phenyl]carbamoyl)-2,5-dihydroindeno[1,2-*e*][1,3,4]oxadiazin-4a(3*H*)-carboxylat

3. Bezeichnung Indoxacarb

Zitat Bezeichnung 3 MeSH; ROMP2011; IGS; EUTCT; CAS

ASK #39888

Chemical Abstract Service Nr. 185805-19-0

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.** 83896-44-0

Formelstamm (C₄₂-H₅₉-O₁₆)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 822.9321

Bruttoformel C₄₂H₆₂O₁₆

2. Bezeichnung 3 -(2-*O*- *D*-Glucopyranuronosyl- *D*-glucopyranuronosyloxy)-11-oxo-18 -olean-12-en-30-säure

Zitat Bezeichnung 2 Config:CHNCA8(1989)v25.4,p426-430; Config:ACSMC8(1994)v547,p308-321; Config:CPBTAL(1993)v41.8,p1337-1345; Config:POPRDK(1998)v73,p5-19;
Config:PACHAS(2002)v74.7,p1189-1198

3. Bezeichnung 18 -Glycyrrhizinsäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (20beta-Carboxy-11-oxo-30-nor-18alpha-olean-12-en-3beta-yl)(2-O-beta-D-glucopyranuronosyl-beta-D-glucopyranosiduronsäure)

ASK #39890

Chemical Abstract Service Nr. 1258291-80-3

Formelstamm C₁₉-H₃₂-N₂-O₅ . C₇-H₈-O₃-S

Molgewicht 540.6694

Bruttoformel C₂₆H₄₀N₂O₈S

Vorzugsbezeichnung Perindopriltilosilat

International Nonproprietary Name (INN.L25,v.L18)

2. Bezeichnung (2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*L*-alanyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #39894

Formelstamm (C₁₉-H₃₁-N₂-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 368.4678

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₂O₅

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,3*aR*,7*aR*)-1-*N*-[(2*S*)-1-Ethoxy-1-oxopentan-2-yl]-*D*-alanyl]octahydro-1*H*-indol-2-carbonsäure

ASK #39896

Chemical Abstract Service Nr. 357164-38-6
Formelstamm $2(\text{C}_{33}\text{H}_{34}\text{F}\text{N}_2\text{O}_5)^- \text{Ca}^{2+} \cdot 0.5 \text{H}_2\text{O}$
Molgewicht 1164.3494
Bruttoformel $\text{C}_{66}\text{H}_{68}\text{CaF}_2\text{N}_4\text{O}_{10}$
Vorzugsbezeichnung Atorvastatin-Hemicalcium 0.25 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung (3*R*,5*R*)-7-[2-(4-Fluorphenyl)-3-phenyl-4-(phenylcarbamoyl)-5-(propan-2-yl)-1*H*-pyrrol-1-yl]-3,5-dihydroxyheptansäure-Calciumsalz (2:1) 0.5 H₂O

ASK #39898

Chemical Abstract Service Nr. 165252-70-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 222540-72-9
Molgewicht 202.2111
Bruttoformel $\text{C}_7\text{H}_{14}\text{N}_4\text{O}_3$
2. Bezeichnung *rac*-(2*EZ*)-1-Methyl-2-nitro-3-[[*(3R)*-oxolan-3-yl]methyl]guanidin
3. Bezeichnung Dinotefuran
Zitat Bezeichnung 3 HSDB; KEGG.C18509; ISO; ROMP2011; JAN; MeSH; CAS; PPDB

ASK #39900

Molgewicht 624.8139
Bruttoformel $\text{C}_{34}\text{H}_{52}\text{N}_6\text{O}_5$
2. Bezeichnung [4-(7,9-Dioxo-8-azaspiro[4.5]decan-8-yl)butyl](2-[1-[2-oxo-2-({4-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]butyl}amino)ethyl]cyclopentyl]acetat)

ASK #39901

Chemical Abstract Service Nr. 2687-94-7
Molgewicht 197.3171
Bruttoformel $\text{C}_{12}\text{H}_{23}\text{NO}$
2. Bezeichnung 1-Octylpyrrolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 GESTIS; IGS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Octyl-2-pyrrolidon

ASK #39903

Chemical Abstract Service Nr. 1093643-37-8
Molgewicht 237.06
Bruttoformel $\text{C}_{11}\text{H}_{16}\text{BNO}_4$
Vorzugsbezeichnung Epetraborol
International Nonproprietary Name INN.L74
2. Bezeichnung (3*S*)-3-(Aminomethyl)-7-(3-hydroxypropoxy)-2,1-benzoxaborol-1(3*H*)-ol
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN; INN.CN

ASK #39904

Chemical Abstract Service Nr. 1234563-16-6

Formelstamm C11-H16-B-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 273.521
Bruttoformel C₁₁H₁₇BClNO₄
Vorzugsbezeichnung Epetraborolhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L74)
2. Bezeichnung (3S)-3-(Aminomethyl)-7-(3-hydroxypropoxy)-2,1-benzoxaborol-1(3H)-ol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #39911

Formelstamm n C6-H10-O5 . C7-H14-O8
2. Bezeichnung Dextran- 1 7-(2)-D-*gluco*-heptonsäure

ASK #39912

Chemical Abstract Service Nr. 1035010-98-0
Formelstamm (C39-H75-N-O8-P)⁻ H⁺
Molgewicht 717.9964
Bruttoformel C₃₉H₇₆NO₈P
2. Bezeichnung *rac*-{((2*R*)-2-[(2-Aminoethoxy)hydroxyphosphoryloxy]-3-(hexadecanoyloxy)propyl)-(9*Z*)-octadec-9-enoat
3. Bezeichnung 1-Oleoyl-3-palmitoyl-*rac*-glycero-2-phosphoethanolamin

ASK #39913

Chemical Abstract Service Nr. 7773-03-7
Molgewicht 120.1694
Bruttoformel HKO₃S
2. Bezeichnung Schwefligsäure-Monokaliumsalz [existiert nur in wässrigen Lösungen]
3. Bezeichnung Kaliumhydrogensulfit
Zitat Bezeichnung 3 ROMP2011; EINECS; IGS; E228
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 228

ASK #39916

Chemical Abstract Service Nr. 1360741-07-6
Formelstamm 2 C683-H1068-N186-O196-S . 2 C726-H1132-N194-O203-S4 . 4 C34-H32-Fe-N4-O4 . 2 C2-H3-N-O . C4-O2
Molgewicht 64674.4452
Bruttoformel C₂₉₆₂H₄₅₃₄Fe₄N₇₇₈O₈₁₈S₁₀
Vorzugsbezeichnung Hämoglobincrosumaril (Rind)
International Nonproprietary Name INN.L70
2. Bezeichnung [₁, ₂]VLSAADKGNV KAAWGVGGH AAEYGAEALE RMFLSFPTTK TYFPFDLSH GSAQVKGHGA KVAAALTKAV EHLDDLPGAL SELSDLHAHK LRVDPVNFKL LSHLLVTLA SHLPSDFTPA VHASLDKFLA NVSTVLTSKY R [₁, ₂]MLTAEKAAV TAFWGVKVKVD EVGGEALGRL LVVYPWTQRF FESFGDLSTA DAVMNNPKVK AHGKVLDSF SNGMKHLDDL KGTFAALSEL HCDKLHVDPE NFKLLGNVLV VVLARNFGKE FTPVLQADFQ KVVAGVANAL AHRYH, Tetrakis(häm b)-Komplex, ₁[92], ₂[92]-Bis-S-(2-amino-2-oxoethyl)- ₁[99]N , ₂[99]N -[(2*E*)-but-2-endoil]-Derivat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

[alpha, alpha']VLSAADKGNV KAAWGVGGH AAEYGAEALE RMFLSFPTTK TYFPFDLSH GSAQVKHGGA KVAAALTKAV EHLDDLPGAL SELSDLHAHK LRVDPVNFKL LSHSLLVTLA SHLPSDFTPA VHASLDKFLA NVSTVLTISKY R [beta, beta']MLTAEKAAV TAFWGVKVD EVGGEALGRL LVVYPWTQRF FESFGDLSTA DAVMNNPKVK AHGKVLDSF SNGMKHLDDL KGTF AALSEL HCDKLHVDPE NFKLLGNVLV VVLARNFGKE FTPVLQADFQ KVVAGVANAL AHRYH,

Synonym Tetrakis[[3,3'-(7,12-diethenyl-3,8,13,17-tetramethylporphyrin-kappa(4)N(21),N(22),N(23),N(24)-2,18-diyl)dipropanoato(2-)]eisen(II)]-Komplex, beta[92],beta[92]-Bis-S-(2-amino-2-oxoethyl)-alpha[99]N(6),alpha[99]N(6)-[(2E)-but-2-endoil]-Derivat; beta[92],beta[92]-Bis-S-(2-amino-2-oxoethyl)hämoglobincrosumaril (Rind); S(3.beta92),S(3.beta'92)-Bis(2-amino-2-oxoethyl)-N(6.alpha99),N(6.alpha'99)-[(2E)-but-2-endoil]hämoglobulin (Rind), alphabeta-Tetramer; beta[92],beta[92]-Bis-S-(2-amino-2-oxoethyl)-alpha[99]N(epsilon),alpha[99]N(epsilon)-[(2E)-but-2-endoil]hämoglobin (Rind)

ASK #39921

Chemical Abstract Service Nr. 681492-22-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1318734-92-7

Molgewicht 534.4844

Bruttoformel C₂₅H₂₅F₃N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Delamanid

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 JAN; USAN; CAS; KEGG.D09785

2. Bezeichnung (2R)-2-Methyl-6-nitro-2-[(4-{4-(trifluormethoxy)phenoxy}piperidin-1-yl)phenoxy)methyl]-2,3-dihydroimidazo[2,1-b][1,3]oxazol

ASK #39926

Chemical Abstract Service Nr. 68560-61-2

Formelstamm C52-H74-N16-O15-S2 . C2-H4-O2

Molgewicht 1287.4241

Bruttoformel C₅₄H₇₈N₁₆O₁₇S₂

Vorzugsbezeichnung Terlipressinmonoacetat

International Nonproprietary Name (INN.L22)

2. Bezeichnung Glycylglycylglycyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminyll-asparaginyll-L-cysteinyl-L-prolyll-L-lysylglycinamid-4,9-disulfid-acetat (1:1)

ASK #39929

Chemical Abstract Service Nr. 154229-19-3

Molgewicht 349.509

Bruttoformel C₂₄H₃₁NO

Vorzugsbezeichnung Abirateron

International Nonproprietary Name INN.L36

2. Bezeichnung 17-(Pyridin-3-yl)androsta-5,16-dien-3-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 17-(3-Pyridyl)androsta-5,16-dien-3beta-ol; (3beta)-17-(3-Pyridinyl)androsta-5,16-dien-3-ol

ASK #39932

Chemical Abstract Service Nr. 957-56-2

Formelstamm (C₁₅-H₈-F-O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 240.2292

Bruttoformel C₁₅H₉FO₂

Vorzugsbezeichnung	Fluindion
International Nonproprietary Name	INN.L19
Zitat Bezeichnung 1	EINECS
2. Bezeichnung	2-(4-Fluorphenyl)-1 <i>H</i> -inden-1,3(2 <i>H</i>)-dion
ASK #39934	
Chemical Abstract Service Nr.	61789-45-5
2. Bezeichnung	(9 <i>Z</i> ,11 <i>Z</i>)-Octadeca-9,11-diensäure, (9 <i>Z</i> ,12 <i>Z</i>)-Octadeca-9,12-diensäure, (8 <i>E</i> ,10 <i>Z</i>)-Octadeca-8,10-diensäure, (9 <i>Z</i>)-Octadec-9-ensäure, Octadecansäure, Hexadecansäure und geringe Mengen anderer Fettsäuren, cyclischer und acyclischer Mono- und Oligoester der (9 <i>Z</i> ,12 <i>R</i>)-12-Hydroxyoctadec-9-ensäure (Ricinolsäure-Estolide), Gemisch, hergestellt durch Dehydratisierung von Ricinus-communis-Samenöl-Fettsäuren mit Säure-, Base- oder Metalloxid-Katalysatoren und/oder Anhydriden
3. Bezeichnung	Dehydratisierte Rizinusöl-Fettsäuren
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2012; EINECS
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Ricinenfettsäuren
ASK #39936	
Chemical Abstract Service Nr.	2475-46-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	71486-78-7; 71807-37-9
Formelstamm	x C ₁₇ -H ₁₆ -N ₂ -O ₃ . y C ₁₈ -H ₁₈ -N ₂ -O ₄ . z C ₁₆ -H ₁₄ -N ₂ -O ₂ (x:y:z = ca. 2:1:1)
Molgewicht	296.3205
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4-(methylamino)anthracen-9,10-dion, 1,4-Bis[(2-hydroxyethyl)amino]anthracen-9,10-dion und 1,4-Bis(methylamino)anthracen-9,10-dion, Gemisch (ca. 2:1:1)
ASK #39937	
Chemical Abstract Service Nr.	86722-66-9
Molgewicht	296.3205
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ N ₂ O ₃
2. Bezeichnung	1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4-(methylamino)anthracen-9,10-dion
ASK #39938	
Chemical Abstract Service Nr.	4471-41-4
Molgewicht	326.3465
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	1,4-Bis[(2-hydroxyethyl)amino]anthracen-9,10-dion
ASK #39939	
Chemical Abstract Service Nr.	2475-44-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	12223-05-1; 225794-61-6; 78170-41-9; 86003-54-5; 95567-19-4
Molgewicht	266.2946
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ N ₂ O ₂

	2. Bezeichnung	1,4-Bis(methylamino)anthracen-9,10-dion
ASK #39940	Chemical Abstract Service Nr.	25068-38-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	102256-86-0; 114732-94-4; 122729-21-9; 1259928-62-5; 127691-67-2; 130254-18-1; 219119-50-3; 25036-25-3; 26402-79-9; 294199-99-8; 306971-28-8
	Formelstamm	(C3-H6-O)m(C15-H14-O2)n
	2. Bezeichnung	Poly[(chloromethyl)oxiran-co-4,4'-(propan-2,2-diyl)diphenol]
	3. Bezeichnung	Bisphenol-A-Epichlorhydrin-Epoxidharz
	Zitat Bezeichnung 3	GESTIS; IGS
ASK #39941	Chemical Abstract Service Nr.	25085-50-1
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	106441-81-0; 108422-69-1; 114101-07-4; 135230-05-6; 37359-98-1; 39289-25-3; 39355-39-0; 39468-17-2; 50809-28-4; 52623-30-0; 52907-75-2; 55962-70-4; 59948-61-7; 63284-43-5; 65546-94-3; 66038-50-4; 68426-15-3; 71281-91-9; 78041-31-3; 87397-89-5
	Formelstamm	(C10-H14-O)x(C-H2-O)y(C)z
	2. Bezeichnung	Poly(4- <i>tert</i> -butylphenol-co-formaldehyd)
	3. Bezeichnung	4- <i>tert</i> -Butylphenol-Formaldehyd-Harz
ASK #39942	Chemical Abstract Service Nr.	30618-84-9
	Molgewicht	166.1955
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₀ O ₄ S
	2. Bezeichnung	(2,3-Dihydroxypropyl)(sulfanylacetat) und (1,3-Dihydroxypropan-2-yl)(sulfanylacetat), Gemisch
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Glycerolmono(mercaptoacetat); Glycerylthioglycolat; Mercaptoessigsäure, Monoester mit Propan-1,2,3-triol; Mercaptoessigsäuremonoester mit 1,2,3-Propantriol; Glycerylmonothioglycolat; Glycerylmonothioglykolat
ASK #39943	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1004520-36-8; 1165647-81-3
	Formelstamm	C21-H21-Cl-N4-O-S . H2-O4-S . x H2-O
	Molgewicht	547.0476
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ ClN ₄ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ziprasidonsulfat (1:1) x H ₂ O ((mit Angaben zum Wassergehalt))
	International Nonproprietary Name	(INN.L35)
	2. Bezeichnung	5-{2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -indol-2-on-sulfat (1:1) x H ₂ O
ASK #39944	Chemical Abstract Service Nr.	1004520-37-9
	Formelstamm	C21-H21-Cl-N4-O-S . H2-O4-S
	Molgewicht	511.0141
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ ClN ₄ O ₅ S ₂
	Vorzugsbezeichnung	Ziprasidonsulfat (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung 5-{2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-on-sulfat (1:1)

ASK #39945

Chemical Abstract Service Nr. 199191-69-0

Formelstamm C₂₁-H₂₁-Cl-N₄-O-S . C-H₄-O₃-S . 3 H₂-O

Molgewicht 563.0871

Bruttoformel C₂₂H₂₅ClN₄O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Ziprasidonmesilat (1:1) 3 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L35,v.L18)

2. Bezeichnung 5-{2-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)piperazin-1-yl]ethyl}-6-chlor-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-on-methansulfonat (1:1) 3 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ziprasidon-Monomesilat-Trihydrat

ASK #39946

Chemical Abstract Service Nr. 1128234-60-5

Formelstamm (C₁₉-H₂₁-Cl-N₃-O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 375.8493

Bruttoformel C₁₉H₂₂ClN₃O₃

2. Bezeichnung 7-Chlor-1-cyclopropyl-6-(4-ethylpiperazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

ASK #39947

Chemical Abstract Service Nr. 93107-08-5

Formelstamm (C₁₇-H₁₇-F-N₃-O₃)⁻ H⁺ . Cl-H

Molgewicht 367.8025

Bruttoformel C₁₇H₁₉ClFN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Ciprofloxacinhydrochlorid (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L24)

2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ciprofloxacinhydrochlorid; Ciprofloxacinmonohydrochlorid; Ciprofloxacin-Monohydrochlorid; Ciprofloxacinmonohydrochlorid, wasserfrei

ASK #39948

Chemical Abstract Service Nr. 132486-03-4

Formelstamm Cl-(82)Rb

Molgewicht 117.3711

Bruttoformel ClRb

2. Bezeichnung (⁸²Rb)Rubidiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Rubidiumchlorid-(82)Rb; Rubidium[(82)Rb]chlorid; [(82)Rb]Rubidiumchlorid

ASK #39949

Chemical Abstract Service Nr. 176302-73-1

Formelstamm Cl₂-(89)Sr

Molgewicht 152.824

Bruttoformel Cl₂Sr

2. Bezeichnung (⁸²Sr)Strontiumchlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym [(82)Sr]Strontiumchlorid; Strontium[(82)Sr]chlorid; Strontiumchlorid-(82)Sr

ASK #39950

Chemical Abstract Service Nr. 7787-41-9

Formelstamm Ba₂+ (SeO₄)²⁻

Molgewicht 280.2846

Bruttoformel BaO₄Se

2. Bezeichnung Bariumselenat

Zitat Bezeichnung 2 LB; IGS; EINECS; UBA-WGK; GESTIS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bariumselenat (BaSeO); Selensäure-(HSeO)-Bariumsalz (1:1); Selensäure-Bariumsalz (1:1); Selensäure-Barium-Salz (1:1)

ASK #39951

Chemical Abstract Service Nr. 84305-41-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 75481-73-1; 97162-19-1

Formelstamm (C₁₆-H₁₉-N₇-O₇-S₃)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 519.5756

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₇O₇S₃

Vorzugsbezeichnung Cefminox

International Nonproprietary Name INNv.L53

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; ATC; USMI13-14; CAS; KEGG.D07642

2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-(2-[[[(2*S*)-2-Amino-2-carboxyethyl]sulfonyl]acetamido]-7-methoxy-3-[[[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-yl)sulfonyl]methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (7*S*)-7-[2-(*D*-Cystein-*S*-yl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylthio)methyl]-3-cephem-4-carbonsäure; CMNX

ASK #39952

Chemical Abstract Service Nr. 75498-96-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 78345-56-9

Formelstamm (C₁₆-H₁₉-N₇-O₇-S₃)²⁻ H⁺ Na⁺

Molgewicht 541.5575

Bruttoformel C₁₆H₂₀N₇NaO₇S₃

Vorzugsbezeichnung Cefminox-Mononatrium

International Nonproprietary Name	(INNv.L53)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-(2-(((2 <i>S</i>)-2-Amino-2-carboxyethyl)sulfanyl)acetamido)-7-methoxy-3-(((1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)sulfanyl)methyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	CMNX Na; Natrium-(7 <i>S</i>)-7-[2-(D-cystein-S-yl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylthio)methyl]-3-cephem-4-carboxylat
ASK #39953	
Chemical Abstract Service Nr.	1351813-81-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	88641-36-5
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₉ -N ₇ -O ₇ -S ₃) ²⁻ H ⁺ Na ⁺ · 7 H ₂ O
Molgewicht	667.6644
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ N ₇ NaO ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefminox-Mononatrium 7 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INNv.L53)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-(2-(((2 <i>S</i>)-2-Amino-2-carboxyethyl)sulfanyl)acetamido)-7-methoxy-3-(((1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)sulfanyl)methyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1) 7 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-(7 <i>S</i>)-7-[2-(D-cystein-S-yl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylthio)methyl]-3-cephem-4-carboxylat 7 HO
ASK #39954	
Chemical Abstract Service Nr.	85950-94-3
Formelstamm	(C ₁₆ -H ₁₉ -N ₇ -O ₇ -S ₃) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	563.5393
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₉ N ₇ Na ₂ O ₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Cefminox-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INNv.L53)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-7-(2-(((2 <i>S</i>)-2-Amino-2-carboxyethyl)sulfanyl)acetamido)-7-methoxy-3-(((1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)sulfanyl)methyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	CMNX Na; Dinatrium-(7 <i>S</i>)-7-[2-(D-cysteinato-S-yl)acetamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1 <i>H</i> -tetrazol-5-ylthio)methyl]-3-cephem-4-carboxylat
ASK #39955	
Chemical Abstract Service Nr.	76610-84-9
Formelstamm	(C ₂₂ -H ₂₈ -N ₉ -O ₉ -S ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	627.6506
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ N ₉ O ₉ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cefbuperazon

**International
Nonproprietary
Name** INN.L23

2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-[*N*⁶-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carbonyl)-*D*-threoninamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (6*R*,7*S*)-7-[(2*R*,3*S*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-3-hydroxybutanamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure;
CBPZ

ASK #39956

**Chemical Abstract
Service Nr.** 76648-01-6

Formelstamm (C₂₂H₂₈N₉O₉S₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 649.6324

Bruttoformel C₂₂H₂₈N₉NaO₉S₂

Vorzugsbezeichnung Cefbuperazon-Natrium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L23)

2. Bezeichnung (6*R*,7*S*)-7-[*N*⁶-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carbonyl)-*D*-threoninamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym CBPZ Na;
(6*R*,7*S*)-7-[(2*R*,3*S*)-2-(4-Ethyl-2,3-dioxopiperazin-1-carboxamido)-3-hydroxybutanamido]-7-methoxy-3-[(1-methyl-1*H*-tetrazol-5-ylsulfanyl)methyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-
(1:1)

ASK #39957

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1229022-83-6

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 875356-43-7; 875356-44-8

Molgewicht 148000

Bruttoformel C₆₅₈₄H₁₀₁₃₄N₁₇₅₄O₂₀₄₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Secukinumab

**International
Nonproprietary
Name** INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; KEGG.D09967; CAS; ATC; USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYWMNWVRQA PGKGLEWVAA INQDGSEKYY VGSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRVED TAVYYCVRDY YDILTDDYYIH
YWYFDLWGRG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHHKPSNTK VDKRVEPKSC
DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK
GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']EIVLTQSPGT
LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPCTFG QGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT
ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KYYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H](22-96,154-210,271-331,377-435),[H'](22-96,154-210,271-331,377-435),[L](23-89,135-195),[L'](23-89,135-195),[H-H'](236-236',239-239'),[H-L](230-215),[H'-L'](230-215)-Hexadecakis(disulfid),
[H]307,[H']307-Asn-N⁶-glykosyliert

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	AIN 457
ASK #39958	
Chemical Abstract Service Nr.	914088-09-8
Formelstamm	C6476-H9930-N1690-O2030-S40 . 2m H . n (C68-H105-N11-O15) [m = 2, 3; n = 3, 4, 5]
Molgewicht	145000
Bruttoformel	$C_{6476}H_{9930}N_{1690}O_{2030}S_{40}$
Vorzugsbezeichnung	Brentuximab vedotin
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; ATC; CAS; MAR2012; USAN; EUTCT; KEGG.D09587
2. Bezeichnung	[H,H']QIQLQQSGPE VVKPGASVKI SCKASGYTFT DYYITWVKQK PGQGLEWIGW IYPGSGNTKY NEKFKGKATL TVDTSSTAF MQLSSLTSED TAVYFCANYG NYWFAYWGQG TQVTVSAAST KGP PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQ NNFYYPREKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSPVT KSFNRGEC, [H](22,96:144,200:261,321:367,425),[H'](22,96:144,200:261,321:367,425),[pentakis-S-[(3 <i>RS</i>)-1-(6-[(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-5-(carbamoylamino)-1-(4-[[[(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-1-[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-3-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]py
ASK #39960	
Chemical Abstract Service Nr.	917381-47-6
2. Bezeichnung	Autologe, aus dem peripheren Blut des Patienten isolierte dendritische Zellen, <i>ex vivo</i> inkubiert mit dem Fusionsprotein PA2024, einem gentechnisch kombinierten Protein aus prostata-spezifischer saurer Phosphatase (PAP) und humanem Granulozyten-Macrophagen-Kolonie stimulierendem Faktor (GM-CSF)
3. Bezeichnung	Sipuleucel-T
Zitat Bezeichnung 3	MeSH; KEGG.D06644; ATC; USAN; CAS; MAR2012
ASK #39961	
Chemical Abstract Service Nr.	182431-12-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	202833-31-6; 210823-48-6
Molgewicht	693.7204
Bruttoformel	$C_{39}H_{37}F_6N_3O_2$
Vorzugsbezeichnung	Lomitapid
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2,2,2-Trifluorethyl)-9-(4-{4-[4'-(trifluormethyl)[1,1'-biphenyl]-2-carboxamido]piperidin-1-yl}butyl)-9 <i>H</i> -fluoren-9-carboxamid
ASK #39962	
Chemical Abstract Service Nr.	202914-84-9
Formelstamm	C39-H37-F6-N3-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	789.8261
Bruttoformel	$C_{40}H_{41}F_6N_3O_5S$
Vorzugsbezeichnung	Lomitapidmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L63,v.L18)

2. Bezeichnung *N*-(2,2,2-Trifluorethyl)-9-(4-{4-[4'-(trifluormethyl)][1,1'-biphenyl]-2-carboxamido]piperidin-1-yl}butyl)-9*H*-fluoren-9-carboxamid-methansulfonat (1:1)
ASK #39963

Chemical Abstract Service Nr. 31477-60-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 78994-24-8

Molgewicht 457.6038

Bruttoformel C₃₀H₃₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Ormeloxifen

International Nonproprietary Name INN.L34

2. Bezeichnung *rac*-1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenyl-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(2-{4-[(3*R*S,4*R*S)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenylchroman-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin;
rac-1-(2-{4-[(3*R*,4*R*)-7-Methoxy-2,2-dimethyl-3-phenyl-3,4-dihydro-2*H*-chromen-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin;
1-(2-{4-[(3*R*S,4*R*S)-7-Methoxy-2,2-dimethylisoflavan-4-yl]phenoxy}ethyl)pyrrolidin

ASK #39964

Chemical Abstract Service Nr. 956103-76-7

Formelstamm C20-H25-(18)F-N2-O3

Molgewicht 359.425

Bruttoformel C₂₀H₂₅FN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Florbetapir (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 MAR2012; ATC2013; CAS

2. Bezeichnung 4-((*E*)-2-{6-(2-{2-(¹⁸F)Fluorethoxy}ethoxy)ethoxy}pyridin-3-yl)ethenyl)-*N*-methylanilin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Florbetapir F 18

ASK #39965

Chemical Abstract Service Nr. 765922-62-1

Formelstamm C14-H11-(18)F-N2-O-S

Molgewicht 273.316

Bruttoformel C₁₄H₁₁FN₂OS

Vorzugsbezeichnung Flutemetamol (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 ATC2013; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 2-[3-(¹⁸F)Fluor-4-(methylamino)phenyl]-1,3-benzothiazol-6-ol

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (18)F-Flutemetamol

ASK #39966

Chemical Abstract Service Nr. 67989-88-2

Formelstamm (C10-H12-N2-O8)4⁻ 2(H4-N)⁺ Cu₂⁺

Molgewicht 387.8338

Bruttoformel C₁₀H₂₀CuN₄O₈

Vorzugsbezeichnung Diammoniumkupfer(2+)edetat

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung *N,N'*-(Ethan-1,2-diyl)bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Diammonium-Kupfer(2+)-Salz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Diammonium-({N,N'-ethylenbis[N-(carboxymethyl)glycinato]}(4-)-N,N',O,O',O(N),O(N'))cuprat(2-); Diammonium-(OC-6-21)-{N,N'-(ethan-1,2-diyl)bis[N-(carboxy-kappa(2)O,O''-methyl)glycinato-kappa(4)N,N',O,O'']}(4-)}cuprat(2-); Ethylendiamintetraessigsäure-Diammonium-Kupfer(II)-Salz; Edetinsäure-Diammonium-Kupfer(II)-Salz; EDTA-Diammonium-Kupfer(II)-Salz; Diammonium[(ethylendinitrilo)tetraacetato]cuprat(II); (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Diammonium-Kupfer(II)-Salz

ASK #39967

Chemical Abstract Service Nr. 67859-51-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1325741-06-7

Formelstamm (C10-H12-N2-O8)4⁻ 2(H4-N)⁺ Zn⁺

Molgewicht 389.6678

Bruttoformel C₁₀H₂₀N₄O₈Zn

Vorzugsbezeichnung Diammoniumzinkedetat

International Nonproprietary Name INN.L3

2. Bezeichnung *N,N'*-(Ethan-1,2-diyl)bis[*N*-(carboxymethyl)glycin]-Diammonium-Zink-Salz

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Diammonium[(ethylendinitrilo)tetraacetato]zincat; Edetinsäure-Diammonium-Zink-Salz; Diammonium-({N,N'-ethylenbis[N-(carboxylatomethyl)glycinato]}(4-)-N,N',O,O',O(N),O(N'))zincat(2-); EDTA-Diammonium-Zink-Salz; Ethylendiamintetraessigsäure-Diammonium-Zink-Salz; Diammonium-(OC-6-21)-{N,N'-(ethan-1,2-diyl)bis[N-(carboxy-kappa(2)O,O''-methyl)glycinato-kappa(4)N,N',O,O'']}(4-)}zincat(2-); (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure-Diammonium-Zink-Salz

ASK #39969

Chemical Abstract Service Nr. 126784-99-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 136960-00-4; 199015-61-7

Molgewicht 475.6191

Bruttoformel C₃₀H₃₇NO₄

Vorzugsbezeichnung Ulipristalacetat

International Nonproprietary Name (INN.L68:Corr)

Zitat Bezeichnung 1 Hager2011

2. Bezeichnung 11 -[4-(Dimethylamino)phenyl]-3,20-dioxo-19-norpregna-4,9-dien-17-ylacetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Uliprisnilacetat; 17-Acetoxy-11beta-[4-(dimethylamino)phenyl]-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion; 17alpha-Acetoxy-11beta-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion; UPA

ASK #39970

Chemical Abstract Service Nr. 879085-55-9
Molgewicht 421.2971
Bruttoformel C₁₉H₁₄Cl₂N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Vismodegib
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D09992; CAS; USAN; MAR2012; EUTCT
2. Bezeichnung 2-Chlor-*N*-[4-chlor-3-(pyridin-2-yl)phenyl]-4-(methansulfonyl)benzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym HhAntag691

ASK #39972

Chemical Abstract Service Nr. 1350462-55-3
Formelstamm (C₃₈-H₄₉-N₆-O₉-S)⁻ H⁺ . H₂O
Molgewicht 784.9187
Bruttoformel C₃₈H₅₀N₆O₉S
Vorzugsbezeichnung Grazoprevir-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L73:Corr.CN)
2. Bezeichnung (1*aR*,5*S*,8*S*,10*R*,22*aR*)-5-*tert*-Butyl-*N*-{(1*R*,2*S*)-1-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl}-14-methoxy-3,6-dioxo-1,1*a*,3,4,5,6,9,10,18,19,20,21,22,22*a*-tetradecahydro-8*H*-7,10-metha
1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Grazoprevir 1 HO

ASK #39973

Chemical Abstract Service Nr. 1206524-86-8
Formelstamm (C₃₈-H₄₉-N₆-O₉-S)⁻ K⁺
Molgewicht 804.9938
Bruttoformel C₃₈H₄₉KN₆O₉S
Vorzugsbezeichnung Grazoprevir-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L73:Corr.CN)
2. Bezeichnung (1*aR*,5*S*,8*S*,10*R*,22*aR*)-5-*tert*-Butyl-*N*-{(1*R*,2*S*)-1-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl}-14-methoxy-3,6-dioxo-1,1*a*,3,4,5,6,9,10,18,19,20,21,22,22*a*-tetradecahydro-8*H*-7,10-metha
(1:1)

ASK #39976

Chemical Abstract 923590-37-8

Service Nr.**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1216963-56-2**Formelstamm** (C38-H54-N5-O9-S)⁻ H⁺**Molgewicht** 757.9364**Bruttoformel** C₃₈H₅₅N₅O₉S**Vorzugsbezeichnung** Vaniprevir**International
Nonproprietary
Name** INN.L65**Zitat Bezeichnung 1** KEGG.09987; CAS; MeSH; USAN**2. Bezeichnung** (5*R*,7*S*,10*S*)-10-*tert*-Butyl-*N*-{[(1*R*,2*R*)-1-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2-ethylcyclopropyl]-15,15-dimethyl-3,9,12-trioxo-6,7,9,10,11,12,14,15,16,17,18,19-dodecahydro-1*H*,3*H*,5*H*-2,23:5,8-dimethano-
ASK #39983**Chemical Abstract Service Nr.** 783355-60-2**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 883970-69-2; 942630-54-8**Formelstamm** (C21-H22-N3-O5)⁻ H⁺**Molgewicht** 397.4244**Bruttoformel** C₂₁H₂₃N₃O₅**Vorzugsbezeichnung** Abexinostat**International Nonproprietary Name** INN.L67**Zitat Bezeichnung 1** Pharmavista; USAN; KEGG.D10060; NCI.Dict; NCI.Thesaurus; ChemIDplus; MeSH; PubChem; EUTCT; ChemSpider; CAS**2. Bezeichnung** 3-[(Dimethylamino)methyl]-*N*-{2-[4-(hydroxycarbamoyl)phenoxy]ethyl}-1-benzofuran-2-carboxamid**Zitat Bezeichnung 2** IUPAC; ChemSpider; INN.CN**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** 4-{2-[3-(Dimethylaminomethyl)benzofuran-2-carboxamido]ethoxy}benzohydroxamsäure

ASK #39984

Chemical Abstract Service Nr. 783356-67-2**Formelstamm** (C21-H22-N3-O5)⁻ H⁺ . Cl-H**Molgewicht** 433.8854**Bruttoformel** C₂₁H₂₄ClN₃O₅**Vorzugsbezeichnung** Abexinostathydrochlorid**International Nonproprietary Name** (INN.L67)**Zitat Bezeichnung 1** Pharmavista**2. Bezeichnung** 3-[(Dimethylamino)methyl]-*N*-{2-[4-(hydroxycarbamoyl)phenoxy]ethyl}-1-benzofuran-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)**Zitat Bezeichnung 2** ChemSpider; (INN.CN)

ASK #39985

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1238372-23-0

Molgewicht 14100
Vorzugsbezeichnung Amilomotid
**International
Nonproprietary Name** INN.L67

2. Bezeichnung AKLETVTLGN IGKDGKQTLV LNPRGVNPTN GVASLSQAGA VPALEKRVTV SVSQPSRNRK NYKVQVKIQN PTACTANGSC DPSVTRQAYA DVTFSTQYS TDEERAFVRT ELAALLASPL
LIDAIDQLNP AY (Bacteriophage-Q -Hüllprotein), Virus-ähnliche Partikel und Oligomere mit intermolekularen 74,80'-Disulfid-Brücken, teilweise substituiert an 2-N von Ala 1 und 6-N von Lys
2, 13, 16, 46, 60, 63 und 67 mit 6-[3-(2,5-Dioxo-2,5-dihydro-1H-pyrrol-1-yl)propanamido]hexanoyl- und
6-{3-[(3RS)-3-(L- -Aspartyl-L-alanyl-L- -glutamyl-L-phenylalanyl-L-arginyl-L-histidylglycylglycyl-L-cystein-S-yl)-2,5-dioxopyrrolidin-1-yl]propanamido}hexanoyl-Resten
(-Amyloid-1-6-Hexapeptid DAEFRH mit Linker)

ASK #39986

**Chemical Abstract
Service Nr.** 959716-29-1
Formelstamm (C157-H194-N56-O103-P14)14⁻ 14H⁺
Molgewicht 4961.2775
Bruttoformel C₁₅₇H₂₀₈N₅₆O₁₀₃P₁₄

Vorzugsbezeichnung Anivamersen

**International
Nonproprietary
Name** INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS; KEGG.D10059; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung 2'-O-Methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym RNA, (C(m)-G(m)-C(m)-G(m)-G(m)-U(m)-A(m)-U(m)-A(m)-G(m)-U(m)-C(m)-C(m)-A(m)-C(m)); Pentadeca-2'-O-methyl-CpGpCpGpGpUpApUpApGpUpCpCpApC; CGCGGUAGUCCAC(2'-O-CH); (3'-

ASK #39987

**Chemical Abstract
Service Nr.** 959716-31-5
Formelstamm (C157-H194-N56-O103-P14)14⁻ 14Na⁺
Molgewicht 5269.0231
Bruttoformel C₁₅₇H₁₉₄N₅₆Na₁₄O₁₀₃P₁₄

Vorzugsbezeichnung Anivamersen-Natrium

**International
Nonproprietary Name** (INN.L67)

2. Bezeichnung 2'-O-Methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-
(1:14)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3'-5')-mC-mG-mC-mG-mG-mU-mA-mU-mA-mG-mU-mC-mC-mA-mC-Tetradecanatrium Salz; Pentadeca-2'-O-methyl-CpGpCpGpGpUpApUpApGpUpCpCpApC-Tetradecanatrium Salz;
CGCGGUAGUCCAC(2'-O-CH)-Natrium Salz (1:14)

ASK #39988

**Chemical Abstract
Service Nr.** 630420-16-5
1214735-08-6

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

Molgewicht 748.2858

Bruttoformel C₃₅H₄₆ClN₅O₉S

Vorzugsbezeichnung Asunaprevir

**International
Nonproprietary
Name** INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 USNCT; KEGG.D10093; EUCTR; MeSH; EUTCT; PubChem; ICTRP; USAN; ChemIDplus; CAS

2. Bezeichnung *tert*-Butyl(*N*-{(2*S*)-1-[(2*S*,4*R*)-4-(7-chlor-4-methoxyisochinolin-1-yloxy)-2-[(1*R*,2*S*)-1-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl]carbamoyl}pyrrolidin-1-yl]-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)carbamoyl

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-(*tert*-Butoxycarbonyl)-3-methyl-L-valyl-->(4*R*)-4-(7-chlor-4-methoxy-1-isochinolinylloxy)-L-prolyl-->(1*R*,2*S*)-1-amino-N-(cyclopropansulfonyl)-2-ethenylcyclopropancarboxamid

ASK #39989

Chemical Abstract Service Nr. 1146699-66-2

Molgewicht 520.885

Bruttoformel C₂₀H₁₇ClF₄N₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Avagacestat

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D09869; USAN; CAS

2. Bezeichnung (2*R*)-2-(4-Chlor-*N*-{[2-fluor-4-(1,2,4-oxadiazol-3-yl)phenyl]methyl}benzolsulfonamido)-5,5,5-trifluorpentanamid

ASK #39990

Chemical Abstract Service Nr. 441785-25-7

Formelstamm (C₁₀H₁₂N₅O₄P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 299.223

Bruttoformel C₁₀H₁₄N₅O₄P

Vorzugsbezeichnung Besifovir

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung ({1-[(2-Amino-9*H*-purin-9-yl)methyl]cyclopropoxy)methyl}phosphonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [{1-[(2-amino-9*H*-purin-9-yl)methyl]cyclopropyl}oxy)methyl]phosphonsäure; 9-[2-(Phosphonomethoxy)cyclopropylmethyl]desoxyguanin

ASK #39991

Chemical Abstract Service Nr. 441785-26-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 872968-04-2

Molgewicht 527.5078

Bruttoformel C₂₂H₃₄N₅O₈P

Vorzugsbezeichnung Besifovirdipivoxil

International Nonproprietary Name (INN.L67,v.L44)

2. Bezeichnung {{{1-[(2-Amino-9*H*-purin-9-yl)methyl]cyclopropoxy)methyl}phosphonyl]bis(oxymethylen)}bis(2,2-dimethylpropanoat)

ASK #39992

Chemical Abstract Service Nr. 1039623-01-2

Formelstamm C22-H34-N5-O8-P . C4-H4-O4

Molgewicht 643.58

Bruttoformel C₂₆H₃₈N₅O₁₂P

Vorzugsbezeichnung Besifovirdipivoxilmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L67,v.L44)

2. Bezeichnung {{{1-[(2-Amino-9*H*-purin-9-yl)methyl]cyclopropoxy)methyl}phosphonyl]bis(oxymethylen)}bis(2,2-dimethylpropanoat)-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #39993

Chemical Abstract Service Nr. 846589-98-8

Formelstamm C11-H14-Cl-N . Cl-H

Molgewicht 232.1495

Bruttoformel C₁₁H₁₅Cl₂N

Vorzugsbezeichnung Lorcaserinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L57)

2. Bezeichnung (1*R*)-8-Chlor-1-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-3-benzazepin-hydrochlorid (1:1)

ASK #39994

Chemical Abstract Service Nr. 856681-05-5

Formelstamm C11-H14-Cl-N . Cl-H . 0.5 H₂O

Molgewicht 241.1571

Bruttoformel C₁₁H₁₅Cl₂N

Vorzugsbezeichnung Lorcaserinhydrochlorid 0.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L57)

2. Bezeichnung (1*R*)-8-Chlor-1-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-3-benzazepin-hydrochlorid (1:1) 0.5 H₂O

ASK #39995

Chemical Abstract Service Nr. 893407-21-1

Formelstamm C11-H14-Cl-N . Cl-H . 1.5 H₂O

Molgewicht 259.1724

Bruttoformel C₁₁H₁₅Cl₂N

Vorzugsbezeichnung Lorcaserinhydrochlorid 1.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L57)

2. Bezeichnung (1*R*)-8-Chlor-1-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-3-benzazepin-hydrochlorid (1:1) 1.5 H₂O

ASK #39996

1132758-87-2

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₂₄H₉₈₅₂N₁₆₈₄O₂₀₃₀S₄₆

Vorzugsbezeichnung Blosozumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D10094; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKVSGFPIK DTFQHWVRQA PGKGLEWMGW SDPEIGDTEY ASKFQGRVTM TEDTSTDTAY MELSSLRSED TAVYYCATGD TTYKDFDWGQ
GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGKTKYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP
EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSEQDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLF
PSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCVMHEAL HNHYTQKSL SLSG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT
ITCKASQDVH TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYW ASTRWTGVPV RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSDYPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N⁴-glykosyliert, hergestellt mit Kulturen
gentechnisch veränderter Zelllinien

ASK #39997

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1174395-19-7

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₇₂H₉₈₄₀N₁₇₁₂O₁₉₉₈S₅₂

Vorzugsbezeichnung Brodalumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 USAN; MeSH; KEGG.D10061; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT RYGISWVRQA PGQGLEWMGW ISTYSGNTNY AQKLQGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSD TAVYYCARRQ LYFDYWGQGT
LVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS NFGTQTYTCN VDHKPSNTKV DKTVERKCCV ECPPCPAPPV
AGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTFRVSV LTVVHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPAPIEKT ISKTKGQPRE PQVYTLPPSR
EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PMLDSDGFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSP GK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT
LSCRASQSVS SNLAWFQQKPK GQAPRPLIYD ASTRATGVPA RFGSGSGGTD FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YDNWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,143-199,256-316,362-420),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](218-218',219-219',222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-214)-Octadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-N⁴-glykosyliert,
hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien

ASK #39998

Chemical Abstract Service Nr. 849217-68-1

Molgewicht 501.5057

Bruttoformel C₂₈H₂₄FN₃O₅

Vorzugsbezeichnung Cabozantinib

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS; KEGG.D10062; MeSH; USAN; MAR2012

2. Bezeichnung

N-[4-(6,7-Dimethoxychinolin-4-yloxy)phenyl]-*N*-(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-{4-[(6,7-Dimethoxychinolin-4-yl)oxy]phenyl}-N'-(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid; 4'-(6,7-Dimethoxychinolin-4-yloxy)-4"-fluor-1,1-cyclopropandicarboxanilid

ASK #39999

Chemical Abstract Service Nr. 941577-06-6

Formelstamm 4(C1516-H2423-N415-O492-S8) . 36(C226-H450-O114)

Molgewicht 318075.0813

Bruttoformel C₁₄₂₀₀H₂₅₈₉₂N₁₆₆₀O₆₀₇₂S₃₂

Vorzugsbezeichnung Calaspargase pegol

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D10096; EUTCT; USNCT; ICTRP; CAS; USAN; ChemIDplus

2. Bezeichnung LPNITILATG GTIAGGDSA TKSNYTAGKV GVENLVNAV PQLKDIANVKG EQVVNIGSQD MNDDVWLTLA KKINTDCDKT DGFVITHGTD TMEETAYFLD LTVKCDKPVV MVGAMRPSTS MSADGPFNLY NAVVTAADKA SANRGVLVVM NDTVLDGRDV TKTNTTDVAT FKSVDNYGPLG YIHNGKIDYQ RTPARKHTSD TPFVSKLNE LPKVGIVVNY ANASDLPAKA LVDAGYDGIV SAGVGNGLY KTVFDLATA AKNGTAVVRS SRVPTGATTQ DAEVDDAKYG FVASGTLNPQ KARVLLQLAL TQTKDPQQIQ QIFNQY, 77,105-Disulfid, Tetramer, hergestellt mit Kulturen von *Escherichia coli* (z.B. Stamm M605, M718 oder TA206), [1]Leu-*N*²- und Lys-*N*⁶-poly[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)_m- -oxycarbonyl]_n-substituiert, m = ca. 112, n = ca. 36 (von 92)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym O'-Methylmacrogol-112-([27-Ala,64-Asp,252-Thr,263-Asn]Asparaginase 2 (Escherichia coli, Stamm K12)-Tetramer)hexatriacontakis-N-carboxylat; [27-Ala,64-Asp,252-Thr,263-Asn]-L-Asparaginase 2 (Escherichia coli, Stamm K12), etwa 36-fach N-substituiert mit O'-Methylpegyl(succinimidocarbonat) (SC-PEG, mittlere Pegyl-EO-Zahl ca. 112); SC-PEG-Asparaginase '

ASK #41002

Molgewicht 366.8375

Bruttoformel C₂₂H₁₉ClO₃

2. Bezeichnung 2-[*trans*-4-(4-Chlorphenyl)cyclohexyl]-1-oxo-1*H*-inden-3-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #41003

Chemical Abstract Service Nr. 137732-39-9

Molgewicht 366.8375

Bruttoformel C₂₂H₁₉ClO₃

2. Bezeichnung 2-[*cis*-4-(4-Chlorphenyl)cyclohexyl]-3-hydroxynaphthalin-1,4-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #41004

Molgewicht 364.8216

Bruttoformel C₂₂H₁₇ClO₃

2. Bezeichnung 2-[(1*R*)-4-(4-Chlorphenyl)cyclohex-3-en-1-yl]-3-hydroxynaphthalin-1,4-dion

ASK #41005

Chemical Abstract Service Nr. 129700-41-0

Molgewicht 380.864

Bruttoformel C₂₃H₂₁ClO₃

2. Bezeichnung 2-[*trans*-4-(4-Chlorphenyl)cyclohexyl]-3-methoxynaphthalin-1,4-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #41006

Molgewicht 402.5238

Bruttoformel C₂₄H₃₄O₅

2. Bezeichnung [(1*S*,3*R*,7*S*,8*S*,8*aR*)-8-[2-[(2*R*,4*R*)-4-Hydroxy-6-oxotetrahydro-2*H*-pyran-2-yl]ethyl]-3,7-dimethyl-1,2,3,7,8,8*a*-hexahydronaphthalin-1-yl]][(2*Z*)-2-methylbut-2-enoat]

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #41016

Chemical Abstract Service Nr. 1174657-07-8

Formelstamm (C₁₀-H₁₅-N-O₅-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 263.3107

Bruttoformel C₁₀H₁₇NO₅S

2. Bezeichnung 7-[[*(2R)*-2-Amino-2-carboxyethyl]sulfonyl]-2-oxoheptansäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #41017

Formelstamm (C₁₆-H₂₅-N₂-O₅-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 359.461

Bruttoformel C₁₆H₂₇N₂O₅S

2. Bezeichnung (*Z*)-7-[[*(2R)*-2-Amino-2-carboxyethyl]sulfonyl]-2-[(2,3-dimethylbut-3-enoyl)amino]hept-2-ensäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #41018

Formelstamm (C₁₆-H₂₄-N₂-O₅-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 358.453

Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₅S

2. Bezeichnung (*E*)-7-[[*(2S)*-2-Amino-2-carboxyethyl]sulfonyl]-2-[[*(1S)*-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-3-ensäure

ASK #41019

Formelstamm (C₁₅-H₂₅-N₂-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 314.4435

Bruttoformel C₁₅H₂₆N₂O₃S

2. Bezeichnung (*Z*)-7-[(2-Aminoethyl)sulfonyl]-2-[[*(1S)*-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-2-ensäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #41036

Chemical Abstract Service Nr. 2091769-17-2

Formelstamm (C₂₂-H₂₀-N₄-O₆-P)⁻ H⁺

Molgewicht 468.3991

Bruttoformel C₂₂H₂₁N₄O₆P

Vorzugsbezeichnung Fosmanogepix

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung [(2-Amino-3-{3-[(4-[(pyridin-2-yl)oxy]methyl)phenyl]methyl}-1,2-oxazol-5-yl)pyridin-1-ium-1-yl)methyl]hydrogenphosphat
ASK #41038

Chemical Abstract Service Nr. 1159500-34-1

Formelstamm (C₂₈H₃₇N₆O₈P)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 618.6184

Bruttoformel C₂₈H₃₉N₆O₈P

Vorzugsbezeichnung Selatogrel

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [(2*R*)-3-[4-(Butoxycarbonyl)piperazin-1-yl]-2-[6-[(3*S*)-3-methoxypyrrolidin-1-yl]-2-phenylpyrimidin-4-carboxamido]-3-oxopropyl]phosphonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41039

Formelstamm (C₂₈H₃₇N₆O₈P)²⁻ 2H⁺ . 2 Cl-H

Molgewicht 655.0794

Bruttoformel C₂₈H₄₀ClN₆O₈P

Vorzugsbezeichnung Selatogrelhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L81)

2. Bezeichnung [(2*R*)-3-[4-(Butoxycarbonyl)piperazin-1-yl]-2-[6-[(3*S*)-3-methoxypyrrolidin-1-yl]-2-phenylpyrimidin-4-carboxamido]-3-oxopropyl]phosphonsäure-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41041

Chemical Abstract Service Nr. 1218948-84-5

Formelstamm C₁₃H₂₀N₆O₄ . Cl-H . x H₂O

Bruttoformel C₁₃H₂₁ClN₆O₄

2. Bezeichnung {2-[(2-Amino-6-oxo-6,9-dihydro-1*H*1*H*-purin-9-yl)methoxy]ethyl}-L-valinat-hydrochlorid (1:1) x H₂O [x = ca. 1-3]

3. Bezeichnung Valaciclovirhydrochlorid-Hydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.8,10.0(2019-2020)/2751

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Wasserhaltiges Valaciclovirhydrochlorid; Valaciclovirhydrochlorid x HO

ASK #41045

Chemical Abstract Service Nr. 79916-77-1

Molgewicht 624.5871

Bruttoformel C₂₉H₃₆O₁₅

2. Bezeichnung [2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl]-6-*O*-(6-desoxy- β -L-mannopyranosyl)-4-*O*-[(2*E*)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)prop-2-enoyl]- β -D-glucopyranosid

3. Bezeichnung Forsythosid A

Zitat Bezeichnung 3 DAB2011R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Forsythiasid; [2-(3,4-Dihydroxyphenyl)ethyl]-6-*O*-(6-desoxy- α -L-mannopyranosyl)- β -D-glucopyranosid-4-[(2*E*)-3-(3,4-dihydroxyphenyl)-2-propenoat]

ASK #41048

2. Bezeichnung Leonurus-japonicus-Kraut

3. Bezeichnung Chinesisches Mutterkraut

Zitat Bezeichnung 3 DAB2011

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Yi Mu Cao

ASK #41049

Chemical Abstract Service Nr. 70459-07-3

Formelstamm (C₁₅H₁₅F-N₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 305.3042

Bruttoformel C₁₅H₁₆FN₃O₃

2. Bezeichnung 6-Fluor-1-methyl-4-oxo-7-(piperazin-1-yl)-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #41050

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37318-31-3

Formelstamm C₁₂-H₂₂-O₁₁ . n(C₁₈-H₃₄-O) und Homologe, n = 1, 2, 3, ...

2. Bezeichnung *O*-Octadecanoylsucrose, *O,O'*-Dioctadecanoylsucrose, Poly-*O*-octadecanoylsucrose (x:y:z) und deren Fettsäureester-Homologe [x = 0,200-0,450 (m/m), y = 0,300-0,400 (m/m), z = 0,000-0,300 (m/m); freie Fettsäuren 0,000-0,030 (m/m), freie Sucrose 0,000-0,040 (m/m); Hydrolysat-Fettsäurezusammensetzung: Dodecansäure 0,000-0,030 (m/m), Tetradecansäure 0,000-0,030 (m/m), Hexadecansäure 0,250-0,400 (m/m), Octadecansäure 0,550-0,750 (m/m), Summe Octadecansäure + Hexadecansäure 0,900-1,000 (m/m)]

3. Bezeichnung Sucrosemono- und distearat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Zuckerester von Speisefettsäuren "; Saccharosestearat (Ph.Eur.) Typ II; beta-D-Fructofuranosyl-alpha-D-glucopyranosid-monooctadecanoat und -dioctadecanoat; E 473 [Typ II]; Saccharosemono- und distearat; Sucrosestearat Typ II; Sucrosemonooctadecanoat und -dioctadecanoat; Saccharosestearat Typ II

ASK #41053

Chemical Abstract Service Nr. 108153-74-8

Molgewicht 3039.4086

Bruttoformel C₁₃₀H₂₂₀N₄₄O₄₀

Vorzugsbezeichnung Secretin (human)

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung H-His-Ser-Asp-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ser-Arg-Leu-Arg-Glu-Gly-Ala-Arg-Leu-Gln-Arg-Leu-Leu-Gln-Gly-Leu-Val-NH₂

Zitat Bezeichnung 2 KEGG.C13523; ROMP2012; Hager2011; KEGG.D02021

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Sekretin "; Secretin vom Menschen; L-Histidyl-L-seryl-L-aspartylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L-glutamyl-L-leucyl-L-seryl-L-arginyl-L-leucyl-L-arginyl-L-glutamylglycyl-L-alanyl-L-arginyl-L-leucyl-L-glutamyl-L-arginyl-L-[15-L-Glutaminsäure-16-glycin]secretin (Schwein); Sekretin (Mensch); Secretin [Homo sapiens (human)]; HSDGTFSTSEL SRLREGARLQ RLLQGLV(NH); Secretin '

ASK #41054

Chemical Abstract Service Nr. 914454-02-7

Formelstamm C130-H220-N44-O40 . x(C2-H4-O2)

Molgewicht 3040

Vorzugsbezeichnung Secretinacetat (1:x) (human) ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L68)

2. Bezeichnung H-His-Ser-Asp-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ser-Arg-Leu-Arg-Glu-Gly-Ala-Arg-Leu-Gln-Arg-Leu-Leu-Gln-Gly-Leu-Val-NH₂-acetat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Sekretinacetat (Mensch)

ASK #41055

Formelstamm C130-H220-N44-O40 . x(C2-H3-O2)⁻ xH⁺ . y H₂O

Vorzugsbezeichnung Secretinacetat (1:x) (human) y H₂O ((mit Angaben zum Essigsäure- und Wasser-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L68)

2. Bezeichnung H-His-Ser-Asp-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ser-Arg-Leu-Arg-Glu-Gly-Ala-Arg-Leu-Gln-Arg-Leu-Leu-Gln-Gly-Leu-Val-NH₂-acetat (1:x) y H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Sekretinacetat (Mensch) y HO

ASK #41060

Chemical Abstract Service Nr. 138674-31-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 37288-27-0; 60675-83-4; 9025-65-4

Formelstamm C1182-H1836-N328-O367-S6 . x C1178-H1831-N327-O364-S6 . y C1168-H1813-N325-O361-S6

Molgewicht 26700

2. Bezeichnung DTLESIDNCA VGCP TGGSSN VSIVRHAYTL NNNSTTKFAN WVAYHITKDT PASGKTRNWK TDPALNPADT LAPADYTGAN AALKVDRGHQ APLASLAGVS DWESLNYLSN ITPQKSDLNQ GAWARLEDQE RKLIDRADIS SVYVTGPLY ERDMGKLP GT QKAHTIPSAY WKVIFINN SP AVNHYA A FLF DQNTPKGADF CQFRVTVDEI EKRTGLIIWA GLPDDVQASL KSKPGVLP EL MGCKN (primäre Isoform *S.ma.2*), 9,12:201,243-Bis(disulfid), Asn¹¹⁹-pentaquamagnesium(2+)-Komplex x H₂O, und N-terminal verkürzte Isoformen *S.ma.3* (ohne D¹ = Asn¹) und *S.ma.1* (ohne D¹T²L³ = Asn¹-Thr²-Leu³), hergestellt mit Bakterienkulturen von *Serratia marcescens* oder gentechnisch veränderter *Escherichia coli*

Zitat Bezeichnung 2 NARHAD(1994)22.16,3280-3287; JOCRAM(1993)645.2,353-361; AEMIDF(1995)61.11,4083-4088; FMLED7(1998)165.1,1-13; ABCRE6(2000)56.5,567-572; BBAEDZ(1993)1202.1,13-21; UniProtKB; JOBAAY(1996)178.13,3771-3778; BSCMDI(1992)13.1,383-392

3. Bezeichnung *Serratia-marcescens*-Nuclease ((mit Angaben zur Herkunft))

Zitat Bezeichnung 3 EC3.1.30.2

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym SMNase; *Serratia-marcescens*-Endonuclease, Isoformen Sm2, Sm3 und Sm1; EC 3.1.4.9 [veraltet]; EC 3.1.30.2; Sma nuc

ASK #41063

Chemical Abstract Service Nr. 68439-46-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 278798-74-6; 342042-70-0; 57107-69-4; 58318-61-9; 60937-75-9; 60937-76-0; 68954-96-1

2. Bezeichnung -Alkyl(C₉-C₁₁)- -hydroxypoly(oxyethylen)-6

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	O-Alkyl(C-C)-polyethylenglycol-6; Poly(oxyethylen)-6-alkyl(C-C)ether; C Pareth-6; Ethoxylierte C-Alkohole (6:1); Alkohol(C9/11)-ethoxylate; Polyethylenglycol-6-monoalkyl(C-C)ether
ASK #41064		
	Chemical Abstract Service Nr.	58895-64-0
	Formelstamm	C21-H25-N-O3 . Cl-H
	Molgewicht	375.889
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ ClNO ₃
	Vorzugsbezeichnung	Nalmefenhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-6-methylenmorphinan-3,14-diol-hydrochlorid (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	6-Desoxo-6-methylennaltrexonhydrochlorid; 6-Desoxy-6-methylennaltrexonhydrochlorid; (5alpha)-17-(cyclopropylmethyl)-4,5-epoxy-6-methylenmorphinan-3,14-diol hydrochloride; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-6-methylenmorphinan-3,14-diol-hydrochlorid (1:1); Nalmetrenhydrochlorid; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-6-methylen-3,14-morphinandiold-hydrochlorid (1:1)
ASK #41066		
	Chemical Abstract Service Nr.	100443-11-6
	Formelstamm	(C20-H15-O2) ⁻
	Molgewicht	287.3319
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ O ₂
	2. Bezeichnung	Triphenylacetat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	alpha,alpha-Diphenylbenzolacetat; Trifenat; Trifenat
ASK #41067		
	Chemical Abstract Service Nr.	91-48-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2699-90-3
	Formelstamm	(C15-H11-O2) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	224.2546
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₂ O ₂
	2. Bezeichnung	(2E)-2,3-Diphenylprop-2-ensäure
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	(E)-Benzylidenphenyllessigsäure; (E)-alpha-Stilbencarbonsäure; alpha-Phenylzimtsäure [ausschließlich oder überwiegend gebildetes, höher schmelzendes (E)-isomer]; (E)-2,3-Diphenylacrylsäure; cis-Stilben-alpha-carbonsäure; (E)-beta-Phenylatropasäure; alpha-Phenyl-trans-zimtsäure; (E)-alpha-Phenylzimtsäure
ASK #41068		
	Chemical Abstract Service Nr.	943332-08-9

Formelstamm	C17-H15-Br-Cl-F-N4-O3 . H2-O4-S
Molgewicht	555.7599
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ BrClFN ₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Selumetinibsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	5-(4-Brom-2-chloranilino)-4-fluor- <i>N</i> -(2-hydroxyethoxy)-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-carboxamid-sulfat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[(4-Brom-2-chlorphenyl)amino]-4-fluor- <i>N</i> -(2-hydroxyethoxy)-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-carboxamid-sulfat (1:1)
ASK #41071	
Chemical Abstract Service Nr.	862543-54-2
Formelstamm	C32-H40-N2-O . C6-H8-O7
Molgewicht	660.7963
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Maropitancitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L52,Cumul.L14)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)- <i>N</i> -[(5- <i>tert</i> -Butyl-2-methoxyphenyl)methyl]-2-(diphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i> - <i>cis</i>)-2-Benzhydryl- <i>N</i> -(5- <i>tert</i> -butyl-2-methoxybenzyl)chinuclidin-3-amin-monocitrat
ASK #41072	
Chemical Abstract Service Nr.	359875-09-5
Formelstamm	C32-H40-N2-O . C6-H8-O7 . H2-O
Molgewicht	678.8116
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₈ N ₂ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Maropitancitrat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L52,Cumul.L14)
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)- <i>N</i> -[(5- <i>tert</i> -Butyl-2-methoxyphenyl)methyl]-2-(diphenylmethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Maropitancitrat-Monohydrat; (2 <i>S</i> - <i>cis</i>)-2-Benzhydryl- <i>N</i> -(5- <i>tert</i> -butyl-2-methoxybenzyl)chinuclidin-3-amin-monocitrat-Monohydrat
ASK #41074	
Chemical Abstract Service Nr.	133-11-9
Molgewicht	229.2313
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Fenamisal
International Nonproprietary Name	INN.L6
Zitat Bezeichnung 1	BAN; CAS; NIAID; USMI13; GSBL; EINECS; EUTCT; MAR2012; Clarke; KEGG.D05460
2. Bezeichnung	Phenyl(4-amino-2-hydroxybenzoat)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Phenyl(4-aminosalicylat); Phenyl-4-amino-2-hydroxybenzoat; 4-Aminosalicylsäurephenylester; Phenyl-p-aminosalicylat; Phenyl-PAS; PAS-Phenyl; p-Aminosalol; 4-Amino-2-hydroxybenzoesäurephenylester; Phenyl-4-aminosalicylat; p-Aminosalicylsäurephenylester
ASK #41075	
Chemical Abstract Service Nr.	141396-28-3
Formelstamm	(C23-H35-N6-O5-S) ⁻ H ⁺ . H2-O
Molgewicht	526.6494
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₆ N ₆ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Argatroban-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L39)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-1-{ <i>N</i> ⁶ -[(3 <i>RS</i>)-3-methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-8-sulfonyl]-L-arginyl}piperidin-2-carbonsäure 1 H ₂ O (3" <i>R</i> :3" <i>S</i> = 60:40 bis 70:30)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	MQPA HO; (2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Methyl-1-[<i>N</i> (2)-(3-methyl-1,2,3,4-tetrahydro-8-chinolinsulfonyl)-L-arginyl]-2-piperidincarbonsäure-Monohydrat; Argatroban ' ; Argatrobanmonohydrat; MMTQAP HO; MPQA HO; Argipidin-Monohydrat; Argatroban 1 HO
ASK #41077	
Chemical Abstract Service Nr.	263351-81-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	370068-81-8
Vorzugsbezeichnung	Paclitaxel-Poliglumex-Natrium ((mit Angaben zum Glutamyl:Paclitaxel:Natrium-Verhältnis und zur Molmasse))
International Nonproprietary Name	(INN.L52)
2. Bezeichnung	Poly(-L-glutaminsäure)oligo{(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-benzamido-3-[4,10 -bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yloxy]-3-oxo-1-phenylpropan-2-yl}ester-Natriumsalz, teilweise mit N-terminalem L-Pyroglutamyl-Rest
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Paclitaxelpoliglumexnatrium; PPX Na; 5-Oxo-L-poly(poly-L-glutamyl-L-glutaminsäure-oligo(paclitaxel-2'-ester)-Natriumsalz; PG-TXL Na; Poly-alpha-L-glutaminsäure-oligo(paclitaxel-2'-ester)-Natriumsalz; PG-Paclitaxel-Natrium
ASK #41079	
Chemical Abstract Service Nr.	694491-73-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1042143-33-8; 1042143-35-0; 1042143-37-2; 1129503-93-0; 1242941-64-5; 225230-96-6
Formelstamm	(C8-H8) _{x+z} . (C4-H6) _y
2. Bezeichnung	Polystyrol- <i>block</i> -polybutadien- <i>block</i> -polystyrol (x:y:z) ((mit Angaben zum Verhältnis der Monomeren))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Poly(styrol- <i>block</i> -butadien- <i>block</i> -styrol) (x:y:z); SBS; SBS-Blockcopolymer; Styrol-Butadien-Styrol-Blockcopolymerisat
ASK #41092	
Chemical Abstract Service Nr.	1385046-35-4
Molgewicht	494.5413

Bruttoformel C₂₀H₁₈N₄O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Cefalonium 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INNv.L16)

Zitat Bezeichnung 1 BPvet1998-2012; (BAN)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-3-[(4-Carbamoylpyridin-1-ium-1-yl)methyl]-8-oxo-7-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(Aminocarbonyl)-1-[[[(6*R*,7*R*)-2-carboxy-8-oxo-7-[[2-(2-thienyl)acetyl]amino]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl]methyl]pyridinium-Zwitterion-Hydrat (1:2); (6*R*,7*R*)-3-(4-Carbamoylpyridiniomethyl)-8-oxo-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxylat 2 HO; Cefalonium 2 HO; Cefalonium-Dihydrat; Cepalonium 2 HO; (7*R*)-3-(4-Carbamoylpyridiniomethyl)-7-[2-(2-thienyl)acetamido]-3-cephem-4-carboxylat 2 HO

ASK #41093

Chemical Abstract Service Nr. 313963-58-5

Formelstamm a (C3-H8-O3)(C22-H42-O)y . b (C22-H44-O2)(C2-H4-O)x . c (C22-H42-O)2(C2-H4-O)x(H2-O), y = 1, 2, 3

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2,3-Dihydroxypropyl- und 1,3-Dihydroxypropan-2-yl docosanoat, *rac*-(2*R*)-3-Hydroxypropan-1,2-diyl- und 2-Hydroxypropan-1,3-diyl didocosanoat, Propan-1,2,3-triyl tridocosanoat, -Docosanoyl- -hydroxy- und -Docosanoyl- -(docosanoxy)poly(oxyethylen)-x und geringere Mengen homologer Fettsäureester, Gemisch, hergestellt durch Veresterung eines Glycerol-Macrogol-Gemischs

3. Bezeichnung Glyceroldocosanoate-Macrogol-x-docosanoate-Gemisch ((mit Angaben zur Zusammensetzung und zur mittleren EO-Einheiten-Anzahl x))

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Behenoylmacrogolglyceride [irreführender Name: enthält keine ethoxylierten Glycerol-Derivate]; Behenoylpolyoxyglyceride [irreführender Name: enthält keine ethoxylierten Glycerol-Derivate]; Docosansäure-1,1',1''-(1,2,3-propantriyl)ester- α -(1-Oxodocosyl)- ω -hydroxypoly(oxy-1,2-ethandiyloxy)-Gemisch [unvollständige Beschreibung durch Angabe von nur zwei Hauptkomponenten]

ASK #41099

Chemical Abstract Service Nr. 92062-35-6

2. Bezeichnung Kohlenwasserstoff-Gemisch aus Petroleum, flüssig, gereinigt, optional mit Stabilisator, kinematische Viskosität bei 313 K: 3,0-34,4 mm²/s

3. Bezeichnung Leichtes Mineralöl

ASK #41103

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7631-86-9

Molgewicht 60.0843

Bruttoformel O₂Si

2. Bezeichnung Amorphes Siliciumdioxid, als Präzipitat, als Gel oder durch Flammenhydrolyse erhalten

3. Bezeichnung Siliciumdioxid zur dentalen Anwendung

Zitat Bezeichnung 3 EAB3.4.4.0,5.0,6.0+3,7.0,8.0(2001-2017)/1562

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym E 551 [Siliciumdioxid zur dentalen Anwendung]

ASK #41104

Chemical Abstract Service Nr. 14605-22-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 130656-42-7

Formelstamm (C26-H44-N-O6-S)⁻ H⁺

Molgewicht	499.7036
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₅ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Ursodoxicoltaurin
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	2-(3,7-Dihydroxy-5- β -cholan-24-amido)ethan-1-sulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-(3 α ,7 β -Dihydroxy-5 β -cholan-24-oyl)taurin; Tauroursodesoxycholsäure; TUDC; TUDCA; 2-(3 α ,7 β -Dihydroxy-5 β -cholan-24-amido)ethansulfonsäure; N-(2-Sulfoethyl)-3 α ,7 β -dihydroxy-5 β -cholan-24-amid; Taurursodiol; Ursodesoxycholyltaurin

ASK #41105

Chemical Abstract Service Nr.	117609-50-4
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₄₄ -N-O ₆ -S) ⁻ H ⁺ . 2 H ₂ O
Molgewicht	535.7342
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₅ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Ursodoxicoltaurin-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	2-(3,7-Dihydroxy-5- β -cholan-24-amido)ethan-1-sulfonsäure 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	TUDCA 2 HO; Ursodesoxycholyltaurin 2 HO; 2-(3 α ,7 β -Dihydroxy-5 β -cholan-24-amido)ethansulfonsäure 2 HO; N-(3 α ,7 β -Dihydroxy-5 β -cholan-24-oyl)taurin 2 HO; Tauroursodesoxycholsäure 2 HO; TUDC 2 HO

ASK #41113

Chemical Abstract Service Nr.	5657-17-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37335-13-0
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₀ -N ₂ -O ₄) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	176.1705
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ N ₂ O ₄
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Ethan-1,2-diyldiglycin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3,6-Diazaoctandisäure; <i>N,N'</i> -Ethylendiindiessigsäure; <i>N,N'</i> -Ethylendiglycin; Ethylendiamin- <i>N,N'</i> -di(essigsäure); EDDA; 2,2'-(1,2-Ethandiyldiimino)bis[essigsäure]; Ethylendiiminodiessigsäure; 2,2'-(Ethan-1,2-diyldiimino)diessigsäure; Ethylendiamin- <i>N,N'</i> -diessigsäure

ASK #41114

Chemical Abstract Service Nr.	257943-19-4
Molgewicht	1170.3621
Bruttoformel	C ₅₅ H ₇₁ N ₁₃ O ₁₂ S ₂
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)- <i>D</i> -phenylalanyl- <i>L</i> -cysteinyl- <i>L</i> -tyrosyl- <i>D</i> -tryptophyl- <i>L</i> -lysyl- <i>L</i> -threonyl- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]- <i>L</i> -cysteinamid-2,7-disulfid

3. Bezeichnung [1]N-(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)[3-L-tyrosin]octreotid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym HYNIC-Tyr(3)-octreotid; N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-D-Phe-Cys-Tyr-D-Trp-Lys-Thr-Cys-Thr-ol-2,7-disulfid; [1]N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-[3]p-hydroxyoctreotid; HYNIC-TOC; [1]N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-[1]D,[4]D-FCYWKTCT-ol-2,7-disulfid

ASK #41115

Formelstamm C55-H71-N13-O12-S2 . C2-H-F3-O2 . x H2-O

Molgewicht 1398.4088

Bruttoformel C₅₇H₇₂F₃N₁₃O₁₄S₂

2. Bezeichnung N-(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(2*R*,3*R*)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]-L-cysteinamid-2,7-disulfid-bis(trifluoracetat) [Wassergehalt <10% m/m]

3. Bezeichnung [1]N-(6-Hydrazinylpyridin-3-carbonyl)[3-L-tyrosin]octreotid-bis(trifluoracetat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym HYNIC-TOC 2 TFA; N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-D-Phe-Cys-Tyr-D-Trp-Lys-Thr-Cys-Thr-ol-2,7-disulfid-bis(trifluoracetat); HYNIC-Tyr(3)-octreotid 2 TFA; [1]N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-[3]p-hydroxyoctreotid-bis(trifluoracetat); [1]N-(6-Hydrazinonicotinoyl)-[1]D,[4]D-FCYWKTCT-ol-2,7-disulfid 2 CFCOOH

ASK #41123

Chemical Abstract Service Nr. 3715-90-0

Formelstamm C13-H17-N3 . Cl-H

Molgewicht 251.7551

Bruttoformel C₁₃H₁₈ClN₃

Vorzugsbezeichnung Tramazolinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L6)

Zitat Bezeichnung 1 EINECS; EUTCT

2. Bezeichnung N-(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin-hydrochlorid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tramazolinmonohydrochlorid; N-(5,6,7,8-Tetrahydro-1-naphthyl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-2-amin-Monohydrochlorid; Tramazolinhydrochlorid (1:1); 2-[(5,6,7,8-Tetrahydronaphthalin-1-yl)amino]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-3-ium-chlorid; Tramazolin-hydrochlorid; Tramazolin-Monohydrochlorid

ASK #41126

Chemical Abstract Service Nr. 459-02-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2275-62-9

Molgewicht 153.1967

Bruttoformel C₉H₁₂FN

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Fluorphenyl)propan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p-Fluor-alpha-methylphenethylamin; PFA ' ; 4-Fluoramfetamin; para-Fluoramphetamin; p-FMP; 4-FMP; (RS)-1-(4-Fluorphenyl)propan-2-amin; 4-FA; 4-Fluoramphetamin; p-Fluoramphetamin

ASK #41128

Chemical Abstract Service Nr. 1345973-49-0
Molgewicht 349.509
Bruttoformel C₂₄H₃₁NO
2. Bezeichnung (Adamantan-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-(Adamantan-1-carbonyl)-1-pentylindol; Adamantan-1-carbonyl-Analogon von JWH 018; 1-Adamantyl(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon

ASK #41129

Chemical Abstract Service Nr. 335161-03-0
Molgewicht 435.2738
Bruttoformel C₂₀H₁₉FINO
2. Bezeichnung [1-(5-Fluorpentyl)-1*H*-indol-3-yl](2-iodphenyl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-(5-Fluorpentyl)-3-(2-iodbenzoyl)indol; C₂₀H₁₉FINO; AM 694

ASK #41130

Chemical Abstract Service Nr. 802575-11-7
Molgewicht 221.2524
Bruttoformel C₁₂H₁₅NO₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(2*H*-1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)butan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Butylon; 1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)-1-butanon; 1-(Benzo[d][1,3]dioxol-5-yl)-2-(methylamino)butan-1-on; bk-MBDB; 2-(Methylamino)-3',4'-(methylenedioxy)butyrophenon

ASK #41131

Chemical Abstract Service Nr. 18259-37-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 55166-02-4; 774487-42-2
Molgewicht 177.2429
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Ethylamino)-1-phenylpropan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (+/-)-*N*-Ethylcathinon; aktiver Metabolit von Amfepramon; ETH-CAT; Ethylpropion; (RS)-2-(Ethylamino)-1-phenylpropan-1-on; Ethcathinon

ASK #41132

Chemical Abstract Service Nr. 447-40-5
Molgewicht 181.2068
Bruttoformel C₁₀H₁₂FNO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4'-Fluormethcathinon; Flephedron; 4-Fluormethcathinon; 4-FMC; 4'-Fluor-2-(methylamino)propiofenon; Flefedron; 1-(4-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on; 4-Fluorephedron

ASK #41133

Chemical Abstract Service Nr. 351-03-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 103596-29-8

Molgewicht 167.2233

Bruttoformel C₁₀H₁₄FN

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Fluorphenyl)-*N*-methylpropan-2-amin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-Fluormethamfetamin; 4-FMA; 1-(4-Fluorphenyl)-*N*-methylpropan-2-amin; 4-Fluormethamphetamin

ASK #41134

Chemical Abstract Service Nr. 2252-63-3

Molgewicht 180.222

Bruttoformel C₁₀H₁₃FN₂

2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)piperazin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym *N*-(*p*-Fluorphenyl)piperazin; 1-(*p*-Fluorphenyl)piperazin; 4-FPP; *N*-(4-Fluorphenyl)piperazin; Flipiperazin; *p*-FPP; *p*FPF; 1-(4'-Fluorphenyl)piperazin; Fluoperazin; *p*-Fluorphenylpiperazin

ASK #41135

Chemical Abstract Service Nr. 172883-97-5

Molgewicht 263.3073

Bruttoformel C₁₅H₁₈FNO₂

2. Bezeichnung Tropan-3 -yl(4-fluorbenzoat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 3beta-(*p*-Fluorbenzoyloxy)tropan; (8-Methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3exo-yl)(4-fluorbenzoat); *p*FBT; *p*-Fluortropacocain; 4-Fluortropacocain; Pseudotropin-3-(4-fluorbenzoat); Pseudotropryl(4-fluorbenzoat); 3beta-(4-Fluorbenzoyloxy)tropan

ASK #41136

Chemical Abstract Service Nr. 155471-10-6

Molgewicht 355.4721

Bruttoformel C₂₅H₂₅NO

2. Bezeichnung (2-Methyl-1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)(naphthalin-1-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-Methyl-3-(1-naphthoyl)-1-pentylindol; JWH 007

ASK #41137

Chemical Abstract Service Nr. 155471-08-2

Molgewicht 327.4189

Bruttoformel C₂₃H₂₁NO

2. Bezeichnung (2-Methyl-1-propyl-1*H*-indol-3-yl)(naphthalin-1-yl)methanon

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1-Propyl-2-methyl-3-(1-naphthoyl)indol; 2-Methyl-3-(1-naphthoyl)-1-propylindol; JWH 015

ASK #41138

Chemical Abstract Service Nr. 210179-46-7
Molgewicht 371.4715
Bruttoformel C₂₅H₂₅NO₂
2. Bezeichnung (4-Methoxynaphthalin-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym JWH 081; 3-(4-Methoxy-1-naphthoyl)-1-pentylindol

ASK #41139

Chemical Abstract Service Nr. 619294-47-2
Molgewicht 355.4721
Bruttoformel C₂₅H₂₅NO
2. Bezeichnung (4-Methylnaphthalin-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-(4-Methyl-1-naphthoyl)-1-pentylindolee; JWH 122

ASK #41140

Chemical Abstract Service Nr. 103610-04-4
Molgewicht 384.4703
Bruttoformel C₂₅H₂₄N₂O₂
2. Bezeichnung {1-[2-(Morpholin-4-yl)ethyl]-1*H*-indol-3-yl}(naphthalin-1-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-(2-Morpholinoethyl)-3-(1-naphthoyl)indol; [1-(2-Morpholinoethyl)-1*H*-indol-3-yl](naphthalin-1-yl)methanon; JWH 200

ASK #41141

Chemical Abstract Service Nr. 864445-54-5
Molgewicht 339.8585
Bruttoformel C₂₁H₂₂ClNO
2. Bezeichnung 2-(2-Chlorphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Pentyl-3-(2'-chlorphenylacetyl)indol; JWH 203; 3-[(2-Chlorphenyl)acetyl]-1-pentylindol; 2-(2-Chlorphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethanon

ASK #41142

Chemical Abstract Service Nr. 824959-81-1
Molgewicht 369.4987
Bruttoformel C₂₆H₂₇NO
2. Bezeichnung (4-Ethyl-naphthalin-1-yl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-(4-Ethyl-1-naphthoyl)-1-pentylindol; JWH 210

ASK #41143

Chemical Abstract Service Nr. 864445-43-2
Molgewicht 335.4394

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₂
2. Bezeichnung 2-(2-Methoxyphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-[(2-Methoxyphenyl)acetyl]-1-pentylindol; 1-Pentyl-3-(2-methoxyphenylacetyl)indol; JWH 250; 2-(2-Methoxyphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethanon

ASK #41144

Chemical Abstract Service Nr. 864445-39-6
Molgewicht 319.44
Bruttoformel C₂₂H₂₅NO
2. Bezeichnung 2-(2-Methylphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym JWH 251; 2-(2-Methylphenyl)-1-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)ethanon; 1-Pentyl-3-(*o*-tolylacetyl)indol

ASK #41145

Chemical Abstract Service Nr. 530-54-1
Molgewicht 193.2423
Bruttoformel C₁₁H₁₅NO₂
Vorzugsbezeichnung Methoxyphedrin
International Nonproprietary Name INN.L3
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Methoxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methedron; PMMC; 4-Methoxymethcathinon; 1-(4-Methoxyphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on; *p*-Methoxymethcathinon

ASK #41146

Chemical Abstract Service Nr. 64-11-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 22683-78-9
Molgewicht 149.2328
Bruttoformel C₁₀H₁₅N
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(4-Methylphenyl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Methylamfetamin; PAL 313; 4-MA; *p*-TAP; 1-(4-Methylphenyl)propan-2-amin

ASK #41147

Chemical Abstract Service Nr. 62226-74-8
Molgewicht 190.2847
Bruttoformel C₁₂H₁₈N₂
2. Bezeichnung 1-Benzyl-4-methylpiperazin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Methyl-4-(phenylmethyl)piperazin; Methylbenzylpiperazin; MBZP

ASK #41148

Chemical Abstract Service Nr. 687603-66-3

Molgewicht 275.3428
Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(2*H*-1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,4-Methylendioxypropylvaleron; 3',4'-(Methylendioxy)-2-pyrrolidinovalerophenon; MDPV

ASK #41149

Chemical Abstract Service Nr. 1225617-18-4
Molgewicht 191.2695
Bruttoformel C₁₂H₁₇NO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Ethylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 4-Methylethcathinon; 4-MEC; 2-(Ethylamino)-4'-methylpropiofenon; (+/-)-N-Ethyl-4-methylcathinon; 2-(Ethylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-on

ASK #41150

Chemical Abstract Service Nr. 186028-79-5
Molgewicht 207.2258
Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₃
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(2*H*-1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)propan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym bk-MDMA; 1-(Benzo[d][1,3]dioxol-5-yl)-2-(methylamino)propan-1-on; 3,4-Methylendioxy-N-methcathinon; MDMC; Methylon; M1

ASK #41151

Chemical Abstract Service Nr. 850352-53-3
Molgewicht 281.392
Bruttoformel C₁₉H₂₃NO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(Naphthalin-2-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-Pyrrolidino-2'-valeronaphthon; Naphyron; Naphthylpropylvaleron; 1-(Naphthalin-2-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on

ASK #41152

Chemical Abstract Service Nr. 1345966-78-0
Molgewicht 321.4128
Bruttoformel C₂₁H₂₃NO₂
2. Bezeichnung (4-Methoxyphenyl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-(4-Methoxybenzoyl)-1-pentylindol; BTM 4; SR 19; RCS 4; OBT 199

ASK #41153

Chemical Abstract Service Nr. 15532-75-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1268599-79-6; 144220-95-1
Molgewicht 230.2295

Bruttoformel C₁₁H₁₃F₃N₂
2. Bezeichnung 1-[3-(Trifluormethyl)phenyl]piperazin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym TFTP; 3-Trifluormethylphenylpiperazin; N-(alpha,alpha,alpha-Trifluor-3-tolyl)piperazin; TFMPP

ASK #41155

Chemical Abstract Service Nr. 61596-53-0
Molgewicht 846.2515
Bruttoformel C₄₈H₉₆NO₈P
Vorzugsbezeichnung Colfoscerilicosanoat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung 1,2-Diicosanoyl-*sn*-glycero-3-phosphocholin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym E 322 [Diarachidinoyllecithin]; [(2R)-2,3-bis(icosanoyloxy)propyl][2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat; [(R)-2,3-Bis(arachidoyloxy)propyl][2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat; Diarachidoyllecithin; Diarachidoylphosphatidylcholin; (7R)-7-(Icosanoyloxy)-N,N,N-trimethyl-4,10-dioxo-3,5,9-trioxa-4lambda(5)-phosphanonacosan-1-aminium-4-olat; DAPC; 1,2-Diarachidoyl-*sn*-glycero-3-phosphatidylcholin

ASK #41156

Chemical Abstract Service Nr. 843663-66-1
Molgewicht 555.5047
Bruttoformel C₃₂H₃₁BrN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Bedaquilin
International Nonproprietary Name INN.L65
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-1-(6-Brom-2-methoxychinolin-3-yl)-4-(dimethylamino)-2-(naphthalin-1-yl)-1-phenylbutan-2-ol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (alphaS,betaR)-6-Brom-alpha-[2-(dimethylamino)ethyl]-2-methoxy-alpha-1-naphthalinyl-beta-phenyl-3-chinolinethanol

ASK #41157

Chemical Abstract Service Nr. 845533-86-0
Formelstamm C32-H31-Br-N2-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht 671.5769
Bruttoformel C₃₆H₃₅BrN₂O₆
Vorzugsbezeichnung Bedaquilinfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L65)
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-1-(6-Brom-2-methoxychinolin-3-yl)-4-(dimethylamino)-2-(naphthalin-1-yl)-1-phenylbutan-2-ol-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (alphaS,betaR)-6-Brom-alpha-[2-(dimethylamino)ethyl]-2-methoxy-alpha-1-naphthalinyl-beta-phenyl-3-chinolinethanol-(2*E*)-2-butendioat (1:1) (Salz)

ASK #41158

913976-27-9

**Chemical Abstract
Service Nr.**

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

1350810-60-4; 910576-32-8

Formelstamm

C231-H350-N62-O58-S6 . 900(C2-H4-O)

Molgewicht

44763.3253

Bruttoformel

C₂₀₃₁H₃₉₅₀N₆₂O₉₅₈S₆

Vorzugsbezeichnung

Peginesatid

**International
Nonproprietary Name**

INN.L69:corr

2. Bezeichnung

[21]N⁶,[21']N⁶-[({N⁶,N⁶-Bis[-methoxypoly(oxyethylen)- -carbonyl]-L- oder

-DL-lysyl- -alanyl}azandiyl)bis(1-oxoethan-2,1-diy))bis[acetyl]glycylglycyl-L-leucyl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-cysteinyl-L-histidyl-L-methionylglycyl-L-prolyl-L-isoleucyl-L-threonyl-3-(naphtalin-1-yl)-L-alanyl-L-valyl]
mittlere Anzahl an Oxyethylen-Einheiten pro Molekül n = ca. 900

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

GGLYACHMGP ITFVCQPLRG K, [21]Amid, 6,15-Disulfid, [1]N-Acetyl-[13]2,3-benzo-[19]N-methyl-Derivat, [21]N(6),[21']N(6)-{N(2),N(6)-[CH-O-(CH-CH-O)-CO]-L- oder

-DL-Lys-beta-Ala-Iminodiacetyl}-verbrücktes Dimer; CH-CO-Gly-Gly-Leu-Tyr-Ala-Cys-His-Met-Gly-Pro-Ile-Thr-3-(1-Naphthyl)Ala-Val-Cys-Gln-Pro-Leu-Arg-(CH)Gly-Lys-NH, 6,15-Disulfid,
[21]N(6),[21']N(6)-[N(2),N(6)-(O'-methylmacrogol-450-O-carbonyl)-L- oder -DL-Lys-beta-Ala-Iminodiacetyl]-verbrücktes Dimer

ASK #41159

**Chemical Abstract
Service Nr.**

1185870-58-9

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

1350810-83-1

Formelstamm

C231-H350-N62-O58-S6 . 900(C2-H4-O) . 2(C2-H4-O2)

Molgewicht

44883.4292

Bruttoformel

C₂₀₃₅H₃₉₅₈N₆₂O₉₆₂S₆

Vorzugsbezeichnung

Peginesatidacetat

**International
Nonproprietary Name**

(INN.L69:corr)

2. Bezeichnung

[21]N⁶,[21']N⁶-[({N⁶,N⁶-Bis[-methoxypoly(oxyethylen)- -carbonyl]-L- oder

-DL-lysyl- -alanyl}azandiyl)bis(1-oxoethan-2,1-diy))bis[acetyl]glycylglycyl-L-leucyl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-cysteinyl-L-histidyl-L-methionylglycyl-L-prolyl-L-isoleucyl-L-threonyl-3-(naphtalin-1-yl)-L-alanyl-L-valyl]
(1:2), mittlere Anzahl an Oxyethylen-Einheiten pro Molekül n = ca. 900

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

CH-CO-Gly-Gly-Leu-Tyr-Ala-Cys-His-Met-Gly-Pro-Ile-Thr-3-(1-Naphthyl)Ala-Val-Cys-Gln-Pro-Leu-Arg-(CH)Gly-Lys-NH, 6,15-Disulfid,

[21]N(6),[21']N(6)-[N(2),N(6)-(O'-methylmacrogol-450-O-carbonyl)-L- oder -DL-Lys-beta-Ala-Iminodiacetyl]-verbrücktes Dimer, Acetat (1:2); GGLYACHMGP ITFVCQPLRG K, [21]Amid,
6,15-Disulfid, [1]N-Acetyl-[13]2,3-benzo-[19]N-methyl-Derivat, [21]N(6),[21']N(6)-{N(2),N(6)-[CH-O-(CH-CH-O)-CO]-L- oder -DL-Lys-beta-Ala-Iminodiacetyl]-verbrücktes Dimer, Acetat (1:2)

ASK #41160

Chemical Abstract Service Nr. 1257044-40-8

Formelstamm

(C45-H50-Cl-N7-O7-S)⁻ H⁺

Molgewicht

868.4392

Bruttoformel

C₄₅H₅₀ClN₇O₇S

Vorzugsbezeichnung

Venetoclax

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)-*N*-(3-nitro-4-[[oxan-4-yl)methyl]amino}benzolsulfonyl)-2-(1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-5-yloxy)benzamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-enyl]methyl]piperazino)-*N*-{3-nitro-4-[(tetrahydropyran-4-ylmethyl)amino]phenylsulfonyl}-2-(1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-5-yloxy)benzamid

ASK #41161

Chemical Abstract Service Nr. 1379647-79-6

Formelstamm (C₄₅H₅₀Cl-N₇O₇-S)⁻ H₊ . Cl-H . H₂O

Molgewicht 922.9154

Bruttoformel C₄₅H₅₁Cl₂N₇O₇S

Vorzugsbezeichnung Venetoclaxhydrochlorid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L73)

2. Bezeichnung 4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)-*N*-(3-nitro-4-[[oxan-4-yl)methyl]amino}benzolsulfonyl)-2-(1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-5-yloxy)benzamid-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-enyl]methyl]piperazino)-*N*-{3-nitro-4-[(tetrahydropyran-4-ylmethyl)amino]phenylsulfonyl}-2-(1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-5-yloxy)benzamid-hydrochlorid (1:1) 1 HO

ASK #41162

Formelstamm (C₄₅H₅₀Cl-N₇O₇-S)⁻ H₊ . Cl-H

Molgewicht 904.9001

Bruttoformel C₄₅H₅₁Cl₂N₇O₇S

Vorzugsbezeichnung Venetoclaxhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L73)

2. Bezeichnung 4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)-*N*-(3-nitro-4-[[oxan-4-yl)methyl]amino}benzolsulfonyl)-2-(1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-5-yloxy)benzamid-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-enyl]methyl]piperazino)-*N*-{3-nitro-4-[(tetrahydropyran-4-ylmethyl)amino]phenylsulfonyl}-2-(1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-5-yloxy)benzamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #41169

Chemical Abstract Service Nr. 33725-54-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 115648-45-8; 157431-25-9; 181656-66-6

Formelstamm 3(C₆H₅O₃)⁻ Fe³⁺

Molgewicht 431.1513
Bruttoformel C₁₈H₁₅FeO₉
Vorzugsbezeichnung Eisen()-Maltol
International Nonproprietary Name INN.L73

2. Bezeichnung Tris(3-hydroxy-2-methyl-4*H*-pyran-4-onato)eisen

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Eisen(III)-tris(2-methyl-4-oxo-4*H*-pyran-3-olat); Eisen(III)-trimaltoat; mer- und fac-Tris(3-hydroxy-2-methyl-4*H*-pyran-4-onato)eisen; 3-Hydroxy-2-methyl-4*H*-pyran-4-on-Eisen(III)-Komplex (3:1); rac-(OC-6-21-DELTA)- und rac-(OC-6-22-DELTA)-Tris[3-(hydroxy-kappaO)-2-methyl-4*H*-pyran-4-onato-kappaO(4)]eisen; Tris(3-hydroxy-2-methyl-4-pyronato)eisen; Trimaltoatoeisen(III)

ASK #41170

Chemical Abstract Service Nr. 870281-82-6

Molgewicht 415.423

Bruttoformel C₂₂H₁₈FN₇O

Vorzugsbezeichnung Idelalisib

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 5-Fluor-3-phenyl-2-((1*S*)-1-[(7*H*-purin-6-yl)amino]propyl)chinazolin-4(3*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41171

Chemical Abstract Service Nr. 1233389-51-9

Molgewicht 1680.7241

Bruttoformel C₇₇H₁₀₁N₁₇O₂₆

Vorzugsbezeichnung Surotomycin

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 CAS; PubChem; USAN

2. Bezeichnung N-[(2*E*)-3-(4-Pentylphenyl)but-2-enoyl]-L-tryptophyl-D-asparaginyll-L- -aspartyl-L-threonylglycyl-L-ornithyl-L- -aspartyl-D-alanyl-L- -aspartylglycyl-D-seryl-(3*R*)-3-methyl-L- -glutamyl-L-kynurenin-[13] [4]-lacton

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[(2*E*)-3-(4-Pentylphenyl)but-2-enoyl]-Trp-D-Asn-Asp-Thr-Gly-Orn-Asp-D-Ala-Asp-Gly-D-Ser-threo-3-MeGlu-Kyn-(13-->4)-lacton; [1]N-[(2*E*)-3-(4-Pentylphenyl)but-2-enoyl]-A 21978C; N-[(2*E*)-3-(4-Pentylphenyl)but-2-enoyl]-L-tryptophyl-D-asparaginyll-L-alpha-aspartyl-L-threonylglycyl-L-ornithyl-L-alpha-aspartyl-D-alanyl-L-alpha-aspartylglycyl-D-seryl-(3*R*)-3-methyl-L-alpha-glutamyl-(2*S*)-[1]N-De(decanoyl)-[1]N-[(2*E*)-3-(4-pentylphenyl)but-2-enoyl]daptomycin; WNDTGXDADG SEX, [2]D,[8]D,[11]D-[1]N-[(2*E*)-3-(4-Pentylphenyl)but-2-enoyl]-[6-Orn,13-Kyn]-[13]-->[4]-lacton

ASK #41179

Chemical Abstract Service Nr. 1256388-51-8

Molgewicht 888.9999

Bruttoformel C₄₉H₅₄F₂N₈O₆

Vorzugsbezeichnung Ledipasvir

**International
Nonproprietary
Name** INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; CAS; KEGG.D10442; ChemSpider; PubChem; Pharmavista; USAN; ICTRP; EUTCT; EUCTR; MeSH; ROMP2014; USNCT

2. Bezeichnung Methyl(*N*-{(2*S*)-1-[(6*S*)-6-(4-{9,9-difluor-7-[2-((1*R*,3*S*,4*S*)-2-((2*S*)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl]-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-3-yl)-1*H*-benzimidazol-5-yl]-9*H*-fluoren-2-yl)-1*H*-imidazol-2-yl)-}}}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dimethyl[(3*S*,5(1)*R*,5(3)*S*,5(4)*S*,9(6)*S*,11*S*)-7(9,9)-difluor-4,10-dioxo-3,11-di(propan-2-yl)-2,12-diaza-6(1)*H*,7(9)*H*,8(1)*H*-6(2,5)-benzimidazola-9(6,5)-(5-azaspiro[2.4]heptana)-5(2,3)-(2-azabicyclo[2.2.1]heptan-3-yl)-1*H*-imidazol-5-yl]-7-(2-[(6*S*)-5-[*N*-(methoxycarbonyl)-*L*-valyl]-5-azaspiro[2.4]heptan-6-yl)-1*H*-imidazol-4-yl)-9,9-Difluor-2-(2-[(1*R*,3*S*,4*S*)-2-[*N*-(methoxycarbonyl)-*L*-valyl]-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-3-yl)-1*H*-benzimidazol-5-yl)-9*H*-fluoren-2-yl)-1*H*-imidazol-2-yl)-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-2-carbonyl]methyl]((1*S*)-1-[(1*R*,3*S*,4*S*)-3-{5-[9,9-difluor-7-(2-[(6*S*)-5-[*N*-(methoxycarbonyl)-*L*-valyl]-5-azaspiro[2.4]hept-6-yl)-1*H*-imidazol-4-yl]-9*H*-fluoren-2-yl]-1*H*-benzimidazol-2-yl)-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-2-carbonyl]methyl]methyl]

ASK #41180

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1441674-54-9

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1502655-48-2

Formelstamm C₄₉-H₅₄-F₂-N₈-O₆ . C₃-H₆-O

Molgewicht 947.079

Bruttoformel C₅₂H₆₀F₂N₈O₇

Vorzugsbezeichnung Ledipasvir-Aceton (1:1)

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L71)

2. Bezeichnung Methyl(*N*-{(2*S*)-1-[(6*S*)-6-(4-{9,9-difluor-7-[2-((1*R*,3*S*,4*S*)-2-((2*S*)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl]-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-3-yl)-1*H*-benzimidazol-5-yl]-9*H*-fluoren-2-yl)-1*H*-imidazol-2-yl)-}}} (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 9,9-Difluor-2-(2-[(1*R*,3*S*,4*S*)-2-[*N*-(methoxycarbonyl)-*L*-valyl]-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-3-yl)-1*H*-benzimidazol-5-yl]-7-(2-[(6*S*)-5-[*N*-(methoxycarbonyl)-*L*-valyl]-5-azaspiro[2.4]heptan-6-yl)-1*H*-imidazol-4-yl)-9*H*-fluoren-2-yl)-1*H*-imidazol-2-yl)-2-azabicyclo[2.2.1]heptan-2-carbonyl]methyl]methyl] (1:1)

ASK #41181

Chemical Abstract Service Nr. 912587-25-8

Molgewicht 544.5024

Bruttoformel C₂₅H₁₉F₃N₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Opigolix

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-(5-[3-(2,5-Difluorphenyl)-2-(1,3-dihydro-2*H*-benzimidazol-2-yliden)-3-oxopropanoyl]-2-fluorbenzolsulfonyl)-2-hydroxypropanimidamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41182

Chemical Abstract Service Nr. 698394-73-9

Formelstamm (C₂₂-H₂₀-Cl-N₂-O₄-S)⁻ H⁺

Molgewicht 444.9311

Bruttoformel	$C_{412}H_{480}N_{148}Na_{40}O_{290}P_{40}$
Vorzugsbezeichnung	Patisiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	Guanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-guanylyl (1:40)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3'-5')G-mU-A-A-mC-mC-A-A-G-A-G-mU-A-mU-mU-mC-mC-A-mU-dT-dT - (5'-3')dT-dT-C-A-mU-U-G-G-U-U-C-U-C-A-mU-A-A-G-G-U-A 40Na+; [s]GUAACCAAGA GUAUCCAUT T [a]AUGGAAUACU CUUGGUUACT T Ribonucleinsäuredoppelstrang-[s](T(20),T(21)),[a](T(20),T(21))-Tetra-2'-desoxy-[s](U(2),C(5),C(6),U(12),U(14),U(15),C(16),C(17),U(19)),[a](U(7),U(17))-undeca-2'-O-methyl-Derivat-Natriumsalz (1:40)

ASK #41188

Chemical Abstract Service Nr.	22242-53-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	23383-11-1
Formelstamm	(C6-H5-O7)3 ⁻ H+ Fe2+ . x H2-O [x = 0,00-1,85; M = 245.9526 g/mol für x = 0]
Molgewicht	245.953
Bruttoformel	$C_6H_6FeO_7$
2. Bezeichnung	2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure-Eisen()-Salz (1:1) x H ₂ O [x = 0,00-1,85]
3. Bezeichnung	Eisen()-hydrogencitrat x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Citronensäure-Eisen(II)-Salz (1:1) x HO

ASK #41191

Chemical Abstract Service Nr.	917805-74-4
Formelstamm	(C22-H27-F-N3-O6-S) ⁻ H+ . C4-H11-N
Molgewicht	554.6745
Bruttoformel	$C_{26}H_{39}FN_4O_6S$
Vorzugsbezeichnung	Rosuvastatin-Erbumin
International Nonproprietary Name	(INN.L45,v.L62)
2. Bezeichnung	(3R,5S,6E)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2-(N-methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-2-Methylpropan-2-amin-Salz (1:1)

ASK #41204

Chemical Abstract Service Nr.	1226781-44-7
Molgewicht	398.4275
Bruttoformel	$C_{17}H_{20}F_2N_4O_3S$
Vorzugsbezeichnung	Omarigliptin
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	(2R,3S,5R)-2-(2,5-Difluorphenyl)-5-[2-(methansulfonyl)-2,6-dihydropyrrolo[3,4-c]pyrazol-5(4H)-yl]oxan-3-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41207

Chemical Abstract Service Nr. 1231929-97-7

Molgewicht 506.5934

Bruttoformel C₂₇H₃₂F₂N₈

Vorzugsbezeichnung Abemaciclib

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 KEGG; Pharmavista; EUTCT; NCI.Thesaurus; GlnAS; ChemSpider; EUCTR; CAS; ChemIDplus; PubChem; MeSH; AdisInsight; USAN; ICTRP; USNCT; ROMP2016; NCI.Dict

2. Bezeichnung *N*-{5-[(4-Ethylpiperazin-1-yl)methyl]pyridin-2-yl}-5-fluor-4-[4-fluor-2-methyl-1-(propan-2-yl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]pyrimidin-2-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bemaciclib; *N*-{5-[(4-Ethylpiperazin-1-yl)methyl]pyridin-2-yl}-5-fluor-4-[4-fluor-2-methyl-1-(1-methylethyl)-1*H*-benzimidazol-6-yl]pyrimidin-2-amin; *N*-[5-(4-Ethylpiperazinomethyl)pyridin-2-yl]-5-fluor-4-(4-fluor-1-isopropyl-2-methyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)pyrimidin-2-amin; *N*-{5-[(4-Ethyl-1-piperazinyl)methyl]-2-pyridinyl}-5-fluor-4-(4-fluor-1-isopropyl-2-methyl-1*H*-benzimidazol-6-yl)-2-pyrimidinamin

ASK #41208

Chemical Abstract Service Nr. 1032568-63-0

Molgewicht 480.5196

Bruttoformel C₂₃H₂₈N₈O₄

Vorzugsbezeichnung Copanlisib

International Nonproprietary Name INN.L70

2. Bezeichnung 2-Amino-*N*-{7-methoxy-8-[3-(morpholin-4-yl)propoxy]-2,3-dihydroimidazo[1,2-*c*]chinazolin-5-yl}pyrimidin-5-carboxamid

ASK #41209

Chemical Abstract Service Nr. 1402152-13-9

Formelstamm C23-H28-N8-O4 . 2 Cl-H

Molgewicht 553.4415

Bruttoformel C₂₃H₃₀Cl₂N₈O₄

Vorzugsbezeichnung Copanlisibdihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L70)

2. Bezeichnung 2-Amino-*N*-{7-methoxy-8-[3-(morpholin-4-yl)propoxy]-2,3-dihydroimidazo[1,2-*c*]chinazolin-5-yl}pyrimidin-5-carboxamid-hydrochlorid (1:2)

ASK #41210

Chemical Abstract Service Nr. 872365-14-5

Formelstamm (C19-H16-F3-N2-O4-S)⁻ H⁺

Molgewicht 426.4095

Bruttoformel C₁₉H₁₇F₃N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Fevipiprant

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (1-[[4-(Methansulfonyl)-2-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-2-methyl-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-3-yl)essigsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {1-[4-(Methansulfonyl)-2-(trifluormethyl)benzyl]-2-methyl-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-3-yl}essigsäure

ASK #41211

Chemical Abstract Service Nr. 1443994-46-4
Formelstamm (C200-H241-N69-O107-P20-S20)20⁻ 20H⁺
Molgewicht 6604.3857
Bruttoformel C₂₀₀H₂₆₁N₆₉O₁₀₇P₂₀S₂₀

Vorzugsbezeichnung Mongersen

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-Desoxy-P-thioguanylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2'-Desoxy-P-thio(G-T-mC-G-C-C-C-C-T-T-C-T-C-C-mC-G-C-A-G-C) [m = 5-Methyl]; (3'-5')d(P-thio)(G-T-m(5)C-G-C-C-C-T-T-C-T-C-C-m(5)C-G-C-A-G-C) [m(5) = 5-methyl]

ASK #41212

Chemical Abstract Service Nr. 1443994-98-6
Formelstamm (C200-H241-N69-O107-P20-S20)20⁻ 20Na⁺
Molgewicht 7044.0223
Bruttoformel C₂₀₀H₂₄₁N₆₉Na₂₀O₁₀₇P₂₀S₂₀

Vorzugsbezeichnung Mongersen-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L73)

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-Desoxy-P-thioguanylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-*
(1:20)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3'-5')d(P-thio)(G-T-m(5)C-G-C-C-C-C-T-T-C-T-C-C-m(5)C-G-C-A-G-C)(20-) 20Na(+) [m(5) = 5-methyl]; 2'-Desoxy-P-thio(G-T-mC-G-C-C-C-C-T-T-C-T-C-C-mC-G-C-A-G-C)-Natriumsalz
(1:20) [m = 5-Methyl]

ASK #41213

Chemical Abstract Service Nr. 934660-93-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1029872-29-4
Molgewicht 531.31
Bruttoformel C₂₁H₂₁F₃I₃O₂

Vorzugsbezeichnung Cobimetinib
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung [3,4-Difluor-2-(2-fluor-4-iodanilino)phenyl]{3-hydroxy-3-[(2S)-piperidin-2-yl]azetidin-1-yl}methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[3,4-Difluor-2-(2-fluor-4-iodanilino)benzoyl]-3-[(2S)-piperidin-2-yl]azetidin-3-ol

ASK #41214

Chemical Abstract Service Nr. 1369665-02-0
Formelstamm 2(C21-H21-F3-I-N3-O2) . C4-H4-O4
Molgewicht 1178.6922
Bruttoformel C₄₆H₄₆F₆I₂N₆O₈
Vorzugsbezeichnung Cobimetinibhemifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L69)
2. Bezeichnung [3,4-Difluor-2-(2-fluor-4-iodanilino)phenyl]{3-hydroxy-3-[(2S)-piperidin-2-yl]azetidin-1-yl}methanon-[(2E)-but-2-endioat] (2:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cobimetinibfumarat; 1-[3,4-Difluor-2-(2-fluor-4-iodanilino)benzoyl]-3-[(2S)-piperidin-2-yl]azetidin-3-ol-fumarat (2:1); (S)-[3,4-Difluor-2-(2-fluor-4-iodphenylamino)phenyl][3-hydroxy-3-(piperidin-2-yl)azetidin-1-yl]methanon-hemifumarat

ASK #41215

Chemical Abstract Service Nr. 51-66-1
Molgewicht 165.1891
Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
2. Bezeichnung N-(4-Methoxyphenyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 IGS; ETOX; UBA-WGK; GSBL
3. Bezeichnung Methacetin
Zitat Bezeichnung 3 NIST; GSBL; USMI14; CAS; MeSH; LB
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym p-Acetanisidin; 4'-Methoxyacetanilid; O-Methylparacetamol; p-Acetanisid; N-(p-Methoxyphenyl)acetamid; 4-Acetamidophenylmethylether; p-Methoxyacetanilid; 4-(Acetylamino)anisol; N-Acetyl-p-anisidin; Essigsäure-p-anisidid; Aceto-p-anisidid; 4-Methoxyacetanilid; Acetyl-p-anisidin; N-Acetyl-p-methoxyanilin; Metacetin; Acet-p-anisidin; p-Acetanisidid; 4-Acetaminoanisol

ASK #41216

Chemical Abstract Service Nr. 72156-70-8
Formelstamm C8-(13)C-H11-N-O2
Molgewicht 166.1818
Bruttoformel C₉H₁₁NO₂
2. Bezeichnung N-(4-(¹³C)Methoxyphenyl)acetamid

3. Bezeichnung (4'-O-¹³C)Methacetin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym (13)C-Methacetin; Methacetin ((13)C)

ASK #41219

Chemical Abstract Service Nr. 129979-57-3
Formelstamm C₄₆-H₆₅-N₁₅-O₁₂-S₂ . x(C₂-H₄-O₂) . y(H₂-O) [x = 0-3, y = 0-5]
Molgewicht 1090
Bruttoformel C₄₆H₆₅N₁₅O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Argipressinacetat (1:x) y H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L21)
2. Bezeichnung L-Cysteinyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-glutaminyll-asparaginyll-cysteinyl-L-prolyll-arginylglycinamid-1,6-disulfid-acetat (1:x) y H₂O [x = 0-3, y = 0-5]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Cys-Tyr-Phe-Gln-Asn-Cys-Pro-Arg-Gly-NH, 1,6-Disulfid, Acetat-Hydrat (1:x;y); Vasopressinacetat (1:x) y HO; Cys-Tyr-Phe-Gln-Asn-Cys-Pro-Arg-Gly-NH-1,6-disulfid-acetat (1:x) y HO [x = 0-3, y = 0-5]; Rindervasopressinacetat (1:x) y HO

ASK #41223

Chemical Abstract Service Nr. 1187594-09-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1231199-29-3; 1374987-77-5
Molgewicht 371.4169
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₇O₂S
Vorzugsbezeichnung Baricitinib
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; ICTRP; EUTCT; ChemIDplus
2. Bezeichnung {1-Ethansulfonyl-3-[4-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1H-pyrazol-1-yl]azetidin-3-yl}acetonitril

ASK #41224

Chemical Abstract Service Nr. 1187595-84-1
Formelstamm C₁₆-H₁₇-N₇-O₂-S . H₃-O₄-P
Molgewicht 469.4121
Bruttoformel C₁₆H₂₀N₇O₆PS
Vorzugsbezeichnung Baricitinibphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L69)
2. Bezeichnung {1-Ethansulfonyl-3-[4-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1H-pyrazol-1-yl]azetidin-3-yl}acetonitril-phosphat (1:1)

ASK #41226

Chemical Abstract Service Nr. 779353-01-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1000697-89-1
Molgewicht 396.486
Bruttoformel C₂₁H₂₈N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Dinaciclib

International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	MeSH; ChemIDplus; ICTRP; USAN; KEGG.D09604; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2-[(2S)-1-(3-Ethyl-7-[[[1-oxidopyridin-1-ium-3-yl)methyl]amino]pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-5-yl)piperidin-2-yl]ethanol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[[[3-Ethyl-5-[(2S)-2-(2-hydroxyethyl)piperidin-1-yl]pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-7-yl]amino)methyl]pyridin-1-oxid
ASK #41227	
Chemical Abstract Service Nr.	283173-50-2
Molgewicht	323.3641
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ FN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Rucaparib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10079; EUTCT; ChemIDplus; USAN; CAS
2. Bezeichnung	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6H-pyrrolo[4,3,2- <i>ef</i>][2]benzazepin-6-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6H-azepino[5,4,3- <i>cd</i>]indol-6-on
ASK #41228	
Chemical Abstract Service Nr.	459868-92-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	917828-48-9
Formelstamm	C19-H18-F-N3-O . H3-O4-P
Molgewicht	421.3593
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ FN ₃ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Rucaparibphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6H-pyrrolo[4,3,2- <i>ef</i>][2]benzazepin-6-on-phosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6H-azepino[5,4,3- <i>cd</i>]indol-6-on-phosphat (1:1)
ASK #41229	
Chemical Abstract Service Nr.	1327258-57-0
Formelstamm	C19-H18-F-N3-O . C10-H16-O4-S
Molgewicht	555.6608
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₄ FN ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Rucaparib-(+)-camsilat
International Nonproprietary Name	(INN.L67,v.L18)
2. Bezeichnung	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6H-pyrrolo[4,3,2- <i>ef</i>][2]benzazepin-6-on-[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]methansulfonat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	8-Fluor-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6H-azepino[5,4,3- <i>cd</i>]indol-6-on-(+)-2-oxobornan-10-sulfonat (1:1)
ASK #41230	

Chemical Abstract Service Nr. 944396-07-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1202777-78-3
Molgewicht 410.3936
Bruttoformel C₁₈H₂₁F₃N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Buparlisib
International Nonproprietary Name INN.L68
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 5-[2,6-Di(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-[2,6-Bis(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin

ASK #41231

Chemical Abstract Service Nr. 1312445-63-8
Formelstamm C18-H21-F3-N6-O2 . Cl-H
Molgewicht 446.8545
Bruttoformel C₁₈H₂₂ClF₃N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Buparlisibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L68)
2. Bezeichnung 5-[2,6-Di(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-[2,6-Bis(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin-hydrochlorid (1:1)

ASK #41232

Chemical Abstract Service Nr. 915019-65-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1146702-52-4
Molgewicht 469.5365
Bruttoformel C₃₀H₂₃N₅O
Vorzugsbezeichnung Dactolisib
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 MeSH
2. Bezeichnung 2-{4-[8-(Chinolin-3-yl)-3-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-imidazo[4,5-*c*]chinolin-1-yl]phenyl}-2-methylpropanitril

ASK #41233

Chemical Abstract Service Nr. 1028385-32-1
Formelstamm C30-H23-N5-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht 641.7381
Bruttoformel C₃₇H₃₁N₅O₄S
Vorzugsbezeichnung Dactolisibtosilat
International Nonproprietary Name (INN.L69,v.L18)
2. Bezeichnung 2-{4-[8-(Chinolin-3-yl)-3-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-imidazo[4,5-*c*]chinolin-1-yl]phenyl}-2-methylpropanitril-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #41234

Chemical Abstract Service Nr. 1093861-60-9
Molgewicht 625.8701
Bruttoformel C₂₆H₁₇ClF₉N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Afoxolaner
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung *rac*-4-[(5*R*)-5-[3-Chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]-*N*-[2-oxo-2-[(2,2,2-trifluorethyl)amino]ethyl]naphthalin-1-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(2)-[4-[5-(3-Chlor-alpha, alpha, alpha-trifluor-m-tolyl)-5-(trifluormethyl)-2-isoxazolin-3-yl]-1-naphthoyl]-N(1)-(2,2,2-trifluorethyl)glycinamid;
4-[5-[3-Chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydroisoxazol-3-yl]-N-[2-oxo-2-[(2,2,2-trifluorethyl)amino]ethyl]naphthalin-1-carboxamid

ASK #41235

Chemical Abstract Service Nr. 1208319-26-9
Molgewicht 337.4404
Bruttoformel C₁₅H₂₃N₅O₂S
Vorzugsbezeichnung Oclacitinib
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D10141; CAS; EUTCT; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung *N*-Methyl-1-[(1*r*,4*r*)-4-[methyl(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexyl]methansulfonamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-Methyl{trans-4-[methyl(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexyl}methansulfonamid

ASK #41236

Chemical Abstract Service Nr. 1208319-27-0
Formelstamm C15-H23-N5-O2-S . x(C4-H4-O4) [M = 453.5126 g/mol für x = 1]
Molgewicht 453.5144
Bruttoformel C₁₉H₂₇N₅O₆S
Vorzugsbezeichnung Oclacitinibmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L67)
2. Bezeichnung *N*-Methyl-1-[(1*r*,4*r*)-4-[methyl(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexyl]methansulfonamid-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:x)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-Methyl{trans-4-[methyl(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexyl}methansulfonamid-maleat (1:x)

ASK #41237

Chemical Abstract Service Nr. 953412-08-3
Formelstamm 2(C22-H27-F-N3-O6-S)⁻ Zn²⁺
Molgewicht 1026.4394

Bruttoformel	C ₄₄ H ₅₄ F ₂ N ₆ O ₁₂ S ₂ Zn
Vorzugsbezeichnung	Rosuvastatin-Hemizink
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Zinksalz (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>T</i> -4)-Bis{(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[4-(4-fluorphenyl)-2-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxy-kappaO(3)-hept-6-enoato-kappaO}zink; Rosuvastatin-Zinksalz, wasserfrei; Rosuvastatin-Zink

ASK #41238

Chemical Abstract Service Nr.	1262885-51-7
Formelstamm	2(C22-H27-F-N3-O6-S) ⁻ Zn2+ . x H2-O [x = 3,64-4,95; wasserfrei: M = 1026,4394 g/mol]
Vorzugsbezeichnung	Rosuvastatin-Hemizink x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L45)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[4-(4-Fluorphenyl)-2-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-ensäure-Zinksalz (2:1) x H ₂ O [x = 3,64-4,95, Wassergehalt 6,00-8,00 % m/m]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rosuvastatin-Zinksalz-Hydrat; Rosuvastatin-Zink-Hydrat; (<i>T</i> -4)-Bis{(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>E</i>)-7-[4-(4-fluorphenyl)-2-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)-6-(propan-2-yl)pyrimidin-5-yl]-3,5-dihydroxy-kappaO(3)-hept-6-enoato-kappaO}zink x HO [x = 3,64-4,95]

ASK #41239

Chemical Abstract Service Nr.	606143-89-9
Molgewicht	441.2268
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ BrF ₂ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Binimetinib
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	5-(4-Brom-2-fluoranilino)-4-fluor- <i>N</i> -(2-hydroxyethoxy)-1-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-carboxamid

ASK #41241

Chemical Abstract Service Nr.	936091-26-8
Molgewicht	524.6781
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Fedratinib
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> - <i>tert</i> -Butyl-3-[(5-methyl-2-{4-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]anilino}pyrimidin-4-yl)amino]benzolsulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	N-tert-Butyl-3(5)-methyl-6-oxa-2,4-diaza-3(4,2)-pyrimidina-9(1)-pyrrolidina-1(1),5(1,4)-dibenzolanonaphan-1(3)-sulfonamid; N-tert-Butyl-3-{5-methyl-2-[4-(2-pyrrolidin-1-ylethoxy)phenylamino]pyrimidin-4-ylamino}benzolsulfonamid
ASK #41242	
Chemical Abstract Service Nr.	1374744-69-0
Formelstamm	C27-H36-N6-O3-S . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht	615.6153
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ Cl ₂ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Fedratinibdihydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L70)
2. Bezeichnung	<i>N-tert</i> -Butyl-3-[(5-methyl-2-{4-[2-(pyrrolidin-1-yl)ethoxy]anilino}pyrimidin-4-yl)amino]benzolsulfonamid-dihydrochlorid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-tert-Butyl-3-{5-methyl-2-[4-(2-pyrrolidin-1-ylethoxy)phenylamino]pyrimidin-4-ylamino}benzolsulfonamid-dihydrochlorid-Monohydrat; Fedratinibdihydrochlorid 1 HO
ASK #41245	
Chemical Abstract Service Nr.	944118-01-8
Molgewicht	326.3929
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Peficitinib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; ChemIDplus; PubChem; USAN
2. Bezeichnung	4-[[{(1 <i>R</i> ,2 <i>s</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>s</i> ,7 <i>s</i>)-5-Hydroxyadamantan-2-yl]amino]-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(trans-5-Hydroxyadamantan-2-yl)amino]-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-carboxamid
ASK #41246	
Chemical Abstract Service Nr.	1353219-05-2
Formelstamm	C18-H22-N4-O2 . Br-H
Molgewicht	407.3048
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ BrN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Peficitinibhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	4-[[{(1 <i>R</i> ,2 <i>s</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>s</i> ,7 <i>s</i>)-5-Hydroxyadamantan-2-yl]amino]-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-carboxamid-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[(trans-5-Hydroxyadamantan-2-yl)amino]-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-5-carboxamid-hydrobromid (1:1)
ASK #41247	
Chemical Abstract Service Nr.	33236-61-2

Molgewicht 209.2848
Bruttoformel C₁₂H₁₉NO₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-*N*-methylpropan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3,4-Dimethoxy-*N*-methylamphetamin; Dimethoxymethamfetamin; DMMA; 1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-*N*-methylpropan-2-amin; 3,4-Dimethoxymethamphetamin; 3,4-DMMA

ASK #41248

Chemical Abstract Service Nr. 137642-54-7
Molgewicht 382.4974
Bruttoformel C₂₆H₂₆N₂O
2. Bezeichnung *rac*-(1-[[*(2R)*-1-Methylpiperidin-2-yl]methyl]-1*H*-indol-3-yl)(naphthalin-1-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-(*N*-Methyl- α -piperocolyl)-3- α -naphthoylindol; (+/-)-AM 1220; {1-[[*(1*-Methylpiperidin-2-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl](naphthalin-1-yl)methanon; AM 1220

ASK #41249

Chemical Abstract Service Nr. 134959-64-1
Molgewicht 382.4974
Bruttoformel C₂₆H₂₆N₂O
2. Bezeichnung (1-[[*(2R)*-1-Methylpiperidin-2-yl]methyl]-1*H*-indol-3-yl)(naphthalin-1-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym AM 1220'; (R)-{1-[[*(1*-Methylpiperidin-2-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl](naphthalin-1-yl)methanon; (R)-AM 1220

ASK #41250

Chemical Abstract Service Nr. 1348081-04-8
Molgewicht 382.4974
Bruttoformel C₂₆H₂₆N₂O
2. Bezeichnung *rac*-{1-[[*(3R)*-1-Methylazepan-3-yl]-1*H*-indol-3-yl](naphthalin-1-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-(*N*-Methyl-3-homopiperidyl)-3- α -naphthoylindol; AM 1220-Azepan; [1-(1-Methylazepan-3-yl)-1*H*-indol-3-yl](naphthalin-1-yl)methanon

ASK #41251

Chemical Abstract Service Nr. 335161-24-5
Molgewicht 359.436
Bruttoformel C₂₄H₂₂FNO
2. Bezeichnung [1-(5-Fluorpentyl)-1*H*-indol-3-yl](naphthalin-1-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2 BtMÄndV27(2013)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym AM 2201; 1-(5-Fluorpentyl)-3-(1-naphthoyl)indol; JWH 2201

ASK #41252

Chemical Abstract Service Nr. 408332-79-6
Molgewicht 177.2429

Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ NO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(Methylamino)-1-phenylbutan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Buphedron; alpha-(Methylamino)butyrophenon; 2-(Methylamino)-1-phenyl-1-butanon; 2-(Methylamino)-1-phenylbutan-1-on; MABP; Bufedron
ASK #41253	
Chemical Abstract Service Nr.	1049677-77-1
Molgewicht	181.2068
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ FNO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(3-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	3'-Fluormethcathinon; 1-(3-Fluorphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on; m-Flephedron; alpha-(Methylamino)-m-fluorpropiophenon; m-Flefedron; 3-FMC; 3-Fluormethcathinon; m-Fluorephedron
ASK #41254	
Chemical Abstract Service Nr.	1354631-24-5
Molgewicht	373.4626
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₄ FNO
2. Bezeichnung	[1-(5-Fluorpentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl](4-methylnaphthalin-1-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	5-Fluorpentyl-JWH 122; MAM 2201; 1-(5-Fluorpentyl)-3-(4-methyl-1-naphthoyl)indol; 4'-Methyl-AM 2201; JWH 122 F-5"; 5"-Fluor-JWH 122; AM 2201-pMe
ASK #41255	
Chemical Abstract Service Nr.	914458-26-7
Molgewicht	385.4733
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ FNO
2. Bezeichnung	[5-(2-Fluorphenyl)-1-pentyl-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl](naphthalin-1-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	JWH 307; 2-(2-Fluorphenyl)-4-(1-naphthoyl)-1-pentylindol
ASK #41256	
Chemical Abstract Service Nr.	879722-57-3
Molgewicht	191.2695
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-2-(Methylamino)-1-phenylpentan-1-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	alpha-(Methylamino)valerophenon; Pentedron; MAVP; 2-(Methylamino)-1-phenyl-1-pentanon; 2-(Methylamino)-1-phenylpentan-1-on
ASK #41257	
Chemical Abstract Service Nr.	14530-33-7

Molgewicht 231.3333
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-pentanon; alpha-Pyrrolidinovalerophenon; 1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on; alpha-PVP

ASK #41258

Chemical Abstract Service Nr. 1345966-76-8
Molgewicht 321.4128
Bruttoformel C₂₁H₂₃NO₂
2. Bezeichnung (2-Methoxyphenyl)(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2 BtMÄndV27(2013)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym o-RCS 4; 3-(2-Methoxybenzoyl)-1-pentylindol; 3-o-Anisoyl-1-pentylindol

ASK #41259

Chemical Abstract Service Nr. 1199943-44-6
Molgewicht 311.4611
Bruttoformel C₂₁H₂₉NO
2. Bezeichnung (1-Pentyl-1*H*-indol-3-yl)(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon
Zitat Bezeichnung 2 BtMÄndV27(2013)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Pentyl-3-(2,2,3,3-tetramethylcyclopentancarbonyl)indol

ASK #41260

Chemical Abstract Service Nr. 51753-57-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 66173-95-3
Molgewicht 349.6097
Bruttoformel C₁₅H₁₀BrClN₂O
2. Bezeichnung 7-Brom-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dihydro-2*H*-1,4-benzodiazepin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 BtMÄndV27(2013)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Fenazepam; 7-Brom-5-(2-chlorphenyl)-1,3-dihydrobenzo[e][1,4]diazepin-2-on; BD 98; Phenazepam

ASK #41261

Chemical Abstract Service Nr. 801156-47-8
Molgewicht 155.2605
Bruttoformel C₈H₁₃NS
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-*N*-Methyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym *N*-Methyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amin; Methiopropamin; MPA '

ASK #41262

Chemical Abstract Service Nr. 1239943-76-0
Molgewicht 247.3327
Bruttoformel C₁₅H₂₁NO₂
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Ethylamino)-2-(3-methoxyphenyl)cyclohexanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-(Ethylamino)-2-(3-methoxyphenyl)cyclohexanon; Methoxetamin; MXE

ASK #41263

Chemical Abstract Service Nr. 1345973-53-6
Molgewicht 365.5117
Bruttoformel C₂₃H₃₁N₃O
2. Bezeichnung *N*-(Adamantan-1-yl)-1-pentyl-1*H*-indazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 BtMÄndV27(2013)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 1-Pentyl-*N*-tricyclo[3.3.1.1(3,7)]dec-1-yl-1*H*-indazol-3-carboxamid; APINACA; AKB 48; 3-(1-Adamantylcarbonyl)-1-pentylindazol

ASK #41264

Chemical Abstract Service Nr. 1400742-13-3
Molgewicht 383.5022
Bruttoformel C₂₃H₃₀FN₃O
2. Bezeichnung *N*-(Adamantan-1-yl)-1-(5-fluorpentyl)-1*H*-indazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 BtMÄndV27(2013)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym AKB 48 F; 5F-AKB 48; 1-(5-Fluorpentyl)-*N*-tricyclo[3.3.1.1(3,7)]dec-1-yl-1*H*-indazol-3-carboxamid; APINACA 5"-F; 5F-APINACA; 3-(1-Adamantylcarbonyl)-1-(5-fluorpentyl)indazol

ASK #41266

Chemical Abstract Service Nr. 444912-75-8
Molgewicht 458.3353
Bruttoformel C₂₂H₂₃IN₂O
2. Bezeichnung *rac*-(2-Iodphenyl)(1-[[*(2R)*-1-methylpiperidin-2-yl]methyl]-1*H*-indol-3-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (+/-)-AM2233; 3-(2-Iodbenzoyl)-1-(*N*-methyl- α -pipecolyl)indol; (2-Iodphenyl){1-[(1-methylpiperidin-2-yl)methyl]-1*H*-indol-3-yl}methanon; AM 2233 '

ASK #41267

Chemical Abstract Service Nr. 444912-55-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 769958-75-0
Molgewicht 458.3353
Bruttoformel C₂₂H₂₃IN₂O
2. Bezeichnung (2-Iodphenyl)(1-[[*(2R)*-1-methylpiperidin-2-yl]methyl]-1*H*-indol-3-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

	Synonym	(R)-3-(2-Iodobenzoyl)-1-(N-methyl- α -pipecolyl)indol; AM 2233; (+)-AM 2233
ASK #41268		
	Chemical Abstract Service Nr.	286834-81-9
	Molgewicht	175.227
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ NO
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(Benzofuran-5-yl)propan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	1-(Benzofuran-5-yl)propan-2-amin; 5-(2-Aminopropyl)benzofuran; 5-APB
ASK #41269		
	Chemical Abstract Service Nr.	286834-85-3
	Molgewicht	175.227
	Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ NO
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(Benzofuran-6-yl)propan-2-amin
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	6-(2-Aminopropyl)benzofuran; 1-(Benzofuran-6-yl)propan-2-amin; 6-APB
ASK #41270		
	Chemical Abstract Service Nr.	1082110-00-6
	Molgewicht	191.2695
	Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₇ NO
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	3,4-DMMC; 3,4-Dimethylmethcathinon; 1-(3,4-Dimethylphenyl)-2-(methylamino)propan-1-on
ASK #41271		
	Chemical Abstract Service Nr.	57413-43-1
	Molgewicht	247.3327
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₁ NO ₂
	2. Bezeichnung	<i>rac</i> -Ethyl{(<i>R</i>)-phenyl}[(2 <i>RS</i>)-piperidin-2-yl]acetat}
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	EP ' ; Ethyl[2-(phenyl)-2-(piperidin-2-yl)acetat]; (α RS,2XI)-Ethylphenidat; Ethylphenidat '
ASK #41272		
	Chemical Abstract Service Nr.	1364933-54-9
	Molgewicht	329.4515
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ FNO
	2. Bezeichnung	[1-(5-Fluorpentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl](2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanon
	Zitat Bezeichnung 2	BtMÄndV27(2013)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	XLR 11; UR 144 5"-F; 1-(5-Fluorpentyl)-3-(2,2,3,3-tetramethylcyclopentancarbonyl)indol; 5"-Fluor-UR 144; 5-Fluor-UR 144; 5F-UR 144
ASK #41273		

Chemical Abstract Service Nr. 1934255-38-5

Formelstamm (C990-H1528-N262-O300-S7) (C61-H99-N7-O17) n(C2-H4-O), n = ca. 1600-2000, M = ca. 109 kg/mol (massenspektrometrisch)

Vorzugsbezeichnung [158(38,70,140,145)]Lys-N⁶-[({5-(Bis{6-[(1-{3-[(3-{2,3-bis[-methoxypoly(oxyethylen)₄₅₀ -yl]propoxy}propyl)amino]-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl]hexyl)amino)-1-[4-({[3-(dimethylamino)propyl](methyl)carbamat

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung

FPTIPLSRLF DNAMLRAHRL HQLAFDTYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNQPT SLCFSESIPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LVIYASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED G
QCRSVEGSCG F, 53,165:182,189-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter *Escherichia coli*,
mono-N⁶-[({5-(bis{6-[(1-{3-[(3-{2,3-bis[-methoxypoly(oxyethylen)_n -yl]propoxy}propyl)amino]-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl]hexyl)amino)-1-[4-({[3-(dimethylamino)propyl](methyl)carbam

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [158(38,70,140,145)]Lys-N(6)-(5-{Bis[18,19-bis(O-methyl-450-peglyoxy)-8(2,5),11-trioxo-16-oxa-7-thia-12-aza-8(3,1)-pyrrolidinanonadecaphan-1-yl]amino)-1-[4-(2,6-dimethyl-2,6-diazaheptanoyloxy)phen

ASK #41275

Chemical Abstract Service Nr. 1269440-17-6

Molgewicht 540.0107

Bruttoformel C₂₂H₂₇ClFN₇O₄S

Vorzugsbezeichnung Encorafenib

International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung Methyl(N-((2S)-1-[(4-{3-[5-chlor-2-fluor-3-(methansulfonamido)phenyl]-1-(propan-2-yl)-1H-pyrazol-4-yl]pyrimidin-2-yl)amino]propan-2-yl)carbam

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl(N-((1S)-2-[(4-{3-[5-chlor-2-fluor-3-(methansulfonamido)phenyl]-1-isopropyl-1H-pyrazol-4-yl]-2-pyrimidinyl)amino]-1-methylethyl)carbam

ASK #41276

Chemical Abstract Service Nr. 1262780-97-1

Formelstamm (C38-H72-N21-O10-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 1048.2509

Bruttoformel C₃₈H₇₃N₂₁O₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Etelcalcetid

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung N-Acetyl-S-(L-cystein-S-yl)-D-cysteinyl-D-alanyl-D-arginyl-D-arginyl-D-arginyl-D-alanyl-D-argininamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ac-[(H-L-Cys-OH)-S-S-]-D-Cys-D-Ala-D-Arg-D-Arg-D-Arg-D-Ala-D-Arg-NH; Telcalcetid; CARRRRAR, all-D-Isomer, [1]N-Acetyl-[1]S-(L-cystein-S-yl)-[7]1-amid

ASK #41277

Chemical Abstract Service Nr. 1334237-71-6

Formelstamm (C38-H72-N21-O10-S2)⁻ H⁺ . x Cl-H

Molgewicht 1084.7155

Bruttoformel C₃₈H₇₃N₂₁O₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Etelcalcetidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L74)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung N-Acetyl-S-(L-cystein-S-yl)-D-cysteinyl-D-alanyl-D-arginyl-D-arginyl-D-arginyl-D-alanyl-D-argininamid-hydrochlorid (1:x)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Etelcalcetidhydrochlorid (1:x); CARRRRAR, all-D-Isomer, [1]N-Acetyl-[1]S-(L-cystein-S-yl)-[7]1-amid, Hydrochlorid (1:x); Ac-[(H-L-Cys-OH)-S-S-]-D-Cys-D-Ala-D-Arg-D-Arg-D-Arg-D-Arg-D-Ala-D-Arg-NH x HCl

ASK #41278

Chemical Abstract Service Nr. 1783-84-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 135625-06-8
Formelstamm (C20-H33-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 306.4828
Bruttoformel C₂₀H₃₄O₂
Vorzugsbezeichnung Daleuton
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (8Z,11Z,14Z)-Icosa-8,11,14-triensäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 20:3 (omega-6); DHGLA; (Z,Z,Z)-Icosa-8,11,14-triensäure; Dihomo-gamma-linolensäure; (8Z,11Z,14Z)-Icosa-8,11,14-triensäure, Gemisch mit anderen Fettsäuren, Mindestgehalt 0,932 m/m, hergestellt aus pflanzlichen Ölen, stabilisiert mit all-rac-alpha-Tocopherol (0,002 m/m); Dihomogammalinolensäure; Diroleuton; (all-Z)-8,11,14-Eicosatriensäure; all-cis-Eicosa-8,11,14-triensäure; Dihomo-gamma-linolensäure; DGLA; DHLA

ASK #41279

Chemical Abstract Service Nr. 1202757-89-8
Molgewicht 423.4402
Bruttoformel C₂₂H₂₂FN₅O₃
Vorzugsbezeichnung Spebrutinib
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung N-[3-({5-Fluor-2-[4-(2-methoxyethoxy)anilino]pyrimidin-4-yl}amino)phenyl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41280

Chemical Abstract Service Nr. 1360053-81-1
Formelstamm C22-H22-F-N5-O3 . C6-H6-O3-S
Molgewicht 581.6152

Bruttoformel C₂₈H₂₈FN₅O₆S
Vorzugsbezeichnung Spebrutinibbesilat
International Nonproprietary Name (INN.L74,v.L22)
2. Bezeichnung N-[3-((5-Fluor-2-[4-(2-methoxyethoxy)anilino]pyrimidin-4-yl)amino)phenyl]prop-2-enamid-benzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41281

Chemical Abstract Service Nr. 1253056-29-9
Formelstamm C18-H22-N2-S . C3-H6-O3
Molgewicht 388.5236
Bruttoformel C₂₁H₂₈N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Vortioxetinlactat
International Nonproprietary Name (INN.L68)
2. Bezeichnung 1-[2-[(2,4-Dimethylphenyl)sulfanyl]phenyl]piperazin-*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[2-(2,4-Dimethylphenylsulfanyl)phenyl]piperazin-DL-lactat

ASK #41282

Chemical Abstract Service Nr. 35575-96-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 51274-12-5; 59217-99-1
Molgewicht 324.6779
Bruttoformel C₉H₁₀ClN₂O₅PS
2. Bezeichnung S-[(6-Chlor-2-oxo[1,3]oxazolo[4,5-*b*]pyridin-3(2*H*)-yl)methyl]-*O*,*O*-dimethylphosphorothioat
3. Bezeichnung Azamethiphos
Zitat Bezeichnung 3 USEPA.Pesticide; KEGG.C18702; GSBL; MeSH; ChemIDplus; PPDB; ROMP2013; NIST; EUPDB; PAN; CPCN; BAN; RTECS; GESTIS; ATCvet; MAR2013; KEGG.D07479; IGS; CAS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Azamethiophos; S-[(6-Chlor-2-oxooxazolo[4,5-*b*]pyridin-3(2*H*)-yl)methyl]-*O*,*O*-dimethylthiophosphat; Azamethifos; Ciba-Geigy 18809; Phosphorothiosäure-S-[(6-chlor-2-oxooxazolo[4,5-*b*]pyridin-3(2*H*)-yl)methyl]-*O*,*O*-dimethylester; S-[(6-Chlor-2,3-dihydro-2-oxo-[1,3]oxazolo[4,5-*b*]pyridin-3-yl)methyl]-*O*,*O*-dimethylphosphorothioat; Azametifos; S-[(6-Chlor-2-oxooxazolo[4,5-*b*]pyridin-3(2*H*)-yl)methyl]-*O*,*O*-dimethylphosphorothioat

ASK #41284

Chemical Abstract Service Nr. 851220-85-4
Molgewicht 466.4007
Bruttoformel C₂₃H₂₇Cl₂N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Aripiprazol-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L37)
2. Bezeichnung 7-[4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Aripiprazol 1 HO; 7-[4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl]butoxy]-3,4-dihydrocarbostyryl-Monohydrat; 7-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy}-3,4-dihydrocarbostyryl-Monohydrat
ASK #41285	
Chemical Abstract Service Nr.	22246-18-0
Molgewicht	163.1733
Bruttoformel	C ₉ H ₉ NO ₂
2. Bezeichnung	7-Hydroxy-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	7-Hydroxyhydrocarbostyryl; 7-Hydroxy-3,4-dihydrocarbostyryl; 3,4-Dihydro-7-hydroxycarbostyryl
ASK #41286	
Chemical Abstract Service Nr.	41202-77-1
Molgewicht	231.1217
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ Cl ₂ N ₂
2. Bezeichnung	1-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	DCPP; 2,3-DCPP; N-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin
ASK #41287	
Chemical Abstract Service Nr.	203395-81-7
Molgewicht	413.9403
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O ₂
2. Bezeichnung	7-[4-[4-(2-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	m-Dechloraripiprazol
ASK #41288	
Chemical Abstract Service Nr.	203395-82-8
Molgewicht	413.9403
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ ClN ₃ O ₂
2. Bezeichnung	7-[4-[4-(3-Chlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy]-3,4-dihydrochinolin-2(1 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	o-Dechloraripiprazol
ASK #41289	
Chemical Abstract Service Nr.	129722-25-4
Molgewicht	446.3695
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ Cl ₂ N ₃ O ₂
2. Bezeichnung	7-[4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy]chinolin-2(1 <i>H</i>)-on
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Dehydroaripiprazol; 3,4-Didehydroaripiprazol
ASK #41290	

Chemical Abstract Service Nr. 573691-09-5

Molgewicht 464.3848

Bruttoformel $C_{23}H_{27}Cl_2N_3O_3$

2. Bezeichnung 7-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-oxidopiperazin-1-ium-1-yl]butoxy}-3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Aripiprazol-N(1')-oxid; 4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-[4-(2-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-7-yloxy)butyl]piperazin-1-ium-1-olat

ASK #41291

Molgewicht 922.808

Bruttoformel $C_{48}H_{56}Cl_4N_6O_4$

2. Bezeichnung 7,7'-(Ethan-1,1-diylbis[(2,3-dichlorbenzol-4,1-diyl)piperazin-4,1-diylbutan-4,1-diyloxy])bis(3,4-dihydrochinolin-2(1*H*)-on)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym p,p'-(Ethan-1,1-diyl)bisaripiprazol

ASK #41293

Chemical Abstract Service Nr. 878672-00-5

Formelstamm $(C_{17}H_{13}BrN_3O_2S)^- H^+$

Molgewicht 404.281

Bruttoformel $C_{17}H_{14}BrN_3O_2S$

Vorzugsbezeichnung Lesinurad

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; ChemIDplus; USAN; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung {[5-Brom-4-(4-cyclopropylnaphthalin-1-yl)-4*H*-1,2,4-triazol-3-yl]sulfanyl}essigsäure

ASK #41294

Chemical Abstract Service Nr. 1151516-14-1

Formelstamm $(C_{17}H_{13}BrN_3O_2S)^- Na^+$

Molgewicht 426.2628

Bruttoformel $C_{17}H_{13}BrN_3NaO_2S$

Vorzugsbezeichnung Lesinurad-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L67)

2. Bezeichnung {[5-Brom-4-(4-cyclopropylnaphthalin-1-yl)-4*H*-1,2,4-triazol-3-yl]sulfanyl}essigsäure-Natriumsalz (1:1)

ASK #41295

Chemical Abstract Service Nr. 685922-56-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 809298-11-1

Formelstamm $(C_{231}H_{292}N_{78}O_{119}P_{20}S_{20})_{20}^- 20Na$

Molgewicht 7785.812

Bruttoformel $C_{231}H_{292}N_{78}Na_{20}O_{119}P_{20}S_{20}$

Vorzugsbezeichnung Custirsen-Natrium

International Nonproprietary Name

(INN.L61)

2. Bezeichnung

2'-*O*-(2-Methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-deoxythymidylyl Natriumsalz (1:20)

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

CAGCAGCAGA GTCTTCAUCA U, icosa-*P*-thio, sodium salt (1:20), [1] 2'-moe m(5)rC, [2] 2'-moe rA, [3] 2'-moe rG, [4] 2'-moe m(5)rC, [18] 2'-moe m(5)rU, [19] 2'-moe m(5)rC, [20] 2'-moe rA, [21] 2'-moe d(*P*-thio)[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]m(5)rC-[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]rA-[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]rG-[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]m(5)rC-A-G-C-A-G-A-G-T-C-T-T-C-A-[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]m(5)rU-[2'-*O*-(2-methoxyethyl)]m(5)rA-eicosasodium salt

ASK #41296

Chemical Abstract Service Nr. 1236699-92-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1204531-26-9

Molgewicht 431.2008

Bruttoformel C₁₅H₁₅FIN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Pimasertib

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS; ChemIDplus; ICTRP; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung

N-[(2*S*)-2,3-Dihydroxypropyl]-3-(2-fluor-4-iodanilino)pyridin-4-carboxamid

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(*S*)-*N*-(2,3-Dihydroxypropyl)-1-(2-fluor-4-iodanilino)isonicotinamid; *N*-[(2*S*)-2,3-Dihydroxypropyl]-3-[(2-fluor-4-iodphenyl)amino]pyridin-4-carboxamid

ASK #41297

Chemical Abstract Service Nr. 1236361-78-6

Formelstamm C15-H15-F-I-N3-O3 . Cl-H

Molgewicht 467.6617

Bruttoformel C₁₅H₁₆ClFIN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Pimasertibhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L67)

2. Bezeichnung

N-[(2*S*)-2,3-Dihydroxypropyl]-3-(2-fluor-4-iodanilino)pyridin-4-carboxamid-hydrochlorid (1:1)

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

N-[(2*S*)-2,3-Dihydroxypropyl]-3-[(2-fluor-4-iodphenyl)amino]pyridin-4-carboxamid-hydrochlorid; (*S*)-*N*-(2,3-Dihydroxypropyl)-1-(2-fluor-4-iodanilino)isonicotinamid-hydrochlorid

ASK #41298

Chemical Abstract Service Nr. 1306760-87-1

Molgewicht 404.4617

Bruttoformel C₂₃H₂₄N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Ozanimod

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 CAS; ChemIDplus; Pharmavista; EUCTR; EUTCT; ChemSpider; ICTRP; PubChem; USAN; USNCT

2. Bezeichnung 5-(3-((1S)-1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2,3-dihydro-1H-inden-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-(propan-2-yloxy)benzotrifluorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-(3-((1S)-1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2,3-dihydro-1H-inden-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-isopropoxybenzotrifluorid;
5-(3-((1S)-1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2,3-dihydro-1H-inden-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-[[propan-2-yl]oxy]benzotrifluorid;
(S)-5-{3-[1-(2-Hydroxyethylamino)indan-4-yl]-1,2,4-oxadiazol-5-yl}-2-isopropoxybenzotrifluorid

ASK #41299

Chemical Abstract Service Nr. 1618636-37-5

Formelstamm C23-H24-N4-O3 . Cl-H

Molgewicht 440.9226

Bruttoformel C₂₃H₂₅ClN₄O₃

Vorzugsbezeichnung Ozanimodhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L74)

2. Bezeichnung 5-(3-((1S)-1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2,3-dihydro-1H-inden-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-(propan-2-yloxy)benzotrifluorid-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-5-{3-[1-(2-Hydroxyethylamino)indan-4-yl]-1,2,4-oxadiazol-5-yl}-2-isopropoxybenzotrifluorid-hydrochlorid;
5-(3-((1S)-1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2,3-dihydro-1H-inden-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-isopropoxybenzotrifluorid-hydrochlorid (1:1)

ASK #41302

Chemical Abstract Service Nr. 1443547-43-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1421945-02-9; 1433204-58-0; 501083-97-2

Formelstamm (C₄₄-H₃₀-N₄-O₆-S₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 776.8781

Bruttoformel C₄₄H₃₂N₄O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Fimaporfin

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung 4,4'-(15,20-Diphenyl-2,3-, -7,8- und -17,18-dihydroporphyrin-5,10-diyl)bis(benzolsulfonsäure) (2:1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Amphiporfin; meso-Tetraphenylchlorin-5,10-, -5,20- und -10,15-p-disulfonsäure (2:1:1)

ASK #41303

Chemical Abstract Service Nr. 1443547-44-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1265603-15-3; 1433204-59-1; 1433204-60-4

Formelstamm (C₄₄-H₃₀-N₄-O₆-S₂)²⁻ 2H⁺ . 2(C₂-H₇-N-O)

Molgewicht 899.0442

Bruttoformel C₄₈H₄₆N₆O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Fimaporfin-Olamin

International Nonproprietary Name (INN.L72,v.L22)

2. Bezeichnung 4,4'-(15,20-Diphenyl-2,3- und -7,8- und -17,18-dihydroporphyrin-5,10-diyl)bis(benzolsulfonsäure)-(2:1:1)-2-Aminoethanol-Salze (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Amphiporfin-Olamin; meso-Tetraphenylchlorin-5,10- und -5,20- und -10,15-p-disulfonsäure-(2:1:1)-Bis(monoethanolamin)-Salze

ASK #41305

Chemical Abstract Service Nr. 937272-79-2
Molgewicht 472.5787
Bruttoformel C₂₈H₃₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Pacritinib
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; NCIDrugDict; MeSH; ICTRP; CAS
2. Bezeichnung (8E)-4'-[2-(Pyrrolidin-1-yl)ethoxy]-6,11-dioxa-3-aza-2(4,2)-pyrimidina-1,4(1,3)-dibenzolacyclododecaphan-8-en

ASK #41306

Chemical Abstract Service Nr. 1228923-42-9
Formelstamm C28-H32-N4-O3 . C6-H8-O7
Molgewicht 664.7022
Bruttoformel C₃₄H₄₀N₄O₁₀
Vorzugsbezeichnung Pacritinibcitrat
International Nonproprietary Name (INN.L66)
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; CAS; MeSH; NCIDrugDict
2. Bezeichnung (8E)-4'-[2-(Pyrrolidin-1-yl)ethoxy]-6,11-dioxa-3-aza-2(4,2)-pyrimidina-1,4(1,3)-dibenzolacyclododecaphan-8-en-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

ASK #41307

Chemical Abstract Service Nr. 1095173-27-5
Molgewicht 374.439
Bruttoformel C₂₁H₂₂N₆O
Vorzugsbezeichnung Glasdegib
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 KEGG; EUCTR; CAS; AdisInsight; EUTCT; ICTRP; ChemIDplus; ChemSpider; USAN; USNCT; PubChem; Pharmavista
2. Bezeichnung N-[(2R,4R)-2-(1H-Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]-N-(4-cyanphenyl)harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[(2R,4R)-2-(1H-Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]-3-(4-cyanphenyl)harnstoff; 1-[(2R,4R)-2-(1H-Benzimidazol-2-yl)-1-methyl-4-piperidiny]-3-(4-cyanphenyl)harnstoff

ASK #41308

Chemical Abstract Service Nr. 1352568-48-9
Formelstamm C21-H22-N6-O . 2 Cl-H
Molgewicht 447.3609
Bruttoformel C₂₁H₂₄Cl₂N₆O

Vorzugsbezeichnung	Glasdegibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]- <i>N</i> -(4-cyanphenyl)harnstoff-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]-3-(4-cyanphenyl)harnstoff-hydrochlorid (1:2)
ASK #41309	
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₂ -N ₆ -O . 2 Cl-H . H ₂ -O
Molgewicht	465.3761
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ Cl ₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Glasdegibdihydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]- <i>N</i> -(4-cyanphenyl)harnstoff-hydrochlorid (1:2) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Glasdegibdihydrochlorid 1 HO; 1-[(2 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]-3-(4-cyanphenyl)harnstoff-hydrochlorid (1:2) 1 HO
ASK #41310	
Chemical Abstract Service Nr.	611168-24-2
Molgewicht	530.6512
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Glycerolphenylbutyrat
International Nonproprietary Name	INN.L68
2. Bezeichnung	Propan-1,2,3-triyltris(4-phenylbutanoat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tri(4-phenylbutyryl)glycerol; (Propan-1,2,3-triyl)tris(4-phenylbutanoat); Tris-O-(4-phenylbutyryl)glycerol; GT4P
ASK #41311	
Chemical Abstract Service Nr.	128326-82-9
Molgewicht	329.2232
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ Cl ₂ N ₂
Vorzugsbezeichnung	Eberconazol
International Nonproprietary Name	INN.L31
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; PubChem; ATC-DE2014
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(5 <i>R</i>)-2,4-Dichlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>][7]annulen-5-yl]-1 <i>H</i> -imidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,4-Dichlor-10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>]cyclohepten-5-yl)-1 <i>H</i> -imidazol
ASK #41312	

Chemical Abstract Service Nr. 130104-32-4
Formelstamm C18-H14-Cl2-N2 . H-N-O3
Molgewicht 392.236
Bruttoformel C₁₈H₁₅Cl₂N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Eberconazolnitrat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung *rac*-1-[(5*R*)-2,4-Dichlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*][7]annulen-5-yl]-1*H*-imidazol-nitrat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(2,4-Dichlor-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*a,d*]cyclohepten-5-yl)-1*H*-imidazol-nitrat (1:1)

ASK #41314

Chemical Abstract Service Nr. 1338225-97-0
Molgewicht 425.7492
Bruttoformel C₁₇H₁₁ClF₃N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Doravirin
International Nonproprietary Name INN.L71
2. Bezeichnung 3-Chlor-5-({1-[(4-methyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-1,2,4-triazol-3-yl)methyl]-2-oxo-4-(trifluormethyl)-1,2-dihydropyridin-3-yl}oxy)benzonitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41316

Chemical Abstract Service Nr. 1359819-75-2
Formelstamm C437-H672-N122-O134-S13 . C538-H821-N145-O171-S13 (Protein-Anteile, M = 10195.5936 + 12472.9892 g/mol)
Molgewicht 22700
Bruttoformel C₉₇₅H₁₄₉₃N₂₆₇O₃₀₅S₂₆
Vorzugsbezeichnung Follitropin epsilon
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung [JAPDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSTRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACHCSTCYH KS [J]NSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWACG YCYTRDLVYK DPARPKIQKT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSlyTYPVAT QCHCGKCDS SDTDCTVRGLG PSYCSFGEMK E, [](7-31,10-60,28-82,32-84,59-87),[](3-51,17-66,20-104,28-82,32-84,87-94)-Undecakis(disulfid), [](Asn52,Asn78),[](Asn7,Asn24)-N^H-glycosyliert mit Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter GT-5s-Zellen (abgeleitet von humanen immortalisierten Myeloische-Leukämie-K562-Zellen) der Linie DSM acc:3078
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Follikelstimulierendes Hormon (human), rekombinant, GEX-Glycoform; Follitropin ""; Follitropin (human), rekombinant, mit optimierter Glycosylierung; rekombinantes follikelstimulierendes Hormon, human, durch GlycoExpress-Technik mit GT-5s-Menschenzellkulturen der Linie DSM acc:3078 hergestellte, optimierte Glycoform; Follitropin-Lösung, konzentrierte ""; rhFSH, optimierte Glycoform GEX

ASK #41317

Chemical Abstract Service Nr. 942399-20-4
Molgewicht 377.4416
Bruttoformel C₁₉H₃₀F₃NO₃

Vorzugsbezeichnung	Amiselimod
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; PubChem; ChemSpider; ChemIDplus; FDA-SRS; EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-Amino-2-(2-[4-(heptyloxy)-3-(trifluormethyl)phenyl]ethyl)propan-1,3-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41319	
Chemical Abstract Service Nr.	1703748-89-3
Formelstamm	(C31-H34-F6-N4-O5-P) ⁻ H ⁺
Molgewicht	688.5976
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₅ F ₆ N ₄ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Fosnetupitant
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; Pharmavista; CAS; EUTCT; PubChem
2. Bezeichnung	((4-[5-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-N,2-dimethylpropanamido}-4-(2-methylphenyl)pyridin-2-yl]-1-methylpiperazin-1-ium-1-yl)methyl)hydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Phosphorsäure{4-[5-{2-[3,5-bis(trifluormethyl)phenyl]-N,2-dimethylpropanamido}-4-(2-methylphenyl)pyridin-2-yl]-1-methylpiperazin-1-ium-1-yl)methylester; Pronetupitant-Zwitterion; 4-[5-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-N,2-dimethylpropanamido}-4-(2-methylphenyl)pyridin-2-yl]-1-methyl-1-[(phosphonoxy)methyl]piperazinium-Betain
ASK #41320	
Chemical Abstract Service Nr.	1643757-72-5
Formelstamm	(C31-H34-F6-N4-O5-P) ⁻ H ⁺ . 2 Cl-H
Molgewicht	761.5195
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₇ Cl ₂ F ₆ N ₄ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Fosnetupitantdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	4-[5-{2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-N,2-dimethylpropanamido}-4-(2-methylphenyl)pyridin-2-yl]-1-methyl-1-[(phosphonoxy)methyl]piperazin-1-ium-chlorid-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pronetupitant-chlorid-hydrochlorid
ASK #41321	
Chemical Abstract Service Nr.	1217486-61-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1361185-44-5
Molgewicht	441.4705
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ F ₃ N ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Alpelisib
International Nonproprietary Name	INN.L81:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS

2. Bezeichnung (2S)-1-N-{4-Methyl-5-[2-(1,1,1-trifluor-2-methylpropan-2-yl)pyridin-4-yl]-1,3-thiazol-2-yl}pyrrolidin-1,2-dicarboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-({4-Methyl-5-[2-(beta.beta,beta-trifluor-tert-butyl)-4-pyridyl]-2-thiazolyl}carbamoyl)-L-prolinamid

ASK #41322

Chemical Abstract Service Nr. 10447-39-9
Molgewicht 293.4027
Bruttoformel C₂₀H₂₃NO
Vorzugsbezeichnung Quifenadin
International Nonproprietary Name INN.L20

2. Bezeichnung *rac*-[(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]diphenylmethanol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl)diphenylmethanol; Chifenadin; alpha,alpha-Diphenyl-3-chinuclidinylmethanol; (Chinuclidin-3-yl)diphenylmethanol; 3-Chinuclidylidiphenylcarbinol

ASK #41325

Chemical Abstract Service Nr. 923978-27-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 824932-88-9
Formelstamm (C₂₂H₂₃O₄S)⁻ H⁺
Molgewicht 384.4886
Bruttoformel C₂₂H₂₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Elafibranor
International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 2-(2,6-Dimethyl-4-((1*E*)-3-[4-(methylsulfanyl)phenyl]-3-oxoprop-1-en-1-yl)phenoxy)-2-methylpropansäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-(alpha-Carboxyisopropoxy)-3,5-dimethyl-4'-(methylthio)chalkon

ASK #41326

Chemical Abstract Service Nr. 1186486-62-3
Formelstamm (C₃₁H₃₅F₆N₆O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 638.647
Bruttoformel C₃₁H₃₆F₆N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Evacetrapib
International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; EUTCT; ICTRP; USAN; CAS; MeSH; KEGG.D10121
2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-[[[(5*S*)-5-[[[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl](2-methyl-2*H*-tetrazol-5-yl)amino]-7,9-dimethyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl]methyl]cyclohexancarbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym trans-4-[[[(5*S*)-5-[[[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl](2-methyl-2*H*-tetrazol-5-yl)amino]-2,3,4,5-tetrahydro-7,9-dimethyl-1*H*-1-benzazepin-1-yl]methyl]cyclohexancarbonsäure

ASK #41327

1259393-05-9

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm (C31-H35-F6-N6-O2)⁻ H⁺ . H2-O

Molgewicht 656.6622

Bruttoformel C₃₁H₃₆F₆N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Evacetrapib 1 H₂O

**International
Nonproprietary Name** (INN.L67)

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-(((5*S*)-5-(((3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl)methyl)(2-methyl-2*H*-tetrazol-5-yl)amino)-7,9-dimethyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl)methyl)cyclohexancarbonsäure 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Evacetrapib-Monohydrat;
trans-4-(((5*S*)-5-(((3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl)methyl)(2-methyl-2*H*-tetrazol-5-yl)amino)-2,3,4,5-tetrahydro-7,9-dimethyl-1*H*-1-benzazepin-1-yl)methyl)cyclohexancarbonsäure-Hydrat (1:1)

ASK #41328

**Chemical Abstract
Service Nr.** 437608-50-9

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 753443-19-5

Formelstamm C65-H86-(177)Lu-N14-O19-S2 . H⁺ (M = 1609.5424 g/mol)

Molgewicht 1609.5471

Bruttoformel C₆₅H₈₇LuN₁₄O₁₉S₂

Vorzugsbezeichnung (¹⁷⁷Lu)Lutetiumoxodotreatid

**International
Nonproprietary
Name** INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung (N-[[4,7,10-Tris(carboxy- ³O,*O'*,*O'''*-methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan- ⁴Nⁱ,N⁴,N⁷,N¹⁰-1-yl]acetyl- O]-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threoninyl-L-cysteinyl-L-threonin-2,7-dis

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Lutetium((¹⁷⁷Lu)edotreatat; Lutetium ((¹⁷⁷Lu)-N-[(4,7,10-tricarboxymethyl-1,4,7,10-tetraazacyclododec-1-yl)acetyl]-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophanyl-L-lysyl-L-threoninyl-L-cysteinyl-L-GFCYWKTC [2]D,[5]D-3,8-Disulfid-[1]N,N-[3,6,9-Tris(carboxymethyl)-3,6,9-triazaundecan-1,11-diy]-Derivat-[(¹⁷⁷Lu)Lutetium(3+)-Salz (1:1); (¹⁷⁷Lu)-Dotatat

ASK #41329

Chemical Abstract Service Nr. 1251528-23-0

Molgewicht 512.0436

Bruttoformel C₂₇H₃₄ClN₅O₃

Vorzugsbezeichnung Lazucirnon

**International Nonproprietary
Name** INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 2-[(2*R*)-1-{1-[(4-Chlor-3-methylphenyl)methyl]piperidin-4-yl}-5-oxopyrrolidin-2-carboxamido]-*N,N*,6-trimethylpyridin-4-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	2-({1-[1-(4-Chlor-3-methylbenzyl)-4-piperidinyl]-5-oxo-D-prolyl}amino)-N,N,6-trimethylisonicotinamid; 1-[1-(4-Chlor-3-methylbenzyl)piperidin-4-yl]-N-[4-(dimethylcarbamoyl)-6-methylpyridin-2-yl]-5-oxo-D-prolinamid
ASK #41330	
Chemical Abstract Service Nr.	1372127-19-9
Formelstamm	C27-H34-Cl-N5-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	584.9654
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ Cl ₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lazucirnonidihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	2-[(2 <i>R</i>)-1-{1-[(4-Chlor-3-methylphenyl)methyl]piperidin-4-yl}-5-oxopyrrolidin-2-carboxamido]-N,N,6-trimethylpyridin-4-carboxamid-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[1-(4-Chlor-3-methylbenzyl)piperidin-4-yl]-N-[4-(dimethylcarbamoyl)-6-methylpyridin-2-yl]-5-oxo-D-prolinamid-Dihydrochlorid
ASK #41333	
Chemical Abstract Service Nr.	1374598-80-7
Formelstamm	(C29-H31-O7-S) ⁻ H ⁺ . 0.5 H ₂ O
Molgewicht	533.6328
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Fasiglifam 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	[(3 <i>S</i>)-6-({4'-[3-(Methansulfonyl)propoxy]-2',6'-dimethyl[1,1'-biphenyl]-3-yl)methoxy}-2,3-dihydro-1-benzofuran-3-yl]essigsäure 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fasiglifam-Hemihydrat
ASK #41337	
Chemical Abstract Service Nr.	1072833-77-2
Formelstamm	(C14-H20-B-Cl2-N2-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	361.0287
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ BCl ₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ixazomib
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; KEGG.D10130; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	{{(1 <i>R</i>)-1-[(2,5-Dichlorbenzamido)acetamido]-3-methylbutyl}boronsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-1-[2-(2,5-Dichlorbenzamido)acetamido]-3-methylbutan-1-boronsäure; N-(2,5-Dichlorbenzoyl)glycyl-L-1-boraleucin
ASK #41338	
Chemical Abstract Service Nr.	1201903-03-8
Molgewicht	1029.0401

Bruttoformel C₄₂H₅₁B₃Cl₆N₆O₉
Vorzugsbezeichnung Ixazomibanhydrid
International Nonproprietary Name (INN.L66)
2. Bezeichnung *N,N,N'*-{(1,3,5,2,4,6-Trioxatriborinan-2,4,6-triyl)tris[(1*R*)-3-methylbutan-1,1-diy lazandiy l(2-oxoethan-2,1-diy l)]}tris(2,5-dichlorbenzamid)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-(2,5-Dichlorbenzoyl)glycyl-L-1-boraleucinanhydrid-Cyclotrimer;
N(1),N(1'),N(1'')-{(1,3,5,2,4,6-Trioxatriborinan-2,4,6-triyl)tris[(1*R*)-3-methylbutan-1,1-diy l]}tris[N(2)-(2,5-dichlorbenzoyl)glycinamid]

ASK #41339

Chemical Abstract Service Nr. 1239908-20-3
Formelstamm (C20-H21-B-Cl2-N2-O9)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 517.1216
Bruttoformel C₂₀H₂₃BCl₂N₂O₉
2. Bezeichnung 2,2'-(2-((1*R*)-1-[2-(2,5-Dichlorbenzamido)acetamido]-3-methylbutyl)-5-oxo-1,3,2-dioxaborolan-4,4-diy l)diessigsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Ixazomibcitrat; (1,2,3-Tricarboxypropan-2-yl)[N-(2,5-dichlorbenzoyl)glycyl-L-1-boraleucinat]-B,2'-anhydrid; Ixazomib-citronensäure-B,2-anhydrid-B,2-ester

ASK #41341

Chemical Abstract Service Nr. 566939-85-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 426219-23-0
Molgewicht 307.3465
Bruttoformel C₁₈H₁₇N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Orteronel
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D10146; EUTCT; ICTRP; MeSH; CAS; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung 6-[(7*S*)-7-Hydroxy-6,7-dihydro-5*H*-pyrrolo[1,2-*c*]imidazol-7-yl]-*N*-methylnaphthalin-2-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-[(7*S*)-7-Hydroxy-6,7-dihydro-5*H*-pyrrolo[1,2-*c*]imidazol-7-yl]-*N*-methyl-2-naphthamid

ASK #41342

Chemical Abstract Service Nr. 1190307-88-0
Molgewicht 529.4525
Bruttoformel C₂₂H₂₉FN₃O₉P
Vorzugsbezeichnung Sofosbuvir
International Nonproprietary Name INN.L71.Corr
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; ChemIDplus; ICTRP
2. Bezeichnung Propan-2-yl{*N*-{[(*P*),*S*,2'*R*]-2'-desoxy-2'-fluor-2'-methyl-*P*-*O*-phenyl-5'-uridylyl]-*L*-alaninat}

ASK #41343

Chemical Abstract Service Nr. 1188379-43-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1534324-66-7

Formelstamm (C280-H426-N71-O87-S6)9⁻ 9H⁺

Molgewicht 6380.2634

Bruttoformel C₂₈₀H₄₃₅N₇₁O₈₇S₆

Vorzugsbezeichnung Insulin icodect

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung [A]Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Glu-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn

[B]Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-His-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-His-Tyr-Thr-Pro-N⁶-[N-(19-Carboxynonadecanoyl)-L-Glu-Ado-Ado]Lys, A6,A11:A7,B7:A20,B19-8-Amino-3,6-dioxaoctanoyl

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [B29]Lys-N(epsilon)-[(22S)-22,42-Dicarboxy-10,19,24-trioxo-3,6,12,15-tetraoxa-9,18,23-triazadotetracontan-1-oyl]-[A14]-(L-tyrosin-->L-glutaminsäure)-[B16]-(L-tyrosin-->L-histidin)-[B25]-(L-phenylalanin-(human)); [B29]Lys-N(6)-[N-(19-Carboxynonadecanoyl)-L-gamma-glutamyl-->8-amino-3,6-dioxaoctanoyl-->8-amino-3,6-dioxaoctanoyl]-[A14]-L-glutaminsäure-[B16]-L-histidin-[B25]-L-histidin-[B30]-(des-L-[A]GIVEQCCTSI CSLEQLENYC N [B]FVNQHLCGSH LVEALHLVCG ERGFHYTPK, A6,A11:A7,B7:A20,B19-Tris(disulfid), [B29]Lys-N(6)-[(22S)-22,42-dicarboxy-10,19,24-trioxo-3,6,12,15-tetraoxa-9,18,23-triazadotetracontan-1-oyl]-[A14]Glu-[B16]His-[B25]His-des[B30]Thr-insulin (human)

ASK #41344

Chemical Abstract Service Nr. 479578-27-3

Formelstamm (C29-H32-N11-O11-S)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 745.7203

Bruttoformel C₂₉H₃₅N₁₁O₁₁S

Vorzugsbezeichnung Etarfolatid

International Nonproprietary Name (INN.L69)

2. Bezeichnung N-(4-[(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino)benzoyl)-D- L-glutamyl-(2S)-2-amino- L-alanyl-L- L-aspartyl-L-cystein

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pte-gamma-D-Glu-beta-Dap-Asp-Cys; Pteroyl-gamma-D-glutamyl-beta-L-2,3-diaminopropanoyl-alpha-L-aspartyl-L-cystein; Pteroyl-gamma-D-glutamyl-beta-L-2,3-diaminopropionyl-alpha-L-aspartyl-L-cystein

ASK #41345

Chemical Abstract Service Nr. 58917-14-9

Formelstamm (C7-H13-O8)⁻ Na⁺ . 2 H2-O

Molgewicht 284.1937

Bruttoformel C₇H₁₃NaO₈

Vorzugsbezeichnung Natriumgluceptat 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INNv.L18)

2. Bezeichnung Natrium-(2⁻)-D-*gluco*-heptonat 2 H₂O

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-glycero-D-gulo- und D-glycero-D-ido-Heptonsäure-Natriumsalz-Hydrat (1:1:2), Gemisch (x:y); Natriumglucoheptonat-Dihydrat; Glucoheptonsäure-Natriumsalz-Dihydrat; Gluceptat-Natrium-Dihydrat; Natrium-alpha- und -beta-glucoheptonat-Dihydrat-Gemisch (x:y); Mononatriumglucoheptonat-Dihydrat
ASK #41346	
Chemical Abstract Service Nr.	1140909-48-3
Formelstamm	C28-H24-F-N3-O5 . C4-H6-O5
Molgewicht	635.5931
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₀ FN ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Cabozantinib-L-malat
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[4-(6,7-Dimethoxychinolin-4-yloxy)phenyl]- <i>N</i> -(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid-[(2 <i>S</i>)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cabozantinib-(S)-malat; 4'-(6,7-Dimethoxychinolin-4-yloxy)-4"-fluor-1,1-cyclopropandicarboxanilid-L-malat (1:1)
ASK #41347	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	68990-82-9; 8036-06-4; 84540-04-5
2. Bezeichnung	Elaeis-guineensis- und/oder Elaeis-oleifera-Samenfett, partiell hydriert
3. Bezeichnung	Partiell hydriertes Palmkernöl ((mit Angabe der Iodzahl))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Palmkernöl, partiell hydriert; Partiell hydriertes Palmkernfett; Palmkernöl, teilgehärtet
ASK #41355	
Chemical Abstract Service Nr.	1239309-58-0
Molgewicht	716.272
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₄ ClN ₇ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Neladenosonbitalanat
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	(2-{4-[2-({[2-(4-Chlorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl}sulfanyl)-3,5-dicyano-6-(pyrrolidin-1-yl)pyridin-4-yl]phenoxy}ethyl)(L-alanyl-L-alaninat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Neladenosondalanat
ASK #41356	
Chemical Abstract Service Nr.	1239235-25-6
Formelstamm	C35-H34-Cl-N7-O4-S2 . Cl-H
Molgewicht	752.7329
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₅ Cl ₂ N ₇ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Neladenosonbitalanathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	(2-{4-[2-({[2-(4-Chlorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]methyl}sulfanyl)-3,5-dicyano-6-(pyrrolidin-1-yl)pyridin-4-yl]phenoxy}ethyl)(L-alanyl-L-alaninat)-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Neladenosondalanathydrochlorid
ASK #41357	
Chemical Abstract Service Nr.	932708-14-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1263765-61-2
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₆ -Cl ₂ -F ₂ -N-O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	456.2668
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₇ Cl ₂ F ₂ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Pexopiprant
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(({8-Chlor-3-[(4-chlorphenyl)methyl]-4-(difluormethoxy)-2-ethylchinolin-5-yl}oxy)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[8-Chlor-3-(4-chlorbenzyl)-4-(difluormethoxy)-2-ethylchinolin-5-yloxy]essigsäure
ASK #41358	
Chemical Abstract Service Nr.	2155800-40-9
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₁₆ -Cl ₂ -F ₂ -N-O ₄) ⁻ H ⁺ . (C ₆ -H ₁₃ -N ₂ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	602.4544
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ Cl ₂ F ₂ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pexopiprant-Lysin
International Nonproprietary Name	(INN.L84,L28)
2. Bezeichnung	(({8-Chlor-3-[(4-chlorphenyl)methyl]-4-(difluormethoxy)-2-ethylchinolin-5-yl}oxy)essigsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[8-Chlor-3-(4-chlorbenzyl)-4-(difluormethoxy)-2-ethylchinolin-5-yloxy]essigsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
ASK #41360	
Chemical Abstract Service Nr.	760981-83-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1159405-40-9
Molgewicht	845.0088
Bruttoformel	C ₄₃ H ₆₅ FN ₆ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Solithromycin
International Nonproprietary Name	INN.L82:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 USAN; KEGG.D09965; ICTRP; ChemIDplus; CAS

2. Bezeichnung (3a*S*,4*R*,7*S*,9*R*,10*R*,11*R*,13*R*,15*R*,15a*R*)-1-{4-[4-(3-Aminophenyl)-1*H*-1,2,3-triazol-1-yl]butyl}-4-ethyl-7-fluor-11-methoxy-3a,7,9,11,13,15-hexamethyl-10-[[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-*D*-xylo]-hex

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (11*R*)-11-((4-[4-(3-Aminophenyl)-1*H*-1,2,3-triazol-1-yl]butyl)amino)-*N*(11),*O*(12)-carbonyl-5-*O*-beta-desosaminyl-3,11-didesoxy-2-fluor-6-*O*-methyl-3-oxoerythronolid A;
(3a*S*,4*R*,7*S*,9*R*,10*R*,11*R*,13*R*,15*R*,15a*R*)-1-{4-[4-(3-Aminophenyl)-1*H*-1,2,3-triazol-1-yl]butyl}-4-ethyl-7-fluor-11-methoxy-3a,7,9,11,13,15-hexamethyl-10-[[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-beta-*D*-xylo]-hex

ASK #41361

Chemical Abstract Service Nr. 1141777-14-1

Molgewicht 263.3752

Bruttoformel C₁₆H₂₅NO₂

Vorzugsbezeichnung Emixustat

International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; USAN; CAS

2. Bezeichnung (1*R*)-3-Amino-1-[3-(cyclohexylmethoxy)phenyl]propan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; USAN.CN2

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (alpha*R*)-alpha-(2-Aminoethyl)-3-(cyclohexylmethoxy)benzylmethanol

ASK #41362

Chemical Abstract Service Nr. 1141934-97-5

Formelstamm C16-H25-N-O2 . Cl-H

Molgewicht 299.8361

Bruttoformel C₁₆H₂₆ClNO₂

Vorzugsbezeichnung Emixustathydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L70)

2. Bezeichnung (1*R*)-3-Amino-1-[3-(cyclohexylmethoxy)phenyl]propan-1-ol-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (alpha*R*)-alpha-(2-Aminoethyl)-3-(cyclohexylmethoxy)benzylmethanol-hydrochlorid (1:1)

ASK #41363

Chemical Abstract Service Nr. 1029712-80-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1362837-07-7

Molgewicht 412.4191

Bruttoformel C₂₃H₁₇FN₆O

Vorzugsbezeichnung Capmatinib

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 4-[7-(Chinolin-6-ylmethyl)imidazo[1,2-*b*][1,2,4]triazin-2-yl]-2-fluor-*N*-methylbenzamid

ASK #41364

Chemical Abstract Service Nr. 1197376-85-4
Formelstamm C23-H17-F-N6-O . 2 Cl-H
Molgewicht 485.341
Bruttoformel C₂₃H₁₉Cl₂FN₆O
Vorzugsbezeichnung Capmatinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung 4-[7-(Chinolin-6-ylmethyl)imidazo[1,2-b][1,2,4]triazin-2-yl]-2-fluor-*N*-methylbenzamid-hydrochlorid (1:2)

ASK #41365

Formelstamm C23-H17-F-N6-O . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht 503.3562
Bruttoformel C₂₃H₁₉Cl₂FN₆O
Vorzugsbezeichnung Capmatinibdihydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung 4-[7-(Chinolin-6-ylmethyl)imidazo[1,2-b][1,2,4]triazin-2-yl]-2-fluor-*N*-methylbenzamid-hydrochlorid (1:2) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Capmatinibdihydrochlorid 1 HO

ASK #41366

Chemical Abstract Service Nr. 73206-37-8
Bruttoformel Cl₄Ge
2. Bezeichnung (⁶⁸Ge)Germaniumtetrachlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Tetrachloro((68)Ge)germanium; ((68)Ge)Germaniumchlorid; Tetrachlor((68)Ge)german; Tetrachlorido((68)Ge)germanium; ((68)Ge)Germanium(IV)-chlorid

ASK #41367

Chemical Abstract Service Nr. 1322048-66-7
Formelstamm (C391-H457-N153-O286-P40)40⁻ . 40Na⁺ . (C2-H4-O)_x
Bruttoformel C₃₉₁H₄₅₇N₁₅₃Na₄₀O₂₈₆P₄₀
Vorzugsbezeichnung Emapticappegol-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L70)
2. Bezeichnung -L-Guanylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-adenylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- Natriumsalz (1:40)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym beta-L-ribo-[(3'-5')-R-pG-C-A-C-G-U-C-C-C-U-C-AC-C-G-G-U-G-C-A-A-G-U-G-A-A-G-C-C-G-UG-G-C-U-C-U-G-C-G](40-) 40Na(+), R = CH-(O-CH-CH)-O-CH-CO-[CH-(O-CH-CH)-]N-CH-CO-NH-(CH)-

ASK #41369

Chemical Abstract Service Nr. 1353573-93-9
Molgewicht 397.3996
Bruttoformel C₂₁H₂₀FN₃O₄
2. Bezeichnung [2-(2-Methyl-5-nitro-1*H*-imidazol-1-yl)ethyl][(2*S*)-2-(2-fluor[1,1'-biphenyl]-4-yl)propanoat]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Metronidazol-Esflurbiprofen-Ester; Esflurbiprofen-Metronidazol-Ester

ASK #41371

Chemical Abstract Service Nr. 183204-74-2
Molgewicht 242.6622
Bruttoformel C₉H₁₁ClN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Tipiracil
International Nonproprietary Name INN.L68
Zitat Bezeichnung 1 CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung 5-Chlor-6-[(2-iminopyrrolidin-1-yl)methyl]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-CIMU

ASK #41372

Chemical Abstract Service Nr. 183204-72-0
Formelstamm C9-H11-Cl-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht 279.1232
Bruttoformel C₉H₁₂Cl₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Tipiracilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L68)
2. Bezeichnung 5-Chlor-6-[(2-iminopyrrolidin-1-yl)methyl]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-CIMU HCl

ASK #41373

Chemical Abstract Service Nr. 1256589-74-8
Formelstamm C30-H34-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht 519.0775
Bruttoformel C₃₀H₃₅ClN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Alectinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L70)
2. Bezeichnung 9-Ethyl-6,6-dimethyl-8-[4-(morpholin-4-yl)piperidin-1-yl]-11-oxo-6,11-dihydro-5*H*-benzo[*b*]carbazol-3-carbonitril-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41375

Chemical Abstract Service Nr. 1185986-76-8

Formelstamm (C6-H10-O5)_n (H2-O) (C3-H4)_w (C5-H11-N-S)_x (C13-H24-N2-O5-S2)_y [(C19-H32-N4-O9-S)4⁻ 4H₊]_z, n = 62, w + x + y + z = 15-42, w = 0-2, x = 0-17, y = 12-20, z = 3-8

Bruttoformel C₇₂₂H₁₂₆₆N₆₂O₄₃₉S₄₆

2. Bezeichnung Poly[-D-glucopyranose-(1 6)], (1 3, 4 und 2)-verzweigt, M = 10,0 kg/mol (n = 62), mit O-{3-[(2-Aminoethyl)sulfanyl]propyl}-Gruppen an 15-42 Stellen pro Molekül (an 0-2 Stellen O-Prop-2-en-1-yl-Reste als Nebenprodukt), davon 12-20 N-[2-(-D-mannopyranosylsulfanyl)ethanimidoyliert], 3-8 N-{N-[2-({2-[bis(carboxymethyl)amino]ethyl)(carboxymethyl)amino]ethyl}-N-(carboxymethyl)glycyliert} und 0-17 unverändert

3. Bezeichnung Poly-O-{3-[(2-aminoethyl)sulfanyl]propyl}_x-poly-O-{2-[(2-(-D-mannopyranosylsulfanyl)ethanimidamido]ethyl)sulfanyl}propyl_y-poly-O-{3-[(2-pentetamidoethyl)sulfanyl]propyl}_z-dextran 10, x = 0-17, y = 12-20, z = 3-8

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (1-->6)-alpha-D-Pyranoglucan, partiell verethert mit {3-[(2-Aminoethyl)sulfanyl]propyl}-, [17-Carboxy-10,13,16-tris(carboxymethyl)-8-oxo-4-thia-7,10,13,16-tetraazaheptadecyl]- und {3-[(2-[(2-(D-Mannopyranosylsulfanyl)acetimidoyl]amino)ethyl)sulfanyl]propyl}-Gruppen; Dextran{3-[(2-aminoethyl)thio]propyl}[17-carboxy-10,13,16-tris(carboxymethyl)-8-oxo-4-thia-7,10,13,16-tetraazaheptadec-1-yl]{3-[(2-[[1-imino-2-(D-mannopyranosylthio)ethyl]amino]ethyl)thio]propyl}ether; Tilmmanocept; Poly-N-[2-(D-mannosylthio)acetimidoyl]-poly-N-pentetoyl{poly-O-[3-(2-aminoethylthio)propyl]dextran}

ASK #41378

Chemical Abstract Service Nr. 25852-37-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 109320-56-1; 136841-22-0; 1403496-09-2; 158707-73-4; 188259-17-8; 199618-76-3; 374562-06-8; 491853-83-9; 503322-75-6; 53124-91-7; 55840-26-1; 57107-85-4; 64540-59-6; 72270-46-3; 854663-78-8; 86091-06-7; 862377-98-8; 862402-76-4; 878393-60-3; 99549-32-3

Formelstamm (C5-H8-O2)_x(C7-H12-O2)_y

2. Bezeichnung Poly[butylprop-2-enoat-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)] (x:y)

3. Bezeichnung Poly(butylacrylat-co-methylmethacrylat) (x:y)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Methylmethacrylat/Butylacrylat-Copolymerisat; Poly(methylmethacrylat-co-butylacrylat) (y:x); Butylacrylat-Methylmethacrylat-Copolymer (x:y); Methylmethacrylat-Butylacrylat-Copolymer (y:x)

ASK #41379

Chemical Abstract Service Nr. 9011-11-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 104492-15-1; 113041-39-7; 1202864-77-4; 1215845-73-0; 1374126-50-7; 148092-83-5; 229497-69-2; 80112-04-5

Formelstamm (C9-H10)_x(C8-H8)_y

2. Bezeichnung Poly(ethenylbenzol-co-prop-1-en-2-ylbenzol) (y:x)

3. Bezeichnung Poly(-methylstyrol-co-styrol) (x:y)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Poly(styrol-co-alpha-methylstyrol) (y:x); Styrol-alpha-Methylstyrol-Copolymer (y:x); Poly(isopropenylbenzol-co-styrol) (x:y); alpha-Methylstyrol-Styrol-Copolymer (x:y); Poly(2-phenylpropen-co-styrol) (x:y)

ASK #41380

Chemical Abstract Service Nr. 16958-92-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 946168-44-1; 946168-47-4

Molgewicht 510.8323

	Bruttoformel	$C_{32}H_{62}O_4$
	2. Bezeichnung	Ditridecylhexandioat
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Hexandisäureditridecylester; Adipinsäureditridecylester; Ditridecyladipat; Bis(tridecyl)adipat; DTDA
ASK #41381		
	Chemical Abstract Service Nr.	9003-77-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	126830-03-3
	Formelstamm	(C11-H20-O2)x
	2. Bezeichnung	Poly{[(2 <i>RS</i>)-2-ethylhexyl]prop-2-enoat}
	3. Bezeichnung	Poly[(2-ethylhexyl)acrylat]
ASK #41382		
	Chemical Abstract Service Nr.	9003-49-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	110866-53-0; 112790-39-3; 164251-78-9; 171022-03-0; 171022-04-1; 56257-66-0; 615584-07-1; 62362-39-4; 646508-36-3; 700365-04-4; 71343-67-4; 81989-46-0; 86090-89-3; 892396-49-5
	Formelstamm	(C7-H12-O2)x
	2. Bezeichnung	Poly(butylprop-2-enoat)
	3. Bezeichnung	Poly(butylacrylat)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Polybutylacrylat; Polybutylacrylate
ASK #41383		
	Chemical Abstract Service Nr.	65993-34-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	122038-12-4
	Formelstamm	(C11-H21-N-O)x
	2. Bezeichnung	Poly[N-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)prop-2-enamid]
	3. Bezeichnung	Poly(N- <i>tert</i> -octylacrylamid)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Poly[N-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)acrylamid]; Poly[N-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)prop-2-enamid]
ASK #41384		
	Chemical Abstract Service Nr.	929696-35-5
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	881681-94-3
	Formelstamm	(C7-H12-O2)w (C11-H20-O2)x (C5-H8-O2)y (C11-H21-N-O)z
	2. Bezeichnung	Poly{butylprop-2-enoat-co-[(2 <i>RS</i>)-2-ethylhexyl]prop-2-enoat-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)-co-N-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)prop-2-enamid} (w:x:y:z)
	3. Bezeichnung	Poly[butylacrylat-co-(2-ethylhexyl)acrylat-co-methylmethacrylat-co-N- <i>tert</i> -octylacrylamid] (w:x:y:z) ((mit Angabe der Zusammensetzung w:x:y:z m/m oder n/n))
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	Butylacrylat-(2-Ethylhexyl)acrylat-Methylmethacrylat-N- <i>tert</i> -Octylacrylamid-Copolymer (w:x:y:z)
ASK #41385		
	Chemical Abstract Service Nr.	1051375-16-6
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1172581-47-3

Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₈ F ₂ N ₃ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	419.3788
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ F ₂ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dolutegravir
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10066; EUTCT; USAN; MeSH; ChemIDplus; ICTRP
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,12 <i>aS</i>)- <i>N</i> -[(2,4-Difluorphenyl)methyl]-7-hydroxy-4-methyl-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12 <i>a</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -pyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1- <i>b</i>][1,3]oxazin-9-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	DTG; (4 <i>R</i> ,9 <i>aS</i>)-5-Hydroxy-4-methyl-6,10-dioxo-3,4,6,9,9 <i>a</i> ,10-hexahydro-2 <i>H</i> -1-oxa-4 <i>a</i> ,8 <i>a</i> -diazanthracen-7-carbonsäure(2,4-difluorbenzylamid)

ASK #41386

Chemical Abstract Service Nr.	1051375-19-9
Formelstamm	(C ₂₀ H ₁₈ F ₂ N ₃ O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	441.3606
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ F ₂ N ₃ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Dolutegravir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L67)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,12 <i>aS</i>)- <i>N</i> -[(2,4-Difluorphenyl)methyl]-7-hydroxy-4-methyl-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12 <i>a</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -pyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1- <i>b</i>][1,3]oxazin-9-carboxamid-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	DTG-Na; Natrium-(4 <i>R</i> ,12 <i>aS</i>)-9-[[[(2,4-difluorphenyl)methyl]carbamoyl]-4-methyl-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12 <i>a</i> -hexahydro-2 <i>H</i> -pyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1- <i>b</i>][1,3]oxazin-7-olat

ASK #41387

Chemical Abstract Service Nr.	85507-69-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	8001-97-6; 84837-09-2; 94349-62-9
2. Bezeichnung	Aloe-vera-Blattparenchymgewebe-Saft, hergestellt durch Abschneiden der Blätter, Ablaufenlassen und Entfernen des Latex-Saftes der Leitbündel, Schälen (Filetieren) der Blätter, Saftgewinnung durch Auspressen oder Extraktion der Filets und geeignete Verfahren zur Haltbarmachung [anerkannter botanischer Name: Aloe vera; häufig benutztes Synonym: Aloe barbadensis]
3. Bezeichnung	Aloe-vera-Gel
Zitat Bezeichnung 3	ROMP2013; Hager2011
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Aloe-Extrakt; Aloe Vera ' ; Aloe-Gel

ASK #41393

Chemical Abstract Service Nr.	1377049-84-7
Molgewicht	883.0019
Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₄ N ₈ O ₈

Vorzugsbezeichnung Velpatasvir

**International
Nonproprietary
Name** INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Methyl-N-[(1*R*)-2-((2*S*,4*S*)-2-{4-[2-((2*S*,5*S*)-1-((2*S*)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl)-5-methylpyrrolidin-2-yl)-1,11-dihydroisochromeno[4',3':6,7]naphtho[1,2-*d*]imidazol-9-yl)-1*H*-imidazol-2-yl)-

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl-N-[(2*S*)-1-((2*S*,5*S*)-2-{9-[2-((2*S*,4*S*)-1-((2*R*)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-2-phenylacetyl)-4-(methoxymethyl)pyrrolidin-2-yl)-1*H*-imidazol-4-yl]-1,11-dihydroisochromeno[4',3':6,7]naphtho[1,2-*d*]imidazol-9-yl)-2-((2*S*,4*S*)-1-[N-(Methoxycarbonyl)-*D*-phenylglycyl]-4-(methoxymethyl)pyrrolidin-2-yl)-1*H*-imidazol-4-yl)-2-((2*S*,5*S*)-1-[N-(methoxycarbonyl)-*L*-valyl]-5-methylpyrrolidin-2-yl)-1,11-dihydroisochromeno[4',3':6,7]naphtho[1,2-*d*]imidazol-9-yl)-1*H*-imidazol-2-yl)-1,11-dihydroisochromeno[4',3':6,7]naphtho[1,2-*d*]imidazol-9-yl)-1*H*-imidazol-2-yl)

ASK #41397

**Chemical Abstract Service
Nr.** 864814-88-0

Formelstamm (C₁₆H₁₈N₃O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 349.4048

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Resminostat

**International Nonproprietary
Name** INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; USNCT; PubChem; ChemIDplus; CAS; Pharmavista; MeSH; EUTCT; ChemSpider; ICTRP

2. Bezeichnung (2*E*)-3-(1-{4-[(Dimethylamino)methyl]benzolsulfonyl}-1*H*-pyrrol-3-yl)-*N*-hydroxyprop-2-enamid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-3-[1-(4-Dimethylaminomethylbenzensusulfonyl)-1*H*-pyrrol-3-yl]-*N*-hydroxyacrylamid; (2*E*)-3-[1-((4-[(Dimethylamino)methyl]phenyl)sulfonyl)-1*H*-pyrrol-3-yl]-*N*-hydroxyprop-2-enamid; trans-3-{1-[alpha-(Dimethylamino)-*p*-toluolsulfonyl]pyrrol-3-yl}acrylohydroxamsäure

ASK #41402

**Chemical Abstract
Service Nr.** 928672-86-0

Molgewicht 453.5233

Bruttoformel C₂₄H₂₅FO₅S

Vorzugsbezeichnung Canagliflozin-Hemihydrat

Zitat Bezeichnung 1 (INN.L64); (INNV.L102)

2. Bezeichnung (1*S*)-1,5-Anhydro-1-*C*-[3-[[5-(4-fluorphenyl)thiophen-2-yl]methyl]-4-methylphenyl]-*D*-glucitol 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Canagliflozin 0.5 HO; (1*S*)-1,5-Anhydro-1-*C*-[3-[[5-(4-fluorphenyl)-2-thienyl]methyl]-4-methylphenyl]-*D*-glucitol-Hydrat (2:1); (1*S*)-1,5-Anhydro-1-[3-[[5-(4-fluorphenyl)-2-thienyl]methyl]-4-methylphenyl]-*D*-glucitol-Hemihydrat; (2*S*,3*R*,4*R*,5*S*,6*R*)-2-(3-[[5-(4-Fluorphenyl)thiophen-2-yl]methyl]-4-methylphenyl)-6-(hydroxymethyl)oxan-3,4,5-triol 0.5 HO

ASK #41405

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1175512-71-6

Formelstamm C₂₀₄₁-H₃₁₁₄-N₅₅₈-O₆₄₁-S₂₅ . 12(C-O₂) . 2(C₈₄-H₁₃₆-N₆-O₆₁) . x(O) . (C₆-H₁₁-N-O₄)(C₂-H₄-O)_y

Molgewicht 46600

Bruttoformel C₂₀₅₃H₃₁₁₄N₅₅₈O₆₆₅S₂₅

Vorzugsbezeichnung Nonacog beta pegol

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVVCS CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAFAVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGCSI VNEKWIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHTEQKRNV IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNIFL KFGSGYVSGW GRVFKGRSA LVLQYLRVPL VDRATCLRST KFTIYNNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRYVNWIKE KTKLT,

2. Bezeichnung 18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389-Undecakis(disulfid), Glu7,Glu8,Glu15,Glu17,Glu20,Glu21,Glu26,Glu27,Glu30,Glu33,Glu36,Glu40-4-carboxyliert, partiell Asp64-(3*R*)-3-hydroxyliert, Asn157,Asn167-*N*⁴-glycosyliert mit verzweigten Oligosaccharid-Resten des Typs -Sia 3- -Gal 3- -GlcNAc 2- -Man 3-(-Sia 3- -Gal 3- -GlcNAc 2- -Man 6-) -Man 4- -GlcNAc 4- -GlcNAc *N*⁴ (Gal: D-Galactopyranosyl; GlcNAc: 2-Acetamido-2-desoxy-D-glucopyranosyl; Man: D-Mannopyranosyl; Sia: Sialyl, 5-*N*-Acetylneuraminosyl), durchschnittlich an einem der beiden Sialyl-Reste 2'-[({(2*RS*)-2,3-Bis[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyloxy)propoxy]carbonyl)amino]-substituiert, mittlere Molmasse des PEG-Polymer-Anteils: M = ca. 40 kg/mol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pegylierter Blutgerinnungsfaktor IX (human, rekombinant) (EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente), T148A-Variante (Variante 011773 UniProtKB), mit durchschnittlich einer 5-N-[N-({2,3-Bis[alpha-methylpoly(oxyethan-1,2-diyloxy)propoxy]carbonyl)glycyl]-5-N-desacetyl-modifizierten Sialyl-Endgruppe im Kohlenhydrat-Anteil

ASK #41406

2. Bezeichnung Papaver-somniferum-Kraut

3. Bezeichnung Schlafmohn-Kraut

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Opiummohn-Kraut; Blaumohn-Kraut

ASK #41407

2. Bezeichnung Papaver-somniferum-Kraut, FE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)

3. Bezeichnung Schlafmohn-Kraut, FE mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben)

ASK #41408

Chemical Abstract Service Nr. 550999-75-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1275596-71-8

Molgewicht 320.837

Bruttoformel C₁₆H₁₇ClN₂OS

Vorzugsbezeichnung Enceniclin

International Nonproprietary Name INN.L73

2. Bezeichnung *N*-[(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-7-chlor-1-benzothiophen-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-*N*-Chinuclidin-3-yl-7-chlorbenzo[*b*]thiophen-2-carboxamid

ASK #41409

Chemical Abstract Service Nr. 550999-74-1

Formelstamm C16-H17-Cl-N2-O-S . Cl-H

Molgewicht 357.2979
Bruttoformel C₁₆H₁₈Cl₂N₂OS
Vorzugsbezeichnung Enceniclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung *N*-[(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-7-chlor-1-benzothiophen-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-*N*-Chinuclidin-3-yl-7-chlorbenzo[b]thiophen-2-carboxamid-hydrochlorid

ASK #41410

Chemical Abstract Service Nr. 1350343-61-1
Formelstamm C16-H17-Cl-N2-O-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht 375.3132
Bruttoformel C₁₆H₁₈Cl₂N₂OS
Vorzugsbezeichnung Enceniclinhydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung *N*-[(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-7-chlor-1-benzothiophen-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-*N*-Chinuclidin-3-yl-7-chlorbenzo[b]thiophen-2-carboxamid-hydrochlorid-Monohydrat

ASK #41411

Chemical Abstract Service Nr. 151662-36-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 227604-61-7; 227951-49-7
Molgewicht 59300
Bruttoformel C₂₆₅₇H₄₀₄₂N₇₃₄O₇₉₃S₁₁
Vorzugsbezeichnung Cerliponase alfa
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung SYSEPEPQRR TLPPGWVSLG RADPEEELSL TFALRQQNVE RLSELVQAVS DPSSPQYGKY LLENVADLV RPSPLTLHTV QKWLLAAGAQ KCHSVITQDF LTCWLSIRQA ELLLPGAEFH HYVGGPTETH VVRSPHPYQL PQALAPHVDF VGGLHRFPPT SSLRQRPEPQ VTGTVGLHLG VTPSVIRKRY NLTSQDVGSG TSNNSQACAQ FLEQYFHDSD LAQFMRLF GG NFAHQASVAR VVGQQGRGRA GIEASLDVQY LMSAGANIST WVYSSPGRHE GQEPFLQWLM LLSNESALPH VHTVSYGDDE DSLSSAYIQR VNTELMKAAA RGLTLLFASG DSGAGCWSVS GRHQFRPTFP ASSPYVTTVG GTSFQEPFLI TNEIVDYISG GGFSNVFPRP SYQEEAVTKF LSSSPHLPPS SYFNASGRAY PDVAALSDGY WVVSNRVPPIPV VWSGTSASTP VFGGILSLIN EHRILSGRPP LGFLNPRLYQ QHGAGLFDVT RGCHESCLDE EVEGQGFCSG PGWDPVTGWG TPNFPALLKT LLNP, 92,103:346,507:503,518-Tris(disulfid), Asn191,Asn203,Asn267,Asn294,Asn424-*N*⁴-glycosyliert mit *N*-Acetyl- β -D-glucosaminyl-verknüpften Oligosacchariden mit D-Mannopyranose-bisphosphat-Einheiten, Asp498- O²,Val499- O,Gly520- O,Gly522- O,Asp524- O⁴-Calcium-Komplex, Vorstufe des reifen Peptids 177-544 (368-Peptid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym CLN2p; Tripeptidyl-Peptidase I, human, rekombinantes Propeptid; Tripeptidyl-Peptidase 1 (Zellwachstum-Inhibitor-Gen-1-Protein, lysosomale Pepstatin-insensitive Protease, TPP-1, EC 3.4.14.9), human, (1-544)-Proprotein, hergestellt in Chinesischer-Hamster-Ovarien-Zellen (CHO-Zellen), Glycoform alfa; Tripeptidyl-Peptidase 1, human, rekombinantes Propeptid

ASK #41412

Chemical Abstract Service Nr. 915942-22-2
Formelstamm C30-H29-Cl-N6-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht 673.1148
Bruttoformel C₃₄H₃₃ClN₆O₇
Vorzugsbezeichnung Neratinibmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L59)
2. Bezeichnung (2E)-N-(4-{3-Chlor-4-[(pyridin-2-yl)methoxy]anilino}-3-cyan-7-ethoxychinolin-6-yl)-4-(dimethylamino)but-2-enamid-(2Z)-but-2-endioat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Neratinibmonomaleat

ASK #41413

Chemical Abstract Service Nr. 1144516-12-0
Formelstamm C30-H29-Cl-N6-O3 . C4-H4-O4 . H2-O
Molgewicht 691.1301
Bruttoformel C₃₄H₃₃ClN₆O₇
Vorzugsbezeichnung Neratinibmaleat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L59)
2. Bezeichnung (2E)-N-(4-{3-Chlor-4-[(pyridin-2-yl)methoxy]anilino}-3-cyan-7-ethoxychinolin-6-yl)-4-(dimethylamino)but-2-enamid-(2Z)-but-2-endioat (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Neratinibmonomaleatmonohydrat

ASK #41414

Chemical Abstract Service Nr. 410074-74-7
Formelstamm C11-H11-Cl2-N . Cl-H
Molgewicht 264.5787
Bruttoformel C₁₁H₁₂Cl₃N
Vorzugsbezeichnung Amitifadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L68)
2. Bezeichnung (1R,5S)-1-(3,4-Dichlorphenyl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41415

Chemical Abstract Service Nr. 439087-18-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1195404-87-5
Formelstamm (C36-H44-N3-O7-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 695.8884
Bruttoformel C₃₆H₄₅N₃O₇S₂

Vorzugsbezeichnung	Elobixibat
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; EUTCT; ICTRP; CAS
2. Bezeichnung	<i>o</i> -N-({[3,3-Dibutyl-7-(methylsulfanyl)-1,1-dioxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1 ⁶ ,5-benzothiazepin-8-yl]oxy}acetyl)-2-phenylglycylglycin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(2 <i>R</i>)-2-(2-({[3,3-Dibutyl-7-(methylsulfanyl)-1,1-dioxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1lambda(6),5-benzothiazepin-8-yl]oxy}acetamido)-2-phenylacetamido]essigsäure
ASK #41417	
Chemical Abstract Service Nr.	871700-17-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1204531-14-5
Molgewicht	615.3948
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ FIN ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Trametinib
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; EUTCT; MeSH; PubChem; CAS; KEGG.D10175; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[3-Cyclopropyl-5-(2-fluor-4-iodanilino)-6,8-dimethyl-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahydropyrido[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl]phenyl}acetamid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(3-[3-Cyclopropyl-5-[(2-fluor-4-iodphenyl)amino]-6,8-dimethyl-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahydropyrido[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl]phenyl)acetamid; 1-(3-Acetamidophenyl)-3-cyclopropyl-5-(2-fluor-4-iodanilino)-6,8-dimethylpyrido[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-2,4,7(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> ,6 <i>H</i>)-trion
ASK #41418	
Chemical Abstract Service Nr.	1187431-43-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1204531-25-8
Formelstamm	C26-H23-F-I-N5-O4 . C2-H6-O-S
Molgewicht	693.5282
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ FIN ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Trametinib-Dimethylsulfoxid (1:1)
International Nonproprietary Name	INN.L67,L7
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[3-Cyclopropyl-5-(2-fluor-4-iodanilino)-6,8-dimethyl-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahydropyrido[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl]phenyl}acetamid-(Methansulfinyl)methan (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(3-[3-Cyclopropyl-5-[(2-fluor-4-iodphenyl)amino]-6,8-dimethyl-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahydropyrido[4,3- <i>d</i>]pyrimidin-1(2 <i>H</i>)-yl]phenyl)acetamid-Dimethylsulfoxid (1:1)
ASK #41419	
Chemical Abstract Service Nr.	15623-45-7
Molgewicht	223.0185
Bruttoformel	Ra
2. Bezeichnung	(²²³ Ra)Radium
3. Bezeichnung	Radium-223

Zitat Bezeichnung 3 CAS
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Radium, Isotop der Masse 223; Actinium X

ASK #41420

Chemical Abstract Service Nr. 1498323-18-4
Molgewicht 264.2787
Bruttoformel C₁₆H₁₂N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Neluxicapon
International Nonproprietary Name INN.L81
2. Bezeichnung 4,5-Dihydroxy-2-[(4-methylphenyl)methyl]benzol-1,3-dicarbonitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4,5-Dihydroxy-2-(4-methylbenzyl)isophthalonitril

ASK #41422

Chemical Abstract Service Nr. 1465908-70-6
Molgewicht 232.2783
Bruttoformel C₁₃H₁₆N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Tasipimidin
International Nonproprietary Name INN.L79
2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-2-(5-Methoxy-3,4-dihydro-1*H*-isochromen-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *rac*-2-[(1*R*)-5-Methoxy-3,4-dihydro-1*H*-2-benzopyran-1-yl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol; 2-(5-Methoxyisochroman-1-yl)-2-imidazolin; 2-(5-Methoxyisochroman-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol

ASK #41423

Chemical Abstract Service Nr. 1465908-73-9
Formelstamm C13-H16-N2-O2 . H2-O4-S
Molgewicht 330.3568
Bruttoformel C₁₃H₁₈N₂O₆S
Vorzugsbezeichnung Tasipimidinsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L79)
2. Bezeichnung *rac*-2-[(1*R*)-5-Methoxy-3,4-dihydro-1*H*-2-benzopyran-1-yl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-sulfat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tasipimidinhydrogensulfat; 2-(5-Methoxyisochroman-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-monosulfat; *rac*-(1*R*)-2-(5-Methoxy-3,4-dihydro-1*H*-isochromen-1-yl)-4,5-dihydro-1*H*-imidazol-sulfat (1:1); 2-(5-Methoxyisochroman-1-yl)-2-imidazolin-3-ium-hydrogensulfat

ASK #41424

Chemical Abstract Service Nr.	952494-46-1
Molgewicht	392.5404
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Toreforant
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	5-(4,6-Dimethyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-4-methyl- <i>N</i> -[3-(1-methylpiperidin-4-yl)propyl]pyrimidin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41425	
Chemical Abstract Service Nr.	1203558-77-3
Formelstamm	2(C ₂₃ -H ₃₂ -N ₆) . C ₄ -H ₆ -O ₆
Molgewicht	935.1676
Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₀ N ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Toreforanttartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	5-(4,6-Dimethyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-4-methyl- <i>N</i> -[3-(1-methylpiperidin-4-yl)propyl]pyrimidin-2-amin-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41426	
Formelstamm	2(C ₂₃ -H ₃₂ -N ₆) . C ₄ -H ₆ -O ₆ . 8 H ₂ -O
Molgewicht	1079.2898
Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₀ N ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Toreforanttartrat 8 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	5-(4,6-Dimethyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-4-methyl- <i>N</i> -[3-(1-methylpiperidin-4-yl)propyl]pyrimidin-2-amin-(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat (2:1) 8 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41427	
Chemical Abstract Service Nr.	308242-62-8
Molgewicht	439.3052
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ BrN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Remimazolam
International Nonproprietary Name	INN.L64
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; CAS; MeSH; EUTCT; (JAN)
2. Bezeichnung	Methyl{3-[(4 <i>S</i>)-8-brom-1-methyl-6-(pyridin-2-yl)-4 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-4-yl]propanoat}
ASK #41428	
Chemical Abstract Service Nr.	1001415-66-2
Formelstamm	C ₂₁ -H ₁₉ -Br-N ₄ -O ₂ . C ₆ -H ₆ -O ₃ -S
Molgewicht	597.4802

Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₅ BrN ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Remimazolambesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L64,v.L22)
2. Bezeichnung	Methyl{3-[(4S)-8-brom-1-methyl-6-(pyridin-2-yl)-4H-imidazo[1,2-a][1,4]benzodiazepin-4-yl]propanoat}-benzolsulfonat (1:1)
ASK #41429	
Chemical Abstract Service Nr.	1029044-16-3
Molgewicht	417.8148
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₅ ClF ₃ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Pexidartinib
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-[(5-Chlor-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-3-yl)methyl]-N-[[6-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]methyl]pyridin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{5-[(5-Chlor-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-3-yl)methyl]pyridin-2-yl}[[6-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]methyl]amin
ASK #41430	
Formelstamm	C20-H15-Cl-F3-N5 . Cl-H
Molgewicht	454.2758
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ Cl ₂ F ₃ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Pexidartinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	5-[(5-Chlor-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-3-yl)methyl]-N-[[6-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]methyl]pyridin-2-amin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{5-[(5-Chlor-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-3-yl)methyl]pyridin-2-yl}[[6-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]methyl]amin-monohydrochlorid
ASK #41432	
Chemical Abstract Service Nr.	1211441-98-3
Molgewicht	434.5373
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₀ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Ribociclib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	7-Cyclopentyl-N,N-dimethyl-2-[[5-(piperazin-1-yl)pyridin-2-yl]amino]-7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-6-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-Cyclopentyl-2-(5-piperazin-1-yl-pyridin-2-ylamino)-7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-6-carbonsäure(dimethylamid)
ASK #41433	

Chemical Abstract Service Nr. 1374639-75-4
Formelstamm C23-H30-N8-O . C4-H6-O4
Molgewicht 552.6253
Bruttoformel C₂₇H₃₆N₈O₅
Vorzugsbezeichnung Ribociclibsuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung 7-Cyclopentyl-*N,N*-dimethyl-2-[[5-(piperazin-1-yl)pyridin-2-yl]amino]-7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-6-carboxamid-butandioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 7-Cyclopentyl-2-(5-piperazin-1-yl-pyridin-2-ylamino)-7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-6-carbonsäure(dimethylamid)-monosuccinat

ASK #41434

Chemical Abstract Service Nr. 379270-37-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 377091-31-1
Molgewicht 476.4659
Bruttoformel C₂₁H₂₉N₆O₅P
Vorzugsbezeichnung Tenofoviralfenamid
International Nonproprietary Name INN.L73
2. Bezeichnung Propan-2-yl{*N*-[*(S)*-{[(*2R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl}phenoxyphosphinoyl]-*L*-alaninat}
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Isopropyl[*(S)*-2-[[*(S)*-{[(*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yloxy)methyl}(phenoxy)phosphoryl]amino]propanoat]; Tenofovir alafenamid

ASK #41435

Chemical Abstract Service Nr. 1392275-56-7
Formelstamm 2(C21-H29-N6-O5-P) . C4-H4-O4
Molgewicht 1069.004
Bruttoformel C₄₆H₆₂N₁₂O₁₄P₂
Vorzugsbezeichnung Tenofoviralfenamidhemifumarat
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung Propan-2-yl{*N*-[*(S)*-{[(*2R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl}phenoxyphosphinoyl]-*L*-alaninat}-(*2E*)-but-2-endioat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Tenofovir-alafenamid-hemifumarat

ASK #41436

Chemical Abstract Service Nr. 864750-70-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1211931-83-7
Molgewicht 597.747
Bruttoformel C₃₅H₄₃N₅O₄

Vorzugsbezeichnung	Revefenacin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[1-(2-{4-[(4-Carbamoylpiperidin-1-yl)methyl]- <i>N</i> -methylbenzamido}ethyl)piperidin-4-yl][<i>N</i> -([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41437	
Chemical Abstract Service Nr.	864751-51-9
Formelstamm	C35-H43-N5-O4 . 2 H3-O4-P
Molgewicht	793.7374
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₉ N ₅ O ₁₂ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Revefenacinbisphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	[1-(2-{4-[(4-Carbamoylpiperidin-1-yl)methyl]- <i>N</i> -methylbenzamido}ethyl)piperidin-4-yl][<i>N</i> -([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-phosphat (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41438	
Formelstamm	C35-H43-N5-O4 . 2 H3-O4-P . x H2-O
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₉ N ₅ O ₁₂ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Revefenacinbisphosphat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	[1-(2-{4-[(4-Carbamoylpiperidin-1-yl)methyl]- <i>N</i> -methylbenzamido}ethyl)piperidin-4-yl][<i>N</i> -([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-phosphat (1:2) x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41440	
Chemical Abstract Service Nr.	941690-55-7
Molgewicht	459.56
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Pavinetant
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-(Methansulfonamido)-2-phenyl- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-phenylpropyl]chinolin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41441	
Chemical Abstract Service Nr.	118248-91-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	119760-59-7
Formelstamm	(C22-H26-N4-O14-P2)6 ⁻ 6H ⁺
Molgewicht	638.4554
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ N ₄ O ₁₄ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Fodipir

International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 CAS; KEGG.D04241; USAN
2. Bezeichnung *N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-({3-hydroxy-2-methyl-5-[(phosphonoxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl}glycin]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym DPDP; *N,N'*-Dipyridoxylethylendiamin-*N,N'*-diessigsäure-5,5'-bisphosphat; 5,5'-*O*-Diphospho-*N,N'*-dipyridoxyl-EDDA

ASK #41442

Chemical Abstract Service Nr. 201539-66-4
Formelstamm (C22-H24-N4-O14-P2)8⁻ Ca2+ 6H+
Molgewicht 676.5175
Bruttoformel C₂₂H₃₀CaN₄O₁₄P₂
Vorzugsbezeichnung Fodipir-Calcium

International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung *rac*-(*OC*-6-13)-({[*N*(*R*),*N'*(*R*)]-*N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-({3-hydroxy-²*O*,*O'*-2-methyl-5-[(phosphonoxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl}glycinato-⁴*N,N,O',O'*]}(2-))calcium
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym CaDPDP; Calfodipir

ASK #41443

Chemical Abstract Service Nr. 1394295-06-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1394429-93-6
Formelstamm (C22-H24-N4-O14-P2)8⁻ Ca2+ 3Na+ 3H+
Molgewicht 742.463
Bruttoformel C₂₂H₂₇CaN₄Na₃O₁₄P₂
Vorzugsbezeichnung Fodipir-Calcium-Trinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung *rac*-(*OC*-6-13)-({[*N*(*R*),*N'*(*R*)]-*N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-({3-hydroxy-²*O*,*O'*-2-methyl-5-[(phosphonoxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl}glycinato-⁴*N,N,O',O'*]}(2-))calcium-Natriumsalz (1:3)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym CaDPDP Na; Calfodipir-Trinatrium

ASK #41444

Formelstamm 5(C22-H24-N4-O14-P2)8⁻ 4Ca2+ Mn2+ 15Na+ 15H+
Molgewicht 3727.1751
Bruttoformel C₁₁₀H₁₃₅Ca₄MnN₂₀Na₁₅O₇₀P₁₀
Vorzugsbezeichnung Fodipir-Calcium-Trinatrium--Mangafodipir-Trinatrium (ca. 4:1)

International Nonproprietary Name (INN.L35,L35)
2. Bezeichnung *rac*-(*OC*-6-13)-({[*N*(*R*),*N'*(*R*)]-*N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-({3-hydroxy-²*O*,*O'*-2-methyl-5-[(phosphonoxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl}glycinato-⁴*N,N,O',O'*]}(2-))calcium-*rac*-(*OC*-6-13)-({[*N*(*R*),*N'*(*R*)]-*N,N*-Ethan-1,2-diylbis[*N*-({3-hydroxy-²*O*,*O'*-2-methyl-5-[(phosphonoxy)methyl]pyridin-4-yl)methyl}glycinato-⁴*N,N,O',O'*]}(2-))calcium-Natriumsalz (1:3), Mischkristalle
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	CaMn(DPDP) Na; CaDPDP-MnDPDP-Na (4:1:15); Calmangafodipir-Trinatrium
ASK #41446	
Chemical Abstract Service Nr.	1260643-52-4
Formelstamm	$x[(C_3H_2F-O_2)^- H^+] \cdot y[C_8H_{14}] \cdot z[C_{10}H_{10}]$, x:y:z = ca. 18:1:1, M = ca. $5 \times 10E+17$
Vorzugsbezeichnung	Patiomer
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
Zitat Bezeichnung 1	KEGG.D10148; USAN; EUTCT; ChemIDplus
2. Bezeichnung	Poly(2-fluorprop-2-ensäure-co-diäthylbenzol-co-octa-1,7-dien) (x:y:z), x:y:z = ca. 9:1:1, hochpolymer, hochvernetzt
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Quervernetztes Polymer von 2-Fluorprop-2-ensäure mit Diäthylbenzol und Octa-1,7-dien; Copoly(2-fluoracrylsäure/divinylbenzol/octa-1,7-dien)
ASK #41450	
Chemical Abstract Service Nr.	1005491-05-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1360624-92-5; 1360874-10-7
Molgewicht	230.2658
Bruttoformel	$C_{12}H_{14}N_4O$
Vorzugsbezeichnung	Tirasemtiv
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; KEGG.D10327; CAS; ICTRP; USAN; ChemIDplus
2. Bezeichnung	6-Ethynyl-1-(pentan-3-yl)-1,3-dihydro-2H-imidazo[4,5-b]pyrazin-2-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Ethynyl-1-(1-ethylpropyl)-1,3-dihydro-2H-imidazo[4,5-b]pyrazin-2-on
ASK #41451	
Chemical Abstract Service Nr.	1286770-55-5
Molgewicht	409.4104
Bruttoformel	$C_{17}H_{17}F_2N_5O_3S$
Vorzugsbezeichnung	Verubecestat
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	N-{3-[(5R)-3-Amino-2,5-dimethyl-1,1-dioxo-1,2,5,6-tetrahydro-1 ⁶ ,2,4-thiadiazin-5-yl]-4-fluorphenyl}-5-fluorpyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Fluor-N-{4-fluor-3-[(5R)-3-imino-2,5-dimethyl-1,1-dioxo-1 λ (6),2,4-thiadiazinan-5-yl]phenyl}pyridin-2-carboxamid
ASK #41452	
Chemical Abstract Service Nr.	1421373-65-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1610419-47-0
Molgewicht	499.6073
Bruttoformel	$C_{28}H_{33}N_7O_2$

Vorzugsbezeichnung	Osimertinib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-[[2-(Dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-4-methoxy-5-[[4-(1-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]phenyl)prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mereletinib
ASK #41453	
Chemical Abstract Service Nr.	1421373-66-1
Formelstamm	C28-H33-N7-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	595.713
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₇ N ₇ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Osimertinibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L75,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-[[2-(Dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-4-methoxy-5-[[4-(1-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]phenyl)prop-2-enamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Mereletinibmesilat
ASK #41459	
Chemical Abstract Service Nr.	1636119-82-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1613273-96-3; 501079-03-4
Molgewicht	88543.998
Bruttoformel	C ₃₉₂₆ H ₆₁₁₆ N ₁₀₄₈ O ₁₁₈₈ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Albusomatropin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; Pharmavista; EUTCT; FDA-SRS; CAS
2. Bezeichnung	DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESAE NCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYGEMADC CAKQEPERNE CFLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMCTAFHDN EETFLKKYLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTECCQ AADKAACLLP KLDELRDEGK ASSAKQRLKC ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPKAEFAE VSKLVDLTK VHTECCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLKECCE KPLLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLLRLA KTYETTLEKC CAAADPHECY AKVFDEFKPL VEEPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKCCKH PEAKRMPCAE DYLSVVLNQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADICTLSEKE RQIKKQATALV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKCK ADDKETCF AE EGKLVAAASQ AALGLFPTIP LSRLFDNAML RAHRLHLQAF DTYQEFEEAY IPKEQKYSFL QNPQTSLCFS ESIPTPSNRE ETQQKSNLEL LRISLLLIQS WLEPVQFLRS VFANSLVYGA SDSNVYDLLK DLEEGIQTLM GRLEDGSPRT GQIFKQYTSK FDTNSHND DA LLKNYGLLYC FRKMDMKVET FLRIVQCRSV EGSCGF, 53,62:75,91:90,101:124,169:168,177:200,246:245,253:265,279:278,289:316,361:360,369:392,438:437,448:461,477:476,487:514,559:558,567:638,750:767,774-Nonadecakis(disulfid), nicht glycosyliert, nicht phosphoryliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Hefezellen von <i>Saccharomyces cerevisiae</i> Stamm BXP10
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Humanserumalbumin-Somatropin-Fusionsprotein

ASK #41460

Chemical Abstract Service Nr. 1001264-89-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1417449-25-2

Molgewicht 457.9962

Bruttoformel C₂₄H₃₂ClN₅O₂

Vorzugsbezeichnung Ipatasertib

International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; PubChem; ChemIDplus; CAS; ICTRP; USAN; USNCT; EUCTR; Pharmavista

2. Bezeichnung (2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-(propan-2-ylamino)propan-1-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopenta[d]pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-1-on; 1-[(S)-2-(4-Chlorphenyl)-3-(isopropylamino)propanoyl]-4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin

ASK #41461

Formelstamm 2(C24-H32-Cl-N5-O2) . Cl-H

Molgewicht 952.4533

Bruttoformel C₄₈H₆₅Cl₃N₁₀O₄

Vorzugsbezeichnung Ipatasertibhemihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L70)

2. Bezeichnung (2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-(propan-2-ylamino)propan-1-on-hydrochlorid (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[(S)-2-(4-Chlorphenyl)-3-(isopropylamino)propanoyl]-4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-hemihydrochlorid; (2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopenta[d]pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-1-on-hydrochlorid (2:1)

ASK #41462

Chemical Abstract Service Nr. 1489263-16-2

Formelstamm C24-H32-Cl-N5-O2 . Cl-H

Molgewicht 494.4571

Bruttoformel C₂₄H₃₃Cl₂N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Ipatasertibmonohydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L70)

2. Bezeichnung (2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-(propan-2-ylamino)propan-1-on-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-[(S)-2-(4-Chlorphenyl)-3-(isopropylamino)propanoyl]-4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-monohydrochlorid; (2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopenta[d]pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-1-on-hydrochlorid (1:1)

ASK #41463

Chemical Abstract Service Nr. 1396257-94-5
Formelstamm C24-H32-Cl-N5-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht 530.9181
Bruttoformel C₂₄H₃₄Cl₃N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Ipatasertibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L70)
2. Bezeichnung (2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-(propan-2-ylamino)propan-1-on-hydrochlorid (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[(S)-2-(4-Chlorphenyl)-3-(isopropylamino)propanoyl]-4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopentapyrimidin-4-yl]piperazin-dihydrochlorid;
(2S)-2-(4-Chlorphenyl)-1-{4-[(5R,7R)-7-hydroxy-5-methyl-6,7-dihydro-5H-cyclopenta[d]pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl}-3-[(propan-2-yl)amino]propan-1-on-hydrochlorid (1:2)

ASK #41466

Chemical Abstract Service Nr. 1375799-59-9
Formelstamm (C13-H13-N8-O2)⁻ Na⁺
Molgewicht 336.2845
Bruttoformel C₁₃H₁₃N₈NaO₂
Vorzugsbezeichnung Molidustat-Natrium
International Nonproprietary Name (INNv.L108)
2. Bezeichnung 2-[6-(Morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(1H-1,2,3-triazol-1-yl)-1,2-dihydro-3H-pyrazol-3-on-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[6-(Morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(1H-1,2,3-triazol-1-yl)-1H-pyrazol-5-ol-Natriumsalz (1:1);
Natrium-1-[6-(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(1H-1,2,3-triazol-1-yl)-1H-pyrazol-5-olat

ASK #41467

Chemical Abstract Service Nr. 1402936-61-1
Formelstamm (C23-H21-Cl2-F3-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 488.3269
Bruttoformel C₂₃H₂₂Cl₂F₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Runcaciguat
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung (3S)-3-{4-Chlor-3-[(2S,3R)-2-(4-chlorphenyl)-4,4,4-trifluor-3-methylbutanamido]phenyl}-3-cyclopropylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3S)-3-(4-Chlor-3-[[[(2S,3R)-2-(4-chlorphenyl)-4,4,4-trifluor-3-methylbutanoyl]amino]phenyl]-3-cyclopropylpropansäure

ASK #41469

Chemical Abstract Service Nr. 101020-79-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 102578-12-1

Formelstamm C15-H22-N6-O5-S . x [(C4-H8-O6-S2)2⁻ 2H⁺]

Molgewicht 616.686

Bruttoformel C₁₉H₃₂N₆O₁₁S₃

Vorzugsbezeichnung Ademetionin-butan-1,4-disulfonat (1:x)

International Nonproprietary Name (INN.L83:Corr.CN)

2. Bezeichnung S-(5'-Desoxyadenosin-5'-yl)-L-methionin-S-iumat-butan-1,4-disulfonat (1:x), ((S/R)/([S]S)-Isomerenmischung (0:100 bis 40:60))

ASK #41471

Chemical Abstract Service Nr. 433304-61-1

Molgewicht 746.7085

Bruttoformel C₃₆H₄₂O₁₇

Vorzugsbezeichnung Etoposidtoniribat

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung {{{(4)-2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl)methyl}[4-((5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-9-[4,6-O-[(1*R*)-ethan-1,1-diy]]- -D-glucopyranosyloxy)-6-oxo-5,5*a*,6,8,8*a*,9-hexahydrofuro[3',4':6,7]naphtho[2,3-*d*][1,3]dioxol-5-yl)-2,6-dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methyl}[(2*S*)-2,2-dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methoxy}-(4-[[[(4*XI*)-2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methoxycarbonyloxy]-3,5-dimethoxyphenyl]-9-[4,6-O-[(*R*)-ethan-1,1-diy]]-beta-D-glucopyranosyloxy]-5,8,8*a*,9-tetrahydroisobenzofuro[5,6-*f*][1,3]dioxol-5-yl]-2,6-dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methyl}etoposid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (5*R*,5*aR*,8*aR*,9*S*)-5-(4-[[[(4*XI*)-2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methoxycarbonyloxy]-3,5-dimethoxyphenyl]-9-[4,6-O-[(*R*)-ethan-1,1-diy]]-beta-D-glucopyranosyloxy]-5,8,8*a*,9-tetrahydroisobenzofuro[5,6-*f*][1,3]dioxol-5-yl]-2,6-dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methyl}etoposid; 4'-Demethylepipodophyllotoxin-4-(4,6-O-ethylidenglucosid)-4'-(solketalcarbonat); Etoposid-4'-[(2,3-O-isopropylidenglyceril)carbonat]; 4'-O-[[[(4*XI*)-2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methyl]etoposid

ASK #41475

Chemical Abstract Service Nr. 851723-84-7

Formelstamm (C21-H16-F-N2-O2)⁻ H⁺

Molgewicht 348.3703

Bruttoformel C₂₁H₁₇FN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Timapiprant

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [3-(Chinolin-2-ylmethyl)-5-fluor-2-methyl-1*H*-indol-1-yl]essigsäure

ASK #41476

Chemical Abstract Service Nr. 911637-19-9

Molgewicht 489.363

Bruttoformel C₁₈H₁₉F₈N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Gemigliptin

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; ChemIDplus; ICTRP; CAS

2. Bezeichnung 1-((2*S*)-2-Amino-4-[2,4-bis(trifluormethyl)-5,8-dihydropyrido[3,4-*d*]pyrimidin-7(6*H*)-yl]-4-oxobutyl)-5,5-difluorpiperidin-2-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-[(3S)-3-Amino-4-(5,5-difluor-2-oxopiperidin-1-yl)butanoyl]-2,4-bis(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydropyrido[3,4-d]pyrimidin
ASK #41477	Chemical Abstract Service Nr.	1374639-74-3
	Formelstamm	C18-H19-F8-N5-O2 . C4-H6-O6
	Molgewicht	639.4498
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₈ N ₅ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Gemigliptin[(<i>R,R</i>)-tartrat]
	International Nonproprietary Name	(INN.L65)
	2. Bezeichnung	1-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-4-[2,4-bis(trifluormethyl)-5,8-dihydropyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-7(6 <i>H</i>)-yl]-4-oxobutyl]-5,5-difluorpiperidin-2-on-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-[(3S)-3-Amino-4-(5,5-difluor-2-oxopiperidin-1-yl)butanoyl]-2,4-bis(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydropyrido[3,4-d]pyrimidin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #41478	Chemical Abstract Service Nr.	1375415-82-9
	Formelstamm	C18-H19-F8-N5-O2 . C4-H6-O6 . 1.5 H ₂ O
	Molgewicht	666.4728
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₅ F ₈ N ₅ O ₈
	Vorzugsbezeichnung	Gemigliptin[(<i>R,R</i>)-tartrat] 1.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L65)
	2. Bezeichnung	1-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-4-[2,4-bis(trifluormethyl)-5,8-dihydropyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-7(6 <i>H</i>)-yl]-4-oxobutyl]-5,5-difluorpiperidin-2-on-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 1.5 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	7-[(3S)-3-Amino-4-(5,5-difluor-2-oxopiperidin-1-yl)butanoyl]-2,4-bis(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydropyrido[3,4-d]pyrimidin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 1.5 HO
ASK #41483	Chemical Abstract Service Nr.	175131-61-0
	Formelstamm	C15-H22-N2-O . Cl-H
	Molgewicht	282.8089
	Bruttoformel	C ₁₅ H ₂₃ ClN ₂ O
	Vorzugsbezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-Milnacipranhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L29)
	2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(Aminomethyl)- <i>N,N</i> -diethyl-1-phenylcyclopropan-1-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Dextromilnacipranhydrochlorid; (-)-Midalcipranhydrochlorid [N.B.: (-)-Hydrochlorid --> (+)-Base]; (+)-Milnacipran(-)-hydrochlorid (1:1); (-)-Milnacipranhydrochlorid [N.B.: (-)-Hydrochlorid --> (+)-Base]
ASK #41484	Chemical Abstract Service Nr.	1492984-65-2
	Formelstamm	(C230-H299-N69-O121-P19-S19)19 ⁻ 19H ⁺

Molgewicht	7183.1121
Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₁₈ N ₆₉ O ₁₂₁ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Inotersen
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(<i>all-[P]</i>) -2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	P-Thio-(5'-*U(Me)-*C(Me)-*U(Me)-*U(Me)-*G-dG-dT-dT-dA-dC(Me)-dA-dT-dG-dA-dA-*A-*U(Me)-*C(Me)-*C(Me)-*C(Me)-3'), (Me) = 5-methyl, * = 2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl); (2'-Desoxy- <i>P</i> -thio)-5'-TCTTGTT
ASK #41485	
Chemical Abstract Service Nr.	1432726-13-0
Formelstamm	(C230-H299-N69-O121-P19-S19)19 ⁻ 19Na ⁺
Molgewicht	7600.7669
Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₂₉₉ N ₆₉ Na ₁₉ O ₁₂₁ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Inotersen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(<i>all-[P]</i>) -2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	P-Thio-(5'-*U(Me)-*C(Me)-*U(Me)-*U(Me)-*G-dG-dT-dT-dA-dC(Me)-dA-dT-dG-dA-dA-*A-*U(Me)-*C(Me)-*C(Me)-*C(Me)-3')-Natriumsalz (1:19), (Me) = 5-methyl, * = 2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl); (2'-Desoxy- <i>P</i> -thio)-5'-TCTTGTTAC ATGAAATCCC-3' [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[2,10,18,19,20]5-pentamethyl-Derivat-Natriumsalz (1:19)
ASK #41488	
Chemical Abstract Service Nr.	1660954-70-0
Formelstamm	(C37-H42-N10-O20)8 ⁻ 8H ⁺
Molgewicht	954.8479
Bruttoformel	C ₃₇ H ₅₀ N ₁₀ O ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Trofolastat
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L71); EUTCT; (INNv.L109)
2. Bezeichnung	<i>N</i> ² -(L-Glutamocarbonyl)-L- <i>-</i> glutamyl- <i>N</i> ⁶ , <i>N</i> ⁶ -bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)methyl]-L-lysin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	trofolastat chelator; N(2)-{[(1S)-1,3-Dicarboxypropyl]carbamoyl}-L-gamma-glutamyl-N(6),N(6)-bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)methyl]-L-lysin; N(2)-(N-L-Glutamocarbonyl)-L-gamma-glutamyl-N(6),N(6)-bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)methyl]-L-lysin
ASK #41489	
Chemical Abstract Service Nr.	1426818-30-5

Formelstamm	(C37-H42-N10-O20)8 ⁻ 8H ⁺ . (99m)Tc ⁺ . 3 C-O (M = 1137.7845 g/mol)
Molgewicht	1137.7861
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ N ₁₀ O ₂₃ Tc
Vorzugsbezeichnung	(^{99m} Tc)Technetiumtrofolastat-Ion
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	(OC-6-33)-Tricarboxyl({N ² -(L-glutamocarbonyl)-L- -glutamyl-N ⁶ ,N ⁶ -bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1H-imidazol-2-yl- ² N ^β ,N ^β)methyl]-L-lysin- N ⁶ })(^{99m} Tc)technetium(1+)-Ion
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(OC-6-33)-tricarboxyl[N(2)-{[(1S)-1,3-dicarboxypropyl]carbamoyl}-L-gamma-glutamyl-N(6),N(6)-bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1H-imidazol-2-yl-kappaN(3))methyl]-L-lysine-kappaN(6)}](OC-6-33)-Tricarboxyl(N(2)-{[(1S)-1,3-dicarboxypropyl]carbamoyl}-L-gamma-glutamyl-N(6),N(6)-bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1H-imidazol-2-yl-kappa(2)N(3),N(3'))methyl]-L-lysin-kapp
ASK #41490	
Chemical Abstract Service Nr.	1333117-95-5
Formelstamm	(C37-H42-N10-O20)8 ⁻ 8H ⁺ . (99m)Tc ⁺ . 3 C-O . Cl ⁻ (M = 1173.2375 g/mol)
Molgewicht	1170.2152
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₀ ClN ₁₀ O ₂₃ Tc
Vorzugsbezeichnung	(^{99m} Tc)Technetiumtrofolastatchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	(OC-6-33)-Tricarboxyl({N ² -(L-glutamocarbonyl)-L- -glutamyl-N ⁶ ,N ⁶ -bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1H-imidazol-2-yl- ² N ^β ,N ^β)methyl]-L-lysin- N ⁶ })(^{99m} Tc)technetium(1+)-chlorid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(OC-6-33)-Tricarboxyl(N(2)-{[(1S)-1,3-dicarboxypropyl]carbamoyl}-L-gamma-glutamyl-N(6),N(6)-bis[(1-{2-[bis(carboxymethyl)amino]-2-oxoethyl}-1H-imidazol-2-yl-kappa(2)N(3),N(3'))methyl]-L-lysin-kapp [(99m)Tc]Technetium-Trofolastat-chlorid; (99m)Tc-Trofolastat
ASK #41491	
Chemical Abstract Service Nr.	1928750-34-8
Formelstamm	C91-H117-N19-O26 . x(C2-H4-O2)
Molgewicht	2073.1741
Bruttoformel	C ₉₇ H ₁₂₉ N ₁₉ O ₃₂
Vorzugsbezeichnung	Zoptarelindoxorubicinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-N ⁶ -[5-(2-((2S,4S)-4-[(3-amino-2,3,6-tridesoxy- -L-lyxo-hexopyranosyl)oxy]-2,5,12-trihydroxy-7-methoxy-6,11-dioxo-1,2,3,4,6,11-hexahydrotetrac (1:x)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[6]N(6)-(4-Carboxybutanoyl)-[6-D-lysin]gonadoliberin-[6]4'-doxorubicin-14-O-ester-acetat (1:x)
ASK #41492	
Chemical Abstract Service Nr.	9024-13-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9047-57-8

Molgewicht 113000

2. Bezeichnung Chondroitinsulfat-ABC-Endolyase/Exolyase aus *Pedobacter heparinus* (Synonym: *Flavobacterium heparinum*)

Zitat Bezeichnung 2 EC4.2.2.20/21

3. Bezeichnung Chondroitinsulfat-ABC-Lyase aus *Pedobacter heparinus*

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Chondroitinase ABC

ASK #41493

Andere Chemical Abstract Service Nr. 9047-57-8

2. Bezeichnung Chondroitin-AC-Lyase aus *Pedobacter heparinus* (Synonym: *Flavobacterium heparinum*)

Zitat Bezeichnung 2 EC4.2.2.5

3. Bezeichnung Chondroitin-AC-Lyase aus *Pedobacter heparinus*

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Chondroitinase AC

ASK #41496

Chemical Abstract Service Nr. 1245620-47-6

Molgewicht 595.8788

Bruttoformel C₂₃H₂₀ClF₆N₅O₅

Vorzugsbezeichnung Ribuvaptan

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung [(2*R*)-2-(2-{3-(4-Chlorphenyl)-5-oxo-4-[(2*S*)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-4,5-dihydro-1*H*-1,2,4-triazol-1-yl}acetamido)-2-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethyl]carbamat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; (Pat. WO2010/105770:ex.46/47/48)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-((1*R*)-2-(Carbamoyloxy)-1-[3-(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-3-(4-chlorphenyl)-5-oxo-4-[(2*S*)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-4,5-dihydro-1*H*-1,2,4-triazole-1-acetamid

ASK #41497

Chemical Abstract Service Nr. 1218778-77-8

Formelstamm C26-H26-F3-N3-O3 . 2 H3-O4-P

Molgewicht 681.4885

Bruttoformel C₂₆H₃₂F₃N₃O₁₁P₂

Vorzugsbezeichnung Sonidegibbisphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L69)

2. Bezeichnung *N*-{6-[(2*R*,6*S*)-2,6-Dimethylmorpholin-4-yl]pyridin-3-yl}-2-methyl-4'-(trifluormethoxy)[1,1'-biphenyl]-3-carboxamid-phosphat (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erismodegibbisphosphat

ASK #41499

Chemical Abstract Service Nr. 1000160-96-2

Formelstamm	C24-H28-N2-O3 . C2-H4-O2
Molgewicht	452.5427
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Indacaterolacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	5-((1 <i>R</i>)-2-[(5,6-Diethyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on-acetat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R</i>)-5-[2-(5,6-Diethylindan-2-ylamino)-1-hydroxyethyl]-8-hydroxychinolin-2(1 <i>H</i>)-on-acetat
ASK #41502	
Chemical Abstract Service Nr.	923950-08-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1198417-37-6
Molgewicht	59669.8068
Bruttoformel	C ₂₆₄₆ H ₄₀₄₄ N ₇₀₄ O ₈₃₆ S ₁₈
Vorzugsbezeichnung	Dulaglutid
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	HGEGTFTSDV SSYLEEQAQK EFAIWLKGG GGGGGSGGGG SGGGGSAESK YGPPCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLG, 90,150:196,254-Bis(disulfid), 55,55':58,58'-Bis(disulfid)-Dimer, unglycosyliert, unglycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #41503	
Chemical Abstract Service Nr.	757971-58-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	9001-54-1
Molgewicht	51100
Bruttoformel	C ₂₃₂₇ H ₃₅₅₃ N ₅₈₉ O ₆₆₇ S ₂₀
Vorzugsbezeichnung	Vorhyaluronidase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	LNFRAPPVIP NVPFLWAWNA PSEFCLGKFD EPLDMSLFSF IGSPRINATG QGVTFYVDR LGYYPIYDSI TGVTVNGGIP QKISLQDHLK KAKKDITFYM PVDNLGMAVI DWEEWRPTWA RNWKPKDVYK NRSIELVQQQ NVQLSLTEAT EKAKQEFEKA GKDFLVETIK LGKLLRPNHL WGYLFPDCY NHHYKPGYN GSCFNVEIKR NDDLSQLWNE STALYPSIYL NTQQSPVAAT LYVRNRVREA IRVSKIPDAK SPLPVFAYTR IVFTDQVLKF LSQDELVYTF GETVALGASG IWIWGTLSIM RSMKSCLLLD NYMETILNPY IINVTLAAKM CSQVLCQEQG VCIRKNWNSS DYHLNPNDFN AIQLEKGGKF TVRGKPTLED LEQFSEKFCY SCYSTLSCKE KADVKTDAV DVCIADGVCI DAFLKPPMET EEPQIFY, 25,316:189,203:341,352:346,400:402,408:423,429-Hexakis(disulfid), [47,131,200,219,333,358]Asn- <i>N</i> ⁶ -glycosyliert und [440]Thr- <i>O</i> ³ -glycosyliert, partiell verkürzt um 1, 2, 3 und 4 Aminosäure-Reste der C-terminalen Sequenz QIFY, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

Hyaluronidase-PH-20-(1-447)-Peptid, human, rekombinant; Hyaluronoglucosaminidase, human, PH-20 (HPH-20); Hyaluronidase PH-20 (human) (Hyaluronoglucosaminidase PH-20, Sperma-Adhäsionsmolekül 1, EC 3.2.1.35)-Protein-(36-482)-Peptid (reifes (1-447)-Peptid), hergestellt in Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)-DG44dhfr(-)-Zellen, Glycoform alfa; rekombinante humane Hyaluronidase

ASK #41505

Chemical Abstract Service Nr. 1216941-48-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1221573-85-8

Formelstamm (C₄₀H₄₂N₇O₇-S)⁻ H⁺

Molgewicht 765.8771

Bruttoformel C₄₀H₄₃N₇O₇S

Vorzugsbezeichnung Paritaprevir

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung (2*R*,6*S*,12*Z*,13*aS*,14*aR*,16*aS*)-*N*-(Cyclopropansulfonyl)-6-(5-methylpyrazin-2-carboxamido)-5,16-dioxo-2-(phenanthridin-6-yloxy)-1,2,3,6,7,8,9,10,11,13*a*,14,15,16,16*a*-tetradecahydrocyclopropa[e]pyrrolidin-1,2,3,6,7,8,9,10,11,13*a*,14,15,16,16*a*-tetradecahydrocyclopropa[e]pyrrolidin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Veruprevir

ASK #41506

Formelstamm (C₄₀H₄₂N₇O₇-S)⁻ H⁺ . 2 H₂O

Molgewicht 801.9077

Bruttoformel C₄₀H₄₃N₇O₇S

Vorzugsbezeichnung Paritaprevir 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L73)

2. Bezeichnung (2*R*,6*S*,12*Z*,13*aS*,14*aR*,16*aS*)-*N*-(Cyclopropansulfonyl)-6-(5-methylpyrazin-2-carboxamido)-5,16-dioxo-2-(phenanthridin-6-yloxy)-1,2,3,6,7,8,9,10,11,13*a*,14,15,16,16*a*-tetradecahydrocyclopropa[e]pyrrolidin-1,2,3,6,7,8,9,10,11,13*a*,14,15,16,16*a*-tetradecahydrocyclopropa[e]pyrrolidin 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Veruprevir 2 HO

ASK #41507

Chemical Abstract Service Nr. 1258226-87-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1444832-14-7

Molgewicht 894.1091

Bruttoformel C₅₀H₆₇N₇O₈

Vorzugsbezeichnung Ombitasvir

International Nonproprietary Name INN.L73:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung *N,N*-{[(2*S*,5*S*)-1-(4-*tert*-Butylphenyl)pyrrolidin-2,5-diyl]di-4,1-phenylen}bis{1-[*N*-(methoxycarbonyl)-*L*-valyl]-*L*-prolinamid}

Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; ICTRP; MeSH; EUTCT; ChemIDplus; BAN; CAS; PubChem; USNCT; USAN
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-Carbamoyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl]hydrogensulfat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-7-Oxo-6-(sulfooxy)-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxamid
ASK #41514	
Chemical Abstract Service Nr.	1192491-61-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1383922-24-4
Formelstamm	(C7-H10-N3-O6-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	287.2256
Bruttoformel	C ₇ H ₁₀ N ₃ NaO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Avibactam-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	Natrium[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-2-Carbamoyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl]sulfat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i>)-exo-7-Oxo-6-(sulfooxy)-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxamid-Natriumsalz (1:1); (1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-7-Oxo-6-(sulfooxy)-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-2-carboxamid-Natriumsalz (1:1)
ASK #41516	
Chemical Abstract Service Nr.	677007-74-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1254322-84-3
Formelstamm	(C29-H33-Cl2-N6-O3-S2) ⁻ H ⁺ . C4-H4-O4
Molgewicht	765.7268
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₈ Cl ₂ N ₆ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Avatrombopagmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	1-(3-Chlor-5-[[4-(4-chlorthiophen-2-yl)-5-(4-cyclohexylpiperazin-1-yl)-1,3-thiazol-2-yl]carbamoyl]pyridin-2-yl)piperidin-4-carbonsäure-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #41517	
Chemical Abstract Service Nr.	592542-60-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1000873-86-8; 1220287-17-1; 1225497-78-8
Formelstamm	(C21-H24-N-O8-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	473.4719
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ NNaO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Rigosertib-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Methoxy-5-[[[(1 <i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethensulfonyl]methyl]phenyl]glycin-Natriumsalz (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium- <i>N</i> -[2-methoxy-5-[[[(1 <i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethenyl]sulfonyl]methyl]phenyl]glycinat
ASK #41520	

Chemical Abstract Service Nr. 99697-24-2
Formelstamm (C23-H37-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 378.5454
Bruttoformel C₂₃H₃₈O₄
Vorzugsbezeichnung Norucholsäure
International Nonproprietary Name INN.L84
2. Bezeichnung 3,7-Dihydroxy-24-nor-5 α -cholan-23-säure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 24-Norursodesoxycholsäure; Norursodesoxycholsäure

ASK #41522

Chemical Abstract Service Nr. 936539-80-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1362075-70-4
Formelstamm C23-H22-Cl-N5-O3 . C4-H4-O4
Molgewicht 567.9776
Bruttoformel C₂₇H₂₆ClN₅O₇
Vorzugsbezeichnung Betrixabanmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L60)
2. Bezeichnung *N*-(5-Chlorpyridin-2-yl)-2-[4-(*N,N*-dimethylcarbamimidoyl)benzamido]-5-methoxybenzamid-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

ASK #41523

Chemical Abstract Service Nr. 613-11-6
Molgewicht 285.4072
Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃S
Vorzugsbezeichnung Hydromethylthionin
International Nonproprietary Name INN.L81
2. Bezeichnung *N,N,N,N*-Tetramethyl-10*H*-phenothiazin-3,7-diamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Leukomethylenblau; Methylenblau-Leukobase

ASK #41524

Chemical Abstract Service Nr. 1236208-20-0
Formelstamm C16-H19-N3-S . 2 C-H4-O3-S
Molgewicht 477.6185
Bruttoformel C₁₈H₂₇N₃O₆S₃
Vorzugsbezeichnung Hydromethylthionindimesilat
International Nonproprietary Name (INN.L81)
2. Bezeichnung *N,N,N,N*-Tetramethyl-10*H*-phenothiazin-3,7-diamin-methansulfonat (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Leukomethylenblaudimesilat
ASK #41525

Chemical Abstract Service Nr. 1309783-00-3
Molgewicht 371.2312
Bruttoformel C₁₇H₁₅BrN₄O
Vorzugsbezeichnung Remeglurant
International Nonproprietary Name INN.L71
2. Bezeichnung (6-Brompyrazolo[1,5-a]pyrimidin-2-yl)[(1*R*)-1-methyl-3,4-dihydroisochinolin-2(1*H*)-yl]methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*)-2-(6-Brompyrazolo[1,5-a]pyrimidin-2-carbonyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-methylisochinolin;
(1*R*)-2-(6-Brompyrazolo[1,5-a]pyrimidin-2-carbonyl)-1-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin

ASK #41531

Chemical Abstract Service Nr. 29584-22-3
Molgewicht 328.4883
Bruttoformel C₂₂H₃₂O₂
Vorzugsbezeichnung Zuretinolacetat
International Nonproprietary Name INN.L74
2. Bezeichnung (2*E*,4*E*,6*Z*,8*E*)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-ylacetat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 9-cis-Retinylnacetat

ASK #41536

Chemical Abstract Service Nr. 1394129-74-8
Formelstamm 2 C2091-H3276-N540-O607-S15 . 10-12 (C5-H6-O3 . x C2-H4-O), x = ca. 450
Molgewicht 46200
Bruttoformel C₂₀₉₁H₃₂₇₆N₅₄₀O₆₀₇S₁₅
Vorzugsbezeichnung Pegargininase
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; ChemIDplus; PubChem; USAN; CAS
2. Bezeichnung SVFDSKFNGLI HVYSEIGELE TVLVHEPGRE IDYITPARLD ELLFSAILES HDARKEHQSF VKIMKDRGIN VVELTDLVAE TYDLASKAAK EEFIETFLEE TVPVLTEANK EAVRAFLLSK PTHEMVEFMM SGITKYELGV ESENELIVDP MPNLYFTRDP FASVGNVGTI HFMRYIVRRR ETLFARFVFR NHPKLVKTPW YYDPAMKMSI EGGDVFYNN ETLVVGVSER TDLDTITLLA KNIKANKEVE FKRIVAINVP KWTNLMHLDL WLTMLDKNKF LYSPIANDVF KFWDYDLVNG GAEPQQLNG LPLDKLLASI INKEPVLPI GGAGATEMEI ARETNFDGTN YLAIKPGLVI GYDRNEKTNA ALKAAGITVL PFHGNQLSLG MGNARCMSMP LSRKDVKW, hergestellt mit Kulturen gentechnisch mit DNA von *Mycoplasma hominis* veränderter *Escherichia coli*, an durchschnittlich ca. 5 oder 6 der 28 Amino-Gruppen ([1]Ser-*N* und 27 Lys-*N*⁶-Positionen) substituiert mit 4-[-Methylpoly(oxyethylen)₄₅₀ -yloxy]-4-oxobutanoyl-Resten, dimerer Komplex

ASK #41537

Chemical Abstract Service Nr. 1488363-78-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 872260-20-3
Formelstamm (C32-H35-F3-N-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 555.6278
Bruttoformel C₃₂H₃₆F₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Adomeglivant
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-(4-((1*S*)-1-[(4'-*tert*-Butyl-2,6-dimethyl[1,1'-biphenyl]-4-yl)oxy]-4,4,4-trifluorbutyl)benzoyl)- -alanin
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(4-((1*S*)-1-[(4'-*tert*-Butyl-2,6-dimethyl[1,1'-biphenyl]-4-yl)oxy]-4,4,4-trifluorbutyl)benzamido)propansäure

ASK #41538

Chemical Abstract Service Nr. 69847-45-6
Formelstamm (C9-H9-N-O3)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 225.1522
Bruttoformel C₉H₉NNa₂O₃
Vorzugsbezeichnung Tyrosin-Dinatrium
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure-Natriumsalz (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dinatrium-L-tyrosinat

ASK #41539

Chemical Abstract Service Nr. 122666-87-9
Formelstamm (C9-H9-N-O3)²⁻ 2Na⁺ . 2 H₂O
Molgewicht 261.1828
Bruttoformel C₉H₉NNa₂O₃
Vorzugsbezeichnung Tyrosin-Dinatrium 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-3-(4-hydroxyphenyl)propansäure-Natriumsalz (1:2) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dinatrium-L-tyrosinat-Dihydrat

ASK #41540

Chemical Abstract Service Nr. 88598-74-7
Molgewicht 322.4671
Bruttoformel C₂₀H₂₂N₂S
Vorzugsbezeichnung Levomequitazin
International Nonproprietary Name INN.L63
2. Bezeichnung 10-[[[(3*S*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]methyl]-10*H*-phenothiazin

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	l-Mequitazin; (-)-Mequitazin; 10-[(3S)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-ylmethyl]-10H-phenothiazin; (S)-Mequitazin
ASK #41543		
	Chemical Abstract Service Nr.	1028486-01-2
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1186318-95-5
	Formelstamm	(C ₂₇ -H ₁₉ -Cl-F-N ₄ -O ₄) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	518.9235
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₀ ClFN ₄ O ₄
	Vorzugsbezeichnung	Alisertib
	International Nonproprietary Name	INN.L66
	Zitat Bezeichnung 1	PubChem; EUTCT; USNCT; CAS; ChemIDplus; MeSH; KEGG.D10085; EUCTR; USAN; ICTRP
	2. Bezeichnung	4-[[9-Chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-pyrimido[5,4-d][2]benzazepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoesäure
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-[[9-Chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-benzo[c]pyrimido[4,5-e]azepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoesäure
ASK #41544		
	Chemical Abstract Service Nr.	1028486-06-7
	Formelstamm	(C ₂₇ -H ₁₉ -Cl-F-N ₄ -O ₄) ⁻ Na
	Molgewicht	540.9053
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₁₉ ClFN ₄ NaO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Alisertib-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L66)
	2. Bezeichnung	4-[[9-Chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-pyrimido[5,4-d][2]benzazepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Natrium-4-[[9-chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-pyrimido[5,4-d][2]benzazepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoat; 4-[[9-Chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-benzo[c]pyrimido[4,5-e]azepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1); Alisertib-Natrium, wasserfrei
ASK #41545		
	Chemical Abstract Service Nr.	1208255-63-3
	Formelstamm	(C ₂₇ -H ₁₉ -Cl-F-N ₄ -O ₄) ⁻ Na . H ₂ O
	Molgewicht	558.9206
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₁₉ ClFN ₄ NaO ₄
	Vorzugsbezeichnung	Alisertib-Natrium 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L66)
	2. Bezeichnung	4-[[9-Chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-pyrimido[5,4-d][2]benzazepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoesäure-Natriumsalz (1:1) 1 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Natrium-4-[[9-chlor-7-(2-fluor-6-methoxyphenyl)-5H-pyrimido[5,4-d][2]benzazepin-2-yl]amino]-2-methoxybenzoat-Monohydrat; Alisertib-Natrium-Monohydrat
ASK #41547		

Chemical Abstract Service Nr. 1189767-28-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2231017-68-6
Molgewicht 311.3385
Bruttoformel C₁₆H₁₇N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Osoresnontrin
International Nonproprietary Name INN.L84
2. Bezeichnung 1-(Oxan-4-yl)-6-(pyridin-2-ylmethyl)-1,5-dihydro-4*H*-pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-4-on
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1,5-Dihydro-6-(2-pyridinylmethyl)-1-(tetrahydro-2*H*-pyran-4-yl)-4*H*-pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-4-on;
6-(Pyridin-2-ylmethyl)-1-(tetrahydro-2*H*-pyran-4-yl)-1,5-dihydro-4*H*-pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-4-on

ASK #41550

Chemical Abstract Service Nr. 1350653-20-1
Molgewicht 426.3796
Bruttoformel C₁₉H₁₆F₂N₈O₂
Vorzugsbezeichnung Vericiguat
International Nonproprietary Name INN.L71
2. Bezeichnung Methyl[*N*-(4,6-diamino-2-[5-fluor-1-[(2-fluorphenyl)methyl]-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-3-yl]pyrimidin-5-yl)carbamat]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl({4,6-diamino-2-[5-fluor-1-(2-fluorbenzyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-3-yl]pyrimidin-5-yl)carbamat)

ASK #41551

Andere Chemical Abstract Service Nr. 637-12-7; 65324-35-8
Formelstamm x(C₁₈-H₃₅-O₂)⁻ y(C₁₆-H₃₁-O₂)⁻ z(C-H-O₂) Al₃⁺, x + y + z = 3, n = 12, 14, 20, 22 etc.
Molgewicht 877.3894
Bruttoformel C₅₄H₁₀₅AlO₆
2. Bezeichnung Octadecansäure, Hexadecansäure und homologe Fettsäuren (40-100 : 0-60 : 0-10 m/m) pflanzlicher oder tierischer Herkunft, Aluminium- und/oder Hydroxidoaluminium-Komplexe; Aluminium-Gehalt (Trockensubstanz): 0,030-0,090 m/m (Aluminiumstearat bis Aluminium-dihydroxid-stearat); Trocknungsverlust 0,000-0,060 m/m
3. Bezeichnung Aluminiumstearat (Ph.Eur.)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Aluminiumstearat¹; Aluminium-dihydroxid-stearat (ASK-Nr. 00806-2) oder Aluminiumdihydroxidstearat-Aluminiumhydroxiddestearat-Gemisch (ASK-Nr. 09301-1) oder Aluminium-hydroxid-distearat (11925-4) oder Aluminiumhydroxiddestearat-Aluminiumtristearat-Gemisch (ASK-Nr. 34368-9) oder Aluminiumstearat (ASK-Nr. 03446-4)

ASK #41552

Chemical Abstract Service Nr. 1193151-06-2
Formelstamm C₁₅₃-H₁₇₆-N₂₀-O₃₆ . 4 (C₂-H₄-O)_n . x Cl-H . y C₂-H-F₃-O₂
Vorzugsbezeichnung Etirinotecanpegol-hydrochlorid-triflutat (1:x:y) ((mit Angaben zur Zusammensetzung und Molmasse))
International Nonproprietary (INN.L69)

Name**2. Bezeichnung**

Tetrakis[(4*S*)-9-([1,4'-bipiperidin]-1'-carbonyloxy)-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-4-yl]-*N,N,N',N''*-(methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1,2-diyl)](1:*x*:*y*))

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[korr])

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Tetrakis{[(4*S*)-9-([1,4'-bipiperidiny]l)-1'-carbonyl]oxy}-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-4-yl]-*N,N',N'',N'''*-(methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1,2-diyl)](1:*x*:*y*); Etirinotecanpegol-hydrochlorid-triflutat (1 : 1,0-1,6 : 1,4-2,6), M = 19-24 kg/mol

ASK #41553

Chemical Abstract Service Nr. 1294000-61-5

Molgewicht 432.7966

Bruttoformel C₁₄H₁₄ClF₅N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung Padsevonil

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

(4*R*)-4-(2-Chlor-2,2-difluorethyl)-1-[[2-(methoxymethyl)-6-(trifluormethyl)imidazo[2,1-*b*][1,3,4]thiadiazol-5-yl]methyl]pyrrolidin-2-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41554

Chemical Abstract Service Nr. 1143532-39-1

Molgewicht 428.9152

Bruttoformel C₂₁H₂₅ClN₆O₂

Vorzugsbezeichnung Capivasertib

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung

4-Amino-*N*-[(1*S*)-1-(4-chlorphenyl)-3-hydroxypropyl]-1-(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)piperidin-4-carboxamid

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

4-Amino-*N*-[(1*S*)-1-(4-chlorphenyl)-3-hydroxypropyl]-1-(1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)piperidin-4-carboxamid

ASK #41558

Chemical Abstract Service Nr. 700874-72-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 912477-03-3

Molgewicht 369.4192

Bruttoformel C₂₂H₁₉N₅O

Vorzugsbezeichnung Galunisertib

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 CAS; ChemIDplus; USAN; PubChem

2. Bezeichnung

4-[2-(6-Methylpyridin-2-yl)-5,6-dihydro-4*H*-pyrrolo[1,2-*b*]pyrazol-3-yl]chinolin-6-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41559

Chemical Abstract Service Nr. 924898-09-9

Molgewicht 387.4344
Bruttoformel C₂₂H₁₉N₅O
Vorzugsbezeichnung Galunisertib 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L71)
2. Bezeichnung 4-[2-(6-Methylpyridin-2-yl)-5,6-dihydro-4*H*-pyrrolo[1,2-*b*]pyrazol-3-yl]chinolin-6-carboxamid 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41568

Chemical Abstract Service Nr. 1379746-42-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 676271-69-5
Formelstamm (C583-H577-N63-O287-S64)⁶⁴⁻ 64H⁺
Molgewicht 15174.7375
Bruttoformel C₅₈₃H₆₄₁N₆₃O₂₈₇S₆₄
Vorzugsbezeichnung Astodrimer
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung 2-*N*,6-*N*-Bis(2-*N*,6-*N*-bis[2-*N*,6-*N*-bis[2-*N*,6-*N*-bis(2-*N*,6-*N*-bis{[(3,6-disulfonaphthalin-1-yl)oxy]acetyl}-L-lysyl)-L-lysyl]-L-lysyl]-L-lysyl)-1-*N*-(diphenylmethyl)-L-lysinamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2S)-2,6-Bis((2S)-2,6-bis((2S)-2,6-bis((2S)-2,6-bis((2S)-2,6-bis{[(3,6-disulfonaphthalin-1-yl)oxy]acetamido)hexanamido]hexanamido]hexanamido)hexanamido)-N-(diphenylmethyl)hexanamid

ASK #41569

Formelstamm (C583-H577-N63-O287-S64)⁶⁴⁻ 64Na⁺
Molgewicht 16581.5746
Bruttoformel C₅₈₃H₅₇₇N₆₃Na₆₄O₂₈₇S₆₄
Vorzugsbezeichnung Astodrimer-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L72)
2. Bezeichnung 2-*N*,6-*N*-Bis(2-*N*,6-*N*-bis[2-*N*,6-*N*-bis[2-*N*,6-*N*-bis(2-*N*,6-*N*-bis{[(3,6-disulfonaphthalin-1-yl)oxy]acetyl}-L-lysyl)-L-lysyl]-L-lysyl]-L-lysyl)-1-*N*-(diphenylmethyl)-L-lysinamid-Natriumsalz (1:64)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2S)-2,6-Bis((2S)-2,6-bis((2S)-2,6-bis((2S)-2,6-bis((2S)-2,6-bis{[(3,6-disulfonaphthalin-1-yl)oxy]acetamido)hexanamido]hexanamido]hexanamido)hexanamido)-N-(diphenylmethyl)hexamid-Natriumsalz (1:64)

ASK #41571

Chemical Abstract Service Nr. 956136-98-4
Formelstamm (C25-H23-F3-N3-O2)⁻ Na⁺
Molgewicht 477.454
Bruttoformel C₂₅H₂₃F₃N₃NaO₂
Vorzugsbezeichnung Pradigastat-Natrium

International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	{(1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-[4-(5-{{6-(Trifluormethyl)pyridin-3-yl}amino}pyridin-2-yl)phenyl]cyclohexyl}essigsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{trans-4-[4-(5-{{6-(Trifluormethyl)pyridin-3-yl}amino}pyridin-2-yl)phenyl]cyclohexyl}essigsäure-Natriumsalz
ASK #41574	
Chemical Abstract Service Nr.	881681-01-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1260141-27-2
Formelstamm	C17-H16-F-N3-O2-S . C4-H4-O4
Molgewicht	461.4634
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₀ FN ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Vonoprazanfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	1-[5-(2-Fluorphenyl)-1-(pyridin-3-sulfonyl)-1 <i>H</i> -pyrrol-3-yl]- <i>N</i> -methylmethanamin-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Vonoprazanmonofumarat
ASK #41591	
Chemical Abstract Service Nr.	37199-66-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	50864-80-7
Formelstamm	2K ⁺ [(S)x] ²⁻ , x = 1, 2, 3, 4, 5, 6, ...
Molgewicht	73.179
Bruttoformel	H ₂ KS
2. Bezeichnung	Dikaliumsulfid, Dikaliumdisulfid, Dikaliumtrisulfid, Dikaliumtetrasulfid, Dikaliumpentasulfid, Dikaliumhexasulfid und höhere Dikaliumpolysulfide, Gemisch
3. Bezeichnung	Kaliumpolysulfide
Zitat Bezeichnung 3	GESTIS; IGS; EINECS; ROMP2013
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Kaliumpolysulfid; Kaliumsulfid (K(S))
ASK #41592	
Chemical Abstract Service Nr.	31694-55-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	118216-33-4; 1422030-37-2; 173245-20-0; 223797-38-4; 30729-28-3; 37234-10-9; 461664-36-8; 628716-56-3; 62886-79-7; 698375-36-9; 873687-16-2; 9086-72-0; 910026-13-0; 914370-97-1
Formelstamm	C3-H8-O3(C2-H4-O)26
Molgewicht	1237.4604
Bruttoformel	C ₅₅ H ₁₁₂ O ₂₉
2. Bezeichnung	, ' , "-Propan-1,2,3-triyltris[poly(oxyethylen)- -ol], n _{EO} = 26

3. Bezeichnung Glyceryltris(polyethylenglycol), $n_{EO} = 26$
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Glycerolethoxylat (EO 26 mol); Glycerin, ethoxyliert (EO 26 mol); Glycereth-26

ASK #41595

Formelstamm $[Fe_2-Na-O_3(C_6-H_{11}-O_7)]_n \cdot x H_2-O$, $n = ca. 160-200$, $M = ca. 60-75 \text{ kg/mol}$

2. Bezeichnung Eisen()-natrium-D-gluconat-hydroxid-oxid-Komplex (ca. 2:1:1:x:y), $x + 2y = ca. 6$, $M = ca. 60-75 \text{ kg/mol}$, $n_{Fe} = ca. 160-200$

3. Bezeichnung Eisen()-natrium-D-gluconat-hydroxid-oxid-Komplex (ca. 2:1:1:x:y)

ASK #41596

Formelstamm $(a+b+c+d)2Na^+ a(S)2^- b[(S)x]2^- c(O_3-S_2)2^- d(O_4-S)2^-$

2. Bezeichnung Dinatriumsulfid-Dinatriumpolysulfide-Dinatriumthiosulfat-Dinatriumsulfat-Gemisch mit weiteren Nebenprodukten, hergestellt durch Schmelzen von Schwefel mit Natriumcarbonat (1:2 m/m) bei ca. 250 °C unter Luftausschluss

3. Bezeichnung Sodaschwefelleber

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Natriumschwefelleber; Natronschwefelleber

ASK #41597

Chemical Abstract Service Nr. 8048-11-1

Formelstamm $(a+b+c+d)Ca_2^+ a(S)2^- b[(S)x]2^- c(O_3-S_2)2^- d(O_4-S)2^-$

Molgewicht 72.143

Bruttoformel CaS

2. Bezeichnung Calciumsulfid-Calciumpolysulfide-Calciumthiosulfat-Calciumsulfat-Gemisch mit weiteren Nebenprodukten, hergestellt aus Schwefel und Calciumcarbonat (1:1 m/m) bei hohen Temperaturen unter Luftausschluss

3. Bezeichnung Kalkschwefelleber

Zitat Bezeichnung 3 Hager2012; HAB34

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Vleminckx-Lösung; Kalkleber; Schwefelkalkbrühe; Schwefelkalk; Kalkschwefelleber nach Hahnemann

ASK #41601

Chemical Abstract Service Nr. 142373-60-2

Formelstamm C22-H36-N2-O5-S . Cl-H

Molgewicht 477.0576

Bruttoformel C₂₂H₃₇ClN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Tirofibanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L36)

2. Bezeichnung N-(Butan-1-sulfonyl)-O-[4-(piperidin-4-yl)butyl]-L-tyrosin-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-2-(Butylsulfonylamino)-3-[4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl]propansäure-hydrochlorid; (S)-2-(Butan-1-sulfonamido)-3-[4-[4-(4-piperidyl)butoxy]phenyl]propansäure-hydrochlorid; Tirofiban-Hydrochlorid; Tirofiban-Monohydrochlorid; N-(Butylsulfonyl)-O-[4-(4-piperidyl)butyl]-L-tyrosin-hydrochlorid

ASK #41602

2. Bezeichnung Fragaria-vesca-Blätter

3. Bezeichnung Walderdbeer-Blätter

Zitat Bezeichnung 3 Hager2012

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Erdbeerblätter '

ASK #41606

Chemical Abstract Service Nr. 60239-18-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 105416-43-1; 1233226-24-8

Formelstamm (C16-H24-N4-O8)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 404.4155

Bruttoformel C₁₆H₂₈N₄O₈

2. Bezeichnung 2,2',2'',2'''-(1,4,7,10-Tetraazacyclododecan-1,4,7,10-tetrayl)tetraessigsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 1,4,7,10-Tetraazacyclododecan-1,4,7,10-tetraessigsäure; 1,4,7,10-Tetrakis(carboxymethyl)cyclen; 1,4,7,10-DOTA; HDOTA; (1,4,7,10-Tetraazacyclododecan-1,4,7,10-tetrayl)tetraessigsäure; Tetraxetan [offiziell nur als Bezeichnungszusatz für [4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl-modifizierte INN/USAN zulässig / officially permitted only as a name extension for [4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl-modified INN/USAN]

ASK #41609

Chemical Abstract Service Nr. 491833-29-5

Molgewicht 404.5429

Bruttoformel C₂₃H₃₆N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Eliglustat

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemIDplus; CAS; ICTRP; USAN; EUCTR; USNCT; KEGG.D09893; EUTCT

2. Bezeichnung *N*-[(1*R*,2*R*)-1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)-1-hydroxy-3-(pyrrolidin-1-yl)propan-2-yl]octanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41610

Chemical Abstract Service Nr. 928659-70-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1000191-50-3

Formelstamm 2(C23-H36-N2-O4) . C4-H6-O6

Molgewicht 959.1727

Bruttoformel C₅₀H₇₈N₄O₁₄

Vorzugsbezeichnung Eliglustattartrat

International Nonproprietary Name (INN.L65)

2. Bezeichnung *N*-[(1*R*,2*R*)-1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)-1-hydroxy-3-(pyrrolidin-1-yl)propan-2-yl]octanamid-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1R,2R)-Oktansäure[2-(2',3'-dihydrobenzo[1,4]dioxin-6'-yl)-2-hydroxy-1-pyrrolidin-1-ylmethyl-ethyl]-amid-L-Tartrat

ASK #41611

Chemical Abstract Service Nr. 854601-70-0

Molgewicht 651.7847

Bruttoformel C₃₄H₅₃NO₁₁

Vorzugsbezeichnung Naloxegol

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; ICTRP; CAS; PubChem; EUTCT; KEGG.D10479; USNCT; BAN; USAN

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-6 -[(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocosan-1-yl)oxy]-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-3,14-diol

Zitat Bezeichnung 2 BAN.CN; INN.CN; USAN.CN2

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym PEG-Naloxol; (5alpha,6alpha)-4,5-Epoxy-6-(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocos-1-yloxy)-17-(2-propen-1-yl)morphinan-3,14-diol; (5alpha,6alpha)-4,5-Epoxy-6-(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocos-1-yloxy)-17-(2-propenyl)morphinan-3,14-diol; (5alpha,6alpha)-17-Allyl-6-(2,5,8,11,14,17,20-heptaoxadocosan-22-yloxy)-4,5-epoxymorphinan-3,14-diol; Naloxol-6-(O-methylheptaethylenglycol)ether; 4,5alpha-Epoxy-6alpha-(2-[2-[2-(2-[2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy)ethoxy]ethoxy]ethoxy)-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-3,14-diol

ASK #41612

Chemical Abstract Service Nr. 1354744-91-4

Formelstamm C34-H53-N-O11 . C2-H2-O4

Molgewicht 741.8196

Bruttoformel C₃₆H₅₅NO₁₅

Vorzugsbezeichnung Naloxegoloxalat

International Nonproprietary Name (INN.L67)

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-6 -[(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocosan-1-yl)oxy]-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-3,14-diol-ethandioat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41617

Chemical Abstract Service Nr. 1100598-32-0

Molgewicht 492.5716

Bruttoformel C₂₉H₂₈N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Tepotinib

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 3-{1-[(3-{5-[(1-Methylpiperidin-4-yl)methoxy]pyrimidin-2-yl}phenyl)methyl]-6-oxo-1,6-dihydropyridazin-3-yl}benzotrile

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41618

Chemical Abstract Service Nr. 1103508-80-0

Formelstamm C29-H28-N6-O2 . Cl-H

Molgewicht	529.0326
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tepotinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	3-{1-[(3-{5-[(1-Methylpiperidin-4-yl)methoxy]pyrimidin-2-yl}phenyl)methyl]-6-oxo-1,6-dihydropyridazin-3-yl}benzotrifluorid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41619	
Chemical Abstract Service Nr.	1946826-82-9
Formelstamm	C29-H28-N6-O2 . Cl-H . H2-O
Molgewicht	547.0478
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tepotinibhydrochlorid-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	3-{1-[(3-{5-[(1-Methylpiperidin-4-yl)methoxy]pyrimidin-2-yl}phenyl)methyl]-6-oxo-1,6-dihydropyridazin-3-yl}benzotrifluorid-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tepotinibhydrochlorid 1 HO
ASK #41620	
Chemical Abstract Service Nr.	1432735-93-7
Formelstamm	C280-H430-N86-O83-S4 (C2-H4-O) _n , n = ca. 910, M = ca. 46 kg/mol
Molgewicht	6030
Bruttoformel	C ₂₈₀ H ₄₃₀ N ₈₆ O ₈₃ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Adrenomedullin pegol
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[1]4-O-(((3S)-3-Amino-4-(((2R)-1-amino-3-(((3RS)-1-{3-[-methylpoly(oxyethan-1,2-diy)] ₉₁₀ - -amino)-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl]-1-oxopropan-2-yl)amino)-4-oxobutyl]carbamoyle)-Tyr-Arg
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	YRQSMNMFQGLRSFGCRFGTCTVQKLAHQIQFTDKDKDNVAPRSKISPQGY-52-amid-16,21-disulfid-1(4)-O-(((3S)-3-amino-4-[S-(((3RS)-1-{3-[alpha-methylpoly(oxyethylen)-omega-amino]-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl]-1-oxopropan-2-yl)amino)-4-oxobutyl]carbamoyle)adrenomedullin(2-52)kDa]ethyl)amino]propyl]pyrrolidin-3-yl)sulfanyl]-1-oxopropan-2-yl)amino)-4-oxobutyl]carbamoyle)-L-tyrosyl-adrenomedullin(2-52)
ASK #41621	
Chemical Abstract Service Nr.	1488354-15-9
Formelstamm	(C23-H15-F3-N3-O6) ⁻ H ⁺
Molgewicht	487.3849
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₆ F ₃ N ₃ O ₆

Vorzugsbezeichnung Fulacimstat
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 1-(3-Methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-6-yl)-2,4-dioxo-3-[(1*R*)-4-(trifluormethyl)-2,3-dihydro-1*H*-inden-1-yl]-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-5-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41631

Chemical Abstract Service Nr. 916072-89-4
Molgewicht 570.6356
Bruttoformel C₃₂H₃₄N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Naldemedin
International Nonproprietary Name INN.L67
2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,6,14-trihydroxy-*N*-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]-6,7-didehydromorphinan-7-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Nalmedin;
17-(Cyclopropylmethyl)-6,7-didehydro-4,5alpha-epoxy-3,6,14-trihydroxy-*N*-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]morphinan-7-carboxamid

ASK #41632

Chemical Abstract Service Nr. 1345728-04-2
Formelstamm C32-H34-N4-O6 . C7-H8-O3-S
Molgewicht 742.8372
Bruttoformel C₃₉H₄₂N₄O₉S
Vorzugsbezeichnung Naldemedintosilat
International Nonproprietary Name (INN.L67,v.L18)
2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,6,14-trihydroxy-*N*-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]-6,7-didehydromorphinan-7-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 17-(Cyclopropylmethyl)-6,7-didehydro-4,5alpha-epoxy-3,6,14-trihydroxy-*N*-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]morphinan-7-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #41633

Chemical Abstract Service Nr. 238094-36-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 63148-53-8
Formelstamm (O2-Si)m (C2-H6-O-Si)n (C6-H18-O-Si2)x
2. Bezeichnung Trimethylsilyliertes Polysilicat- -Hydro- -hydroxypoly(dimethylsiloxan)-Polykondensat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Poly(dimethylsiloxan)-block-polysilicat, trimethylsilyliert; Polysilicat-block-poly(dimethylsiloxan), trimethylsilyliert; Hydroxy-terminierte Dimethylsiloxan/Dimethylsilicon-Polymere, mit Kieselsäure kondensiert und mit 1,1,1-Trimethyl-*N*-(trimethylsilyl)silanamin trimethylsilyliert; Polydimethylsiloxan-Silikonharz, quervernetzt mit Polysilicat und trimethylsilyliert

ASK #41641

Chemical Abstract Service Nr. 918407-35-9
Formelstamm (C₂₈H₂₆N₅O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 513.5445
Bruttoformel C₂₈H₂₇N₅O₅
Vorzugsbezeichnung Avoralstat
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 3-[2-[(4-Carbamidoylphenyl)carbamoyl]-4-ethenyl-5-methoxyphenyl]-6-[(cyclopropylmethyl)carbamoyl]pyridin-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-[2-[(4-Carbamidoylphenyl)carbamoyl]-5-methoxy-4-vinylphenyl]-6-[(cyclopropylmethyl)carbamoyl]pyridin-2-carbonsäure

ASK #41643

Chemical Abstract Service Nr. 872511-34-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1430224-87-5
Molgewicht 560.4754
Bruttoformel C₂₆H₃₁Cl₂N₇O₃
Vorzugsbezeichnung Infigratinib
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 3-(2,6-Dichlor-3,5-dimethoxyphenyl)-1-{6-[4-(4-ethylpiperazin-1-yl)anilino]pyrimidin-4-yl}-1-methylharnstoff

ASK #41644

Chemical Abstract Service Nr. 1310746-10-1
Formelstamm C₂₆H₃₁Cl₂N₇O₃ . H₃O₄P
Molgewicht 658.4706
Bruttoformel C₂₆H₃₄Cl₂N₇O₇P
Vorzugsbezeichnung Infigratinibphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L74)
2. Bezeichnung 3-(2,6-Dichlor-3,5-dimethoxyphenyl)-1-{6-[4-(4-ethylpiperazin-1-yl)anilino]pyrimidin-4-yl}-1-methylharnstoff-phosphat (1:1)

ASK #41645

Chemical Abstract Service Nr. 1443530-05-9
Molgewicht 466.5559
Bruttoformel C₂₃H₂₆N₆O₃S
Vorzugsbezeichnung Rogaratinib
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 4-[[4-Amino-6-(methoxymethyl)-5-(7-methoxy-5-methyl-1-benzothiophen-2-yl)pyrrolo[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl]methyl]piperazin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41646

Formelstamm C23-H26-N6-O3-S . Cl-H
Molgewicht 503.0169
Bruttoformel C₂₃H₂₇ClN₆O₃S
Vorzugsbezeichnung Rogaratinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L77)
2. Bezeichnung 4-[[4-Amino-6-(methoxymethyl)-5-(7-methoxy-5-methyl-1-benzothiophen-2-yl)pyrrolo[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl]methyl]piperazin-2-on-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41647

Formelstamm C23-H26-N6-O3-S . Cl-H . H2-O
Molgewicht 521.0322
Bruttoformel C₂₃H₂₇ClN₆O₃S
Vorzugsbezeichnung Rogaratinibhydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L77)
2. Bezeichnung 4-[[4-Amino-6-(methoxymethyl)-5-(7-methoxy-5-methyl-1-benzothiophen-2-yl)pyrrolo[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl]methyl]piperazin-2-on-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Rogaratinibhydrochlorid-Monohydrat

ASK #41648

Chemical Abstract Service Nr. 1443530-07-1
Formelstamm C23-H26-N6-O3-S . 2 Cl-H
Molgewicht 539.4778
Bruttoformel C₂₃H₂₈Cl₂N₆O₃S
Vorzugsbezeichnung Rogaratinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L77)
2. Bezeichnung 4-[[4-Amino-6-(methoxymethyl)-5-(7-methoxy-5-methyl-1-benzothiophen-2-yl)pyrrolo[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl]methyl]piperazin-2-on-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41649

Chemical Abstract Service Nr. 1639325-44-2
Formelstamm (C524-H651-F16-N173-O316-P43-S6)43⁻ 43Na⁺
Molgewicht 17245.5415
Bruttoformel C₅₂₄H₆₅₁F₁₆N₁₇₃Na₄₃O₃₁₆P₄₃S₆
Vorzugsbezeichnung Givosiran-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L76)
2. Bezeichnung *sense*-{[(2S,4R)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl]-5,11,18-(1:43)}

ASK #41650

Chemical Abstract Service Nr. 1038915-73-9
Formelstamm C19-H20-N4-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht 492.5899
Bruttoformel C₂₆H₂₈N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Niraparibtosilat
International Nonproprietary Name (INN.L68,v.L18)
2. Bezeichnung 2-{4-[(3S)-Piperidin-3-yl]phenyl}-2*H*-indazol-7-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1)

ASK #41651

Chemical Abstract Service Nr. 1613220-15-7
Formelstamm C19-H20-N4-O . C7-H8-O3-S . H2-O
Molgewicht 510.6052
Bruttoformel C₂₆H₂₈N₄O₄S
Vorzugsbezeichnung Niraparibtosilat-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1 (eINNV.L106,v.L18); (eINN.L68,v.L18)
2. Bezeichnung 2-{4-[(3S)-Piperidin-3-yl]phenyl}-2*H*-indazol-7-carboxamid-4-methylbenzolsulfonat (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Niraparibtosilat 1 HO

ASK #41652

Chemical Abstract Service Nr. 25339-93-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1340-88-1; 52918-93-1; 9049-98-3
Bruttoformel C₆H₁₂O₆
2. Bezeichnung *O*-(9*Z*)-Octadec-9-enoylierte *D*-Mannitol-Dehydratisierungsprodukte (Hexitole, Anhydrohexitole, Dianhydrohexitole und dehydratisierte Hexitol-Oligomere, Struktur- und Stereoisomeren-Gemische, verestert mit überwiegend Ölsäure enthaltenden Fettsäure-Gemischen)
3. Bezeichnung Mannidmonooleat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym MMO; Mannitoleat; Anhydro-D-mannitol-oleate; Dianhydro-D-mannitolmonooleat [Gemisch mit verwandten Verbindungen]; Freundsche-Adjuvanzien-Emulgator; Isomannidmonooleat

ASK #41653

Chemical Abstract Service Nr. 1802489-54-8
Formelstamm C21-H23-N5-O3-S . Cl-H
Molgewicht 461.965
Bruttoformel C₂₁H₂₄ClN₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Filgotinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L72:Korr.CN)
2. Bezeichnung *N*-(5-{4-[(1,1-Dioxo-1⁶-thiomorpholin-4-yl)methyl]phenyl}[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyridin-2-yl)cyclopropancarboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)[korr.]

ASK #41654

Chemical Abstract Service Nr.	1540859-07-1
Formelstamm	C21-H23-N5-O3-S . Cl-H . 3 H2-O
Molgewicht	516.0108
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ ClN ₅ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Filgotinibhydrochlorid 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L72:Corr.CN)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-{4-[(1,1-Dioxo-1,6-thiomorpholin-4-yl)methyl]phenyl}[1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyridin-2-yl)cyclopropancarboxamid-hydrochlorid (1:1) 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)[korr.]
ASK #41656	
Chemical Abstract Service Nr.	1210344-83-4
Formelstamm	C22-H25-Cl-O7 . C5-H7-N-O3
Molgewicht	565.9967
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ ClNO ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Ertugliflozin-Pidolsäure
International Nonproprietary Name	(INN.L69,Cumul.L5-14(1977-2011))
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-5-[4-Chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl]-1-(hydroxymethyl)-6,8-dioxabicyclo[3.2.1]octan-2,3,4-triol-(2 <i>S</i>)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-Cokristalle (1:1)
ASK #41658	
Chemical Abstract Service Nr.	1218942-37-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1391931-06-8
Molgewicht	394.8542
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ ClN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Setanaxib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2-(2-Chlorphenyl)-4-[3-(dimethylamino)phenyl]-5-methyl-1 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>c</i>]pyridin-3,6(2 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Chlorphenyl)-4-[3-(dimethylamino)phenyl]-5-methyl-1,2-dihydro-5 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>c</i>]pyridin-3,6-dion
ASK #41660	
Chemical Abstract Service Nr.	1296200-77-5
Formelstamm	C2415-H3720-N633-O743-S17 . n(C2H4O), n = ca. 54-77, M = ca. 57,2 kg/mol
Molgewicht	54000
Bruttoformel	C ₂₄₁₅ H ₃₇₂₀ N ₆₃₃ O ₇₄₃ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Epeglenatid
International Nonproprietary Name	INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

1 XGEGTFTSDL SKQMEEEAVR LFIEWLKNNG PSSGAPPPS 39-amid, 1' PSCAPEFLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSLG K 221', 1" PSCAPEFLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSLG K 221", 3',3":35',95":35",95":141',199":141",199"-Pentakis(disulfid), X = 2-(1*H*-Imidazol-5-yl)acetyl, [Lys27]N⁶,[Pro1]1-[Propan-1,3-diylpoly(oxyethan-1,2-diyl)_n-oxypropan-1,3-diyl]-verknüpftes Produkt (n = ca. 54-77) aus synthetischem 1-[(1*H*-Imidazol-4-yl)essigsäure]exendin 4 und unglycosyliertem, gentechnisch hergestelltem humanem IgG4-Fc-Fragment-(9'-229')-Peptid-Dimer

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

1 XGEGTFTSDL SKQMEEEAVR LFIEWLKNNG PSSGAPPPS 39-amid, 9' PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGDSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK 229', 9" PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGDSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK 229", 11',11":43',103":43",103":149',207":149",207"-Pentakis(disulfid), X = 2-(1*H*-Imidazol-5-yl)acetyl, [Lys27]N(6),[Pro9]1-[Propan-1,3-diylpoly(oxyethan-1,2-diyl)-oxypropan-1,3-diyl]-verknüpftes Produkt (n = ca. 54-77) aus synthetischem 1-[(1*H*-Imidazol-4-yl)essigsäure]exendin 4 und unglycosyliertem, gentechnisch hergestelltem humanem IgG4-Fc-Fragment-(9'-229')-Peptid-Dimer; Exenatid-Derivat und human-IgG4-Fc-Dimer verknüpft über ein Polyethylenglycol-Derivat: [1-(Imidazol-4-yl)essigsäure]Exendin-4 (Heloderma suspectum, Gila-Krustenechse)-N(6.27)-[propan-1,3-diylpoly(oxyethylen)oxypropan-1,3-diyl]-N(1.9')-human-Immunglobulin-G4-Fc-Fragment-(9'-229')-Peptid-(11'-11'')-Disulfid-Dimer

ASK #41662

Chemical Abstract Service Nr. 848259-27-8**Formelstamm** (C₂₈H₂₉N₂O₆)⁻ H⁺**Molgewicht** 490.5476**Bruttoformel** C₂₈H₃₀N₂O₆**Vorzugsbezeichnung** Pemaflibrat**International Nonproprietary Name** INN.L75**2. Bezeichnung** (2*R*)-2-[3-((1,3-Benzoxazol-2-yl)[3-(4-methoxyphenoxy)propyl]amino)methyl]phenoxy]butansäure**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** (R)-2-[3-[N-(benzoxazol-2-yl)-3-(4-methoxyphenoxy)propylaminomethyl]phenoxy]butansäure

ASK #41663

Chemical Abstract Service Nr. 203120-46-1**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 1010069-63-2**Formelstamm** (C₂₁H₃₅N₄O₈)⁻ H⁺**Molgewicht** 472.5325**Bruttoformel** C₂₁H₃₆N₄O₈**Vorzugsbezeichnung** Laninamiviroctanoat**International Nonproprietary Name** (INN.L62,L24)**2. Bezeichnung** 5-Acetamido-2,6-anhydro-4-carbamimidamido-3,4,5-tridesoxy-7-*O*-methyl-9- und -8-*O*-octanoyl-D-*glycero*-D-*galacto*-non-2-enonsäure (>90:10), Gleichgewichtsgemisch**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** (4*S*,5*R*,6*R*)-5-Acetamido-4-guanidino-6-[(1*R*,2*R*)-2-hydroxy-1-methoxy-3-(octanoyloxy)propyl]-5,6-dihydro-4*H*-pyran-2-carbonsäure [Gleichgewichtsgemisch mit 90:10]

ASK #41664

Chemical Abstract Service Nr. 1233643-88-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1230074-87-9; 371755-92-9
Formelstamm (C₂₁-H₃₅-N₄-O₈)⁻ H⁺ . H₂-O
Molgewicht 490.5478
Bruttoformel C₂₁H₃₆N₄O₈
Vorzugsbezeichnung Laninamiviroctanoat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L62,L24)
2. Bezeichnung 5-Acetamido-2,6-anhydro-4-carbamimidamido-3,4,5-tridesoxy-7-*O*-methyl-9- und -8-*O*-octanoyl-*D*-glycero-*D*-galacto-non-2-enonsäure 1 H₂O (>90:10), Gleichgewichtsgemisch
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Laninamiviroctanoat ; (4S,5R,6R)-5-Acetamido-4-guanidino-6-[(1R,2R)-2-hydroxy-1-methoxy-3-(octanoyloxy)propyl]-5,6-dihydro-4H-pyran-2-carbonsäure-Monohydrat [Gleichgewichtsgemisch mit O (>90:10)]

ASK #41670

Chemical Abstract Service Nr. 927883-84-9
Molgewicht 63600
Bruttoformel C₂₉₀₀H₄₃₇₃N₇₈₃O₇₉₁S₂₄
Vorzugsbezeichnung Olipudase alfa
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS
HPLSPQGHPA RLHRIVPRLR DVFGWGNLTC PICKGLFTAI NLGLKKEPNV ARVGSVAIKL CNLLKIAPPA VCQSIVHLFE DDMVEVWRRS VLSPEACGL LLGSTCGHWD IFSSWNISLP TVPKPPPKPP SPPAPGAPVS RILFLTDLHW DHYLEGTD DPDCADPLCCRR GSGLPPASRP GAGYWGEYSK CDLPLRTLES LLSGLGPAGP FDMVYWTGDI PAHDVWHQTR QDQLRALTTV TALVRKFLGP VPVYPAVGNH ESTPVNSFPP PFIEGNHSSR WLYEAMAKAW EPWLPAAELR TLRIGGFYAL SPYPGLRLIS LNMNFCsREN FWLLINSTDP AGQLQWLVGE LQAAEDRGDK VHIIGHIPPG HCLKSWSWNY YRIVARYENT LAAQFFGHHTH VDEFEVFYDE ETLsrPLAVA FLAPSATTYI GLNPGYRVYQ IDGNYSGSSH VVLDHETYIL NLQANIPGA IPHWQLLYRA RETYGLPNTL PTAWHNLVYR MRGDMQLFQT FWFLYHKGHP PSEPCGTPCR LATLCAQLSA RADSPALCRH LMPDGLPEA QSLWPRPLFC
2. Bezeichnung 30,106:33,98:61,72:162,167:168,191:326,372:525,529:535,548-Octakis(disulfid), potentiell Asn27,Asn116,Asn276,Asn336,Asn444,Asn461-*N*^t-glycosyliert mit Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2 UniProtKB
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Rekombinante menschliche saure Sphingomyelinase; Sphingomyelinase C [rekombinant, human]

ASK #41672

Chemical Abstract Service Nr. 913088-80-9
Molgewicht 267.6717
Bruttoformel C₁₀H₁₀ClN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Cenobamat
International Nonproprietary Name INN.L75
2. Bezeichnung [(1*R*)-1-(2-Chlorphenyl)-2-(2*H*-tetrazol-2-yl)ethyl]carbammat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41674

Chemical Abstract Service Nr. 622370-35-8
Molgewicht 587.903
Bruttoformel C₂₈H₁₆ClF₆N₅O
Vorzugsbezeichnung Tradipitant
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung [2-(1-[[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl]-5-(pyridin-4-yl)-1*H*-1,2,3-triazol-4-yl)pyridin-3-yl](2-chlorphenyl)methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-{1-[3,5-Bis(trifluormethyl)benzyl]-5-(pyridin-4-yl)-1*H*-1,2,3-triazol-4-yl}-2'-chlornicotinophenon

ASK #41675

Chemical Abstract Service Nr. 1335098-50-4
Formelstamm C876-H1376-N232-O260-S9 . (n+m) C2-H4-O
Molgewicht 19400
Bruttoformel C₈₆₅H₁₃₅₆N₂₃₀O₂₅₆S₉
Vorzugsbezeichnung Ropeginterferon alfa-2b
International Nonproprietary Name INN.L71
2. Bezeichnung PCDLPQTHSL GSRRTLMLLA QMRRISLFSC LKDRHDFGFP QEEFGNQFQK AETIPVLHEM IQQIFNLFST KDSSAAWDET LLDKFYTELY QQLNDLEACV IQGVGVTEP LMKEDSILAV RKYFQRITLY LKEKKYSPCA WEVVRAEIMR SFSLSTNLQE SLRSKE 2,99:30,139-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien, [1]1-((3*RS*)-3,7-Bis(((α -methylpoly(oxy-1,2-ethandiyloxy)carboxyl)amino)heptyl)-Derivat, M = ca. 60 kg/mol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pegyliertes Prolin-Interferon alpha-2b; [1-(1-((3*RS*)-3,7-Bis(((α -methylpoly(oxy-1,2-ethandiyloxy)carboxyl)amino)heptyl)-L-prolin))]interferon alpha 2b; PEG-P-INFA2b

ASK #41676

Chemical Abstract Service Nr. 77472-70-9
Molgewicht 218.2518
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Fonturacetam
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 WADA2014; CAS; ChemIDplus; EUTCT; MAR2013; PubChem
2. Bezeichnung *rac*-2-[(4*R*)-2-Oxo-4-phenylpyrrolidin-1-yl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[korr.]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Phenotropyl; Karfedon; 4-Phenylpiracetam; Carphedon; (RS)-2-(2-Oxo-4-phenylpyrrolidin-1-yl)acetamid; 4-Phenylpiracetam; Phenylpiracetam

ASK #41677

Chemical Abstract Service Nr. 949925-07-9

Molgewicht 218.2518
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₂
2. Bezeichnung 2-[(4*R*)-2-Oxo-4-phenylpyrrolidin-1-yl]acetamid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (R)-4-Phenylpiracetam; (R)-Phenylpiracetam; (R)-Phenotropil; (R)-Carphedon; (R)-4-Phenylpiracetam; (+)-Fonturacetam

ASK #41678

Chemical Abstract Service Nr. 165450-17-9
Formelstamm (C₂₀-H₂₉-N₂-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 378.4626
Bruttoformel C₂₀H₃₀N₂O₅
2. Bezeichnung Methyl[N-(3,3-dimethylbutyl)-L- -aspartyl-L-phenylalaninat]
3. Bezeichnung Neotam
Zitat Bezeichnung 3 MAR2013; E961; IGS; ROMP2013; EU:Komm.VO1129/2011
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym N-[N-(3,3-Dimethylbutyl)-L-alpha-aspartyl]-L-phenylalanin-1-methylester; INS 961; E 961; (3S)-3-[(3,3-Dimethylbutyl)amino]-4-[[[(2S)-1-methoxy-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]amino]-4-oxobutansäure

ASK #41686

Chemical Abstract Service Nr. 209342-41-6
Formelstamm (C₂₀-H₁₈-F-N₄-O₄)⁻ H⁺ . Cl-H
Molgewicht 434.8486
Bruttoformel C₂₀H₂₀ClFN₄O₄
Vorzugsbezeichnung Finafloxacinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L47)
2. Bezeichnung 8-Cyano-1-cyclopropyl-6-fluor-7-[(4*aS*,7*aS*)-hexahydropyrrolo[3,4-*b*][1,4]oxazin-6(2*H*)-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 8-Cyano-1-cyclopropyl-6-fluor-7-((1*S*,6*S*)-2-oxa-5,8-diazabicyclo[4.3.0]non-8-yl)-1,4-dihydro-4-oxo-3-chinolincarbonsäure-Hydrochlorid

ASK #41687

Formelstamm (C₂₀-H₁₈-F-N₄-O₄)⁻ H⁺ . Cl-H . 2 H₂O
Molgewicht 470.8792
Bruttoformel C₂₀H₂₀ClFN₄O₄
Vorzugsbezeichnung Finafloxacinhydrochlorid 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L47)
2. Bezeichnung 8-Cyano-1-cyclopropyl-6-fluor-7-[(4*aS*,7*aS*)-hexahydropyrrolo[3,4-*b*][1,4]oxazin-6(2*H*)-yl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1) 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 8-Cyano-1-cyclopropyl-6-fluor-7-((1*S*,6*S*)-2-oxa-5,8-diazabicyclo[4.3.0]non-8-yl)-1,4-dihydro-4-oxo-3-chinolincarbonsäure-Hydrochlorid-Dihydrat

ASK #41690

1380288-87-8

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 562.7063

Bruttoformel C₃₀H₄₂N₈O₃

Vorzugsbezeichnung Pinometostat

**International
Nonproprietary Name** INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 5'-((1s,3s)-3-[2-(5-*tert*-Butyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl)(propan-2-yl)amino)-5'-desoxyadenosin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(2R,3R,4S,5R)-2-(6-Amino-9H-purin-9-yl)-5-(((1s,3s)-3-[2-(5-*tert*-butyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl)(propan-2-yl)amino)methyl]oxolan-3,4-diol;
5'-((cis-3-[2-(5-*tert*-Butyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl)isopropylamino)-5'-desoxyadenosin

ASK #41691

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1628338-78-2

Molgewicht 616.7521

Bruttoformel C₃₀H₄₂N₈O₃

Vorzugsbezeichnung Pinometostat-Trihydrat

**International
Nonproprietary Name** (INN.L74)

2. Bezeichnung 5'-((1s,3s)-3-[2-(5-*tert*-Butyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl)(propan-2-yl)amino)-5'-desoxyadenosin 3 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(2R,3R,4S,5R)-2-(6-Amino-9H-purin-9-yl)-5-(((1s,3s)-3-[2-(5-*tert*-butyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl)(propan-2-yl)amino)methyl]oxolan-3,4-diol 3 HO;
5'-((cis-3-[2-(5-*tert*-Butyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)ethyl]cyclobutyl)isopropylamino)-5'-desoxyadenosin-Trihydrat; Pinometostat 3 HO

ASK #41693

Chemical Abstract Service Nr. 208110-65-0

Formelstamm C20-H22-Cl-F2-N3-O . C4-H4-O4

Molgewicht 509.9302

Bruttoformel C₂₄H₂₆ClF₂N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Befiradolfumarat

International Nonproprietary Name (INN.L61)

2. Bezeichnung (3-Chlor-4-fluorphenyl)[4-fluor-4-(((5-methylpyridin-2-yl)methyl)amino)methyl]piperidin-1-yl]methanon-[(2*E*)-but-2-endoat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41694

Chemical Abstract Service Nr. 1147422-50-1

Formelstamm (C17-H13-O4)⁻ Na⁺ . 4 H₂O

Molgewicht 376.3336

Bruttoformel C₁₇H₁₃NaO₄

Vorzugsbezeichnung Vadimezan-Natrium 4 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L61)

2. Bezeichnung

(5,6-Dimethyl-9-oxo-9*H*-xanthen-4-yl)essigsäure-Natriumsalz x
H₂O, x = 3,7-4,5

ASK #41696

Chemical Abstract Service Nr. 1357348-09-4

Molgewicht 364.4558

Bruttoformel C₂₃H₂₅FN₂O

Vorzugsbezeichnung Lexanopadol

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-6'-Fluor-*N*-methyl-4-phenyl-4',9'-dihydro-3'*H*-spiro[cyclohexan-1,1'-pyrano[3,4-*b*]indol]-4-amin

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-Demethylcebranopadol

ASK #41698

Chemical Abstract Service Nr. 1000160-97-3

Formelstamm C24-H28-N2-O3 . C11-H8-O3

Molgewicht 580.6701

Bruttoformel C₃₅H₃₆N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Indacaterolxinafoat

International Nonproprietary Name (INN.L53,v.L63)

2. Bezeichnung 5-((1*R*)-2-[(5,6-Diethyl-2,3-dihydro-1*H*-inden-2-yl)amino]-1-hydroxyethyl)-8-hydroxychinolin-2(1*H*)-on-1-hydroxynaphthalin-2-carboxylat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-5-[2-(5,6-Diethylindan-2-ylamino)-1-hydroxyethyl]-8-hydroxychinolin-2(1*H*)-on-xinafoat

ASK #41700

Chemical Abstract Service Nr. 1018448-65-1

Formelstamm C6448-H9948-N1720-O2012-S44 . 2 Oligosaccharid-Reste . (C47-H61-Cl-N4-O13-S)n (n = ca. 3.5)

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₄₈H₉₉₄₈N₁₇₂₀O₂₀₁₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Trastuzumab emtansin

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2014

2. Bezeichnung [H,H'] EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHWVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYW GQGTLVTVSS AS NTKVDKKEVP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSDHEDPEVKFNWYVDGVEVHNAKTKPREEQYNSTYRVVSVLTVLHQDWLNGKEYKCKVSNKALPAPIEKTTMHEALHNHYTQKLSLSLSPG(K) [L,L'] DIQMTQSPSSLSASVGRVITCRASQDVNTAVAWYQQKPGKAPKLLIYSASFLYSGVPSRFGSGSRSGTDFTLTISSLQPEDFATYYCQQHYTTPPTFGQGTKVRLSSPVTKSFNRGEC [H,H'] (22-96,147-203,264-324,370-428), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (229-229,232-232'), [H-L,H'-L'] (223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁶-glycosyliert mit Oligosacchariden

und den um 1 oder 2 terminale Galactosyl-Reste ärmeren Homologen, [H,H⁴]450-Lys überwiegend fehlend, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (N⁶-(1*r*,4*r*)-4-[[[(3*RS*)-3-[[[(2*S*)-1-[[[(1⁴*S*,1⁶*S*,2²*R*,3²*S*,3³*S*,4*S*,10*E*,12*E*,14*R*)-8⁶-Chlor-1⁴-hydroxy-8⁵,14-dimethoxy-2,3,3,7,10-tetramethyl-1(6,4)-oxazinana-3(2,3)-oxirana-8(1,3)-benzolacyclotetradecapha

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Trastuzumab-DM 1; Trastuzumab-SMCC-DM 1; Trastuzumab-MCC-DM 1; Anti-[Homo sapiens ERBB2 (Epidermalwachstumsfaktor-Rezeptor 2, HER-2, p185c-erbB2, NEU, EGFR2)]-Immunglobulin G1-IgHV3-66*01 (81.60%) -(IGHD)-IGHJ6*01 T123>L [8.8.13] (1-120) -Homo sapiens IGHG1*03 (121-449) CH1 R120>K], (223-214')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-214') [humanisiertes V-kappa (Homo durchschnittlich 3,5 Lysyl-Resten konjugiert mit Maytansinoid DM 1 durch Verknüpfung mit Succinimidyl-4-(maleimidomethyl)cyclohexan-1-carboxylat (SMCC) [Emtansin-Rest: (1*r*,4*r*)-4-[[[(3*RS*)-3-[[[(2*S*)-1-[[[(1*S*,2*R*,3*S*,5*S*,6*S*,16*E*,18*E*,20*R*,21*S*)-11-Chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1(10,14).0(3,5)]hexac Trastuzumabemtansin

ASK #41701

Chemical Abstract Service Nr. 1380078-95-4

Formelstamm C25-H48-N6-O10 . 2.5 H2-O4-S

Molgewicht 1675.758

Bruttoformel C₅₀H₁₀₆N₁₂O₄₀S₅

Vorzugsbezeichnung Plazomicinsulfat

International Nonproprietary Name (INN.L68)

2. Bezeichnung (2*S*)-4-Amino-*N*-{(1*R*,2*S*,3*S*,4*R*,5*S*)-5-amino-4-[(2*S*,3*R*)-3-amino-6-[(2-hydroxyethyl)amino]methyl]-3,4-dihydro-2*H*-pyran-2-yl)oxy]-2-[[3-desoxy-4-*C*-methyl-3-(methylamino)-β-L-arabinopyranosyl]oxy]-β-D-ribofuranose (2:5)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym O-2-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy-6-[(2-hydroxyethyl)amino]-α-D-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1-->4)-O-[3-desoxy-4-*C*-methyl-3-(methylamino)-β-L-arabinopyranosyl-(1-->6)]-N(1)-[(2*S*)-4-amino-2-*H*-pyran-2-yl)oxy]-β-D-ribofuranose (2:5)

ASK #41702

Formelstamm C25-H48-N6-O10 . 2.5 H2-O4-S . x H2-O, x = ca. 1-4

Molgewicht 708.7787

Bruttoformel C₅₀H₁₀₆N₁₂O₄₀S₅

Vorzugsbezeichnung Plazomicinsulfat x H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L68)

2. Bezeichnung (2*S*)-4-Amino-*N*-{(1*R*,2*S*,3*S*,4*R*,5*S*)-5-amino-4-[(2*S*,3*R*)-3-amino-6-[(2-hydroxyethyl)amino]methyl]-3,4-dihydro-2*H*-pyran-2-yl)oxy]-2-[[3-desoxy-4-*C*-methyl-3-(methylamino)-β-L-arabinopyranosyl]oxy]-β-D-ribofuranose (2:5) x H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym O-2-Amino-2,3,4,6-tetradesoxy-6-[(2-hydroxyethyl)amino]-α-D-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1-->4)-O-[3-desoxy-4-*C*-methyl-3-(methylamino)-β-L-arabinopyranosyl-(1-->6)]-N(1)-[(2*S*)-4-amino-2-*H*-pyran-2-yl)oxy]-β-D-ribofuranose (2:5:x)

ASK #41717

Chemical Abstract Service Nr. 1026134-63-3

Molgewicht 313.4173

Bruttoformel C₁₇H₁₉N₃OS
Vorzugsbezeichnung Neloniclin
International Nonproprietary Name INN.L74
2. Bezeichnung (1*r*,3*R*,4*s*,5*S*,7*s*)-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantan
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym anti-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azatricyclo[3.3.1.1(3,7)]decan

ASK #41718

Chemical Abstract Service Nr. 1026136-84-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1369944-64-8
Formelstamm C17-H19-N3-O-S . C6-H8-O7
Molgewicht 505.5408
Bruttoformel C₂₃H₂₇N₃O₈S
Vorzugsbezeichnung Neloniclincitrat
International Nonproprietary Name (INN.L74)
2. Bezeichnung (1*r*,3*R*,4*s*,5*S*,7*s*)-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantan-citrat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*r*,3*R*,4*s*,5*S*,7*s*)-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); anti-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azatricyclo[3.3.1.1(3,7)]decan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

ASK #41719

Chemical Abstract Service Nr. 1369944-68-2
Formelstamm C17-H19-N3-O-S . C6-H8-O7 . H2-O
Molgewicht 523.5561
Bruttoformel C₂₃H₂₇N₃O₈S
Vorzugsbezeichnung Neloniclincitrat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L74)
2. Bezeichnung (1*r*,3*R*,4*s*,5*S*,7*s*)-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantan-citrat (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym anti-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azatricyclo[3.3.1.1(3,7)]decan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat)-Hydrat (1:1:1); (1*r*,3*R*,4*s*,5*S*,7*s*)-4-[(5-Phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantan-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1) 1 HO

ASK #41721

Chemical Abstract Service Nr. 33414-33-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 86481-76-7
Molgewicht 413.5331
Bruttoformel C₂₂H₂₇N₃O₃S
2. Bezeichnung Ethyl(*N*-{10-[3-(diethylamino)propanoyl]-10*H*-phenothiazin-2-yl})carbamat

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym

Ethacyzin; Etacizin; Etatsizin; Ethacizin; Aethacizin

ASK #41723

Chemical Abstract Service Nr. 10095-06-4**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 65407-24-1**Molgewicht** 198.2224**Bruttoformel** C₈H₁₄N₄O₂**Vorzugsbezeichnung** Temgicoluril**International Nonproprietary Name** INN.L86**Zitat Bezeichnung 1** EUTCT**2. Bezeichnung** *cis*-1,3,4,6-Tetramethyltetrahydroimidazo[4,5-*d*]imidazol-2,5(1*H*,3*H*)-dion**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN**USYN**

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym1,3,4,6-Tetramethyltetrahydroimidazo[4,5-*d*]imidazol-2,5-dion; 1,3,4,6-Tetramethyltetrahydroimidazo[4,5-*d*]imidazol-2,5(1*H*,3*H*)-dion; 1,3,4,6-Tetramethylglycoluril; (3*as*,6*as*)-1,3,4,6-Tetramethyltetrahydroimidazo[4,5-*d*]imidazol-2,5(1*H*,3*H*)-dion; 2,4,6,8-Tetramethyl-2,4,6,8-tetraazabicyclo[3.3.0]octan-3,7-dion

ASK #41725

Chemical Abstract Service Nr. 62732-44-9**Molgewicht** 188.2688**Bruttoformel** C₁₂H₁₆N₂**Vorzugsbezeichnung** Ipidacrin**International Nonproprietary Name** INN.L36**Zitat Bezeichnung 1** Pharmavista; GSBL**2. Bezeichnung** 2,3,5,6,7,8-Hexahydro-1*H*-cyclopenta[*b*]chinolin-9-amin**USYN**

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym9-Amino-2,3,5,6,7,8-hexahydro-1*H*-cyclopenta[*b*]chinolin; Axamon; Amiridin; Neuromidin; 2,3,5,6,7,8-Hexahydro-1*H*-cyclopenta[*b*]chinolin-9-ylamin

ASK #41726

Chemical Abstract Service Nr. 57734-69-7**Molgewicht** 321.4559**Bruttoformel** C₂₂H₂₇NO**Vorzugsbezeichnung** Sequifenadin**International Nonproprietary Name** INN.L27**Zitat Bezeichnung 1** Pharmavista; GSBL**2. Bezeichnung** *rac*-[(3*R*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]bis(2-methylphenyl)methanol**USYN**

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3-Chinuclidinyl)di(o-tolyl)carbinol; (1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl)bis(2-methylphenyl)methanol; alpha,alpha-Bis(2-methylphenyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-methanol; Sechifenadin; (3-Chinuclidyl)di-o-tolylcarbinol; Bicarphen; Bikarfen; alpha,alpha-Di(o-tolyl)-3-chinuclidinmethanol; alpha-(3-Chinuclidinyl)-2,2'-dimethylbenzhydrol; Bicarfen

ASK #41736

Chemical Abstract Service Nr. 1379847-69-4

Formelstamm (C1517-H2427-N415-O491-S8)4

Molgewicht 138366.0327

Bruttoformel C₆₀₆₈H₉₇₀₈N₁₆₆₀O₁₉₆₄S₃₂

2. Bezeichnung LPNITILATG GTIAGGGDSA TKSNYTVGKV GVENLVNAV PQLKDIANVKG EQVNVIGSQD MNDNVWLTLA KKINTDCDKT DGFVITHGTD TMEETAYFLD LTVKCDKPVV MVGAMRPSTS MSADGPFNLY NAVVTAADKA SANRGLVVM NDTVLDGRDV TKTNTTVDVAT FKS VNYGPLG YIHNGKIDYQ RTPARKHTSD TPFVSKLNE LPKVGIVYNY ANASDLPAKA LVDAGYDGI V SAGVGNLNLY KSVFDTLATA AKTGTAVVRS SRVPTGATTQ DAEVDDAKYG FVASGTLNPQ KARVLLQLAL TQTKDPQQIQ QIFNQY, 77,105-Disulfid, Tetramer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von *Escherichia coli* (Stamm K12) mit vervielfachtem Asparaginase-Gen

3. Bezeichnung Asparaginase (*E. coli*, rekombinant)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym rASNase; rekombinante L-Asparaginase; r-L-Asparaginase

ASK #41738

Chemical Abstract Service Nr. 1009298-59-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1402453-60-4

Molgewicht 462.5441

Bruttoformel C₂₅H₃₀N₆O₃

Vorzugsbezeichnung Vistusertib

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 3-{2,4-Bis[(3S)-3-methylmorpholin-4-yl]pyrido[2,3-d]pyrimidin-7-yl}-N-methylbenzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-{2,4-Bis[(S)-3-methylmorpholino]pyrido[2,3-d]pyrimidin-7-yl}-N-methylbenzamid

ASK #41739

Chemical Abstract Service Nr. 1282512-48-4

Molgewicht 460.5315

Bruttoformel C₂₄H₂₈N₈O₂

Vorzugsbezeichnung Taselisib

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus

2. Bezeichnung 2-Methyl-2-(4-{2-[3-methyl-1-(propan-2-yl)-1H-1,2,4-triazol-5-yl]-5,6-dihydroimidazo[1,2-d][1,4]benzoxazepin-9-yl}-1H-pyrazol-1-yl)propanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-{4-[2-(1-Isopropyl-3-methyl-1H-1,2,4-triazol-5-yl)-5,6-dihydroimidazo[1,2-d][1,4]benzoxazepin-9-yl]-1H-pyrazol-1-yl}-2-methylpropanamid

ASK #41741

Chemical Abstract Service Nr. 83387-25-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1356447-13-6

Formelstamm (C₂₁-H₂₆-N-O₄)⁺

Molgewicht 356.4354

Bruttoformel C₂₁H₂₆NO₄

2. Bezeichnung (17*RS*)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinan-17-ium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Methylnaltrexonium; (17*RS*)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxo-14beta-morphinanium; 17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium; (17*RS*)-*N*-Methylnaltrexonium; Methylnaltrexon⁺; (5alpha)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium; (17*RS*)-17-(Cyclopropylmethyl)-4,5alpha-epoxy-3,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphinanium

ASK #41751

Chemical Abstract Service Nr. 1019206-88-2

Molgewicht 500.8307

Bruttoformel C₂₁H₁₅ClF₄N₄O₃

2. Bezeichnung 4-[4-({[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoyl}amino)-3-fluorphenoxy]-*N*-methylpyridin-2-carboxamid 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

3. Bezeichnung Regorafenib-Monohydrat

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.8+10.0(2019-2020)/3012

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym 4-[4-({[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoyl}amino)-3-fluorphenoxy]-*N*-methyl-2-pyridincarboxamidhydrat (1:1); Regorafenib-1-Wasser; Regorafenib 1 HO; 4-[4-[[[4-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]carbamoyl]amino]-3-fluorphenoxy]-*N*-methylpyridin-2-carboxamid-Monohydrat

ASK #41752

Chemical Abstract Service Nr. 736992-21-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1354575-91-9

Molgewicht 639.7888

Bruttoformel C₃₂H₄₉N₉O₅

Vorzugsbezeichnung Elamipretid

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung D-Arginyl-2,6-dimethyl-L-tyrosyl-L-lysyl-L-phenylalaninamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Arg-Dmt-Lys-Phe-NH; D-Arg-2',6'-Me-L-Tyr-L-Lys-L-Phe-NH; D-Arg-2',6'-Dmt-Lys-Phe-NH;
(S)-6-Amino-2-[(S)-2-((R)-2-amino-5-guanidinopentanoylamino)-3-(4-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)propionylamino]hexansäure-((S)-1-carbamoyl-2-phenylethyl)amid;
H-D-Arg-Tyr(2,6-diMe)-Lys-Phe-NH;
(2S)-6-Amino-2-[(2S)-2-[(2R)-2-amino-5-carbamimidopentanamido]-3-(4-hydroxy-2,6-dimethylphenyl)propanamido]-N-[(2S)-1-amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]hexanamid

ASK #41753

Chemical Abstract Service Nr. 1334953-95-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1354575-92-0

Formelstamm C₃₂H₄₉N₉O₅ · x C₂H₄O₂, x = ca. 2-3

Vorzugsbezeichnung Elamipretidacetat (1:x)

International Nonproprietary Name (INN.L75)

2. Bezeichnung D-Arginyl-2,6-dimethyl-L-tyrosyl-L-lysyl-L-phenylalaninamid-acetat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Arg-Dmt-Lys-Phe-NH (.) x AcOH; D-Arg-2',6'-Me-L-Tyr-L-Lys-L-Phe-NH (.) x AcOH

ASK #41754

Formelstamm C₃₂H₄₉N₉O₅ · x C₂H₄O₂ · y H₂O, x = ca. 2-3, y = ca. 0-3

Vorzugsbezeichnung Elamipretidacetat (1:x) y H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L75)

2. Bezeichnung D-Arginyl-2,6-dimethyl-L-tyrosyl-L-lysyl-L-phenylalaninamid-acetat (1:x) y H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D-Arg-Dmt-Lys-Phe-NH (.) x AcOH (.) y HO; Elamipretidacetat-Hydrat (1:x:y); D-Arg-2',6'-Me-L-Tyr-L-Lys-L-Phe-NH (.) x AcOH (.) y HO

ASK #41755

Chemical Abstract Service Nr. 1174018-99-5

Formelstamm (C₁₂H₁₉N₄O₆S)⁻ H⁺

Molgewicht 348.3754

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₄O₆S

Vorzugsbezeichnung Relebactam

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 (USAN); CAS

2. Bezeichnung [(1*R*,2*S*,5*R*)-7-Oxo-2-(piperidin-4-ylcarbamoyl)-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl]hydrogensulfat

ASK #41756

Chemical Abstract Service Nr. 1174020-13-3

Formelstamm (C₁₂H₁₉N₄O₆S)⁻ H⁺ · H₂O

Molgewicht 366.3907

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₄O₆S

Vorzugsbezeichnung Relebactam-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L74)

2. Bezeichnung [(1*R*,2*S*,5*R*)-7-Oxo-2-(piperidin-4-ylcarbamoyl)-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl]hydrogensulfat 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	Relebactam 1 HO
ASK #41757		
	Chemical Abstract Service Nr.	1083076-69-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1085243-09-9
	Formelstamm	C21-H32-Cl2-N4-O . Cl-H
	Molgewicht	463.8719
	Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ Cl ₂ N ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Cariprazinhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L60)
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	3-((1 <i>r</i> ,4 <i>r</i>)-4-{2-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]ethyl}cyclohexyl)-1,1-dimethylharnstoff-hydrochlorid (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	3-(trans-4-{2-[4-(2,3-Dichlorphenyl)-1-piperazinyl]ethyl}cyclohexyl)-1,1-dimethylharnstoffhydrochlorid (1:1)
ASK #41762		
	Chemical Abstract Service Nr.	1051375-10-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1229006-15-8; 1264720-72-0
	Formelstamm	(C19-H16-F2-N3-O5) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	405.3522
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ F ₂ N ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Cabotegravir
	International Nonproprietary Name	INN.L73
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
	2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,11 <i>aR</i>)- <i>N</i> -[(2,4-Difluorphenyl)methyl]-6-hydroxy-3-methyl-5,7-dioxo-2,3,5,7,11,11 <i>a</i> -hexahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrido[1,2- <i>d</i>]pyrazin-8-carboxamid
ASK #41763		
	Chemical Abstract Service Nr.	1051375-13-3
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1229006-16-9
	Formelstamm	(C19-H16-F2-N3-O5) ⁻ Na ⁺
	Molgewicht	427.334
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ F ₂ N ₃ NaO ₅
	Vorzugsbezeichnung	Cabotegravir-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L73)
	2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,11 <i>aR</i>)- <i>N</i> -[(2,4-Difluorphenyl)methyl]-6-hydroxy-3-methyl-5,7-dioxo-2,3,5,7,11,11 <i>a</i> -hexahydro[1,3]oxazolo[3,2- <i>a</i>]pyrido[1,2- <i>d</i>]pyrazin-8-carboxamid-Natriumsalz (1:1)
ASK #41767		
	Chemical Abstract Service Nr.	1492952-76-7
	Molgewicht	449.8384
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ ClF ₂ N ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Asciminib

Dimethyl[(3S,5(1)R,5(3)S,5(4)S,9(6)S,11S)-7(9,9)-difluor-4,10-dioxo-3,11-di(propan-2-yl)-2,12-diaza-6(1)H,7(9)H,8(1)H-6(2,5)-benzimidazola-9(6,5)-(5-azaspiro[2.4]heptana)-5(2,3)-(2-azabicyclo[2.2.1]heptan-2-ylideneamino)ethanimine (1:1)

ASK #41779

Chemical Abstract Service Nr. 862505-00-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1138756-70-3
Molgewicht 420.5257
Bruttoformel C₂₄H₂₉FN₆
Vorzugsbezeichnung Ralimetinib
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; PubChem; Pharmavista; USAN
2. Bezeichnung 5-[2-*tert*-Butyl-5-(4-fluorphenyl)-1*H*-imidazol-4-yl]-3-(2,2-dimethylpropyl)-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41780

Chemical Abstract Service Nr. 862507-23-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 862505-01-9
Formelstamm C24-H29-F-N6 . 2 C-H4-O3-S
Molgewicht 612.737
Bruttoformel C₂₆H₃₇FN₆O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Ralimetinibdimesilat
International Nonproprietary Name (INN.L71,v.L18)
2. Bezeichnung 5-[2-*tert*-Butyl-5-(4-fluorphenyl)-1*H*-imidazol-4-yl]-3-(2,2-dimethylpropyl)-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-amin-methansulfonat (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41782

Chemical Abstract Service Nr. 1262108-14-4
Molgewicht 544.5738
Bruttoformel C₂₇H₂₉F₅O₄S
Vorzugsbezeichnung Vilaprisan
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; Pharmavista; ChemIDplus
2. Bezeichnung 20,20,21,21,21-Pentafluor-17-hydroxy-11-[4-(methansulfonyl)phenyl]-19-nor-17-pregna-4,9-dien-3-on
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (11beta,17beta)-17-Hydroxy-11-[4-(methylsulfonyl)phenyl]-17-(pentafluorethyl)estra-4,9-dien-3-on

ASK #41784

Chemical Abstract Service Nr. 918633-87-1
Molgewicht 449.0362
Bruttoformel C₉H₁₆Br₂N₅O₄P

Vorzugsbezeichnung	Evofosfamid
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	[(1-Methyl-2-nitro-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl][<i>N,N</i> -bis(2-bromethyl)phosphorodiamidat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N,N'</i> -Bis(2-bromethyl)phosphordiamidsäure-(1-methyl-2-nitro-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methylester; (1-Methyl-2-nitro-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl- <i>N,N'</i> -bis(2-bromethyl)phosphorodiamidat
ASK #41786	
Chemical Abstract Service Nr.	957054-33-0
Formelstamm	C23-H27-N7-O3-S2 . 2 C-H4-O3-S
Molgewicht	705.8469
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ N ₇ O ₉ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Pictilisibdimesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L69,v.L18)
2. Bezeichnung	2-(1 <i>H</i> -Indazol-4-yl)-6-[[4-(methansulfonyl)piperazin-1-yl]methyl]-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-methansulfonat (1:2)
ASK #41789	
Chemical Abstract Service Nr.	1142363-52-7
Molgewicht	461.5991
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Edicotinib
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	4-Cyan- <i>N</i> -[2-(4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl)-6-(2,2,6,6-tetramethyloxan-4-yl)pyridin-3-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Cyan- <i>N</i> -[2-(4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl)-6-(2,2,6,6-tetramethyltetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-4-yl)pyridin-3-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-2-carboxamid
ASK #41790	
Chemical Abstract Service Nr.	1559069-92-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1142364-35-9
Formelstamm	C27-H35-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	498.06
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Edicotinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	4-Cyan- <i>N</i> -[2-(4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl)-6-(2,2,6,6-tetramethyloxan-4-yl)pyridin-3-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Cyan- <i>N</i> -[2-(4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl)-6-(2,2,6,6-tetramethyltetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-4-yl)pyridin-3-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #41792

Chemical Abstract Service Nr. 444805-28-1

Formelstamm (C₂₇-H₅₁-N₃-O₇-P)⁻ H⁺

Molgewicht 561.6914

Bruttoformel C₂₇H₅₂N₃O₇P

Vorzugsbezeichnung Brincidofovir

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; ICTRP; ChemIDplus; CAS; USNCT; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung [3-(Hexadecyloxy)propyl]hydrogen[(((2S)-1-(4-amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-3-hydroxypropan-2-yl]oxy)methyl)phosphonat]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cidofovir-HDP; (((1S)-1-[(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)methyl]-2-hydroxyethoxy)methyl)phosphonsäure-3-(hexadecyloxy)propylester; HDP-Cidofovir; Cidofovir-3-(hexadecyloxy)propyl; Hexadecyloxypropyl-cidofovir

ASK #41794

Chemical Abstract Service Nr. 912444-00-9

Molgewicht 244.2923

Bruttoformel C₁₃H₁₆N₄O

Vorzugsbezeichnung Veliparib

International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; NCI.Dict; PubChem; Pharmavista; ChemSpider; EUCTR; EUTCT; ICTRP; USNCT; KEGG.D09692; USAN; CAS; ChemIDplus

2. Bezeichnung 2-[(2R)-2-Methylpyrrolidin-2-yl]-1H-benzimidazol-4-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[(2R)-2-Methyl-2-pyrrolidinyl]-1H-benzimidazol-7-carboxamid

ASK #41796

Chemical Abstract Service Nr. 634907-30-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1097733-37-3

Molgewicht 248.2347

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂O₄

Vorzugsbezeichnung Censavudin

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 1-[(2R,5R)-5-Ethynyl-5-(hydroxymethyl)-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4(1H,3H)-dion

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-(2,3-Didesoxy-4-ethinyl-beta-D-glycero-pent-2-enofuranosyl)-5-methylpyrimidin-2,4(1H,3H)-dion; 2',3'-Didehydro-3'-desoxy-4'-ethinylthymidin; 4'-Ethinyl-2',3'-didehydro-3'-desoxythymidin; 1-(2,3-Didesoxy-4'-ethinyl-beta-D-glycero-pent-2-enofuranosyl)thymidin; 4'-Ethinylstavudin; 1-((2R,5R)-5-Ethinyl-5-hydroxymethyl-2,5-dihydrofuran-2-yl)-5-methyl-1H-pyrimidin-2,4-dion; 1-[(2R,5R)-5-Ethinyl-5-(hydroxymethyl)-2,5-dihydrofuran-2-yl]-5-methylpyrimidin-2,4-dion

ASK #41800

Chemical Abstract Service Nr. 1197160-78-3
Molgewicht 615.7258
Bruttoformel C₃₂H₄₁N₉O₄
Vorzugsbezeichnung Gedatolisib
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 1-{4-[4-(Dimethylamino)piperidin-1-carbonyl]phenyl}-3-{4-[4,6-di(morpholin-4-yl)-1,3,5-triazin-2-yl]phenyl}harnstoff
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(4-{[4-(Dimethylamino)-1-piperidinyl]carbonyl}phenyl)-3-{4-[4,6-di(4-morpholinyl)-1,3,5-triazin-2-yl]phenyl}harnstoff

ASK #41803

Chemical Abstract Service Nr. 13699-29-1
Molgewicht 211.2576
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₃
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Methoxamin-(1*R*,2*S*)-Isomer; L-erythro-Methoxamin; (1*R*,2*S*)-Methoxamin

ASK #41804

Chemical Abstract Service Nr. 16122-04-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 21062-59-9
Formelstamm C11-H17-N-O3 . Cl-H
Molgewicht 247.7185
Bruttoformel C₁₁H₁₈ClNO₃
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-Amino-1-(2,5-dimethoxyphenyl)propan-1-ol-hydrochlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym (1*R*,2*S*)-Methoxaminhydrochlorid; Methoxamin-(1*R*,2*S*)-Isomer-Hydrochlorid; L-erythro-Methoxaminhydrochlorid

ASK #41806

Chemical Abstract Service Nr. 1334546-77-8
Molgewicht 361.2403
Bruttoformel C₁₂H₁₃F₆N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Icenticaftor
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 3-Amino-6-methoxy-*N*-[(2*S*)-3,3,3-trifluor-2-hydroxy-2-methylpropyl]-5-(trifluormethyl)pyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41807

Chemical Abstract Service Nr. 934004-02-1
Formelstamm (C16-H18-N3-O4-S)⁻ H⁺ . (C-H3-O3-S)⁻ H⁺
Molgewicht 445.5104
Bruttoformel C₁₇H₂₃N₃O₇S₂
Vorzugsbezeichnung Resminostatmesilat
International Nonproprietary Name (INN.L64,v.L18)
2. Bezeichnung (2E)-3-(1-{4-[(Dimethylamino)methyl]benzolsulfonyl}-1H-pyrrol-3-yl)-N-hydroxyprop-2-enamid-methansulfonat (1:1)

ASK #41808

Chemical Abstract Service Nr. 1187075-34-8
Formelstamm (C16-H18-N3-O4-S)⁻ H⁺ . Cl-H
Molgewicht 385.8657
Bruttoformel C₁₆H₂₀ClN₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Resminostathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L64)
2. Bezeichnung (2E)-3-(1-{4-[(Dimethylamino)methyl]benzolsulfonyl}-1H-pyrrol-3-yl)-N-hydroxyprop-2-enamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #41813

Chemical Abstract Service Nr. 60961-73-1
Formelstamm (C6-H8-O2)_x . (C4-H8-O2)_y . (C8-H4-O2)_z
2. Bezeichnung Poly(hexandisäure-co-benzol-1,4-dicarbonsäure-co-butan-1,4-diol)
3. Bezeichnung Poly(adipinsäure-co-butan-1,4-diol-co-terephthalsäure)

ASK #41816

Chemical Abstract Service Nr. 1234365-97-9
Formelstamm C50-H66-Cl4-N8-O10-S2 . 2 Cl-H
Molgewicht 1217.9705
Bruttoformel C₅₀H₆₈Cl₆N₈O₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung Tenapanordihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L71:Corr.CN)
2. Bezeichnung N,N-(10,17-Dioxo-3,6,21,24-tetraoxa-9,11,16,18-tetraazahexacosan-1,26-diyl)bis{3-[(4S)-6,8-dichlor-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4-yl]benzolsulfonamid}-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41817

Chemical Abstract Service Nr. 56776-32-0
Formelstamm C17-H17-Cl-N2-O . Cl-H
Molgewicht 337.2436
Bruttoformel C₁₇H₁₈Cl₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Etifoxinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L11)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-6-Chlor-*N*-ethyl-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin-2-amin-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-Chlor-*N*-ethyl-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin-2-amin-hydrochlorid (1:1); 6-Chlor-*N*-ethyl-4-methyl-4-phenyl-4*H*-3,1-benzoxazin-2-amin-hydrochlorid

ASK #41825

Chemical Abstract Service Nr. 1596343-09-7

Formelstamm (C200-H308-N51-O63)5⁻ 5H⁺

Molgewicht 4439.9291

Bruttoformel C₂₀₀H₃₁₃N₅₁O₆₃

Vorzugsbezeichnung Bamadutid

International Nonproprietary Name INN.L81

2. Bezeichnung L-Histidyl-D-seryl-L-glutaminyll-glycyl-L-threonyll-phenylalanyl-L-threonyll-seryll- -aspartyll-leucyll-seryll-lysyll-L-glutaminyll-N⁶-(*N*-hexadecanoyll- -glutamyl)-L-lysyll- -glutamyl-L-seryll-lysyll-L-ala
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym HSQGTFTSDL SKQKESKAAQ DFIEWLKAGG PSSGAPPPS, [2]D-[14]N(6)-(N-Hexadecanoyl-L-gamma-glutamyl)-[39]-amid; G2DS,E3Q,M14K(N-palmitoyl-gamma-Glu),E16S,E17K,V19A,R20Q,L21D,
H-His-D-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Leu-Ser-Lys-Gln-Lys(gamma-Glu-Palm)-Glu-Ser-Lys-Ala-Ala-Gln-Asp-Phe-Ile-Glu-Trp-Leu-Lys-Ala-Gly-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Pro-Ser-NH

ASK #41826

Formelstamm (C200-H308-N51-O63)5⁻ 5H⁺ . x(C2-H4-O2) . y(H2-O)

Vorzugsbezeichnung Bamadutidacetat (1:x) y H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L81)

2. Bezeichnung L-Histidyl-D-seryl-L-glutaminyll-glycyl-L-threonyll-phenylalanyl-L-threonyll-seryll- -aspartyll-leucyll-seryll-lysyll-L-glutaminyll-N⁶-(*N*-hexadecanoyll- -glutamyl)-L-lysyll- -glutamyl-L-seryll-lysyll-L-ala
(1:x) y H₂O, x = ca. 1-2, y = ca. 12-20

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym HSQGTFTSDL SKQKESKAAQ DFIEWLKAGG PSSGAPPPS, [2]D-[14]N(6)-(N-Hexadecanoyl-L-gamma-glutamyl)-[39]-amid-acetat (1:x) y HO;
H-DSer-Q-G-T-F-T-S-D-L-S-K-Q-K(gammaE-x53)-E-S-K-A-A-Q-D-F-I-E-W-L-K-A-G-G-P-S-S-G-A-P-P-S-NH (.) x AcOH (.) y HO, gammaE-x53 = (S)-4-carboxy-4-hexadecanoylamino-butryl;
H-His-D-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Leu-Ser-Lys-Gln-Lys(gamma-Glu-Palm)-Glu-Ser-Lys-Ala-Ala-Gln-Asp-Phe-Ile-Glu-Trp-Leu-Lys-Ala-Gly-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Pro-Ser-NH
(.) x AcOH (.) y HO

ASK #41827

Chemical Abstract Service Nr. 1032900-25-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1431456-10-8

Molgewicht 558.1351

Bruttoformel C₂₈H₃₆ClN₅O₃S

Vorzugsbezeichnung Ceritinib

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; USAN; Pharmavista; MeSH; EUTCT
2. Bezeichnung 5-Chlor-*N*²-[5-methyl-4-(piperidin-4-yl)-2-(propan-2-yloxy)phenyl]-*N*⁴-[2-(propan-2-sulfonyl)phenyl]pyrimidin-2,4-diamin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Chlor-N(2)-[2-isopropoxy-5-methyl-4-(4-piperidinyl)phenyl]-N(4)-[2-(isopropylsulfonyl)phenyl]-2,4-pyrimidindiamin;
5-Chlor-N(2)-{5-methyl-4-(piperidin-4-yl)-2-[(propan-2-yl)oxy]phenyl}-N(4)-[2-(propan-2-sulfonyl)phenyl]pyrimidin-2,4-diamin

ASK #41828

Chemical Abstract Service Nr. 334024-15-6
Formelstamm $v \text{ Fe}^{3+} \cdot w (\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7)^{3-} \cdot x (\text{H-O})^- \cdot y (\text{O})^{2-} \cdot z \text{ H}_2\text{O}$
Molgewicht 262.9604
Bruttoformel $\text{C}_6\text{H}_5\text{FeO}_7$
2. Bezeichnung Eisen(III)-2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat-hydroxid-oxid (v:w:x:y) z H₂O [Gehalte: Eisen(3+) 18,0-24,0 % m/m, Citrat(3-) 54,0-64,0 % m/m, Wasser (Karl-Fischer-Titration) 12,0-22,0 % m/m; d.h. Molverhältnis Fe³⁺:C₆H₅O₇³⁻:OH⁻ = ca. 1:1:0 bis 3:2:3]
3. Bezeichnung Basisches Eisen()-citrat-Hydrat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Eisen(III)-citrat-Hydrat, basisch; Eisen(III)-citrat-Hydrat, basisches

ASK #41830

Chemical Abstract Service Nr. 1374640-70-6
Molgewicht 555.5515
Bruttoformel C₂₇H₂₈F₃N₇O₃
Vorzugsbezeichnung Rociletinib
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-[3-({2-[4-(4-Acetyl)piperazin-1-yl]-2-methoxyanilino]-5-(trifluormethyl)pyrimidin-4-yl}amino)phenyl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[3-{{2-[[4-(4-Acetyl-1-piperazinyl)-2-methoxyphenyl]amino]-5-(trifluormethyl)-4-pyrimidinyl]amino}phenyl)acrylamid

ASK #41831

Chemical Abstract Service Nr. 1446700-26-0
Formelstamm C₂₇H₂₈F₃N₇O₃ · Br-H
Molgewicht 636.4635
Bruttoformel C₂₇H₂₉BrF₃N₇O₃
Vorzugsbezeichnung Rociletinibhydrobromid
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung *N*-[3-({2-[4-(4-Acetyl)piperazin-1-yl]-2-methoxyanilino]-5-(trifluormethyl)pyrimidin-4-yl}amino)phenyl]prop-2-enamid-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[3-{{2-[[4-(4-Acetyl-1-piperazinyl)-2-methoxyphenyl]amino]-5-(trifluormethyl)-4-pyrimidinyl]amino}phenyl)acrylamid-hydrobromid

ASK #41832

Chemical Abstract Service Nr. 1207456-01-6
Molgewicht 380.3509
Bruttoformel C₁₉H₁₄F₂N₆O
Vorzugsbezeichnung Talazoparib
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (8*S*,9*R*)-5-Fluor-8-(4-fluorphenyl)-9-(1-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-5-yl)-2,7,8,9-tetrahydro-3*H*-pyrido[4,3,2-*de*]phthalazin-3-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; ChemSpider

ASK #41833

Chemical Abstract Service Nr. 1373431-65-2
Formelstamm C19-H14-F2-N6-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht 552.5525
Bruttoformel C₂₆H₂₂F₂N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung Talazoparibtosilat
International Nonproprietary Name (INN.L72,v.L18)
2. Bezeichnung (8*S*,9*R*)-5-Fluor-8-(4-fluorphenyl)-9-(1-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-5-yl)-2,7,8,9-tetrahydro-3*H*-pyrido[4,3,2-*de*]phthalazin-3-on-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41834

Chemical Abstract Service Nr. 1223498-69-8
Molgewicht 430.4446
Bruttoformel C₁₈H₂₁F₃N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Roniciclib
International Nonproprietary Name INN.L72:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung (*R*)-Cyclopropyl(4-([4-((2*R*,3*R*)-3-hydroxybutan-2-yl]oxy)-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2-yl]amino)phenyl)imino-⁶-sulfanon
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista[korrigiert]; INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2*R*,3*R*)-3-[[2-[[4-(*R*-Cyclopropylsulfonimidoyl)phenyl]amino]-5-(trifluormethyl)pyrimidin-4-yl]oxy]butan-2-ol;
(*R*)-*S*-Cyclopropyl-*S*-(4-[[4-[[1*R*,2*R*]-2-hydroxy-1-methylpropyl]oxy]-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2-yl]amino)phenyl)sulfoximid;
(2*R*,3*R*)-3-[[2-[4-[Cyclopropan-(*R*)-sulfonimidoyl]anilino]-5-(trifluormethyl)pyrimidin-4-yl]oxy]butan-2-ol

ASK #41835

Chemical Abstract Service Nr. 1197953-54-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1350848-43-9; 1574359-10-6
Molgewicht 584.0924
Bruttoformel C₂₉H₃₉ClN₇O₂P

Vorzugsbezeichnung	Brigatinib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	{2-[(5-Chlor-2-{2-methoxy-4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino}pyrimidin-4-yl)amino]phenyl}dimethyl- ⁵ -phosphanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-Chlor-N(4)-[2-(dimethylphosphinoyl)phenyl]-N(2)-[2-methoxy-4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]phenyl]pyrimidin-2,4-diamin
ASK #41837	
Formelstamm	(C19-H22-N-O4-S2)+ Br ⁻ . 0.5 C3-H8-O2
Molgewicht	510.4635
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₂ BrNO ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Tiotropiumbromid-Propan-1,3-diol (2:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L33)
2. Bezeichnung	6 ,7 -Epoxy-3 -[[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetyl]oxy]tropanium-bromid--Propan-1,3-diol (2:1)
ASK #41853	
Chemical Abstract Service Nr.	504-63-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	757125-93-2
Molgewicht	76.0944
Bruttoformel	C ₃ H ₈ O ₂
2. Bezeichnung	Propan-1,3-diol
Zitat Bezeichnung 2	IGS; GESTIS; Pharmavista; GSBL; Ph.Eur.7.8,8.0(2013-2014)R; UBA-WGK; ROMP2014; ChemSpider; ETOX
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	1,3-Propylenglykol; 1,3-Propandiol; Trimethylenglykol; beta-Propylenglykol; 1,3-Propylendiol; 1,3-Propylenglykol; Trimethylenglykol; beta-Propylenglykol; 2-(Hydroxymethyl)ethanol; 1,3-Dihydroxypropan; omega-Propandiol
ASK #41854	
Chemical Abstract Service Nr.	261506-45-0
Formelstamm	(C8-H10-N5-O3) ⁻ Na ⁺ . 2 H2-O
Molgewicht	283.217
Bruttoformel	C ₈ H ₁₀ N ₅ NaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Aciclovir-Natrium 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	2-Amino-9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]-1,9-dihydro-6 <i>H</i> -purin-6-on-Natriumsalz (1:1) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Aciclovir-Natrium-Dihydrat
ASK #41855	
Chemical Abstract Service Nr.	3690-61-7
Formelstamm	(C28-H58-N2-O6) ₂ + 2Br ⁻

Molgewicht	678.5779
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₈ Br ₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Prodeconiumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L3
Zitat Bezeichnung 1	GSBL
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[Decan-1,10-diylbis(oxyethan-2,1-diyl)]bis(<i>N,N</i> -dimethyl-2-oxo-2-propoxyethanaminium)-dibromid
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2,2,19,19-Tetramethyl-1,20-bis(propoxycarbonyl)-5,16-dioxa-2,19-diazoniaicosandibromid; Prodeconium bromid; <i>N,N'</i> -[1,10-Decandiylbis(oxy-2,1-ethandiyl)]bis(<i>N,N</i> -dimethyl-2-oxo-2-propoxyethanaminium)dibromid

ASK #41856

Chemical Abstract Service Nr.	732180-79-9
Formelstamm	(C28-H58-N2-O6)2+
Molgewicht	518.7699
Bruttoformel	C ₂₈ H ₅₈ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Prodeconium
International Nonproprietary Name	(INN.L3)
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -[Decan-1,10-diylbis(oxyethan-2,1-diyl)]bis(<i>N,N</i> -dimethyl-2-oxo-2-propoxyethanaminium)

ASK #41863

Chemical Abstract Service Nr.	1508250-71-2
Molgewicht	495.0163
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Nazartinib
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(7-Chlor-1-((3 <i>R</i>)-1-((2 <i>E</i>)-4-(dimethylamino)but-2-enoyl)azepan-3-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylpyridin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>R,E</i>)- <i>N</i> -(7-Chlor-1-([4-(dimethylamino)but-2-enoyl]azepan-3-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylisonicotinamid

ASK #41864

Chemical Abstract Service Nr.	1508250-72-3
Formelstamm	C26-H31-Cl-N6-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	591.122
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ ClN ₆ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Nazartinibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L76,v.L18)

	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(7-Chlor-1-((3 <i>R</i>)-1-((2 <i>E</i>)-4-(dimethylamino)but-2-enoyl)azepan-3-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylpyridin-4-carboxamid-methansulfonat (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R,E</i>)- <i>N</i> -(7-Chlor-1-{1-[4-(dimethylamino)but-2-enoyl]azepan-3-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylisonicotinamid-mesilat (1:1)
ASK #41865	Formelstamm	C ₂₆ H ₃₁ ClN ₆ O ₂ · C ₄ H ₄ O ₃ S · 3 H ₂ O
	Molgewicht	645.1678
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ ClN ₆ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Nazartinibmesilat 3 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L76,v.L18)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -(7-Chlor-1-((3 <i>R</i>)-1-((2 <i>E</i>)-4-(dimethylamino)but-2-enoyl)azepan-3-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylpyridin-4-carboxamid-methansulfonat (1:1) 3 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(<i>R,E</i>)- <i>N</i> -(7-Chlor-1-{1-[4-(dimethylamino)but-2-enoyl]azepan-3-yl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-methylisonicotinamid-mesilat-Hydrat (1:1:3)
ASK #41870	Vorzugsbezeichnung	Croscarmellose-Calcium
	International Nonproprietary Name	(INN.L23)
	2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -(carboxymethyl)cellulose-Calciumsalz, vernetzt
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Cellulosecarboxymethylether-Calciumsalz, vernetzt; Carboxymethylcellulose-Calcium, vernetzt; Carmellose-Calcium, vernetzt
ASK #41875	Chemical Abstract Service Nr.	1453166-76-1
	Formelstamm	C ₁₉ H ₃₀ N ₅ O ₁₀ P · H ₃ O ₄ P
	Molgewicht	617.4379
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₃ N ₅ O ₁₄ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Tenofoviridisoproxilphosphat
	International Nonproprietary Name	(INN.L44,v.L82RG)
	2. Bezeichnung	Di(propan-2-yl){[(((2 <i>R</i>)-1-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phosphonoyl}bis(oxymethylen)}bis(carbonat)-phosphat (1:1)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Bis([[(propan-2-yloxy)carbonyl]oxy)methyl]{[(((2 <i>R</i>)-1-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phosphonat]-phosphat (1:1); Tenofovir-disoproxil-phosphat
ASK #41877	Chemical Abstract Service Nr.	1607842-55-6
	Formelstamm	C ₄₉ H ₆₆ N ₁₀ O ₁₀ S ₂ · x Cl-H · y H ₂ O
	Molgewicht	934
	Vorzugsbezeichnung	Octreotidhydrochlorid (1:x) y H ₂ O ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
	International Nonproprietary Name	(INN.L25)
	2. Bezeichnung	<i>D</i> -Phenylalanyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl- <i>D</i> -tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl- <i>N</i> -[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1,3-dihydroxybutan-2-yl]-L-cysteinamid-2,7-disulfid-hydrochlorid (1:x) y H ₂ O, x = 1-3, y = 0-7

ASK #41878

Chemical Abstract Service Nr. 1383547-60-1

Molgewicht 499.5959

Bruttoformel C₂₈H₃₇NO₇

Vorzugsbezeichnung Ingenoldisoxat

International Nonproprietary Name INN.L75

2. Bezeichnung [(1*aR*,2*S*,5*R*,5*aS*,6*S*,8*aS*,9*R*,10*aR*)-5,5a-Dihydroxy-4-(hydroxymethyl)-1,1,7,9-tetramethyl-11-oxo-1*a*,2,5,5*a*,6,9,10,10*a*-octahydro-1*H*-2,8a-methanocyclopenta[*a*]cyclopropa[*e*][10]annulen-6-yl](3,5-diethyl-1,2-oxazol-4-carboxylat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ingenol-3-(3,5-diethylisoxazol-4-carboxylat); (4,5beta,20-Trihydroxy-9-oxoingena-1,6-dien-3beta-yl)(3,5-diethyl-1,2-oxazol-4-carboxylat)

ASK #41879

Chemical Abstract Service Nr. 1421438-81-4

Molgewicht 464.4376

Bruttoformel C₂₂H₂₃F₃N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Crenigacestat

International Nonproprietary Name INN.L81:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 4,4,4-Trifluor-*N*-[(2*S*)-1-[[*(7S)*]-5-(2-hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]amino]-1-oxopropan-2-yl]butanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*(1)-[[*(7S)*]-5-(2-Hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]-*N*(2)-(4,4,4-trifluorbutanoyl)-*L*-alaninamid;
4,4,4-Trifluor-*N*-[(2*S*)-1-[[*(7S)*]-5-(2-hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]amino]-1-oxo-2-propanyl]butanamid

ASK #41880

Chemical Abstract Service Nr. 1421439-98-6

Molgewicht 482.4529

Bruttoformel C₂₂H₂₃F₃N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Crenigacestat 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L81:Corr.CN)

2. Bezeichnung 4,4,4-Trifluor-*N*-[(2*S*)-1-[[*(7S)*]-5-(2-hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]amino]-1-oxopropan-2-yl]butanamid 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4,4,4-Trifluor-*N*-[(2*S*)-1-[[*(7S)*]-5-(2-hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]amino]-1-oxo-2-propanyl]butanamid-Monohydrat;
N(1)-[[*(7S)*]-5-(2-Hydroxyethyl)-6-oxo-6,7-dihydro-5*H*-pyrido[3,2-*a*][3]benzazepin-7-yl]-*N*(2)-(4,4,4-trifluorbutanoyl)-*L*-alaninamid-Hydrat (1:1)

ASK #41886

Chemical Abstract Service Nr. 14797-73-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 181259-57-4; 308833-11-6; 352452-47-2; 464154-30-1; 60349-26-0
Formelstamm (Cl-O4)⁻
Molgewicht 99.4506
Bruttoformel ClO₄
2. Bezeichnung Perchlorat-Anion
3. Bezeichnung Perchlorat
Zitat Bezeichnung 3 IGS; ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Perchlorat-Ion; Tetraoxidochlorat(1-); Chlorat(VII); Tetraoxochlorat(1-)

ASK #41888

Chemical Abstract Service Nr. 129318-43-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1159882-48-0
Formelstamm (C4-H9-N-O7-P2)4⁻ 3H⁺ Na⁺
Molgewicht 271.0779
Bruttoformel C₄H₁₂NNaO₇P₂
Vorzugsbezeichnung Mononatriumalendronat
International Nonproprietary Name (INN.L30)
2. Bezeichnung (4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diy)bis(phosphonsäure)-Mononatriumsalz
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Alendronat-Natrium wasserfrei; Natriumhydrogen(4-amino-1-hydroxy-1-phosphonobutyl)phosphonat; Alendronsäure-Mononatriumsalz; Alendronsäure-Natrium; Natriumalendronat⁺; Alendronat-Natrium

ASK #41889

Formelstamm 2(C8-H13-O2-S2)⁻ 2H⁺ . C2-H8-N2
Molgewicht 472.7494
Bruttoformel C₁₈H₃₆N₂O₄S₄
2. Bezeichnung *rac*-5-[(3*R*)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (2:1)
3. Bezeichnung Thioctsäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (2:1)
Zitat Bezeichnung 3 Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym alpha-Liponsäure-Ethylendiamin-Salz (2:1); 5-(1,2-Dithiolan-3-yl)pentansäure-Ethylenbis(azan)-Salz (2:1); Thioctat-Hemiedamin

ASK #41890

Chemical Abstract Service Nr. 137314-39-7
Formelstamm (C8-H13-O2-S2)⁻ H⁺ . x C2-H8-N2
Molgewicht 266.424
Bruttoformel C₁₀H₂₂N₂O₂S₂

2. Bezeichnung *rac*-5-[(3*R*)-1,2-Dithiolan-3-yl]pentansäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:x)
3. Bezeichnung Thioctsäure-Ethan-1,2-diamin-Salz (1:x)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Thioctat-Edamin; alpha-Liponsäure-Ethylendiamin-Salz (1:x)

ASK #41896

Chemical Abstract Service Nr. 1454846-35-5

Molgewicht 406.413

Bruttoformel C₂₁H₁₉FN₆O₂

Vorzugsbezeichnung Lorlatinib

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; ChemSpider; PubChem; ChemIDplus; Pharmavista; MeSH; AdisInsight; CAS

2. Bezeichnung (4*R*)-2⁶-Amino-5⁵-fluor-1¹,4,7-trimethyl-6-oxo-1¹*H*-3-oxa-7-aza-2(3,5)-pyridina-1(4,3)-pyrazola-5(1,2)-benzolacyclooctaphan-1⁵-carbonitril

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (10*R*)-7-Amino-12-fluor-10,15,16,17-tetrahydro-2,10,16-trimethyl-15-oxo-2*H*-4,8-methenopyrazolo[4,3-*h*][2,5,11]benzoxadiazacyclotetradecin-3-carbonitril;
(16*R*)-19-Amino-13-fluor-4,8,16-trimethyl-9-oxo-17-oxa-4,5,8,20-tetraazatetracyclo[16.3.1.0(2,6).0(10,15)]docosa-1(22),2,5,10,12,14,18,20-octaen-3-carbonitril;
(10*R*)-7-Amino-12-fluor-2,10,16-trimethyl-15-oxo-10,15,16,17-tetrahydro-2*H*-4,8-methenopyrazolo[4,3-*h*][2,5,11]benzoxadiazacyclotetradecin-3-carbonitril

ASK #41897

Chemical Abstract Service Nr. 1924207-18-0

Formelstamm C21-H19-F-N6-O2 . C2-H4-O2

Molgewicht 466.4649

Bruttoformel C₂₃H₂₃FN₆O₄

Vorzugsbezeichnung Lorlatinibacetat

International Nonproprietary Name (INN.L76)

2. Bezeichnung (4*R*)-2⁶-Amino-5⁵-fluor-1¹,4,7-trimethyl-6-oxo-1¹*H*-3-oxa-7-aza-2(3,5)-pyridina-1(4,3)-pyrazola-5(1,2)-benzolacyclooctaphan-1⁵-carbonitril-acetat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (16*R*)-19-Amino-13-fluor-4,8,16-trimethyl-9-oxo-17-oxa-4,5,8,20-tetraazatetracyclo[16.3.1.0(2,6).0(10,15)]docosa-1(22),2,5,10,12,14,18,20-octaen-3-carbonitril-acetat (1:1);
(10*R*)-7-Amino-12-fluor-10,15,16,17-tetrahydro-2,10,16-trimethyl-15-oxo-2*H*-4,8-methenopyrazolo[4,3-*h*][2,5,11]benzoxadiazacyclotetradecin-3-carbonitril-acetat (1:1);
(10*R*)-7-Amino-12-fluor-2,10,16-trimethyl-15-oxo-10,15,16,17-tetrahydro-2*H*-4,8-methenopyrazolo[4,3-*h*][2,5,11]benzoxadiazacyclotetradecin-3-carbonitril-acetat (1:1)

ASK #41899

Chemical Abstract Service Nr. 1613081-64-3

Molgewicht 947.0872

Bruttoformel C₄₉H₅₅FN₁₀O₇S

Vorzugsbezeichnung Ruzasvir

International Nonproprietary INN.L76

Name**Zitat Bezeichnung 1** CAS; USAN**2. Bezeichnung** Dimethyl[*N,N*-((6*S*)-6-(2-cyclopropyl-1,3-thiazol-5-yl)-1-fluorindolo[1,2-*c*][1,3]benzoxazin-3,10-diy)]bis{1*H*-imidazol-4,2-diy}-(2*S*)-pyrrolidin-2,1-diy}[(2*S*)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diy]}dicarbamat]**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** (6*S*)-6-(2-Cyclopropyl-1,3-thiazol-5-yl)-1-fluor-3,10-bis(2-((2*S*)-1-[*N*-(methoxycarbonyl)-*L*-valyl]pyrrolidin-2-yl)-1*H*-imidazol-4-yl)indolo[1,2-*c*][1,3]benzoxazin

ASK #41902

Chemical Abstract Service Nr. 13818-85-4**Formelstamm** (Mo-S₄)²⁻ 2H⁺**Molgewicht** 226.2359**Bruttoformel** H₂MoS₄**Vorzugsbezeichnung** Tiomolibdsäure**International Nonproprietary Name** INN.L63**2. Bezeichnung** Dihydrogen[tetrakis(sulfido)molybdat(2-)]**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** Thiomolybdänsäure; Dihydrogen(tetrasulfidomolybdat); Tiomolibdicsäure; Bis(sulfanido)bis(sulfido)molybdän; Tiomolibdinsäure; Dihydrogentiomolibdat; Tetrathiomolybdänsäure

ASK #41903

Chemical Abstract Service Nr. 16330-92-0**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 14791-53-8; 52092-19-0**Formelstamm** (Mo-S₄)²⁻**Molgewicht** 224.22**Bruttoformel** MoS₄**Vorzugsbezeichnung** Tiomolibdat**International Nonproprietary Name** (INN.L63)**2. Bezeichnung** Tetrakis(sulfido)molybdat(2-)**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** Tetrasulfidomolybdat(2-); Thiomolybdat; Tetrathiomolybdat

ASK #41904

Chemical Abstract Service Nr. 649749-10-0**Formelstamm** 2(C₅-H₁₄-N-O)⁺ (Mo-S₄)²⁻**Molgewicht** 432.5615**Bruttoformel** C₁₀H₂₈MoN₂O₂S₄**Vorzugsbezeichnung** Cholintiomolibdat**International Nonproprietary Name** (INN.L3,L63)**2. Bezeichnung** Bis(2-hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminium)[tetrakis(sulfido)molybdat(2-)]**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** Bis(cholin)tiomolibdat; Bis(cholin)tetrathiomolybdat; Cholinhemitiomolibdat

ASK #41907

Chemical Abstract Service Nr.	1620330-72-4
Molgewicht	177.1784
Bruttoformel	C ₅ H ₇ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Cimlanod
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	N-Hydroxy-5-methylfuran-2-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-Hydroxy-5-methyl-2-furansulfonamid; 5-Methylfuran-2-sulfonhydroxamsäure

ASK #41908

Chemical Abstract Service Nr.	1204592-75-5
Formelstamm	C21-H26-N2-O4 . C4-H6-O5
Molgewicht	504.5296
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Samidorphan-L-malat
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	17-(Cyclopropylmethyl)-4,14-dihydroxy-6-oxomorphinan-3-carboxamid-[(2S)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #41909

Chemical Abstract Service Nr.	142128-57-2
Molgewicht	531.4309
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Levoketoconazol
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; ChemSpider
2. Bezeichnung	1-{4-[4-((2S,4R)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-((1H-imidazol-1-yl)methyl)-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl}ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(-)-(2S,4R)-Ketoconazol; 1-{4-[4-((2S,4R)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-((1H-imidazol-1-yl)methyl)-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl]piperazin-1-yl}ethanon; (-)-1-(4-[4-((2S,4R)-2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(imidazol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-4-yl)methoxy]phenyl)piperazin-1-yl)ethanon; (2S,4R)-Ketoconazol; (-)-Ketoconazol

ASK #41911

Chemical Abstract Service Nr.	1334298-90-6
--------------------------------------	--------------

Molgewicht	553.5141
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ F ₄ N ₉ O
Vorzugsbezeichnung	Itacitinib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(1-{1-[3-Fluor-2-(trifluormethyl)pyridin-4-carbonyl]piperidin-4-yl}-3-[4-(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]azetidin-3-yl)acetonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #41912

Chemical Abstract Service Nr.	1334302-63-4
Formelstamm	C26-H23-F4-N9-O . C6-H10-O4
Molgewicht	699.6553
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₃ F ₄ N ₉ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Itacitinibadipat
International Nonproprietary Name	(INN.L77,Cumul.L11-15(2004-2013))
2. Bezeichnung	(1-{1-[3-Fluor-2-(trifluormethyl)pyridin-4-carbonyl]piperidin-4-yl}-3-[4-(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]azetidin-3-yl)acetonitril-hexandioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #41913

Chemical Abstract Service Nr.	1353625-73-6
Molgewicht	532.0581
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ ClN ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Presatovir
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-carbonyl}-4-chlorphenyl}methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN[corr]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[(1(3 <i>S</i>),3(2 <i>S</i>))-1(3)-Amino-5(5)-chlor-2(6)-methyl-4-oxo-2(5,2)-pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidina-3(2,1)-piperidina-1(1)-pyrrolidina-5(1)-benzolapentaphan-5(2)-yl]methansulfonamid; <i>N</i> -(2-[[{(2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-yl]carbonyl}-4-chlorphenyl)methansulfonamid; (2 <i>S</i>)-2-{5-[(3 <i>S</i>)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-2-yl}-1-(5-chlor-2-methansulfonamidobenzoyl)piperidin

ASK #41914

Formelstamm	C24-H30-Cl-N7-O3-S . 2 Cl-H
Molgewicht	604.98
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ Cl ₃ N ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Presatovirdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)

2. Bezeichnung *N*-{2-[(2*S*)-2-{5-[(3*S*)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-carbonyl}-4-chlorphenyl)methansulfonamid-hydrochlorid (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[corr])

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-{[1(3*S*),3(2*S*)-1(3)-Amino-5(5)-chlor-2(6)-methyl-4-oxo-2(5,2)-pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidina-3(2,1)-piperidina-1(1)-pyrrolidina-5(1)-benzolapentaphan-5(2)-yl]methansulfonamid-hydrochlorid (1:2); *N*-(2-[(2*S*)-2-{5-[(3*S*)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-yl]carbonyl)-4-chlorphenyl)methansulfonamid-hydrochlorid (1:2); (2*S*)-2-{5-[(3*S*)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-2-yl}-1-(5-chlor-2-methansulfonamidobenzoyl)piperidin-dihydrochlorid

ASK #41915

Formelstamm C₂₄H₃₀Cl-N₇O₃-S . 2 Cl-H . 2 H₂O

Molgewicht 641.0105

Bruttoformel C₂₄H₃₂Cl₃N₇O₃S

Vorzugsbezeichnung Presatovirdihydrochlorid 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L73)

2. Bezeichnung *N*-{2-[(2*S*)-2-{5-[(3*S*)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-carbonyl}-4-chlorphenyl)methansulfonamid-hydrochlorid (1:2) 2 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[corr])

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-{[1(3*S*),3(2*S*)-1(3)-Amino-5(5)-chlor-2(6)-methyl-4-oxo-2(5,2)-pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidina-3(2,1)-piperidina-1(1)-pyrrolidina-5(1)-benzolapentaphan-5(2)-yl]methansulfonamid-hydrochlorid (1:2) 2 HO; *N*-(2-[(2*S*)-2-{5-[(3*S*)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-2-yl]piperidin-1-yl]carbonyl)-4-chlorphenyl)methansulfonamid-hydrochlorid (1:2) 2 HO; (2*S*)-2-{5-[(3*S*)-3-Aminopyrrolidin-1-yl]-6-methylpyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-2-yl}-1-(5-chlor-2-methansulfonamidobenzoyl)piperidin-dihydrochlorid-Dihydrat

ASK #41916

Chemical Abstract Service Nr. 1393477-72-9

Molgewicht 443.306

Bruttoformel C₁₇H₁₁F₆N₇O

Vorzugsbezeichnung Selinexor

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; NCI.Dict; CAS; ICTRP; ChemIDplus; USNCT; MeSH; PubChem

2. Bezeichnung (2*Z*)-3-{3-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-1-*H*-1,2,4-triazol-1-yl]-*N'*-(pyrazin-2-yl)prop-2-enhydrazid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41919

Chemical Abstract Service Nr. 1401513-74-3

Formelstamm C₅₉H₈₄N₁₆O₁₂ . x(C-H₃-O₃-S)⁻ xH⁺ . y H₂O, x = 1,5-1,8, H₂O: 0,0-5,0 % (m/m)

Molgewicht 1305.5074

Bruttoformel C₆₀H₈₈N₁₆O₁₅S

Vorzugsbezeichnung Leuprorelinmesilat

International Nonproprietary Name (INN.L22,v.L18)

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-prolyl-L-histidyl-L-tryptophyl-L-seryl-L-tyrosyl-D-leucyl-L-leucyl-L-arginyl-*N*-ethyl-L-prolinamid-methansulfonat (1:x) y H₂O, x = 1,5-1,8, H₂O-Gehalt 0,0-5,0 % (m/m)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S)-3-(4-[[4-(Morpholinomethyl)benzyl]oxy]-1-oxoisoindolin-2-yl)piperidin-2,6-dion
ASK #41923	Chemical Abstract Service Nr.	1560678-63-8
	Formelstamm	C25-H27-N3-O5 . Cl-H
	Molgewicht	485.9599
	Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₈ ClN ₃ O ₅
	Vorzugsbezeichnung	Iberdomidhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L79)
	2. Bezeichnung	(3S)-3-(4-[[4-(Morpholin-4-ylmethyl)phenyl]methoxy]-1-oxo-1,3-dihydro-2H-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(S)-3-(4-[[4-(Morpholinomethyl)benzyl]oxy]-1-oxoisoindolin-2-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid
ASK #41924	Chemical Abstract Service Nr.	121808-62-6
	Formelstamm	(C9-H11-N2-O4-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	244.2676
	Bruttoformel	C ₉ H ₁₂ N ₂ O ₄ S
	Vorzugsbezeichnung	Pidotimod
	International Nonproprietary Name	INN.L31
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; ChemSpider; Pharmavista; USMI14; KEGG; GSBL; PubChem; RTECS; EUCR; MeSH; ATC-DE; ChemIDplus; MAR2014; CAS; ICTRP; ATC; Hager2013
	2. Bezeichnung	5-Oxo-L-prolyl-N,S-methylen-L-cystein
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(R)-3-[(S)-5-Oxoprolyl]-4-thiazolidincarbonsäure; Pidotomod [häufiger Druckfehler/frequent misprint]; (R)-3-[(S)-(5-Oxo-2-pyrrolidinyl)carbonyl]thiazolidin-4-carbonsäure; (4R)-3-(5-Oxo-L-prolyl)-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure; (R)-3-[(S)-5-Oxoprolyl]thiazolidin-4-carbonsäure; 3-L-Pyroglutamyl-L-thiazolidin-4-carbonsäure; 3-(L-5-Oxo-2-pyrrolidinylcarbonyl)-L-thiazolidin-4-carbonsäure; (4R)-3-[(2S)-5-Oxopyrrolidincarbonyl]-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure; Timodolsäure
ASK #41925	Chemical Abstract Service Nr.	1387560-01-1
	Molgewicht	513.7965
	Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClF ₇ N ₅ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Umibecestat
	International Nonproprietary Name	INN.L81
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	N-[6-[(3R,6R)-5-Amino-3,6-dimethyl-6-(trifluormethyl)-3,6-dihydro-2H-1,4-oxazin-3-yl]-5-fluorpyridin-2-yl]-3-chlor-5-(trifluormethyl)pyridin-2-carboxamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41926		

Chemical Abstract Service Nr. 1037624-75-1
Molgewicht 506.6446
Bruttoformel C₃₀H₃₄N₈
Vorzugsbezeichnung Bemcentinib
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 1-(6,7-Dihydro-5*H*-benzo[6,7]cyclohepta[1,2-*c*]pyridazin-3-yl)-*N*⁶-[(7*S*)-7-(1-pyrrolidinyl)-6,7,8,9-tetrahydro-5*H*-benzo[7]annulen-2-yl]-1*H*-1,2,4-triazol-3,5-diamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; ChemSpider

ASK #41927

Chemical Abstract Service Nr. 1208122-41-1
Formelstamm (C196-H318-N53-O56)5⁻ 5H⁺ . x C2-H4-O2 . y H2-O
Bruttoformel C₁₉₆H₃₂₃N₅₃O₅₆
Vorzugsbezeichnung Elsiglutidacetat-Hydrat
International Nonproprietary Name (INN.L66)
2. Bezeichnung H-His-Gly-Glu-Gly-Ser-Phe-Ser-Ser-Glu-Leu-Ser-Thr-Ile-Leu-Asp-Ala-Leu-Ala-Ala-Arg-Asp-Phe-Ile-Ala-Trp-Leu-Ile-Ala-Thr-Lys-Ile-Thr-Asp-Lys-Lys-Lys-Lys-Lys-Lys-NH₂-acetat (1:x) y H₂O, x < 8,5, y <
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-Histidylglycyl-L-alpha-glutamylglycyl-L-seryl-L-phenylalanyl-L-seryl-L-seryl-L-alpha-glutamyl-L-leucyl-L-seryl-L-threonyl-L-isoleucyl-L-leucyl-L-alpha-aspartyl-L-alanyl-L-leucyl-L-alanyl-L-alanyl-L-arginyl (1:x;y); HGEFSFSEL STILDALAAR DFIAWLIATK ITDKKKKKK-NH (.) x CHCOOH (.) y HO

ASK #41928

Chemical Abstract Service Nr. 1385020-40-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1197403-33-0
Formelstamm C20-H22-F2-N4-O2-S . Cl-H
Molgewicht 456.937
Bruttoformel C₂₀H₂₃ClF₂N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Filanesibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L71)
2. Bezeichnung (2*S*)-2-(3-Aminopropyl)-5-(2,5-difluorphenyl)-*N*-methoxy-*N*-methyl-2-phenyl-1,3,4-thiadiazol-3(2*H*)-carboxamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #41929

Chemical Abstract Service Nr. 357166-30-4
Formelstamm (C20-H19-N5-O6)2⁻ 2Na⁺ . 2.5 H2-O
Molgewicht 516.4125
Bruttoformel C₂₀H₁₉N₅Na₂O₆
2. Bezeichnung *N*-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Natriumsalz (1:2) 2.5 H₂O
3. Bezeichnung Pemetrexed-Dinatrium-2,5-Hydrat

Zitat Bezeichnung 3 (IINNv.L78); (INN.L40); EAB10.5(2021)/3046

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Pemetrexed-Dinatrium 2.5 HO; (2S)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Natriumsalz (1:2) 2.5 HO;
Pemetrexed-Dinatrium-Sesterhydrat

ASK #41932

Chemical Abstract Service Nr. 898562-94-2

Molgewicht 392.4525

Bruttoformel C₂₅H₂₀N₄O

Vorzugsbezeichnung Mardepodect

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 2-({4-[1-Methyl-4-(pyridin-4-yl)-1H-pyrazol-3-yl]phenoxy)methyl}chinolin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2(1)-Methyl-2(1)H-4-oxa-6(2)-chinolina-1(4)-pyridina-2(4,3)-pyrazola-3(1,4)-benzolahexaphan

ASK #41933

Chemical Abstract Service Nr. 1037309-45-7

Formelstamm C25-H20-N4-O . C4-H6-O4

Molgewicht 510.5405

Bruttoformel C₂₉H₂₆N₄O₅

Vorzugsbezeichnung Mardepodectsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L79)

2. Bezeichnung 2-({4-[1-Methyl-4-(pyridin-4-yl)-1H-pyrazol-3-yl]phenoxy)methyl}chinolin-butandioat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bernsteinsäure--2-({4-[1-Methyl-4-(4-pyridinyl)-1H-pyrazol-3-yl]phenoxy)methyl}chinolin (1:1);
2(1)-Methyl-2(1)H-4-oxa-6(2)-chinolina-1(4)-pyridina-2(4,3)-pyrazola-3(1,4)-benzolahexaphan-butandioat (1:1)

ASK #41936

Chemical Abstract Service Nr. 1211333-21-9

Formelstamm C14-H11-(18)F-N2-O2

Molgewicht 257.2508

Bruttoformel C₁₄H₁₁FN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Flutafuranol (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 2-[2-(¹⁸F)Fluor-6-(methylamino)pyridin-3-yl]-1-benzofuran-5-ol

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[2-((18F)Fluor-6-(methylamino)-3-pyridinyl)-1-benzofuran-5-ol]; Flutafuranol F 18; Flutafuranol-f-18

ASK #41937

Chemical Abstract Service Nr. 865363-93-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1189790-66-6

Molgewicht 293.2538

Bruttoformel C₁₂H₁₂FN₅O₃

Vorzugsbezeichnung Islatravir

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-4'-C-ethinyl-2-fluoradenosin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E2FdA; EFdA; E-2-FdA; 2F-EdA; (2R,3S,5R)-5-(6-Amino-2-fluor-9H-purin-9-yl)-2-ethinyl-2-(hydroxymethyl)oxolan-3-ol; 4'-E-d2-FA; 9-(2-Desoxy-4-C-ethinyl-beta-D-erythro-pentofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-amin; (2R,3S,5R)-5-(6-Amino-2-fluor-9H-purin-9-yl)-2-ethinyl-2-(hydroxymethyl)tetrahydrofuran-3-ol; 4'-Ethinyl-2-fluor-2'-desoxyadenosin

ASK #41938

Chemical Abstract Service Nr. 2408129-39-3

Molgewicht 311.2691

Bruttoformel C₁₂H₁₂FN₅O₃

Vorzugsbezeichnung Islatravir 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L82)

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-4'-C-ethinyl-2-fluoradenosin 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym E-2-FdA 1 HO; 4'-E-d2-FA 1 HO; 9-(2-Desoxy-4-C-ethinyl-beta-D-erythro-pentofuranosyl)-2-fluor-9H-purin-6-amin-Monohydrat; (2R,3S,5R)-5-(6-Amino-2-fluor-9H-purin-9-yl)-2-ethinyl-2-(hydroxymethyl)oxolan-3-ol--Wasser (1/1); Islatravir-Monohydrat; E2FdA 1 HO; 2F-EdA 1 HO; 4'-Ethinyl-2-fluor-2'-desoxyadenosin-Hydrat (1:1); (2R,3S,5R)-5-(6-Amino-2-fluor-9H-purin-9-yl)-2-ethinyl-2-(hydroxymethyl)tetrahydrofuran-3-ol--Wasser (1/1); EFdA 1 HO

ASK #41941

Chemical Abstract Service Nr. 1297538-32-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1598419-57-8

Molgewicht 398.8462

Bruttoformel C₁₉H₁₉ClN₆O₂

Vorzugsbezeichnung Darolutamid

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung *N*-{(2*S*)-1-[3-(3-Chlor-4-cyanphenyl)-1*H*-pyrazol-1-yl]propan-2-yl}-5-[(1*RS*)-1-hydroxyethyl]-1*H*-pyrazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #41942

Chemical Abstract Service Nr. 952154-79-9
Formelstamm (C5-H11-N2-O2)⁻ H⁺ . (C8-H7-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 268.3089
Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Ornithin(phenylacetat)
International Nonproprietary Name (INN.L28)
2. Bezeichnung (2*S*)-2,5-Diaminopentansäure(phenylacetat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym LOPA; OP; L-OP; (2*S*)-2,5-Diaminopentansäure-phenylacetat (1:1); Ornithinphenylacetat

ASK #41943

Chemical Abstract Service Nr. 915430-78-3

Formelstamm (C230-H301-N63-O125-P19-S19)19⁻ 19H⁺

Molgewicht 7165.0854

Bruttoformel C₂₃₀H₃₂₀N₆₃O₁₂₅P₁₉S₁₉

Vorzugsbezeichnung Volanesorsen

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; EUTCT; ICTRP; EUCTR; Pharmavista; USNCT; USAN; ChemSpider; CAS; PubChem; GInAS; AdisInsight

2. Bezeichnung *all-P-amba-2'-O*-(2-Methoxyethyl)-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanlylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiouridylyl-(3' 5')

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2'-Desoxy-*P*-thio)-5'-AGCTTCTTGT CCAGCTTTAT-3', [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[3,6,11,12,15]5-pentamethyl-Derivat; *P*-Thio-(5'-*A-*G-*C(Me)-*U(Me)-*U(Me)-dC(Me)-dT-dT-dG-dT-dC(

ASK #41944

Chemical Abstract Service Nr. 1573402-50-2

Formelstamm (C230-H301-N63-O125-P19-S19)19⁻ 19Na⁺

Molgewicht 7582.7401

Bruttoformel C₂₃₀H₃₀₁N₆₃Na₁₉O₁₂₅P₁₉S₁₉

Vorzugsbezeichnung Volanesorsen-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L75)

Zitat Bezeichnung 1 Orph.Desig.:EU/3/16/1711

2. Bezeichnung

all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioguanlylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-
(1:19)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2'-Desoxy-P-thio)-5'-AGCTTCTTGT CCAGCTTTAT-3', [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[3,6,11,12,15]5-pentamethyl-Derivat-Natriumsalz (1:19); Volanesorsen-Nonadecanatrium;
P-Thio-(5'-*A-*G-*C(Me)*U(Me)*U(Me)-dC(Me)-dT-dT-dG-dT-dC(Me)-dC(Me)-dA-dG-dC(Me)-*U(Me)*U(Me)*U(Me)-*A*U(Me)-3')-Natriumsalz (1:19), (Me) = 5-methyl, * =
2'-O-(2-methoxyethyl)

ASK #41945

Chemical Abstract Service Nr. 920014-72-8

Molgewicht 1117.3094

Bruttoformel C₄₉H₆₈N₁₈O₉S₂

Vorzugsbezeichnung Setmelanotid

International Nonproprietary Name INN.L74

2. Bezeichnung *N* -Acetyl-L-arginyl-L-cysteinyl-D-alanyl-L-histidyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-cysteinamid-2,8-disulfid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ac-Arg-cyclo(Cys-D-Ala-His-D-Phe-Arg-Trp-Cys)-NH; RCAFHRWC, [3]D,[5]D-[1]N(2)-Acetyl-[8]1-amid-[2],[8]-disulfid-Derivat;
Ac-Arg-Cys-D-Ala-His-D-Phe-Arg-Trp-Cys-NH-2,8-disulfid; Ac-Arg-c(Cys-D-Ala-His-D-Phe-Arg-Trp-Cys)-NH

ASK #41946

Chemical Abstract Service Nr. 1504602-49-6

Formelstamm C49-H68-N18-O9-S2 . x C2-H4-O2

Vorzugsbezeichnung Setmelanotidacetat ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L74)

2. Bezeichnung *N* -Acetyl-L-arginyl-L-cysteinyl-D-alanyl-L-histidyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-cysteinamid-2,8-disulfid-acetat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ac-Arg-Cys-D-Ala-His-D-Phe-Arg-Trp-Cys-NH-2,8-disulfid-acetat (1:x); RCAFHRWC, [3]D,[5]D-[1]N(2)-Acetyl-[8]1-amid-[2],[8]-disulfid-Derivat-Acetate (1:x);
Ac-Arg-cyclo(Cys-D-Ala-His-D-Phe-Arg-Trp-Cys)-NH (.) x AcOH

ASK #41948

Chemical Abstract Service Nr. 1225208-94-5

Formelstamm (C30-H33-Cl-N7-O10-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 752.2149

Bruttoformel C₃₀H₃₄ClN₇O₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Cefiderocol

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; PubChem; DrugSpider; ChemIDplus; DrugInfo; AdisInsight; ChemSpider; Pharmavista; GlnAS

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[[2-(2-carboxypropan-2-yl)oxy]imino]acetamido]-3-({1-[2-(2-chlor-3,4-dihydroxybenzamido)ethyl]pyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista

ASK #41949

Formelstamm 2(C30-H33-Cl-N7-O10-S2)⁻ 2H⁺ . 2(C7-H8-O3-S) . H2-O4-S

Molgewicht 1946.9114

Bruttoformel C₇₄H₈₆Cl₂N₁₄O₃₀S₇

Vorzugsbezeichnung Cefiderocolhemisulfattosilat

International Nonproprietary Name (INN.L76,v.L18)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[[2-(2-carboxypropan-2-yl)oxy]imino]acetamido]-3-({1-[2-(2-chlor-3,4-dihydroxybenzamido)ethyl]pyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0] (2:2:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41950

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1883829-99-9

Formelstamm 2(C30-H33-Cl-N7-O10-S2)⁻ 2H⁺ . 2(C7-H8-O3-S) . H2-O4-S . x H2-O

Bruttoformel C₇₄H₈₆Cl₂N₁₄O₃₀S₇

Vorzugsbezeichnung Cefiderocolhemisulfattosilat x H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L76,v.L18)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-[[2-(2-carboxypropan-2-yl)oxy]imino]acetamido]-3-({1-[2-(2-chlor-3,4-dihydroxybenzamido)ethyl]pyrrolidin-1-ium-1-yl)methyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0] (2:2:1) x H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #41951

Chemical Abstract Service Nr. 124-90-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 13699-57-5; 30777-15-2

Formelstamm C18-H21-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 351.8246

Bruttoformel C₁₈H₂₂ClNO₄

Vorzugsbezeichnung Oxycodonhydrochlorid

International Nonproprietary Name INN.L1

Zitat Bezeichnung 1 MAR2014

2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-14-hydroxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6-on-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Oxycodonhydrochlorid, wasserfrei

ASK #41952

Chemical Abstract Service 1407492-04-9

Nr.
Vorzugsbezeichnung Roneparstat
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung Heparin-Natrium aus Schweinedarmmucosa, modifiziert durch (1) Sulfamat-Solvolyse der zu ca. 85 % *N*-sulfonylierten -D-Glucosamin-Einheiten, (2) vollständige Acetylierung aller Amino-Gruppen, (3) Glycolspaltung der zu ca. 25 % an *O*² und *O*³ unsulfonylierten -L-Idopyranuronat- und -D-Glucopyranuronat-Einheiten, und (4) Reduktion der entstandenen Oxo- zu Hydroxy-Gruppen, mittlere Molmasse: 15-25 kg/mol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Reduziertes Glycolspaltungsprodukt von N-acetylierten N-desulfonyliertem Heparin-Natrium

ASK #41953

Chemical Abstract Service Nr. 1443211-72-0
Molgewicht 415.3653
Bruttoformel C₂₁H₁₆F₃N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Eleclazin
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 4-(Pyrimidin-2-ylmethyl)-7-[4-(trifluormethoxy)phenyl]-3,4-dihydro-1,4-benzoxazepin-5(2*H*)-on

ASK #41958

Chemical Abstract Service Nr. 1392826-25-3
Formelstamm C19-H21-(2)H6-N-O3, M = 323,4596 g/mol
Molgewicht 323.4596
Bruttoformel C₁₉H₂₁NO₃
Vorzugsbezeichnung Deutetrabenazin
International Nonproprietary Name INN.L74
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*,11*bF*)-9,10-Di[(²H₃)methoxy]-3-(2-methylpropyl)-1,3,4,6,7,11b-hexahydro-2*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-2-on [Säure- oder Base-katalysierte schnelle Keto-Enol-Tautomerie in Lösung ergibt ca. 9 % der diastereomeren Verbindung im Gleichgewicht]

ASK #41961

Chemical Abstract Service Nr. 2012558-47-1
Formelstamm (C248-H349-N65-O72)6⁻ 6H⁺
Molgewicht 5398.8646
Bruttoformel C₂₄₈H₃₅₅N₆₅O₇₂
Vorzugsbezeichnung Bulevirtid
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung GTNLSVPNPL GFFPDHQLDP AFGANSNPD WDFNPNKDHV PEANKVG [1]N-Tetradecanoyl-[47]1-amid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

N-Tetradecanoylglycyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-leucyl-L-seryl-L-valyl-L-prolyl-L-asparaginyll-L-prolyl-L-leucylglycyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-prolyl-L-alpha-aspartyl-L-histidyl-L-glutaminyll-L-leucyl-Myristoyl-Gly-Thr-Asn-Leu-Ser-Val-Pro-Asn-Pro-Leu-Gly-Phe-Phe-Pro-Asp-His-Gln-Leu-Asp-Pro-Ala-Phe-Gly-Ala-Asn-Ser-Asn-Asn-Pro-Asp-Trp-Asp-Phe-Asn-Pro-Asn-Lys-Asp-His-Trp-Pro-Glu-Ala-Asn

ASK #41962

Formelstamm (C₂₄₈H₃₄₉N₆₅O₇₂)⁶⁻ 6H⁺ · x C₂H₄O₂ · y H₂O

Bruttoformel C₂₄₈H₃₅₅N₆₅O₇₂

Vorzugsbezeichnung Bulevirtidacetat (1:x) y H₂O

International

Nonproprietary Name (INN.L80)

2. Bezeichnung GTNLSVPNPL GFFPDHQLDP AFGANSNPD WDFNPNKDHV PEANKVG [1]N-Tetradecanoyl-[47]1-amid-acetat (1:x) y H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Bulevirtidacetat-Hydrat; Myristoyl-Gly-Thr-Asn-Leu-Ser-Val-Pro-Asn-Pro-Leu-Gly-Phe-Phe-Pro-Asp-His-Gln-Leu-Asp-Pro-Ala-Phe-Gly-Ala-Asn-Ser-Asn-Asn-Pro-Asp-Trp-Asp-Phe-Asn-Pro-Asn-Lys-Asp-N-Tetradecanoylglycyl-L-threonyl-L-asparaginyll-L-leucyl-L-seryl-L-valyl-L-prolyl-L-asparaginyll-L-prolyl-L-leucylglycyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-prolyl-L-alpha-aspartyl-L-histidyl-L-glutaminyll-L-leucyl (1:x) y HO

ASK #41964

Chemical Abstract Service Nr. 716313-53-0

Formelstamm (C₄₀H₅₆N₃O₄S)⁺

Molgewicht 674.9553

Bruttoformel C₄₀H₅₆N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Maralixibat

International Nonproprietary Name (INN.L75)

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung 1-[[4-((4-((4*R*,5*R*)-3,3-Dibutyl-7-(dimethylamino)-4-hydroxy-1,1-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1,6-benzothiepin-5-yl)]phenoxy)methyl)phenyl)methyl]-1,4-diazabicyclo[2.2.2]octan-1-ium

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Lopixibat

ASK #41965

Chemical Abstract Service Nr. 228113-66-4

Formelstamm (C₄₀H₅₆N₃O₄S)⁺ Cl⁻

Molgewicht 710.4083

Bruttoformel C₄₀H₅₆ClN₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Maralixibatchlorid

International Nonproprietary Name INN.L75

2. Bezeichnung 1-[[4-((4-((4*R*,5*R*)-3,3-Dibutyl-7-(dimethylamino)-4-hydroxy-1,1-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1,6-benzothiepin-5-yl)]phenoxy)methyl)phenyl)methyl]-1,4-diazabicyclo[2.2.2]octan-1-ium-chlorid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Lopixibatchlorid

ASK #41966

Chemical Abstract Service Nr. 1051366-32-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1228094-02-7

Molgewicht 1864.1139

Bruttoformel C₈₄H₁₁₈N₂₄O₂₁S₂

Vorzugsbezeichnung Balixafortid

International Nonproprietary Name INN.L74

2. Bezeichnung Cyclo(L-alanyl-L-cysteinyl-L-seryl-L-alanyl-D-prolyl-L-2,4-diaminobutanoyl-L-arginyl-L-tyrosyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-glutaminyll-L-lysyl-D-prolyl-L-prolyl-L-tyrosyl-L-histidyl)-2,9-disulfid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cyclo(ACSAPXRYCY QKPPYH), 2,9-Disulfid, X = (2S)-2,4-diaminobutanoyl; Cyclo(Ala-Cys-Ser-Ala-D-Pro-Dab-Arg-Tyr-Cys-Tyr-Gln-Lys-D-Pro-Pro-Tyr-His)-2,9-disulfid

ASK #41967

Bruttoformel C₈₄H₁₁₈N₂₄O₂₁S₂

Vorzugsbezeichnung Balixafortidacetat (1:x) y H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L74)

2. Bezeichnung Cyclo(L-alanyl-L-cysteinyl-L-seryl-L-alanyl-D-prolyl-L-2,4-diaminobutanoyl-L-arginyl-L-tyrosyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-glutaminyll-L-lysyl-D-prolyl-L-prolyl-L-tyrosyl-L-histidyl)-2,9-disulfid-acetat (1:x) y H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cyclo(ACSAPXRYCY QKPPYH), 2,9-Disulfid-acetat (1:x) y HO, X = (2S)-2,4-diaminobutanoyl; Cyclo(Ala-Cys-Ser-Ala-D-Pro-Dab-Arg-Tyr-Cys-Tyr-Gln-Lys-D-Pro-Pro-Tyr-His)-2,9-disulfid-acetat (1:x) y HO; Balixafortidacetat-Hydrat (1:x:y)

ASK #41968

Chemical Abstract Service Nr. 1383982-64-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1628076-74-3

Molgewicht 412.5267

Bruttoformel C₂₆H₂₈N₄O

Vorzugsbezeichnung Lanabecestat

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung (1*r*,1'*R*,4*r*)-4-Methoxy-5''-methyl-6'-[5-(prop-1-in-1-yl)pyridin-3-yl]-3'*H*-dispiro[cyclohexan-1,2'-inden-1',2''-imidazol]-4''-amin

ASK #41969

Chemical Abstract Service Nr. 1522418-41-2

Formelstamm C26-H28-N4-O . C10-H16-O4-S

Molgewicht 644.8234

Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₄ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Lanabecestatcamsilat
International Nonproprietary Name	(INN.L78,v.L18)
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,1' <i>R</i> ,4 <i>r</i>)-4-Methoxy-5"-methyl-6'-[5-(prop-1-in-1-yl)pyridin-3-yl]-3' <i>H</i> -dispiro[cyclohexan-1,2'-inden-1',2"-imidazol]-4"-amin-[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-yl]methansulfon (1:1)
ASK #41970	
Chemical Abstract Service Nr.	1254053-43-4
Molgewicht	552.7115
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₄ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Gilteritinib
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; USAN; ChemSpider
2. Bezeichnung	6-Ethyl-3-{3-methoxy-4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino}-5-(oxan-4-ylamino)pyrazin-2-carboxamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Ethyl-3-({3-methoxy-4-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)-1-piperidinyl]phenyl}amino)-5-(tetrahydro-2H-pyran-4-ylamino)-2-pyrazincarboxamid
ASK #41971	
Chemical Abstract Service Nr.	1254053-84-3
Formelstamm	2(C29-H44-N8-O3) . C4-H4-O4
Molgewicht	1221.4951
Bruttoformel	C ₆₂ H ₉₂ N ₁₆ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Gilteritinibhemifumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	6-Ethyl-3-{3-methoxy-4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino}-5-(oxan-4-ylamino)pyrazin-2-carboxamid-[(2 <i>E</i>)-but-2-endoat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>E</i>)-2-Butendisäure--6-Ethyl-3-({3-methoxy-4-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)-1-piperidinyl]phenyl}amino)-5-(tetrahydro-2H-pyran-4-ylamino)-2-pyrazincarboxamid (1:2)
ASK #41972	
Chemical Abstract Service Nr.	2204245-47-4
Formelstamm	(C28-H31-F3-N5-O4-S) ⁻ K ⁺
Molgewicht	629.7354
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₁ F ₃ KN ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Bamocafort-Kalium
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	(1 ⁴ <i>S</i>)- <i>N</i> -(Benzolsulfonyl)-1 ² ,1 ² ,1 ⁴ -trimethyl-7 ¹ -(trifluormethyl)-4-oxa-2(2,6)-pyridina-3(1,3)-pyrazola-1(1)-pyrrolidina-7(1)-cyclopropanaheptaphan-2 ³ -carboxamid-Kaliumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-(Benzolsulfonyl)-6-(3-{2-[1-(trifluormethyl)cyclopropyl]ethoxy}-1H-pyrazol-1-yl)-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carboxamid-Kaliumsalz (1:1);
Kalium[(benzolsulfonyl){6-(3-{2-[1-(trifluormethyl)cyclopropyl]ethoxy}-1H-pyrazol-1-yl)-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carbonyl}azanid];
Kalium[(benzolsulfonyl){(1(4S)-1(2),1(2),1(4)-trimethyl-7(1)-(trifluormethyl)-4-oxa-2(2,6)-pyridina-3(1,3)-pyrazola-1(1)-pyrrolidina-7(1)-cyclopropanaheptaphan-2(3)-carbonyl}azanid];
Kalium[(benzolsulfonyl){(6-(3-{2-[1-(trifluormethyl)cyclopropyl]ethoxy}-1H-pyrazol-1-yl)-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-yl}carbonyl}azanid]

ASK #41975

Chemical Abstract Service Nr. 83280-65-3
Molgewicht 240.2109
Bruttoformel C₁₄H₈O₄
Vorzugsbezeichnung Napabucasin
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUCTR
2. Bezeichnung 2-Acetylnaphtho[2,3-*b*]furan-4,9-dion
Zitat Bezeichnung 2 Chemspider; INN.CN

ASK #41976

Chemical Abstract Service Nr. 133825-80-6
Molgewicht 421.6181
Bruttoformel C₂₇H₃₉N₃O
Vorzugsbezeichnung Nevanimib
International Nonproprietary Name INN.L81
2. Bezeichnung *N*-({1-[4-(Dimethylamino)phenyl]cyclopentyl)methyl}-*N*-[2,6-di(propan-2-yl)phenyl]harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(2,6-Diisopropylphenyl)-3-({1-[4-(dimethylamino)phenyl]cyclopentyl)methyl}harnstoff

ASK #41977

Chemical Abstract Service Nr. 133825-81-7
Formelstamm C27-H39-N3-O . Cl-H
Molgewicht 458.079
Bruttoformel C₂₇H₄₀ClN₃O
Vorzugsbezeichnung Nevanimibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L81)
2. Bezeichnung *N*-({1-[4-(Dimethylamino)phenyl]cyclopentyl)methyl}-*N*-[2,6-di(propan-2-yl)phenyl]harnstoff-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.L81)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(2,6-Diisopropylphenyl)-3-({1-[4-(dimethylamino)phenyl]cyclopentyl)methyl}harnstoff-hydrochlorid (1:1)

ASK #41980

Chemical Abstract Service Nr. 1038984-31-4
Molgewicht 380.3724
Bruttoformel C₂₀H₁₇FN₄O₃

Molgewicht	367.4598
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Mirogabalinbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L71,v.L22)
2. Bezeichnung	[(1 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-6-(Aminomethyl)-3-ethylbicyclo[3.2.0]hept-3-en-6-yl]essigsäure-benzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #41985	
Chemical Abstract Service Nr.	1200493-78-2
Molgewicht	367.4001
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₄ FN ₅ OS
Vorzugsbezeichnung	Atabecestat
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[(4 <i>S</i>)-2-Amino-4-methyl-4 <i>H</i> -1,3-thiazin-4-yl]-4-fluorphenyl}-5-cyanpyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41992	
Chemical Abstract Service Nr.	1708971-55-4
Molgewicht	506.5569
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ N ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Roblitinib
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{5-Cyan-4-[(2-methoxyethyl)amino]pyridin-2-yl}-7-formyl-6-[(4-methyl-2-oxopiperazin-1-yl)methyl]-3,4-dihydro-1,8-naphthyridin-1(2 <i>H</i>)-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #41995	
Chemical Abstract Service Nr.	1353546-86-7
Molgewicht	510.2927
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ Cl ₂ F ₂ NO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Orismilast
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3,5-Dichlor-4-{2-[7-(difluormethoxy)-1',1'-dioxo-1' ⁶ -spiro[1,3-benzodioxol-2,4'-thian]-4-yl]-2-oxoethyl}pyridin-1-ium-1-olat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(3,5-Dichlor-1-oxo-1lambda(4)-pyridin-4-yl)-1-[7-(difluormethoxy)-1',1'-dioxo-1'lambda(6)-spiro[1,3-benzodioxol-2,4'-thian]-4-yl]ethan-1-on
ASK #41996	
Chemical Abstract Service Nr.	1414943-94-4

Molgewicht	387.4312
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ FN ₅ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Atuveciclib
International Nonproprietary Name	INN.L78:Corr.CN,SF
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemSpider; Pharmavista; EUTCT; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	(<i>R</i>)-[(3-[[4-(4-Fluor-2-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]phenyl)methyl](imino)(methyl)- ⁶ -sulfanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-[(3-[[4-(4-Fluor-2-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]phenyl)methyl](imino)(methyl)-lambda(6)-sulfanon; (+)-4-(4-Fluor-2-methoxyphenyl)-N-{3-[(S-methylsulfonimidoyl)methyl]phenyl}-1,3,5-triazin-2-amin; 4-(4-Fluor-2-methoxyphenyl)-N-(3-[(<i>R</i>)-methansulfonimidoyl]methyl)phenyl)-1,3,5-triazin-2-amin

ASK #41997

Chemical Abstract Service Nr.	1562338-42-4
Molgewicht	393.4821
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Branaplam
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-(1 <i>H</i> -Pyrazol-4-yl)-2-{6-[(2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)oxy]pyridazin-3-yl}phenol
Zitat Bezeichnung 2	Pat.WO2014/028459:Ex.17.13; eINN.CN; INN.CN

ASK #41998

Chemical Abstract Service Nr.	1562338-39-9
Formelstamm	C22-H27-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht	429.943
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Branaplamhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	5-(1 <i>H</i> -Pyrazol-4-yl)-2-{6-[(2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)oxy]pyridazin-3-yl}phenol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #41999

Formelstamm	C22-H27-N5-O2 . Cl-H . x H2-O
Molgewicht	447.9591
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₈ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Branaplamhydrochlorid x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	5-(1 <i>H</i> -Pyrazol-4-yl)-2-{6-[(2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)oxy]pyridazin-3-yl}phenol-hydrochlorid (1:1) x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42000

Chemical Abstract Service Nr. 742092-03-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 913082-11-8; 926623-17-8

Formelstamm (C₈₆-H₁₀₄-N₂₁-O₂₆-S₂)⁵⁻ 5H⁺

Molgewicht 1917.0408

Bruttoformel C₈₆H₁₀₉N₂₁O₂₆S₂

Vorzugsbezeichnung Vintafolid

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung *N*-(4-[[[(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino]benzoyl]-L- -glutamyl-L- -aspartyl-L-arginyl-L- -aspartyl-L- -aspartyl-S-{2-[2-(*O*-4-desacetyl-23-demethoxyvinalcalkoblastin-23-yl)hydrazinca

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-Folyl-L-alpha-aspartyl-L-arginyl-L-alpha-aspartyl-L-alpha-aspartyl-S-{2-[2-(*O*-4-desacetylvincalcoblastin-23-oyl)hydrazincarbonyloxy]ethylsulfanyl}-L-cystein

ASK #42003

Chemical Abstract Service Nr. 943319-70-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 952306-26-2

Molgewicht 532.5595

Bruttoformel C₂₉H₂₇F₃N₆O

Vorzugsbezeichnung Ponatinib

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D09950; EUTCT; CAS; USAN; ICTRP; MeSH; MAR2013; ChemIDplus

2. Bezeichnung 3-[(Imidazo[1,2-*b*]pyridazin-3-yl)ethinyl]-4-methyl-*N*-{4-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-3-(trifluormethyl)phenyl}benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42004

Chemical Abstract Service Nr. 1114544-31-8

Formelstamm C₂₉-H₂₇-F₃-N₆-O . Cl-H

Molgewicht 569.0204

Bruttoformel C₂₉H₂₈ClF₃N₆O

Vorzugsbezeichnung Ponatinibhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L66)

2. Bezeichnung 3-[(Imidazo[1,2-*b*]pyridazin-3-yl)ethinyl]-4-methyl-*N*-{4-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-3-(trifluormethyl)phenyl}benzamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #42005

Chemical Abstract Service Nr. 1245634-25-6

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Actoxumab

INN.L72:Corr.CN

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFSFS NYGMHWVRQA PGKGLEWVAL IWYDGSNEDY TDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARWG MVRGVIDVFD IWGQGTVVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKQSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQHHP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ ANSFPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42006

Chemical Abstract Service Nr. 865433-00-7

Formelstamm (C₁₂H₁₂N₄O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 267.3009

Bruttoformel C₁₂H₁₃NO₄S

Vorzugsbezeichnung Aladorian

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (7-Methoxy-2,3-dihydro-1,4-benzothiazepin-4(5*H*)-yl)oxoessigsäure

ASK #42007

Chemical Abstract Service Nr. 1245916-14-6

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₇₂H₉₉₉₆N₁₇₃₆O₂₀₃₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Alirocumab

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN NYAMNHWVRQA PGKGLDWVST ISGSGGTTNY ADSVKGRFII SRDSSKHTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDS NWGNFDLWGR GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSPG [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSVL YRSNRRNFLG WYQQKPGQPP NLLIYWASTR ESGVPDRFSG SSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQYYTT PYTFGQGTGL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTLTKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42008

Chemical Abstract Service Nr. 1311281-25-0

Molgewicht 49000

Vorzugsbezeichnung Antithrombin gamma

International Nonproprietary Name INN.L77:Corr.SF

2. Bezeichnung

HGSPVDICTA KPRDIPMNPM CIYRSPEKKA TEDEGSEQKI PEATNRRVWE LSKANSRFAT TFYQHLADSK NDNDNIFLSP LSISTAFAMT KLGACNDTLQ QLMEVFKFDT ISEKTSQIH
FFFALNCRL YRKANKSSKL VSANRLFGDK SLTFNETYQD ISELVYGAKL QPLDFKENAE QSRAAINKWV SNKTEGRITD VIPSEAINEL TVLVLVNTIY FKGLWVSKFS PENTRKELFY
KADGESCSAS MMYQEGKFRY RRVAEQTQVL ELPFKGDDIT MVLILPKPEK SLAKVEKELT PEVLQEWLDE LEEMMLVVHM PRFRIEDGFS LKEQLQDMGL VDLFSPEKSK LPGIVAEGRD
DLYVSDAFHK AFLEVNEEGS EAAASTAVVI AGRSLNPNRV TFKANRPFLV FIREVPLNTI IFMGRVANPC VK, 8,128:21,95:247,430-Tris(disulfid),
Asn96,Asn135,Asn155,Asn192-*N*⁶-glycosyliert mit -Sia 3- -Gal 3- -Gl-*N* 2- -Man 3(-Sia 3- -Gal 3- -Gl-*N* 2- -Man 6) -Man 4- -Gl-*N* 4- -Gl-*N* (Glycoform), hergestellt mit
Kulturen Fucosyltransferase-negativer gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42009

Chemical Abstract Service Nr. 1018833-53-8**Molgewicht** 1189.3126**Bruttoformel** C₅₈H₈₀N₁₀O₁₇**Vorzugsbezeichnung** Asudemotid**International Nonproprietary Name** INN.L69**2. Bezeichnung** L- -Glutamyl-L-tyrosyl-L-tyrosyl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-asparaginyll-L-isoleucin

ASK #42010

Chemical Abstract Service Nr. 846056-87-9**Formelstamm** (C4-H8-Cl2-N-O3-S)⁻ H⁺**Molgewicht** 222.0902**Bruttoformel** C₄H₉Cl₂NO₃S**Vorzugsbezeichnung** Auriclosen**International Nonproprietary Name** INN.L69**2. Bezeichnung** 2-(Dichloramino)-2-methylpropan-1-sulfonsäure

ASK #42011

Chemical Abstract Service Nr. 570406-98-3**Formelstamm** (C29-H33-Cl2-N6-O3-S2)⁻ H⁺**Molgewicht** 649.6547**Bruttoformel** C₂₉H₃₄Cl₂N₆O₃S₂**Vorzugsbezeichnung** Avatrombopag**International Nonproprietary Name** INN.L69**Zitat Bezeichnung 1** CAS; ChemIDplus; KEGG.D10306; ICTRP; PubChem; EUCR; EUTCT; USAN**2. Bezeichnung** 1-(3-Chlor-5-[[4-(4-chlorthiophen-2-yl)-5-(4-cyclohexyl)piperazin-1-yl]-1,3-thiazol-2-yl]carbamoyl}pyridin-2-yl)piperidin-4-carbonsäure

ASK #42012

Chemical Abstract Service Nr. 527698-09-5**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 941579-28-8**Molgewicht** 85100**Vorzugsbezeichnung** Balugrastim**International Nonproprietary Name** INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQQCPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESAE NCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYGEMADC CAKQEPERNE CFLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMCTAFHDN EETFLKLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTECCQ AADKAACLLP KLDELDEGK ASSAKQRLKC ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPAEFAE VSKLVDLTK VHTECCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLEKCE KPILLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC CAAADPHECY AKVFDEFKPL VEEPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSKCKH PEAKRMPCAE DYLSVVLNQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADICTLSEKE RQIKKQATLV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKCK ADDKETCF AE EGKLVAAASQ AALGLTPLGP ASSLPQSFL KCLEQVRKIQ GDGAALQEKL CATYKLCHEP ELVLLGHSLG IPWAPLSSCP SQALQLAGCL SQLHSGFLY QGLLQALEGI SPELGPTLDT LQLDVADFAT TIWQQMEELG MAPALQPTQG AMPAFASAFQ RRAGGVLVAS HLQSFLEVS Y RVLRLAQP
53,62:75,91:90,101:124,169:168,177:200,246:245,253:265,279:278,289:316,361:360,369:392,438:437,448:461,477:476,487:514,559:558,567:621,627:649,659-Nonadecakis(disulfid)

2. Bezeichnung

ASK #42013

Chemical Abstract Service Nr. 1246264-45-8

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₆₄H₉₉₇₄N₁₇₂₆O₂₀₁₄S₄₆

Vorzugsbezeichnung Bezlotoxumab

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

[H,H]EVQLVQSGAE VKKSGESLKI SCKGSGYSFT SYWIGWVRQM PGKGLEWMI FYPGDSSTRY SPSFQQQVTI SADKSVNTAY LQWSSLKASD TAMYCARRR NWGNAFDIWG QGTMVTVSSA STKGPSVFPPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L]EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSTWTFG QGKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC ,
[H,H](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L](23-89,135-195),[H-H](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

2. Bezeichnung

ASK #42014

Chemical Abstract Service Nr. 676500-67-7

Molgewicht 386.4448

Bruttoformel C₂₀H₂₆N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Bevenopran

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 5-[2-Methoxy-4-({[2-(oxan-4-yl)ethyl]amino)methyl}phenoxy)pyrazin-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42015

Chemical Abstract Service Nr. 1260251-31-7

Molgewicht 806.9409

Bruttoformel C₄₂H₅₆F₂N₈O₆

Vorzugsbezeichnung Birinapant

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N,N'*-((6,6'-Difluor[1*H*,1'*H*-2,2'-biindol]-3,3'-diyl)bis(methylen[(2*R*,4*S*)-4-hydroxypyrrolidin-2,1-diy])[(2*S*)-1-oxobutan-1,2-diy]))bis[(2*S*)-2-(methylamino)propanamid]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6,6'-Difluor-3,3'-bis(((2*R*,4*S*)-4-hydroxy-1-[(2*S*)-2-(*N*(2)-methyl-*L*-alaninamido)butanoyl]pyrrolidin-2-yl)methyl)-1*H*,1'*H*-2,2'-biindol;
N(1),*N*(1')-((6,6'-Difluor[1*H*,1'*H*-2,2'-biindol]-3,3'-diyl)bis(methylen[(2*R*,4*S*)-4-hydroxypyrrolidin-2,1-diy])[(2*S*)-1-oxobutan-1,2-diy]))bis[*N*(2)-methyl-*L*-alaninamid]

ASK #42016

Chemical Abstract Service Nr. 1236126-45-6
Molgewicht 61600
Vorzugsbezeichnung Blisibimod
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung GCKWDLIIKQ WVCDPLGSGS ATGGSGSTAS SGSGSATHML PGCKWDLIIK QWVCDPLGGG GGVDKHTTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSCV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK 2,13:2',13':43,54:43',54':69,69':72,72':104,164:104',164':210,268:210',268':Decakis(disulfid)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42017

Chemical Abstract Service Nr. 1236278-28-6
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Clazakizumab
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFSLN NYYVTWVRQA PGKGLEWVGI IYGSDETAYA TSAIGRFTIS RDNSKNTLYL QMNSLRAEDT AVYYCARDDS SDWDAKFNW GGGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKHTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYA STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSCV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']AIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCQASQSI NLSWYQQKPK GKAPKLLIYR ASTLASGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP DDFATYYCQQ GYSLRNIDNA FGGGKTKVEIK RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVVCLLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYLSLS TLTLISKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGEC, [H,H'](22-95,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,137-197),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-217)-Hexadecakis(disulfid)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42018

Chemical Abstract Service Nr. 954126-98-8
Molgewicht 441.9041
Bruttoformel C₁₉H₂₁ClFN₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Danirixin
International INN.L69

Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; EUCTR; DrugInfo; ChemIDplus; ChemSpider; PubChem; FDA-SRS; CAS; USAN; ICTRP; KEGG; EUTCT; Pharmavista; Pat.WO2015/173701:Ex.1; AdisInsight; USNCT

2. Bezeichnung N-{4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3S)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl}-N'-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-{4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3S)-piperidin-3-ylsulfonyl]phenyl}-N'-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff;
1-{4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3S)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl}-3-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff;
1-{4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3S)-3-piperidinylsulfonyl]phenyl}-3-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff

ASK #42019

Chemical Abstract Service Nr. 1243262-17-0

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Demcizumab

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKI SCKASGYSFT AYYIHWVKQA PGQGLEWIGY ISSYNGATNY NQKFKGRVTF TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARDY DYDVGMDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTV PSSNFGTQTY TCNVDHKPSN TKVDKTVK CCVECPPCA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNQKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPMMLDSGD SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL LSPG [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT ISCRASEVD NYGISFMKWF QQKPGQPKL LIYAASNQGS GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCQQSKEVPW TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYLSL STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,146-202,259-319,365-423),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](221-221',222-222',225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-218)-Octadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42020

Chemical Abstract Service Nr. 1314238-96-4

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Duligotuzumab

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTLS GDWIHWVQRQA PGKGLEWVGE ISAAGGYTDY ADSVKGRTI SADTSKNTAY LQMNLSRAED TAVYYCARES RVSFEAMDY WGQGTLLTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSV VHTFPVAVLQS SGLYLSVTV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFSK VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQIA TDVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ SEPEPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Duligotumab

ASK #42021

Chemical Abstract Service Nr. 1192706-53-8

Molgewicht 18800
Vorzugsbezeichnung Empegfilgrastim
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 ICTRP
2. Bezeichnung MTPLGPASSL PQSFLLKCLE QVRKIQQDGA ALQEKLKATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRAG GVLVASHLQS FLEVSYRVLRL HLAQP (37,43:65,75)-Bis(disulfid), Met1-PEG-modifiziert
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42022

Chemical Abstract Service Nr. 841205-47-8
Molgewicht 389.328
Bruttoformel C₁₉H₁₄F₃N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Enobosarm
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (2S)-3-(4-Cyanphenoxy)-N-[4-cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42023

Chemical Abstract Service Nr. 1192578-27-0
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Enoticumab
International Nonproprietary Name INN.L69
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG VVQPRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVSF LWYDGTNKNY VESVKGRFTI SRDNSKNMLY LEMNSLRAED TAVYYCARDH DFRSGYEGWF DPWGQGTLLV TSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG PG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLIYD ASNRTGIPA RFGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQH RSNWPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'][(22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'][(23-88,134-194),[H-H'][(232-232',235-235'),[H-L,H'-L'][(226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-M⁴-glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42024

Chemical Abstract Service Nr. 254433-51-7
Molgewicht 3020
Vorzugsbezeichnung Ensereptid
International Nonproprietary Name INN.L69
2. Bezeichnung N-Acetyl-L- -glutamyl-L-alanyl-L-threonyl-L-lysyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-L-glutamyl-L-tryptophyl-L-glutamyl-L-arginyl-L-asparagyl-L-methionyl-L-arginyl-L-lysyl-L-valyl-L-arginylglycyl-L-prolyl-(5,22)-Disulfid

Zitat Bezeichnung 2 CAS

ASK #42025

Chemical Abstract Service Nr. 1210344-57-2

Molgewicht 436.8827

Bruttoformel C₂₂H₂₅ClO₇

Vorzugsbezeichnung Ertugliflozin

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D10313; PubChem; ICTRP; USAN; CAS; USNCT; ChEBI

2. Bezeichnung (1S,2S,3S,4R,5S)-5-[4-Chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl]-1-(hydroxymethyl)-6,8-dioxabicyclo[3.2.1]octan-2,3,4-triol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,6-Anhydro-1-C-[4-chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl]-5-C-(hydroxymethyl)-beta-L-idopyranose; (1S,2S,3S,4R,5S)-5-[4-Chlor-3-(4-ethoxybenzyl)phenyl]-1-(hydroxymethyl)-6,8-dioxabicyclo[3.2.1]octan-2,3,4-triol

ASK #42026

Chemical Abstract Service Nr. 848779-32-8

Formelstamm C153-H176-N20-O36 . 4 (C2-H4-O)n

Vorzugsbezeichnung Etirinotecanpegol

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung Tetrakis[(4S)-9-([1,4'-bipiperidin]-1'-carboxyloxy)-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yl]-N,N,N',N''-[methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1,2-diyl)]]butanoyl]-3-(tert-butoxymethyl)piperazin-2-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[korr]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym PEG-irinotecan

ASK #42027

Chemical Abstract Service Nr. 1222102-29-5

Molgewicht 401.4233

Bruttoformel C₁₉H₂₆F₃N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Evogliptin

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung (3R)-4-[(3R)-3-Amino-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butanoyl]-3-(tert-butoxymethyl)piperazin-2-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42028

Chemical Abstract Service Nr. 1000413-72-8

Formelstamm (C29-H31-O7-S)⁻ H⁺

Molgewicht 524.6252

Bruttoformel C₂₉H₃₂O₇S

Vorzugsbezeichnung Fasiglifam
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus
2. Bezeichnung [(3S)-6-((4'-[3-(Methansulfonyl)propoxy]-2',6'-dimethyl[1,1'-biphenyl]-3-yl)methoxy)-2,3-dihydro-1-benzofuran-3-yl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[korrigiert]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(3S)-6-(((2',6'-Dimethyl-4'-[3-(methansulfonyl)propoxy]-[1,1'-biphenyl]-3-yl))methoxy)-2,3-dihydro-1-benzofuran-3-yl]essigsäure

ASK #42029

Chemical Abstract Service Nr. 1190239-42-9
Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Fasinumab

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKVSGFTLT ELSIHVWRQA PGKGLEWMGG FDPEDGETIY AQKFQGRVTM TEDTSTDYAY MELTSLRSED TAVYYCSTIF GVVTFNFDNWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTKY TCNVDPKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKGLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASAGDRVT ITCRASQAIR NDLGWYQQKP GKAPKRLIYA AFNLQSGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQP EDLASYYCQQ YNRYPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42030

Chemical Abstract Service Nr. 946062-05-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1315607-80-7

Formelstamm C110-H106-N12-O33 . 4 (C2-H4-O)_n

Vorzugsbezeichnung Firtecanepegol

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung Tetrakis[(4S)-4,11-diethyl-9-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yl]-N,N',N'',N'''-(oxybis{(propan-3,1,2-triyl)bis[poly(oxyethan-2,1-diyl)oxy(1-oxoethan-2,

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42031

Chemical Abstract Service Nr. 864731-61-3

Molgewicht 556.2851

Bruttoformel C₂₂H₁₇Cl₂F₆N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Fluralaner

International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN
2. Bezeichnung 4-[5-(3,5-Dichlorphenyl)-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]-2-methyl-*N*-(2-oxo-2-[(2,2,2-trifluorethyl)amino]ethyl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42032

Chemical Abstract Service Nr. 1310460-85-5

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Futuximab

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLQQPGSE LVRPGASVKL SCKASGYTFT SYWMHWVKQR PGQGLEWIGN IYPGSRSTNY DEKFKSKATL TVDTSSTAY MQLSSLTSED SAVYYCTRNG DYYVSSGDAM DYWGQGTSVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG PG [L,L']DIQMTQTTSS LSASLGDRVT ISCRTSQDIG NYLNWYQQKP DGTVKLLIYY TSRLHSGVPS RFGSGSGGTD FSLTINNVEQ EDVATYFCQH YNTVPPTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-*M*⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42033

Chemical Abstract Service Nr. 890033-57-5

Molgewicht 461.3857

Bruttoformel C₂₆H₂₂Cl₂N₄

Vorzugsbezeichnung Giminabant

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 3-Chlor-4-((2*R*)-2-(4-chlorphenyl)-4-[(1*R*)-1-(4-cyanophenyl)ethyl]piperazin-1-yl)benzonnitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42034

Chemical Abstract Service Nr. 928037-13-2

Molgewicht 633.6882

Bruttoformel C₃₃H₃₇F₂N₇O₄

Vorzugsbezeichnung Golvatinib

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung *N*-[2-Fluor-4-((2-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-carboxamido]pyridin-4-yl)oxy)phenyl]-*N'*-(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42035

Chemical Abstract Service Nr. 936563-96-1
Molgewicht 440.4971
Bruttoformel C₂₅H₂₄N₆O₂
Vorzugsbezeichnung lbrutinib
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 MeSH; ChemIDplus; EUTCT; ICTRP; CAS; KEGG.D10223; USAN
2. Bezeichnung 1-((3R)-3-[4-Amino-3-(4-phenoxyphenyl)-1H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-1-yl]piperidin-1-yl)prop-2-en-1-ol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3R)-3-[4-Amino-3-(4-phenoxyphenyl)-1H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-1-yl]-1-propenoylpiperidin

ASK #42036

Chemical Abstract Service Nr. 959963-46-3
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Imgatuzumab
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGFTFT DYKIHVWRQA PGQGLEWMGY FNPNSGYSTY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARLS PGGYYVMDAW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEVP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTVITCRASQGIN NYLNWYQQKPK GKAPKRLIYN TNNLQGTGVPV RFGSGSGSTE FTLTISSLQP EDFATYYCLQ HNSFPTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'][(22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'][(23-88,133-193),[H-H'][(229-229',232-232'),[H-L,H'-L'][(223-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-M⁴-glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42037

Chemical Abstract Service Nr. 1200440-65-8
Formelstamm C₂₅₇-H₃₈₃-N₆₅-O₇₇-S₆ . C₂-H₂-O₂ . n(C₂-H₂-O), n = ca. 455
Molgewicht 5820
Bruttoformel C₂₅₇H₃₈₃N₆₅O₇₇S₆
Vorzugsbezeichnung Insulin peglispro
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; PubChem; ChemIDplus; MAR2014; USNCT; USAN; KEGG.D10473; EUTCT
2. Bezeichnung [A] H₂N-Gly-Ile-Val-Glu-Gln-Cys-Cys-Thr-Ser-Ile-Cys-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-Cys-Asn-OH [B] H₂N-Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-Cys-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-Cys-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Lys-Pro-Thr-OH 6^A,11^A:7^A,7^B:20^A,19^B-Tris(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von *Escherichia coli*, Lys28^B-M⁶-[[-Methoxypoly(oxyethan-1,2-diy)]_n]-carbonyl]-substituiert, n = ca. 455
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Macrogol-20000-pegyliertes Insulin lispro: [28(B)-(6-N-[[omega-Methoxypoly(oxyethylen)]carbonyl]-L-lysin),29(B)-L-prolin]Humaninsulin

ASK #42038

Chemical Abstract Service Nr. 1278466-20-8

Molgewicht 47000

Vorzugsbezeichnung Lampalizumab

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGPE LKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWRQA PGQGLEWMGW INTYTGETTY ADDFKGRFVF SLDTSVSTAY LQISSLKAED TAVYYCEREG GVNNWGQGT L VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THT [L,L']DIQVTTQSPSS LSASVGDRTV ITCITSTDID DDMNWWYQQKP GKVPKLLISG GNTRLRPGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDVATYYCLQ SDSLPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H](22-96,142-198),[L](23-88,134-194),[H-L](218-214)-Pentakis(disulfid)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42039

Chemical Abstract Service Nr. 860005-21-6

Molgewicht 507.6163

Bruttoformel C₂₇H₄₁NO₈

Vorzugsbezeichnung Latanoprosten bunod

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung 4-(Nitrooxy)butyl (5Z)-7-((1R,2R,3R,5S)-3,5-dihydroxy-2-((3R)-3-hydroxy-5-phenylpentyl)cyclopentyl)hept-5-enoat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42040

Chemical Abstract Service Nr. 1049674-65-8

Molgewicht 1256.5824

Bruttoformel C₆₀H₁₀₅N₁₇O₁₂

Vorzugsbezeichnung Latromotid

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung L-Lysyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L-arginyl-L-valyl-L-arginyl-L-prolyl-L-leucyl-L-leucin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42041

Chemical Abstract Service Nr. 1025967-78-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1356856-75-1; 915397-62-5

Formelstamm (C₂₉H₂₃Cl₂N₂O₇-S)⁻ H⁺

Molgewicht 615.4811

Bruttoformel C₂₉H₂₄Cl₂N₂O₇S

Vorzugsbezeichnung Lifitegrast

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; ICTRP
2. Bezeichnung	(2S)-2-[2-(1-Benzofuran-6-carbonyl)-5,7-dichlor-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6-carboxamido]-3-[3-(methansulfonyl)phenyl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42042

Chemical Abstract Service Nr.	1322627-61-1
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Ligelizumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VMKPGSSVKV SCKASGYTFS WYWLEWVRQA PGHGLEWMGE IDPGTFTTNY NEKFKARVTF TADTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARFS HFSGSNYDYF DYWGQGTLLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSMHEALHN HYTKLSLS PGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSIG TNIHWYQQKP GQAPRLLIY ASESIGIPA RFGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ SWSWPTTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-N ⁴ -glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42043

Chemical Abstract Service Nr.	1000676-41-4
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Lirilumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS FYAISWVRQA PGQGLEWMGG FIFIFGAANY AQKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSDD TAVYYCARIP SGSYYYDYDM DVWGQGTITVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVNH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKLSLSLGLG [L,L']EIVLTQSPVT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWMYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,150-206,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](137-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N ⁴ -glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42044

Chemical Abstract Service Nr.	1026785-55-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1214735-13-3; 1221574-20-4
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₃₄ -N-O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	445.6147
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ NO ₄ S

Vorzugsbezeichnung Lomibuvir
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; USAN; PubChem; Pharmavista; ROMP2019; KEGG; ChemSpider; AdisInsight; EUTCT; DrugInfo; CAS; ChemIDplus; MeSH; GInAS
2. Bezeichnung 5-(3,3-Dimethylbut-1-in-1-yl)-3-((1*r*,4*r*)-*N*-[(1*r*,4*r*)-4-hydroxycyclohexyl]-4-methylcyclohexan-1-carboxamido)thiophen-2-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-(3,3-Dimethyl-1-butin-1-yl)-3-((trans-4-hydroxycyclohexyl)[(trans-4-methylcyclohexyl)carbonyl]amino)-2-thiophencarbonsäure;
5-(3,3-Dimethylbut-1-inyl)-3-((trans-4-hydroxycyclohexyl)[(trans-4-methylcyclohexyl)carbonyl]amino)thiophen-2-carbonsäure

ASK #42045

Chemical Abstract Service Nr. 1058137-23-7
Molgewicht 443.4944
Bruttoformel C₂₆H₂₅N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Lucitanib
International Nonproprietary Name INN.L69
2. Bezeichnung 6-((7-[(1-Aminocyclopropyl)methoxy]-6-methoxychinolin-4-yl)oxy)-*N*-methylnaphthalin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42046

Chemical Abstract Service Nr. 1056634-68-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1160597-06-7
Molgewicht 414.4598
Bruttoformel C₂₃H₂₂N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Momelotinib
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung *N*-(Cyanomethyl)-4-{2-[4-(morpholin-4-yl)anilino]pyrimidin-4-yl}benzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42047

Chemical Abstract Service Nr. 1229626-28-1
Molgewicht 911.0884
Bruttoformel C₄₅H₅₆F₂N₆O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Deldeprevir
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (2*R*,6*R*,12*Z*,13*aS*,14*aR*,16*aS*)-*N*-(Cyclopropansulfonyl)-6-[2-(3,3-difluorpiperidin-1-yl)-2-oxoethyl]-2-((7-methoxy-8-methyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]chinolin-4-yl)oxy)-5,16-dioxo-1,2,3,6,7,8,9,10,
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.	
Synonym	Neceprevir	
ASK #42048		
Chemical Abstract Service Nr.	946414-94-4	
Molgewicht	144000	
Vorzugsbezeichnung	Nivolumab	
International Nonproprietary Name	INN.L72:Corr.CN	
Zitat Bezeichnung 1	USAN	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL DCKASGITFS NSGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSKRYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLF LQMNSLRAED TAVYYCATND DYWGQGTLLVTVSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVSD QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVSYLAWYQQKPGAPRLLIYDASNRATGIPARFSGSGSGTDFTLTISSTLEPEDFAVYYCQQSSNPRTFGQGTKVEIKRTVAAPSVFIFPPSDEQLKSGTASVIVCLNNFYPREAKVQWVKVDNALQSGNSQESVTEQDSKDTSTYLSSTLTLSKADYEKHKVYACEVTHQGLSSPVTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,140-196,254-314,360-418),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](219-219',222-222'),[H-L,H'-L'](127-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]290,[H']290-Asn-M⁴-glycosyliert</p>	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #42049		
Chemical Abstract Service Nr.	1169956-08-4	
Molgewicht	145000	
Vorzugsbezeichnung	Ocaratuzumab	
International Nonproprietary Name	INN.L69	
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS	
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGRTFT SYNMHWVRQM PGKGLEWMGA IYPLTGDTSY NQKSKLQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYCARST YVGGDQWQFDV WGKGTITVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKVE PKSCDKTHCTPCPAPELLG GPSVFLFPPK IKDTLMISRTP EVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVLTVLNQDNLNGKEYKCKVSNKALPAPIEKTI SKQKQPREPQVYTLPPSRD ELTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQ PENNYKTTTPV LQSDGSFFLYSKLTVDKSRWQQGNVFSCSV MHEALHNHYTQKSLSLSPG [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASSVPIHWYQQKPGAPRLLIYAT SALASGIPDR FSGSGSGTDFTLTISRLEPEDFAVYYCQQWLSNPPTFGQGTKLEIKRTVAAPSVFIFPPSDEQLKSGTASVIVCLNNFYPREAKVQWVKVDNALQSGNSQESVTEQDSKDS TYSLSSTLTLSKADYEKHKVYACEVTHQGLSSPVTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-M⁴-glycosyliert</p>	
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN	
ASK #42050		
Chemical Abstract Service Nr.	935888-69-0	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1227167-05-6	
Molgewicht	532.6092	
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₂ N ₄ O ₇ S	
Vorzugsbezeichnung	Oprozomib	
International Nonproprietary Name	INN.L69	
Zitat Bezeichnung 1	Usan	

2. Bezeichnung	O-Methyl-N-(2-methyl-1,3-thiazol-5-carbonyl)-L-seryl-O-methyl-N-((2S)-1-[(2R)-2-methyloxiran-2-yl]-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl)-L-serinamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42051	
Chemical Abstract Service Nr.	1314241-10-5
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Orticumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESQGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NAWMSWVRQA PGKGLEWVSS ISVGGHRTYY ADSVKGRSTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARIR VGPSGGAFDY WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKE PKSCDKTKHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFCFS VMHEALHNHY TQKLSLSPG K [L,L']QSVLTQPPSA SGTGQRVTI SCSGSNTNIG KNYVSWYQQL PGTAPKLLIY ANSNRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCA SWDASLNGWV FGGGKTLTVL GPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTPSK QSNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H']((22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L']((23-89,138-197),[H-H']((230-230',233-233'),[H-L,H'-L']((224-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42052	
Chemical Abstract Service Nr.	1312797-14-0
Molgewicht	148000
Vorzugsbezeichnung	Parsatuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFI DYYMNWVRQA PGKGLEWVGD INLDNSGTHY NQKFKGRFTI SRDKSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCAREG VYHDYDDYAM DYWGQGTLVTV VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYF SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKLSLSL PGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRTSQSLV HINAITYLHW YQQKPGKAPK LLIYRVSNRF SGVPSRFSGS GSGTDFTLTI SSLQPEDFAT YYCGQSTHVP LTFGQGTQVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H']((22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((226-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-N ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42053	
Chemical Abstract Service Nr.	381212-03-9
Molgewicht	519.5445
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ F ₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Pefcalcitol
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	2-(((1S,3R,5Z,7E,20S)-1,3-Dihydroxy-9,10-secopregna-5,7,10(19),16-tetraen-20-yl]oxy)-N-(2,2,3,3,3-pentafluorpropyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42054	

Chemical Abstract Service Nr.	1331830-76-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	89957-37-9
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Perakizumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYTMLWVRQA PGKGLEWVAI IKSGGSYSYY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARDG DYGSSYGAMD YWGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKVV EPKSCDKTHT CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YTKQSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITCRASQDIN SYLSWFQKPK GKAPKSLIVR ANRLVDGVPS RFSGSGSGQD YSLTISSLQP EDFATYYCLQ YDAFPYTFG QGKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSPPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42055	
Chemical Abstract Service Nr.	945781-29-3
Molgewicht	76100
Vorzugsbezeichnung	Placulumab
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	[H,H']DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITCRASQAID SYLHWYQKPK GKAPKLLIYS ASNLETGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLP EDFATYYCQQ VVWRPFTFGQ GTKVEIKRVE PKSSDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTPP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K, [H,H'](23-88,155-215,261-319),[H-H'](120-120',123-123')-Octakis(disulfid), [H]191,[H']191-Asn-M ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42056	
Chemical Abstract Service Nr.	146949-21-5
Molgewicht	423.7169
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₇ Cl ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pocapavir
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	1,3-Dichlor-2-((4-((2-chlor-4-methoxyphenoxy)methyl)phenyl)methoxy)benzol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42057	
Chemical Abstract Service Nr.	908587-83-7
Molgewicht	1079.245

Bruttoformel	C ₅₃ H ₇₈ N ₁₀ O ₁₄
Vorzugsbezeichnung	Pradimotid
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	L-Seryl-L-tyrosylglycyl-L-valyl-L-leucyl-L-leucyl-L-tryptophyl-L- -glutamyl-L-isoleucin
ASK #42058	
Chemical Abstract Service Nr.	875320-29-9
Molgewicht	394.4701
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Quisinostat
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hydroxy-2-[4-(((1-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methyl)amino)methyl]piperidin-1-yl]pyrimidin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42059	
Chemical Abstract Service Nr.	911222-45-2
Molgewicht	436.303
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ BrN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rabusertib
International Nonproprietary Name	INN.L83:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(5-Brom-4-methyl-2-[(2 <i>S</i>)-morpholin-2-yl]methoxy)phenyl)- <i>N'</i> -(5-methylpyrazin-2-yl)harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42060	
Chemical Abstract Service Nr.	737789-87-6
Molgewicht	623.6304
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₇ F ₂ N ₇ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Relugolix
International Nonproprietary Name	INN.L69
2. Bezeichnung	1-(4-{1-[(2,6-Difluorphenyl)methyl]-5-[(dimethylamino)methyl]-3-(6-methoxypyridazin-3-yl)-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrothieno[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl}phenyl)-3-methoxyharnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42061	
Chemical Abstract Service Nr.	1225283-43-1
Vorzugsbezeichnung	Rilimogen galvacirepvec
International Nonproprietary Name	INN.L69
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	

Rekombinanter replizierender Vaccinia-Virus-Vektor zur Expression eines modifizierten Prostata-spezifischen Antigens (PSA) und der drei Costimulantien Lymphozytenfunktion-assoziiertes Antigen 3 (LFA-3), intrazelluläres Adhäsionsmolekül 1 (ICAM-1) und Protein B7.1 (CD80) [200758 Basen]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #42062

Chemical Abstract Service Nr. 1225283-42-0

Vorzugsbezeichnung Rilimogen glafolivec

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Rekombinanter replikationsunfähiger Avipoxvirus-Vektor zur Expression eines modifizierten Prostata-spezifischen Antigens (PSA) und der drei Costimulantien Lymphozytenfunktion-assoziiertes Antigen 3 (LFA-3), intrazelluläres Adhäsionsmolekül 1 (ICAM-1) und Protein B7.1 (CD80) [281425 Basen]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42063

Chemical Abstract Service Nr. 1037210-93-7

Molgewicht 504.768

Bruttoformel C₂₉H₄₈N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Patidegib

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung *N-[(2S,3R,3'R,3aS,4'aR,6S,6'aR,6'bS,7aR,12'aS,12'bS)-3,6,11',12'b-Tetramethyl-2',3',3a,4,4',4'a,5,5',6,6',6'a,6'b,7,7',7a,8',10',12',12'a,12'b-icosahydro-1'H,3H-spiro[furo[3,2-b]pyridin-2,9'-naphtho[2,1-a]*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Saridegib

ASK #42064

Chemical Abstract Service Nr. 1276027-63-4

Molgewicht 43000

Vorzugsbezeichnung Sebelipase alfa

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; CAS; FDA-SRS; ICTRP; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung SGGKLTAVDP ETNMNVSEII SYWGFPSSEY LVETEDGYIL CLNRIPHGRK NHSDKGPKPV VFLQHGLLAD SSNWVTNLAN SSLGFILADA GFDVWMGNSR GNTWSRKHKT LSVSQDEFWA FSYDEMAKYD LPASINFILN KTGQEQVYVYV GHSQGTTFIF IAFSQIPELA KRIKMFFALG PVASVAFCTS PMAKLGRLPD HLIKDLFGDK EFLPQSAFLK WLGTHVCTHV ILKELCGNLC FLLCGFNERN LNMSRVDVYT THSPAGTSVQ NMLHWSQAVK FQKFQAFDWG SSAKNYFHYN QSYPTYNVK DMLVPTAVWS GGHDWLADVY DVNILLTQIT NLVFEHSIPE WEHLDFIWGL DAPWRLYNKI INLMRKYQ (41,188:227,236:240,244)-Tris(disulfid), Asn15,Asn80,Asn252,Asn300-M⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42065

Chemical Abstract Service Nr. 1290102-81-6

Formelstamm (C2334-H3574-N589-O693-S11)(C2294-H3585-N592-O710-S10)

Molgewicht 102463.798

Bruttoformel C₄₆₂₈H₇₁₅₉N₁₁₈₁O₁₄₀₃S₂₁

Vorzugsbezeichnung Senrebotase

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; ICTRP

2. Bezeichnung
 [L]MGSMEFVNKQ FNYKDPVNGV DIAYIKIPNA GQMQPVKAFK IHNKIWVPE RDTFTNPEEG DLNPPPEAKQ VPVSYDSTY LSTDNEKDNY LKGVTKLKER IYSTDLGRML LTSIVRGIPF WGGSTIDTEL KVIDTNCINV IQPDGSYRSE ELNLVIIGPS ADIIQFECKS FGHEVLNLTR NGYGSTQYIR FSPDFTFGFE ESLEVDTNPL LGAGKFATDP AVTLAHELIIH AGHRLYGIAI NPNRVFKVNT NAYYEMSGLE VSFEELRTFG GHDAKFIDSL QENERFLYYY NKFKDIASLT NKAKSIVGTT ASLQYMKNVF KEKYLLEDST SGKFSVDKLF FDKLYKMLTE IYTEDNFVKF FKVLNRKTYL NFDKAVFKIN IVPKVNYTIY DGFNLNNTNL AANFNGQNT E INNMFNFTKLK NFTGLFEFYK LLCVDGIITS KTKSDDDDK [H]FGGFTGARKS ARKRKNQALA GGGGSGGGGS GGGGSALVLQ CIKVNNDLDF FSPSEDNFTN DLNKGEEITS DTNIEAAEEN ISLDLIQQYY LTFNFDNEPE NISIENLSSD IIGQLELMPN IERFPNGKKY ELDKYTMFHY LRAQEFEHGK SRIALNSVN EALLNPSRVY TFFSSDYVKK VNKATEAMF LGWVEQLVYD FTDETSEVST TDKIADITII IPYIGPALNI GNMLYKDDFV GALIFSGAVI LLEFIPEIAI PVLGTFALVS YIANKVLTVQ TIDNALSQRN EKWDEVYKYI VTNWLAKVNT QIDLIRKKMK EALENQAAT KAIINYQYNQ YTEEEKNNIN FNIDDLSSKL NESINKAMIN INKFLNQCSV SYLMNSMIPY GVKRLEDFDA SLKDALLKYI YDNRGTLIGQ VDRLKDKVNN TLSTDIPFQL SKYVDNQRL STLD, [L-H](433-41)-Disulfid, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {MGS-des[G(445),Y(446)][P(2)E,R(432)D,L(442)D,K(444)D,N(447)D]-A(27)-pro-BoNT A]-S(433)-S(41')-[L(14)R,A(15)K]Nociceptin-ALA(GGGGS)-[N(3)V,D(4)L,L(5)Q,F(418)L,T(419)D]BoNT A(1-419)}; L-Methionylglycyl-L-seryl-des(445-Glycin,446-L-Tyrosin)-[2-L-Glutaminsäure,432,442,444,447-tetra-L-Asparaginsäure]-Clostridium botulinum-Neurotoxin A-Protein-27-L-Alanin-Variante-L-Kette-(433-->41')-Disulfid mit [14-L-Arginin,15-L-Lysin]Nociceptin (human)-L-alanyl-L-leucyl-L-alanyltris(tetraglycyl-L-seryl)-[3-L-Valin,4-L-Leucin,5-L-Glutamin,418-L-Leucin,419-L-Asparaginsäure]Clostridium botulinum-Neurotoxin A-H-Kette-(1-419)-Peptid-Fusionsprotein; {Met-Gly-Ser-des[Gly(445),Tyr(446)]-[Glu(2),Asp(432),Asp(442),Asp(444),Asp(447)]-Ala(27)-pro-BoNT A-L-Kette}-[[Arg(14),Lys(15)]-human-Nociceptin-Ala-Leu-Ala-tris(Gly-Gly-Gly-Gly-Ser)-[Val(3),Leu(4),Glu(5),Leu(418),Asp(419)]BoNT A-H-Kette-(1-419)-Fusionsprotein]-433,41'-Disulfid; Nociceptinrezeptor-bindende Metalloproteinase, rekombinant

ASK #42066

Chemical Abstract Service Nr. 516-55-2

Molgewicht 318.4935

Bruttoformel C₂₁H₃₄O₂

Vorzugsbezeichnung Sepranolon

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 3 -Hydroxy-5 -pregnan-20-on

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2016; GSBL; Pharmavista; INN.CN; IGS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3beta,5alpha)-3-Hydroxypregnan-20-on; Isopregnanolon

ASK #42067

Chemical Abstract Service Nr. 1318075-13-6

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Simtuzumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L69

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYAFT YYLIEWVRQA PGQGLEWIGV INPGSSGGTNY NEKFKGRATI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYFCARNW MNFDYWGQGT TVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGKTKYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFPY SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG LGK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSKSLH HSNNGNTLYW FLQKPGQSPQ FLIYRMSNLA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCMQHLEYP YTFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-M⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42068

Chemical Abstract Service Nr. 502632-66-8

Molgewicht 525.5901

Bruttoformel C₂₉H₃₅NO₈

Vorzugsbezeichnung Sonolisib

International Nonproprietary Name INN.L69

2. Bezeichnung (4E)-4-[[Bis(prop-2-en-1-yl)amino]methyliden]-6-hydroxy-1 -(methoxymethyl)-3,7,17-trioxo-2-oxaandrosta-5,8-dien-11 -ylacetat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42069

**Chemical Abstract
Service Nr.** 479410-20-3

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 781609-85-6

Formelstamm (C₂₉-H₃₂-N₁₁-O₁₁-S)³⁻ (O-Tc)³⁺

Molgewicht 842.5897

Bruttoformel C₂₉H₃₂N₁₁O₁₂STc

Vorzugsbezeichnung Technetium(^{99m}Tc)etarfolatid

**International
Nonproprietary Name** INN.L69

2. Bezeichnung (SPY-5-24)-[N-(4-[[[(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino]benzoyl]-D- -glutamyl-(2S)-2-amino- N- -alanyl-L- -aspartyl- N-L-cysteinato- ²N,S]oxido[^{99m}Tc]technetium

ASK #42070

Chemical Abstract Service Nr. 1234423-95-0

Molgewicht 1145.0486

Bruttoformel C₅₀H₆₆Cl₄N₈O₁₀S₂

Vorzugsbezeichnung Tenapanor

International Nonproprietary Name INN.L71:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; ChemIDplus; PubChem; Pharmavista

2. Bezeichnung N,N-(10,17-Dioxo-3,6,21,24-tetraoxa-9,11,16,18-tetraazahexacosan-1,26-diyl)bis{3-[(4S)-6,8-dichlor-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4-yl]benzolsulfonamid}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N,N'-(10,17-Dioxo-3,6,21,24-tetraoxa-9,11,16,18-tetraazahexacosan-1,26-diyl)bis{3-[(4S)-6,8-dichlor-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-4-yl]benzensulfonamid}

ASK #42071

Chemical Abstract Service Nr. 871108-05-3
Molgewicht 380.3559
Bruttoformel C₁₅H₂₀N₆O₆
Vorzugsbezeichnung Trabodenoson
International Nonproprietary Name INN.L69
2. Bezeichnung N⁶-Cyclopentyladenosin-5'-nitrat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42072

Chemical Abstract Service Nr. 1018833-44-7
Molgewicht 1205.312
Bruttoformel C₅₈H₈₀N₁₀O₁₈
Vorzugsbezeichnung Trempamotid
International Nonproprietary Name INN.L69
2. Bezeichnung L-Isoleucyl-L-tyrosyl-L-asparaginyll- -glutamyl-L-tyrosyl-L-isoleucyl-L-tyrosyl-L- -aspartyl-L-leucin

ASK #42073

Chemical Abstract Service Nr. 1232401-60-3
Formelstamm C2042-H3116-N558-O642-S25 . 12(C-O2) . (O) . Oligosaccharid-Reste
Molgewicht 46600
Bruttoformel C₂₀₅₄H₃₁₁₆N₅₅₈O₆₆₇S₂₅
Vorzugsbezeichnung Trenonacog alfa
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 USAN; ATC; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVCS CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAETVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGCSI VNEKWIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHQKRNVI IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNIPL KFGSGYVSGW GRVFKGRSA LVLQYLRVPL VDRATCLRST KFTIYNNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRVYVNIKE KTKLT (18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389)-Undecakis(disulfid), Glu7,Glu8,Glu15,Glu17,Glu20,Glu21,Glu26,Glu27,Glu30,Glu33,Glu36,Glu40-4-carboxyliert, Asn157,Asn167-N⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnischer veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Blutgerinnungsfaktor IX (human, rekombinant) (EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente), alpha-Glycoform

ASK #42074

Chemical Abstract Service Nr. 895542-09-3
Formelstamm (C29-H32-N-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 459.5766
Bruttoformel C₂₉H₃₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Trifaroten
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung 3³-*tert*-Butyl-2⁴-(2-hydroxyethoxy)-3⁴-(pyrrolidin-1-yl)[1¹,2¹:2³,3¹-terphenyl]-1⁴-carbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3"-*tert*-Butyl-4¹-(2-hydroxyethoxy)-4¹-(pyrrolidin-1-yl)[1¹,1¹:3¹,1¹]terphenyl-4-carbonsäure

ASK #42075

Chemical Abstract Service Nr. 1300724-82-6
Bruttoformel C₉₅₈₇₆H₁₂₀₄₅₀N₃₇₅₇₀O₅₈₇₁₈P₉₈₆₄
Vorzugsbezeichnung Vocimagen amiretrorepevec
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung Rekombinanter replikationsfähiger Retrovirus-Vektor zur Expression eines human-Codon-optimierten Hefe-Cytosindesaminase-Gens mit drei stabilisierenden Punktmutationen (A23L, V108T, I140L) durch Translation über eine EMCV-IRES (interne ribosomale Eintrittsstelle des Encephalomyocarditis-Virus) [9865 Basen]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42076

Chemical Abstract Service Nr. 1165740-62-4
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₇₆H₁₀₀₀₆N₁₇₂₆O₂₀₂₈S₅₀
Vorzugsbezeichnung Vorsetuzumab
International Nonproprietary Name INN.L69
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung [H,H]¹QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWRQA PGQGLKWMGW INTYTGEPTY ADAFKGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARDY GDYGM DYWGQ GTT VTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL T KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L]¹DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCRASKSVS TSGYSFMHWY QQKPGQPPKL LIYLASNLES GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCQHSREVPW TFGQGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H]¹(22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L]¹(23-92,138-198),[H-H]¹(227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]²298,[H]²298-Asn-N⁴-glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42077

Chemical Abstract Service Nr. 1165741-01-4
Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₇₆H₁₀₀₀₆N₁₇₂₆O₂₀₂₈S₅₀
Vorzugsbezeichnung Vorsetuzumab mafodotin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLKWMGW INTYTGEPTY ADAFKGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARDY GDYGM DYWG GTT VTVSSA FPEPVTVSWN SGALTSQVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYR VVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELDT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSV [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCRASKSVS TSGYSFMHWY QKQPGQPPKL LIYLASNLES GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCQHSREVPW TFGQGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSD QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL SLLTSLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L'](298,298-Asn-N⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken und tris-, pentakis-S-(3)-1-[6-({N-methyl-L-valyl-L-valyl-(3R,4S,5S)-3-methoxy-5-methyl-4-(methylamino)heptanoyl-(2R,3R)-3-methoxy-2-methyl-3-[(2S)-pyrrolidin-2-yl]propanoyl-L-phenylalanin}-N²-1-yl)-6-oxohex

ASK #42078

**Chemical Abstract
Service Nr.** 863971-19-1

Molgewicht 925.1613

Bruttoformel C₄₉H₇₆N₆O₁₁

Vorzugsbezeichnung Mafodotin

**International
Nonproprietary
Name** INN.RG2015

Zitat Bezeichnung 1 dUSAN; USANDict2016; CAS

2. Bezeichnung N-[6-(2,5-Dioxo-2,5-dihydro-1H-pyrrol-1-yl)hexanoyl]-N-methyl-L-valyl-L-valyl-(3R,4S,5S)-3-methoxy-5-methyl-4-(methylamino)heptanoyl-(2R,3R)-3-methoxy-2-methyl-3-[(2S)-pyrrolidin-2-yl]propanoyl-L-p
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-({(2R,3R)-3-[(2S)-1-[(3R,4S,5S)-4-({N-[6-(2,5-Dioxo-2,5-dihydro-1H-pyrrol-1-yl)hexanoyl]-N-methyl-L-valyl-L-valyl)methylamino)-3-methoxy-5-methylheptanoyl]pyrrolidin-2-yl]-3-methoxy-2-methylpropan

ASK #42079

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1310460-86-6

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Modotuximab

**International
Nonproprietary Name** INN.L72

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQPGAELVEPGGSVKL SCKASGYTFT SHWMHWVKQR PGQGLEWIGE INPSSGRNNY NEKFKSKATL TVDKSSSTAY MQFSSLTSED SAVYYCVRY YGYDEAMDYWG QGTSVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVHT FPAVLQSSG LYSLSVTV PSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVPEK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [L,L']DIVMTQAAFS NPVTGLTSAS ISCRSSKSL LHSNGITYLYW YLQKPGQSPQ LLIYQMSNLA SGVPDRFSS SGTDFLTRI SRVEAEDVGV YYCAQNLLEP YTFGGGKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSL SLLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Zatuximab

ASK #42080

Chemical Abstract Service Nr. 1005389-60-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1072895-37-4

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₅₂₈H₁₀₀₈₆N₁₇₃₀O₂₀₁₈S₄₀

Vorzugsbezeichnung Dalotuzumab

International Nonproprietary Name INN.L68:Corr

Zitat Bezeichnung 1 MeSH; CAS; USAN; EUTCT; KEGG.D09746; ICTRP; ChemIDplus

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGYSIT GGYLWNWIRQ PPGKLEWIG YISYDGTNNY KPSLKDRVTI SRDTSKNQFS LKLSVTAAD TAVYYCARYG RVFFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHNKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYTT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDL DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSIV HSNQNTYLQW YLQKPGQSPQ LLIYKVSRL YGVPDFRFGSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHPV WTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁶-glycosyliert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Immunglobulin G-kappa, anti-[Homo-sapiens-insulinähnlicher-Wachstumsfaktor-1-Rezeptor (IGF1-R, CD221)], humanisierter monoklonaler Antikörper; gamma1-Schwerkette(1-447) [humanisiert-VH (Homo-sapiens-IGHV4-61.08 (0,8690) -(IGHD)-IGHJ4.01) [9.7.10] (1-117) -Homo-sapiens-IGHG1.03(118-447)], [H-L,H'-L'](220-219)-Bis(disulfid) mit kappa-Leichtkette(1-219) [humanisiert-V-kappa (Homo-sapiens-IGKV2-29.03 (0,8400) -IGKJ1.01) [11.3.9] (1-112) -Homo-sapiens-IGKC.01 (113-219)]; [H-H'](226-226',229-229')-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #42081

Chemical Abstract Service Nr. 204386-76-5

Molgewicht 366.4353

Bruttoformel C₁₆H₂₂N₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Rovatirelin

International Nonproprietary Name INN.L72:Corr.CN

2. Bezeichnung (4S,5S)-5-Methyl-N-((2S)-1-((2R)-2-methylpyrrolidin-1-yl)-1-oxo-3-(1,3-thiazol-4-yl)propan-2-yl)-2-oxo-1,3-oxazolidin-4-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ravatirelin

ASK #42082

Chemical Abstract Service Nr. 957054-30-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1146702-55-7

Molgewicht 513.6356

Bruttoformel C₂₃H₂₇N₇O₃S₂

Vorzugsbezeichnung Pictilisib

International Nonproprietary Name INN.L69

Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D10189; EUTCT; CAS; GlnAS; PubChem; Pharmavista; USAN; FDA-SRS; ChemSpider
2. Bezeichnung 2-(1*H*-Indazol-4-yl)-6-[[4-(methansulfonyl)piperazin-1-yl]methyl]-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2-*d*]pyrimidin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-(1*H*-Indazol-4-yl)-6-(4-methansulfonylpiperazin-1-ylmethyl)-4-morpholin-4-yl-thieno[3,2-*d*]pyrimidin;
2-(1*H*-Indazol-4-yl)-6-[[4-(methylsulfonyl)piperazin-1-yl]methyl]-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2-*d*]pyrimidin; Pictrelisib

ASK #42083

Chemical Abstract Service Nr. 913611-97-9
Molgewicht 433.5658
Bruttoformel C₂₅H₂₇N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Brexpiprazol
International Nonproprietary Name INN.L68
2. Bezeichnung 7-{4-[4-(1-Benzothiophen-4-yl)piperazin-1-yl]butoxy}chinolin-2(1*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42084

Chemical Abstract Service Nr. 852626-89-2
Molgewicht 370.4421
Bruttoformel C₂₁H₂₆N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Samidorphan
International Nonproprietary Name INN.L68
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; Pharmavista; PubChem; ChemIDplus; ICTRP; USAN; KEGG; EUCR; USNCT; CAS
2. Bezeichnung 17-(Cyclopropylmethyl)-4,14-dihydroxy-6-oxomorphinan-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42085

Chemical Abstract Service Nr. 1196963-74-2
Formelstamm (C₈-H₁₂-(¹⁸F)-N-O₄)⁻ 2H⁺
Molgewicht 206.202
Bruttoformel C₈H₁₄FNO₄
Vorzugsbezeichnung Florilglutaminsäure (¹⁸F)
International Nonproprietary Name INN.L68
2. Bezeichnung (4*S*)-4-(3-[¹⁸F]Fluorpropyl)-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42086

Chemical Abstract Service Nr. 1327278-94-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1609655-69-7
Formelstamm C617-H969-N173-O199-S2 . C11-H16-N2-O4 . (C2-H4-O)_n [M = 14058.4655 g/mol (Protein) + 240.2557 g/mol (Linker) + ca. 20 kg/mol (PEG)]

Molgewicht	14100
Bruttoformel	C ₆₂₈ H ₉₈₅ N ₁₇₅ O ₂₀₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Abicipar pegol
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USNCT; DDOFS(2015)v20.10,p1271-1283; Pat.WO2015/069668; Pharmavista; EUCTR; ICTRP; PubChem; CAS; ChemIDplus; AdisInsight
2. Bezeichnung	GSDLDKKLE AARAGQDDEV RILMANGADV NARDSTGWTP LHLAAPWGHF EIVEVLLKNG ADVNAADFQG WTPLHLAAAV GHLEIVEVLL KYGADVNAQD KFGKTAFDIS IDNGNEDLAE ILQKAAGGGS GGGSC, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von <i>Escherichia coli</i> , [135]Cys-S-((3RS)-1-[3-({3-[-Methylpoly(oxyethylen)- oxy]propyl)amino)-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)-Derivat und maximal 40 % Nebenprodukte mit hydrolytisch geöffnetem 2,5-Dioxopyrrolidin-Ring
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pegyliertes zusammengesetztes Protein zur klinischen Anwendung (CPCA) mit Gerüst-Domänen-Varianten zur Antigen-Rezeptor-Bindung auf Basis von Ankyrin-Repetitivsequenzen, anti-[Homo sapiens VEGFA (Vaskulär-Endothel-Wachstumsfaktor A, VEGF-A, VEGF)]; Gly-Ser-Ankyrin-Repetitivsequenzen (3-35, 36-68, 69-101, 102-123)-Lys-Ala-Ala-bis(Gly-Gly-Gly-Ser)-Linker (127-134)-Cys (1-135), Cys135-Thioether-konjugiert mit einem O-Methylpolyethylenglycol (20 kDa, mPEG20)-Maleimido-Derivat

ASK #42087

Chemical Abstract Service Nr.	944842-54-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1123889-83-7
Molgewicht	392.3783
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ F ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Decernotinib
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-Methyl-2-[[2-(1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl)pyrimidin-4-yl]amino]- <i>N</i> -(2,2,2-trifluorethyl)butanamid
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Adelatinib

ASK #42088

Chemical Abstract Service Nr.	1047644-62-1
Molgewicht	427.3232
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₇ Cl ₂ FN ₄ OS
Vorzugsbezeichnung	Afuresertib
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-Amino-3-(3-fluorphenyl)propan-2-yl]-5-chlor-4-(4-chlor-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)thiophen-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42089

Chemical Abstract Service Nr.	1256580-46-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1416163-60-4
Molgewicht	482.6166

Bruttoformel C₃₀H₃₄N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Alectinib
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 9-Ethyl-6,6-dimethyl-8-[4-(morpholin-4-yl)piperidin-1-yl]-11-oxo-6,11-dihydro-5*H*-benzo[*b*]carbazol-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42090

Chemical Abstract Service Nr. 1357448-54-4
Formelstamm C5065-H7845-N1367-O1558-S66 . 12(C-O2) . O . H-O3-P . O3-S . 2-8 Oligoglycosid-Reste
Molgewicht 115000
Bruttoformel C₅₀₇₇H₇₈₄₆N₁₃₆₇O₁₅₈₉PS₆₇

Vorzugsbezeichnung Albutrepenonacog alfa

International Nonproprietary Name INN.L70

2. Bezeichnung YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNNG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVVC SCTEGYRLAEN QKSCE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGCSI VNEKWIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHQKRN V IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADL LVLQYLRVPL VDRATCLRST KFTIYNNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRVYNWIK KTKLTPVSQT SKLTRAETVF PDVDAHKSEV AHRFKDLGE EFAKTCVADE SAENCDKSLH TLFGDKLCTV ATLRETYGEM ADCCAKQEPE RNECFLQHKD DNPNLPRLLVR PEVDVMCTAF HDNEETFLKK YLYEIARRHP YFYAPELFFF AKRYKAAFTE CCQAADKA ERAFKAWAVA RLSQRFPAE FAEVSKLVTD LTKVHTECCH GDLLECADDR ADLAKYICEN QDSISSKLKE CCEKPLLEKS HCIAEVENDE MPADLPSLAA DFVESKDVCK NYAEAKDVFL GMFLYFYAR EYAKVFDEF KPLVEEPQNL IKQNCLEFEQ LGEYKFQNAL LVRYTKKVPQ VSTPTLVEVS RNLGKVGSKC CKHPEAKRMP CAEDYLSVVL NQLCVLHEKT PVSDRVTKCC TESLVNRRPC FSALEVDE ALVELVKHKP KATKEQLKAV MDDFAAFVEK CCKADDKETC FAEEGKKLVA ASQAALGL, 18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389:486,495:508,524:523,534:557,602:601,610:633,679:678,686:698,712:711,722:749,794:793,802:825,871:870,881:894 Asn157,Asn167-*N*⁴-glycosyliert, potenziell Ser53,Ser61,Thr159,Thr169,Thr172,Thr179-3-*O*-glycosyliert, Glu7,Glu8,Glu15,Glu17,Glu20,Glu21,Glu26,Glu27,Glu30,Glu33,Glu36,Glu40-4-carboxyliert, Asp Tyr155-*O*-sulfoniert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Blutgerinnungsfaktor-IX-Albumin-Fusionsprotein, rekombinant; [Blutgerinnungsfaktor IX (human, EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente, Antihämophiles Globulin B)-148-Threonin-Variante]-[N(alpha)-Prolyl-Blutgerinnungsfaktor IX (human)-148-Threonin-Variante-(137-153)-Peptid]-[Serumalbumin (human)]-Fusionsprotein, alpha-Glycoform, hergestellt mit CHO-Zellen; menschlichem Gerinnungsfaktor IX und humanem Albumin

ASK #42091

Chemical Abstract Service Nr. 1032754-93-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1309043-78-4; 1309384-87-9

Molgewicht 498.6011

Bruttoformel C₂₃H₃₀N₈O₃S

Vorzugsbezeichnung Apitolisib

International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (2*S*)-1-(4-[[2-(2-Aminopyrimidin-5-yl)-7-methyl-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2-*d*]pyrimidin-6-yl]methyl}piperazin-1-yl)-2-hydroxypropan-1-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42092

Chemical Abstract Service Nr. 273404-37-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 851091-96-8
Molgewicht 508.995
Bruttoformel C₂₄H₃₃ClN₄O₆
Vorzugsbezeichnung Belnacasan
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; Pharmavista; ChemSpider; CAS; ChemIDplus; USAN; KEGG.D10416
2. Bezeichnung 1-[(2S)-2-(4-Amino-3-chlorbenzamido)-3,3-dimethylbutanoyl]-N-[(2R,3S)-2-ethoxy-5-oxoxolan-3-yl]-L-prolinamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (S)-1-[(S)-2-[(4-Amino-3-chlorbenzoyl)amino]-3,3-dimethylbutyryl]pyrrolidin-2-carbonsäure-[(2R,3S)-2-ethoxy-5-oxotetrahydrofuran-3-yl]amid

ASK #42093

Chemical Abstract Service Nr. 1356922-05-8
Molgewicht 143000
Bruttoformel C₆₃₀₆H₉₇₂₆N₁₆₈₂O₁₉₉₀S₄₆
Vorzugsbezeichnung Bimagrumab
International Nonproprietary Name INNv.L110:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; ChemIDplus; USNCT; USAN; Pharmavista; CAS; NCI.Thesaurus; EUCTR; IMGT/mAb-DB; JAPIC-CTI
2. Bezeichnung [H,H]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SSYINWVRQA PGQGLEWMTG INPVSGSTSY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSLRSDD TAVYYCARGG WFDYWGQGT
 VTVSSASTKG PSVFPPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLVSL SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KRVEPKSCDK THTCPPCPAP
 EAAGGSPVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLF
 PSREEMTKNQ VSLTCLVKGK YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCVMHEAL HNHYTQKSL SLP GK [L,L]QSALTQPASV SGSPGQSITI
 SCTGTSSDVG SYNYVNWYQQ HPGKAPKLM IYGVSKRPSGV SNRFGSGKSG NTASLTISGL QAEDADYYC GTFAGGSYYG VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL
 ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS QSNKNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS,
 [H,H](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L](22-90,139-198),[H-H](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N⁴-glycosyliert,
 ([H]1,[H']1,[L]1,[L']1-L-Pyroglytaminsäure),des([H]455,[H']455-L-Lysin)-modifiziert
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Immunglobulin G1-lambda2, anti-[Homo sapiens ACVR2B (Activin A-Rezeptor Typ IIB, ActR-IIB, ActRIIB) und ACVR2A (Activin A-Rezeptor Typ IIA, ActR-IIA, ActRIIA)], Homo sapiens
 monoklonaler Antikörper; gamma-1-Schwerkette (1-445) [Homo sapiens VH (IGHV1-2*02 (91.80%) -(IGHD)-IGHJ5*01) [8.8.8] (1-115) -IGHG1*03 (CH1 (116-213), Gelenkregion (214-228),
 CH2 L1.3>A (232), L1.2>A (233) (229-338), CH3 (339-443), CHS (444-445)) (116-445)], (218-216')-Disulfid mit lambda-Leichtkette (1'-217') [Homo sapiens V-LAMBDA (IGLV2-23*02 (90.90%)
 -IGLJ2*01) [9.3.11] (1'-111') -IGLC2*01 (112-217)]; (224-224''-227-227'')-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #42094

Chemical Abstract Service Nr. 1224095-98-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1236042-13-9
Molgewicht 936.9056
Bruttoformel C₄₀H₅₀F₆N₁₄O₆
Vorzugsbezeichnung Brilacidin
International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Bis{3-(5-carbamimidamidopentanamido)-2-[(3 <i>R</i>)-pyrrolidin-3-yloxy]-5-(trifluormethyl)phenyl}pyrimidin-4,6-dicarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42095	
Chemical Abstract Service Nr.	1312299-39-0
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Concizumab
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS NYAMSWVRQT PEKRLWVAT ISRSGSYSYF PDSVQGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARLG GYDEGDAMDS WGQGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK TYTCNVDPKHP SNTKVDKRV ESKYGPCCPPC PAPEFLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIKTIKA KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSL GK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSL ESDGKTYLNW YLQKPGQSPQ LLIYLVSILD SGVPDRFSGS GSGDFTLKI SRVEAEDVGV YYCLQATHFP QTFGGGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'][(22-96,148-204,262-322,368-426),[L,L'][(23-93,139-199),[H-H'][(227-227',230-230'),[H-L,H'-L'][(135-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert
ASK #42096	
Chemical Abstract Service Nr.	945635-15-4
Formelstamm	(C ₁₈ H ₂₄ N ₇ O ₇ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	399.4586
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ NO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Deferitazol
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-2-(2-Hydroxy-3-[(methoxyethoxy)ethoxy]ethoxy)phenyl)-4-methyl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42097	
Chemical Abstract Service Nr.	872454-31-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1227633-45-5
Molgewicht	1126.3064
Bruttoformel	C ₅₆ H ₇₉ N ₁₃ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Delparantag
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> ² -{5-[(5-{5-[L-Lysylamino]-2-methoxybenzoyl-L-lysylamino}-2-methoxybenzoyl-L-lysyl)amino]-2-methoxybenzoyl}- <i>N</i> -(3-carbamoyl-4-methoxyphenyl)-L-lysinamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42098	
Chemical Abstract Service Nr.	1190264-60-8
Molgewicht	147000

Bruttoformel C₆₅₁₂H₁₀₀₆₆N₁₇₃₀O₂₀₅₂S₄₆
Vorzugsbezeichnung Dupilumab
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LEQPGGSLRL SCAGSGFTFR DYAMTWVRQA PGKGLEWVSS ISGSGGNTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDR LSITIRPRYY GLDVGWQGTT VTVSSASTKG PSVFLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSL G [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSL LYSIGYNYLDW YLQKSGQSPQ LLIYLGNSRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGF YYCMQALQTP YTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVYCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](139-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42099

Chemical Abstract Service Nr. 1204390-13-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1393108-77-4
Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₃₇₂H₉₈₂₄N₁₇₀₀O₂₀₁₆S₅₄
Vorzugsbezeichnung Dusigitumab
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYDINWVRQA TGQGLEWMGW MNPNSGNTGY AQKFQGRVTM TRNTSISTAY MELSSLRSED TAVYYCARDP YYYYYGMDVW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNV DHKPS NTKVDKTVR KCCVECPVPP APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDI AVEW ESNGQPENNY KTTTPMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']QSVLTQPPSV SAAPGQKVTI SCSSGSSNIE NNHVSWYQQL PGTAPKLLIY DNNKRPSPGIP DRFSGSKSGT SATLGITGLQ TGDEADYYCE TWDTSLSAGR VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,147-203,260-320,366-424),[L,L'](22-89,139-198),[H-H'](222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-216)-Octadecakis(disulfid), [H]73,[H']73,[H]296,[H']296-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42100

Chemical Abstract Service Nr. 9025-60-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9079-83-8
Molgewicht 111000
Bruttoformel C₅₀₂₀H₇₅₇₀N₁₃₆₄O₁₄₂₀S₃₂
Vorzugsbezeichnung Elosulfase alfa
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung

[A,A']APQPPNILL LMDDMGWGD L VYGEPSRET PNLDRMAAEG LLFPNFYSAN PLCSPSRAAL LTGRLPIRNG FYTTNAHARN AYTPQEIVGG IPDSEQLLPE LLKKAGYVSK
IVGKWHLGHR PQFHPLKHGF DEWFGSPNCH FGPYDNKARP NIPVYRDWEM VGRYEEFPI NLKTGEANLT QIYLQEALDF IKRQARHHPF FLYWAVDATH APVYASKPFL GTSQRGRYGD
AVREIDDSIG KILELLQDLH VADNTFVFFT SDNGAALISA PEQGGGNGPF LCGKQTTFEG GMREPALAWW PGHVTAGQVS HQLGSIMDLF TTSLALAGLT PPSDRAIDGL NLLPTLLQGR
LMDRPIFYR GDTLMAATLG QHKAHFWTWT NSWENFRQGI DFCPGQNVSG VTTHNLEDHT KLPLIFHLGR DPGERFPLSF ASAEYQEALS RITSVVQQHQ EALVPAQPQL
NVCNWAVMNW APPGCEKLGK CLTPPESIPK KCLWSH, 139,139':282,393:282',393':463,492:463',492':475,481:475',481'-Heptakis(disulfid)-Dimer,
Asn178,Asn178',Asn397,Asn397'-N^H-glycosyliert, posttranslational enzymatisch Cys53,Cys53'-Bis(3-desulfanyl-3-oxo)-modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus
Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42101

Chemical Abstract Service Nr. 1390630-22-4

Formelstamm (C391-H457-N153-O286-P40)40⁻ 40H⁺ . (C2-H4-O)_x

Bruttoformel C₃₉₁H₄₉₇N₁₅₃O₂₈₆P₄₀

Vorzugsbezeichnung Emapticappegol

International Nonproprietary Name INN.L70

2. Bezeichnung -L-Guanylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-adenylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-cyti

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42102

Chemical Abstract Service Nr. 951628-22-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1031444-68-4

Molgewicht 34983.1422

Bruttoformel C₁₄₆₄H₂₄₁₉N₄₅₇O₅₁₉S₈

Vorzugsbezeichnung Entolimod

International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung MRGSHHHHHH GMASMTGGQQ MGRDLYDDDD KDPMAQVINT NSLSLLTQNN LNKSQSSLSS AIERLSSGLR INSAKDDAAG QAIANRFTSN IKGLTQASRN ANDGISIAQT
TEGALNEINN NLQVRRELSV QATNGTNSDS DLKSIQDEIQ QRLEEIDRVS NQTQFNGVKV LSQDNQMKIQ VGANDGETIT IDLQKIDVKS LGLDGFNVNS PGISGGGGGI LDSMGTLNE
DAAAkkSTA NPLASIDSAL SKVDAVRSSL GAIQNRFDsa ITNLGNTVTN LNSARSRIED ADYATEVSNM SKAQILQQAG TSVLAQANQV PQNVLSLLR

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42103

Chemical Abstract Service Nr. 1207283-85-9

Molgewicht 558.5554

Bruttoformel C₂₇H₃₁FN₄O₈

Vorzugsbezeichnung Eravacyclin

International Nonproprietary Name INN.L70

2. Bezeichnung (4S,4aS,5aR,12aS)-4-(Dimethylamino)-7-fluor-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-9-[2-(pyrrolidin-1-yl)acetamido]-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42104

Chemical Abstract Service Nr. 844873-47-8
Molgewicht 499.5197
Bruttoformel C₂₃H₂₉N₇O₆
Vorzugsbezeichnung Evodenoson
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung Methyl 4-{3-[6-amino-9-(*N*-cyclopropyl-β-D-ribofuranosyluronamid)-9*H*-purin-2-yl]prop-2-yn-1-yl}piperidin-1-carboxylat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42105

Chemical Abstract Service Nr. 1256937-27-5
Molgewicht 142000
Bruttoformel C₆₂₄₂H₉₆₄₈N₁₆₆₈O₁₉₉₆S₅₆
Vorzugsbezeichnung Evolocumab
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTLT SYGISWVRQA PGQGLEWMGW VSFYNGNTNY AQKLQGRGTM TDPSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARGY GMDVWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSN FGTQYTCNV DHKPSNTKVD KTKVERKCCVE CPPCPAPPVA GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTFRVSVL TVVHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPAPIEKTI SKTKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYSD IAEVWESNGQ PENNYKTPP MLDSGDGSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKLSLSPG K [L,L']ESALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG GYNSVSWYQQ HPGKAPKLMY YEVSNRPSGV SNRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDADYYC NSYTSTSMVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAIVTA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTV PTECS,
[H,H'](22-96,142-198,255-315,361-419),[L,L'](22-90,137-196),[H-H'](217-217',218-218',221-221',224-224'),[H-L,H'-L'](129-214)-Octadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn-N⁶-glycosyliert

ASK #42106

Chemical Abstract Service Nr. 1206161-97-8
Molgewicht 425.504
Bruttoformel C₂₁H₂₃N₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Filgotinib
International Nonproprietary Name INN.L72:Korr.CN
Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; AdisInsight; PubChem; ChemIDplus; EUCTR
2. Bezeichnung *N*-(5-{4-[(1,1-Dioxo-1,6-thiomorpholin-4-yl)methyl]phenyl}[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyridin-2-yl)cyclopropanocarboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[korr.]

ASK #42107

Chemical Abstract Service Nr. 1050477-31-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1427070-86-7
Molgewicht 378.4244
Bruttoformel C₂₁H₂₂N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Finerenon
International Nonproprietary Name INN.L70
2. Bezeichnung (4S)-4-(4-Cyan-2-methoxyphenyl)-5-ethoxy-2,8-dimethyl-1,4-dihydro-1,6-naphthyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 Pat.WO2008/104306:ex.5; INN.CN

ASK #42108

Chemical Abstract Service Nr. 1204768-03-5
Formelstamm C6-H13-N-O2[C5-H6-N-O2]a[C2-H4-O]n(C22-H19-N2-O5)x(C7-H15-N2-O)y(H-O)z, a = x + y + z

Vorzugsbezeichnung Firtecan peglumer

International Nonproprietary Name INN.L70

2. Bezeichnung -N-Acetyl- -methoxy[poly({5-[(4S)-4,11-diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yl]-L-glutamat- -yl)-co-L- -glutamyl-co-{5-N-(propan-2-yl)-5-N-[(p
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym alpha-{3-[(alpha-N-Acetyl)poly-L-glutamyl]amino}propyl}-omega-methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl) an gamma-Carboxy-Gruppen teilweise verestert mit (4S)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetr
(Propan-2-yl)[(propan-2-yl)carbamoyl]amino-Resten und teilweise unverändert

ASK #42109

Chemical Abstract Service Nr. 1070878-86-2
Formelstamm C9-H11-(18)F-N6-O3
Molgewicht 269.2233
Bruttoformel C₉H₁₁FN₆O₃
Vorzugsbezeichnung Flortanidazol (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L70

2. Bezeichnung (2RS)-3-[¹⁸F]Fluor-2-{4-[(2-nitro-1H-imidazol-1-yl)methyl]-1H-1,2,3-triazol-1-yl}propan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42110

Chemical Abstract Service Nr. 1010702-75-6
Formelstamm C41-H60-(18)F-N13-O13
Molgewicht 960.9953
Bruttoformel C₄₁H₆₀FN₁₃O₁₃
Vorzugsbezeichnung Flotegatid (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L70

2. Bezeichnung Cyclo[L-arginylglycyl-L- -aspartyl-D-phenylalanyl-N⁶-[2,6-anhydro-7-desoxy-7-({2-[4-(3-¹⁸F]fluorpropyl)-1H-1,2,3-triazol-1-yl]acetyl)amino]-L-glycero-L-galacto-heptonoyl]-L-lysyl

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42111

Chemical Abstract Service Nr. 917894-12-3
Formelstamm C17-H19-Cl-(18)F-N3-S2
Molgewicht 382.937

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ ClFN ₃ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Fluorfenidin (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	3-{2-Chlor-5-[(2-[¹⁸ F]fluorethyl)sulfanyl]phenyl}-1-methyl-1-[3-(methylsulfanyl)phenyl]guanidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42112	
Chemical Abstract Service Nr.	1274863-98-7
Formelstamm	C20-H27-(18)F-N2-O2
Molgewicht	345.4415
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ FN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Flutriciclamid (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)- <i>N,N</i> -Diethyl-9-(2-[¹⁸ F]fluorethyl)-5-methoxy-2,3,4,9-tetrahydro-1 <i>H</i> -carbazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42113	
Chemical Abstract Service Nr.	1229236-86-5
Molgewicht	469.9423
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ ClFN ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Gandotinib
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; ChemIDplus
2. Bezeichnung	3-[(4-Chlor-2-fluorphenyl)methyl]-2-methyl- <i>N</i> -(5-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)-8-[(morpholin-4-yl)methyl]imidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-6-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42114	
Chemical Abstract Service Nr.	1227939-82-3
Molgewicht	488.5366
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₁ FN ₆ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ilorasertib
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-{4-Amino-7-[1-(2-hydroxyethyl)-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl]thieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-3-yl}phenyl)- <i>N</i> -(3-fluorophenyl)harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42115	
Chemical Abstract Service Nr.	836683-15-9
Molgewicht	385.4186
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Acumapimod

International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 3-[5-Amino-4-(3-cyanobenzoyl)-1*H*-pyrazol-1-yl]-*N*-cyclopropyl-4-methylbenzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42116

Chemical Abstract Service Nr. 1390631-57-8
Formelstamm C439-H544-N188-O308-P44 . (C2-H4-O)(m+n)
Bruttoformel C₄₃₉H₅₄₄N₁₈₈O₃₀₈P₄₄
Vorzugsbezeichnung Lexaptepidpegol
International Nonproprietary Name INN.L70
2. Bezeichnung -L-Guanylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-adenylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-gu-
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym beta-L-ribo-[(3'-5')-R-pG-C-G-C-C-G-U-A-U-G-G-A-U-U-A-A-G-U-A-A-A-U-G-A-G-G-A-G-U-U-G-G-A-G-G-A-A-G-G-C-G-C], R = CH-(O-CH-CH)-O-CH-CO-[CH-(O-CH-CH)-]N-CH-CO-NH-(CH)-

ASK #42117

Chemical Abstract Service Nr. 1355338-54-3
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Lodelcizumab
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFS TMYMSWVRQA PGQGLEWMGR IDPANEHTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLTSDS TAVYYCARSY YYYNMDYWGQ GTLTVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPEAAGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL D SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK [L,L']QIVLTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS YMHWYQQKPG QAPRLLIYGV FRRATGIPDR FSGSGSGTDF TLTIGRLEPE DFAVYYCLQW SSDPPTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Immunglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens PCSK9 (Proprotein-Convertase-Subtilisin/Kexin-Typ 9)], humanisierter monoklonaler Antikörper; gamma1-Schwerkette (1-448) [humanisiertes VH (Homo sapiens IGHV1-2*05 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ6*01) [8.8.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG1*03 (CH1 (119-216), Gelenkregion (217-231), CH2 L1.3>A (235), L1.2>A (236) (232-341), CH3 (342-446), CHS (447-448)) (119-448)], (221-213')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-213') [humanisiertes V-KAPPA (Homo sapiens IGKV3-20*02 (87.60%) -IGKJ2*01) [5.3.9] (1'-106') -Homo sapiens IGKC*01 (107'-213')]; (227-227'':230-230'')-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #42118

Chemical Abstract Service Nr. 1154028-82-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1375799-61-3

Formelstamm	(C13-H13-N8-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	314.3027
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₄ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Molidustat
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	2-[6-(Morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrazol-3-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[6-(Morpholin-4-yl)pyrimidin-4-yl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-5-ol; 1-[6-(4-Morpholinyl)-4-pyrimidinyl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-5-ol

ASK #42119

Chemical Abstract Service Nr.	1296818-77-3
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₄₀ H ₉₉₆₆ N ₁₇₂₂ O ₂₀₀₈ S ₃₈
Vorzugsbezeichnung	Nesvacumab
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYDIHWVRQA TGKGLEWVSA IGPAGDTYYP GSVKGRFTIS RENAKNSLYL QMNSLRAGDT AVYYCARGLI TFGGLIAPFD YWGQGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNNH YIQKSLSLSP GK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS STYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ HYDNSQTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-95,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-89,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M ⁴ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens ANGPT2 (Angiopoietin 2, Ang2)], monoklonaler Antikörper (Homo sapiens); gamma1-Schwerkette (1-452) [Homo sapiens VH (IGHV3-13*01 (97.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.7.16] (1-122) -IGHG1*01 (CH1 (123-220), Gelenkregion (221-235), CH2 (236-345), CH3 (346-450), CHS (451-452)) (123-452)], (225-214')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-20*01 (95.80%) -IGKJ1*01) [7.3.8] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; (231-231'':234-234'')-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #42120

Chemical Abstract Service Nr.	181054-95-5
Formelstamm	C2041-H3114-N558-O641-S25 . 12(C-O2) . (O) . (O3-S) . 2(H-O3-P) . Oligosaccharid-Reste
Molgewicht	40900
Bruttoformel	C ₂₀₅₃ H ₃₁₁₆ N ₅₅₈ O ₆₇₅ P ₂ S ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Nonacog gamma
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVVCS
CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAEAVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGCSI VNEKWIVTAA HCVETGVKIT
VVAGEHNIEE TEHTEQKRNVI IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNIPL KFGSGYVSGW GRVFKHGRSA LVLQYLVRPL VDRATCLRST KFTIYNNMFC
AGFHEGGRDS CQGDSSGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRYVNWIKI KTKLT,
(18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389)-Undecakis(disulfid),
Glu7,Glu8,Glu15,Glu17,Glu20,Glu21,Glu26,Glu27,Glu30,Glu33,Glu36,Glu40-4-carboxyliert, Asp64-(3*R*)-3-hydroxyliert, Asn157,Asn167-*N*⁴-glycosyliert, potenziell
Ser53,Ser61,Thr159,Thr169,Thr172,Thr179-3-*O*-glycosyliert, Ser158-*O*-phosphoryliert [gemäß Summenformel und UniProtKB auch Ser68-*O*-phosphoryliert], Tyr155-*O*-sulfonyliert, hergestellt
mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[corrected]**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** Blutgerinnungsfaktor IX (human, rekombinant) (EC 3.4.21.22, Christmas-Faktor, Plasma-Thromboplastin-Komponente), T148A-Variante (Variante 011773 UniProtKB), gamma-Glycoform

ASK #42121

Chemical Abstract Service Nr. 1390628-22-4**Formelstamm** C440-H550-N169-O325-P45 . (C2-H4-O)(m+n)**Bruttoformel** C₄₄₀H₅₅₀N₁₆₉O₃₂₅P₄₅**Vorzugsbezeichnung** Olaptosedpegol**International Nonproprietary Name** INNv.L109.Corr**2. Bezeichnung** -L-Guanylyl-(3' 5')- -L-cytidylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-uridylyl-(3' 5')- -L-guanylyl-(3' 5')- -L-ade**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** beta-L-ribo-[(3'-5')-R-pG-C-G-U-G-G-U-G-U-G-A-U-C-U-A-G-A-U-G-U-A-U-U-G-G-C-U-G-A-U-C-C-U-A-G-U-C-A-G-G-U-A-C-G-C], R = CH-(O-CH-CH)-O-CH-CO-[CH-(O-CH-CH)-]N-CH-CO-NH-(CH)-

ASK #42122

Chemical Abstract Service Nr. 1359979-10-4**Formelstamm** [(C6-H12-N2)_x(C6-H12-N2-O)_y]_n x=8-9, y=1-2, n=8-24**Vorzugsbezeichnung** Ompinamer**International Nonproprietary Name** INN.L70**2. Bezeichnung** Poly{[(piperazin-1,4-diyl *N*-oxide)ethylen]-co-[(piperazin-1,4-diyl)ethylen]}**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN

ASK #42123

Chemical Abstract Service Nr. 1310680-64-8**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 1360625-88-2**Molgewicht** 145000**Bruttoformel** C₆₄₄₆H₁₀₀₁₆N₁₇₁₂O₂₀₁₀S₄₈**Vorzugsbezeichnung** Ozanezumab**International Nonproprietary Name** INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYWMHWVRQA PGQGLEWIGN INPSNGGTNY NEKFKSKATM TRDTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCELMQ GYWGQGTLLVTVSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL AGAPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSL PGK [L,L']DIVMTQSPLS NPVTLGQPVV ISCRSSKSL YKDGKTYLNV FLQRPGQSPQ LLIYLMSTRA SGVPDRFSGG GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCQQLVEYP LTFGQGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPRK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,140-196,257-317,363-421),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](216-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-N⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42124

Chemical Abstract Service Nr.

1211327-92-2

Formelstamm

C₉₁₃-H₁₄₁₇-N₂₄₆-O₂₅₆-P-S₇(C₂-H₄-O)_n(Oligosaccharid)

Molgewicht

20000

Bruttoformel

C₉₁₃H₁₄₁₇N₂₄₆O₂₅₆PS₇

Vorzugsbezeichnung

Peginterferon beta-1a

International

Nonproprietary Name

INN.L70

Zitat Bezeichnung 1

CAS; ICTRP; ChemIDplus; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung

MSYNLLGFLQ RSSNFQCQKL LWQLNGRLEY CLKDRMNFDI PEEIKLQQF QKEDAALTIY EMLQNIFAIF RQDSSSTGWN ETIVENLLAN VYHQINHLKT VLEEKLEKED FTRGKLMSSL HLKRYYGRIL HYLKAKEYSH CAWTIVRVEI LRNFYFIRNL TGYLRN, 31,141-Disulfid, Asn80-N⁴-glycosyliert, Met1-N-((2RS)-2-methyl-3-[-methylpoly(oxyethylen)- -yloxy]propyl)-substituiert, Ser119-O-phosphoryliert, hergestellt durch Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO) und N-Alkylierung

Zitat Bezeichnung 2

INN.CN

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Interferon beta (Fibroblasten-Interferon, IFN-beta), human, exprimiert und glycosyliert in Säugerzellen, N(2.1)-{(2RS)-2-Methyl-3-[alpha-methylpoly(oxyethylen)oxy]propyliert}

ASK #42125

Chemical Abstract Service Nr.

1058624-46-6

Andere Chemical Abstract Service Nr.

1138339-63-5

Vorzugsbezeichnung

Pexastimogen devacirepvec

International Nonproprietary Name

INN.L70

Zitat Bezeichnung 1

Pharmavista

2. Bezeichnung

Rekombinanter Vaccinia-Virus-Vektor (Wyeth-Stamm) mit deaktiviertem Thymidinkinase-Gen und dort eingefügten Genen für den Granulozyten-Makrophagen-koloniestimulierendem Faktor (GM-CSF) mit steuerndem synthetischem early/late-Promotor und für -Galactosidase mit steuerndem p7.5-early/late-Promotor

Zitat Bezeichnung 2

INN.CN

ASK #42126

Chemical Abstract Service Nr.

1036730-42-3

Molgewicht

145000

Bruttoformel C₆₄₂₄H₉₉₂₀N₁₇₀₄O₂₀₀₂S₄₈

Vorzugsbezeichnung Pidilizumab

International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGSE LKKPGASVKI SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLQWMGW INTDSGESTY AEEFKGRFV SLDTSVNTAY LQITSLTAED TGMVFCVRVG YDALDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']EIVLTQSPSS LSASVGDRVT ITCARSSVS YMHWFQKPG KAPKLWIYRT SNLAGVPSR FSGSGSGTYSY CLTINSLQPE DFATYYCQQR SSFPLTFGGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42127

Chemical Abstract Service Nr. 934526-89-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1033110-57-4

Molgewicht 541.0218

Bruttoformel C₂₅H₂₅ClN₆O₄S

Vorzugsbezeichnung Pilaralisib

International Nonproprietary Name INN.L70

2. Bezeichnung 2-Amino-N-(3-{{[3-(2-chlor-5-methoxyanilino)chinoxalin-2-yl]sulfamoyl}phenyl)-2-methylpropanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42128

Chemical Abstract Service Nr. 1313706-14-7

Formelstamm C6510-H10006-N1734-O2030-S44 . 2m H . n (C68-H105-N11-O15); m = 2, 3; n = 3, 4, 5

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₅₁₀H₁₀₀₀₆N₁₇₃₄O₂₀₃₀S₄₄

Vorzugsbezeichnung Pinatuzumab vedotin

International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYEFS RSWMNWVRQA PGKGLEWVGR IYPGDGDTNY SGKFKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCARDG SSWDWYFDVW GQGTLTVSS KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGDSFFLY SKLTVDKS LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](229-2 pentakis-S-[(3RS)-1-(6-(((2S)-1-(((2S)-5-(carbamoylamino)-1-{4-(((2S)-1-(((2S)-1-(((3R,4S,5S)-1-((2S)-2-[(1R,2R)-3-(((1S,2R)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl)]py

ASK #42129

Chemical Abstract Service Nr. 1313206-42-6

Formelstamm C6432-H9946-N1706-O2034-S40 . x H2 . y C68-H105-N11-O15, x = ca. 2,5, y = ca. 3,5

Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₃₂ H ₉₉₄₆ N ₁₇₀₆ O ₂₀₃₄ S ₄₀
Vorzugsbezeichnung	Polatuzumab vedotin
International Nonproprietary Name	INN.L71:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	eINNV.L110:Corr.CN; Pharmavista; USNCT; eINNV.L108; eINN.L70; USAN; IMGT/mAb-DB; ChemIDplus; ICTRP; EUTCT; eINN.L71:Corr.CN; NCI.Dict
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFS SYWIEWVRQA PGKGLEWIGE ILPGGGDTNY NEIFKGRATF SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCTRRV PIRLDYWGQG TLVTVSSAST KGPS VDKKVEPKSC DKHTCPCPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKALN VNFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQSVY YEGDSFLNWKY QKPKGKAPKL LIYAASNLES GVPSRFSGSG SGTDFLTIS SLQPEDFATY YCQQSNEDPIL EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H']((22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L']((23-92,138-198),[H-H']((226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((220-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M ⁴ -G S-((3RS)-1-(6-(((2S)-1-(((2S)-5-(Carbamoylamino)-1-{4-(((2S)-1-(((2S)-1-(((3R,4S,5S)-1-((2S)-2-((1R,2R)-3-(((1S,2R)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl)amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl)pyrrolidin-1-an 3-4 Cys-Resten
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42130	
Chemical Abstract Service Nr.	1092364-38-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1346176-39-3
Molgewicht	491.3422
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ Cl ₂ FN ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Poziotinib
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	1-(4-[[4-(3,4-Dichlor-2-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]oxy]piperidin-1-yl)prop-2-en-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42131	
Chemical Abstract Service Nr.	1351470-16-0
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₂ H ₉₉₇₄ N ₁₇₁₄ O ₂₀₅₀ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Pritoxaximab
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGAE LVRSGASVRM SCKASGYTFT SYNMHWVKQT PGQGLEWIGY IYPGNGGTNY IQKFKGKAIL TADTSSSTAY MQISLSTSED SAVYFCTRSP SHYSSDPYFD YWQQGTTTLTV SSEFASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSCDKT HTCPCPCAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALTH NYHTQKLSL SPGK [L,L']DIVMSQSHKF MSTSVGDRVS ITCKASQDVG TAVAWYQQNP GQSPKFLIYW ASTRHTGVPD RFTGSGSGTD FTLTITNVQS EDLADYFCQQ YSSYPLTFGA GTSLELKRVT AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-96,151-207,268-328,374-432),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((233-233',236-236'),[H-L,H'-L']((227-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-M ⁴ -glycosyliert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1-kappa, anti-[Shiga-Toxin Typ 1 (stx1) von Shiga-Toxin-produzierenden Escherichia coli (STEC), B-Untereinheit], chimärer monoklonaler Antikörper; gamma1-Schwerkette

(1-454) [Mus musculus VH (IGHV1-12*01 - (IGHD)- IGHJ2*01) [8.8.15] (1-122) -Linkersequenz (123-124) -Homo sapiens IGHG1*01 (CH1 (125-222), Gelenkregion (223-237), CH2 (238-347), CH3 (348-452), CHS (453-454)) (125-454)], (227-214')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-214') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV6-23*01 - IGKJ5*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC*01 (108'-214')]; (233-233":236-236")-Bis(disulfid)-Dimer

ASK #42132

Chemical Abstract Service Nr. 1169766-01-1

Molgewicht 77500

Vorzugsbezeichnung Ramatercept

International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung
[A,A']GRGEAETREC IYYNANWELE RTNQSGLERC EGEQDKRLHC YASWRNSSGT IELVKKGCWL DDFNCYDRQE CVATEENPQV YFCCCEGNFC NERFTHLPEA GGPEVTYEPP PTAPTGGGTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPVPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGFS FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG PGK, [A,A'][(10-40,30-58,65-84,71-83,85-90,157-217,263-321)],[A-A'][(122-122',125-125')-Hexadecakis(disulfid), Asn23,Asn23',Asn46,Asn46',Asn193,Asn193'-M⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42133

Chemical Abstract Service Nr. 1020172-07-9

Molgewicht 553.5868

Bruttoformel C₃₀H₂₈FN₇O₃

Vorzugsbezeichnung Rebastinib

International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 4-[4-([3-Tert-butyl-1-(chinolin-6-yl)-1H-pyrazol-5-yl]carbamoyl)amino]-3-fluorphenoxy]-N-methylpyridin-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42134

Chemical Abstract Service Nr. 334969-03-8

Formelstamm (C₁₆H₁₂ClO₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 336.79

Bruttoformel C₁₆H₁₃ClO₄S

Vorzugsbezeichnung Recilisib

International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 4-[(1E)-2-[(4-Chlorphenyl)methyl]sulfonyl]ethenyl]benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42135

Chemical Abstract Service Nr. 808118-40-3

Formelstamm (C₁₉H₁₅N₂O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 352.3407

Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₆ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Roxadustat
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Hydroxy-1-methyl-7-phenoxyisochinolin-3-carbonyl)glycin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[(4-Hydroxy-1-methyl-7-phenoxyisochinolin-3-yl)carbonyl]glycin
ASK #42136	
Chemical Abstract Service Nr.	495399-09-2
Formelstamm	(C ₂₅ H ₂₈ N ₂ O ₄ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	439.5671
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Saroglitazar
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-Ethoxy-3-[4-(2-{2-methyl-5-[4-(methylsulfanyl)phenyl]-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl}ethoxy)phenyl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42137

Chemical Abstract Service Nr.	1334296-12-6
Molgewicht	143000
Bruttoformel	C ₆₃₄₀ H ₉₈₁₀ N ₁₆₉₀ O ₁₉₈₆ S ₅₂
Vorzugsbezeichnung	Seribantumab
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS HYVMAWVRQA PGKGLEWVSS ISSSGGWTLY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCTRGL KMATIFDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSNFGTQTY TCNVDPKPSN TKVDKTVK CCVECPKCPA PPVAGPSVFL FPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNQKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPMMLDSGD SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL S LSPGK [L,L']QSALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG SYNWVSWYQQ HPGKAPKLLI YEVSQRPSGV SNRFSQSKSG NTASLTISGL QTEDEADYYC CSYAGSSIFV IFGGGTKVTV LGQPKAAPSV TLFPSPSEEL QANKATLVCL VSDFYPGAVT VAWKADGSPV KVGVEVTKPS KQSNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCRV THEGSTVEKT VAPAEC S, [H,H']((22-96,146-202,259-319,365-423),[L,L']((22-90,139-198),[H-H']((221-221',222-222',225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((133-216)-Octadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N ⁶ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42138

Chemical Abstract Service Nr.	1351470-17-1
Molgewicht	148000
Bruttoformel	C ₆₅₇₆ H ₁₀₁₄₈ N ₁₇₂₀ O ₂₀₆₂ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Setoaximab

International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLQQPGPE LEKPGASVKL SCKASGYSFT DYNMNVVKQN NGESLEWIGK IDPYYGGPSY NQKFKDKATL TVDKSSSTAY MQLKSLTSED SAVYYCTRGG NRDWYFDVWG AGTTLTVSAE FASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSV VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIVLSQSPSS LVVSVGEKVT MSCKSSQSLV YSRNQKNYLA WYQQKPGQSP KVLIIWASTR ESGVPDRLTG SSGSDFTLT ISSVKAEDLA VYYCQQYYSY PLTFGAGTKL ELKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSSTYS LSSTLTLKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H']((22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L']((23-94,140-200),[H-H']((230-230',233-233')),[H-L,H'-L']((224-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N ⁶ -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1-kappa, anti-[Shiga-Toxin Typ 2 (stx2) von Shiga-Toxin-produzierenden Escherichia coli (STEC), A-Untereinheit], chimärer monoklonaler Antikörper; gamma1-Schwerkette (1-451) [Mus musculus VH (IGHV1-39*01 - (IGHD)-IGHJ1*01) [8.8.12] (1-119) -Verknüpf (120-121) -Homo sapiens IGHG1*01 (CH1 (122-219), Gelenkregion (220-234), CH2 (235-344), CH3 (345-449), CHS (450-451)) (122-451)], (224-220')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-220') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV8-30*01 - IGKJ5*01) [12.3.9] (1'-113') -Homo sapiens IGKC*01 (114'-220')]; (230-230":233-233")-Bis(disulfid)-Dimer
ASK #42139	
Chemical Abstract Service Nr.	221214-84-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	420086-91-5
Formelstamm	(C124-H201-N33-O38)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	2764.1369
Bruttoformel	C ₁₂₄ H ₂₀₃ N ₃₃ O ₃₈
Vorzugsbezeichnung	Tecemotid
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	L-Seryl-L-threonyl-L-alanyl-L-prolyl-L-prolyl-L-alanyl-L-histidylglycyl-L-valyl-L-threonyl-L-seryl-L-alanyl-L-prolyl-L- -aspartyl-L-threonyl-L-arginyl-L-prolyl-L-alanyl-L-prolylglycyl-L-seryl-L-threonyl-L-alanyl-L-prolyl-
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	STAPPAHGVT SAPDTRPAPG STAPPKG, [26]Lys-N(6)-Hexadecanoyl-Derivat; STAPPAHGVT SAPDTRPAPG STAPPK(-palmitoyl)G; H-Ser-Thr-Ala-Pro-Pro-Ala-His-Gly-Val-Thr-Ser-Ala-Pro-Asp-Thr-Arg-Pro-Ala-Pro-Gly-Ser-Thr-Ala-Pro-Pro-Lys(palmitoyl)-Gly-OH
ASK #42140	
Chemical Abstract Service Nr.	552292-58-7
Molgewicht	515.4481
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ F ₆ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Telmapitant
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i> ,8 <i>S</i>)-8-(((1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethoxy)methyl)-8-phenyl-1,3,7-triazaspiro[4.5]decan-2,4-dion

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42141	
Chemical Abstract Service Nr.	1326244-10-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1418689-16-3
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₂₆ H ₉₉₁₈ N ₁₆₉₈ O ₂₀₀₀ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Tildrakizumab
International Nonproprietary Name	INN.L70
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYIFI TYWMTWVRQA PGQGLEWMGQ IFPASGSADY NEKFEGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARGG GGFAYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPSL SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRTSENIY SYLAWYQQKP GKAPKLLIYN AKTLAEGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQH HYGIPFTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIAPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N [#] -glycosyliert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1-kappa, anti-[IL23A (Homo sapiens) (Interleukin 23, alpha-Untereinheit (p19), IL-23A)], humanisierter monoklonaler Antikörper; gamma1-Schwerkette (1-446) [humanisiertes VH (Homo sapiens IGHV1-18*01 (81.60%) -(IGHD-IGHJ4*01) [8.8.9] (1-116) -Homo sapiens IGHG1*01 (CH1 (117-214), Gelenkregion (215-229), CH2 (230-339), CH3 (340-444), CHS (445-446)) (117-446)], (219-214')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-214') [humanisiert V-KAPPA (Homo sapiens IGKV1-39*01 (85.30%) -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC*01 (108'-214')]; (225-225":228-228")-Bis(disulfid)-Dimer
ASK #42142	
Chemical Abstract Service Nr.	1027099-03-1
Molgewicht	527.5827
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₀ FNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Tomicorat
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	4-{5-[(5-Fluor-2-methylphenoxy)methyl]-2,2,4-trimethyl-1,2-dihydrochinolin-6-yl}-3-methoxyphenyl furan-2-carboxylat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42143	
Chemical Abstract Service Nr.	548486-59-5
Molgewicht	264.2804
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₆ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ulodesin
International Nonproprietary Name	INN.L70
2. Bezeichnung	7-[[[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-Hydroxy-4-(hydroxymethyl)pyrrolidin-1-yl]methyl]-1,5-dihydro-4 <i>H</i> -pyrrolo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #42144
Chemical Abstract Service Nr. 1190389-15-1
Molgewicht 444.5255
Bruttoformel C₂₆H₂₈N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Vibegron
International Nonproprietary Name INN.L70
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (6*S*)-*N*-[4-((2*S*,5*R*)-5-[(*R*)-Hydroxy(phenyl)methyl]pyrrolidin-2-yl)methyl]phenyl]-4-oxo-4,6,7,8-tetrahydropyrrolo[1,2-*a*]pyrimidin-6-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42145
Chemical Abstract Service Nr. 934493-76-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1070896-79-5; 1123889-87-1; 1380852-52-7
Molgewicht 270.2899
Bruttoformel C₁₃H₁₄N₆O
Vorzugsbezeichnung Voxtalisib
International Nonproprietary Name INN.L70
2. Bezeichnung 2-Amino-8-ethyl-4-methyl-6-(1*H*-pyrazol-3-yl)pyrido[2,3-*d*]pyrimidin-7(8*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42146
Chemical Abstract Service Nr. 1080028-80-3
Molgewicht 401.4728
Bruttoformel C₂₁H₂₁F₂N₃OS
Vorzugsbezeichnung Zamicastat
International Nonproprietary Name INN.L70
2. Bezeichnung 5-(2-(Benzylamino)ethyl)-1-[(3*R*)-6,8-difluor-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-3-yl]-1,3-dihydro-2*H*-imidazol-2-thion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42147
Chemical Abstract Service Nr. 949142-50-1
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₅₂₄H₁₀₀₈₄N₁₇₁₆O₂₀₂₂S₄₄
Vorzugsbezeichnung Obinutuzumab
International Nonproprietary Name INNv.L109.Corr
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; USAN; USNCT; MAR2015; ICTRP; KEGG; MeSH; NCI.Dict; NCI.Thesaurus; PubChem; ATC; CAS; EUTCT; EUCTR
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYAFS YSWINWVRQA PGQGLEWMGR IFPGDGDSTDY NGKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNV FDGYWLWYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKEVEPK SCDKTHTCPP

CPAPPELLGGP SVLFFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIVMTQTPLS LPVTPGEPAS ISCRSSKSL HSNGITLYYW YLQKPGQSPQ LLIYQMSNLV SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCAQNLLELP YTFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H']_(22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L']_(23-93,139-199),[H-H']_(228-228',231-231'),[H-L,H'-L']₍₂₂₂₋₂₁₉₎-Hexadecakis(disulfid), [H]₂₉₉,[H']₂₉₉-Asn-*N*⁴-glycosyliert, angereichert mit gabelförmigen nicht-fucosylierten Oligosacchariden [mit fehlendem [H]₄₄₉-Lys und [H']₄₄₉-Lys: vgl. CAS und gültige Beschreibung, ... gamma1 heavy chain (1-448) ..., und Summenformel C₆₅₁₂-H₁₀₀₆₀-N₁₇₁₂-O₂₀₂t#0-S₄₄ in Proposed INN List Nr. 99 (2008) sowie Summenformel C₆₅₁₂-H₁₀₀₆₀-N₁₇₁₂-O₂₀₂t#0-S₄₄ und Molmasse 146.1 kDa (exakt: 146062.6732) im USAN Statement]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Afutuzumab

ASK #42148

Chemical Abstract Service Nr. 1036734-93-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 89957-37-9

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Teprotumumab

International Nonproprietary Name INNv.L101

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVELVESGGG VVQPGRSQRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAI IWFDSSTYY ADSVRGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYFCAREL GRRYFDLWGR GTLVSVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH DPEVKFNWYV DGEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKQK GPAPRLLIYD ASKRATGIPA RFGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSKWPPWTFG QGTVKESKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNMF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H']_(22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L']_(23-88,135-195),[H-H']_(227-227',230-230'),[H-L,H'-L']₍₂₂₁₋₂₁₅₎-Hexadecakis(disulfid), [H]₂₉₈,[H']₂₉₈-Asn-*N*⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42149

Chemical Abstract Service Nr. 1192451-26-5

Formelstamm C3927-H5981-N1043-O1163-S33 . C3553-H5400-N956-O1032-S35 . variable Oligosaccharid-Reste

Molgewicht 166000

Bruttoformel C₇₄₈₀H₁₁₃₈₁N₁₉₉₉O₂₁₉₅S₆₈

Vorzugsbezeichnung Turoctocog alfa

International Nonproprietary Name INN.L69:corr

Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; EUTCT; MeSH; ChemIDplus; CAS; EUCTR

2. Bezeichnung

[H(1-761)]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPP NTSVVYKKT L FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDVTVITLKN MASHPVSLHA VGSYWKASE GAIEDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTO TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLQGLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFIQ IRSAKHKPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNQPQRIG RKYKVRVMA YDDETFKRE AIQHESGILG PLYGVEVGD TLLIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEG PTKSDPRCLT RYYSFVNM RDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYL TEN

IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMYVEDTLTL PPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYEE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNSRHPS QNPPVLKRHQ R [L(1649-2332)]EI TRTTLQSDQE EIDYDDTISV EMKKEDFDIY DEDENQSPRS FQKKTRHYFI AAVERLWDYG MSSSPHVLNR RAQSGSVPQF KKVVFQEFTD GSFTQPLYRG ELNEHLGLLG PYIRAEVEDN IMVTFRNQAS RPYSFYSSLI SYEEDQRQGA EPRKNFVKPN ETKTYFWKVQ HHMAPTKDEF DCKAWAYFSD VDLEKDVHSG LIGPLLVCHT NTLNPAHGRQ VTVQEFALFF TIFDEKSWY FTENMERNCR APCNIQMEDP TFKENYRFHA INGYIMDTLP GLVMAQDQRI RWYLLSMGSN ENIHSIHFSG HVFTVRKKEE YKMALYNLYP GVFEVEMLP SKAGIWRVEC LIGEHLHAGM STLFLVYSNK CQTPLGMASG HIRDFQITAS GQYGQWAPKL ARLHYSGSIN AWSTKEPFSW IKVDLLAPMI IHGIKTQGAR QKFSSLYISQ FIIMYSLDGK KWQTYRGNST GTLMVFFGNV DSSGIKHNI NPPPIARYIR LHPTHYSIRS TLRMELMGCD LNSCSMPLGM ESKAISDAQI TASSYFTNMF ATWSPSKARL HLQGRSNAWR PQVNNPKEWL QVDFQKTMKV TGVTTQGVKS LLTSMYVKEF LISSSQDGHQ WTLFFQNGKV KVFQGNQDSF TPVVNSLDPP LLTRYLRIHP QSVVHQIALR MEVLGCEAQD LY, 153,179:248,329:528,554:630,711:1832,1858:1899,1903:2021,2169:2174,2326-Octakis(disulfid), Asn41,Asn239,Asn1810,Asn2118-*N*⁶-glycosyliert mit Resten der Typen [NeuNAc(2-3)Gal(1-4)GlcNAc(1-2)Man(1-)]₂(-3,-6)Man(1-4)GlcNAc(1-4)[Fuc(1-6)]GlcNAc(1-) (41, 1810) und Man₁₋₆[Man(1-3)[Man(1-6)]Man(1-4)GlcNAc(1-4)GlcNAc(1 -)] (239, 2118), Ser750-*O*-glycosyliert (65 %) mit einer NeuNAc-Gal-(NeuNAc)GalNAc-Struktur, Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr1664,Tyr1680-*O*-sulfonyliert, C-terminales [H]Arg761 überwiegend fehlend, N-terminales nonapeptid [L]Glu1649-Ser1657 teilweise fehlend, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

Zitat Bezeichnung 2 HAEMF4(2010)v16.2,p349-359; INN.CN; JAN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N8 rFVIII; [Blutgerinnungsfaktor VIII (human)-(1-750)-(1638-1648)-Peptid]-[Blutgerinnungsfaktor VIIIa (human)-Leichtkette]-Komplex, glycosyliert; Des-(751-1637)-Blutgerinnungsfaktor VIII (human)-(1-1648)-Peptid, 92-kDa-Faktor VIIIa-Schwerkette enthaltend, Komplex mit Blutgerinnungsfaktor VIIIa (human)-Leichtkette, glycosyliert (mit CHO-Zellen produzierte Glycoform alfa)

ASK #42150

Chemical Abstract Service Nr. 1309086-46-1

Formelstamm C3927-H5981-N1043-O1163-S33 . C3553-H5400-N956-O1032-S35 . 0,65[C26-H42-N2-O18 . 900(C2-H4-O)] . variable Oligosaccharid-Reste

Molgewicht 166000

Bruttoformel C₇₄₈₀H₁₁₃₈₁N₁₉₉₉O₂₁₉₅S₆₈

Vorzugsbezeichnung Turoctocog alfa pegol

International Nonproprietary Name INN.L70

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

[H(1-761)]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPF NTSVVYKKTLL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVVITLKN MASHPVSLHA VGVSYWKASE GAIEDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNLSMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLQGLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRD DDDNSPSFIQ IRVAKKHKPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RKYKVRVMA YTDFTKTR EAIQHESGILG PLYGEVGDG LLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSSFVNM RDLASGLIGP LLIYKESVD QRGQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYLTEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMYVEDTLTL PPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYEE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNSRHPS QNPPVLKRHQ R [L(1649-2332)]EI TRTTLQSDQE EIDYDDTISV EMKKEDFDIY DEDENQSPRS FQKKTRHYFI AAVERLWDYG MSSSPHVLNR RAQSGSVPQF KKVVFQEFTD GSFTQPLYRG ELNEHLGLLG PYIRAEVEDN IMVTFRNQAS RPYSFYSSLI SYEEDQRQGA EPRKNFVKPN ETKTYFWKVQ HHMAPTKDEF DCKAWAYFSD VDLEKDVHSG LIGPLLVCHT NTLNPAHGRQ VTVQEFALFF TIFDEKSWY FTENMERNCR APCNIQMEDP TFKENYRFHA INGYIMDTLP GLVMAQDQRI RWYLLSMGSN ENIHSIHFSG HVFTVRKKEE YKMALYNLYP GVFEVEMLP SKAGIWRVEC LIGEHLHAGM STLFLVYSNK CQTPLGMASG HIRDFQITAS GQYGQWAPKL ARLHYSGSIN AWSTKEPFSW IKVDLLAPMI IHGIKTQGAR QKFSSLYISQ FIIMYSLDGK KWQTYRGNST GTLMVFFGNV DSSGIKHNI NPPPIARYIR LHPTHYSIRS TLRMELMGCD LNSCSMPLGM ESKAISDAQI TASSYFTNMF ATWSPSKARL HLQGRSNAWR PQVNNPKEWL QVDFQKTMKV TGVTTQGVKS LLTSMYVKEF LISSSQDGHQ WTLFFQNGKV KVFQGNQDSF TPVVNSLDPP LLTRYLRIHP QSVVHQIALR MEVLGCEAQD LY, 153,179:248,329:528,554:630,711:1832,1858:1899,1903:2021,2169:2174,2326-Octakis(disulfid), Asn41,Asn239,Asn1810,Asn2118-*N*⁶-glycosyliert mit Resten der Typen [NeuNAc(2-3)Gal(1-4)GlcNAc(1-2)Man(1-)]₂(-3,-6)Man(1-4)GlcNAc(1-4)[Fuc(1-6)]GlcNAc(1-) (41, 1810) und Man₁₋₆[Man(1-3)[Man(1-6)]Man(1-4)GlcNAc(1-4)GlcNAc(1 -)] (239, 2118), Ser750-*O*-glycosyliert (65 %) mit {[-Methylpoly(oxyethylen)₉₀₀ -yl]}(N-acetyl- neuraminat)osyl-(2 4)- -D-galactopyranosyl-(1 4)-2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl-Resten, Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr1664,Tyr1680-*O*-sulfonyliert, C-terminales [H]Arg761 überwiegend fehlend, N-terminales Nonapeptid [L]Glu1649-Ser1657 teilweise fehlend, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; BLOOAW(2013)v121.11,p2108-2116; HAEMF4(2010)v16.2,p349-359

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Vorzugsbezeichnung Camicinal
International Nonproprietary Name INN.L68
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 1-{4-[(3-Fluorphenyl)amino]piperidin-1-yl}-2-(4-[[{(3S)-3-methylpiperazin-1-yl]methyl}phenyl]ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42155

Chemical Abstract Service Nr. 925448-93-7
Molgewicht 409.5013
Bruttoformel C₂₂H₂₃N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Cerlapirdin
International Nonproprietary Name INN.L68
2. Bezeichnung *N,N*-Dimethyl-3-[[3-(naphthalin-1-sulfonyl)-1*H*-indazol-5-yl]oxy]propan-1-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42156

Chemical Abstract Service Nr. 915810-67-2
Molgewicht 27900
Vorzugsbezeichnung Caplacizumab
International Nonproprietary Name INN.L68
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGRFTS YNPMGWFRQA PGKGRELVAA ISRTGGSTYY PDSVEGRFTI SRDNAKRMVY LQMNSLRAED TAVYYCAAAG VRAEDGRVRT LPSEYTFWQG GTQVTVSSAA AEVQLVESGG GLVQPGGSLR LSCAASGRTF SYNPMGWFRQ APGKGRELVAA AISRTGGSTY YPDFSVEGRFT ISRNAKRMV YLQMNSLRAE DTAVYYCAA GVRAEDGRVR TLPSEYTFWG QGTQVTVSS, 22,96:153,227-Bis(disulfid)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PMP12A2h1-linker AAA-PMP12A2h1; Humanisiertes monoklonales anti-[von-Willebrand-Faktor (vWF)-A1-Domäne (Homo sapiens)]-Antikörper-Immunglobulin-(VH-Linker-VH)-Fragment; VH-Linker-VH-Kette (1-259) [humanisiertes VH (Homo sapiens IGHV3-23*04 (82.50%) -(IGHD)-IGHJ4*01 L123>Q (123) [8.8.21] (1-128))-Trialanyl-Linker (129-131)-[humanisiertes VH (Homo sapiens IGHV3-23*04 (82.50%) -(IGHD)-IGHJ4*01 L123>Q (254) [8.8.21] (132-259))]]

ASK #42157

Chemical Abstract Service Nr. 1251830-50-8
Formelstamm (C211-H256-N76-O119-P19-S19)19⁻ 19H⁺
Molgewicht 6977.6155
Bruttoformel C₂₁₁H₂₇₅N₇₆O₁₁₉P₁₉S₁₉
Vorzugsbezeichnung Drisapersen
International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; EUCTR; EUTCT; (JAN); AdisInsight; AAN; ICTRP; KEGG; ChemIDplus; USNCT; USAN; Pharmavista; ChemSpider; CAS; MeSH

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanilyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thio*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym RNA, (P-thio)(Um-Cm-Am-Am-Gm-Gm-Am-Am-Gm-Am-Um-Gm-Gm-Cm-Am-Um-Um-Um-Cm-Um); (P-Thio)(Um-Cm-Am-Am-Gm-Gm-Am-Am-Gm-Am-Um-Gm-Gm-Cm-Am-Um-Um-Um-Cm-Um)-RNA;

ASK #42158

Chemical Abstract Service Nr. 1188277-05-5

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Flanvotumab

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGSE LKKPGASVKI SCKASGYTFT SYAMNWVRQA PGQGLESMDGW INTNTGNPTY AQGFTGRFVF SMDTSVSTAY LQISSLKAED TAIYCAPRY SSSWYLDYWG QGTLVTYSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVVFSCSVM HEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWLMYTFG QGKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42159

Chemical Abstract Service Nr. 1219693-73-8

Molgewicht 22700

Bruttoformel C₉₇₅H₁₄₉₃N₂₆₇O₃₀₅S₂₆

Vorzugsbezeichnung Follitropin gamma

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung []APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACHCSTCYH KS []NSCELNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIQT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSFGEMK E, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24)-M⁴-glycosyliert mit Oligosacchariden, Glycoform , hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Säugetierzellen in Serum-freiem Medium

Zitat Bezeichnung 2 (INN.SF)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Follitropin gamma; Follitropin-Lösung, konzentrierte "; Follitropin "; Glycoprotein hormone-alpha-Kette-Follitropin-beta-Kette (FSH-beta)-Heterodimer (human)-Glycoform gamma

ASK #42160

Chemical Abstract Service Nr. 210829-30-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1373132-14-9

Molgewicht 527.6442

Bruttoformel C₂₇H₄₃F₂N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Gemcitabinelaidat
International Nonproprietary Name INN.L68
2. Bezeichnung 2'-Desoxy-2',2'-difluorcytidin-[5'-(9E)-octadec-9-enoat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42161

Chemical Abstract Service Nr. 1271734-34-9

Molgewicht 59300

Bruttoformel C₂₆₈₉H₄₀₅₁N₆₉₉O₇₉₃S₁₃

Vorzugsbezeichnung Idursulfase beta

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

SETQANSTTD ALNVLLIIVD DLRPSLGCYD DKLVRSPNID QLASHSLLFQ NAFQAQAVCA PSRVSFLTGR RPDTRRLYDF NSYWRVHAGN FSTIPQYFKE NGYVTMSVGK VFHPGISSNH
TDDSPYSWSF PYPHPSEKY ENTKTCRGPD GELHANLLCP VDVLDPVEGT LPDKQSTEQA IQLLEKMKTS ASPFFLAVGY HKPHIPFRYP KEFQKLYPLE NITLAPDPEV PDGLPPVAYN
PWMDIRQRED VQALNISVPY GPIPVDFQRK IRQSYFASVS YLDTQVGRLL SALDDLQLAN STIIAFTSDH GWALGEGHEW AKYSNFDVAT HVPLIFYVPG RTASLPEAGE KLFPYLDPFD
SASQLMEPGR QSMDLVELVS LFPTLAGLAG LQVPPRCVVP SFHVELCREG KNLLKHFRFR DLEEDPYLPG NPRELIAYSQ YPRPSDIPQW NSDKPSLKDI KIMGYSIRTI DYRYTVWVGF
NPDEFLANFS DIHAGELYFV DSDPLQDHNM YNDSQGGDLF QLLMP 146,159:397,407-Bis(disulfid), Asn6,Asn90,San119,Asn221,Asn255,Asn300,Asn488,Asn512-N⁴-glycosyliert,
Cys59-Bis(3-desulfanyl-3-oxo)-modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42162

Chemical Abstract Service Nr. 1256258-86-2

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₅₂H₉₉₃₀N₁₇₃₀O₂₀₂₄S₄₂

Vorzugsbezeichnung Inclacumab

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB; ICTRP

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVRPGGSLRL SCAASGFTFS NYDMHWVRQA TGKGLEWVSA ITAAGDIYYP GSVKGRFTIS RENAKNSLYL QMNSLRAGDT AVYYCARGRY SGSGSYNDW
FDPWGGQTLV TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTKTYTCNVD HKPSNTKVDK RVESKYGPPC
PPCPAPEFEG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP
QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKLSLSLG K [L,L']EIVLTQSPAT
LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQKPK GQAPRLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSELP EDFAVYYCQQ RSNWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-95,151-207,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](138-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42163

Chemical Abstract Service Nr. 141206-42-0

Molgewicht 219.278

Bruttoformel	C ₁₀ H ₂₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Lucerastat
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-1-Butyl-2-(hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42164	
Chemical Abstract Service Nr.	160359-68-2
Molgewicht	472.5323
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ N ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Naltalimid
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung	2-[17-(Cyclopropylmethyl)-4,5 -epoxy-3,14-dihydroxymorphinan-6 -yl]isoindol-1,3-dion
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #42165	
Chemical Abstract Service Nr.	1038915-60-4
Molgewicht	320.3883
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Niraparib
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; ICTRP; USAN; EUTCT; ChemIDplus; KEGG.D10140; USNCT; CAS; PubChem; ChEBI
2. Bezeichnung	2-[4-[(3 <i>S</i>)-Piperidin-3-yl]phenyl]-2 <i>H</i> -indazol-7-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42166	
Chemical Abstract Service Nr.	676501-25-0
Molgewicht	373.4213
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₄ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ondelopropan
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	6-[2-Fluor-4-([2-(oxan-4-yl)ethyl]amino)methyl]phenoxy]pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42167	
Chemical Abstract Service Nr.	1208912-84-8
Formelstamm	x[2(C3-H2-F-O2) ⁻ Ca2+] . y[C8-H14] . z[C10-H10], x:y:z = ca. 9:1:1, M = ca. 5 x 10E+17
Vorzugsbezeichnung	Patiromer-Calcium

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung Poly[calciumbis(2-fluorprop-2-enoat)-*co*-diethenylbenzol-*co*-octa-1,7-dien] (x:y:z), x:y:z = ca. 9:1:1, hochpolymer, hochvernetzt

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Copoly(calcium-2-fluoracrylat/divinylbenzol/octa-1,7-dien); Quervernetztes Polymer von Calcium(2-fluorprop-2-enoat) mit Diethenylbenzol und Octa-1,7-dien

ASK #42168

Chemical Abstract Service Nr. 1262787-83-6

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Patritumab

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVYGGFS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE INHSGSTNYN PSLKSRVTIS VETSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARDKW TWYFDLWGRG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIEMTQSPDS LAVSLGERAT INCRSSQSVL YSSNRNYLA WYQQNPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQYYST PRFTFGQGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNMFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKSTYS LSSTLTLTKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-95,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42169

Chemical Abstract Service Nr. 1154757-24-0

Molgewicht 592.6828

Bruttoformel C₂₅H₄₈N₆O₁₀

Vorzugsbezeichnung Plazomicin

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 USNCT; MeSH; ICTRP; ChemIDplus; KEGG.D10151; PubChem; USAN; CAS

2. Bezeichnung (2S)-4-Amino-N-((1R,2S,3S,4R,5S)-5-amino-4-(((2S,3R)-3-amino-6-(((2-hydroxyethyl)amino)methyl)-3,4-dihydro-2H-pyran-2-yl)oxy)-2-[[3-desoxy-4-C-methyl-3-(methylamino)-β-L-arabinopyranosyl]oxy]-β-L-arabinopyranosyl)-L-alanine

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym O-2-Amino-2,3,4,6-tetrahydro-6-((2-hydroxyethyl)amino)-α-D-glycero-hex-4-enopyranosyl-(1→3)-O-[3-desoxy-4-C-methyl-3-(methylamino)-β-L-arabinopyranosyl-(1→6)]-N(1)-((2S)-4-amino-2-hydroxybutanoatyl)-6'-N-(2-Hydroxyethyl)-1-N-(S)-HABA-sisomicin

ASK #42170

Chemical Abstract Service Nr. 956136-95-1

Formelstamm (C₂₅H₂₃F₃N₃O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 455.4722

Bruttoformel C₂₅H₂₄F₃N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Pradigastat

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; CAS; USAN; ChemIDplus

2. Bezeichnung {(1*r*,4*r*)-4-[4-(5-{{[6-(Trifluormethyl)pyridin-3-yl]amino}pyridin-2-yl)phenyl]cyclohexyl}essigsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {trans-4-[4-(5-{{[6-(Trifluormethyl)pyridin-3-yl]amino}pyridin-2-yl)phenyl]cyclohexyl}essigsäure

ASK #42171

Chemical Abstract Service Nr. 1228538-47-3

Molgewicht 146000

Bruttoformel $C_{6492}H_{10020}N_{1728}O_{2026}S_{44}$

Vorzugsbezeichnung Quilizumab

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYGIWVRQA PGKGLEWVAF ISDLAYTIYY ADTVTGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDN WDAMDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRSSQLV HNNANTYLHW YQQKPGKAPK LLIYKVSNRFR SGVPSRFSGS GSGTDFTLI SSLQPEDFAT YYCSQNTLVP WTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSSLTTLTKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*^H-glycosyliert mit nicht-fucosylierten Oligosacchariden

Zitat Bezeichnung 2 INN.SF; USAN.SF

ASK #42172

Chemical Abstract Service Nr. 1228284-45-4

Molgewicht 7076.0675

Bruttoformel $C_{253}H_{398}N_{116}O_{87}P_{20}$

Vorzugsbezeichnung Radavirsen

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo-P,2',3'*-Tridesoxy-*P*-(dimethylamino)-5'-*O*-(*P*-[4-(10-hydroxy-2,5,8-trioxadecanoyl)piperazin-1-yl]-*N,N*-dimethylphosphonamidoyl)-2',3'-imino-2',3'-secocytidyllyl-(2'a 5')-*P,2',3'*-tridesoxy-*P*-(dimethylamino)-5'-*O*-(*P*-[4-(10-hydroxy-2,5,8-trioxadecanoyl)piperazin-1-yl]-*N,N*-dimethylphosphonamidoyl)-2',3'-imino-2',3'-secocytidyllyl-(2'a 5')

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[corrected]

ASK #42173

Chemical Abstract Service Nr. 1029711-88-3

Molgewicht 284.1412

Bruttoformel $C_{12}H_{11}Cl_2N_3O$

Vorzugsbezeichnung	Rafigrelid
International Nonproprietary Name	INN.L68
2. Bezeichnung	6,7-Dichlor-3,3-dimethyl-5,10-dihydroimidazo[2,1- <i>b</i>]chinazolin-2(3 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; INN.CN
ASK #42174	
Chemical Abstract Service Nr.	923032-37-5
Molgewicht	572.3372
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ F ₃ IN ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Refametinib
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3,4-Difluor-2-[(2-fluor-4-iodphenyl)amino]-6-methoxyphenyl)-1-[(2 <i>S</i>)-2,3-dihydroxypropyl]cyclopropan-1-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42175	
Chemical Abstract Service Nr.	592542-59-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1225650-58-7
Formelstamm	(C ₂₁ H ₂₄ N ₂ O ₈ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	451.4901
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ NO ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Rigosertib
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; PubChem; USNCT; EUTCT; CAS; KEGG.D10154; ChemIDplus; ICTRP; USAN; MeSH
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-Methoxy-5-([(1 <i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethensulfonyl]methyl)phenyl)glycin
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[2-Methoxy-5-([(1 <i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethenyl]sulfonyl)methyl]phenyl]glycin
ASK #42176	
Chemical Abstract Service Nr.	909395-70-6
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Romosozumab
International Nonproprietary Name	INN.L68
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYNMHWRQA PGQGLEWMGE INPNSGGAGY NQKFKGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARLG YDDIYDDWYF DVWGGQTTVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSNFG TQTYTCNVDH KPSNTKVDKT VERKCCVECP PCPAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TFRVSVLTV VHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PAPIEKTISK TKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPML DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYY TSRLLSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ GDTLPTYTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

[H,H'](22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',226-226',229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](137-214)-Octadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42177

Chemical Abstract Service Nr. 1189541-98-7

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Sarilumab

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung
[H,H']EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASRFTFD DYAMHWVRQA PGKGLEWVSG ISWNSGRIGY ADSVKGRFTI SRDNAENSLF LQMNGLRAED TALYCAKGR DSFDIWGQGT MVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KHTCPCPPCA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSTIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRVT ITCRASQGIS SWLAWYQQKP GKAPKLLIYG ASSLESGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFASYCQQ ANSFPTYFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42178

Chemical Abstract Service Nr. 49843-98-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 942622-26-6

Molgewicht 248.7081

Bruttoformel C₁₃H₁₃ClN₂O

Vorzugsbezeichnung Selisistat

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*)-6-Chlor-2,3,4,9-tetrahydro-1*H*-carbazol-1-carboxamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *rac*-6-Chlor-2,3,4,9-tetrahydro-1*H*-carbazol-1-carboxamid

ASK #42179

Chemical Abstract Service Nr. 1071517-39-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1214735-09-7

Molgewicht 560.6176

Bruttoformel C₂₅H₂₅FN₄O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Setrobuvir

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; CAS; USAN; EUCTR; USNCT; ChemIDplus; KEGG.D10165; PubChem; EUTCT

2. Bezeichnung *N*-(3-((4*aR*,5*S*,8*R*,8*aS*)-1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-4-hydroxy-2-oxo-1,2,4*a*,5,6,7,8,8*a*-octahydro-5,8-methanochinolin-3-yl))-1,1-dioxo-1,4-dihydro-1,2,4-benzothiadiazin-7-yl)methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-{3-[(3*E*,4*aR*,5*S*,8*R*,8*aS*)-1-(4-Fluorbenzyl)-2,4-dioxooctahydro-5,8-methanochinolin-3(2*H*)-yliden]-1,1-dioxo-1,2,3,4-tetrahydro-1λ(6),2,4-benzothiadiazin-7-yl)methansulfonamid

ASK #42180

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101921-26-0; 102785-31-9; 12656-11-0; 913079-23-9

Vorzugsbezeichnung Sevuparin-Natrium

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das aus Schweinedarmmucosa-Heparin mittels Depolymerisation durch Periodat-Oxidation, nachfolgende Reduktion und milde saure Hydrolyse des Produkts erhalten wird; die meisten Komponenten haben eine 2-Amino-2-desoxy- β -glucopyranose-Struktur an beiden Kettenenden, diejenige am reduzierenden Kettenende kann mit Threonsäure oder Erythronsäure substituiert sein; die durchschnittliche relative Molmasse liegt bei etwa 7500 Da mit 90% im Bereich zwischen 2000 und 15000 Da; der Sulfatierungsgrad beträgt 2 bis 2.5 pro Disaccharid-Einheit

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42181

Chemical Abstract Service Nr. 1005198-65-1

Molgewicht 53900

Vorzugsbezeichnung Solitomab

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung ELVMTQSPSS LTVTAGEKVT MCKSSQSLL NSGNQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFTG SGSGTDFTLT ISSVQAEDLA VYYCQNDYSY PLTFGAGTKL EIKGGGGSGG GGSGGGGSEV QLLEQSGAEL VRPGTSVKIS CKASGYAFTN YWLGWVKQRP GHGLEWIGDI FPGSGNIHYN EKFKGKATLT ADKSSSTAYM QLSSLTFEDS AVYFCARLRN WDEPMDYWGQ GTTVTVSSGG GGSVDQLVQS GAEVKKGAS VKVSCKASGY TFTRYTMHWV RQAPGQGLEW IGYINPSRGY TNYADSVKGR FTITTDKSTS TAYMELSSLR SEDTATYYCA RYYDDHYCLD YWQGQTTTVV SSGEGTSTGS GGSGGGSGGAD DIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS YMNWYQQKPG KAPKRWIYDT SKVASGVPAR FSGSGSGTDY SLTINSLEAE DAATYYCQQW SSNPLTFGGG TKVEIKHHHH HH (23,94:151,225:275,349:413,477)-Tetrakis(disulfid), Asn305-*N*⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42182

Chemical Abstract Service Nr. 1001667-23-7

Molgewicht 799.9746

Bruttoformel C₄₃H₅₃N₅O₈S

Vorzugsbezeichnung Sovaprevir

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-1-[(2*S*)-2-*tert*-Butyl-4-oxo-4-(piperidin-1-yl)butanoyl]-*N*-{(1*R*,2*S*)-1-[(cyclopropansulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl}-4-[(7-methoxy-2-phenylchinolin-4-yl)oxy]pyrrolidin-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42183

Chemical Abstract Service Nr. 168828-58-8

Molgewicht 353.4117

Bruttoformel C₁₆H₂₀FN₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Sutezolid

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *N*-{[(5*S*)-3-[3-Fluor-4-(thiomorpholin-4-yl)phenyl]-2-oxo-1,3-oxazolan-5-yl]methyl}acetamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42184

Chemical Abstract Service Nr. 899805-25-5

Molgewicht 448.4415

Bruttoformel C₂₁H₂₃F₃N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Tanzisertib

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (1*r*,4*r*)-4-({9-[(3*S*)-Oxolan-3-yl]-8-[(2,4,6-trifluorphenyl)amino]-9*H*-purin-2-yl}amino)cyclohexan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42185

Chemical Abstract Service Nr. 508233-95-2

Molgewicht 283.431

Bruttoformel C₁₈H₂₁NS

Vorzugsbezeichnung Tedatioxetin

International Nonproprietary Name INN.L68

2. Bezeichnung 4-[2-[(4-Methylphenyl)sulfanyl]phenyl]piperidin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42186

Chemical Abstract Service Nr. 870070-55-6

Molgewicht 406.4991

Bruttoformel C₁₉H₂₆N₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Tozadenant

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 4-Hydroxy-*N*-[4-methoxy-7-(morpholin-4-yl)-1,3-benzothiazol-2-yl]-4-methylpiperidin-1-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42187

Chemical Abstract Service Nr. 894356-79-7

Molgewicht 63510.0817

Bruttoformel $C_{2794}H_{4248}N_{752}O_{886}S_{30}$

Vorzugsbezeichnung Trebananib

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; KEGG.D10177; ICTRP; PubChem; USNCT; CAS; ChemIDplus

2. Bezeichnung MDKTHTCPPC PAPELLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLVD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGKGG GGGAAQQEECE WDPWTCEHMG SGSATGGSGS TASSGSGSAT HQEECEWDPW TCEHMLE, 42,102:148,206:239,246:275,282-Tetrakis(disulfid)-7,7':10,10'-Bis(disulfid)-Dimer, [78,78']Asn-*N*⁴-Glycosylierungsstellen nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienstämme von *Escherichia coli*

Zitat Bezeichnung 2 KEGG.D10177; USAN.SF; CAS; INN.SF

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tovasanib; Trenanib [misprint]

ASK #42188

Chemical Abstract Service Nr. 865759-25-7

Molgewicht 357.3821

Bruttoformel $C_{18}H_{20}FN_5O_2$

Vorzugsbezeichnung Trelagliptin

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 2-({6-[(3*R*)-3-Aminopiperidin-1-yl]-3-methyl-2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2*H*)-yl}methyl)-4-fluorbenzonitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42189

Chemical Abstract Service Nr. 439085-51-5

Molgewicht 382.4561

Bruttoformel $C_{21}H_{26}N_4O_3$

Vorzugsbezeichnung Vapendavir

International Nonproprietary Name INN.L68

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 3-Ethoxy-6-{2-[1-(6-methylpyridazin-3-yl)piperidin-4-yl]ethoxy}-1,2-benzoxazol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42190

Chemical Abstract Service Nr. 881681-00-1

Molgewicht 345.3912

Bruttoformel $C_{17}H_{16}FN_3O_2S$

Vorzugsbezeichnung Vonoprazan
International Nonproprietary Name INN.L68
Zitat Bezeichnung 1 CAS; PubChem
2. Bezeichnung 1-[5-(2-Fluorphenyl)-1-(pyridin-3-sulfonyl)-1*H*-pyrrol-3-yl]-*N*-methylethanamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42191

Chemical Abstract Service Nr. 155488-25-8
Molgewicht 498.5762
Bruttoformel C₂₈H₃₀N₆O₃
Vorzugsbezeichnung Netazepid
International Nonproprietary Name INN.L68
2. Bezeichnung 1-[(3*R*)-1-(3,3-Dimethyl-2-oxobutyl)-2-oxo-5-(pyridin-2-yl)-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl]-3-[3-(methylamino)phenyl]harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42192

Chemical Abstract Service Nr. 162001-39-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 9024-13-9
Molgewicht 112507.2381
Bruttoformel C₅₀₃₉H₇₇₇₀N₁₃₆₀O₁₅₂₅S₂₂
Vorzugsbezeichnung Condoliase
International Nonproprietary Name INN.L67:corr.seq
Zitat Bezeichnung 1 KEGG.D09800; ChemIDplus; PubChem; CAS; UniProtKB; JAN; USAN
2. Bezeichnung ATSNPAFDPK NLMQSEIYHF AQNNPLADFS SDKNSILTLS DKRSIMGNQS LLWKWKGGSS FTLHKKLIVP TDKEASKAWG RSSTPVFSFW LYNEKPIDGY LTIDFGEKLI STSEAQAGFK VKLDFTGWRA VGVSLNNDLE NREMTLNATN TSSDGTQDSI GRSLGAKVDS IRFKAPSNVS QGEIYIDRIM FSVDDARYQW SDYQVKTRLS EPEIQFHNVK PQLPVTPENL AAILIRQRL INEFVGGEKE TNLALEENIS KLKSDFDALN IHTLANGGTQ GRHLITDKQI IYQPENLNS QDKQLFDNYV ILGNYTTLMF NISRAYVLEK DPTQKAQLKQ MYLLMTKHLL DQGFVKGSA VTTTHHWGYSS RWWYISTLLM SDALKEANLQ TQVYDSLLWY SREFKSSFDM KVSADSSDLDF YFNLTLSRQHL ALLLLEPDDQ KRINLVNTFS HYITGALTQV PPGGKDGLRP DGTAWRHEGN YPGYSFPAFK NASQLIYLLR DTPFSVGESG WNNLKKAMVS AWIYSNPEVG LPLAGRHPFN SPSLKSVAQG YYWLAMSAKS SPDKTLASII LAISDKTQNE STAIFGETIT PASLPQGFYA FNGGAFGIHR WQDKMVTLKA YNTNVWSEI YNKDNRYGRY QSHGVAQIVS NGSQLSQGYQ QEGWDWNRMQ GATTIHLPLK DLDSPKPHL MQRGERGFSG TSSLEGQYGM MAFDLIYPAN LERFDPNFTA KKSVAADNH LIFIGSNINS SDKNKNVETT LFQHAITPTL NTLWINGQKI ENMPYQTTLQ QGDWLIDSNG NGYLITQAEK VNVSRQHQVS AENKNRQPT EGNFSSAWIDH STRPKDASYE YMVFLDATPE KMGEMAQKFR ENNGLYQVLR KDKDVHILD KLSNVTGYAF YQPASIEDKW IKKVNKPAIV MTHRQKDTLI VSAVTPDLNM TRQKAATPVT INVTINGKWQ SADKNSEVKY QVSGDNTELT FTSYFGIPQE IKLSPLP
Zitat Bezeichnung 2 KEGG.D09800; CAS; UniProtKB; INN.seq; Pat.WO94/25567; USAN.seq
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Chondroitinase ABC (Proteus vulgaris)

ASK #42193

Chemical Abstract Service Nr. 787583-71-5
Formelstamm (C₂₉H₃₂Cl₁F₁N₁O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 514.028

ASK #42197

Chemical Abstract Service Nr. 1193151-09-5

Formelstamm C153-H176-N20-O36 (C2-H4-O)4n . 4 Cl-H

Vorzugsbezeichnung Etilnotecanpegoltetrahydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L69)

2. Bezeichnung Tetrakis[(4S)-9-([1,4'-bipiperidin]-1'-carbonyloxy)-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yl]-N,N,N',N''-{methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1,4)]}

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[korr])

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tetrakis{(4S)-9-([1,4'-bipiperidinyl]-1'-carbonyloxy)-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yl)-N,N',N'',N'''}-{methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1,4)]} Etilnotecan-pegol-tetrahydrochlorid

ASK #42198

Chemical Abstract Service Nr. 1193151-12-0

Formelstamm C153-H176-N20-O36 . 4 (C2-H4-O)n . 4 C2-H-F3-O2

Vorzugsbezeichnung Etilnotecanpegoltetratriflutat

International Nonproprietary Name (INN.L69,v.L64)

2. Bezeichnung Tetrakis[(4S)-9-([1,4'-bipiperidin]-1'-carbonyloxy)-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yl]-N,N,N',N''-{methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1,4)]}

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[korr])

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Etilnotecan-pegol-tetratriflutat;
Tetrakis{(4S)-9-([1,4'-bipiperidinyl]-1'-carbonyloxy)-4,11-diethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yl)-N,N',N'',N'''}-{methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethan-1,4)]}

ASK #42199

Chemical Abstract Service Nr. 1007601-96-8

Formelstamm C33-H37-F2-N7-O4 . C4-H6-O6

Molgewicht 783.775

Bruttoformel C₃₇H₄₃F₂N₇O₁₀

Vorzugsbezeichnung Golvatinib[(R,R)-tartrat]

International Nonproprietary Name (INN.L69)

2. Bezeichnung N-[2-Fluor-4-({2-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-carboxamido]pyridin-4-yl}oxy)phenyl]-N'-(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #42200

Chemical Abstract Service Nr. 1119276-80-0

Formelstamm (C29-H23-Cl2-N2-O7-S)⁻ Na⁺

Molgewicht	637.4629
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₃ Cl ₂ N ₂ NaO ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Lifitegrast-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	(2S)-2-[2-(1-Benzofuran-6-carbonyl)-5,7-dichlor-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-6-carboxamido]-3-[3-(methansulfonyl)phenyl]propansäure-Natriumsalz
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42201	
Chemical Abstract Service Nr.	1380317-28-1
Formelstamm	C23-H22-N6-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	487.3817
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ Cl ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Momelotinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(Cyanomethyl)-4-{2-[4-(morpholin-4-yl)anilino]pyrimidin-4-yl}benzamid-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42202	
Chemical Abstract Service Nr.	1083078-98-1
Formelstamm	C21-H26-N6-O2 . Cl-H
Molgewicht	430.9311
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Quisinostathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L69)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hydroxy-2-[4-({[(1-methyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methyl]amino)methyl]piperidin-1-yl]pyrimidin-5-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42203	
Chemical Abstract Service Nr.	872599-83-2
Molgewicht	518.6471
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Epelsiban
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3-(2,3-Dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-yl)-1-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-dimethylpyridin-3-yl)-2-(morpholin-4-yl)-2-oxoethyl]-6-[(2 <i>S</i>)-butan-2-yl]piperazin-2,5-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42204	
Chemical Abstract Service Nr.	677306-35-3
Molgewicht	270.3296
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₈ N ₄ O

ASK #42208

Chemical Abstract Service Nr. 507289-11-4
Molgewicht 3745.2721
Bruttoformel C₁₅₈H₂₆₃N₄₉O₅₀S₃
Vorzugsbezeichnung Cenderitid
International Nonproprietary Name INN.L67
2. Bezeichnung Glycyl-L-leucyl-L-seryl-L-lysylglycyl-L-cysteinyl-L-phenylalanylglycyl-L-leucyl-L-lysyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-arginyl-L-isoleucylglycyl-L-seryl-L-methionyl-L-serylglycyl-L-leucylglycyl-L-cysteinyl-L-prolyl-L-zyklisches (6 22)-Disulfid

ASK #42209

Chemical Abstract Service Nr. 1192706-52-7
Formelstamm C865-H1359-N229-O256-S9(C2-H4-O)x, x=ca.450
Molgewicht 19300
Bruttoformel C₈₆₅H₁₃₅₉N₂₂₉O₂₅₆S₉
Vorzugsbezeichnung Cepeginterferon alfa-2b
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung CDLPQTHSLG SRRTLMLLAQ MRRISLFSCL KDRHDFGFPQ EEFGNQFQKA ETIPVLHEMI QQIFNLFSTK DSSAAWDETL LDKFYTELYQ QLNDLEACVI QGVGVETETPL MKEDSILAVR KYFQRITLYL KEKKYSPCAW EVVRAEIMRS FSLSTNLQES LRSKE, (1-98, 29-138)-Bis(disulfid), Cys1-pegyliert
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42210

Chemical Abstract Service Nr. 1227158-72-6
Molgewicht 118000
Vorzugsbezeichnung Conbercept
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung [A,A']GRPFVEMYSE IPEIIHMTEG RELVIPCRVT SPNITVTLKK FPLDTLIPDG KRIIWDSRKG FIISNATYKE IGLLTCEATV NGHLYKTNLY THRQTNTIID VVLSPSHGIE LSVGEKLVLN CTARTELVG IDFNWEYPSS KHQHKLVNR DLKTQSGSEM KKFLSTLTID GVTRSDQGLY TCAASSGLMT KKNSTFVRVH EKPFVAFGSG MESLVEATVG ERVRIPAKYL GYPPEIKWY KNGIPLESNH TIKAGHVLT I MEVSERDTGN YTVILTNPIS KEKQSHVVS VVYVPPGPGD KTHTCPLCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KATPPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK, [A,A'](27-76,121-182,340-400,446-504),[A-A'](305-305',308-308')-Decakis(disulfid), [A]376,[A']376-Asn-N^H-glycosyliert

ASK #42211

Chemical Abstract Service Nr. 1095207-05-8
Molgewicht 143000

Vorzugsbezeichnung Crenezumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYGMSWVRQA PGKGLLELVAS INSGGSTYY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMSLRAED TAVYYCASGD YWGQGTSTVTV
SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT KTYTCNVDPK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP
SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVDSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM
TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KLSLSLGL [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLV
YSNGDTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNRG SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHVP WTFGQGTQVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL LNNFYPREAK
VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC,
[H,H'](22-96,139-195,253-313,359-417),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](218-218',221-221'),[H-L,H'-L'](126-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]289,[H']289-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42212

Chemical Abstract Service Nr. 670220-88-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 866109-23-1

Molgewicht 443.5408

Bruttoformel C₂₆H₂₉N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Crenolanib

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 1-(2-{5-[(3-Methyloxetan-3-yl)methoxy]-1H-benzimidazol-1-yl}chinolin-8-yl)piperidin-4-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42213

Chemical Abstract Service Nr. 670220-93-6

Formelstamm C26-H29-N5-O2 . C6-H6-O3-S

Molgewicht 601.7158

Bruttoformel C₃₂H₃₅N₅O₅S

Vorzugsbezeichnung Crenolanibbesilat

International Nonproprietary Name (INN.L67,v.L22)

2. Bezeichnung 1-(2-{5-[(3-Methyloxetan-3-yl)methoxy]-1H-benzimidazol-1-yl}chinolin-8-yl)piperidin-4-amin-benzolsulfonat (1:1)

ASK #42214

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1186210-24-1

Molgewicht 73000

Vorzugsbezeichnung Dalantercept

**International
Nonproprietary Name** INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung

[A,A']DPVKPSRGPL VTCTCESPHC KGPTCRGAWC TVVLVREEGR HPQEHRGCGN LHRELRCRGRP TEFVNHYCCD SHLCNHNVS L VLEATQPPSE QPGTDGQLAT GGGTHTCPPC
PAPEALGAPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVDSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP VPIEKTISKA KGQPREPQVY
TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGPFLLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK,

[A,A'](13-30,15-20,25-48,56-68,69-74,142-202,248-306),[A-A'](107-107',110-110')-Hexadecakis(disulfid), [A]77,178[A]77,178-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42215

Chemical Abstract Service Nr. 503294-13-1
Formelstamm (C17-H19-Cl-N5-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 377.8254
Bruttoformel C₁₇H₂₀ClN₅O₃
Vorzugsbezeichnung Dasolampanel
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (3*S*,4*aS*,6*S*,8*aR*)-6-[3-Chlor-2-(1*H*-tetrazol-5-yl)phenoxy]-decahydroisochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42216

Chemical Abstract Service Nr. 847499-27-8
Formelstamm (C21-H27-B-N3-O5)⁻ H⁺
Molgewicht 413.2751
Bruttoformel C₂₁H₂₈BN₃O₅
Vorzugsbezeichnung Delanzomib
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung {(1*R*)-1-[(2*S*,3*R*)-3-Hydroxy-2-(6-phenylpyridin-2-carboxamido)butanamido]-3-methylbutyl}boronsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42217

Chemical Abstract Service Nr. 1159097-48-9
Formelstamm C30-H38-N4-O4 . C6-H6-O3-S
Molgewicht 676.8222
Bruttoformel C₃₆H₄₄N₄O₇S
Vorzugsbezeichnung Epelsibanbesilat
International Nonproprietary Name (INN.L67,v.L22)
2. Bezeichnung (3*R*,6*R*)-3-(2,3-Dihydro-1*H*-inden-2-yl)-1-[(1*R*)-1-(2,6-dimethylpyridin-3-yl)-2-(morpholin-4-yl)-2-oxoethyl]-6-[(2*S*)-butan-2-yl]piperazin-2,5-dion-benzolsulfonat (1:1)

ASK #42218

Chemical Abstract Service Nr. 718638-68-7
Formelstamm (C44-H50-N6-O2)₂+ 2Cl⁻
Molgewicht 765.8128
Bruttoformel C₄₄H₅₀Cl₂N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Exeporfiniumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L67
2. Bezeichnung 3,3'-[Porphyrin-5,15-diylbis(4,1-phenylenoxy)]bis(*N,N,N*-trimethylpropan-1-aminium)-dichlorid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3,3'-(21H,23H-Porphyrin-5,15-diylbis{[(4,1-phenylen)oxy]-N,N,N-trimethylpropan-1-aminium})-dichlorid

ASK #42219

Chemical Abstract Service Nr. 936350-00-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1253228-34-0

Formelstamm (C₃₈H₄₂N₃O₄S)⁻ H⁺

Molgewicht 637.8307

Bruttoformel C₃₈H₄₃N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Fiboflapon

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; PubChem; CAS; KEGG.D10069; USAN

2. Bezeichnung 3-{3-(*tert*-Butylsulfanyl)-1-[[4-(6-ethoxypyridin-3-yl)phenyl]methyl]-5-[(5-methylpyridin-2-yl)methoxy]-1*H*-indol-2-yl]-2,2-dimethylpropansäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42220

Chemical Abstract Service Nr. 1196070-26-4

Formelstamm (C₃₈H₄₂N₃O₄S)⁻ Na⁺

Molgewicht 659.8126

Bruttoformel C₃₈H₄₂N₃NaO₄S

Vorzugsbezeichnung Fiboflapon-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L67)

2. Bezeichnung 3-{3-(*tert*-Butylsulfanyl)-1-[[4-(6-ethoxypyridin-3-yl)phenyl]methyl]-5-[(5-methylpyridin-2-yl)methoxy]-1*H*-indol-2-yl]-2,2-dimethylpropansäure-Natriumsalz (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42221

Chemical Abstract Service Nr. 1174900-84-5

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₄₆H₉₉₅₄N₁₇₁₈O₂₀₂₆S₄₆

Vorzugsbezeichnung Ficlaturzumab

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQPGAE VKKPGTGVKL SCKASGYTFT TYWMHWVRQA PGQGLEWIGE INPTNGHTNY NQKFQGRATL TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNY VGSIFDYWGQ GTLLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL D SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAMSLGERVT LNCKASENVV SYVSWYQQKQ GQSPKLLIYG ASNRESGVPD RFSGSGSATD FTLTISSVQA EDVADYHCGQ SYNYPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42222

Chemical Abstract Service Nr. 851983-85-2
Molgewicht 388.5451
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O
Vorzugsbezeichnung Galeteron
International Nonproprietary Name INN.L67
2. Bezeichnung 17-(1*H*-Benzimidazol-1-yl)androsta-5,16-dien-3 -ol
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN; USAN.CN2; INN.CN

ASK #42223

Chemical Abstract Service Nr. 756818-36-7
Formelstamm (C₄₄H₅₀N₆O₂)₂+
Molgewicht 694.9068
Bruttoformel C₄₄H₅₀N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Exeporfinium
International Nonproprietary Name (INN.L67)
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemIDplus
2. Bezeichnung 3,3'-[Porphyrin-5,15-diylbis(4,1-phenylenoxy)]bis(*N,N,N*-trimethylpropan-1-aminium)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Exeporfinium-Dikation; 3,3'-(21*H*,23*H*-Porphyrin-5,15-diylbis[(4,1-phenylen)oxy]-*N,N,N*-trimethylpropan-1-aminium))

ASK #42224

Chemical Abstract Service Nr. 888216-25-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1143571-94-1
Molgewicht 364.3978
Bruttoformel C₂₀H₂₀N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Ganetespib
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 5-[2,4-Dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl]-4-(1-methyl-1*H*-indol-5-yl)-2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42225

Chemical Abstract Service Nr. 1238517-16-2
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Indatuximab ravtansin
International Nonproprietary Name INN.L67
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSGSE LMMPGASVKI SCKATGYTFS NYWIEWVKQR PGHGLEWIGE ILPGTGRTIY NEKFKGKATF TADISSNTVQ MQLSSLTSED SAVYYCARRD YYGNFYAMD YWQGQTSVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT KTYTCNVDPK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVDSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVS SVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV

YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']DIQMTQSTSS
 LSASLGDRVT ISCSASQGIN NYLNWYQQKP DGTVELLIYY TSTLQSGVPS RFSGSGSGTD YSLTISNLEP EDIGTYCQQ YSKLPRTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
 SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
 [H,H'](22-96,149-205,263-323,369-437),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](136-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert,
 4-[[5-[[[(2S)-1-[[[(1S,2R,3S,5S,6S,16E,18E,20R,21S)-11-chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1^{10,14}.0^{3,5}]hexacosa-10,12,14(26),16,18-oxo]non-2-ylideneamino]pentyl]amino]methyl]iodophenyl)methyl]amino]pentyl]carbamoylethyl]-L-glutaminsäure
 an N⁶ von durchschnittlich 3-4 Lysyl-Resten

ASK #42226

Chemical Abstract Service Nr. 949575-24-0
Formelstamm (C₁₉H₂₄-(123)I-N₃O₇)⁻ 2H⁺
Molgewicht 531.3312
Bruttoformel C₁₉H₂₆IN₃O₇
Vorzugsbezeichnung Iofolostat (¹²³I)
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung *N*-{[(1S)-1-Carboxy-5-[[4-(¹²³I)iodphenyl)methyl]amino]pentyl]carbamoylethyl]-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42227

Chemical Abstract Service Nr. 1005402-19-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1167574-44-8
Molgewicht 313.3941
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Irdabisant
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 6-(4-{3-[(2R)-2-Methylpyrrolidin-1-yl]propoxy}phenyl)pyridazin-3(2H)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42228

Chemical Abstract Service Nr. 1005398-61-7
Formelstamm C₁₈-H₂₃-N₃-O₂ . Cl-H
Molgewicht 349.8551
Bruttoformel C₁₈H₂₄ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Irdabisanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L67)
2. Bezeichnung 6-(4-{3-[(2R)-2-Methylpyrrolidin-1-yl]propoxy}phenyl)pyridazin-3(2H)-on-hydrochlorid (1:1)

ASK #42229

Chemical Abstract Service Nr. 1143503-69-8
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Ixekizumab

International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYSFT DYHIIHWVRQA PGQGLEWMGV INPMYGTDDY NQRFKGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARYD YFTGTGVYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTKY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPPKPDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKGLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLG [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSRSLV HSRGNTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNRG IGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHLP FTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC,
[H,H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42230

Chemical Abstract Service Nr. 849776-05-2
Molgewicht 375.3413
Bruttoformel C₁₁H₁₂F₃NO₆S₂
Vorzugsbezeichnung Ladarixin
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; EUTCT; CAS; MedKoo; ChemSpider; GlnAS
2. Bezeichnung 4-[(2*R*)-1-Oxo-1-(methansulfonamido)propan-2-yl]phenyltrifluormethansulfonat
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #42231

Chemical Abstract Service Nr. 917111-44-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 854074-19-4
Molgewicht 434.534
Bruttoformel C₂₄H₃₀N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Lexibulin
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 1-Ethyl-3-[2-methoxy-4-(5-methyl-4-[(1*S*)-1-(pyridin-3-yl)butyl]amino)pyrimidin-2-yl]phenyl]harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42232

Chemical Abstract Service Nr. 917393-39-6
Molgewicht 394.4221
Bruttoformel C₂₀H₁₅FN₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Lorediplon
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N*-{2-Fluor-5-[3-(thiophen-2-carbonyl)pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-yl]phenyl}-*N*-methylacetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42233

Chemical Abstract Service Nr. 497871-47-3

Molgewicht 784.8739

Bruttoformel C₄₁H₄₄N₄O₁₀S

Vorzugsbezeichnung Lurbinectedin

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (1'*R*,6*R*,6*aR*,7*R*,13*S*,14*S*,16*R*)-8,14-Dihydroxy-6',9-dimethoxy-4,10,23-trimethyl-19-oxo-2',3',4',6,7,9',12,13,14,16-decahydro-6*aH*spiro[7,13-azano-6,16-(epithiopropanooxymethano)[1,3]dioxolo[7,8]isoc

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42234

Chemical Abstract Service Nr. 380449-51-4

Molgewicht 498.4177

Bruttoformel C₂₄H₃₀Cl₂FN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Melphalanflufenamid

International Nonproprietary Name INN.L67

2. Bezeichnung Ethyl{(2*S*)-2-[(2*S*)-2-amino-3-{4-[bis(2-chloroethyl)amino]phenyl}propanamido]-3-(4-fluorphenyl)propanoat}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42235

Chemical Abstract Service Nr. 802539-81-7

Molgewicht 460.5746

Bruttoformel C₂₅H₃₂N₈O

Vorzugsbezeichnung Milciclib

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*,1,4,4-Tetramethyl-8-[[4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino]-4,5-dihydro-1*H*-pyrazolo[4,3-*h*]chinazolin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42236

Chemical Abstract Service Nr. 1188275-92-4

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Narnatumab

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung [H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYLMTWVRQA PGKGLEWVAN IKQDGSEKYY VDSVKGRFTI SRD_{NAKNSLN} LQMNSLRAED TAVYYCTRDG YSSGRHYGMD VWGQGTIV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE

PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YTKSLSLSP GK [L,L]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYLMTWVRQA PGKGLEWVAN IKQDGSEKYY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLN LQMNSLRAED TAVYYCTRDG YSSGRHYGMD VWGQGTTVIV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHNK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYDGVVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YTKSLSLSP GK, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42237

Chemical Abstract Service Nr. 908253-63-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1001913-20-7; 847945-47-5
Formelstamm (C₂₁-H₂₁-F-N₃-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 415.4149
Bruttoformel C₂₁H₂₂FN₃O₅
Vorzugsbezeichnung Nivocasan
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; KEGG.D09938; PubChem; USAN; CAS
2. Bezeichnung (5*R*)-*N*-[(2*S*,3*S*)-2-(Fluormethyl)-2-hydroxy-5-oxoxolan-3-yl]-3-(isochinolin-1-yl)-5-(propan-2-yl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*)-5-Fluor-3-[(5*R*)-3-(isochinolin-1-yl)-5-(propan-2-yl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-5-carboxamido]-4-oxopentansäure-(*S*)-cyclohemiacetylal

ASK #42238

Chemical Abstract Service Nr. 186752-78-3
Molgewicht 900.1883
Bruttoformel C₅₁H₈₁NO₁₂
Vorzugsbezeichnung Olcorolimus
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (3*S*,6*S*,7*E*,9*R*,10*R*,12*R*,14*S*,15*E*,17*E*,19*E*,21*S*,23*S*,26*R*,27*R*,34*aS*)-9,27-Dihydroxy-3-[(2*R*)-1-[(1*S*,3*R*,4*R*)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]propan-2-yl]-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-3,4,4a,8a,12a,14a,20a,26a-octahydro-1*H*-indolo[3,2-*b*]pyridine
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[korr.]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 27-Desoxorapamycin

ASK #42239

Chemical Abstract Service Nr. 871351-60-9
Molgewicht 285.3775
Bruttoformel C₁₄H₂₀FNO₂S
Vorzugsbezeichnung Ordopidin
International Nonproprietary Name INN.L67

2. Bezeichnung	1-Ethyl-4-[2-fluor-3-(methansulfonyl)phenyl]piperidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42240	
Chemical Abstract Service Nr.	1167985-17-2
Molgewicht	38434.3245
Bruttoformel	C ₁₆₈₂ H ₂₆₀₈ N ₄₇₂ O ₅₃₈ S ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Ozoralizumab
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; ChemIDplus; KEGG.D09944; Pat.WO2012/131053; CAS; USAN
2. Bezeichnung	EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYWMYWVRQA PGKGLEWVSE INTNGLITKY PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRPED TAVYYCARSP SGFNRGQGTL VTVSSGGGGG GGGSEVQLVE SGGGLVQPGN SLRLSCAASG FTFSSFGMSW VRQAPGKGLE WVSSISGSGS DTLYADSVKG RFTISRDNAL TTYLQMNLSL RPEDTAVYYC TIGGSLSRSS QGTLVTVSSG GGGSGGGSEV QLVESGGGLV QPGGSLRLSC AASGFTFSY WMYWVRQAPG KGLEWVSEIN TNGLITKYPD SVKGRFTISR DNAKNTLYLQ MNLSLRPEDTA VYYCARSPSG FNRGQGTLVT VSS 22,96:146,220:270,344-Tris(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Hefezellen von <i>Pichia pastoris</i> (<i>Komagataella pastoris</i>)
Zitat Bezeichnung 2	Pat.WO2012/131053; CAS; Pat.WO2006/122786
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin-Einzelkette VH-VH'-VH, trivalenter bispezifischer anti-[Homo sapiens TNF (Tumornekrosefaktor, TNF-Superfamilienglied 2, TNFSF2, TNFA, TNF-alpha)]-VH und anti-[Homo sapiens ALB (Albumin, Humanserumalbumin, HSA)]-VH', humanisierter monoklonaler Lama-glama-Antikörper; scVH-VH'-VH (1-363) [humanisiert-VH (Homo sapiensIGHV3-74*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01 W118>R (105)) [8.8.8] (1-115) - Nonapeptid-Verknüpfung (Tetraglycyl-seryl-triglycyl-seryl) (116-124) -humanisiert-VH' (Homo sapiensIGHV3-23*04 (89.60%) -(IGHD)-IGHJ1*01 W118>S(229), G119>S (230)) [8.8.8] (125-239) -Nonapeptid-Verknüpfung (Tetraglycyl-seryl-triglycyl-seryl) (240-248) -humanisiert-VH (Homo sapiensIGHV3-74*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01 W118>R (353)(249-363))]
ASK #42241	
Chemical Abstract Service Nr.	1202526-59-7
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Pateclizumab
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFT SYVIHWVRQA PGKGLEWVG YNNPYNAGTNY NEKFKGRFTI SSDKSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRPT MLPWFAYWGG GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L]DIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCRASQAVS SAVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASHRYTGVP SRFSGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQE SYSTPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M ⁴ -glycosyliert
ASK #42242	
Chemical Abstract Service Nr.	203191-10-0
Formelstamm	(C20-H17-O8) ⁻ H ⁺
Molgewicht	386.3521

Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Recoflavon
International Nonproprietary Name	INN.L67
2. Bezeichnung	[[2-(3,4-Dimethoxyphenyl)-5-methoxy-4-oxo-4 <i>H</i> -chromen-7-yl]oxy]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42243	
Chemical Abstract Service Nr.	1040753-26-1
Molgewicht	137000
Vorzugsbezeichnung	Pegadricase
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	MSTTLSSSTY GKDNVFLVK KKDPQNPQQ EVMEATVTCL LEGGFDTSYT EADNSSIVPT DTVKNTILVL AKTTEIWPIE RFAAKLATHF VEKYSHVSGV SVKIVQDRWV KYAVDVGKPHD HSFIHEGG EK RITDLYYKRS GDYKLSSAIK DLTVLKSTGS MFYGYNKCDF TTLQPTTDRI LSTDVDATWV WDNKKIGTVY DIAKAADKGI FDNVYNQARE ITLTTFALEN SPSVQATMFN MATQILEKAC SVYVSYSALP NKHYFLIDLK WKGLENDNEL FYSPHPNGL IKCTVVRKEK TKL, Lys16,Lys19,Lys85-pegyliert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pegsiticase
ASK #42244	
Chemical Abstract Service Nr.	633698-99-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	877759-17-6
Molgewicht	502.6263
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₄ N ₄ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Safotibant
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[4-(4,5-Dihydro-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)phenyl]methyl}-2-{2-[(4-methoxy-2,6-dimethylbenzolsulfonyl)(methyl)amino]ethoxy}- <i>N</i> -methylacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42245	
Chemical Abstract Service Nr.	876296-47-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1243983-91-6
Molgewicht	1048.2823
Bruttoformel	C ₄₆ H ₇₃ N ₁₃ O ₁₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Selepressin
International Nonproprietary Name	INN.L67
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Vasopressin Typ 1a (V1a) Rezeptor-Agonist; [2- <i>L</i> -Phenylalanin,3- <i>L</i> -isoleucin,4-(6-oxo- <i>L</i> -lysin),8-[5- <i>N</i> -(propan-2-yl)- <i>L</i> -ornithin]]humanes Vasopressin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42246

Chemical Abstract Service Nr. 883631-51-4
Molgewicht 285.3775
Bruttoformel C₁₄H₂₀FNO₂S
Vorzugsbezeichnung Seridopidin
International Nonproprietary Name INN.L67
2. Bezeichnung 1-Ethyl-4-[3-fluor-5-(methansulfonyl)phenyl]piperidin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42247

Chemical Abstract Service Nr. 1194585-53-9
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Sirukumab
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS PFAMSWVRQA PGKGLEWVAK ISPGGSWTTY SDTVTGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARQL WGYALDIWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCSASISVS YMYWYQQKPG QAPRLLIYDM SNLASGIPAR FSGSGSGTDF TLTSSLEPE DFAVYYCMQW SGYPYTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42248

Chemical Abstract Service Nr. 890058-52-3
Molgewicht 19832.4383
Bruttoformel C₈₇₆H₁₃₉₈N₂₅₈O₂₅₆S₆
Vorzugsbezeichnung Sprifermin
International Nonproprietary Name INN.L67
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USNCT; PubChem; Pat.WO2014/023704; Pat.WO2014/023703; Pharmavista; ARRHBO(2014)v66.7,p1820-1831; MeSH; ICTRP; EUCTR; ChemIDplus
2. Bezeichnung MEENVDFRIH VENQTRARDD VSRKQLRLYQ LYSRTSGKHI QVLGRRISAR GEDGDKYAQL LVETDTFGSQ VRIKGETEF YLCMNRKGKL VGKPDGTSKE CVFIEKVLEN NYTALMSAKY SGWYVGFTKK GRPRKGPKTR ENQQDVHFMK RYPKGQPELQ KPFKYTTVTK, 83,101-Disulfid, nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym L-Methionyl-[Fibroblasten-Wachstumsfaktor 18 (FGF-18, zFGF5) (human)-(1-169)-Peptid]; M EENVDFRIHV ENQTRARDDV SRKQLRLYQL YSRTSGKHIQ VLGRRISARG EDGDKYAQLL VETDTFGSQV RIKGKETEFY LCMNRKGKLV GKPDPGTSKEC VFIEKVLNEN YTALMSAKYS GWYVGFTKKG RPRKGPKTRE NQQDVHFMKR YPKGQPELQK PFKYTTVTK, 82,100-Disulfid; L-Methionyl-EENVDFRIHV ENQTRARDDV SRKQLRLYQL YSRTSGKHIQ VLGRRISARG EDGDKYAQLL VETDTFGSQV RIKGKETEFY LCMNRKGKLV GKPDPGTSKEC VFIEKVLNEN YTALMSAKYS GWYVGFTKKG RPRKGPKTRE NQQDVHFMKR YPKGQPELQK PFKYTTVTK, 82,100-Disulfid

ASK #42249

1143503-67-6

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Tabalumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVYGGGFS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE INHSGSTNYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARGYY DILTGYYYYF
DYWGGQGLVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP
PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ
VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LQSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT
LSLSPGERAT LSCRASQSVS RYLAWYQQKQ GQAPRLLIYD ASNRRATGIPA RYSGSGSGTD STLTISLEP EDFAVYYCQQ RSNWPRTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA
SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLNTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-95,150-206,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](137-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42250

Chemical Abstract Service Nr. 914382-60-8

Molgewicht 495.6105

Bruttoformel C₂₈H₃₇N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Tefinostat

International Nonproprietary Name INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Cyclopentyl{(2S)-2-[(4-[8-(hydroxyamino)-8-oxooctanamido]phenyl)methyl]amino}-2-phenylacetat}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42251

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1238217-55-4

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Vatelizumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L67

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGFSLT NYGIHWIRQP PGKGLEWLGV IWARGFTNYN SALMSRLTIS KDNSKNQVSL KLSSVTAADT AVYYCARAND GVYYAMDYWG
QGTLTVVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTKY TCNVDPKPSN TKVDKRVESK YGPPCPSCPA
PEFLGGPSVF LFPPPKPDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKGLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL
PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFLLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGG [L,L']DFVMTQSPAF LSVTPGEKVT
ITCSAQSSVN YIHYYQQKPD QAPKLIYDT SKLASGVPSSR FSGSGSGTDY TFISSLEAE DAATYYCQQW TTNPLTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF
REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSLSTLT SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'](22-95,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42252

Chemical Abstract Service Nr. 173352-21-1

Molgewicht 307.4111

Bruttoformel C₁₅H₂₁N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Fabomotizol
International Nonproprietary Name INN.L67
2. Bezeichnung 5-Ethoxy-2-[[2-(morpholin-4-yl)ethyl]sulfonyl]-1*H*-benzimidazol
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Obenoxazin

ASK #42253

Chemical Abstract Service Nr. 1186098-83-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 89957-37-9

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Oxelumab

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN SYAMSWVRQA PGKGLEWVSI ISGSGGFTYY ADSVKGRFTI SRDNSRTTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDR LVAPGTFDYW GGALVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSCV MHEALHNHYT QKLSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQQKP EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ YNSYPYTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42254

Chemical Abstract Service Nr. 1073059-33-2

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Samalizumab

International Nonproprietary Name INN.L66.CN-corr

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSGSE LKPGASVKI SCKASGYSFT DYIILWVRQN PGKGLEWIGH IDPYYGSSNY NLKFKGRVTI TADQSTTTAY MELSSLRSED TAVYYCGRSK RYDFDYWGQG TTLTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SNFGTQTYTC NVDHKPSNTK VDKTVERKCC VECPPCPAPP VAGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSMHEALHN HYTKLSLS LG [L,L']DIQMTQSPSS LSASIGDRVT ITCASQDIN SYLSWFQQKP GKAPKLLIYR ANRLVDGVPV RFGSGSGGTD YTLTISLQP EDFAVYYCLQ YDEFPYTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,144-200,257-317,363-421),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](219-219',220-220',223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-214)-Octadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42255

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101921-26-0; 102785-31-9; 12656-11-0; 913079-23-9

Vorzugsbezeichnung	Adomiparin-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L66
2. Bezeichnung	Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das durch enzymatische Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine 4-Desoxy- -L-threo-hex-4-enopyranosuronsäure oder 4-hydroxy gesättigte Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2-Amino-2-desoxy-D-glucopyranose-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 5500 und 9000 Dalton und weist eine Polydispersität von weniger als 1,5 auf; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2.6 pro Disaccharid-Einheit
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42256	
Chemical Abstract Service Nr.	1006877-41-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	946414-95-5
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Sifalimumab
International Nonproprietary Name	INN.L65.CN-corr
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYSISWVRQA PGQGLEWMGW ISVYNGNTNY AQKFQGRVTM TTDSTSTAY LELRSLRSDD TAVYYCARDP IAAGYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNGQPENNY KTTPLVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS STYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPRTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNMF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H']((22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L']((23-89,135-195),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((219-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N [#] -glycosyliert
ASK #42257	
Chemical Abstract Service Nr.	910562-18-4
Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₀ N ₄ O ₄ S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	429.5722
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Aganepag
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	5-{3-[(2S)-1-{4-[(1S)-1-Hydroxyhexyl]phenyl}-5-oxopyrrolidin-2-yl]propyl}thiophen-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42258	
Chemical Abstract Service Nr.	1192760-33-0
Molgewicht	473.6248
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₅ NO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Aganepag-Ethandiol
International Nonproprietary Name	(INN.L66)

2. Bezeichnung (2-Hydroxyethyl)(5-{3-[(2S)-1-{4-[(1S)-1-hydroxyhexyl]phenyl}-5-oxopyrrolidin-2-yl]propyl}thiophen-2-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42259

Chemical Abstract Service Nr. 910562-20-8
Molgewicht 471.652
Bruttoformel C₂₇H₃₇NO₄S
Vorzugsbezeichnung Aganepag-Isopropyl
International Nonproprietary Name (INN.L66)

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)(5-{3-[(2S)-1-{4-[(1S)-1-hydroxyhexyl]phenyl}-5-oxopyrrolidin-2-yl]propyl}thiophen-2-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42260

Chemical Abstract Service Nr. 931402-35-6
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Amatumximab
International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSGPE LEKPGASVKI SCKASGYSFT GYTMNWWKQS HGKSLEWIGL ITPYNGASSY NQKFRGKATL TVDKSSSTAY MDLLSLTSED SAVYFCARGG YDGRGFDYWG SGTPVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSIRTPV VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRIVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCFSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIELTQSPAI MSASPGEKVT MTCSASSSVS YMHWYQQKSG TSPKRWIYDT SKLASGVPGR FSGSGSNSY SLTISSVEAE DDATYYCQQW SKHPLTFGSG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H']((22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L']((23-87,133-193),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((222-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42261

Chemical Abstract Service Nr. 69308-37-8
Formelstamm (C₁₀H₁₁ClN₂O)⁻ H⁺
Molgewicht 213.6608
Bruttoformel C₁₀H₁₂ClNO₂
Vorzugsbezeichnung Arbaclofen
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (3*R*)-4-Amino-3-(4-chlorphenyl)butansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42262

Chemical Abstract Service Nr. 1174277-80-5
Molgewicht 161000
Bruttoformel C₇₁₀₈H₁₁₀₀₈N₁₉₆₈O₂₂₀₆S₅₆

Vorzugsbezeichnung Asfotase alfa

**International
Nonproprietary Name** INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung

[A,A']LVPEKEKDPK YWRDQAQETL KYALELQKLN TNVAKNVIMF LGDGMGVSTV TAARILKGQL HHPNPEETRL EMDKFFPVAL SKTYNTNAQV PDSAGTATAY LCGVKANEGT VGVSAATERS RCNTTQGNEV TSILRWAKDA GKSVGIVTTT RVNHATPSAA YAHSADRDWY SDNEMPPEAL SQGCKDIAYQ LMHNIRDIDV IMGGRKMY PKNKTDVEYE SDEKARGTRL DGLDLVDTWK SFKPRYKHS FWNRETELLT LDPHNVDYLL GLFEPGDMQY ELNRNVTDP SLSEMVVVAI QILRKNPKGF FLLVEGGRID HGHHEGKAKQ ALHEAVEMDR AIGQAGSLTS SEDTLTVVTA DSHVFTFGG YTPRGNISIFG LAPMLSDTDK KPFTAILYGN GPGYKVVGG E RENVSMVDYA HNNYQAQSAV PLRHETHGGE DVAVFSKGP AHLLHGVHEQ NYVPHVMAYA ACIGANLGHC APASSLKDKT HTCPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNATKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLSDSGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGKDIDDDD DDDDDD, 122,184:122',184':472,480:472',480':528,588:528',588':634,692:634',692':493,493':496,496'-Decakis(disulfid), Asn123,Asn123',Asn213,Asn213',Asn254,Asn254',Asn286,Asn286',Asn413,Asn413',Asn564,Asn564'-N⁴-glycosyliert

ASK #42263

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1226761-65-4

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Atinumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYWMSWVRQA PGKGLEWVAT IKQDGSQKNY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LRLNSLRAED TAVYYCATEL FDLWGRGSLV TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPVAV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTKTYTCNVD HKPSNTKVVDK RVESKYGPPC PSCPAPEFLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLSDSGSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNYH TQKLSLSLG K [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTSSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPITFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ, [H,H'](22-96,141-197,255-315,361-419),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](220-220',223-223'),[H-L,H'-L'](128-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42264

Chemical Abstract Service Nr. 862501-61-9

Molgewicht 351.4157

Bruttoformel C₁₈H₂₆FN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Bisegliptin

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Ethyl[4-({2-[(2S,4S)-2-cyan-4-fluorpyrrolidin-1-yl]-2-oxoethyl}amino)bicyclo[2.2.2]octan-1-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42265

Chemical Abstract Service Nr. 1191448-17-5

Formelstamm (C₂₇H₄₉N₈O₃-P)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 566.7194

Bruttoformel C₂₇H₅₁N₈O₃P

Vorzugsbezeichnung Burixafor

International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2-{4-[6-Amino-2-(((1*r*,4*r*)-4-(((3-(cyclohexylamino)propyl)amino)methyl)cyclohexyl)methyl]amino}pyrimidin-4-yl]piperazin-1-yl)ethyl)phosphonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42266

Chemical Abstract Service Nr. 915404-94-3

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Carlumab

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYGISWVRQA PGQGLEWMGG IIPFGTANY AQKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARYD GIYGELDFWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALTHNYHQ KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS DAYLAWYQQK PGQAPRLLIY DASSRATGVP ARFSGSGSGT DFTLTISLE PEDFAVYCH QYIQLHSFTF GQGTKVEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLKADYK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-89,136-196),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*M*⁴-glycosyliert

ASK #42267

Chemical Abstract Service Nr. 1000852-17-4

Molgewicht 417.2566

Bruttoformel C₁₈H₁₇BrN₄O₃

Vorzugsbezeichnung Crolibulin

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (4*R*)-2,7,8-Triamino-4-(3-brom-4,5-dimethoxyphenyl)-4*H*-chromen-3-carbonitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42268

Chemical Abstract Service Nr. 1194508-25-2

Molgewicht 339.4017

Bruttoformel C₁₈H₂₆FNO₄

Vorzugsbezeichnung Edivoxetin

International Nonproprietary Name INN.L66

2. Bezeichnung (1*R*)-2-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-[(2*S*)-morpholin-2-yl]-1-(oxan-4-yl)ethan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42269

Chemical Abstract Service Nr. 1194374-05-4

Formelstamm C18-H26-F-N-O4 . Cl-H

Molgewicht 375.8627
Bruttoformel C₁₈H₂₇ClFNO₄
Vorzugsbezeichnung Edivoxetinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L66)
2. Bezeichnung (1*R*)-2-(5-Fluor-2-methoxyphenyl)-1-[(2*S*)-morpholin-2-yl]-1-(oxan-4-yl)ethan-1-ol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42270

Chemical Abstract Service Nr. 164650-44-6
Molgewicht 348.3903
Bruttoformel C₁₈H₂₂F₂N₄O
Vorzugsbezeichnung Efinaconazol
International Nonproprietary Name INN.L66
2. Bezeichnung (2*R*,3*R*)-2-(2,4-Difluorphenyl)-3-(4-methylenpiperidin-1-yl)-1-(1*H*-1,2,4-triazin-1-yl)butan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42271

Chemical Abstract Service Nr. 914009-84-0
Formelstamm (C196-H318-N53-O56)⁵⁻ 5H⁺
Molgewicht 4317.9833
Bruttoformel C₁₉₆H₃₂₃N₅₃O₅₆
Vorzugsbezeichnung Elsiglutid
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung H-His-Gly-Glu-Gly-Ser-Phe-Ser-Ser-Glu-Leu-Ser-Thr-Ile-Leu-Asp-Ala-Leu-Ala-Ala-Arg-Asp-Phe-Ile-Ala-Trp-Leu-Ile-Ala-Thr-Lys-Ile-Thr-Asp-Lys-Lys-Lys-Lys-Lys-Lys-NH₂
Zitat Bezeichnung 2 EUCTR; Pat.WO2006/117565:Ex.1; ICTRP
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym H-HGEGSFSSSEL STILDALAAR DFIAWLIATK ITDK-NH;
L-Histidylglycyl-L-alpha-glutamylglycyl-L-seryl-L-phenylalanyl-L-seryl-L-seryl-L-alpha-glutamyl-L-leucyl-L-seryl-L-threonyl-L-isoleucyl-L-leucyl-L-alpha-aspartyl-L-alanyl-L-leucyl-L-alanyl-L-alanyl-L-arginyl-L-HGEGSFSSSEL STILDALAAR DFIAWLIATK ITDKKKKKK-NH; [2-Glycin(A>G),3-Glutaminsäure(D>E),8-Serin(D>S),10-Leucin(M>L),11-Serin(N>S),16-Alanin(N>A),24-Alanin(N>A),28-Alanin(Q>A)]Gluc

ASK #42272

Chemical Abstract Service Nr. 1062149-33-0
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Enavatuzumab
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYWMSWVRQA PGKGLEWVAE IRLKSDNYAT HYAESVKGRF TISRDDSKNS LYLMNSLRA EDTAVYYCTG YYADAMDYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTVV PSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV MHEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQSVS TSSYSYMHWY QKPKGKAPKL LIKYASNLES GVPSRFSGSG SGTDFLTIS SLQPEDFATY YCQHSWEIPY TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-98,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42273

Chemical Abstract Service Nr. 909875-08-7**Molgewicht** 146000**Vorzugsbezeichnung** Enokizumab**International Nonproprietary Name** INN.L66**Zitat Bezeichnung 1** CAS; USAN; IMGT/mAb-DB**2. Bezeichnung**

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS YYWIEWVRQA PGQGLEWMGE ILPGSGTTNP NEKFKGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARAD YGSDYVKFD YWGQGTLLVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPVAVLQ SGLYSLSSV VTPSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVDV VSHEDPEVKF NWFYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCASQHV I THVTWYQKP GKAPKLLIYG TSYSYSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FYEYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42274

Chemical Abstract Service Nr. 533884-09-2**Molgewicht** 282.3337**Bruttoformel** C₁₈H₁₈O₃**Vorzugsbezeichnung** Erteberel**International Nonproprietary Name** INN.L66**Zitat Bezeichnung 1** CAS; USAN**2. Bezeichnung** (3a*S*,4*R*,9b*R*)-4-(4-Hydroxyphenyl)-1,2,3,3a,4,9b-hexahydrocyclopenta[*c*]chromen-8-ol**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN; eINN.CN

ASK #42275

Chemical Abstract Service Nr. 1044758-60-2**Molgewicht** 144000**Vorzugsbezeichnung** Etralizumab**International Nonproprietary Name** INN.L66**Zitat Bezeichnung 1** IMGT/mAb-DB; CAS; USAN**2. Bezeichnung**

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFFIT NNYWGWVRQA PGKGLEWVGY ISYSGSTSYN PSLKSRFTIS RDTSKNTFY L QMNSLRAEDT AVYYCARTGS SGYFDVWGQG TLTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVY TLPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENY KYTTPVLD DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSV MHEALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV

ITCRASESVD DLLHWYQQKP GKAPKLLIKY ASQSISGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ GNSLPNTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-95,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42276

Chemical Abstract Service Nr. 956903-29-0
Formelstamm C21-H32-(18)F-N-O3
Molgewicht 364.4846
Bruttoformel C₂₁H₃₂FNO₃
Vorzugsbezeichnung Florbenazin (¹⁸F)
International Nonproprietary Name INN.L66
2. Bezeichnung (2*R*,3*R*,11*bR*)-9-(3-[¹⁸F]Fluorpropoxy)-10-methoxy-3-(2-methylpropyl)-1,3,4,6,7,11*b*-hexahydro-2*H*-pyrido[2,1-*a*]isochinolin-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42277

Chemical Abstract Service Nr. 902141-80-4
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Fulranumab
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTLR SYSMNWVRA PGKGLEWVSY ISRSSHTIFY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMDSLRDED TAMYCARVY
SSGWHVSDYF DYWGQILVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSNFG
TQTYTCNVDH KPSNTKVDKT VERKCCVECP PCPAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS
TFRVSVLTV VHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PAPIEKTISK TKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPML
DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS SALAWYQQKP GKAPKLLIYD
ASSLESGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FNSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',226-226',229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](137-214)-Octadecakis(disulfid),
[H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42278

Chemical Abstract Service Nr. 1129435-60-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1233956-47-2
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Gevokizumab
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTLSTL TCSFSGFSLT TSGMGVGVIR QPSGKLEWL AHIWWDGDES YNP SLKSRLT ISKDTSKNQV SLKITSVTAA DTAVYFCARN RYDPPWFVDW
GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VTSSNFGTQT YTCNVDPKPS NTKVDKTVR KCCVECP
APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG MEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL
PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPYSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L']DIQMTQSTSS LSASVGDRVT
ITCRASQDIS NYLSWYQQKP GKAVKLLIYY TSKLHSGVPS RFGSGSGTD YTLTISSLQQ EDFATYFCLQ GKMLPWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY

PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGECE,
[H,H'](22-97,147-203,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Octadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42279

Chemical Abstract Service Nr. 594842-13-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 916683-32-4
Molgewicht 718.7149
Bruttoformel C₃₉H₃₇F₃N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Granotapid
International Nonproprietary Name INN.L66
2. Bezeichnung Diethyl[2-((2-[3-(dimethylcarbamoyl)-4-{4'-(trifluormethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-carboxamido)phenyl]acetyloxy)methyl)-2-phenylpropandioat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42280

Chemical Abstract Service Nr. 1024603-92-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1073320-02-1
Molgewicht 147000
Vorzugsbezeichnung Icrucumab
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QAQVVESGGG VVQSGRSLRL SCAASGFAPS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSNKYY ADSVRGRFTI SRDENSENTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDH YGSGVHHYFY YGLDVWQGGT TVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGGSSPLTFG GGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNMF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGECE,
[H,H'](22-96,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42281

Chemical Abstract Service Nr. 288628-05-7
Molgewicht 309.3376
Bruttoformel C₁₄H₁₅NO₅S
Vorzugsbezeichnung Irosustat
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 6-Oxo-6,7,8,9,10,11-hexahydrocyclohepta[c]chromen-3-ylsulfamat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42282

Chemical Abstract Service Nr. 417716-92-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 942407-57-0

Molgewicht	426.853
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Lenvatinib
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	4-{3-Chlor-4-[(cyclopropylcarbamoyl)amino]phenoxy}-7-methoxychinolin-6-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42283	
Chemical Abstract Service Nr.	857890-39-2
Formelstamm	C21-H19-Cl-N4-O4 . C-H4-O3-S
Molgewicht	522.9586
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ ClN ₄ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Lenvatinibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L66,v.L18)
2. Bezeichnung	4-{3-Chlor-4-[(cyclopropylcarbamoyl)amino]phenoxy}-7-methoxychinolin-6-carboxamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42284	
Chemical Abstract Service Nr.	921-60-8
Molgewicht	180.1559
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Levoglucoose
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	L-Glucose
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; CAS; USAN.CN1
ASK #42285	
Chemical Abstract Service Nr.	867160-71-2
Molgewicht	421.4937
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Linsitinib
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(1s,3s)-3-[8-Amino-1-(2-phenylchinolin-7-yl)imidazo[1,5-a]pyrazin-3-yl]-1-methylcyclobutan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN:korr.
ASK #42286	
Chemical Abstract Service Nr.	898537-18-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1280656-11-2

Molgewicht 434.5457
Bruttoformel C₂₃H₃₀O₆S
Vorzugsbezeichnung Luseogliflozin
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2*S*,3*R*,4*R*,5*S*,6*R*)-2-[5-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-2-methoxy-4-methylphenyl]-6-(hydroxymethyl)thian-3,4,5-triol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42287

Chemical Abstract Service Nr. 1110766-97-6
Formelstamm (C29-H31-Cl2-N2-O5-S)⁻ H⁺
Molgewicht 591.5458
Bruttoformel C₂₉H₃₂Cl₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Lusutrombopag
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (2*E*)-3-[2,6-Dichlor-4-[(4-{3-[(1*S*)-1-(hexyloxy)ethyl]-2-methoxyphenyl]-1,3-thiazol-2-yl)carbamoyl]phenyl]-2-methylprop-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42288

Chemical Abstract Service Nr. 1159266-37-1
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Mogamulizumab
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGD LVQPGRSLRL SCAASGFIFS NYGMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSASTYSYY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRVED TALYYCGRHS DGNFAFGYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TTPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPV VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLT V LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCVM HEALTHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DVLMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSRNIV HINGDTYLEW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNR F SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSLLP WTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSL SSTLTLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42289

Chemical Abstract Service Nr. 1206681-39-1
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Namilumab
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKAFGYPT DYLLHWVRQA PGQGLEWVGV LNPYSGDTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCTRRT LISVYFDYWG QGTMVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFPYSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV MHEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDVRT IACRASQIR NILNWIYQRRP GKAPQLLIYA ASNLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTINSLQP EDFATYYCQQ SYSPRTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,

[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42290

Chemical Abstract Service Nr. 1133766-06-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1072116-06-3

Molgewicht 99200

Vorzugsbezeichnung Onartuzumab

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFT SYWLHWVRQA PGKGLEWVGM IDPSNSDTRF NPNFKDRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCATYR SYVTPLDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLSCA VKGFPYSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLV S KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV MHEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L]DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITCKSSQSL YTSQKNYLA WYQKPKGAP KLLIYWASTR ESGVPSRFSG SSGTDFTLT ISSLQPEDFA TYCQQYYAY PWTFGQGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC [H]"DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLWCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSV MHEALHNHYTQKS LSLSPGK,

[H](22-96,146-202,263-323,369-427),[H"](41-101,147-205),[L](23-94,140-200),[H-H"](228-6",231-9"),[H-L](222-220)-Undecakis(disulfid), [H]299,[H"]77-Asn-M⁴-glycosyliert, nicht glycosyliert bei Expression in *Escherichia coli*

ASK #42291

Chemical Abstract Service Nr. 467426-54-6

Molgewicht 1681.8863

Bruttoformel C₆₅H₁₀₄N₁₈O₂₆S₄

Vorzugsbezeichnung Plecanatid

International Nonproprietary Name INN.L66

2. Bezeichnung NDECELCVNV ACTGCL 4,12:7,15-Bis(disulfid)

ASK #42292

Chemical Abstract Service Nr. 1178862-65-1

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Ponezumab

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYYTE AYYIHWVRQA PGQGLEWMGR IDPATGNTKY APRLQDRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCASLY SLPVYWGQGT
TVTSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS NFGTQTYTCN VDHKPSNTKV DKTVERKCCV ECPPCPAPPV
AGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTFRVSV LTVVHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKTKGQPRE PQVYTLPPSR
EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PMLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNY YTKSLSLSP GK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS
ISCKSSQSL YSDAKTYLNW FQQRPGQSPR RLIYQISRLD PGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCLQGTHYP VLFQGGTRLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL
LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC,
[H,H'](22-96,143-199,256-316,362-420),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](218-218',219-219',222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-219)-Octadecakis(disulfid), [H']292,[H']292-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42293

Chemical Abstract Service Nr. 929016-96-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2147729-19-7

Molgewicht 358.4778

Bruttoformel C₂₀H₃₀N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Pracinostat

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; ROMP2018; USEPA-ACToR; Orph.Desig.:FDA-2014-02-28; EUTCT; ChemSpider; NCI.Dict; CAS; PubChem; AdisInsight; ICTRP; Orph.Desig.:EU/3/17/1927; USNCT; ChemIDplus; EUCTR; MeSH; NCI.Thesaurus; FDA-SRS; USEPACompTox; Pharmavista

2. Bezeichnung (2E)-3-[2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1H-benzimidazol-5-yl]-N-hydroxyprop-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-3-[2-Butyl-1-(2-diethylaminoethyl)-1H-benzimidazol-5-yl]-N-hydroxyacrylamid; (2E)-3-[2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1H-benzimidazol-5-yl]-N-hydroxyacrylamid; (2E)-3-[2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1,3-benzodiazol-5-yl]-N-hydroxyprop-2-enamid

ASK #42294

Chemical Abstract Service Nr. 926037-48-1

Molgewicht 530.5039

Bruttoformel C₂₇H₂₁F₃N₈O

Vorzugsbezeichnung Radotinib

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 4-Methyl-N-[3-(4-methyl-1H-imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4-(pyrazin-2-yl)pyrimidin-2-yl]amino]benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42295

Chemical Abstract Service Nr. 1253180-81-2

Molgewicht 77100

Vorzugsbezeichnung Radretumab

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SFSMSWVRQA PGKGLEWVSS ISGSSGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKPF PYFDYWGGT LVTVSSGDGS SGGSGGASEI VLTQSPGTL SPSGERATLS CRASQSVSSS FLAWYQQKPG QAPRLIYYA SSRATGIPDR FSGSGSGTDF LTISRLEPE DFAVYYCQQT GRIPPTFGQG TKVEIKSGGS GGPRAAPEVY AFATPEWPGS RDKRTLACLI QNFMPEDISV QWLHNEVQLP DARHSTTQPR KTKGSGFFVF SRLEVTRAEW EQKDEFICRA VHEAASPSQT VQRAVSVNPE SSRGGC, [H,H'](22-96,151-217,268-328),[H-H'](357-357')-Heptakis(disulfid)

ASK #42296

Chemical Abstract Service Nr. 1009820-21-6
Formelstamm (C₁₉-H₁₁-Cl-N₃-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 349.7705
Bruttoformel C₁₉H₁₂ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Silmitasertib
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 5-[(3-Chlorphenyl)amino]benzo[c][2,6]naphthyridin-8-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42297

Chemical Abstract Service Nr. 1219013-68-9
Molgewicht 166000
Bruttoformel C₇₄₅₉H₁₁₃₃₈N₁₉₉₂O₂₁₈₈S₆₈
Vorzugsbezeichnung Simoctocog alfa
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [A]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPP NTSVVYKTL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVITLKN MASHPVS LHA VGVSYWKASE GA EYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLQGFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRFD DDDNSPSFIQ IRSVAKKHPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RKYKKVRFMA YTDFTFKTRE AIQHESGILG PLYGEVGD TLLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSFFV NME RDLASGLIGP LLCYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYL TEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYT FKH KMVYEDTLTL FPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYYE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNSRHQA YRYYRGEITR TTLQSDQEEI DYDDTISVEM KKEDFDIYDE DENQSPRSFQ KKTRHYFIAA VERLWDYGM SSSHVLRNRA QSGSVPQFKK VVQEFTDGS FTQPLYRGEL NEHLGGLGPIY IRAEVEDNIM VTFRNQASRP YSFYSSLISY EEDQRQGAEP RKNFVKPNET KTYFWKVQHH MAPTKDEFDC KAWAYFSDVD LEKDVHSGLI GPLLVCHTNT LNPAGRQVT VQEFALFFTI FDETKSWYFT ENMERNCRAP CNIQMEDPTF KENYRFHAIN GYIMDTLPGL VMAQDQRIRW YLLSMGSNEN IHSIHFSGHV FTVRKKEEYK MALYNLYPGV FETVEMLP SK AGIWRVECLI GEHLHAGMST LFLVYSNKCC TPLGMASGHI RDFQITASGQ YGQWAPKLAR LHYSGSINAW STKEPFSWIK VD L LAPMIH GIKTQGARQK FSSLYISQFI IMYSLDGKKW QTYRGNSTGT LMVFFGNVDS SGIKHNI FNP PIIARYIRLH PTHYSIRSTL RMELMGCDLN SCSMPLGMES KAISDAQITA SSYFTNMFAT WSPSKARLHL QGRSNAWRPQ VNNPKEWLQV DFQKTMKVTG VTTQGVKSL TSMYVKEFLI SSSQDGHQWT LFFQNGKVKV FQGNQDSFTP VVNSLDPPLL TRYLRHPQS VVHQIALRME VLGCEAQDLY, (153,179:248,329:528,554:630,711:940,966:1007,1011:1129,1277:1282,1434)-Octakis(disulfid), Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr772,Tyr788-sulfatiert, Asn41,Asn239,Asn918,Asn1226-N⁶-glycosyliert

ASK #42298

Chemical Abstract Service Nr. 1187560-31-1
Vorzugsbezeichnung Talimogen laherparepvec
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung	Rekombinanter replikationsfähiger Herpes-simplex-Virus-Typ-1-Vektor ohne ICP47-Gen und ohne beide ICP34.5-Gen-Kopien zur Expression des humanen Granulozyten-Makrophagen-Kolonie-stimulierenden Faktors (hGM-CSF) am ICP34.5-Locus
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #42299	
Chemical Abstract Service Nr.	856866-72-3
Molgewicht	370.3378
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ FN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tedizolid
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(5 <i>R</i>)-3-{3-Fluor-4-[6-(2-methyl-2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)pyridin-3-yl]phenyl}-5-(hydroxymethyl)-1,3-oxazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Torezolid
ASK #42300	
Chemical Abstract Service Nr.	856867-55-5
Formelstamm	(C ₁₇ -H ₁₄ -F-N ₆ -O ₆ -P) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	450.3177
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₆ FN ₆ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Tedizolidphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	[[<i>(5R)</i>]-3-{3-Fluor-4-[6-(2-methyltetrazol-5-yl)pyridin-3-yl]phenyl}]-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-yl)methyl]dihydrogenphosphat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Torezolidphosphat
ASK #42301	
Chemical Abstract Service Nr.	1033805-28-5
Formelstamm	(C ₂₅ -H ₂₁ -Cl-F ₃ -N ₆ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	546.9288
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ ClF ₃ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Telotristat
International Nonproprietary Name	INN.L66
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	4-(2-Amino-6-[(1 <i>R</i>)-1-[4-chlor-2-(3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)phenyl]-2,2,2-trifluoroethoxy]pyrimidin-4-yl)-L-phenylalanin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42302	
Chemical Abstract Service Nr.	1207446-68-1
Molgewicht	147000

Vorzugsbezeichnung Tregalizumab
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EEQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFSFS DCRMYWLRQA PGKGLEWIGV ISVKSENYGA NYAESVRGRF TISRDDSKNT VYLQMNLSLKT EDTAVYYCSA SYRYVDVGAW FAYWGQGLTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSCDKT HTCPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCRASKSVS TSGYSIYWY QKPGQPPKL LIYLASILES GVPDRFSGSG SGTDFTLTIS SLQAEDVAVY YCQHSRELPW TFGQGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLV STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-98,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42303

Chemical Abstract Service Nr. 1174014-05-1
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Ublituximab
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QAYLQQSGAE LVRPGASVKM SCKASGYTFT SYNMHVVKQT PRQGLEWIGG IYPGNGDTSY NQKFKGKATL TVGKSSSTAY MQLSSLTSED SAVYFCARYD YNYAMDYWGQ GTSVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPVY TLPPSRDELTKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']QIVLSQSPAI LSASPGEKVY MTCRASSSVS YMHWYQQKPG SSPKPWIYAT SNLASGVPAR FSGSGSGT SY SFTISRVEAE DAATYYCQQW TFPNPTFGGG TRLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42304

Chemical Abstract Service Nr. 934823-49-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1221901-29-6
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Urelumab
International Nonproprietary Name INN.L66
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVYGGFSFS GYYWSWIRQS PEKGLEWIGE INHGGYVTYN PSLESRTVIS VDTSKNQFSL KLSVTAADT AVYYCARDYD PGNVDWYFDL WGRGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK TYTCNVDHKP SNTKVDKRV E SKYGPPCPPC PAPEFLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVDSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIKTISKA KGQPREPVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSLGGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKPG QAPRLLIYD ASNRTGIPA RFGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPPALTF CGGKTKVEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVCLLNN FYPREKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC, [H,H'](22-95,148-204,262-322,368-426),[L,L'](23-88,136-196),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42305

Chemical Abstract Service Nr. 1205533-60-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1386386-08-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Vesencumab

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung
[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSQ ISPAGGYTNY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCARGE LPYYRMSKVM DVWGGQTLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVWV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG PGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCRASQYFS SYLAWYQQKPK GKAPKLLIYG ASSRASGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YLGSPPFTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42306

Chemical Abstract Service Nr. 1169483-24-2

Formelstamm (C28-H26-Cl2-F-N2-O6-S)⁻ H⁺

Molgewicht 609.4932

Bruttoformel C₂₈H₂₇Cl₂FN₂O₆S

Vorzugsbezeichnung Vidupirant

International Nonproprietary Name INN.L66

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung {4-[4-(Tert-Butylcarbamoyl)-2-(2-chlor-4-cyclopropylbenzolsulfonamido)phenoxy]-5-chlor-2-fluorphenyl}essigsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42307

Chemical Abstract Service Nr. 949100-40-7

Formelstamm C120-H199-N45-O34-S2 . x(C2-H4-O2)

Molgewicht 2880

Bruttoformel C₁₃₄H₂₂₇N₄₅O₄₈S₂

Vorzugsbezeichnung Delcasertibacetat

International Nonproprietary Name (INN.L67)

2. Bezeichnung [A]Cys(A1S B1S)-Ser-Phe-Asn-Ser-Tyr-Glu-Leu-Gly-Ser-Leu [B]Cys(B1S A1S)-Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg-acetat (1:x)

ASK #42308

Chemical Abstract Service Nr. 1001080-50-7

Molgewicht 77900

Vorzugsbezeichnung Sotatercept
INN.L65.CN-corr

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [A,A']ILGRSETQEC LFFNANWEKD RTNQTGVEPC YGDKDKRRHC FATWKNISGS IEIVKQGCWL DDINCYDRTD CVEKKDSPEV YFCCCEGNC NEKFSYFPEM EVTQPTSNPV
TPKPPTGGGT HTCPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPVPIE
KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALTH NHYTQKLSL SPGK,
[A,A'](10-40,30-58,65-84,71-83,85-90,158-218,264-322),[A-A'](123-123',126-126')-Hexadecakis(disulfid), Asn23,Asn23',Asn46,Asn46',Asn194,Asn194'-M⁴-glycosyliert

ASK #42309

Chemical Abstract Service Nr. 850879-09-3

Molgewicht 447.5095

Bruttoformel C₂₃H₂₁N₅O₃S

Vorzugsbezeichnung Amuvatinib

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung N-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]-4-([1]benzofuro[3,2-d]pyrimidin-4-yl)piperazin-1-carbothioamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42310

Chemical Abstract Service Nr. 1055986-67-8

Formelstamm C23-H21-N5-O3-S . Cl-H

Molgewicht 483.9705

Bruttoformel C₂₃H₂₂ClN₅O₃S

Vorzugsbezeichnung Amuvatinibhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L65)

2. Bezeichnung N-[(1,3-Benzodioxol-5-yl)methyl]-4-([1]benzofuro[3,2-d]pyrimidin-4-yl)piperazin-1-carbothioamid-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42311

Chemical Abstract Service Nr. 739366-20-2

Molgewicht 383.4475

Bruttoformel C₁₉H₂₅N₇O₂

Vorzugsbezeichnung Anagliptin

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung N-[2-({2-[(2S)-2-Cyanopyrrolidin-1-yl]-2-oxoethyl}amino)-2-methylpropyl]-2-methylpyrazolo[1,5-a]pyrimidin-6-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42312

Chemical Abstract Service Nr. 929622-08-2

Molgewicht 329.4366

Bruttoformel C₁₉H₂₇N₃O₂

Vorzugsbezeichnung	Bavisant
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(4-Cyclopropylpiperazin-1-yl){4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42313	
Chemical Abstract Service Nr.	1103522-80-0
Formelstamm	C19-H27-N3-O2 . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht	420.3737
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ Cl ₂ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Bavisantdihydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	(4-Cyclopropylpiperazin-1-yl){4-[(morpholin-4-yl)methyl]phenyl}methanon-dihydrochlorid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42314	
Chemical Abstract Service Nr.	497223-25-3
Molgewicht	696.941
Bruttoformel	C ₄₁ H ₅₂ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Cenicriviroc
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	8-{4-[2-(Butoxy)ethoxy]phenyl}-1-(2-methylpropyl)- <i>N</i> -(4-[(<i>S</i>)-[(1-propyl-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl]sulfinyl]phenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-benzazocin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42315	
Chemical Abstract Service Nr.	497223-28-6
Formelstamm	C41-H52-N4-O4-S . C-H4-O3-S
Molgewicht	793.0466
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₆ N ₄ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Cenicrivirocmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L65,v.L18)
2. Bezeichnung	8-{4-[2-(Butoxy)ethoxy]phenyl}-1-(2-methylpropyl)- <i>N</i> -(4-[(<i>S</i>)-[(1-propyl-1 <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl]sulfinyl]phenyl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-benzazocin-5-carboxamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42316	
Chemical Abstract Service Nr.	1110813-31-4
Molgewicht	469.939
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₅ ClFN ₅ O ₂

Vorzugsbezeichnung Dacomitinib
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2E)-N-[4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]-4-(piperidin-1-yl)but-2-enamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2E)-N-{4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-7-methoxychinazolin-6-yl}-4-(piperidin-1-yl)but-2-enamid

ASK #42317

Chemical Abstract Service Nr. 1042385-75-0
Molgewicht 487.9543
Bruttoformel C₂₄H₂₅ClFN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Dacomitinib-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L65)
2. Bezeichnung (2E)-N-[4-(3-Chlor-4-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]-4-(piperidin-1-yl)but-2-enamid 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dacomitinib 1 HO

ASK #42318

Chemical Abstract Service Nr. 912628-39-8
Molgewicht 143000
Vorzugsbezeichnung Drozitumab
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGGG VERPGGSLRL SCAASGFTFD DYAMSWVRQA PGKGLEWVSG INWQGGSTGY ADSVKGRVTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAKIL GAGRGWYFDY WGKGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSQS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']SELTQDPAVS VALGQTVRIT CSGDSLRSYY ASWYQQKPGQ APVLVIYGAN NRPSGIPDRF SGSSSGNTAS LTITGAQAED EADYYCNSAD SSGNHVVFSG GTKLTVLGQP KAAPSVTLFP PSSEELQANK ATLVCLISDF YPGAFTVAWK ADSSPVKAGV ETTTPSKQSN NKYAASSYLS LTPEQWKSHK SYSCQVTHEG STVEKTVAPT ECS, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](21-86,135-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N^H-glycosyliert

ASK #42319

Chemical Abstract Service Nr. 673478-49-4
Molgewicht 1073.2057
Bruttoformel C₄₇H₇₆N₁₆O₁₃
Vorzugsbezeichnung Elpamotid
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung L-Arginyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-prolyl-L- -aspartylglycyl-L-asparaginyll-L-arginyl-L-isoleucin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42320

Chemical Abstract Service Nr. 1092658-06-4

Molgewicht 143000

Vorzugsbezeichnung Ensituximab

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLKESGPD LVAPSQSLSI TCTVSGFSLK FGVNWRQP PGKGLEWLVG IWGDGSTSYN SGLISRLSIS KENSKSQVFL KLNSLQADDT ATYYCVKPGG DYWGHGTSVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGPYSLSS VVTPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTM PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSL PGK [L,L']QVVLTPSPVI MSASPGEKVT MTCSASSIS YMYWYQQKPG TSPKRWIYDT SKLASGVPAR FSGSGSSTSY SLTISNMEAG DAATYYCHQR DSYPTWTFGGG TNLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNFPY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-95,140-196,257-317,363-421),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](222-222',225-2225'),[H-L,H'-L'](216-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42321

Chemical Abstract Service Nr. 1173755-55-9

Molgewicht 10305.7382

Bruttoformel C₃₆₄H₅₆₉N₁₇₇O₁₂₂P₃₀

Vorzugsbezeichnung Eteplirsen

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *all-P-ambo-5'-(P-[4-((2-[2-(2-Hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy)carbonyl)piperazin-1-yl]-N,N-dimethylphosphonamidat]-P,2',3'-tridesoxy-P-dimethylamino-2',3'-imino-2',3'-secocytidylyl-(2'a 5')-P,3'-didesoxy-*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42322

Chemical Abstract Service Nr. 1157852-02-2

Formelstamm (C36-H49-Cl2-N6-O6-S)+ Cl⁻

Molgewicht 800.2349

Bruttoformel C₃₆H₄₉Cl₃N₆O₆S

Vorzugsbezeichnung Fasitibantchlorid

International Nonproprietary Name INN.L65

2. Bezeichnung (4S)-4-Amino-5-(4-[4-(2,4-dichlor-3-[(2,4-dimethylchinolin-8-yl)oxy]methyl)benzolsulfonamido]oxan-4-carbonyl)piperazin-1-yl)-N,N,N-trimethyl-5-oxopentan-1-aminiumchlorid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Fasitibantiumchlorid; [(S)-4-Amino-5-(4-[4-[2,4-dichlor-3-(2,4-dimethylchinolin-8-yl)oxymethyl]benzonsulfonamido]tetrahydropyran-4-carbonyl)piperazin-1-yl]-5-oxopentyl]trimethylammoniumchlorid

ASK #42323

Chemical Abstract Service Nr.	347887-36-9
Molgewicht	462.5839
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₄ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Fedovapagon
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2S)-N ² ,N ² -Dimethyl-N1-[[2-methyl-4-(2,3,4,5-tetrahydro-1H-1-benzazepin-1-carbonyl)phenyl]methyl]pyrrolidin-1,2-dicarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42324

Chemical Abstract Service Nr.	879894-01-6
Formelstamm	C75-H115-(18)F-N18-O27-S3
Molgewicht	1815.016
Bruttoformel	C ₇₅ H ₁₁₅ FN ₁₈ O ₂₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Fluciclatid (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	N ⁶ -[(28E)-29-(4-[¹⁸ F]Fluorphenyl)-5,25-dioxo-3,9,12,15,18,21,27-heptaoxa-6,24,28-triazanonacos-28-enoyl]-N ² -(sulfanylacetyl)-L-lysyl-L-cysteinyl-L-arginylglycyl-L- -aspartyl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-N-(
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42325

Chemical Abstract Service Nr.	222727-39-1
Formelstamm	(C5-H7-(18)F-N-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	132.1235
Bruttoformel	C ₅ H ₈ FNO ₂
Vorzugsbezeichnung	Fluciclovin (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	(1 <i>r</i> ,3 <i>r</i>)-1-Amino-3[¹⁸ F]fluorocyclobutan-1-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fluciclovin [(18)F] [Falsche Bezeichnung: Das Isotopensymbol des reinen Fluor-Isotops 18 ist in runde Klammern zu setzen (es liegt nicht (18)F-markiertes natürliches (19)F vor) und vor die Stoffbezeichnung zu stellen.]

ASK #42326

Chemical Abstract Service Nr.	863887-89-2
Formelstamm	C18-H22-Cl-(18)F-N2-O3
Molgewicht	367.833
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ ClFN ₂ O ₃

Vorzugsbezeichnung Flurpiridaz (¹⁸F)
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 2-*tert*-Butyl-4-chlor-5-({4-[(2-¹⁸F]fluoroethoxy)methyl]phenyl)methoxy)pyridazin-3(2*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #42327
Chemical Abstract Service Nr. 1018450-26-4
Molgewicht 413.794
Bruttoformel C₂₀H₁₇ClN₃O₃P
Vorzugsbezeichnung Fosdevirin
International Nonproprietary Name INN.L65
2. Bezeichnung Methyl((*R*)-(2-carbamoyl-5-chlor-1*H*-indol-3-yl){3-[(1*E*)-2-cyanethenyl]-5-methylphenyl}phosphinat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym methyl((*R*)-(2-carbamoyl-5-chlor-1*H*-indol-3-yl){3-[(1*E*)-2-cyanethen-1-yl]-5-methylphenyl}phosphinat)

ASK #42328

Chemical Abstract Service Nr. 946415-64-1
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Foralumab
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFKFS GYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSKKYY VDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARQM GYWHFDLWGR GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPEAEGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKQ GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPPLTFG GGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42329

Chemical Abstract Service Nr. 905703-97-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1174552-94-3
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Ganitumab
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVKPSGTLSL TCAVSGGSIS SSNWWSWVRQ PPGKGLEWIG EIYHSGSTNY NPSLKSRTI SVDKSKNQFS LKLSVTAAD TAVYYCARWT GRTDAFDIWG

QGTMTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP
CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV
YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS
LPVTPGEPAS ISCRSSQSL LHSNGYNYLDW YLQKPGQSPQ LLIYLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCMQGTWHP LTFGQGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL
KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC,
[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42330

Chemical Abstract Service Nr. 1116433-11-4

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Itolizumab

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGFKFS RYAMSWVRQA PGKRLWVAT ISSGGSYIYY PDSVKGRFTI SRDNVKNLY LQMSSLRSED TAMYYCARRD YLDYFDSWG
QGTTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP
CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV
YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS
LSASVGDRTV ITCKASRDIT SYLTWYQQKPK GKAPKTLIYY ATSLADGVPS RFGSGSGSQD YSLTISLES DDTATYYCLQ HGESPFTLGS GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQ LSSPVTKSFN RGEK ,
[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42331

Chemical Abstract Service Nr. 1214283-52-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1132683-68-1

Formelstamm C₂₁-H₂₅-F-(131)I-N₃-O₃

Molgewicht 517.346

Bruttoformel C₂₁H₂₅F¹³¹I₃O₃

Vorzugsbezeichnung Ioflubenzamid (¹³¹I)

International Nonproprietary Name INN.L65

2. Bezeichnung N-[2-(Diethylamino)ethyl]-4-(4-fluorbenzamido)-5-[¹³¹I]iod-2-methoxybenzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42332

Chemical Abstract Service Nr. 1095110-48-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1096689-77-8

Molgewicht 1522.1287

Bruttoformel C₃₃H₄₀I₆N₆O₁₅

Vorzugsbezeichnung Ioforminol

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *all-ambo*-5,5'-[2-Hydroxypropan-1,3-diylbis(formylazandiyl)]bis[*N,N'*-bis(2,3-dihydroxypropyl)-2,4,6-triiodbenzol-1,3-dicarboxamid]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42333

Chemical Abstract Service Nr.	761423-87-4
Molgewicht	404.4518
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ FO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	lpragliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(1S)-1,5-Anhydro-1-C-[[3-[(1-benzothiophen-2-yl)methyl]-4-fluorphenyl]-D-glucitol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42334

Chemical Abstract Service Nr.	1008106-64-6
Formelstamm	C6492-H10046-N1754-O2000-S46 . n(C40-H54-Cl-N3-O11-S2) . 2 Oligosaccharid-Reste, n = ca. 3,5 (unglycosyliert: M = ca. 149124,3579 g/mol)
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₄ H ₁₀₀₇₄ N ₁₇₅₈ O ₂₀₀₄ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Lorvotuzumab mertansin
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SFGMHWVRQA PGKGLEWVAY ISSGSFTIYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARMR KGYAMDYWGQ GTLTVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCRSSQIII HSDGNTYLEW FQQRPGQSPR RLIYKVSNR F SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHPV HTFGQGTQVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSSLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-219)-Hexadecakis(disulfid), überwiegend posttranslational [H]1,[H']1-bis(5-oxo-L-prolin)-[H]448,[H']448-bis(des-L-lysin)-modifiziert, [H]298,[H']298-Asn-N⁶-glycosyliert mit verzweigten Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Lys-N⁶-{(4RS)-4-[(3-[[[(2S)-1-[[[(1S,2R,3S,5S,6S,16E,18E,20R,21S)-11-chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1^{10,14}.0^{3,5}]hexacosa-10, an durchschnittlich 3,5 Positionen

ASK #42335

Chemical Abstract Service Nr.	121369-64-0
Formelstamm	C4-H11-N5 . C2-H5-N-O2
Molgewicht	204.2302
Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Metforminglycinat
International Nonproprietary Name	INN.L65
2. Bezeichnung	N,N-Dimethyl-1,2,3-triimidodikohlensäurediamid-glycinat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42336

1024603-93-7

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Olaratumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QLQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSIN SSSYYWGWLR QSPGKGLEWI GSFFYTGSTY YNPSLRSLT ISVDTSKNQF SLMLSSVTAA DTAVYYCARQ STYYYGSGNY YGWFDWRWDQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKHTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYTT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKPK GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGGTD FTLTISLLEP EDFAVYYCQQ RSNWPPAFGQ GTKVEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-97,154-210,271-331,377-435),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](236-236',239-239'),[H-L,H'-L'](230-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]30,[H']30,[H]307,[H']307-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42337

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1007223-17-7

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Olokizumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNFN DYFMNWVRQA PGKGLEWVAQ MRNKNYQYGT YYAESLEGRF TISRDDSKNS LYLQMNSLKT EDTAVYYCAR ESYYGFTSYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDPKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSDQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYTT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCQASQDIG ISLSWYQQKPK GKAPKLLIYN ANNLADGVPS RFGSGSGGTD FTLTISLQP EDFATYYCLQ HNSAPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-98,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42338

Chemical Abstract Service Nr. 923287-50-7

Molgewicht 413.1691

Bruttoformel C₁₅H₁₀Cl₂N₄O₆

Vorzugsbezeichnung Opicapon

International Nonproprietary Name INN.L65

2. Bezeichnung 2,5-Dichlor-3-[5-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)-1,2,4-oxadiazol-3-yl]-4,6-dimethylpyridin-N-oxid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42339

Chemical Abstract Service Nr. 906450-24-6

Molgewicht 10400

Vorzugsbezeichnung Pegdinetanib

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung GEVVAATPTS LLISWRHPHF PTRYRYITYG ETGGNSPVQE FTVPLQPPTA TISGLKPGVD YTITVYAVTD GRNGRLLSIP ISINYRTEID KPCQ (Protein-Anteil, pegyliert an Cys)

ASK #42340

Chemical Abstract Service Nr. 1174008-79-7

Molgewicht 148000

Vorzugsbezeichnung Roledumab

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCTASGFTFK NYAMHWVRQA PAKGLEWVAT ISYDGRNIQY ADSVKGRFTF SRDNSQDTLY LQLNSLRPED TAVYYCARPV RSRWLQLGLE DAFHIWGQGT MVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVVPS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSINKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']AIRMTQSPSS FSASTGDRVT ITCRASQDIR NYVAWYQQKS GKAPKFLIYA ASTLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTINSLQS EDFATYYCQQ YYNSPPTFGQ GTRVEITRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEN, [H,H'](22-96,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42341

Chemical Abstract Service Nr. 910562-15-1

Formelstamm (C23-H28-N-O5-S)⁻ H+

Molgewicht 431.5451

Bruttoformel C₂₃H₂₉NO₅S

Vorzugsbezeichnung Simenepag

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 5-(((2*R*)-1-{4-[(1*S*)-1-Hydroxyhexyl]phenyl}-5-oxopyrrolidin-2-yl)methoxy)methyl)thiophen-2-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42342

Chemical Abstract Service Nr. 910562-13-9

Molgewicht 473.6248

Bruttoformel C₂₆H₃₅NO₅S

Vorzugsbezeichnung Simenepag-Isopropyl

International Nonproprietary Name (INN.L65)

2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[5-(((2*R*)-1-{4-[(1*S*)-1-hydroxyhexyl]phenyl}-5-oxopyrrolidin-2-yl)methoxy)methyl)thiophen-2-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42343

Chemical Abstract Service Nr. 1088845-67-3

Formelstamm C990-H1528-N262-O300-S7(C10-H18-N2-O5)(C2-H4-O)960

Molgewicht 64661.4736
Bruttoformel C₂₉₂₀H₅₃₈₆N₂₆₄O₁₂₆₅S₇
Vorzugsbezeichnung Somatotropin pegol
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; CAS; Pharmavista; EUTCT
2. Bezeichnung FPTIPLSRLF DNAMLRHRL HQLAFDXYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LVIYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED GSPRTGQIFK QTYSKFDTNS HNDDALLKNY GLLYCFRKDM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG F, 53,165:182,189-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von *Escherichia coli*, [141]Gln-N⁶-((2E,11RS)-11,12-Bis[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)_n-oxy]-8-oxo-4,9-dioxa-3,7-diazadodec-2-en-1-yl)-Derivat, n = ca. 480
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(5.141)-[(2E)-{(2-[(2,3-Bis[omega-methoxypoly(oxyethylen)]propoxy)carbonyl]amino]ethoxyimino)ethyl]somatotropin, human (Wachstumshormon); [141]Gln-N(5)-[(2E)-2-[(2-[(2RS)-2,3-Bis[alpha-methylpoly(oxyethan-1,2-diyl)-omega-oxy]propoxy)carbonyl]amino]ethoxyimino)ethyl]somatotropin, n = ca. 480

ASK #42344

Chemical Abstract Service Nr. 752187-80-7
Formelstamm (C₂₄H₂₁N₄O₅S)⁻ H⁺
Molgewicht 478.5203
Bruttoformel C₂₄H₂₂N₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Taprenepag
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 2-[3-[(N-[[4-(1H-Pyrazol-1-yl)phenyl]methyl]pyridin-3-sulfonamido)methyl]phenoxy]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42345

Chemical Abstract Service Nr. 1005549-94-9
Molgewicht 520.6
Bruttoformel C₂₇H₂₈N₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Taprenepag-Isopropyl
International Nonproprietary Name (INN.L65)
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)(2-[3-[(N-[[4-(1H-pyrazol-1-yl)phenyl]methyl]pyridin-3-sulfonamido)methyl]phenoxy]acetat)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42346

Chemical Abstract Service Nr. 916591-01-0
Molgewicht 345.3864
Bruttoformel C₁₉H₂₁F₂N₃O
Vorzugsbezeichnung Tedalinab
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (4S,7R)-N-tert-Butyl-1-(2,4-difluorphenyl)-4,5,6,7-tetrahydro-1H-4,7-methanoindazol-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42347	
Chemical Abstract Service Nr.	198414-30-1
Molgewicht	463.6084
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Telapriston
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	11 -[4-(Dimethylamino)phenyl]-17-hydroxy-21-methoxy-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42348	
Chemical Abstract Service Nr.	198414-31-2
Molgewicht	505.6451
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Telapristonacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	11 -[4-(Dimethylamino)phenyl]-21-methoxy-3,20-dioxo-19-norpregna-4,9-dien-17-ylacetat
ASK #42349	
Chemical Abstract Service Nr.	887936-68-7
Molgewicht	436.5035
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Temanogrel
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	3-Methoxy- <i>N</i> -{3-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]phenyl}benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42350	
Chemical Abstract Service Nr.	957466-27-2
Formelstamm	C24-H28-N4-O4 . Cl-H
Molgewicht	472.9645
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ ClN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Temanogrelhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	3-Methoxy- <i>N</i> -{3-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]phenyl}benzamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42351	
Chemical Abstract Service Nr.	131707-25-0

Molgewicht 477.4145
Bruttoformel C₂₂H₂₅BrN₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Umifenovir
International Nonproprietary Name INN.L65
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung Ethyl{6-brom-4-[(dimethylamino)methyl]-5-hydroxy-1-methyl-2-[(phenylsulfanyl)methyl]-1*H*-indol-3-carboxylat}
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42352

Chemical Abstract Service Nr. 851536-75-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 944472-64-4

Molgewicht 986.2776

Bruttoformel C₅₅H₈₇NO₁₄

Vorzugsbezeichnung Umirolimus

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (3*S*,6*R*,7*E*,9*R*,10*R*,12*R*,14*S*,15*E*,17*E*,19*E*,21*S*,23*S*,26*R*,27*R*,34*aS*)-3-((1*R*)-2-(((1*S*,3*R*,4*R*)-4-(2-Ethoxyethoxy)-3-methoxycyclohexyl)-1-methylethyl)-9,27-dihydroxy-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexahydro-1*H*-indolizino[1,2-*b*]pyridin-5-yl)propanoat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42353

Chemical Abstract Service Nr. 4105-38-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 293738-13-3

Molgewicht 370.3114

Bruttoformel C₁₅H₁₈N₂O₉

Vorzugsbezeichnung Uridintriacetat

International Nonproprietary Name INN.L65

2. Bezeichnung 2',3',5'-Tri-*O*-acetyluridin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42354

Chemical Abstract Service Nr. 827031-83-4

Molgewicht 279.3364

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O

Vorzugsbezeichnung Verubulin

International Nonproprietary Name INN.L65

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung *N*-(4-Methoxyphenyl)-*N*,2-dimethylchinazolin-4-amin

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42355	
Chemical Abstract Service Nr.	917369-31-4
Formelstamm	C17-H17-N3-O . Cl-H
Molgewicht	315.7973
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₈ ClN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Verubulinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L65)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-Methoxyphenyl)- <i>N</i> ,2-dimethylchinazolin-4-amin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42356	
Chemical Abstract Service Nr.	442908-10-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1148126-34-4; 874193-81-4
Molgewicht	321.3366
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Vipadenant
International Nonproprietary Name	INN.L65
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-[(4-Amino-3-methylphenyl)methyl]-7-(furan-2-yl)-3 <i>H</i> -[1,2,3]triazolo[4,5- <i>d</i>]pyrimidin-5-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42357	
Chemical Abstract Service Nr.	321915-72-4
Formelstamm	(C24-H42-N2-O2-S2) ₂ + 2Br ⁻
Molgewicht	614.5405
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₂ Br ₂ N ₂ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Albitiazoliumbromid
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	3,3'-(Dodecan-1,12-diyl)bis[5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-3-ium]dibromid
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN; INN.CN
ASK #42358	
Chemical Abstract Service Nr.	753439-46-2
Formelstamm	(C24-H42-N2-O2-S2) ₂ +
Molgewicht	454.7325
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₂ N ₂ O ₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Albitiazolium
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	3,3'-(Dodecan-1,12-diyl)bis[5-(2-hydroxyethyl)-4-methyl-1,3-thiazol-3-ium]

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); (eINN.CN)
ASK #42359
Chemical Abstract Service Nr. 851373-13-2
Formelstamm (C3-H6-O)_x(C16-H36-N6)_y(H2-O)₂O(x-2y), x = ca. 45-50, y = ca. 20
Vorzugsbezeichnung Bixalomer
International Nonproprietary Name INN.L64:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; PubChem; ChemIDplus; USNCT; JAN; ICTRP; Pharmavista; KEGG; MAR2014; CAS
2. Bezeichnung *rac*-Poly[(2*R*)-2-(chloromethyl)oxiran-*co*-*N,N,N',N'*-tetrakis(3-aminopropyl)butan-1,4-diamin (x:y)]-Base (x = ca. 45-50, y = ca. 20)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N,N,N',N'-Tetrakis(3-aminopropyl)-1,4-butandiamin-Polymer mit 2-(Chloromethyl)oxiran, Base; Vernetztes Polymer hergestellt aus N,N,N',N'-Tetrakis(3-aminopropyl)butan-1,4-diamin durch N-Substitution mit den bivalenten Substituentengruppen 2-Hydroxypropan-1,3-diyl und 1-(Hydroxymethyl)ethan-1,2-diyl (x = 20, 45)

ASK #42360
Chemical Abstract Service Nr. 629664-81-9
Molgewicht 438.4665
Bruttoformel C₂₅H₂₄F₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Turofexorat-Isopropyl
International Nonproprietary Name INN.L64.Corr
2. Bezeichnung Propan-2-yl[3-(3,4-difluorbenzoyl)-1,1-dimethyl-1,2,3,6-tetrahydroazepino[4,5-*b*]indol-5-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42361
Chemical Abstract Service Nr. 451478-45-8
Formelstamm (C32-H55-N8-O8-S)³⁻ 3H⁺
Molgewicht 714.9167
Bruttoformel C₃₂H₅₈N₈O₈S
Vorzugsbezeichnung Cabiotraxetan
International Nonproprietary Name INNv.L103.CN-Corr
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 2,2',2''-[10-(2-[[6-((5-[(3*a*S,4*S*,6*a*R)-2-Oxohexahydro-1*H*-thieno[3,4-*d*]imidazol-4-yl]pentyl)amino)hexyl]amino)-2-oxoethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl]triessigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42362
Chemical Abstract Service Nr. 907596-50-3
Molgewicht 1058.1863
Bruttoformel C₄₅H₇₉N₁₃O₁₆
Vorzugsbezeichnung Abecomotid
International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung L-Lysyl-L-threonyl-L-valyl-L-asparaginyll- -glutamyl-L-leucyl-L-glutaminyll-asparaginyll-leucin
ASK #42363

Chemical Abstract Service Nr. 870281-34-8
Molgewicht 401.3964
Bruttoformel C₂₁H₁₆FN₇O
Vorzugsbezeichnung Acalisib
International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung 6-Fluor-3-phenyl-2-[(1S)-1-(7H-purin-6-ylamino)ethyl]chinazolin-4(3H)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42364

Chemical Abstract Service Nr. 1208971-05-4
Molgewicht 452.5427
Bruttoformel C₂₆H₃₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Aftobetin
International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2-[2-(2-Methoxyethoxy)ethoxy]ethyl{(2E)-2-cyano-3-[6-(piperidin-1-yl)naphthalin-2-yl]prop-2-enoat}
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42365

Chemical Abstract Service Nr. 1201327-17-4
Molgewicht 1133.299
Bruttoformel C₅₄H₈₀N₁₄O₁₃
Vorzugsbezeichnung Alicdamotid
International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung L-Valyl-L-tyrosylglycyl-L-isoleucyl-L-arginyl-L-leucyl-L- -glutamyl-L-histidyl-L-phenylalanin

ASK #42366

Chemical Abstract Service Nr. 1105038-73-0
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Abituzumab
International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; FDA-SRS; EUTCT; CAS; GlnAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQSSGGE LAKPGASVKV SCKASGYTFS SFWMHWVRQA PGQGLEWIGY INPRSGYTEY NEIFRDKATM TTDSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCASFL GRGAMDYWGQ
GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVEPKS SDKTHTCPPC
PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CTVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQAQSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYT
LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDVRT
ITCRASQDIS NYLAWYQQKP GKAPKLLIYY TSKIHSGVPS RFSGSGSGTD YFTTISLQP EDIATYYCQQ GNTFPYTFQG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

[H,H'](22-96,145-201,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](132-214)-Hexadecakis(disulfid)

ASK #42367

Chemical Abstract Service Nr. 1375258-01-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1607823-76-6

Formelstamm (C6368-H9852-N1684-O2016-S44)(C42-H58-Cl-N3-O11-S2)_x, x = ca. 3.2

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₆₈H₉₈₅₂N₁₆₈₄O₂₀₁₆S₄₄

Vorzugsbezeichnung Anetumab ravtansin

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung

[H,H']QVELVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT SYWIGWVRQA PGKGLEWMI IDPGDSRTRY SPSFQQQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYCARGQ LYGGTYMDGW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTFPAVLQSS GLYLSVVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKVEP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHLQDVLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSSFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDIG GYNSVSWYQQ HPGKAPKLMY YGVNRRPSGV SNRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDEADYYC SSYDIESATP VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKGDSSPV KAGVETTTSP KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS,

[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁶-glycosyliert, N-terminale Gln-Reste (Q) überwiegend modifiziert zu Pyroglutamyl (Glp, 5-Oxo-L-prolyl), C-terminale Lys-Reste (K) teilweise entfernt, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO),

4-[(5-[[[(2S)-1-[[[(1S,2R,3S,5S,6S,16E,18E,20R,21S)-11-chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1^{10,14}.0^{3,5}]hexacos-10,12,14(26),16,18-an N⁶ von durchschnittlich 3,2 Lysin-Resten

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

anti-[Homo sapiens-MSLN (Mesothelin, Prä-Pro-Megakaryocytenpotenzierungsfaktor, Megakaryocytenpotenzierungsfaktor, MPF, CAK1)]-Immunglobulin G1-lambda2 (monoklonaler Homo sapiens-Antikörper), konjugiert mit Maytansinoid DM4: gamma1-Schwerkette (1-450) [Homo sapiens VH (IGHV5-51*01 (94.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.13] (1-120) -IGHG1*01 (CH1 (121-218), Scharnier (219-233), CH2 (234-343), CH3 (344-448), CHS (449-450)) (121-450)]-(223-216)-Disulfid mit lambda-Leichtkette (1'-217') [Homo sapiens V-LAMBDA (IGLV2-14*01 (95.60%) -IGLJ2*01) [9.3.11] (1'-111') -IGLC2*01 A43>G (155) (112'-217')], (229-229":232-232")-Bisdisulfid-Dimer, konjugiert an durchschnittlich 3 Lysyl-Resten mit Maytansinoid DM4 [N(2')-Desacetyl-N(2')-(4-methyl-4-sulfanylpentanoyl)maytansin] durch Verknüpfung mit dem reduzierbaren Reagenz Succinimido[4-(pyridin-2-ylsulfanyl)butanoat] (SPDB)

ASK #42368

Chemical Abstract Service Nr. 1326232-46-5

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Anifrolumab

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYIFT NYWIAWVRQM PGKGLESMGI IYPGDSDIRY SPSFQQQVTI SADKSITTAY LQWSSLKASD TAMYCARHD IEGFDYWGRG TLTVTSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APEFEGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPVET CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSFFAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRLSGSGSGT DFTLTITRLE PEDFAVYYCQ QYDSSAITFG QGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNFF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,

[H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42369

Chemical Abstract Service Nr. 1029939-86-3
Molgewicht 469.613
Bruttoformel C₂₈H₃₉NO₅
Vorzugsbezeichnung Artefenomel
International Nonproprietary Name INN.L71
2. Bezeichnung 4-(2-{4-[*cis*-Dispiro(adamantan-2,3'-[1,2,4]trioxolan-5',1''-cyclohexan)-4''-yl]phenoxy}ethyl)morpholin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42370

Chemical Abstract Service Nr. 932372-01-5
Formelstamm (C₂₄H₂₆N₃O₇S)⁻ H⁺
Molgewicht 501.5521
Bruttoformel C₂₄H₂₇N₃O₇S
Vorzugsbezeichnung Asapirant
International Nonproprietary Name INN.L71
2. Bezeichnung 2-[2-(Oxazol-2-yl)-5-(4-{4-[(propan-2-yl)oxy]benzolsulfonyl}piperazin-1-yl)phenoxy]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42371

Chemical Abstract Service Nr. 878592-87-1
Formelstamm (C₂₁H₂₂F₂N₃O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 419.4218
Bruttoformel C₂₁H₂₃F₂N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Acorofloxacin
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 7-[(3*E*)-3-(2-Amino-1-fluorethyliden)piperidin-1-yl]-1-cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Avarofloxacin

ASK #42372

Chemical Abstract Service Nr. 949904-48-7
Molgewicht 457.6056
Bruttoformel C₂₆H₃₉N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Axelopran
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 3-((1*R*,3*r*,5*S*)-8-(2-(Cyclohexylmethyl[(2*S*)-2,3-dihydroxypropanoyl]amino)ethyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42373

Chemical Abstract Service Nr. 802906-73-6
Molgewicht 325.7673
Bruttoformel C₁₈H₁₃ClFN₃
Vorzugsbezeichnung Basimglurant
International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 CAS; FDA-SRS; PubChem; USNCT; ChemIDplus; ICTRP; USAN; GlnAS; AdisInsight; ChemSpider
2. Bezeichnung 2-Chlor-4-[[1-(4-fluorphenyl)-2,5-dimethyl-1*H*-imidazol-4-yl]ethinyl]pyridin
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Chlor-4-{2-[1-(4-fluorphenyl)-2,5-dimethyl-1*H*-imidazol-4-yl]ethinyl}pyridin

ASK #42374

Chemical Abstract Service Nr. 891859-12-4
Formelstamm (C27-H32-N-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 435.5552
Bruttoformel C₂₇H₃₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Ceralifimod
International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung 1-({6-[(2-Methoxy-4-propylphenyl)methoxy]-1-methyl-3,4-dihydronaphthalin-2-yl)methyl}azetidin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42375

Chemical Abstract Service Nr. 1365267-33-9
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Codrituzumab
International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYEMHWVRQA PGQGLEWMGA LDPKGTGTAY SQKFKGRVTL TADKSTSTAY MELSSLTSED TAVYYCTRFY SYTYWGQGTLL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPVSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SPSGK [L,L']DVMVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLV HSNRNTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQNTHPV PTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42376

Chemical Abstract Service Nr. 1269764-99-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1283098-07-6

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Coltuximab ravtansin

International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQPGAE VVKPGASVKL SCKTSGYTFT SNWMHWVKQA PGQGLEWIGE IDPSDSYNTY NQNFQGGKAKL TVDKSTSTAY MEVSSLRSDD TAVYYCARGS NPYYYAMDYW GQGTSVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHQDQWLNKG EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGDSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAI MSASPGERTV MTCASASSGVN YMHWYQQKPG TSPRRWIYDT SKLASGVPAR FSGSGSGTDY SLTISMEPE DAATYYCHQR GSYTFGGGTK LEIKRTVAAP SVFIFPPSDE QLKSGTASVV CLLNFPYPRE AKVQWKVDNA LQSGNSQESV TEQDSKDY SLSSTLTSK ADYEKHKVYA CEVTHQGLSS PVTKSFNRGE C, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-87,131-191),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-211)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁶-glycosyliert, 4-[(5-[(2*S*)-1-[(1*S*,2*R*,3*S*,5*S*,6*S*,16*E*,18*E*,20*R*,21*S*)-11-Chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1^{10,14}.0^{3,5}]hexacosa-10,12,14(26),16,18-octa-1,4,11,13-tetraen-1-yl)oxy]butanoat]an N⁶ von durchschnittlich 3-4 Lysyl-Resten

ASK #42377

Chemical Abstract Service Nr. 1363853-26-2

Molgewicht 165000

Vorzugsbezeichnung Damoctocog alfa pegol

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung

[H(1-742)]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSPFP NTSVVYKKT L FVEFTDHLFN IAKPRPPWVG LLGPTIQAEV YDVTVITLKN MASHPVS LHA VGVSYWKASE GAIEDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLQGLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRFD DDDNSPFIQ IRVAKKHPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RYKVKVRFMA YDDETFKTRE AIQHESGILG PLYGEGVGD TLLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRLYSRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYYSFVNM RDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYLTEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQSLVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KVMYEDTLT L PFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYYE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SF [L(1637-2332)]SQNP PVLKRHQREI TRTTLQSDQE EIDYDDTISV EMKKEDFDIY DEDENQSPRS FQKTRHYFI AAVERLWDYG MSSSPHVLRN RAQSGSVPQF KKVVFQEFTD GSFTQPLYRG ELNEHLGLLG PYIRAEVEDN IMVTFRNQAS RPYSFYSSLI SYEEDQRQGA EPRCNFVKPN ETKTYFWKVQ HHMAPTKDEF DCKAWAYFSD VDLEKDVHSG LIGPLLCHT NTLNPAHGRQ VTVQEFALFF TIFDEKSWY FTEMNERNCR APCNIQMEDP TFKENYRFHA INGYIMDTLP GLVMAQDQRI RWYLLSMGSN ENIHSIHFSG HVFTVRKKEE YKMALYNLYP GVFETVEMLP SKAGIWRVEC LIGEHLHAGM STLFLVYSNK CQTPLGMASG HIRDFQITAS GQYGQWAPKL ARLHYSGSIN AWSTKEPFSW IKVDLLAPMI IHGIKTQGAR QKFSSLYISQ FIIMYSLDGK KWQTYRGNST GTLMVFFGNV DSSGIKHNI NPIIARYIR LHPHYSIRS TLRMELMGCD LNSCSMPLMG ESKAISDAQI TASSYFTNMF ATWSPSKARL HLQGRSNAWR PQVNNPKEWL QVDFQKTMKV TGVTTQGVKS LLTSMYVKEF LISSQDGHQ WTLFFQNGKV KVFQGNQDSF TPVNSLDPP LLTRYLRIHP QSWVHQIALR MEVLGCEAQD LY, 153,179:248,329:528,554:630,711:1832,1858:1899,1903:2021,2169:2174,2326-Octakis(disulfid), Asn41,Asn239,Asn1810,Asn2118-*N*⁶-glycosyliert, Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr1664,Tyr1680-*O*-sulfonyliert, Cys1804-*S*-pegol-substituiert

ASK #42378

Chemical Abstract Service Nr. 949904-50-1

Formelstamm C26-H39-N3-O4 . H2-O4-S

Molgewicht 555.684

Bruttoformel C₂₆H₄₁N₃O₈S

Vorzugsbezeichnung Axelopransulfat

International Nonproprietary Name (INN.L71)

2. Bezeichnung	3-((1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-(2-(Cyclohexylmethyl[(2 <i>S</i>)-2,3-dihydroxypropanoyl]amino)ethyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl)benzamid-sulfat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42379	
Chemical Abstract Service Nr.	911115-16-7
Molgewicht	447.336
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₁ F ₆ N ₅
Vorzugsbezeichnung	Decoglurant
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; Pharmavista; ChemSpider; DrugInfo; GInAS; AdisInsight; PubMed; PubChem; USAN; FDA-SRS; CAS
2. Bezeichnung	5-((7-(Trifluormethyl)-5-[4-(trifluormethyl)phenyl]pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-yl)ethynyl)pyridin-2-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[[7-(Trifluormethyl)-5-[4-(trifluormethyl)phenyl]pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-yl]ethinyl]-2-pyridinamin; 5-[2-[7-(Trifluormethyl)-5-[4-(trifluormethyl)phenyl]pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-yl]ethinyl]pyridin-2-amin
ASK #42380	
Chemical Abstract Service Nr.	1352413-49-0
Molgewicht	73100
Vorzugsbezeichnung	Dianexin
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[A]MAQVLRGTVT DFPGFDERAD AETLRKAMKG LGTDEESILT LLTSRSNAQR QEISAAFKTL FGRDLLDDLK SELTGKFEKL IVALMKPSRL YDAYELKHAL KGAGTNEKVL TEIIASRTPE ELRAIKQVYE EEEYGSLEDD VVGDTSGYYQ RMLVVLLQAN RDPDAGIDEA QVEQDAQALF QAGELKWGTD EEKFITIFGT RSVSHLRKVF DKYMTISGFQ IEETIDRETS GNLEQLLAV VKSIRSIPAY LAETLYYAMK GAGTDDHTLI RVMVSRSEID LFNIRKEFRK NFATSLYSMI KGDTSGDYKK ALLLLCGEDD GSLEVLFGQP SGKLAQVLRG TVTDFPGFDE RADAETLRKA MKGLGTDEES ILTLLTSRSN AQRQEISAAF KTLFGRDLLD DLKSELTGKF EKLIVALMKP SRLYDAYELK HALKGAGTNE KVLTEIIASR TPEELRAIKQ VYEEYGSLL EDDVVGDTSG YYQRMLVVLL QANRDPDAGI DEAQVEQDAQ ALFQAGELKW GTDEEKFITI FGTRSVSHLR KVF DKYMTIS GFQIEETIDR ETSGNLEQLL LAVVKSIRSI PAYLAETLYY AMKGAGTDDH TLIRVMVSR EIDLFNIRKE FRKNFATSLY SMIKGDTSGD YKKALLLLCG EDD, Lys70,Lys76,Lys79,Lys97,Lys101,Lys403,Lys409,Lys412,Lys430,Lys434-N ⁶ -acetyliert, Tyr94,Tyr427- <i>O</i> -phosphoryliert
ASK #42381	
Chemical Abstract Service Nr.	1363687-32-4
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₂₂ H ₉₉₈₂ N ₁₇₂₂ O ₂₀₀₈ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Dinutuximab
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	NCI.Dict; Pharmavista; USNCT; IMGT/mAb-DB; EUCTR; ICTRP; ChemIDplus; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	[H,H]EVQLLQSGPE LEKPGASVMI SCKASGSSFT GYNMNVWRQN IGKSLEWIGA IDPYYGGTSY NQKFKGRATL TVDKSSSTAY MHLKSLTSED SAVYYCVSGM EYWGQGTSTV VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS

REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRSSQSLV HRNGNTYLHW YLQKPGQSPK LLIHKVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDLGV YFCSQSTHVP PLTFGAGTKL ELKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSDKSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,140-196,257-317,363-421),[L,L'](23-93,140-200),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](216-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-M⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Sp2/0-Maus-Myelom-Zellen

ASK #42382

Chemical Abstract Service Nr. 1270012-74-2

Molgewicht 97400

Vorzugsbezeichnung Eftrenonacog alfa

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung

[A]YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNGRCEQFCK NSADNKVVCS CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAETVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VVGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGGSI VNEKWIPTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHTEQKRNVI IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNIFL KFGSGYVSGW GRVFKGRSA LVLQYLRVPL VDRATCLRST KFTIYNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGPHV TEVEGTSFLT GIIWGGEECA MKGKYGIYTK VSRVYNWIKE KTKLTDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAIEKT ISKAKQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YTKSLSLSP G [A'Fragment]DKTHTCPPEL APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDSDGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG, 6',421:9',424:18,23:41',101':51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:147',205':206,222:336,350:361,389:456,516:562,620-Heptadecakis(disulfid), Asn77',Asn157,Asn167,Asn492-M⁴-glycosyliert und partiell Ser53,Ser61,Thr159,Thr169-glycosyliert, Glu7,Glu8,Glu15,Glu17,Glu20,Glu21,Glu26,Glu27,Glu30,Glu33,Glu36,Glu40-4-carboxyliert, Asp64-3-hydroxyliert, Tyr155-O-sulfoniert, Ser68,Ser158-O-phosphoryliert

ASK #42383

Chemical Abstract Service Nr. 946414-98-8

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Eldelumab

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QMQLVESGGG VVQPRSLRL SCTASGFTFS NNGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWFDMGNKFY VDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LEMNSLRAED TAIYYCAREG DGSGIYYYYG MDVWVGQTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKTHTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAIE KTISKAKQPREPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVFC SVMHEALHNHYTQKSLSL SPGK [L,L']EIVLQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLIIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSPIFTF GPGTKVDIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLSKADYK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC, [H,H'](22-96,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-89,136-196),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42384

Chemical Abstract Service Nr. 1353222-83-9

Formelstamm C₂₆-H₃₂-N₂-O₅ . Cl-H

Molgewicht 489.0036

Bruttoformel C₂₆H₃₃ClN₂O₅

Vorzugsbezeichnung Aftobetinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L71)

2. Bezeichnung 2-[2-(2-Methoxyethoxy)ethoxy]ethyl{(2E)-2-cyano-3-[6-(piperidin-1-yl)naphthalin-2-yl]prop-2-enoat}-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42385

Chemical Abstract Service Nr. 1001162-01-1

Formelstamm (C₂₁-H₂₂-F₂-N₃-O₄)⁻ H⁺ . Cl-H

Molgewicht 455.8828

Bruttoformel C₂₁H₂₄ClF₂N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Acorafloxacinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L73)

2. Bezeichnung 7-[(3E)-3-(2-Amino-1-fluorethyliden)piperidin-1-yl]-1-cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Avarofloxacinhydrochlorid

ASK #42386

Chemical Abstract Service Nr. 864821-90-9

Formelstamm (C₃₂-H₃₄-N₅-O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 569.6508

Bruttoformel C₃₂H₃₅N₅O₅

Vorzugsbezeichnung Eluxadolin

International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung 5-(((2S)-2-Amino-3-(4-carbamoyl-2,6-dimethylphenyl)propanoyl)[(1S)-1-(4-phenyl-1H-imidazol-2-yl)ethyl]amino)methyl)-2-methoxybenzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42387

Chemical Abstract Service Nr. 1346452-25-2

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Enfortumab vedotin

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYNMNWVRQA PGKGLEWVSY ISSSSSTIYY ADSVKGRFTI SRD NAKNSLS LQMNSLRDED TAVYYCARAY YYGMDVWGQG TTVTVSSAST KGI
PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWG
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-
pentakis-S-[(3R,S)-1-(6-(((2S)-1-(((2S)-5-(carbamoylamino)-1-{4-(((2S)-1-(((2S)-1-(((3R,4S,5S)-1-((2S)-2-[(1R,2R)-3-(((1S,2R)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl)amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl)]py

ASK #42388

Chemical Abstract Service Nr. 885060-09-3

Molgewicht 420.4761

Bruttoformel C₂₀H₂₂F₂N₄O₂S
Vorzugsbezeichnung Filanesib
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; PubChem; USNCT; ChemIDplus; ICTRP; ChemSpider
2. Bezeichnung (2S)-2-(3-Aminopropyl)-5-(2,5-difluorphenyl)-N-methoxy-N-methyl-2-phenyl-1,3,4-thiadiazol-3(2H)-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2S)-2-(3-Aminopropyl)-5-(2,5-difluorphenyl)-N-methoxy-N-methyl-2-phenyl-1,3,4-thiadiazol-3-carbamid

ASK #42389

Chemical Abstract Service Nr. 1350289-85-8
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Guselkumab
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFS NYWIGWVRQM PGKGLEWMGI IDPSNSYTRY SPSFQGQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYCARWY YKPFVWVGGG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYTT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMH E ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']QSVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSSSNIG SGYDVHWYQQ LPGTAPKLLI YGNSKRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAITGL QSEDEADYYC ASWTDGLSLV VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPSSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS QSNKNYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H']((22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L']((22-90,139-198),[H-H']((226-226',229-229'),[H-L,H'-L']((220-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42390

Chemical Abstract Service Nr. 1362509-93-0
Molgewicht 47800
Vorzugsbezeichnung Idarucizumab
International Nonproprietary Name INN.L76:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H]QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGFSLT SYIVDWIRQP PGKLEWIGV IWAGGSTGYN SALRSRVSIT KDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCASAAY YSYNYDGF A YWGGQTLVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVN HK PSNTKVDKVK EPKSC [L]DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCKSSQSL L YTDGKTYLYW FLQRPQSPR RLIYLVSKLD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCLQSTHFP HTFGGGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC, [H]((22-95,149-205),[L]((23-93,139-199),[H-L]((225-219)-Pentakis(disulfid)

ASK #42391

Chemical Abstract Service Nr. 1391727-24-4
Molgewicht 82200
Vorzugsbezeichnung Ipafricept

**International
Nonproprietary Name** INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [A,A']ASAKELACQE ITVPLCKGIG NYNYTYMPNQF NHDTQDEAGL EVHQFWPLVE IQCSPDLKFF LCSMYTPICL EDYKPLPPC RSV CERAKAG CAPLMRQYGF AWPDRMRCDR LPEQGNPDTL CMDYNRTDLT TEPKSSDKTH TCPPCAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSMVHEALHN HYTQKSLSL S PGK, [A,A'](8-69,16-62,53-91,80-121,84-108,177-237,283-341),[A-A'](142-142',145-145')-Hexadecakis(disulfid), Asn22,Asn22',Asn125,Asn125',Asn213,Asn213'-N(4)-glycosyliert, Lys363 teilweise posttranslational durch Carboxypeptidase-artige Aktivität entfernt

ASK #42392

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1374853-91-4

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1422183-02-5

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Pembrolizumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGVE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYMYWVRQA PGQGLEWMGG INPSNGGTNF NEKFKNRVTL TDSSTTTAY MELKSLQFDD TAVYYCARRD YRFDMGFDYW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVNDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYVY LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLD S DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASKGVS TSGYSYLHWY QOKPGQAPRL LIYLASYLES GVPARFSGSG SGTDFLTIS SLEPEDFAVY YCQHSRDLPL FGGGKTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁴-glycosyliert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Lambrolizumab

ASK #42393

Chemical Abstract Service Nr. 1198790-53-2

Molgewicht 366.4583

Bruttoformel C₂₄H₂₂N₄

Vorzugsbezeichnung Liafensin

International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung 6-[(4S)-2-Methyl-4-(naphthalin-2-yl)-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-7-yl]pyridazin-3-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42394

Chemical Abstract Service Nr. 391920-32-4

Molgewicht 499.6239

Bruttoformel C₂₉H₂₉N₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Lubabegron

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 2-{4-[2-((2S)-2-Hydroxy-3-[2-(thiophen-2-yl)phenoxy]propyl)amino)-2-methylpropyl]phenoxy}pyridin-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42395

Chemical Abstract Service Nr. 1350624-75-7
Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Margetuximab

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSGPE LVKPGASLKL SCTASGFNIK DTYIHVVQKR PEQGLEWIGR IYPTNGYTRY DPKFQDKATI TADTSSNTAY LQVSRITSED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYWGQGASVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVKPCDTHTCP PCPAPPELVGG PSVFLPPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPPEEQYN STLRVVSFLT VLHQQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTPLV LQSDGSEFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSHKF MSTSVGDRVS ITCKASQDVS TAVAWYQQKP GHSPKLLIYS ASFRYTGVPD RFTGSRSGTD FTFTISSVQA EDLAVYYCQQ HYTTPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSDFIFPP SDEQLKSGTASVIVCLNNFY PREAKVQWVK DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGECC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42396

Chemical Abstract Service Nr. 956274-94-5

Molgewicht 422.4423

Bruttoformel C₂₅H₂₁F₃N₂O

Vorzugsbezeichnung Mavatrep

International Nonproprietary Name INN.L72:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 2-[2-(2-((1E)-2-[4-(Trifluormethyl)phenyl]ethenyl)-1H-benzimidazol-5-yl)phenyl]propan-2-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42397

Chemical Abstract Service Nr. 1118885-67-8

Formelstamm (C₂₂H₂₉N₂O₄)⁺ Cl⁻

Molgewicht 420.9297

Bruttoformel C₂₂H₂₉ClN₂O₄

Vorzugsbezeichnung Methylsamidorphanchlorid

International Nonproprietary Name INN.L71

2. Bezeichnung (17R)-3-Carbamoyl-17-(cyclopropylmethyl)-4,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphan-17-ium-chlorid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42398

Chemical Abstract Service Nr. 1119361-12-4

Formelstamm (C₂₂H₂₉N₂O₄)⁺

Molgewicht 385.4767
Bruttoformel C₂₂H₂₉N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Methylsamidorphan
International Nonproprietary Name (INN.L71)
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (17*R*)-3-Carbamoyl-17-(cyclopropylmethyl)-4,14-dihydroxy-17-methyl-6-oxomorphan-17-ium
Zitat Bezeichnung 2 (eINN.CN); (INN.CN)

ASK #42399

Chemical Abstract Service Nr. 1138245-13-2
Formelstamm (C₁₂H₁₈N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 209.2848
Bruttoformel C₁₂H₁₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Mirogabalin
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemIDplus; EUTCT; Pharmavista
2. Bezeichnung [(1*R*,5*S*,6*S*)-6-(Aminomethyl)-3-ethylbicyclo[3.2.0]hept-3-en-6-yl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista

ASK #42400

Chemical Abstract Service Nr. 120373-67-3
Molgewicht 468.6664
Bruttoformel C₂₇H₄₈O₆
Vorzugsbezeichnung Nobiprostolan
International Nonproprietary Name INN.L71
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[(5*E*)-7-[(1*R*,2*R*,3*R*,5*S*)-2-[2-(2-heptyl-1,3-dioxolan-2-yl)ethyl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-enoat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42401

Chemical Abstract Service Nr. 946415-62-9
Molgewicht 147000
Vorzugsbezeichnung Ontuxizumab
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVRPSQTLST TCTASGYTFT DYVIHWVKQP PGRGLEWIGY INPYDDDDTTY NQKFKGRVTM LVDTSSNTAY LRLSSVTAED TAVYYCARRG NSYDGYFDYS MDYWGSGTPV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSCDKTHTCPPCPAPE LGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGF FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSSLSASVGDRTVITCRASQNVG TAVAWLQQTP GKAPKLLIYS ASNRYTGVPV RFGSGSGTD YFTISSLQP EDIATYYCQQ YTNYPMYTFG QGTKVQIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNFF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,

	[H,H'](22-96,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-M ⁴ -glycosyliert
ASK #42402	
Chemical Abstract Service Nr.	1360054-92-7
Molgewicht	43500
Vorzugsbezeichnung	Oreptacog alfa (aktiviert)
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	ANAFLEELRQ GSLERECKEE QCSFEEAREI FEDEEETKLF WISYSDGDQC ASSPCQNGGS CKDQLQSYIC FCLPAFEGRN CETHKDDQLI CVNENGGCEQ YCSDHNGTKR SCRCHEGYSL LADGVSCPTPT VEYPCGKIPI LEKRNASKPQ GRIVGGKVCV KGECPWQVLL LVNGAQLCGG TLINTIWWVS AAHCFDKIKN WRNLI AVLGE HDLSEHDGDE QSRRVAQVII PSTYVPGTTN HDIALLRLHQ PVNLDHVVP LCLPERTFSE RTLAFVRFSL VSGWGQLLDR GATALELMVL NVPRLMTQDC LQQRKVGDS PNITEYMFCA GYSDGSKDSC KGDSGGPHAT HYRGTWYLTG IVSWGQGCAT VGHFGVYTRV SQYIEWLQKL MRSEPRPGVL LRAPFP, 17,22:50,61:55,70:72,81:91,102:98,112:114,127:135,262:159,164:178,194:310,329:340,368-Dodecakis(disulfid), Glu6,Glu7,Glu14,Glu16,Glu19,Glu20,Glu25,Glu26,Glu29,Glu32,Glu34,Glu35,Glu36-4-carboxyliert, Ser52,Ser60-S-glycosyliert, Asn106,Asn145,Asn253,Asn322-M ⁴ -glycosyliert
ASK #42403	
Chemical Abstract Service Nr.	1075214-55-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1075717-11-1
Formelstamm	(C ₂₅₇ -H ₃₀₅ -N ₃₂ -O ₇₉) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	5109.3624
Bruttoformel	C ₂₅₇ H ₃₀₈ N ₃₂ O ₇₉
Vorzugsbezeichnung	Paclitaxeltrevatid
International Nonproprietary Name	INN.L73:Corr.CN
2. Bezeichnung	TFFYGGSRGK RNNFKTEEY, [1]N ⁶ ,[10]N ⁶ ,[15]N ⁶ -Tris(4-((1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-benzamido-3-((4,10 -bis(acetyloxy)-2 -(benzoyloxy)-5 ,20-epoxy-1,7 -dihydroxy-9-oxotax-11-en-13 -yl]oxy)-3-oxo-1-phenylpropan
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Kurzes modifiziertes humanes Amyloid-beta-A4-Proteinfragment, kovalent verknüpft mit drei Paclitaxel-Molekülen über Succinyl-Brücken: N(2.1),N(6.10),N(6.15)-Tris(4-((1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-benzamido-3-((2 <i>S</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,13 <i>S</i>)-4,10-bis(acetyloxy)-2-(benzoyloxy)-5,20-epoxy-1,7-dihydroxy-9-oxotax-11-en-13-yl]oxy)-3-oxo-1-phenylpropan-2-yl]oxy)-4- Paclitaxel trevatid; [1]N(2),[10]N(6),[15]N(6)-Tris[4-(paclitaxel-2'- <i>O</i> -yl)succinyl]angiopep-2; [4-(Paclitaxel-2'- <i>O</i> -yl)succinyl]-Thr-Phe-Phe-Tyr-Gly-Gly-Ser-Arg-Gly-[4-(paclitaxel-2'- <i>O</i> -yl)succinyl]Lys-Arg-Asn
ASK #42404	
Chemical Abstract Service Nr.	1356033-60-7
Molgewicht	527.5032
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₀ F ₃ N ₉
Vorzugsbezeichnung	Panulisib
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	2-(5-((2 <i>EZ</i>)-8-[6-Amino-5-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]-2-(cyanoimino)-3-methyl-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]chinolin-1-yl)pyridin-2-yl)-2-methylpropanitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42405	
Chemical Abstract Service Nr.	1019000-64-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1162071-68-2; 1301751-57-4

Formelstamm C36-H73-N-O5(C2-H4-O)_n, n = ca. 47, M = ca. 2650 g/mol
2. Bezeichnung [(2*R*)-2,3-Bis(tetradecyloxy)propyl](*N*-{3-[-methoxypoly(oxyethylen)_n- -yl]propyl}carbamat), n = ca. 47
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 3-O-[[3-(*O*'-methyl-PEG-O-yl)propyl]carbamoyl]-1,2-di-*O*-tetradecanoyl-*sn*-glycerol

ASK #42406

Chemical Abstract Service Nr. 1363409-60-2
Formelstamm C859-H1370-N236-O248-S9 . (C2-H4-O)_x
Molgewicht 19100
Vorzugsbezeichnung Pegbovigrastim
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung M TPLGPARSLP QSFLKCLEQ VRKIQADGAE LQERLCAAHK LCHPEELMLL RHSLGIPQAP LSSCSSQSLQ LTSCNLQLHG GLFLYQGLLQ ALAGISPELA PTLDTLQLDV TDFATNIWLQ MEDLGAAPAV QPFQGAMPTF TSAFQRRAGG VLVASQLHRF LELAYRGLRY LAEP, 36,42:64,74-Bis(disulfid), Phe133-4-(methoxyPEGcarbonylaminoethoxyiminoethyl)-modifiziert

ASK #42407

Chemical Abstract Service Nr. 1329602-23-4
Formelstamm C859-H1360-N226-O249-S9 . (C2-H4-O)_x
Molgewicht 18900
Vorzugsbezeichnung Pegteograstim
International Nonproprietary Name INN.L71
2. Bezeichnung MTPLGPASSL PQSFLKLSLE QVRKIQGDGA ALQEKLCATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGCAMP AFASAFQRRRA GGVLVASHLQ SFLEVSRYRVL RHLAQP, 37,43:65,75-Bis(disulfid), Cys137(139a)-PEG-modifiziert

ASK #42408

Chemical Abstract Service Nr. 905579-51-3
Molgewicht 443.5193
Bruttoformel C₂₁H₂₅N₅O₄S
Vorzugsbezeichnung Pevonedistat
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; PubChem; NCI.Thesaurus; AdisInsight; ChemIDplus; EUCTR; ICTRP; USNCT; NCI.Dict; ChemSpider; CAS; USAN; GlnAS; EUTCT; KEGG
2. Bezeichnung {[(1*S*,2*S*,4*R*)-4-(4-[[(1*S*)-2,3-Dihydro-1*H*-inden-1-yl]amino]-7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-7-yl)-2-hydroxycyclopentyl]methyl}sulfamat
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista[korr.]; INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {[(1*S*,2*S*,4*R*)-4-(4-[[(1*S*)-2,3-Dihydro-1*H*-inden-1-ylamino]-7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-7-yl)-2-hydroxycyclopentyl]methyl}sulfamat; Sulfamidsäure{[(1*S*,2*S*,4*R*)-2-hydroxy-4-[4-[(*S*)-indan-1-ylamino]pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-7-yl]cyclopentyl]methyl}ester

ASK #42409

Chemical Abstract Service Nr. 1316214-52-4
Molgewicht 433.5029
Bruttoformel C₂₄H₂₇N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Ricolinostat
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung 2-(Diphenylamino)-N-[7-(hydroxyamino)-7-oxoheptyl]pyrimidin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42410

Chemical Abstract Service Nr. 1289023-67-1
Molgewicht 534.5571
Bruttoformel C₂₈H₂₈F₂N₆O₃
Vorzugsbezeichnung Rimegepant
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung [(5*S*,6*S*,9*R*)-5-Amino-6-(2,3-difluorphenyl)-6,7,8,9-tetrahydro-5*H*-cyclohepta[*b*]pyridin-9-yl][4-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-1-yl)piperidin-1-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42411

Chemical Abstract Service Nr. 223645-67-8
Molgewicht 323.3857
Bruttoformel C₁₅H₁₈FN₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Ripasudil
International Nonproprietary Name INN.L71
Zitat Bezeichnung 1 AdisInsight; USNCT; KEGG; FDA-SRS; (JAN); Pharmavista; ChemSpider; MAR2018; GlnAS; EUCTR; CAS; JPRN; DrugInfo; ICTRP; ChemIDplus; MeSH; PubChem; EUTCT
2. Bezeichnung 4-Fluor-5-[(2*S*)-2-methyl-1,4-diazepan-1-sulfonyl]isochinolin
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2*S*)-1-(4-Fluorisochinolin-5-sulfonyl)-2-methyl-1,4-diazepan; 4-Fluor-5-[(2*S*)-2-methyl-1,4-diazepan-1-yl]sulfonyl]isochinolin;
(4-Fluorisochinolin-5-yl)[(2*S*)-2-methyl-1,4-diazepan-1-yl]-lambda(6)-sulfandion; 4-Fluor-5-[(2*S*)-2-methyl-1,4-diazepan-1-ylsulfonyl]isochinolin

ASK #42412

Chemical Abstract Service Nr. 920113-02-6
Molgewicht 401.8402
Bruttoformel C₂₁H₂₀ClNO₅
Vorzugsbezeichnung Riviciclib
International Nonproprietary Name INN.L71
2. Bezeichnung 2-(2-Chlorphenyl)-5,7-dihydroxy-8-[(2*R*,3*S*)-2-(hydroxymethyl)-1-methylpyrrolidin-3-yl]-4*H*-1-benzopyran-4-on

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42413	
Chemical Abstract Service Nr.	927881-99-0
Formelstamm	(C58-H70-N6-O31-S3)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	1447.4248
Bruttoformel	C ₅₈ H ₇₄ N ₆ O ₃₁ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Rivipansel
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	(2S)-3-Cyclohexyl-2-([(1R,2R,3S,5R)-2-[(6-desoxy-β-D-galactopyranosyl)oxy]-3-(2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxamido)-5-{13-[(3,6,8-trisulfonatophthalin-1-yl)amino]-6,13-dioxo-2,5-diazolopyrimidin-2-ylideneamino}]amino)propanoate sodium salt
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42414	
Chemical Abstract Service Nr.	1189037-60-2
Formelstamm	(C58-H70-N6-O31-S3)4 ⁻ 4Na ⁺
Molgewicht	1535.3521
Bruttoformel	C ₅₈ H ₇₀ N ₆ Na ₄ O ₃₁ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Rivipansel-Tetranatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	(2S)-3-Cyclohexyl-2-([(1R,2R,3S,5R)-2-[(6-desoxy-β-D-galactopyranosyl)oxy]-3-(2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-4-carboxamido)-5-{13-[(3,6,8-trisulfonatophthalin-1-yl)amino]-6,13-dioxo-2,5-diazolopyrimidin-2-ylideneamino}]amino)propanoate sodium salt
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42415	
Chemical Abstract Service Nr.	1035654-66-0
Molgewicht	487.5024
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Sarecyclin
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	(4S,4aS,5aR,12aS)-4-(Dimethylamino)-3,10,12,12a-tetrahydroxy-7-[[methoxy(methyl)amino]methyl]-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydrotetracen-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42416	
Chemical Abstract Service Nr.	1035979-44-2
Formelstamm	C24-H29-N3-O8 . Cl-H
Molgewicht	523.9633
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ ClN ₃ O ₈

Vorzugsbezeichnung	Sarecyclinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4-(Dimethylamino)-3,10,12,12 <i>a</i> -tetrahydroxy-7-[[methoxy(methyl)amino]methyl]-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydrotetracen-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42417	
Chemical Abstract Service Nr.	126-19-2
Molgewicht	416.6365
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sarsagenin
International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	(25 <i>S</i>)-5 -Spirostan-3 -ol
Zitat Bezeichnung 2	CAS; INN.CN; eINN.CN
ASK #42418	
Chemical Abstract Service Nr.	856225-89-3
Molgewicht	465.1282
Bruttoformel	C ₁₅ H ₆ Cl ₂ F ₈ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Sisapronil
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	5-Amino-1-[2,6-dichlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-4-[(1 <i>RS</i>)-2,2-difluor-1-(trifluormethyl)cyclopropyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42419	
Chemical Abstract Service Nr.	126-18-1
Molgewicht	416.6365
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Smilagenin
International Nonproprietary Name	INN.L71
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(25 <i>R</i>)-5 -Spirostan-3 -ol
Zitat Bezeichnung 2	CAS; INN.CN; eINN.CN
ASK #42420	
Chemical Abstract Service Nr.	907596-28-5
Molgewicht	1161.3307
Bruttoformel	C ₅₁ H ₈₀ N ₁₄ O ₁₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tanurmotid
International Nonproprietary Name	INN.L71

2. Bezeichnung L-Arginyl-L-tyrosyl-L-cysteinyl-L-asparaginyll-leucyl-L- -glutamylglycyl-L-prolyl-L-prolyl-L-isoleucin

ASK #42421

Chemical Abstract Service Nr. 1359940-55-8

Molgewicht 143000

Vorzugsbezeichnung Tarextumab

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SSGMSWVRQA PGKGLEWVSV IASSGSNTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARSY FYTTWGGQGLT VTVSSASTKG PSVFLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSN FGTQTYTCNV DHKPSNTKVD KTVERKCCVE CPPCPAPPVA GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTFRVSVL TVVHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPAPIEKTI SKTKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP MLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKLSLSPG K [L,L']DIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVR SNYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGVP ARFSGSGSGT DFTLTISSE PEDFAVYCYQ QYSNFPITFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,142-198,255-315,361-419),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](217-217',218-218',221-221',224-224'),[H-L,H'-L'](129-215)-Octadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42422

Chemical Abstract Service Nr. 917121-25-6

Molgewicht 52700

Vorzugsbezeichnung Topsisalin

International Nonproprietary Name INN.L72:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung

AEPVYPDQLR LFSLGQGVCG DKYRPVNREE AQSVKSNIVG MMGQWQISGL ANGWVIMGPG YNGEIKPGTA SNTWCYPTNP VTGEIPTLSA LDIPDGDVEVD VQWRLVHDSA NFIKPTSYLA HYLGYAWVGG NHSQYVGEDM DVTRDGDGWV IRGNNDGGCD GYRCGDKTAI KVSNFAYNLD PDSFKHGDVT QSDRQLVKTV VGWAVNDSDT PQSGYDVTLR YDTATNWSKT NTYGLSEKVT TKNKFKWPLV GETELSIEIA ANQSWASQNG GSTTTSLSQS VRPTVPARSK IPVKIELYKA DISYPYEFKA DVSYDLTSLG FLRWGGNAWY THPDNRPNWN HTFVIGPYKD KASSIRYQWD KRYIPGEVKW WDNWNWTIQQN GLSTMQNNLA RVLRPVRAGI TGDFSAESQF AGNIEIGAPV PLAADSHSSK LQSDVGAGQG LRLEIPLDAQ ELSGLGFNNV SLSVTPAANQ HHHHHH, 19,75:159,164-Bis(disulfid)

ASK #42423

Chemical Abstract Service Nr. 1374419-41-6

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Tosatoxumab

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQMVSQGA E VKKPGEPLKI SCKGSGYKFG THWIGWVRQR PGKGLEWMGI IHPADSETKY SPSFQGVQSF SADKSSNTAY LHWSTLRASD TAMYYCARRS GSSSWYALDF WGQGTMTVTS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSV VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKLSLSPG K [L,L']QSVLTQSPSA SGTGPGQRVTI SCSGGSSNIG SNTVNWYQQF PGAAPKLLIY TNNQRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLQ SEDEADYYCA TWDDSLNGLY VFGTGTQKTV LGQPKANPTV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADGSPV KAGVETTKPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](22-89,139-198),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42424

Chemical Abstract Service Nr. 1243266-04-7

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Tovetumab

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS DYYMNRIRQA PGKGLEWVSY ISSGSIYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG RIAARGMDVW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTPFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNVDHKPS NTKVDKTVR KCCVECPVAPPVAGPSVLF LPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVSNAKGLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNQGPENNY KTTPLMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVSI TCRPSQSFY RYINWYQQKPKGKAPKLLIHA ASLVGGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ TYSNPPITFG QGTRLEMKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVAACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,147-203,260-320,366-424),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-215)-Octadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*^H-glycosyliert

ASK #42425

Chemical Abstract Service Nr. 1345009-45-1

Molgewicht 143000

Bruttoformel C₆₃₂₂H₉₇₂₂N₁₆₇₄O₁₉₈₈S₄₆

Vorzugsbezeichnung Vantictumab

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; Pat.WO2014/066328:Seq.ID.39+40; PubChem; IMGT/mAb-DB; NCI.Dict; USAN; ChemIDplus; CAS; KEGG

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS HYTLWVWRQA PGKGLEWVSY ISGDGSIYY ADSVKGRFTI SSDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARNF IKYVFANWGW GTLTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSKVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVRKC CVCPCPPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPG [L,L']DIETQPPSV SVAPGQTARI SCSGDNIGSF YVHWYQQKPKG QAPVLYYDK SNRPSGIPER FSGNSGNTA TLTISGTQAE DEADYYCQSY ANTLVSLVFGG GTKLTVLQGP KAAPSVTLFP PSSEELQANK ATLVCLISDF YPGAVTVAWK ADSSPVKAGV ETTTPSKQSN NKYAASSYLS LTPEQWVSHR SYSCQVTHEG STVEKTVAPT ECS, [H,H'](22-96,145-201,258-318,364-422),[L,L'](22-87,135-194),[H-H'](220-220',221-221',224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-212)-Octadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-*N*^H-glycosyliert, H-Ketten potentiell mit zusätzlichem C-terminalem L-Lysin (K454)

ASK #42426

Chemical Abstract Service Nr. 1374248-77-7

Molgewicht 549.5437

Bruttoformel C₂₉H₂₆F₃N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Ubrogapant

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; DrugApprInt; KEGG; USNCT; USAN; MeSH; ChemSpider; ICTRP; FDA-SRS; USEPACompTox; Pharmavista; PubChem; GlnAS; AdisInsight; CAS; ChemIDplus

2. Bezeichnung

(3'*S*)-*N*-[(3*S*,5*S*,6*R*)-6-Methyl-2-oxo-5-phenyl-1-(2,2,2-trifluorethyl)piperidin-3-yl]-2'-oxo-1',2',5,7-tetrahydrospiro[cyclopenta[*b*]pyridin-6,3'-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin]-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista[corr]; INN.CN

ASK #42427

International Nonproprietary Name	INN.L71
2. Bezeichnung	2-[2-Chlor-4-(trifluormethyl)phenyl]-5,7-dihydroxy-8-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-(hydroxymethyl)-1-methylpyrrolidin-3-yl]-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42431	
Chemical Abstract Service Nr.	7009-91-8
Formelstamm	(C5-H13-N2-O3)+ (Cl-O4) ⁻
Molgewicht	248.6189
Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ ClN ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Nitricholinperchlorat
International Nonproprietary Name	INN.L71:Corr
Zitat Bezeichnung 1	GSBL
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyl-2-(nitrooxy)ethanaminium-perchlorat
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nitricholin perchlorat; Nitricholiniumperchlorat; <i>N,N,N</i> -Trimethyl- <i>N</i> -(2-nitratoethyl)ammoniumperchlorat
ASK #42432	
Chemical Abstract Service Nr.	44929-09-1
Formelstamm	(C5-H13-N2-O3)+
Molgewicht	149.1683
Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Nitricholin
International Nonproprietary Name	(INN.L71:Corr)
2. Bezeichnung	<i>N,N,N</i> -Trimethyl-2-(nitrooxy)ethanaminium
Zitat Bezeichnung 2	PubChem; CAS
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Trimethyl(2-nitrooxyethyl)azanium; Nitricholinium; <i>N,N,N</i> -Trimethyl- <i>N</i> -(2-nitratoethyl)ammonium
ASK #42433	
Chemical Abstract Service Nr.	507-30-2
Formelstamm	(C6-H11-O7) ⁻ (C5-H14-N-O)+
Molgewicht	299.3181
Bruttoformel	C ₁₁ H ₂₅ NO ₈
Vorzugsbezeichnung	Cholingluconat
International Nonproprietary Name	INN.L71:Corr
Zitat Bezeichnung 1	GSBL
2. Bezeichnung	2-Hydroxy- <i>N,N,N</i> -trimethylethanaminium- <i>D</i> -gluconat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cholin gluconat; Cholin-D-gluconat; D-Gluconsäure-2-Hydroxy-N,N,N-trimethylethanaminium-Salz (1:1)

ASK #42434

Chemical Abstract Service Nr. 1762-34-1

Molgewicht 184.2371

Bruttoformel C₁₂H₁₂N₂

Vorzugsbezeichnung Abametapir

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung 5,5'-Dimethyl-2,2'-bipyridinyl

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; USAN.CN2; eINN.CN

ASK #42435

Chemical Abstract Service Nr. 227803-63-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 250284-45-8

Molgewicht 913.0314

Bruttoformel C₄₂H₆₄N₁₂O₁₁

Vorzugsbezeichnung Acclerastid

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung H-Asp-Arg-Nle-Tyr-Ile-His-Pro-OH

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42436

Chemical Abstract Service Nr. 738606-46-7

Formelstamm (C₁₉H₃₄O₅)₂⁻ 2H⁺

Molgewicht 344.4861

Bruttoformel C₁₉H₃₆O₅

Vorzugsbezeichnung Bempedoinsäure

Zitat Bezeichnung 1 ROMP2020; INN.L72; INNv.L110

2. Bezeichnung 8-Hydroxy-2,2,14,14-tetramethylpentadecandisäure

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2020; IUPAC; ChemSpider; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bempedosäure; Dihydrogenbempedoat

ASK #42437

Chemical Abstract Service Nr. 1384260-65-4

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Aducanumab

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 IMGt/mAb-DB; USAN; CAS

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGF AFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWFDGTKKYY TDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNTLRAED TAVYYCARDR GIGARRGPYY MDVWGKGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKT HTCPCPAPPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNATKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQIS SYLNWYQQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SYSTPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAEKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42438

Chemical Abstract Service Nr. 1262449-58-0
Molgewicht 40100
Vorzugsbezeichnung Andexanet alfa
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung [L]ANSFLFWNKY KGDGQCETSP CQNQKCKDG LGEYTCTCLE GFEGKNCLEF TRKLCSLDNG DCDQFCHEEQ NSVVCSCARG YTLADNGKAC IPTGPYPCGK QTLER [H']IVGGQECKDG ECPWQALLIN EENEGFCGGT ILSEFYILTA AHCLYQAKRF KVRVGDRNTE QEEGGEAVHE VEVVIKHNRF TKETYDFDIA VLRLKTPITF RMNVAPACLP ERDWAESTLM TQKTGIVSGF GRTHEKGRQS TRMKMLEVPY VDRNSCKLSS SFITQNMFC AGYDTKQEDA CQGDAGGPHV TRFKDITYFVT GIVSWGEGCA RKGKYGIYTK VTAFLKWIDR SMKTRGLPKA KSHAPEVITS SPLK, 7',12':16,27:21,36:27',43':38,47:55,66:62,75:77,90:98,108':156',170':181',209'-Undecakis(disulfid), Ser56, Ser72,Ser76,Thr82,Thr249-glycosyliert, Asp29-(3R)-3-hydroxyliert

ASK #42439

Chemical Abstract Service Nr. 1044870-39-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1246400-89-4
Molgewicht 370.3991
Bruttoformel C₂₀H₂₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Apabetalon
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung 2-[4-(2-Hydroxyethoxy)-3,5-dimethylphenyl]-5,7-dimethoxychinazolin-4(3H)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-[4-(2-Hydroxyethoxy)-3,5-dimethylphenyl]-5,7-dimethoxy-4(1H)-chinazolinon; 2-[4-(2-Hydroxyethoxy)-3,5-dimethylphenyl]-5,7-dimethoxychinazolin-4-on

ASK #42440

Chemical Abstract Service Nr. 1002331-21-6
Molgewicht 7157.0067
Bruttoformel C₂₂₄H₃₀₄N₇₉O₁₁₆P₁₉S₁₉
Vorzugsbezeichnung Apatorsen
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy</i> modifiziert
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42441	
Chemical Abstract Service Nr.	1418205-77-2
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Bimekizumab
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYNMAWVRQA PGKGLEWVAT ITYEGRNTYY RDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCASPP QYYEGSIYRL WFAHWGQGTL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLR PSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCVMHEAL HNHYTQKLSL LSPGK [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDRTV ITCRADESVR TLMHWYQQKP GKAPKLLIYL VSNSEIGVPD RFGSGSGTD FRLTISSLQP EDFATYYCQQ TWSDFPWFPGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,152-208,269-329,375-433),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((234-234',237-237'),[H-L,H'-L']((228-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn-N ⁴ -glycosyliert
ASK #42442	
Chemical Abstract Service Nr.	1407495-02-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Bococizumab
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYMHWRQA PGQGLEWMGE ISPFGGRTNY NEFKSRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARER PLYASDLWGQ GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVKRC CVECPPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCV VVDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCVMHEAL HNHYTQKLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS SALAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPV RFGSGSGTD FTFTISSLQP EDIATYYCQQ RYSLWRFTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,145-201,258-318,364-422),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((220-220',221-221',224-224',227-227'),[H-L,H'-L']((132-214)-Octadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-N ⁴ -glycosyliert
ASK #42443	
Chemical Abstract Service Nr.	1019859-03-0
Molgewicht	7671.991
Bruttoformel	C ₃₄₀ H ₅₆₅ N ₉₉ O ₉₄ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Canoctakin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	CQCIKY SKPKHPKKIK ELRVIESGPH CANTEIIVKL SDGRELCLDP KENWVQRVVE KFLKRAKKS, 34,61:36,77-Bis(disulfid)
ASK #42444	
Chemical Abstract Service Nr.	1350717-96-2

Molgewicht 39900
Vorzugsbezeichnung Cimaglermin alfa
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung GNEAAPAGAS VCYSSPPSVG SVQELAQRAA VVIEGKVHPQ RRQQGALDRK AAAAAGEAGA WGGDREPPAA GPRALGPPAE EPLLAANGTV PSWPTAPVPS AGEPGEEAPY LVKVHQVWAV KAGGLKKDSL LTVRLGTWGH PAFPSCGRLK EDSRYIFFME PDANSTSRAAP AAFRASFPPL ETGRNLKKEV SRVLCKRCAL PPQLKEMKSQ ESAAGSKLVL RCETSSEYSS LRFKWFKNNGN ELNRKNKPNQ IKIQKKGPKS ELRINKASLA DSGEYMCKVI SKLGNDASASA NITIVESNAT STSTTGTSHL VKCAEKEKTF CVNGGECFMV KDLSNPSRYL CKCPNEFTGD RCQNYVMASF YSTSTPFLSL PE, 12,146:195,198:222,277:313,327:321,341:343,352-Hexakis(disulfid), Asn87,Asn164,Asn285,Asn291,Asn298-N⁴-glycosyliert

ASK #42445

Chemical Abstract Service Nr. 1193314-23-6
Molgewicht 390.2384
Bruttoformel C₁₉H₁₄Cl₂FN₃O
Vorzugsbezeichnung Cipargamin
International Nonproprietary Name INN.L72
2. Bezeichnung (1'*R*,3'*S*)-5,7'-Dichlor-6'-fluor-3'-methyl-2',3',4',9'-tetrahydrospiro[indol-3,1'-pyrido[3,4-*b*]indol]-2(1*H*)-on

ASK #42446

Chemical Abstract Service Nr. 1416147-64-2
Molgewicht 48100
Vorzugsbezeichnung Dapirolizumab pegol
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 eINN.L72; IMGT/mAb-DB; eINNv.L110
2. Bezeichnung [H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGFSST NYHVHWVRQA PGKGLEWWMGV IWGDGDTSYN SVLKSRTIS RDTSKNTVYL QMNSLRAEDT AVYYCARQLT HYYVLAAWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCAL [L]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRAEDLY YNLAWYQRKP GKAPKLLIYD TYRLADGVPS RFGSGSGTD YTLTISSLQP EDFASYCQQ YYKFPFTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H](22-95,145-201),[L](23-88,134-194),[H-L](221-214)-Pentakis(disulfid), [H]227-Cys-pegyliert

ASK #42447

Chemical Abstract Service Nr. 675126-05-3
Molgewicht 292.203
Bruttoformel C₁₆H₁₅Cl₂N
Vorzugsbezeichnung Dasotralin
International Nonproprietary Name INN.L72
2. Bezeichnung (1*R*,4*S*)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42448

Chemical Abstract Service Nr. 675126-08-6
Formelstamm C16-H15-Cl2-N . Cl-H

Molgewicht	328.6639
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₆ Cl ₃ N
Vorzugsbezeichnung	Dasotralinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L72)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-4-(3,4-Dichlorphenyl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-amin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42449	
Chemical Abstract Service Nr.	1370468-36-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1444832-51-2
Molgewicht	882.0171
Bruttoformel	C ₄₉ H ₅₅ N ₉ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Elbasvir
International Nonproprietary Name	INNv.L111:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Dimethyl[<i>N,N</i> -((6 <i>S</i>)-6-phenyl-6 <i>H</i> -indolo[1,2- <i>c</i>][1,3]benzoxazin-3,10-diyl)bis(1 <i>H</i> -imidazol-5,2-diyl)-(2 <i>S</i>)-pyrrolidin-2,1-diyl]((2 <i>S</i>)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl)]biscarbamat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42450	
Chemical Abstract Service Nr.	501921-61-5
Molgewicht	439.893
Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₈ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Entasobulin
International Nonproprietary Name	INN.L72
2. Bezeichnung	2-{1-[(4-Chlorphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl}-2-oxo- <i>N</i> -(chinolin-6-yl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42451	
Chemical Abstract Service Nr.	1229208-44-9
Molgewicht	411.4591
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Entospletinib
International Nonproprietary Name	INN.L72
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; EUTCT; PubChem; AdisInsight; ChemSpider; NCI.Thesaurus; ChemIDplus; USAN; NCI.Dict; USNCT; CAS; ICTRP; Pharmavista
2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indazol-6-yl)- <i>N</i> -[4-(morpholin-4-yl)phenyl]imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-8-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(1 <i>H</i> -Indazol-6-yl)- <i>N</i> -[4-(4-morpholinyl)phenyl]imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-8-amin; ENTO
ASK #42452	
Chemical Abstract Service Nr.	1346686-31-4

Molgewicht 318.1559
Bruttoformel C₁₂H₁₃Cl₂N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Etiguanfacin
International Nonproprietary Name INN.L72
2. Bezeichnung Ethyl(N-[[2-(2,6-dichlorphenyl)acetyl]carbamidoyl]carbamat)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42453

Chemical Abstract Service Nr. 1357158-22-5

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₄₉₄H₁₀₀₀₀N₁₇₂₈O₂₀₅₀S₄₄

Vorzugsbezeichnung Fletikumab

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB; ChemIDplus

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKRPGASVKV SCKASGYTFT NDIHWVRQA PGQRLEWMGW INAGYGNTQY SQNFQDRVSI TRDTSASTAY MELISLRSED TAVYYCAREP LWFGESEPHD YYGMDVWGQG TTVTSSAST KGPSVFLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGKTKYTC NVDHKPSNTK VDKRVEKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSDQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALTH NHYTQKSLSL SLGK [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDVRT ITCRASQGIS SALAWYQQKP GKAPKLLIYD ASSLESGVPS RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FNSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,154-210,268-328,374-432),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](141-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-N⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO) der Zelllinie CHO-K1SV

ASK #42454

Chemical Abstract Service Nr. 351227-64-0

Formelstamm (C23-H18-F2-N5-O5-P-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 547.471

Bruttoformel C₂₃H₂₀F₂N₅O₅PS

Vorzugsbezeichnung Fosravuconazol

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung (((1*R*,2*R*)-2-[4-(4-Cyanophenyl)-1,3-thiazol-2-yl]-1-(2,4-difluorphenyl)-1-[(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methyl]propoxy)methyl)dihydrogenphosphat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42455

Chemical Abstract Service Nr. 1232861-58-3

Formelstamm (C36-H35-F2-N-O5)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 601.6795

Bruttoformel C₃₆H₃₇F₂NO₅

Vorzugsbezeichnung Gemilukast

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung 4,4'-[4-Fluor-7-(2-{4-[4-(3-fluor-2-methylphenyl)butoxy]phenyl}ethinyl)-2-methyl-1*H*-indol-1,3-diyl]dibutansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42456

Chemical Abstract Service Nr. 415903-37-6
Molgewicht 491.6052
Bruttoformel C₂₆H₂₉N₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Grapiprant

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *N*-({2-[4-(2-Ethyl-4,6-dimethyl-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-1-yl)phenyl]ethyl}carbamoyl)-4-methylbenzolsulfonamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-{2-[4-(2-Ethyl-4,6-dimethyl-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-1-yl)phenyl]ethyl}-*N'*-[(4-methylphenyl)sulfonyl]harnstoff

ASK #42457

Chemical Abstract Service Nr. 1253909-57-7
Formelstamm (C₂₄H₃₇O₃)⁻ H⁺
Molgewicht 374.5567
Bruttoformel C₂₄H₃₈O₃
Vorzugsbezeichnung Icosabutat

International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-[(5*Z*,8*Z*,11*Z*,14*Z*,17*Z*)-Icosa-5,8,11,14,17-pentaen-1-yloxy]butansäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*RS*)-2-[(5*Z*,8*Z*,11*Z*,14*Z*,17*Z*)-5,8,11,14,17-Icosapentaen-1-yloxy]butansäure

ASK #42458

Chemical Abstract Service Nr. 1401812-88-1
Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Lifastuzumab vedotin

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFSFS DFAMSWVRQA PGKGLEWVAT IGRVAFHTYY PDSMKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARHR GFDVGHDFW GQGTLVTSS AS
KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSF
LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](229-2
tetrakis-*S*-((3*RS*)-1-{6-[[[(2*S*)-1-[[[(2*S*)-5-(carbamoylamino)-1-(4-[[[(2*S*)-1-[[[(2*S*)-1-[[[(3*R*,4*S*,5*S*)-1-[(2*S*)-2-((1*R*,2*R*)-3-[[[(1*S*,2*R*)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino]-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrr

ASK #42459

Chemical Abstract Service Nr. 1369852-71-0
Molgewicht 596.7579

Bruttoformel C₂₀H₁₄Cl₃F₆N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Lotilaner
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 3-Methyl-*N*-{2-oxo-2-[(2,2,2-Trifluorethyl)amino]ethyl}-5-[(5*S*)-5-(3,4,5-trichlorphenyl)-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]thiophen-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42460

Chemical Abstract Service Nr. 1373715-00-4
Molgewicht 76000
Vorzugsbezeichnung Luspatercept
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung [A,A']ETRECIYYNA NWELERTNQS GLERCEGEQD KRLHCYASWR NSSGTIELVK KGCWDDDFNC YDRQECVATE ENPQVYFCCC EGNFCNERFT HLPEAGGPEV TYEPPPTGGG THTCPAP PAPER ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLF PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL S LSPGK, [A,A'](5,35:25,53:60,79:66,78:80,85:149,209:255,313),[A-A'](114-114',117-117')-Hexadecakis(disulfid), Asn18,Asn18',Asn41,Asn41',Asn185,Asn185'-*N*^H-glycosyliert

ASK #42461

Chemical Abstract Service Nr. 1245732-48-2
Molgewicht 1409.5242
Bruttoformel C₆₆H₁₀₀N₆O₂₇
Vorzugsbezeichnung Mipsagargin
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT
2. Bezeichnung Sarkoplasmatisches/ endoplasmatisches Reticulum Ca²⁺ abhängige ATPase (SERCA)-Inhibitor konjugiert mit einem Peptid, das auf das Prostata-spezifische Membran Antigen (PSMA) abzielt: *N*^H-(12-[[[(3*S*,3*aR*,4*S*,6*S*,6*aR*,7*S*,8*S*,9*bS*)-6-(Acetyloxy)-3,3*a*-dihydroxy-3,6,9-trimethyl-8-[[[(2*Z*)-2-methylbut-2-enoyl]oxy]-7-(octanoyloxy)-2-oxo-2,3,3*a*,4,5,6,6*a*,7,8,9*b*-decahydroazulen[4,5-*b*]furan-4-yl]]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42462

Chemical Abstract Service Nr. 1372645-37-8
Molgewicht 105000
Vorzugsbezeichnung Otlertuzumab
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT GYNMNWVRQM PGKGLEWMGN IDPYYGGTTY NRKFKGQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARSV GPFDSWGQGT

LVTVSSGGGG SGGGGSGGGG SGGGGSGGGG SEIVLTQSPA TLSLSPGERA TLSCRASENV YSYLAWYQQK PGQAPRLLIY FAKTLAEGIP ARFSGSGSGT DFTLTISSLE PEDFAVYYCQ
HHSDNPWTFG QGTKVEIKGD QEPKSSDKTH TSPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL
NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN
HYTKSLSLS PGK, [H,H'](22-96,164-229,297-357,403-461),[H-H'](265-265')-Nonakis(disulfid), [H]333,[H']333-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42463

Chemical Abstract Service Nr. 945614-12-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1073667-64-7
Molgewicht 556.6305
Bruttoformel C₃₁H₃₃FN₆O₃
Vorzugsbezeichnung Pexmetinib
International Nonproprietary Name INN.L72
2. Bezeichnung N-[3-*tert*-Butyl-1-(4-methylphenyl)-1*H*-pyrazol-5-yl]-N-[(5-fluor-2-[[1-(2-hydroxyethyl)-1*H*-indazol-5-yl]oxy]phenyl)methyl]harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42464

Chemical Abstract Service Nr. 187235-37-6
Molgewicht 359.2574
Bruttoformel C₁₄H₁₂F₃N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Pretomanid
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (6*S*)-2-Nitro-6-[[4-(trifluormethoxy)phenyl]methoxy]-6,7-dihydro-5*H*-imidazo[2,1-*b*][1,3]oxazin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42465

Chemical Abstract Service Nr. 1407495-04-8
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₂₂H₉₉₂₂N₁₇₃₀O₂₀₁₂S₅₄
Vorzugsbezeichnung Ralpacizumab
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; IMGt/mAb-DB; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYMHVWRQA PGQGLEWMGE IHPSGGRTNY NEKFKSRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARER PLYASDLWGQ
GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTKVERK CVECPCPAP
PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRVV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP
SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTVK KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTKLSLS SPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVT
ITCKASQDVH TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYH ASYRYTGVPV RFSGSGSGTD FTFTISSLQP EDIATYYCQQ RYSLWRTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVEFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-96,145-201,258-318,364-422),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](220-220',221-221',224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-214)-Octadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-N⁴-glycosyliert,
[H]1,[H']1-Gln potentiell zu 5-Oxo-L-prolin (Pyroglutaminsäure, Glp) cyclisiert

ASK #42466

Chemical Abstract Service Nr. 661472-41-9

Molgewicht 790.9727
Bruttoformel C₄₃H₅₀N₈O₅S
Vorzugsbezeichnung Relamorelin
International Nonproprietary Name INN.L72
2. Bezeichnung [3-(1-Benzothiophen-3-yl)-N-(piperidin-4-ylcarbonyl)-D-alanyl]-D-tryptophyl-L-phenylalanyl-(4-aminopiperidin-4-carboxamid)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42467

Chemical Abstract Service Nr. 1262873-06-2
Molgewicht 482.5573
Bruttoformel C₂₆H₃₆F₂O₆
Vorzugsbezeichnung Sepetaprost
International Nonproprietary Name INN.L72
2. Bezeichnung Propan-2-yl(4-((3*S*,5*aR*,6*R*,7*R*,8*aS*)-6-((1*E*,3*R*)-4-(2,5-difluorphenoxy)-3-hydroxybut-1-en-1-yl)-7-hydroxyoctahydro-2*H*-cyclopenta[*b*]oxepin-3-yl)butanoat)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42468

Chemical Abstract Service Nr. 1418200-58-4
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Sofituzumab vedotin
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYSIT NDYAWNWVRQ APGKGLEWVG YISYSGYTTY NPSLKSRTI SRDTSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARWT SGLDYWGQGT LVTVSSASTK GPS REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQC PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((225-225',228-228')-1-((3*RS*)-1-((2*S*)-1-((2*S*)-5-(carbamoylamino)-1-(4-(((2*S*)-1-((2*S*)-1-((3*R*,4*S*,5*S*)-1-((2*S*)-2-((1*R*,2*R*)-3-(((1*S*,2*R*)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl)amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl)pyrro

ASK #42469

Chemical Abstract Service Nr. 1018899-04-1
Molgewicht 424.9382
Bruttoformel C₂₁H₂₅ClO₅S
Vorzugsbezeichnung Sotagliflozin
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung Methyl((5*S*)-5-*C*-{4-chlor-3-[(4-ethoxyphenyl)methyl]phenyl}-1-thio- -*L*-xylopyranosid)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42470

Chemical Abstract Service Nr. 1258861-20-9
Molgewicht 512.502

Bruttoformel C₂₆H₂₄F₄N₆O
Vorzugsbezeichnung Taladegib
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 4-Fluor-*N*-methyl-*N*-(1-[4-(1-methyl-1*H*-pyrazol-5-yl)phthalazin-1-yl]piperidin-4-yl)-2-(trifluormethyl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42471

Chemical Abstract Service Nr. 1000690-85-6
Formelstamm (C₂₀H₂₀F₃N₂O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 378.3882
Bruttoformel C₂₀H₂₁F₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Tilapertin
International Nonproprietary Name INN.L72
2. Bezeichnung (4-((*R*)-Phenyl[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl)piperazin-1-yl)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42472

Chemical Abstract Service Nr. 1375830-34-4
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₈₆H₉₉₆₀N₁₇₂₀O₂₀₄₆S₄₆
Vorzugsbezeichnung Ulocuplumab
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; USAN; ChemIDplus; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAAAGFTFS SYSMNWVRQA PGKGLEWVSY ISSRSRTIYY ADSVKGRFTI SRDANKNSLY LQMNSLRDED TAVYYCARDY GGQPPYYYYY GMDVWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDGFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTKLSLSL G [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQQKP EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFVITYYCCQ YNSYPRTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](139-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*M*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42473

Chemical Abstract Service Nr. 1093130-72-3
Molgewicht 438.6022
Bruttoformel C₂₇H₃₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Veledimex
International Nonproprietary Name INN.L72
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *N*-(3,5-Dimethylbenzoyl)-*N*-[(3*R*)-2,2-dimethylhexan-3-yl]-2-ethyl-3-methoxybenzohydrazid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42474

Chemical Abstract Service Nr. 1392136-43-4
Molgewicht 442.3179
Bruttoformel C₁₈H₁₂F₆N₆O
Vorzugsbezeichnung Verdinexor

International Nonproprietary Name INN.L72

Zitat Bezeichnung 1 USAN; GlnAS; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung (2*Z*)-3-{3-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-1,2,4-triazol-1-yl]-*N*-(pyridin-2-yl)prop-2-enhydrazid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42475

Chemical Abstract Service Nr. 949885-73-8
Molgewicht 50000
Vorzugsbezeichnung Zastumotid
International Nonproprietary Name INN.L72

2. Bezeichnung

MDPKTLALSL LAAGVLGCS SHSSNMANTQ MKSDKIIIAH RGASGYLPEH TLESKALAFQ QADYLEQDL AMTKDGRLLV IHDHFLDGLT DVAKKFPHRH RKDGRYYVID FTLKEIQSLE MTENFETMDL EQRSQHCKPE EGGLEARGEAL GLVGAQAPAT EEQEAASSSS TLVEVTLGEV PAAESPDPQ SPQGASSLPT TMNYPLWSQS YEDSSNQEEE GPSTFPDLES EFQAALSRKV AELVHFLLLK YRAREPVTKA EMLGSVVGWV QYFFPVIFSK ASSSLQLVFG IELMEVDPIG HLYIFATCLG LSYDGLLGDN QIMPKAGLLI IVLAIAREG DCAPEEKIWE ELSVLEVFEG REDSILGDPK KLLTQHVFQE NYLEYRQVPG SDPACYEFLW GPRALVETSY VKVLHMHVVKI SGGPHISYPP LHEWVLREGE EGGHHHHHHH, Cys19,Cys137,Cys308,Cys342,Cys395-S-(2-amino-2-oxoethyl)-modifiziert

ASK #42476

Chemical Abstract Service Nr. 827603-95-2
Formelstamm (C₃₁-H₄₆-Br-O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 595.6053
Bruttoformel C₃₁H₄₇BrO₆
Vorzugsbezeichnung Zibrofusidinsäure
International Nonproprietary Name INN.L64
2. Bezeichnung (17*Z*)-16 -(Acetyloxy)-24-brom-3 ,11 -dihydroxy-29-norprotosta-17(20),24-dien-21-säure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42477

Chemical Abstract Service Nr. 223445-75-8
Formelstamm (C₁₀-H₁₈-N-O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 185.2634
Bruttoformel C₁₀H₁₉NO₂
Vorzugsbezeichnung Atagabalin
International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung [(3*S*,4*S*)-1-(Aminomethyl)-3,4-dimethylcyclopent-1-yl]jessigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42478

Chemical Abstract Service Nr. 722543-31-9
Formelstamm (C₂₆-H₂₉-F-N₇-O₆-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 587.5398
Bruttoformel C₂₆H₃₁FN₇O₆P
Vorzugsbezeichnung Barasertib
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2-{Ethyl[3-({4-[(5-{2-[(3-fluorphenyl)amino]-2-oxoethyl)-1*H*-pyrazol-3-yl]amino]chinazolin-7-yl)oxy]propyl]amino}ethyl)dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42479

Chemical Abstract Service Nr. 1044511-01-4
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Benralizumab
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYVIHWVRQR PGQGLAWMGY INPYNDGTKY NERFKGKVTI TSDRSTSTVY MELSSLRSED TAVYLCGREG IRYYGLLGDY WGQGTLLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYLSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGGSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKLSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCGTSEDII NYLNWYQQKPK GKAPKLLIYH TSRLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ GYTLPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42480

Chemical Abstract Service Nr. 401904-75-4
Formelstamm (C₂₇-H₂₃-Cl₂-N₄-O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 555.4093
Bruttoformel C₂₇H₂₄Cl₂N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Carotegrast
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2*S*)-2-(2,6-Dichlorbenzamido)-3-{4-[6-(dimethylamino)-1-methyl-2,4-dioxo-1,4-dihydrochinazolin-3(2*H*)-yl]phenyl}propansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42481

Chemical Abstract Service Nr. 872363-17-2
Molgewicht 265.285
Bruttoformel C₁₆H₁₂FN₃
Vorzugsbezeichnung Dipraglurant
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 6-Fluor-2-[4-(pyridin-2-yl)but-3-yn-1-yl]imidazo[1,2-*b*]pyridin

ASK #42482

Chemical Abstract Service Nr. 849217-64-7
Molgewicht 632.6538
Bruttoformel C₃₄H₃₄F₂N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Foretinib
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung *N*-[3-Fluor-4-((6-methoxy-7-[3-(morpholin-4-yl)propoxy]chinolin-4-yl)oxy)phenyl]-*N'*-(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42483

Chemical Abstract Service Nr. 1020264-78-1
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Glembatumumab
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTL^{SL} TCTVSGGSIS SFNYYWSWIR HHPGKGLEWI GYIYYSGSTY SNPSL^{KSRVT} ISVDTSKNQF SLTLSSVTAA DTAVYYCARG YNWNYFDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVT^{SW} NSGALTS^{GVH} TFAVLQSSG L^{YSLSSVTV} PSSNFGTQTY TCNVDHKPSN TKVDKTVERK CCVECP^{PCPA} PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDG^V EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLN^{GKEYKCK} VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVY^{TLP} PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPMLDS^{SDG} SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQK^{SLS} LSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSDV NNLVWYQQK^{PK} GQAPRLLIYG ASTRATGIPA RFGSGSGSTE FTLTISS^{LQS} EDFAVYYCQQ YNNWPPWTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLN^{NF} YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL T^{LSKADYEKH} K^{VYACEVTHQ} GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H'](22-97,146-202,259-319,365-423),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](221-221',222-222',225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-215)-Octadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42484

Chemical Abstract Service Nr. 39421-75-5
Vorzugsbezeichnung Guaraprolose
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung (1-6)-*-D*-Galactopyrano-(1-4)-*-D*-mannopyranan(2-hydroxypropyl)ether
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42485

Chemical Abstract Service Nr. 250384-82-8
Molgewicht 474.6957
Bruttoformel C₂₈H₄₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Lunacalcipol
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (1*S*,3*R*,5*Z*,7*E*,23*E*)-24-(2-Methylpropan-2-sulfonyl)-9,10-secochola-5,7,10(19),16,23-pentaen-1,3-diol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42486

Chemical Abstract Service Nr. 437742-34-2
Molgewicht 313.7766
Bruttoformel C₁₅H₂₀ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Marizomib
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (1*R*,4*R*,5*S*)-4-(2-Chlorethyl)-1-((*S*)-[(1*S*)-cyclohex-2-en-1-yl](hydroxy)methyl)-5-methyl-6-oxa-2-azabicyclo[3.2.0]heptan-3,7-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42487

Chemical Abstract Service Nr. 1085337-57-0
Molgewicht 143000
Vorzugsbezeichnung Mavrilimumab
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKVSGYTLT ELSIHWVRQA PGKGLEWMGG FDPEENEIVY AQRFGQGRVTM TEDTSTDYAY MELSSLRSED TAVYYCAIVG SFSPLTLGLW GQGTMTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPSCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSDQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']QSVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSGSNIG APYDVSWYQQ LPGTAPKLLI YHNNKRPSTG PDRFSGSKSG TSASLAITGL QAEDADYYC ATVEAGLSGS VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS,
[H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁶-glycosyliert

ASK #42488

Chemical Abstract Service Nr. 1020748-57-5
Molgewicht 63397.0403
Bruttoformel C₂₈₀₄H₄₃₃₃N₇₈₃O₈₇₁S₁₄
Vorzugsbezeichnung Moxetumomab pasudotox
International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; USAN; ICTRP; KEGG; MeSH; NCI.Thesaurus; Pharmavista; Orph.Desig.:EU/3/13/1150; EMA/OD/024/13; USNCT; CAS; NCI.Dict; ChemIDplus; IMGT/mAb-DB; PubChem; EUTCT
[H]MEVQLVESGG GLVKPGGSLK LSCAASGFAP SIYDMSWVRQ TPEKCLEWVA YISSGGGTTY YPDTVKGRFT ISRDNAKNTL YLQMSSLKSE DTAMYCARH SGYGTGHWGL
2. Bezeichnung FAYWGGQTLV TVSAKASGGP EGGSLAALTA HQACHLPLET FTRHRQPRGW EQLEQCQYYPV QRLVALYLAA RLSWNQVDQV IRNALASPGS GGDLDGEAIRE QPEQARLALT
LAAAESERFV RQGTGNDEAG AANGPADSGD ALLERNYPTG AEFLGDGGDV SFSTRGTQNW TVERLLQHR QLEERGYV FV GYHGTFLAA QSIVFGGVRA RSQDLDAIWR
GFYIAGDPAL AYGQAQDQEP DARGRIRNGA LLRVYVPRSS LPGFYRTSLT LAPEAAAGEV ERLIGHPLPL RLDAITGPEE EGGRLLETILG WPLAERTVVI PSAIPTDPRN VGGDLDPSSI
PDKQEQALSAL PDYASQPGKP PREDLK [L]MDIQMTQTS SLSASLGDRV TISCRAQDI SNYLNWYQQK PDGTVKLLIY YTSILHSGVP SRFSGSGSGT DYSLTISNLE QEDFATYFCQ
QGNTLPWTFG CGTKLEIK, [H](23-97,144-166),[L](24-89),[H-L](45-101)-Tetrakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*

ASK #42489

Chemical Abstract Service Nr. 865466-24-6

Molgewicht 707.9638

Bruttoformel C₃₆H₆₁N₅O₇S

Vorzugsbezeichnung Nariaprevir

International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (1*R*,2*S*,5*S*)-*N*-[(3*S*)-1-(Cyclopropylamino)-1,2-dioxoheptan-3-yl]-3-((2*S*)-3,3-dimethyl-2-[[1-[(2-methylpropan-2-sulfonyl)methyl]cyclohexyl]carbamoyl]amino]butanoyl)-6,6-dimethyl-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-2-ylidene-2,2-dimethylpropan-1-ylidene-1,1-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydro-2-tetracencarboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42490

Chemical Abstract Service Nr. 389139-89-3

Molgewicht 556.6505

Bruttoformel C₂₉H₄₀N₄O₇

Vorzugsbezeichnung Omadacyclin

International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropyl)amino]methyl]-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydro-2-tetracencarboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropyl)amino]methyl]-1,11-dioxo-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydro-2-tetracencarboxamid;
(4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropylamino)methyl]-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydro-2-tetracencarboxamid;
(4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropyl)amino]methyl]-3,10,12,12a-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4a,5,5a,6,11,12a-octahydro-2-tetracencarboxamid; Amadacyclin

ASK #42491

Chemical Abstract Service Nr. 873697-71-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 921625-14-1

Molgewicht 401.4347

Bruttoformel C₂₀H₂₄FN₅O₃

Vorzugsbezeichnung Omecamtivmecarbil

International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Methyl{4-[(2-fluor-3-[(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-[[2-Fluor-3-((6-methylpyridin-3-yl)amino)carbonyl]amino]phenyl)methyl]piperazin-1-carbonsäuremethylester; Omecamtiv-Mecarbil; Methyl-4-(2-fluor-3-[(6-methyl-3-pyridinyl)carbamoyl]amino)benzyl)-1-piperazincarboxylat; 4-[(2-Fluor-3-[(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carbonsäuremethylester; Methyl{4-[(2-fluor-3-[[N-(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}

ASK #42492

Chemical Abstract Service Nr. 714272-27-2

Molgewicht 336.3877

Bruttoformel C₁₉H₂₀N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Plinabulin

International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (3*Z*,6*Z*)-3-Benzyliden-6-[[5-(*tert*-butyl)-1*H*-imidazol-4-yl]methyliden]piperazin-2,5-dion

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42493

Chemical Abstract Service Nr. 346688-38-8

Molgewicht 281.4136

Bruttoformel C₁₅H₂₃NO₂S

Vorzugsbezeichnung Pridopidin

International Nonproprietary Name INN.L64

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 4-[3-(Methansulfonyl)phenyl]-1-propylpiperidin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-(3-Methansulfonylphenyl)-1-propylpiperidin; 4-[3-(Methylsulfonyl)phenyl]-1-propylpiperidin

ASK #42494

Chemical Abstract Service Nr. 882737-42-0

Formelstamm C15-H23-N-O2-S . Cl-H

Molgewicht 317.8746

Bruttoformel C₁₅H₂₄ClNO₂S

Vorzugsbezeichnung Pridopidinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L64)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 4-[3-(Methansulfonyl)phenyl]-1-propylpiperidin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-[3-(Methylsulfonyl)phenyl]-1-propylpiperidin x HCl; 4-[3-(Methylsulfonyl)phenyl]-1-propylpiperidinhydrochlorid (1:1)

ASK #42495

Chemical Abstract Service Nr. 893555-90-3
Molgewicht 440.1846
Bruttoformel C₁₈H₉Cl₂F₂N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Revamilast
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 3,5-Dichlor-4-[[6-(difluormethoxy)[1]benzofuro[3,2-c]pyridin-9-yl]carboxamido]pyridin-1-oxid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42496

Chemical Abstract Service Nr. 914257-21-9
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Suvizumab
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 IMGt/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NSWIGWFRQA PGQGLEWIGD IYPGGGYTNY NEIFK GKATM TADTSTNTAY MELSSLRSED TAVYYCSRGI PGYAMDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDV SHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDI AV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQRPDS LSASVGDRTV MSCKSSQSL L NSGDQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIYWASTG ESGVPDRFSG SGSGTDFTFT ISSLQPEDIA TYYCQNDYSY PWTFGQGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](21-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42497

Chemical Abstract Service Nr. 936084-30-9
Vorzugsbezeichnung Tafoxiparin-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L64

2. Bezeichnung Natriumsalz eines niedermolekularen Heparins, das aus Schweinedarmmucosa-Heparin mittels Depolymerisation durch Periodat-Oxidation, nachfolgende alkalische -Elimination und Reduktion des Produkts erhalten wird; die meisten Komponenten haben eine 2-desoxy-6-O-sulfo-2-(sulfoamino)-D-glucopyranosyl-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine (hydroxymethyl)allyl 2-desoxy-6-O-sulfo-2-(sulfoamino)-D-glucopyranosid-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt bei etwa 6000 Da mit 80% im Bereich zwischen 2000 und 10000 Da; der Sulfatierungsgrad beträgt 2 bis 2.5 pro Disaccharid-Einheit

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42498

Chemical Abstract 850728-18-6

Service Nr.
Molgewicht 905.1682
Bruttoformel C₅₅H₇₂N₂O₉
Vorzugsbezeichnung Tenifatecan
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung [(4S)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-9-yl]((2R)-2,5,7,8-tetramethyl-2-[(4R,8R)-4,8,12-trimethyltridecyl]-3,4-dihydro-2H-chromen-6-yl)]b
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42499

Chemical Abstract Service Nr. 577778-58-6
Molgewicht 248.2428
Bruttoformel C₁₃H₈N₆
Vorzugsbezeichnung Topiroxostat
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 4-[5-(Pyridin-4-yl)-1H-1,2,4-triazol-3-yl]pyridin-2-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42500

Chemical Abstract Service Nr. 1044515-88-9
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Tralokinumab
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGLSWVRQA PGQGLEWMGW ISANNGDTNY GQEFQGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARDS SSSWARWFFD LWGRGTLTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTCNVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMSIRTPV VTCVVVDVSDQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVDFSCSVM HEALTHHYTQ KSLSLSLGK [L,L']SYVLTQPPSV SVAPGKTARI TCGGNIIGSK LVHWYQQKPG QAPVLVIYDD GDRPSGIPER FSGNSGNTA TLTISRVEAG DEADYYCQVW DTGSDPVVFG GGKTLTVLQG PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS, [H,H']((22-96,149-205,263-323,369-427),[L,L']((22-87,136-195),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((136-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42501

Chemical Abstract Service Nr. 845272-21-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1044577-55-0
Molgewicht 466.9433
Bruttoformel C₂₂H₁₉ClN₆O₂S
Vorzugsbezeichnung Varlitinib

International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*⁴-[3-Chlor-4-[(1,3-thiazol-2-yl)methoxy]phenyl]-*N*⁶-[(4*R*)-4-methyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-yl]chinazolin-4,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42502

Chemical Abstract Service Nr. 1146629-86-8
Formelstamm C22-H19-Cl-N6-O2-S . 2(C7-H8-O3-S)
Molgewicht 811.3465
Bruttoformel C₃₆H₃₅ClN₆O₈S₃
Vorzugsbezeichnung Varlitinibditosilat

International Nonproprietary Name (INN.L64,v.L18)
2. Bezeichnung *N*⁴-[3-Chlor-4-[(1,3-thiazol-2-yl)methoxy]phenyl]-*N*⁶-[(4*R*)-4-methyl-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-yl]chinazolin-4,6-diamin-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42503

Chemical Abstract Service Nr. 885220-61-1
Molgewicht 406.4808
Bruttoformel C₂₂H₂₆N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Verucerfont

International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 3-(4-Methoxy-2-methylphenyl)-2,5-dimethyl-*N*-[(1*S*)-1-(3-methyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propyl]pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42504

Chemical Abstract Service Nr. 109319-16-6
Molgewicht 226000

Vorzugsbezeichnung Vonicoq alfa

International Nonproprietary Name INN.L81:Corr.CN,MF,SF

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung SLSCRPPMKV LVCPADNLR A EGGLECKTKCQ NYDLECMMSG CVSGCLCPPG MVRHENRCVA LERCPCFHQG KEYAPGETVK IGCNTCVCRD RKWNCTDHVC DATCSTIGMA HYLTFDGLKY LFPGECCQYVL VQDYCGSNPG TFRILVGNKG CSHPSVKCKK RVTILVEGGE IELFDGEVNV KRPMKDETHF EVVESGRYII LLLGKALSUV WDRHLSISVV LKQTYQEKVC GLCGNFDGIQ NNDLTSSNLQ VEEDPVDFGN SWKVSSQCAD TRKVPDLSPP ATCHNNIMKQ TMDVSSCRIL TSDVFDQCNK LVDPEPYLDV CIYDTCSCES IGDCACFCDT IAAYAHVCAQ HGKVVTRTA TLCPQSCEER NRENGYECE WRYNPCAPAC QVTCQHPEPL ACPVQCVEGC HAHCPPGKIL DELLQTCVDP EDCPVCEVAG RRFASGKKVT LNPSDPEHCQ ICHCDVNLNLT CEACQEPGGL VVPPTDAPVS PTTLYVEDIS EPPLHDFYCS RLLDLVFLLD GSSRLSEAEF EVLKAFVVDV MERLRISQKW VRVAVVEYHD GSHAYIGLKD RKRPSSELRI ASQVKYAGSQ VASTSEVLKY TLFQIFSKID RPEASRIALL LMASQEPQRM SRNFVRYVQG LKKKKVIVIP VGIGPHANLK QIRLIEKQAP ENKAFVLSSV DELEQQRDEI VSYLCDLAPE APPPTLPPHM AQVTVGPGLL GVSTLGPKRN SMVLDVAVFL EGSDKIGEAD FNRSKEFMEE VIQRMDVGGQ SIHVTVLQYS YMVTVVEYPFS EAQSKGDILQ RVREIRYQGG NRTNTGLALR YLSDHSFLVS QGDREQAPNL VYMTGPNPAS DEIKRLPGDI QVVPVIGVGN ANVQELERIG WPNAPILIQD FETLPREAPD LVLQRCCSGE GLQIPTLSPA PDQSQPLDVI LLLDGGSSFP ASYFDEMKSF AKAFISKANI GPRLTQVSVL QYGSITTIDV PWNVVPKAKH LLSLVDVMQR EGGPSQIGDA LGFAVRYLTS EMHGARPGAS KAVVILVTDV SVDSVDAAAD AARSNRVTVF PIGIGDRYDA AQLRILAGPA GDSNVVKLQR IEDLPTMVT L GNSFLHLKCS GFVRICMDED GNEKRPDGVW TLPDQCHTVT CQPDGQTLK SHRNVCDRGL RPSCPNSQSP VKVEETCGCR

WTCPVCVCTGS STRHIVTFDG QNFKLTGSCS YVLFQNKEDQ LEVILHNGAC SPGARQGCMMK SIEVKHSALS VELHSDMEVT VNGRLVSVPY VGGNMEVNVY GAIMHEVRFN HLGHIFFTP
QNNEFQLQLS PKTFASKTYG LCGICDENGANDFMLRDGTV TTDWKTIVQE WTVQRPGQTC QPILEEQCLV PDSSHCQVLL LPLFAECHKV LAPATFYAIC QQDSCHQEYV CEVIASYAHL
CRTNGVCVDW RTPDFCASC PPSLVYNHCE HGCPRHCDGN VSSCGDHPSE GCFPPDKVM LEGSCVPPEA CTQCIGEDGV QHQFLEAWVP DHQPCQICTC LSGRKVNCTT
QPCPTAKAPT CGLCEVARLR QNADQCCPEY ECVCDPVSCD LPPVPHCERG LQPTLTNPGE CRPNFTACR KEECKRVSP SCPPHRLPTL RKTQCCDEYE CACNCVNSTV SCPLGYLAST
ATNDCGCTTT TCLPDKVCVH RSTIYPVGGF WEEGCDVCTC TDMEDAVMGL RVAQCSQKPC EDSCRSGFTY VLHEGECCGR CLPSACEVVT GSPRGDSQSS WKSIVGSQWAS
PENPCLINEC VRVKEEVIQ QRNVSCPQLE VPVCPSPGQL SCKTSACCPS CRCERMEACM LNGTVIGPGK TVMIDVCTTC RCMVQVGVIS GFKLECRKTT CNPCPLGYKE ENNTGECCGR
CLPTACTIQL RGGQIMTLKR DETLQDQCDT HFCKVNERGE YFWEKRVTC PPFDEHKCLA EGGKIMKIPG TCCDTCEPE CNDITARLQY VKVGSCKSEV EVDIHYCQGK CASKAMYSID
INDVQDQCSC CSPTRTEPMQ VALHCTNGSV VYHEVLNAME CKCSPRKCSK

ASK #42505

Chemical Abstract Service Nr. 943976-23-6
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung ^(90Y)Yttriumclivatuzumab tetraxetan
International Nonproprietary Name INN.L64

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQSGAE VKKPGASVKV SCEASGYTFP SYVLHWKQA PGQGLEWIGY INPYNDGTQY NEKFKGKATL TRDTSINTAY MELSRLRSDD TAVYYCARGF GGSYGFAYWG
QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVPEK SCDKTHTCP
CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSIVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV
YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFPYSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVDFSCVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQLTQSPSS
LSASVGDRTV MTCASASSVS SSYLYWYQQK PGKAPKLWIY STSNLASGVP ARFSGSGSGT DFTLTISSLQ PEDSASYFCH QWNRYPYTFG GGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT
ASVVCLLNFF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert, an 2 bis 5 der 92
Lysyl-Reste (K) N⁶-{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl}-substituiert und mit derselben Anzahl ^(90Y)Yttrium(3+)-Ionen koordiniert [Die Summenformel im
USAN Statement passt weder zu dieser dort und beim INN angegebenen Sequenz noch zur falschen von CAS angegebenen Sequenz mit unterschiedlichen H-Ketten.]

ASK #42506

Chemical Abstract Service Nr. 158599-53-2
Molgewicht 351.3975
Bruttoformel C₁₇H₂₅N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Zoleprodolol
International Nonproprietary Name INN.L64
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-1-{2-[(3-Methoxy-1,2,4-oxadiazol-5-yl)methoxy]phenoxy}-3-(*tert*-butylamino)propan-2-ol

ASK #42507

Chemical Abstract Service Nr. 1052105-48-2
Vorzugsbezeichnung Tipapkinogen sovavivec
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung Abgeschwächter rekombinanter Vaccinia-Virus-Vektor (abgeleitet vom Modifiziertes-Virus-Ankara-Klon 33.1, MVATG33.1) mit einem DNA-Genom von etwa 168000 Basenpaaren zur Expression des Virus, des humanen Interleukins 2 (IL-2) und mutierter Formen der E6- und E7-Antigene des humanen Papillom-Virus 16 (HPV-16)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42508

Chemical Abstract Service Nr.	24136-23-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1030594-27-4
Molgewicht	415.7908
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ ClF ₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Arhalofenat
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	[2-(Acetamido)ethyl]{{(2 <i>R</i>)-2-(4-chlorphenyl)-2-[3-(trifluormethyl)phenoxy]acetat}}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42509

Chemical Abstract Service Nr.	867063-97-6
Molgewicht	586.6383
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₄ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Atiratecan
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[(9 <i>S</i>)-9-Ethyl-10,13-dioxo-1-pentyl-9,10,13,15-tetrahydro-1 <i>H</i> ,12 <i>H</i> -pyrano[3",4":6',7']indolizino[2',1':5,6]pyrido[4,3,2- <i>de</i>]chinazolin-9-yl]glycyl- <i>N</i> -methylglycinat

ASK #42510

Chemical Abstract Service Nr.	218600-44-3
Formelstamm	(C31-H40-N-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	491.6615
Bruttoformel	C ₃₁ H ₄₁ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bardoxolon
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	2-Cyano-3,12-dioxooleana-1,9(11)-dien-28-säure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42511

Chemical Abstract Service Nr.	218600-53-4
Molgewicht	505.6881
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₃ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Bardoxolon-Methyl
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	2-Cyano-3,12-dioxooleana-1,9(11)-dien-28-säuremethylester
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42512

Chemical Abstract Service Nr.	1072859-54-1
Molgewicht	5182.2181

Bruttoformel C₁₅₉H₂₀₁N₅₈O₈₂P₁₅S₁₅

Vorzugsbezeichnung Beclanorsen

**International
Nonproprietary
Name** INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo-5-Methyl-2'-O,4'-C-methylen-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-methylen-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42513

**Chemical Abstract
Service Nr.** 339308-60-0

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Briakinumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAF IRYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCKTHG SHDNWGQGTMTVTSSASTKG PSVFPPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPVSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNQKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKG F YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL S LSPGK [L,L']QSVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCSGRSR NIG SNTVKWYQQL PGTAPKLLIY YNDQRP SGVP DRFSGSKSGT SASLAITGLQ AEDEADYYCQ SYDRYTHPAL LFGTGTKVTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'](22-89,139-198),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42514

Chemical Abstract Service Nr. 943134-39-2

Formelstamm (C₁₄-H₁₆-N₃-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 291.3025

Bruttoformel C₁₄H₁₇N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Danegaptid

International Nonproprietary Name INN.L63

2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-1-(2-Aminoacetyl)-4-benzamidopyrrolidin-2-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42515

**Chemical Abstract
Service Nr.** 945721-28-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Daratumumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGFTFN SFAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYFCAKDK ILWFGPEPVFD YWGGQLTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNKH PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YQKSLSLSP GK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKPK GPAPRLLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

[H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42516

Chemical Abstract Service Nr. 863919-85-1

Molgewicht 3624.0311

Bruttoformel C₁₅₂H₂₄₈N₅₀O₄₉S₂

Vorzugsbezeichnung Davalintid

International Nonproprietary Name INN.L63

2. Bezeichnung L-Lysyl-L-cysteinyl-L-asparaginyll-L-threonyll-L-alanyl-L-threonyll-L-cysteinyl-L-valyl-L-leucylglycyl-L-arginyl-L-leucyl-L-seryl-L-glutaminyll-L- -glutamyl-L-leucyl-L-histidyl-L-arginyl-L-leucyl-L-glutaminyll-L-th

zyklisches (2 7)-Disulfid

ASK #42517

Chemical Abstract Service Nr. 879197-42-9

Formelstamm C152-H248-N50-O49-S2 . x(C2-H4-O2)

Molgewicht 3630

Vorzugsbezeichnung Davalintidacetat

International Nonproprietary Name (INN.L63)

2. Bezeichnung L-Lysyl-L-cysteinyl-L-asparaginyll-L-threonyll-L-alanyl-L-threonyll-L-cysteinyl-L-valyl-L-leucylglycyl-L-arginyl-L-leucyl-L-seryl-L-glutaminyll-L- -glutamyl-L-leucyl-L-histidyl-L-arginyl-L-leucyl-L-glutaminyll-L-th

zyklisches (2 7)-Disulfid, Acetat-Salz (1:x)

ASK #42518

Chemical Abstract Service Nr. 681272-30-0

Molgewicht 1477.8713

Bruttoformel C₇₅H₁₂₄N₁₄O₁₆

Vorzugsbezeichnung Elisidepsin

International Nonproprietary Name INN.L63

2. Bezeichnung 13,8-Anhydro{N-[(4S)-4-methylhexanoyl]-D-valyl-L-threonyll-L-valyl-D-valyl-D-prolyl-L-ornithyl-D-alloisoleucyl-D-allothreonyll-D-alloisoleucyl-D-valyl-L-phenylalanyl-(2Z)-2-aminobut-2-enoyl-L-valin}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42519

Chemical Abstract Service Nr. 116533-18-7

Formelstamm (C14-H15-N2-O)+

Molgewicht 227.2817

Bruttoformel C₁₄H₁₅N₂O
Vorzugsbezeichnung Enisamium
International Nonproprietary Name (INN.L63)
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; EUTCT; ChemIDplus
2. Bezeichnung 4-(Benzylcarbamoyl)-1-methylpyridin-1-ium
Zitat Bezeichnung 2 GlnAS; (eINN.CN); EUTCT; ChemIDplus; (INN.CN)

ASK #42520

Chemical Abstract Service Nr. 201349-37-3
Formelstamm (C14-H15-N2-O)+ I⁻
Molgewicht 354.1862
Bruttoformel C₁₄H₁₅IN₂O
Vorzugsbezeichnung Enisamiumiodid
International Nonproprietary Name INN.L63
2. Bezeichnung 4-(Benzylcarbamoyl)-1-methylpyridin-1-iumiodid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42521

Chemical Abstract Service Nr. 944130-77-2
Molgewicht 45100
Bruttoformel C₁₉₈₂H₃₀₅₄N₅₆₀O₆₁₈S₂₈
Vorzugsbezeichnung Eptacog alfa pegol (aktiviert)
International Nonproprietary Name INN.L63
2. Bezeichnung [L(1-152)]ANAFLEELRP GSLERECKEE QCSFEEAREI FKDAERTKLF WISYSDGDQC ASSPCQNGGS CKDQLQSYIC FCLPAFEGRN CETHKDDQLI CVNENGGCEQ YCSDHTGTRK SCRCHEGYSL LADGVSCTPT VEYPCGKIPI LEKRNASKPQ GR [H(153-406)]IVGGKVCP KGCEPWQVLL LVNGAQLCGG TLINTIWVVS AAHCFDKIKN WRNLI AVLGE HDLSEHDGDE QSRRVAQVII PSTYVPGTTN HDIALRLRHQ PVVLT D HVVP LCLPERTFSE RTLAFVRFSL VSGWGQLLDR GATALEMLV NVPRLMTQDC LQQRKVGDS PNITEYMFCA GYSDGSKDSC KGDSGGPHAT HYRGTWYLTG IVSWGQGCAT VGHFGVYTRV SQYIEWLQKL MRSEPRPGVL LRAPFP, 17,22:50,61:55,70:72,81:91,102:98,112:114,127:135,262:159,164:178,194:310,329:340,368-Dodecakis(disulfid), Glu6,Glu7,Glu14,Glu16,Glu19,Glu20,Glu25,Glu26,Glu29,Glu35-4-carboxyliert, Ser52,Ser60,Asn145,Asn322-glycosyliert, pegyliert

ASK #42522

Chemical Abstract Service Nr. 760173-05-5
Molgewicht 311.3502
Bruttoformel C₁₄H₁₅F₂N₃OS
Vorzugsbezeichnung Etamicastat
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 5-(2-Aminoethyl)-1-[(3*R*)-6,8-difluor-3,4-dihydro-2*H*-chromen-3-yl]-1,3-dihydro-2*H*-imidazol-2-thion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42523

Chemical Abstract Service Nr. 223488-57-1
Formelstamm (C₂₅H₂₇N₂O₅S)⁻ H⁺
Molgewicht 468.5652
Bruttoformel C₂₅H₂₈N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Evatanepag
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 2-{3-[(N-[[4-(*tert*-Butyl)phenyl]methyl]pyridin-3-sulfonamido)methyl]phenoxy}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42524

Chemical Abstract Service Nr. 223490-49-1
Formelstamm (C₂₅H₂₇N₂O₅S)⁻ Na⁺
Molgewicht 490.5471
Bruttoformel C₂₅H₂₇N₂NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Evatanepag-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung 2-{3-[(N-[[4-(*tert*-Butyl)phenyl]methyl]pyridin-3-sulfonamido)methyl]phenoxy}essigsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42525

Chemical Abstract Service Nr. 1007106-86-6
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Fezakinumab
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYYMHWVRQA PGQGLEWVGW INPYTGSAFY AQKFRGRVTM TRDTSISTAY MELSLRSDDD TAVYYCAREP EKFDSDSDV WGRGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFIYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG [L,L']QAVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSSSNIG AGYGVHWYQQ LPGTAPKLLI YGDSNRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAITGL QAEEADYYC QSYDNSLSGY VFGGGTQLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42526

Chemical Abstract Service Nr. 948564-73-6
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Fresolimumab
International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFS SNVISWVRQA PGQGLEWMGG VIPIVDIANY AQRFKGRVTI TADESTTTY MELSSLRSED TAVYYCASTL GLVLDAMDYW GQGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDPKPS NTKVDKRVES KYGPPCPSCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSDQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']ETVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSLG SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRAPGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYADSPITFG QGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNFF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁴-glycosyliert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Anti-Transformierende Wachstumsfaktoren ?1-3 monoklonaler Antikörper, rekombinant, human

ASK #42527

Chemical Abstract Service Nr. 916138-87-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 858130-47-9

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Girentuximab

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung [H,H']DVKLVESGGG LVKLGGSLLK SCAASGFTFS NYYMSWVRQT PEKRELVAA INSDGGIITY LDTVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMSSLKSED TALFYCARHR SGYFSMDYWG QGTSVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHPKPSN TKVDKKEPK SCDKTHTCP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCSSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSQRF MSTTVGDRVS ITCKASQNVV SAVAWYQQK QQSPKLLIYS ASNRYTGVPD RFTGSGSGTD FTLTISNMQS EDLADFFCQQ YSNYPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNFFY PREAKVQWK VDNALQSGNSQ ESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42528

Chemical Abstract Service Nr. 957472-14-9

Bruttoformel C₃₁₈₄₀₉H₄₀₀₂₆₆N₁₂₄₄₄₅O₁₉₆₂₂₅P₃₂₇₈₁

Vorzugsbezeichnung Golnerminogen pradenovec

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Replikationsunfähiger humaner Adenovirus-5-Vektor (Gene E1, E4 und teilweise E3 entfernt) mit eingefügtem Gen zur Expression des humanen Tumornekrosefaktors alpha (TNF-) in der E1-Region mit Steuerung durch einen Egr-1-Promotor und die SV40-Polyadenylierungs-Sequenz [32782 Basen]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42529

Chemical Abstract Service Nr. 868169-64-6

Formelstamm (C148-H198-N68-O53-P13-S13)13⁻ 13H⁺

Molgewicht 4610.1867

Bruttoformel C₁₄₈H₂₁₁N₆₈O₅₃P₁₃S₁₃
Vorzugsbezeichnung Imetelstat
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 NCI.Thesaurus; CAS; ROMP2015; EUTCT; ICTRP; USAN; KEGG; Pharmavista; ChemIDplus; EUCTR; USNCT
2. Bezeichnung 3'-Amino-3'-desoxy-5'-O-[[*(2RS)*-3-hexadecanamido-2-hydroxypropoxy]hydroxyphosphorothioyl]-P-thiothymidyl-(3' 5')-3'-amino-2',3'-dideoxy-P-thioadenyl-(3' 5')-3'-amino-2',3'-dideoxy-P-thioguanosyl
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [3'-Amino-3'-desoxy-P-thiothymidyl-(3'-->5')-3'-amino-2',3'-dideoxy-P-thioadenyl-(3'-->5')-3'-amino-2',3'-dideoxy-P-thioguanyl-(3'-->5')-3'-amino-2',3'-dideoxy-P-thioguanyl-(3'-->5')-3'-amino-2',3'-

ASK #42530

Chemical Abstract Service Nr. 1007380-31-5
Formelstamm (C148-H198-N68-O53-P13-S13)13⁻ 13Na⁺
Molgewicht 4895.9504
Bruttoformel C₁₄₈H₁₉₈N₆₈Na₁₃O₅₃P₁₃S₁₃
Vorzugsbezeichnung Imetelstat-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung 3'-Amino-3'-desoxy-5'-O-[[*(2RS)*-3-hexadecanamido-2-hydroxypropoxy]hydroxyphosphorothioyl]-P-thiothymidyl-(3' 5')-3'-amino-2',3'-dideoxy-P-thioadenyl-(3' 5')-3'-amino-2',3'-dideoxy-P-thioguanosyl (1:13)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Imetelstat-Tridecanatrium

ASK #42531

Chemical Abstract Service Nr. 725735-28-4
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₆₈H₁₀₀₀₈N₁₇₄₄O₂₀₀₆S₄₀
Vorzugsbezeichnung Intetumumab
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemIDplus; USAN; CAS; MeSH; EUTCT; NCI.Thesaurus; Pharmavista; NCI.Dict; KEGG; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSRRL SCAASGFTFS RYTMHWVRQA PGKGLEWVAV ISFDGSNKYY VDSVKGRFTI SRDSENTLY LQVNILRAED TAVYYCAREA RGSYAFDIWG QGTMVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDDKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPPEPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSELEP EDFAVYYCQQ RSNWPPFTFG PGTKVDIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNFF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KUYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'] (22-96, 146-202, 263-323, 369-427), [L,L'] (23-88, 135-195), [H-H'] (228-228', 231-231'), [H-L, H'-L'] (222-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299, [H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42532

1011710-99-8

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung (124I)Iodgirentuximab

**International
Nonproprietary Name** INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 INN.L86:Corr.ES

2. Bezeichnung

[H,H']DVKLVESGGG LVKLGGSCLK SCAASGFTFS NYYMSWVRQT PEKRELVAA INSDGGITYY LDTVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMSSLKSED TALFYCARHR SGYFSDMYWG QGTSVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYLSSVVTVP SSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCVMHEAL HNHYTQKSL LSLGK [L,L']DIVMTQSPDS LSVSLGERAT MSTTVGDRVS ITCKASQNVV SAVAWYQQKP GQSPKLLIYS ASNRYTGVPD RFTGSGSGTD FTLTISNMQS EDLADFFCQQ YSNYPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert, Iod-124-markiert

ASK #42533

Chemical Abstract Service Nr. 92562-88-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 119579-99-6; 342395-42-0

Molgewicht 269.2324

Bruttoformel C₁₀H₁₂FN₅O₃

Vorzugsbezeichnung Lagociclovir

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2-Amino-9-(2,3-didesoxy-3-fluor- β -D-erythro-pentofuranosyl)-1,9-dihydro-6H-purin-6-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42534

**Chemical Abstract
Service Nr.** 953400-68-5

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Lebrikizumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVTLRESGPA LVKPTQTLTL TCTVSGFSL SAYSVNWIRQP PGKALEWLAM IWGDGKIVYN SALKSRLTIS KDTSKNQVVL TMTNMDPVD ATYYCAGDGY YPYAMDNDWGQ GSLVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YLSSVVTVP SSSLGTQTY CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSEQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PSEEMTKNQ VSLTCLVKG YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCVMHEAL HNHYTQKSL LSLGK [L,L']DIVMTQSPDS LSVSLGERAT INCRASKSVD SYGNSFMHWY QKPKGQPPKL LIYLASNLES GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCQQNNDPR TFGGKTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLLNIFY PREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-95,145-201,259-319,365-423),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42535

Chemical Abstract Service Nr. 910634-41-2

Molgewicht 511.701

Bruttoformel C₂₃H₃₇N₅O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Litronesib
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (-)-*N*-{(5*R*)-4-(2,2-Dimethylpropanoyl)-5-[[2-(ethylamino)ethansulfonamido]methyl]-5-phenyl-4,5-dihydro-1,3,4-thiadiazol-2-yl}-2,2-dimethylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN:korr.

ASK #42536

Chemical Abstract Service Nr. 736992-12-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 748796-41-0

Molgewicht 841.0019

Bruttoformel C₄₃H₆₄N₆O₁₁

Vorzugsbezeichnung Modithromycin

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung *N*-[(1*R*,2*R*,3*R*,6*R*,8*R*,9*R*,10*R*,13*E*,16*S*,17*E*,18*R*)-3-Ethyl-2-hydroxy-2,6,8,10,16,18-hexamethyl-5,7-dioxo-13-[[6-(1*H*-pyrazol-1-yl)pyridin-3-yl]methoxyimino]-9-[[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethylamino)-*D*-xylo-2,3-dihydroxy-5-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-2H-pyridin-2-yl]oxy]butyl]acetamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42537

Chemical Abstract Service Nr. 740873-06-7

Molgewicht 450.6378

Bruttoformel C₂₃H₃₈N₄O₃S

Vorzugsbezeichnung Naluzotan

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung *N*-(3-(4-[4-(1-Cyclohexylmethansulfonamido)butyl]piperazin-1-yl)phenyl)acetamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42538

Chemical Abstract Service Nr. 839713-36-9

Molgewicht 437.2381

Bruttoformel C₁₈H₁₅BrF₂N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Nelotanserin

International Nonproprietary Name INN.L63

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 1-[3-(4-Brom-1-methyl-1*H*-pyrazol-5-yl)-4-methoxyphenyl]-3-(2,4-difluorphenyl)harnstoff

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42539

Chemical Abstract Service Nr. 740873-82-9
Formelstamm C23-H38-N4-O3-S . Cl-H
Molgewicht 487.0988
Bruttoformel C₂₃H₃₉ClN₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Naluzotanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung *N*-(3-[4-[4-(1-Cyclohexylmethansulfonamido)butyl]piperazin-1-yl]phenyl)acetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42540

Chemical Abstract Service Nr. 426253-04-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 475263-81-1
Formelstamm (C18-H20-N3-O4-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 407.507
Bruttoformel C₁₈H₂₁N₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Razupenem
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (4*R*,5*S*,6*S*)-6-[(1*R*)-1-Hydroxyethyl]-4-methyl-3-({4-[(5*S*)-5-methyl-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-3-yl]-1,3-thiazol-2-yl}sulfanyl)-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-en-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42541

Chemical Abstract Service Nr. 872514-65-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 954134-10-2
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Rilotumumab
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSIS IYYWSWIRQP PGKGLEWIGY VVYSGSTNYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLNSVTAADT AVYYCARGGY DFWSGYFDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNVDPKPS NTKVDKTVR KCCVECPDPP APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVSNNKGLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSTIAVEW ESNQGPENNY KTTTPMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSDV SNLAWYRQKP GQAPRLLIYG ASTRATGIPA RFSGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YINWPPITFG QGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-95,147-203,260-320,366-424),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-215)-Octadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N^H-glycosyliert

ASK #42542

Chemical Abstract Service Nr. 948570-30-7

Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Rontalizumab
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCATSGYTFT EYIIHWVRQA PGKGLEWVAS INPDYDITNY NQRFKGRFTI SLDKSKRTAY LQMNSLRAED TAVYYCASWI SDFFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYV LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSV MHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQSVS TSSYSYMHWY QQKPGKAPKV LISYASNLES GVPSRFSGSG SGTDFLTIS SLQPEDFATY YCQHSWGIPR TFGQGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYLS STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L](23-92,138-198),[H-H](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42543

Chemical Abstract Service Nr. 881202-45-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1309166-50-4
Molgewicht 328.4103
Bruttoformel C₂₁H₂₀N₄
Vorzugsbezeichnung Serdemetan
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N*-[2-(1*H*-Indol-3-yl)ethyl]-*N*-(pyridin-4-yl)benzol-1,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42544

Chemical Abstract Service Nr. 910656-27-8
Molgewicht 463.3817
Bruttoformel C₂₂H₁₇F₄N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Setileuton
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 4-(4-Fluorphenyl)-7-[[5-[(2*S*)-1,1,1-trifluor-2-hydroxybutan-2-yl]-1,3,4-oxadiazol-2-yl]amino)methyl]-2*H*-chromen-2-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42545

Chemical Abstract Service Nr. 131865-88-8
Molgewicht 421.8349
Bruttoformel C₁₈H₂₀ClN₅O₅
Vorzugsbezeichnung Sonedenoson
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 2-[2-(4-Chlorphenyl)ethoxy]adenosin

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42546	
Chemical Abstract Service Nr.	151638-93-6
Molgewicht	51000
Bruttoformel	C ₂₁₈₁ H ₃₂₇₈ N ₆₁₆ O ₇₀₆ S ₄₉
Vorzugsbezeichnung	Sothrombomodulin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; CAS; Pharmavista
2. Bezeichnung	EPQPGGSQCV EHDCAFALYPG PATFLNASQI CDGLRGHLMT VRSSVAADVI SLLLNGDGGV GRRRLWIGLQ LPPGCGDPKR LGPLRGFQWV TGDNNTSYSR WARLDLNGAP LCGPLCVAVS AAEATVPSEP IWEEQQCEVK ADGFLCFEHH PATCRPLAVE PGAAAAVSI TYGTPFAARG ADFQALPVGS SAAVAPLGLQ LMCTAPPGAV QGHWAREAPG AWDCSVENGG CEHACNAIPG APRCQCPAGA ALQADGRSCT ASATQSCNDL CEHFVCPNPD QPGSYSCMCE TGYRLAADQH RCEDVDDCIL EPSPCPQRCV NTQGGFECHC YPNYDLVDGE CVEPVDPCFR ANCEYQCQPL NQTSYLCVCA EGFAPIPHEP HRCQLFCNQT ACPADCDPNT QASCEPEGY ILDDGFICTD IDECENGGFC SGVCHNLPGT FECICGPDSA LAGQIGTDCD SGKVDGGDSG AGEPPPSPTP GSTLTPP, Tricosakis(disulfid) [bisher nur 4 der 23 Disulfidbrücken-Positionen gesichert: 9,14:31,146:154,203:224,235], Asn26,Asn95,Asn361,Asn388-N ⁴ -glycosyliert
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sothrombomodulin alpha; lösliches mutiertes humanes Thrombomodulin: [388-Leucin(M>L),456-Glycin(R>G),457-Glutamin(H>Q),474-Alanin(S>A)]human-Thrombomodulin (Fetomodulin, CD141)-(4-490)-Peptid, glycosyliert
ASK #42547	
Chemical Abstract Service Nr.	867257-26-9
Formelstamm	(C21-H13-F6-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	460.3233
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₄ F ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Tecarfarin
International Nonproprietary Name	INN.L63
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-methylpropan-2-yl){4-[(4-hydroxy-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-yl)methyl]benzoat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42548	
Chemical Abstract Service Nr.	1004551-83-0
Formelstamm	(C21-H13-F6-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	482.3051
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₃ F ₆ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Tecarfarin-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	(1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-methylpropan-2-yl){4-[(4-hydroxy-2-oxo-2 <i>H</i> -chromen-3-yl)methyl]benzoat}-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42549	

Chemical Abstract Service Nr.	766501-75-1
Formelstamm	(C30-H43-Cl-N5-O8)+
Molgewicht	637.1441
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₃ ClN ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Teglarinad
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	4-({N-[6-(4-Chlorphenoxy)hexyl]}-N'-cyanocarbamidamido)-1-(3-oxo-2,4,7,10,13,16-hexaoxaheptadecyl)pyridin-1-ium
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42550	
Chemical Abstract Service Nr.	432037-57-5
Formelstamm	(C30-H43-Cl-N5-O8)+ Cl ⁻
Molgewicht	672.5971
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₃ Cl ₂ N ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Teglarinadchlorid
International Nonproprietary Name	INN.L63
2. Bezeichnung	4-({N-[6-(4-Chlorphenoxy)hexyl]}-N'-cyanocarbamidamido)-1-(3-oxo-2,4,7,10,13,16-hexaoxaheptadecyl)pyridin-1-iumchlorid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42551	
Chemical Abstract Service Nr.	1190604-70-6
Formelstamm	C27-H36-N2-O5 . Br-H
Molgewicht	549.4971
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₇ BrN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Ivabradinhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	3-{3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on-hydrobromid (1:1)
ASK #42552	
Chemical Abstract Service Nr.	847420-37-5
Bruttoformel	C ₄₃₅ H ₆₇₁ N ₁₂₁ O ₁₃₅ S ₁₃
Vorzugsbezeichnung	Varfollitropin-alfa-Untereinheit
International Nonproprietary Name	(INN.L63)
2. Bezeichnung	APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKTKMLVQ KNVTSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACNGSTCYH KS, 7,31:10,60:28,82:32,84:59,87-Pentakis(disulfid), Asn52,Asn78-N ^t -glycosyliert
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[83-L-Asparagin(H>N)]Follitropin-alpha-Kette, human, rekombinant, glycosyliert
ASK #42553	
Chemical Abstract Service Nr.	847420-38-6

Bruttoformel C₅₃₆H₈₁₈N₁₄₆O₁₇₁S₁₃
Vorzugsbezeichnung Varfollitropin-alfa-Untereinheit
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung NSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIQKT CTFKNLTJET VRVPGCAHHA DLSLYTPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSEFGEMK E, 3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94-Hexakis(disulfid), Asn7,Asn24,Asn55-N⁴-glycosyliert
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [55-L-Asparagin(E>N),57-L-Threonin(V>T)]Follitropin-beta-Kette, human, rekombinant, glycosyliert

ASK #42554

Chemical Abstract Service Nr. 866933-46-2
Molgewicht 504.6421
Bruttoformel C₂₅H₃₆N₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Velusetrag
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung *N*-{(1*R*,3*r*,5*S*)-8-[(2*R*)-2-Hydroxy-3-(*N*-methylmethansulfonamido)propyl]-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl}-2-oxo-1-(propan-2-yl)-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42555

Chemical Abstract Service Nr. 866933-51-9
Formelstamm C25-H36-N4-O5-S . Cl-H
Molgewicht 541.1031
Bruttoformel C₂₅H₃₇ClN₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Velusetraghydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L63)
2. Bezeichnung *N*-{(1*R*,3*r*,5*S*)-8-[(2*R*)-2-Hydroxy-3-(*N*-methylmethansulfonamido)propyl]-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-yl}-2-oxo-1-(propan-2-yl)-1,2-dihydrochinolin-3-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42556

Chemical Abstract Service Nr. 455264-31-0
Formelstamm (C26-H24-Br-N4-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 521.4057
Bruttoformel C₂₆H₂₅BrN₄O₃
Vorzugsbezeichnung Zaurategrast
International Nonproprietary Name INN.L63
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(2-Brom-3-oxospiro[3.5]non-1-en-1-yl)amino]-3-{4-[(2,7-naphthyridin-1-yl)amino]phenyl}propansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42557

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₅₃₈H₁₀₀₀₀N₁₇₁₆O₂₀₃₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Bevacizumab beta

**International
Nonproprietary Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYFTF NYGMNWVRQA PGKGLEWVGVW INTYTGPEPTY AADFKRRFTF SLDTSKSTAY LQMNSLRAED TAVYYCAKYP HYYGSSHWFYF DVWGGQGLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSL PGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCSASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKVLIF TSSLHSGVPS RFGSGSGTDL FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSTVPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42558

Chemical Abstract Service Nr. 352458-37-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1219794-03-2

Formelstamm (C18-H11-Cl-F3-N4-O4)⁻ H⁺ . C7-H17-N-O5

Molgewicht 635.9741

Bruttoformel C₂₅H₂₉ClF₃N₅O₉

Vorzugsbezeichnung Delafloxacin-Meglumin

International Nonproprietary Name (INN.L62,L6)

2. Bezeichnung 1-(6-Amino-3,5-difluorpyridin-2-yl)-8-chlor-6-fluor-7-(3-hydroxyazetidin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure-1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42559

Chemical Abstract Service Nr. 168555-66-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 229027-07-0

Formelstamm (C18-H19-O8-P)²⁻ 2Na⁺

Molgewicht 440.292

Bruttoformel C₁₈H₁₉Na₂O₈P

Vorzugsbezeichnung Fosbretabulin-Dinatrium

International Nonproprietary Name (INN.L62)

2. Bezeichnung {2-Methoxy-5-[(1Z)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)ethenyl]phenyl}dihydrogenphosphat-Natriumsalz (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42560

Chemical Abstract Service Nr. 404886-32-4

Formelstamm (C18-H19-O8-P)²⁻ 2H⁺ . C4-H11-N-O3

Molgewicht	517.4633
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₂ NO ₁₁ P
Vorzugsbezeichnung	Fosbretabulin-Trometamol
International Nonproprietary Name	(INN.L62,L5)
2. Bezeichnung	{2-Methoxy-5-[(1Z)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)ethenyl]phenyl}dihydrogenphosphat-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42561	
Chemical Abstract Service Nr.	945212-59-9
Formelstamm	C26-H30-N6-O3 . C2-H4-O2
Molgewicht	534.6068
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Macimorelinacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	N ² -(2-Amino-2-methylpropanoyl)-N ¹ -[(1R)-1-formamido-2-(1H-indol-3-yl)ethyl]-D-tryptophanamid-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42562	
Chemical Abstract Service Nr.	899827-04-4
Formelstamm	C23-H28-N8-O-S . x(C3-H6-O3)
Molgewicht	554.6664
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ N ₈ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Tozasertibactat
International Nonproprietary Name	(INN.L62)
2. Bezeichnung	N-[4-((4-(4-Methylpiperazin-1-yl)-6-[(5-methyl-1H-pyrazol-3-yl)amino]pyrimidin-2-yl)sulfanyl)phenyl]cyclopropanocarboxamid-(2S)-2-hydroxypropanoat (1:x)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42563	
Chemical Abstract Service Nr.	1342290-43-0
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₆₂ H ₉₈₀₆ N ₁₆₈₆ O ₂₀₁₄ S ₅₂
Vorzugsbezeichnung	Abrilumab
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKVSGYTLS DLSIHWVRQA PGKGLEWMGG FDPQDGETIY AQKFQGRVTM TEDTSTDYAY MELSSLKSED TAVYYCATGS SSSWFDPWGG GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YLSVSVVTP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVERKC CVECPPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRVV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQQKP GKAPKLLIYG ASNLESGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFANYCYCQQ ANSFPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

Molgewicht 659.838
Bruttoformel C₃₆H₄₅N₅O₅S
Vorzugsbezeichnung Beclabuvir
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (4*bS*,5*aR*)-12-Cyclohexyl-*N*-(dimethylsulfamoyl)-3-methoxy-5a-[(3-methyl-3,8-diazabicyclo[3.2.1]oct-8-yl)carbonyl]-4*b*,5,5*a*,6-tetrahydrocyclopropa[*d*]indolo[2,1-*a*][2]benzazepin-9-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42570

Chemical Abstract Service Nr. 958002-36-3
Formelstamm C36-H45-N5-O5-S . Cl-H
Molgewicht 696.2989
Bruttoformel C₃₆H₄₆ClN₅O₅S
Vorzugsbezeichnung Beclabuvirhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung (4*bS*,5*aR*)-12-Cyclohexyl-*N*-(dimethylsulfamoyl)-3-methoxy-5a-[(3-methyl-3,8-diazabicyclo[3.2.1]oct-8-yl)carbonyl]-4*b*,5,5*a*,6-tetrahydrocyclopropa[*d*]indolo[2,1-*a*][2]benzazepin-9-carboxamid-*h* (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42571

Chemical Abstract Service Nr. 1403744-56-8
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₆₄H₁₀₀₀₀N₁₇₁₆O₂₀₄₆S₅₄
Vorzugsbezeichnung Beigelomab
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSGAE LVKPGASVKL SCKASGYTFR SYDINWVRQR PEQGLEWIGW IFPGDGSTKY NEKFKGKATL TTDKSSSTAY MQLSRLTSED SAVYFCARWT VVGPYFDVW GAGTTVTVSS AKTTPPSVYP LAPGCGDTTG SSVTLGCLVK GYFPESVTVT WNSGSLSSSV HTFPALLQSG LYTMSSSVTV PSSTWPSQTV TCSVAHPASS TTVDKKLEPS GPISTINPCP PCKECHKCPA PNLEGGPSVF IFPPNIKDVL MISLTPKVT C VVVDVSEDDP DVQISWFVNN VEVHTAQTQT HREDYNSTIR VVSTLPIQH Q DWMSGKEFKC KVNNKDLPS IERTISKIKG LVRAPQVYIL PPPAEQLSRK DVSLTCLVVG FNPGDISVEW TSNGHTEENY KDTAPVLDS GSYFIYSKLN MKTSKWEKTD SFSCNVRHEG LKNYYLKKTI SRSPGK [L,L']QIVLTQSPAI MSASPGEKVT ITCASASSVS YMNWFQQKPG TSPKLWIYST SNLASGVPAR FSGSGSGTSY SLTISRMEAE DAATYYCQQR SSYPNTFGGG TKLEIKRADA APTVSIFPPS SEQLTSGGAS VVCFLLNFPY KDINVKWKID GSERQNGVLN SWTDQDSKDS TYSMSSTLTL TKDEYERHNS YTCEATHKTS TSPIVKSFNR NEC, [H,H'](22-96,147-202,270-330,376-434),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](229-229',232-232',235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](135-213)-Octadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42572

Chemical Abstract Service Nr. 1259440-61-3
Molgewicht 403.4703
Bruttoformel C₂₅H₂₅NO₄
Vorzugsbezeichnung Benzhydrocodon

International Nonproprietary Name INN.L73
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methyl-6,7-didehydromorphinan-6-yl)benzoat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42573

Chemical Abstract Service Nr. 1379679-42-1
Formelstamm C25-H25-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 439.9312
Bruttoformel C₂₅H₂₆ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Benzhydrocodonhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung (4,5 -Epoxy-3-methoxy-17-methyl-6,7-didehydromorphinan-6-yl)benzoat-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42574

Chemical Abstract Service Nr. 639489-84-2
Molgewicht 361.4369
Bruttoformel C₂₂H₂₃N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Bradaniclin

International Nonproprietary Name INN.L73
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*,3*R*)-2-[(Pyridin-3-yl)methyl]-1-azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl]-1-benzofuran-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42575

Chemical Abstract Service Nr. 1111941-90-2
Formelstamm C22-H23-N3-O2 . Cl-H
Molgewicht 397.8979
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Bradaniclinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*,3*R*)-2-[(Pyridin-3-yl)methyl]-1-azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl]-1-benzofuran-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42576

Chemical Abstract Service Nr. 1447814-75-6
Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₃₉₂H₉₈₆₂N₁₇₁₀O₁₉₈₀S₅₀
Vorzugsbezeichnung Brontictuzumab

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 IMGt/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]QVQLVQSGAE VKKPGASVKI SCKVSGYTLR GYWIEWVRQA PGKGLEWIGQ ILPGTGRTNY NEKFKGRVTM TADTSTDYAY MELSSLRSED TAVYYCARFD GNYGYYAMDY WGQGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDHKP SNTKVDKTVK RKCCVECPPC PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKISKTK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L]QAVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWFQQ KPGQAPRTLI GGTNNRAPGV PARFSGSLLG GKAALTLGSA QPEDEAEYYC ALWYSNHWVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLVS DFYPGAVTVA WKADGSPVKV GVETTKPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCRVTM EGSTVEKTVK PAECS,
[H,H](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L](22-90,137-196),[H-H](223-223',224-224',227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-214)-Octadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁶-glycosyliert, mögliche weitere Crosslinks [H-L,H'-L'](223-214),[H-H'](135-224',224-135',227-227',230-230') oder [H-L](135-214),[H'-L'](223-214),[H-H'](223-135',224-224',227-227',230-230')

ASK #42577

Chemical Abstract Service Nr.	6066-49-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	93133-67-6
Molgewicht	190.2384
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Butylphthalid
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -3-Butyl-2-benzofuran-1(3 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42578

Chemical Abstract Service Nr.	865783-99-9
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ O ₁₀ -P-S) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	474.4187
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ O ₁₀ PS
Vorzugsbezeichnung	Briciclib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[2-Methoxy-5-(((<i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethenyl)sulfonyl)methyl)phenyl]dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42579

Chemical Abstract Service Nr.	865784-01-6
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₁ O ₁₀ -P-S) ²⁻ 2Na ⁺
Molgewicht	518.3823
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ Na ₂ O ₁₀ PS
Vorzugsbezeichnung	Briciclib-Dinatrium
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	[2-Methoxy-5-(((<i>E</i>)-2-(2,4,6-trimethoxyphenyl)ethenyl)sulfonyl)methyl)phenyl]dihydrogenphosphat-Natriumsalz (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42580

Chemical Abstract Service Nr.	722454-12-8
--------------------------------------	-------------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1191458-46-4
Molgewicht 1983.2646
Bruttoformel C₈₇H₉₅Cl₃N₁₆O₂₈S₂
Vorzugsbezeichnung Cefilavancin
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*Z*)-2-(2-Amino-5-chlor-1,3-thiazol-4-yl)-2-((3-[(3*S*,6*R*,7*R*,22*R*,23*S*,26*S*,30*aS*_a,36*R*,38*aR*)-3-(2-amino-2-oxoethyl)-44-[[2-*O*-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl-*-L*-lyxo-hexopyranosyl)-*-D*-g
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #42581
Chemical Abstract Service Nr. 1198300-79-6
Molgewicht 445.5385
Bruttoformel C₂₀H₂₇N₇O₃S
Vorzugsbezeichnung Cerdulatinib
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 4-(Cyclopropylamino)-2-({4-[4-(ethansulfonyl)piperazin-1-yl]phenyl}amino)pyrimidin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #42582
Chemical Abstract Service Nr. 1044535-52-5
Molgewicht 494.548
Bruttoformel C₂₉H₂₉F₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Dagrocorat
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (4*bS*,7*R*,8*aR*)-4*b*-Benzyl-7-hydroxy-*N*-(2-methylpyridin-3-yl)-7-(trifluormethyl)-4*b*,5,6,7,8,8*a*,9,10-octahydrophenanthren-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #42583
Chemical Abstract Service Nr. 1081110-69-1
Molgewicht 4442.0967
Bruttoformel C₁₈₄H₂₉₆N₅₇O₅₅PS₇
Vorzugsbezeichnung Dalazatid
International Nonproprietary Name INN.L73
2. Bezeichnung YXRSCIDTIP KSRCTAFQCK HSMKYRLSFC RKTCGTC-amid, 5,37:14,30:19,34-Tris(disulfid), x = 2-[2-(2-Aminoethoxy)ethoxy]essigsäure, Tyr1-*O*-phosphoryliert
 ASK #42584
Chemical Abstract Service Nr. 1269726-67-1

Molgewicht	415.2364
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ Cl ₂ F ₃ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Dapaconazol
International Nonproprietary Name	INN.L73
2. Bezeichnung	1-[<i>rac</i> -2-(2,4-Dichlorphenyl)-2-[[4-(trifluormethyl)phenyl]methoxy]ethyl]-1 <i>H</i> -imidazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42585

Chemical Abstract Service Nr.	1073154-85-4
Molgewicht	510.4928
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₃ N ₈ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Defactinib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-4-({4-({[3-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)pyrazin-2-yl]methyl)amino)-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2-yl}amino)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42586

Chemical Abstract Service Nr.	1073160-26-5
Formelstamm	C20-H21-F3-N8-O3-S . Cl-H
Molgewicht	546.9537
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ ClF ₃ N ₈ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Defactinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl-4-({4-({[3-(<i>N</i> -methylmethansulfonamido)pyrazin-2-yl]methyl)amino)-5-(trifluormethyl)pyrimidin-2-yl}amino)benzamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #42587

Chemical Abstract Service Nr.	1399672-02-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1607838-43-6
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₆₄ H ₉₉₉₂ N ₁₇₀₀ O ₂₀₀₈ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Denintuzumab mafodotin
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H] ⁺ QVQLQESGPG LVKPSQTL ⁺ SL TCTVSGGSIS TSGMGVGVWIR QHPGKGLEWI GHIWWD ⁺ DKR YNPALKSRVT ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCARM ELWSYFFDYW GQGTLVTVSS ASTDYFPEPVTVS WNSGALTS ⁺ GV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDK ⁺ KVEP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNSTYRVVSVLT VLNQD ⁺ WLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLT ⁺ LC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFS

[L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCSASSSVS YMHWYQQKPG QAPRLIYDT SKLASGIPAR FSGSGSGTDF TLTISSELEPE DVAVYYCFQG SVYPFTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGT NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-97,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](2 [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 intermolekularen Disulfid-Brücken und durchschnittlich tetrakis-S-((3)-1-[6-((*N*-methyl-L-valyl-L-valyl-(3*R*,4*S*,5*S*)-3-methoxy-5-methyl-4-(methylamino)heptanoyl-(2*R*,3*R*)-3-methoxy-2-methyl-3-((2*S*)-pyrrolidin-2-yl)propanoyl-L-phenylalanin)-*N*²-1-yl)-6-oxohexyl

ASK #42588

Chemical Abstract Service Nr. 23261-20-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 20978-29-4; 457899-38-6
Molgewicht 146.1412
Bruttoformel C₆H₁₀O₄
Vorzugsbezeichnung Dianhydrogalactitol
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *meso*-(1*R*,2*S*)-1-[(2*R*)-Oxiran-2-yl]-2-[(2*S*)-oxiran-2-yl]ethan-1,2-diol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42589

Chemical Abstract Service Nr. 1608089-20-8
Formelstamm [(C30-H35-Cl2-N3-O12)a . (C14-H21-N-O11)b]_n . H2-O
Vorzugsbezeichnung Diclofenacetalhyaluronat
International Nonproprietary Name INN.L73
2. Bezeichnung *N*-{2-[(2-[(2,6-Dichlorphenyl)amino]phenyl)acetyl]oxy}ethyl}hyaluronamid

ASK #42590

Chemical Abstract Service Nr. 1393659-46-5
Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₄₀₀H₉₉₃₄N₁₇₀₂O₁₉₉₆S₄₈
Vorzugsbezeichnung Diridavumab
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGAE VKKPGSSVKV SCKASGGPFR SYAISWVRQA PGQGPPEWMGG IIPFGTTKY APKFQGRVTI TADDFAGTVY MELSSLRSED TAMYYCAKHM GYQVRETMDV WGKGTITVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVY TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKLSLSLSPG [L,L']QSVLTQPPSV SAAPGQKVTI SCSGSSNIG NDYVSWYQQL PGTAPKLLIY DNNKRPSPGIP DRFSGSKSGT SATLGITGLQ TGDEANYCA TWDRRPTAYV VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](22-89,139-198),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert, ohne C-terminales [H,H']-Lysin

ASK #42591

Chemical Abstract Service Nr. 1384099-30-2
Molgewicht 68500

Vorzugsbezeichnung Eflapegrastim

**International
Nonproprietary Name** INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

1 TPLGPASSLP QSFLLSLEQ VRKIQGDGAA LQEKLATYK LCHPEELVLL GHSLGIPWAP LSSCSSQALQ LAGCLSQLHS GLFLYQGLLQ ALEGISPELG PTLDTLQLDV ADFATTIWQQ MEELGMAPAL QPTQGAMPAF ASAFORRAGG VLVASHLQSF LEVSYRVLRH LAQP 174, 1' PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFCSSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK 229', 1" PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFCSSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK 229', 11',11":36,42:43',103:43",103":64,74:149',207:149",207"-Pentakis(disulfid), [Thr1][Pro9]1-[Propan-1,3-diyl]poly(oxyethan-1,2-diyl)_n-oxypropan-1,3-diyl]-verknüpfte Produkt

ASK #42592

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1270012-79-7

Molgewicht 216000

Vorzugsbezeichnung Efmoroctocog alfa

**International
Nonproprietary Name** INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

1 ATRRYYLGA V ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPF NTSVYKTL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVITLKN MASHPVS LHA VGVS YWKASE GA EYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLDPLGICHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTL MDLGGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFQI IRSVAKKHPK TWWHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RYKVKVRFMA YDDETFKTRE AIQHEGILG PLYGEVGD T LLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSFFVME RDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYLTEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMYEDTLTL PPSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYEE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNPVVK RHQREITRTT LQSDQEEIDY DDTISVEMKK EDFDIYDEDE NQSPRSFQKK TRHYFIAAVE RLWDYGMSSS PHVLRNRAQS GSVPPQFKV V FQEFDTGDSFT QPLYRGELNE HLGLLGPYIR AEVEDNIMVT FRNQASRPYS FYSSLISYEE DQRQGAEPK NFKVNETKT YFWKVQHMA PTKDEFDCKA WAYFSDVDLE KDVHSGLIGP LLVCHTNTLN PAHGRQVTQV EFALFFTFID ETKSWYFTEN MERNCRAPCN IQMEDPTFKE NYRFHAINGY IMDTLPGLVM AQDQRIRWYL LSMGSNENIH SIHFSGHVFT VRKKEEYKMA LYNLYPGVFE TVEMLPKAG IWRVECLIGE HLHAGMSTLF LVYSNKCQTP LGMASGHIRD FQITASGQYG QWAPKLARLH YSGSINAWST KEPFSWIKVD LLAPMIIHGI KTQGARQKFS SLYISQFIIM YSLDGKKWQT YRGNSTGTLM VFFGNVDSSG IKHNIFNPP IARYIRLHPT HYSIRSTLRM ELMGCDLNSC SMPLGMESKA ISDAQITASS YFTNM FATWS PSKARLHLQG RSNAWRPQVN NPKEWLQVDF QKTMKVTGVT TQGVKSLLS MYVKEFLISS SQDGHQWTLF FQNGKVKVFQ GNQDSFTPVV NSLDPPLTR YLRIHPQSWV HQIALRMEVL GCEAQDLYDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHGD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSGD SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL S LSPG 1664, 1' DKHTCPCP APPELLGGPSV FLFPPKPKDT LMSRTPEVT CVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG 226', 6', 1444:9', 1447:41', 101':147', 205':153, 179:248, 329:528, 554:630, 711:938, 964:1005, 1009:1127, 1275:1280, 1432:1479, 1539:1585, 1643-Tetradecakis(disulfid), Tyr346, Tyr718, Tyr719, Tyr723, Tyr770, Tyr786-O-sulfoniert, Asn41, Asn77', Asn239, Asn916, Asn1224, Asn1515-N⁴-glycosyliert

ASK #42593

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1448221-67-7

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₉₈H₉₉₀₈N₁₇₀₄O₂₀₂₀S₄₄

Vorzugsbezeichnung Emactuzumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYDISWVRQA PGQGLEWMGV IWTDGGTNYA QKLGGRVTMT TDTSTSTAYM ELRSLRSDDT AVYYCARDQR LYFDVWGQGT
TVTSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPEA
PELLGGPSVF LFPPPKPDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL
PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPDI AVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFCSSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV
ITCRASEDVN TVSWYQQKPK GKAPKLLIYA ASNRYTGVPV RFSGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFATYYCQQ SFSYPTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNFPY
REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H']((22-95,143-199,260-320,366-424),[L,L']((23-88,133-193),[H-H']((225-225',228-228'),[H-L,H'-L']((219-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42594

Chemical Abstract Service Nr. 1365287-97-3

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₅₆H₉₈₁₆N₁₆₉₆O₂₀₁₄S₄₈

Vorzugsbezeichnung Emibetuzumab

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYYMHWVRQA PGQGLEWMGR VNPNRRGTTY NQKFEGRVTM TDTSTSTAY MELRSLRSDDT AVYYCARAN WLDYWGQGT
TVTSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA
GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLNLG GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQQVYTLPPSP
EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTT PVLDSGDSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNNH YTKQSLSLSL G [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV
ITCSVSSVS SIYLHWYQQK PGKAPKLLIY STSNLASGVP SRFSGSGSGT DFTLTISSLPQ PEDFATYYCQ VYSGYPLTFG GGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNFP
YPREKAVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKHKV YACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H']((22-96,142-198,256-316,362-420),[L,L']((23-89,135-195),[H-H']((221-221',224-224'),[H-L,H'-L']((129-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-M⁴-glycosyliert, ohne C-terminales
[H,H']-Lysin

ASK #42595

Chemical Abstract Service Nr. 1402042-02-7

Vorzugsbezeichnung Enadenotucirev

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Chimärer onkolytischer Adenovirus Ad3/Ad11p mit zwei Deletionen im viralen Genom in der E3 Region (2444 bp) und in der E4 Region (24 bp) und 197 nicht-homologe Nucleotide in der Region E2B

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42596

Chemical Abstract Service Nr. 94132-88-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 148694-10-4

Formelstamm (C₂₄H₂₉O₅)⁻ H⁺

Molgewicht 398.492

Bruttoformel C₂₄H₃₀O₅

Vorzugsbezeichnung Esuberaprost

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung (+)-4-((1*R*,2*R*,3*aS*,8*bS*)-2-Hydroxy-1-[(1*E*,3*S*,4*S*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-yn-1-yl]-2,3,3*a*,8*b*-tetrahydro-1*H*-cyclopenta[*b*][1]benzofuran-5-yl)butansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42597

Chemical Abstract Service Nr. 152695-53-9
Formelstamm (C₂₄-H₂₉-O₅)⁻ Na⁺
Molgewicht 420.4738
Bruttoformel C₂₄H₂₉NaO₅
Vorzugsbezeichnung Esuberaprost-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung (+)-4-((1*R*,2*R*,3*aS*,8*bS*)-2-Hydroxy-1-[(1*E*,3*S*,4*S*)-3-hydroxy-4-methyloct-1-en-6-yn-1-yl]-2,3,3*a*,8*b*-tetrahydro-1*H*-cyclopenta[*b*][1]benzofuran-5-yl)butansäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42598

Chemical Abstract Service Nr. 632325-71-4
Molgewicht 263.2526
Bruttoformel C₁₁H₁₃N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Filiciclovir
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 2-Amino-9-((*Z*)-[2,2-bis(hydroxymethyl)cyclopropyliden]methyl)-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42599

Chemical Abstract Service Nr. 1443004-15-6
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₇₂H₁₀₀₀₀N₁₇₃₂O₂₀₁₄S₄₄
Vorzugsbezeichnung Firivumab
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKMPGSSVKV SCKTSGVFFS SHAISWVRQA PGQGLEWMGG ISPMFGTTHY AQKFQGRVTI TADQSTTTAY MELTSLTSED TAVYYCARDG AGSYYPLNWF DPWGGQTLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEGLHN HYTQKLSLSL PGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASENIW NNLAWYQQKP GQAPRLISG ASTGATGVPS RFRGSGSRTE FTLTISSLQS EDFAIYFCQQ YNSWPRTFGP GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #42600

Chemical Abstract Service Nr. 1044535-58-1

Formelstamm (C29-H28-F3-N2-O5-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 574.5279
Bruttoformel C₂₉H₃₀F₃N₂O₅P
Vorzugsbezeichnung Fosdagrocorat
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung {(2*R*,4*aS*,10*aR*)-4*a*-Benzyl-7-[(2-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]-2-(trifluormethyl)-1,2,3,4,4*a*,9,10,10*a*-octahydrophenanthren-2-yl}dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42601

Chemical Abstract Service Nr. 1259933-16-8
Molgewicht 429.3455
Bruttoformel C₂₂H₁₄F₃NO₅
Vorzugsbezeichnung Funapid
International Nonproprietary Name INN.L73
2. Bezeichnung (3'*S*)-1'-[[5-(Trifluormethyl)furan-2-yl)methyl]-2*H*,6*H*-spiro[furo[2,3-*f*][1,3]benzodioxol-7,3'-indol]-2'(1'*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42602

Chemical Abstract Service Nr. 1435923-88-8
Molgewicht 897.0467
Bruttoformel C₄₇H₅₆N₆O₁₀S
Vorzugsbezeichnung Furaprevir
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung Cyclopentyl(((2*R*,6*S*,12*Z*,13*aS*,14*aR*,16*aS*)-14*a*-[(1-methylcyclopropan-1-sulfonamido)carbonyl]-2-[(2-{4-[(propan-2-yl)oxy]phenyl}benzofuro[3,2-*d*]pyrimidin-4-yl)oxy]-5,16-dioxo-1,2,3,5,6,7,8,9,10,11,13*a*)-1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12*a*-octahydroindolo[1,2-*b*]pyridin-3-yl)methyl]-2-(2,2,2-trifluoroethyl)ethoxy]acetamide
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42603

Chemical Abstract Service Nr. 1229705-06-9
Formelstamm (C31-H28-Cl2-F2-N3-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 616.4825
Bruttoformel C₃₁H₂₉Cl₂F₂N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Idasanutlin
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 4-[(2*R*,3*S*,4*R*,5*S*)-3-(3-Chlor-2-fluorphenyl)-4-(4-chlor-2-fluorphenyl)-4-cyano-5-(2,2-dimethylpropyl)pyrrolidin-2-carboxamido]-3-methoxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42604

Chemical Abstract Service Nr. 1430205-07-4
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₀₆H₉₉₂₈N₁₇₁₆O₂₀₀₈S₄₈
Vorzugsbezeichnung Imalumab
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung
[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS IYSMNWVRQA PGKGLEWVSS IGSSGGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAGSQ WLYGMDVWGG GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRSSQRIM TYLNWYQKPK GKAPKLLIFV ASHSQSGVPS RFRGSGSETD FTLTISGLQP EDSATYYCQQ SFWTPPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42605

Chemical Abstract Service Nr. 110117-83-4
Formelstamm (C₁₂H₁₃N₂O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 218.2518
Bruttoformel C₁₂H₁₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Indoximod
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 DrugInfo; NCI.Dict; CAS; ChemIDplus; PubChem; EUCTR; GlnAS; FDA-SRS; DrugBank; Pharmavista; KEGG; EUTCT; AdisInsight; ICTRP; USNCT; NCI.Thesaurus; USAN; ChemSpider; Orph.Desig.:FDA-2017-10-26
2. Bezeichnung 1-Methyl-D-tryptophan
Zitat Bezeichnung 2 DrugInfo; NCI.Dict; CAS; ChemIDplus; PubChem; EUCTR; GlnAS; FDA-SRS; INN.CN; DrugBank; Pharmavista; USAN.CN1; AdisInsight; ICTRP; USNCT; NCI.Thesaurus; ChemSpider; eINN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym D-1-Methyltryptophan; (2R)-2-Amino-3-(1-methyl-1H-indol-3-yl)propansäure; D-(+)-1-Methyltryptophan; (2R)-2-Amino-3-(1-methyl-1H-indol-3-yl)propionsäure

ASK #42606

Chemical Abstract Service Nr. 937263-43-9
Molgewicht 480.5212
Bruttoformel C₂₆H₂₄N₈O₂
Vorzugsbezeichnung Tucatinib
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; EUTCT; ChemIDplus; GlnAS; FDA-SRS; PubChem; USAN; CAS
2. Bezeichnung N⁶-(4,4-Dimethyl-4,5-dihydrooxazol-2-yl)-N⁴-[3-methyl-4-([1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-7-yloxy)phenyl]chinazolin-4,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Irbinitinib
ASK #42607
Chemical Abstract Service Nr. 1369764-02-2
Molgewicht 410.4166
Bruttoformel C₂₂H₂₀F₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Lemborexant
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*)-2-[[[(2,4-Dimethylpyrimidin-5-yl)oxy]methyl]-2-(3-fluorphenyl)-*N*-(5-fluorpyridin-2-yl)cyclopropancarboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42608
Chemical Abstract Service Nr. 1229575-09-0
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₇₄H₁₀₀₂₄N₁₇₄₈O₂₀₁₀S₄₂
Vorzugsbezeichnung Lenzilumab
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT NYYIHVWRQA PGQRLEWMGW INAGNGNTKY SQKFQGRVTI TRDTSASTAY MELSSLRSED TAVYYCVRRQ RFPYYFDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVG TNVAWYQQKP GQAPRVLIS TSSRATGITD RFGSGSGGTD FTLTISRLEP EDFAVYYCQQ FNKSPFTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSPVTKSFN RGEK, [H,H'][(22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'][(23-88,134-194),[H-H'][(228-228',231-231'),[H-L,H'-L'][(222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42609
Chemical Abstract Service Nr. 1388129-63-2
Molgewicht 166000
Vorzugsbezeichnung Lonococog alfa
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung ATRRYLGAVALSWDYMMSD LGELPVDARF PPRVPKSPFF NTSVVYKKTLL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDVTVITLKN MASHPVSLSHA VGVSYWKASE GAEYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGS LAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNLSLMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPLGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLGQFLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRP DDDNSPSFIQ IRSVAKKHPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RYKVKVRFMA YTDFTFKTRE AIQHESGILG PLYLGEVGD TLLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRLYSRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSSFVME RDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYL TEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMYEDTLTLP FPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYEE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNSRHP S TRQKQFNATT IPENTTLQSD QEEIDYDDTI SVEMKKEFDI YDEDENQSP RSFQKTRHY FIAAVERLWD YGMSSSPHVL RNRAQSGSVP

QFKKVVFEF TDGSFTQPLY RGELNEHLGL LGPYIRAEVE DNIMVTFRNQ ASRPYSFYSS LISYEEDQRQ GAEPKRNFKV PNETKTYFWK VQHMMAPTKD EFDCKAWAYF SDVDLEKDVH SGLIGPLLVC HTNTLNPAHG RQVTVQEFAL FFTIFDETKS WYFTENMERN CRAPCNIQME DPTFKENYRF HAINGYIMDT LPGLVMAQDQ RIRWYLLSMG SNENIHSIHG SGHVFTVRKK EYKMYLYN YPGVFETVEM LPSKAGIWRV ECLIGEHLHA GMSTLFLVYS NKCQTPLGMA SGHIRDFQIT ASGQYGQWAP KLARLHYSGS INAWSTKEPF SWIKVDLLAP MIIHGKIQG ARQKFSLSYI SQFIIMYSLD GKKWQTYRGN STGTLMVFFG NVDSSGIKHN IFNPPHARY IRLHPHYSI RSTLRMELMG CDLNSCSMPL GMESKAISDA QITASSYFTN MFATWSPSKA RLHLQGRSNA WRPQVNNPKE WLQVDFQKTM KVTGVTTQGV KSLTSMYVK EFLISSQDG HQWTLFFQNG KVKVFQGNQD SFTPVVNSLD PPLLTRYLRI HPQSWVHQIA LRMEVLGCEA QDLY, 153,179:248,329:528,554:630,711:944,970:1011,1015:1133,1281:1286,1438-Octakis(disulfid), Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr776,Tyr792-O-sulfoniert, Asn41,Asn239,Asn757,Asn764,Asn922,Asn1230-N⁶-glycosyliert, Ser743-3-O-glycosyliert

ASK #42610

Chemical Abstract Service Nr. 1421830-13-8
Molgewicht 12000
Vorzugsbezeichnung Lulizumab pegol
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 eINNV.L111; IMGT/mAb-DB; CAS; eINN.L73; USAN
2. Bezeichnung DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASRIW PFLEWYQQKPK GKAPKLLIYF TSRLRHGVPS RFGSGSGTC FTLTISSLQP EDFATYYCLQ NVANPATFSQ GTKVEIKR, 23,88-Disulfid, pegyliert an Cys70

ASK #42611

Chemical Abstract Service Nr. 1448327-63-6
Molgewicht 147000
Bruttoformel C₆₅₁₂H₁₀₀₆₄N₁₇₃₆O₂₀₅₂S₄₄
Vorzugsbezeichnung Lumretuzumab
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFR SSYISWVRQA PGQGLEWMGW IYAGTGPSY NQKLGQRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSD TAVYYCARHR DYYSNSLTYW GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGLCVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHLQDHLWNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDIAVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSVL NSGNQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQSDYSY PYTFGQGTCL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVTEQDSKSTYS LSSTLTLSKA DYEEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁶-glycosyliert, angereichert mit halbierten, nicht-fucosylierten Oligosacchariden, ohne C-terminales [H,H']-Lysin

ASK #42612

Chemical Abstract Service Nr. 1190083-57-8
Molgewicht 1042.1834
Bruttoformel C₄₈H₆₈FN₁₁O₁₂S
Vorzugsbezeichnung Merotocin
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung N-(4-Sulfanylbutanoyl)-L-tyrosyl-L-isoleucyl-L-glutaminyll-asparaginyll-cysteinyl-N-[(4-fluorphenyl)methyl]glycyl-L-leucylglycinamid-1,5-thioether

ASK #42613

Chemical Abstract Service Nr. 1239011-83-6

Formelstamm (C87-H125-N27-O30-S2)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 2097.2481

Bruttoformel C₈₇H₁₂₉N₂₇O₃₀S₂

Vorzugsbezeichnung Mibenratid

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung Cyclo(L-alanyl-L-arginyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-asparaginyll- -aspartyl-L-prolyl-L-lysyl-L-cysteinyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-glutaminyll-L-alanyl-L- -aspartyl-L- -glutamyl)-4,10-dis

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42614

Chemical Abstract Service Nr. 926277-68-1

Molgewicht 2433.9173

Bruttoformel C₁₁₃H₁₈₁N₃₃O₂₅S

Vorzugsbezeichnung Modimelanotid

International Nonproprietary Name INN.L73

2. Bezeichnung N²-Acetyl-L-lysyl-L-lysyl-L-lysyl-L-lysyl-L-lysyl-L-lysyl-L-seryl-L-tyrosyl-L-seryl-L-methionyl-L- -glutamyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophylglycyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valinamid

ASK #42615

Chemical Abstract Service Nr. 1221416-43-8

Molgewicht 492.9708

Bruttoformel C₂₄H₃₀ClFN₄O₄

Vorzugsbezeichnung Relenoprid

International Nonproprietary Name INN.L73

2. Bezeichnung 4-Amino-N-[(1-[(3S)-3-[(carbamoyl)oxy]-3-(4-fluorphenyl)propyl]-piperidin-4-yl)methyl]-5-chlor-2-methoxybenzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42616

Chemical Abstract Service Nr. 1415119-52-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1458063-52-9

Molgewicht 1001.2637

Bruttoformel C₆₀H₇₂N₈O₆

Vorzugsbezeichnung Odalasvir

International Nonproprietary Name INN.L73

Name

Zitat Bezeichnung 1 USNCT; Pharmavista; EUTCT; USAN; PubChem; ChemIDplus; CAS; ICTRP; AdisInsight; ChemSpider; GlnAS

2. Bezeichnung Dimethyl[*N,N'*-(*trans*-1,4(1,4)-dibenzolacyclohexaphan-1²,4³-diylbis{1*H*-benzimidazol-5,2-diyl}[(2*S*,3*aS*,7*aS*)-octahydro-1*H*-indol-2,1-diyl]][(2*S*)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl])biscarbamat] [Korrekturen: fe

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[korr.]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methyl-[(2*S*)-1-[(2*S*,3*aS*,7*aS*)-2-{5-[1-1-2-[(2*S*,3*aS*,7*aS*)-1-[(2*S*)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl]octahydro-1*H*-indol-2-yl]-1*H*-benzimidazol-5-yl]tricyclo[8.2.2.2(4,7)]hexadeca-1(12),4,6,10,
N,N'-(*trans*-1,4(1,4)-Dibenzacyclohexaphan-1(2),4(2)-diylbis{1*H*-benzimidazol-5,2-diyl}[(2*S*,3*aS*,7*aS*)-octahydro-1*H*-indol-2,1-diyl]][(2*S*)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl])biscarbamidsäuredimethylester

ASK #42617

Chemical Abstract Service Nr. 1086062-66-9

Molgewicht 505.496

Bruttoformel C₂₅H₁₇F₂N₅O₃S

Vorzugsbezeichnung Omipalisib

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 2,4-Difluor-*N*-[2-methoxy-5-[4-(pyridazin-4-yl)chinolin-6-yl]pyridin-3-yl]benzolsulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42618

Chemical Abstract Service Nr. 186087-26-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 227275-48-1; 270250-97-0

Formelstamm (C₁₆-H₁₇-N₃-O₅)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 333.3392

Bruttoformel C₁₆H₁₉N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Orilotimod

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung D- -Glutamyl-D-tryptophan

Zitat Bezeichnung 2 USAN.CN2; CAS; eINN.CN; INN.CN

ASK #42619

Chemical Abstract Service Nr. 960155-19-5

Formelstamm (C₁₆-H₁₇-N₃-O₅)²⁻ H⁺ K⁺

Molgewicht 371.4295

Bruttoformel C₁₆H₁₈KN₃O₅

Vorzugsbezeichnung Orilotimod-Kalium

International Nonproprietary Name (INN.L73)

2. Bezeichnung D- -Glutamyl-D-tryptophan-Kaliumsalz (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42620

Chemical Abstract Service Nr. 1442657-12-6

Molgewicht 53600

Bruttoformel $C_{2374}H_{3580}N_{648}O_{744}S_{14}$

Vorzugsbezeichnung Pasotuxizumab

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung QVQLVESGGG LVKPGESLRL SCAASGFTFS DYYMYWVRQA PGKGLEWVAI ISDGGYYTTY SDIIKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLKAED TAVYYCARGF PLLRHGAMDY WGQGLTVTS SGGGGSGGGG SGGGGSDIQM TQSPSSLSAS VGDRVTITCK ASQNVDTNVA WYQQKPGQAP KSLIYSASYR YSDVPSRFSG SASGTDFTLT ISSVQSEDA TYYCQQYDSY PYTFGGGTKL EIKSGGGGSE VQLVESGGGL VQPGGSLKLS CAASGFTFNK YAMNWVRQAP GKLEWVARI RSKYNNYATY YADSVKDRFT ISRDDSKNTA YLQMNNLKTE DTAVYYCVRH GNFNGNSYISY WAYWGQGLV TVSSGGGGSG GGGSGGGGSQ TVVTQEPLT VSPGGTVTLT CGSSTGAVTS GNYPNWVQK PGQAPRGLIG GTKFLAPGTP ARFSGSLLGG KAALTLSGVQ PEDEAEYYCV LWYSNRWVFG GGTKLTVLHH HHHH, 22,96:159,224:271,347:411,479-Tetrakis(disulfid)

ASK #42621

Chemical Abstract Service Nr. 1169829-40-6

Formelstamm C29-H48-N2-O3-S . CI-H

Molgewicht 541.229

Bruttoformel $C_{29}H_{49}ClN_2O_3S$

Vorzugsbezeichnung Patidegibhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L73)

2. Bezeichnung *N*-[(2*S*,3*R*,3'*R*,3*aS*,4'*aR*,6*S*,6'*aR*,6'*bS*,7*aR*,12'*aS*,12'*bS*)-3,6,11',12'*b*-Tetramethyl-2',3',3*a*,4,4',4'*a*,5,5',6,6',6'*a*,6'*b*,7,7',7*a*,8',10',12',12'*a*,12'*b*-icosahydro-1'*H*,3'*H*-spiro[furo[3,2-*b*]pyridin-2,9'-naphth(1:1)]

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Saridegibhydrochlorid

ASK #42622

Chemical Abstract Service Nr. 1448590-54-2

Molgewicht 140000

Bruttoformel $C_{1546}H_{2510}N_{432}O_{476}S_9$

Vorzugsbezeichnung Pegcrisantaspase

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung ADKLPNIVIL ATGGTIAGSA ATGTQTTGYK AGALGVDTLI NAVPEVKKLA NVKGEQFSNM ASENMTGDVV LKLSQRVNEL LARDDVDGVV ITHGTDVVEE SAYFLHLTVK SDKPVVAVAA MRPATAISAD GPMNLEAVR VAGDKQSRGR GVMVVLNDRI GSARYITKTN ASTLDTFKAN EEGYLGVIIG NRIYYQNRID KLHTTRSVFD VRGLTSLPKV DILYGYQDDP EYLYDAAIQH GVKGIVYAGM GAGSVSVRGI AGMRKAMEKG VVIRSTRTG NGIVPPDEEL PGLVSDSLNP AHARILLMLA LTRTSDPKVI QEYFHITY, an durchschnittlich 10 der 18 Amino-Gruppen ([1]Ala-*N* und 17 Lys-*N*⁶-Positionen) pegyliert

ASK #42623

Chemical Abstract Service Nr. 1585984-95-7

Molgewicht 61500

Bruttoformel C₂₇₂₆H₄₃₂₁N₇₆₃O₈₂₈S₂₀

Vorzugsbezeichnung Pegvaliase

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung MKTLSQAQSK TSSQQFSFTG NSSANVIIGN QKLTINDVAR VARNGTLVSL TNNTDILQGI QASCDYINNA VESGEPIYGV TSGFGGMANV AISREQASEL QTNLVWFLKT GAGNKLPLAD VRAAMLLRAN SHMRGASGIR LELIKRMEIF LNAGVTPYVY EFGSIGASGD LVPLSYITGS LIGLDPSFKV DFNGKEMDAP TALRQLNLSP LTLKPKEGLA MMNGTSVMTG IAANCVYDTQ ILTAIAMGVH ALDIQALNGT NQSFHPFIHN SKPHPGQLWA ADQMISLLAN SQLVRDELGD KHDYRDHELI QDRYSLRCLP QYLGPIVDGI SQIAKQIEIE INSVTDNPLI DVDNQASYHG GNFLGQYVGM GMDHLRYIYG LLAKHLDVQI ALLASPEFSN GLPPSLLGNR ERKVNMGKKG LQICGNSIMP LLTFYGNLSIA DRFPTHAEQF NQNINSQGYT SATLARRSVD IFQNYVAIAL MFGVQAVDLR TYKKTGHYDA RASLSPATER LYSAVRHVVG QKPTSDRPYI WNDNEQGLDE HIARISADIA AGGVIVQAVQ DILPSLH, aktives Zentrum Ala167-Ser168-Gly169 umgewandelt zu {2-[(1S)-1-Aminoethyl]-4-methyliden-5-oxo-4,5-dihydro-1H-imidazol-1-yl}acetyl durch doppelte Dehydratisierung, nicht-kovalentes Tetramer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*, an mindestens 6 Lysin-Resten N^ε-{6-[-methylpoly(oxyethylen)- -oxy]hexanoyl}-substituiert (Pegyl-Reste mit jeweils M = ca. 20 kDa)

ASK #42624

Chemical Abstract Service Nr. 859209-74-8

Molgewicht 526.5264

Bruttoformel C₂₁H₃₅N₈O₆P

Vorzugsbezeichnung Rabacfosadin

International Nonproprietary Name INN.L73

2. Bezeichnung Diethyl{N,N-[(2-[2-amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]ethoxy)methyl]phosphinyliden}bis-L-alaninat}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42625

Chemical Abstract Service Nr. 1431856-99-3

Formelstamm C21-H35-N8-O6-P . C4-H6-O4

Molgewicht 644.6144

Bruttoformel C₂₅H₄₁N₈O₁₀P

Vorzugsbezeichnung Rabacfosadinsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L73)

2. Bezeichnung Diethyl{N,N-[(2-[2-amino-6-(cyclopropylamino)-9H-purin-9-yl]ethoxy)methyl]phosphinyliden}bis-L-alaninat}-butandioat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42626

Chemical Abstract Service Nr. 117928-94-6

Molgewicht 413.4686

Bruttoformel C₁₈H₃₁N₅O₆

Vorzugsbezeichnung Rapastinel

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung L-Threonyl-L-prolyl-L-prolyl-L-threoninamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #42627
Chemical Abstract Service Nr. 1446198-96-4
Molgewicht 105000
Bruttoformel C₄₇₃₅H₇₁₈₉N₁₂₆₁O₁₃₇₁S₃₈
Vorzugsbezeichnung Reveglucosidase alfa
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS
 ALCGGELVDT LQFVCGDRGF YFSRPASRVS RRSRGIVEEC CFRSCDLALL ETYCATPAKS EGAPAHGPRP RAVPTQCDVP PNSRFDCAPD KAITQEQCEA RGCCYIPAKQ GLQGAQMGPQ WFFFPPSYPS YKLENLSSSE MGYTATLRT TPTFFPKDIL TLRLDVMET ENRLHFTIKD PANRRYEVPL ETPHVHSRAP SPLYSVEFSE EPGVIVHRQ LDGRVLLNTT VAPLFFADQF LQLSTSLPSQ YITGLAEHLS PLMLSTSWTR ITLWNRDLAP TPGANLYGSH PFYLALEDGG SAHGVFLLNS NAMDVVLQPS PALSWRSTGG ILDVYIFLGP EPKSVVQQYL DVVGYPFMPP YWGLGFHLCR WGYSSTAIR QVVENMTRAH FPLDVQWNL DYMSRRDFT FNKDGFRDFP AMVQELHQQG RRYMMIVDPA ISSSGPAGSY RPYDEGLRRG VFITNETGQP
2. Bezeichnung LIGKVWPGST AFPDFTNPTA LAWWEDMVAE FHDQVDFGM WIDMNEPSNF IRGSEDCPN NELENPPYVP GVVGGLQAA TICASSHQFL STHYNLHNLV GLTEAIAHR ALVKARGTRP FVISRSTFAG HGRYAGHWGT DVWSSWEQLA SSVPEILQFN LLGVPLVAD VCGFLGNTSE ELCVRWTQLG AFYPFMRNHN SLLSLPQEPY SFSEPAQQAM RKALTLRYAL LPHLYTLFHQ AHVAGETVAR PLFLEFPKDS STWTVDHQLL WGEALLITPV LQAGKAEVTG YFPLGTWYDL QTVPIEALGS LPPPPAAPRE PAHSEGQWV TLPAPLDTIN VHLRAGYIIP LQGPGLTTTE SRQQPMALAV ALTKGGEARG ELFWDDGESL EVLERGAYTQ VIFLARNTTI VNELVRTSE GAGLQLQKVT VLG VATAPQQ VLSNGVPVSN FTYSPDTKVL DICVSLLMGE QFLVSWC, 3,41:15,54:40,45:77,103:87,104:98,122:528,553:642,653:933,947-Nonakis(disulfid), Asn135,Asn228,Asn465,Asn487,Asn647,Asn877,Asn920-N[#]-glycosyliert

ASK #42628
Chemical Abstract Service Nr. 195514-63-7
Molgewicht 1411.6275
Bruttoformel C₇₈H₉₈N₄O₂₀
Vorzugsbezeichnung Rimiducid
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS; Pharmavista; EUTCT; ChemIDplus
2. Bezeichnung (Ethan-1,2-diylbis{azandiyl(2-oxoethan-2,1-diyl)oxy-3,1-phenylen[(1R)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)propan-1,1-diyl]})bis{(2S)-1-[(2S)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)butanoyl]piperidin-2-carboxylat}
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[corr]; Pharmavista[corr]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1,2-Ethandiylbis{imino(2-oxo-2,1-ethandiyl)oxy-3,1-phenylen[(1R)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)-1,1-propandiyl]})-(2S,2'S)-bis{1-[(2S)-2-(3,4,5-trimethoxyphenyl)butanoyl]-2-piperidincarboxylat}

ASK #42629
Chemical Abstract Service Nr. 1417412-83-9
Molgewicht 265000
Vorzugsbezeichnung Rurioctocog alfa pegol
International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

[H(1-1648)]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSPFP NTSVVYKCTL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVVITLKN MASHPVSLSHA VGVSYWKASE GAEYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNLSMQDR DAASARAWPK MHTVNGYVNR SLPGLIG KSVYVHWVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTL MDLGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSQP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFIQ IRVAVKHPH TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RKYKKVRFMA YTDETFKTRE AIQHESGILG PLYGVEVGD LLIIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSSFVME RDLASGLIGP LLIICYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFVFD ENRSWYLTEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYL SIGAQTDFLS VFFSGYTFKH KMVYEDTLTL FPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYDE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNSRHPS TRQKQFNATT IPENDIEKTD PWFARHTPMP KIQNVSSSDL LMLLRQSPTP HGLSLSDLQE AKYETFSDDP SPGAIDSNS LSEMTHFRPQ LHHSGDMVFT PESGLQLRLN EKLGTAAATE LKKLDFKVSS TSNLISTIP SDNLAAGTDM TSSLGPPSMP VHYDQLD TT LFGKKSSPLT ESGGPLSLSE ENNDSKLLS GLMNSQESSW GKNVSSTESG RLFKKGKRAHG PALLTKDNAL FKVSISLLKT NKTSNNSATN RKTHIDGPSL LIENSPSVW NILESDFEFK KVTPLIHDRM LMDKNATALR LNHMSNKTTT SKNMEMVQQK KEGPIPPDAQ NPDMSFFKML FLPESARWIQ RTHGKNSLNS GQGSPKQLV SLGPEKSVEG QNFLSEKNKV VVGKGEF VGLKEMVFP SRNLFLTNLD NLHENNTHNQ EKKIQEEIEK KETLIQENVV LPQIHTVTGT KNFMKNLFL STRQNVESY DGAYAPVLQD FRSLNDSTNR TKKHTAHFSK KGEENLEGL GNQTKQIVEK YACTTRISPN TSQNFVTQR SKRALKQFRL PLEETELEKR IIVDDTSTQW SKNMKHLTPS TLTQIDYNEK EKGAITQSPL SDCLTRSHSI PQANRSPLPI AKVSSFPSIR PIYLTRVLQ DNSHLPAA YRSSHFLQGAKK NNLAILTL EMTGDQREVG SLGTSATNSV TYKKVENTVL PKPDLPKTSG KVELLPKVHI YQKDLFPTET SNGSPGHLDL VEGSLLQGE GAIKWNEANR PGKVPFLRVA TESSAKTPSK LLDPLAWDNH YGTQIPKEEW KSQEKSPKT AFKKKDTILS LNACESNHAI AAINEGQNKP EIEVTWAKQG RTERLCSQNP PVLKRHR [L(1649-2332)]EI TRTLQSDQE EIDYDDTISV EMKKEDFDIY DEENQSPRS FQKTRHYFI AAVERLWDYG MSSSPHVLN RAQSGSVPQF KVVVFQFTD GSFTQPLYRG ELNEHLGLLG PYIRAEVEDN IMVTFRNQAS RPYSFYSSLI SYEEDQRQGA EPRKNFVH ETKYFWKVQ HHMAPTKDEF DCKAWAYFSD VDLEKDVHSG LIGPLLVCHT NTLNPAHGRQ VTVQEFALFF TIFDETKSWY FTENMERNCR APCNIQMEDP TFKENYRFHA INGYIMDTLP GLVMAQDQ RWYLLSMGSN ENIHSIHFSG HVFTVRKKEE YKMALYNLYP GVFTVEMLP SKAGIWRVEC LIGEHLHAGM STFLVYYSNK CQTPLGMASG HIRDFQITAS GQYQWAPKL ARLHYSGSIN AWSTKEPFI IKVDLLAPMI IHGIKTQGAR QKFSSLYISQ FIIMYSLDGK KWQTYRGNST GTLMVFFGNV DSSGIKHNIIF NPPIIARYIR LHPHYSIRS TLRMELMGCD LNSCSMPLGM ESKAISDAQI TASSYFTNMF ATWHLQGRSNAWR PQVNNPKEWL QVDFQKTMKV TGVTTQGVKS LLTSMYVKEF LISSQDGHQ WTLFFQNGKV KVFQGNQDSF TPVVNSLDPP LLTRYLRIHP QSVVHQIALR MEVLGCEAQD LY, 153,179:248,329:528,554:630,711:1832,1858:1899,1903:2021,2169:2174,2326-Octakis(disulfid), Lysinreste potentiell pegyliert, Tyr346,Tyr718,Tyr719,Tyr723,Tyr1664,Tyr1680-O-sulfoniert, Asn41,Asn239,Asn582,Asn757,Asn784,Asn828,Asn900,Asn943,Asn963,Asn1001,Asn1005,Asn1055,Asn1066,Asn1185,Asn1255,Asn1259,Asn1282,Asn1300,Asn1412,Asn1442,Asn1810,Asn2118-M⁴-

2. Bezeichnung

ASK #42630

Chemical Abstract Service Nr. 27876-94-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 189148-59-2; 504-39-2; 763872-89-5
Formelstamm (C₂₀-H₂₂-O₄)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 328.4022
Bruttoformel C₂₀H₂₄O₄
Vorzugsbezeichnung Transcrocetin
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *all-trans*-8,8'-Diapocaroten-8,8'-disäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42631

Chemical Abstract Service Nr. 591230-99-8
Formelstamm (C₂₀-H₂₂-O₄)²⁻ 2Na⁺
Molgewicht 372.3658
Bruttoformel C₂₀H₂₂Na₂O₄
Vorzugsbezeichnung Dinatriumtranscrocetinat
International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung *all-trans*-8,8'-Diapocaroten-8,8'-disäure-Natriumsalz (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42632

Chemical Abstract Service Nr. 869886-67-9

Molgewicht 433.331
Bruttoformel C₂₁H₂₂Cl₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Ulixertinib
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung 4-[5-Chlor-2-[(propan-2-yl)amino]pyridin-4-yl]-N-[(1S)-1-(3-chlorphenyl)-2-hydroxyethyl]-1H-pyrrol-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42633

Chemical Abstract Service Nr. 1047634-65-0
Molgewicht 429.2481
Bruttoformel C₁₈H₁₆Cl₂F₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Uprosertib
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung N-[(2S)-1-Amino-3-(3,4-difluorphenyl)propan-2-yl]-5-chlor-4-(4-chlor-1-methyl-1H-pyrazol-5-yl)furan-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42634

Chemical Abstract Service Nr. 1448221-05-3
Molgewicht 147000
Bruttoformel C₆₅₂₉H₁₀₀₀₅N₁₇₃₃O₂₀₄₁S₄₆
Vorzugsbezeichnung Vanucizumab
International Nonproprietary Name INN.L73
Zitat Bezeichnung 1 USAN; ChemIDplus; IMGT/mAb-DB; CAS; Pharmavista; EUTCT; AdisInsight

2. Bezeichnung [H(anti-ANGPT2)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYYMHWVRQA PGQGLEWMGW INPNSGGTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARSP NPYYYDSSGY YYPGAFDIWG QGTMVTVSSA SVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLSKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGECDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQ EPQVCTLPPS RDELTKNQVS LSCAVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLVSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKLSLSL PGK [L(anti-ANGPT2)]QPGLTQPPSV SVAPGQTARI TCGGNNIGSK SVHWYQQKPG QAPVLVYDD SDRPSGIPER FSGSNSGNTA TLISRVEAG DEADYYCQVW DSSSDHYVFG TGTKVTVLSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGLCLKV DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEV KSC [H(anti-VEGFA)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFT NYGMNWVRQA PGKGLEWVGV INTYTGTEPT AADFRRRFTF SLDTSKSTAY LQMNSLRAED TAVYYCAKYP HYYGSSHWFY DVWGQGTLLV VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEV FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQRP EPQVYTLPPC RDELTKNQVS LWCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKLSLSL PGK [L(anti-VEGFA)]DIQMTQSPSS LSASVGRVIT ITCASQDIS NYLNWYQQKPK GKAPKVIYF TSSLHSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSTVPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWVKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
 [H](22-96,156-216,277-337,383-441),[H](22-96,150-206,267-327,373-431),[L](22-87,137-193),[L](23-88,134-194),[H-H](242-232',245-235',365-360'),[H-L](236-213),[H'-L](226-214)-Heptadecakis(disulfide)
 [H]313,[H']303-Asn-N⁶-glycosyliert, N-terminales L-Glutaminyl (Q) von H- und L-Kette teilweise zu L-Pyroglylutamyl (5-Oxo-L-prolyl) cyclisiert, C-terminales L-Lysin (K) von H- und H'-Kette teilweise abgespalten, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42635

Chemical Abstract Service Nr. 1393344-72-3

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₈₆H₉₉₉₂N₁₇₄₀O₂₀₂₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Varlilumab

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYDMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARGS GNWGFDDYWG QGTLTVVSSA STKGPSVFP L APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHPKPSN TKVDKKEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLT V LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGKG SS [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS RWLAWYQQKPK EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNTYPRFTGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNFFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42636

Chemical Abstract Service Nr. 1352792-74-5

Formelstamm (C₂₀H₁₅N₂O₂S)⁻ H⁺

Molgewicht 348.4182

Bruttoformel C₂₀H₁₆N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Verinurad

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2-[[3-(4-Cyanonaphthalin-1-yl)pyridin-4-yl]sulfanyl]-2-methylpropansäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42637

Chemical Abstract Service Nr. 944132-02-9

Molgewicht 25834.5761

Bruttoformel C₁₁₃₄H₁₇₄₂N₃₂₄O₃₅₀S₁₀

Vorzugsbezeichnung Vonapanitase

International Nonproprietary Name INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung

VVGGTEAGRN SWPSQISLQY RSGGSWYHTC GGTLRQNWV MTAACHVDYQ KTFRRVAGDH NLSQNDGTEQ YVSVQKIVVH PYWNSDNVAA GYDIALLRLA QSVTLNSYVQ LGVLPQEGAI LANNPCYIT GWGKTKTNGQ LAQTLQQA YL PSVDYAI CSS SSYWGSTVKN TMVCAGGDGV RSGCQGDSSG PLHCLVNGKY SLHGVTSFVS SRGCNVS RKP TVFTRVSAYI SWINNVIASN, 30,46:127,194:158,174:184,214-Tetrakis(disulfid)

ASK #42638

Chemical Abstract Service Nr. 832720-36-2

Formelstamm (C₃₂H₂₉F₅N₃O₅)⁻ Na⁺

Molgewicht 653.5716
Bruttoformel C₃₂H₂₉F₅N₃NaO₅
Vorzugsbezeichnung Elagolix-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung 4-(((1*R*)-2-[5-(2-Fluor-3-methoxyphenyl)-3-[[2-fluor-6-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-4-methyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydropyrimidin-1-yl]-1-phenylethyl)amino)butansäure-Natriumsalz (1:1)

ASK #42639

Chemical Abstract Service Nr. 881851-50-9
Formelstamm C32-H55-N9-O10 . C2-H4-O2
Molgewicht 785.8854
Bruttoformel C₃₄H₅₉N₉O₁₂
Vorzugsbezeichnung Larazotidacetat
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung Glycylglycyl-L-valyl-L-leucyl-L-valyl-L-glutaminy-L-prolylglycin-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42640

Chemical Abstract Service Nr. 869884-77-5
Formelstamm C22-H23-F-N6-O3 . Cl-H
Molgewicht 474.9158
Bruttoformel C₂₂H₂₄ClFN₆O₃
Vorzugsbezeichnung Radezolidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L61)
2. Bezeichnung *N*-(((5*S*)-3-[2-Fluor-4'-(((1*H*-1,2,3-triazol-4-yl)methyl)amino)methyl][1,1'-biphenyl]-4-yl]-2-oxo-1,3-oxazolidin-5-yl)methyl)acetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42641

Chemical Abstract Service Nr. 293736-67-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 312932-75-5
Formelstamm C34-H35-N-O11 . Cl-H
Molgewicht 670.1027
Bruttoformel C₃₄H₃₆ClNO₁₁
Vorzugsbezeichnung Berubicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L60)
2. Bezeichnung (8*S*,10*S*)-10-[[2*R*,4*S*,5*S*,6*S*)-4-Amino-5-benzyloxy-6-methyloxan-2-yloxy]-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyacetyl)-1-methoxy-7,8,9,10-tetrahydrotetracen-5,12-dion-hydrochlorid (1:1)

ASK #42642

Chemical Abstract Service Nr. 929016-98-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2147729-22-2

Formelstamm C20-H30-N4-O2 . 2 Cl-H

Molgewicht 431.3997

Bruttoformel C₂₀H₃₂Cl₂N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Pracinostatdihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L66)

2. Bezeichnung (2E)-3-[2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1H-benzimidazol-5-yl]-N-hydroxyprop-2-enamid-hydrochlorid (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2E)-3-[2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1,3-benzodiazol-5-yl]-N-hydroxyprop-2-enamid-dihydrochlorid; Pracinostathydrochlorid; (E)-3-[2-Butyl-1-(2-diethylaminoethyl)-1H-benzoimidazol-5-yl]-N-hydroxyacrylamid-dihydrochlorid

ASK #42643

Chemical Abstract Service Nr. 1450882-18-4

Molgewicht 84100

Vorzugsbezeichnung Asunercept

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB

2. Bezeichnung [A,A']QVTDINSKGL ELRKTVTVE TQNLEGLHHD GQFCHKPCPP GERKARDCTV NGDEPDCVPC QEGKEYTDKA HFSSKCRRRCR LCDEGHGLEV EINCTRTQNT KCRCKPNFFC NSTVCEHCDP CTKCEHGIK ECTLTSNTKC KEEGSRSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSGD SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SLSLSPGK, [A,A'](34-48,38-57,60-76,79-94,82-102,104-118,121-132,124-140,189-249,295-353).[A-A'](148-148',154-154',157-157')-Tricosakis(disulfid), Asn93,Asn93',Asn111,Asn111'-N⁴-glycosyliert und teilweise sialisiert, Asn225,Asn225'-N⁴-glycosyliert und nicht sialisiert, Lys375,Lys375'-C-terminales Lysin post-translational gekappt

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Asinercept

ASK #42644

Chemical Abstract Service Nr. 1380723-44-3

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₄₆H₉₉₀₂N₁₇₀₆O₁₉₉₈S₄₂

Vorzugsbezeichnung Atezolizumab

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DSWIHWRQA PGKGLEWVAW ISPYGGSTYY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCARRH WPGGFDYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLTGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYAST YRVVSVLTVL HQDWLNKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS

LSASVGDRVT ITCRASQDVS TAWAWYQQKP GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YLYHPATFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVCCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-(Asn>Ala)-ausgetauscht, daher nicht glycosyliert

ASK #42645

Chemical Abstract Service Nr. 1587258-09-0
Vorzugsbezeichnung Axalimogen filoliscac
International Nonproprietary Name INN.L74

ASK #42646

Chemical Abstract Service Nr. 1383710-57-3
Vorzugsbezeichnung Bovhyaluronidaseazoximer
International Nonproprietary Name INN.L74

2. Bezeichnung

MWTGLGPAVT LALVLVVAWA TELKPTAPPI FTGRPFVVAW DVPTQDCGPR HKMPLDPKDM KAFDVQASPN EGFVNQNIIT FYRDRILGMYP HFNSVGRSVH GGVPQNGSLW
VHLEMLKGVH EHYIRTQEPA GLAVIDWEDW RPVWVRNWQD KDVYRRLSRH LVAIRHPDWP PERVAKEAQY EFEFAARQFM LETLRFVKAF RPRHLWGFYL FPDCYNHDYV
QNWETYTGRG PDVEVSRNDQ LAWLWAESTA LFPSVYLEET LASSTHGRNF VSFRVQEALR VADVHHANHA LPVYVFTTRPT YSRGLTGLSE MDLISTIGES AALGAAGVIL WGDAGFTTSN
ETCRRLKDYI TRSLVPYVVN VSWAAQYCSW AQCHGHGRCV RRDPAHTFL HLSASSFRLV PSHAPDEPRL RPEGELSWAD RNHLQMHFRC QCYLGWGGEQ CQWDRRRAAG
GASGAWAGSH LTGLLAVAVL AFT 47,343:214,230:368,379:373,430:432,441-Pentakis(disulfid), Asn77,Asn106,Asn340,Asn360-N⁶-glycosyliert, verknüpft mit
Poly{[1-(carboxymethyl)piperazin-1-ium-1,4-diyl]ethan-1,2-diyl(1-oxo-1⁵-piperazin-1,4-diyl)ethan-1,2-diyl-bromid}

ASK #42647

Chemical Abstract Service Nr. 1531589-13-5
Molgewicht 26300
Bruttoformel C₁₁₆₄H₁₇₆₈N₃₁₀O₃₇₂S₈
Vorzugsbezeichnung Brolicizumab
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H]MEIVMTQSPS TLSASVGDRV IITCQASEII HSWLAWYQQK PGKAPKLLIY LASTLASGVP SRFSGSGSGA EFTLTISSLQ PDDFATYYCQ NVYLASTNGA NFGQGKLTIV
LGGGGGSGGG GSGGGGSGGG GSEVQLVESG GGLVQPGGSL RLSCASGFS LTDYYMTWV RQAPGKLEW VGFIDPDDDD YYATWAKGRF TISRDNKNT LYLQMNSLRA
EDTAVYYCAG GDHNSGWGLD IWGQGTLVTV SS 24,89:154,228-Bis(disulfid)

ASK #42648

Chemical Abstract Service Nr. 924012-43-1
Molgewicht 209.2863
Bruttoformel C₁₅H₁₅N
Vorzugsbezeichnung Centanafadin
International Nonproprietary Name INN.L74

2. Bezeichnung

(1*R*,5*S*)-1-(Naphthalin-2-yl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42649

Chemical Abstract Service Nr. 923981-14-0

Formelstamm C15-H15-N . Cl-H
Molgewicht 245.7472
Bruttoformel C₁₅H₁₆ClN
Vorzugsbezeichnung Centanafadinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L74)
2. Bezeichnung (1*R*,5*S*)-1-(Naphthalin-2-yl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42650

Chemical Abstract Service Nr. 1528523-94-5
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₅₁₄H₁₀₀₅₀N₁₇₃₈O₂₀₁₀S₄₄
Vorzugsbezeichnung Dectrekumab
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAI IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED
 TAVYYCARLW FGDLDAFDIW GQGTMTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT
 VPSSSLGTQT YICNVNHNKPS NTKVDKRVPE KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA
 KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP
 ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAI LSCRAGQSVS
 SYLVWYQQKPK GQAPRLLIYD ASNRAIGIPA RFSGSGSGTD FTLTISLEP EDFAVYYCQQ RSSWPPVYTF GQGTKLEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG
 TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSLST LTLSKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC,
 [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,136-196),[H-H'](229-229,232-232'),[H-L,H'-L'](223-216)-Hexadecakis(disulfid),
 [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert, [H]450,[H']450-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42651

Chemical Abstract Service Nr. 207679-81-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 156755-19-0
Molgewicht 341.487
Bruttoformel C₂₂H₃₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Desfesoterodin
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung 2-((1*R*)-3-[Di(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl)-4-(hydroxymethyl)phenol
Zitat Bezeichnung 2 PubChem; ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Desisobutyrylfesoterodin; (R)-2-(3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl)-4-hydroxymethylphenol; 2-((1*R*)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl)-4-(hydroxymethyl)phenol;
 (R)-4-Hydroxymethyl-2-(3-diisopropylamino-1-phenylpropyl)phenol; aktive Wirkform von Fesoterodin; (R)-2-[3-(Diisopropylamino)-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenol;
 2-[(1*R*)-3-(Diisopropylamino)-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenol; 2-[(1*R*)-3-(Diisopropylamino)-1-phenylpropyl]-4-methylol-phenol;
 R-(+)-2-(3-Diisopropylamino-1-phenylpropyl)-4-hydroxymethylphenol

ASK #42652

Chemical Abstract Service Nr. 1428935-60-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1493766-03-2

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₅₀₂H₁₀₀₁₈N₁₇₄₂O₂₀₂₄S₄₂

Vorzugsbezeichnung Durvalumab

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 NCI.Thesaurus; ChemIDplus; IMGt/mAb-DB; ICTRP; EUCTR; USNCT; Pharmavista; EUTCT; CAS; NCI.Dict; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS RYWMSWVRQA PGKGLEWVAN IKQDQSEKYY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG GWFGEALFDY WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TTPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPEFEG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPASIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQRVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY DASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSPLPWTFG QGTVKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVVACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-M⁴-glycosyliert, H-Ketten überwiegend ohne C-terminales Lys451, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42653

Chemical Abstract Service Nr. 1512559-37-3

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₉₂H₉₈₈₈N₁₇₀₈O₂₀₀₈S₄₄

Vorzugsbezeichnung Elgemtumab

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 IMGt/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESVGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA INSQGKSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARWG DEGFDIWGGG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKHTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS NWLAWYQQKPK GKAPKLLIYG ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISLQPEDFATYYCQQ YSSFPPTTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYEKH VYACEVTHQGLSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert, [H]447,[H']447-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42654

Chemical Abstract Service Nr. 351994-94-0

Molgewicht 284.3976

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₂O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Emeramid

International Nonproprietary Name INN.L74

2. Bezeichnung N¹,N³-Bis(2-sulfanylethyl)benzol-1,3-dicarboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #42655
Chemical Abstract Service Nr. 145512-85-2
Molgewicht 265.2685
Bruttoformel C₁₁H₁₅N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Eprociclovir
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 2-Amino-9-[[[(1*S*,2*R*)-1,2-bis(hydroxymethyl)cyclopropyl]methyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42656
Chemical Abstract Service Nr. 1228539-24-9
Molgewicht 43800
Vorzugsbezeichnung Eptacog beta (aktiviert)
International Nonproprietary Name INN.L74
2. Bezeichnung [L(1-152)]ANAFLEELRP GSLERECKEE QCSFEEAREI FKDAERTKLF WISYSDGDQC ASSPCQNGGS CKDQLQSYIC FCLPAFEGRN CETHKDDQLI CVNENGGCEQ YCSDHTGTKR SCRCHEGYSL LADGVSCPT VEYPCGKIPI LEKRNASKPQ GR [H(153-406)]JVGKVCVP KGECPWQVLL LVNGAQLCGG TLINTIWWVS AAHCFDKIKN WRNLIQAVLGE HDLSEHDGDE QSRRAVQVII PSTYVPGTTN HDIALLRHQ PVVLTDHVVP LCLPERTFSE RTLAFVRFSL VSGWGQLLDR GATALELMVL NVPRLMTQDC LQQRKVGDS PNITEYMFCA GYSDGSKDSC KGDSGGPHAT HYRGTWYLTG IVSWGQGCAT VGHFGVYTRV SQYIEWLQKL MRSEPRPGVL LRAPFP, 17,22:50,61:55,70:72,81:91,102:98,112:114,127:135,262:159,164:178,194:310,329:340,368-Dodecakis(disulfid), Glu6,Glu7,Glu14,Glu16,Glu19,Glu20,Glu25,Glu26,Glu29,Glu35-4-carboxyliert, Asp63-(3*R*)-3-hydroxyliert, Ser52,Ser60,Asn145,Asn322-glycosyliert

ASK #42657
Chemical Abstract Service Nr. 1446419-85-7
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₈₀H₉₉₉₂N₁₇₁₆O₂₀₄₂S₄₆
Vorzugsbezeichnung Evinacumab
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG VIQPGGSLRL SCAASGFTFD DYAMNWVRQG PGKGLEWVSA ISGDGGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNSLY LQMNSLRAED TAFFYCAKDL RNTIFGVVIP DAFDIWGGQT MVTYSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PVLDSGDSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKLSLS LGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRTV ITCRASQSIR SWLAWYQQKP GKAPKLLIYK ASSLESGVPS RFGSGSGTE FTLTISSLQP DDFATYYCQQ YNSYSYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'][(22-96,153-209,267-327,373-431),[L,L'][(23-88,134-194),[H-H'][(232-232',235-235'),[H-L,H'-L'][(140-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42658
Chemical Abstract Service Nr. 1512864-59-3
Formelstamm C22-H31-N-O2 . C4-H6-O4

Molgewicht 459.5751
Bruttoformel C₂₆H₃₇NO₆
Vorzugsbezeichnung Desfesoterodinsuccinat
International Nonproprietary Name (INN.L74)
2. Bezeichnung 2-{{(1*R*)-3-[Di(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenol-butandioat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-{{(1*R*)-3-[Bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl]-4-(hydroxymethyl)phenol-butandioat (1:1)

ASK #42659

Chemical Abstract Service Nr. 1075236-89-3
Molgewicht 448.5175
Bruttoformel C₂₄H₂₈N₆O₃
Vorzugsbezeichnung Gepotidacin
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (2*R*)-2-[[4-[[[(3,4-Dihydro-2*H*-pyrano[2,3-*c*]pyridin-6-yl)methyl]amino]piperidin-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-3*H*,8*H*-2a,5,8a-triazaacenaphthylen-3,8-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42660

Chemical Abstract Service Nr. 1624306-20-2
Formelstamm C24-H28-N6-O3 . C-H4-O3-S . 2 H2-O
Molgewicht 580.6537
Bruttoformel C₂₅H₃₂N₆O₆S
Vorzugsbezeichnung Gepotidacinmesilat (1:1) 2 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L74,v.L18)
2. Bezeichnung (2*R*)-2-[[4-[[[(3,4-Dihydro-2*H*-pyrano[2,3-*c*]pyridin-6-yl)methyl]amino]piperidin-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-3*H*,8*H*-2a,5,8a-triazaacenaphthylen-3,8-dion-methansulfonat (1:1) 2 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42661

Chemical Abstract Service Nr. 1401090-53-6
Molgewicht 389.4869
Bruttoformel C₂₀H₂₄FN₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Venglustat
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; CAS; Pharmavista; GlnAS
2. Bezeichnung [(3*S*)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl](*N*)-{2-[2-(4-fluorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]propan-2-yl}carbamat)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	(3S)-N-[2-[2-(4-Fluorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]propan-2-yl]carbamidsäure-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-ylester; (3S)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl-[2-[2-(4-fluorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]-2-propanyl]carbamate; (3S)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl-[2-[2-(4-fluorophenyl)-1,3-thiazol-4-yl]propan-2-yl]carbamate; Ibiglustat
ASK #42662	
Chemical Abstract Service Nr.	1038825-85-2
Molgewicht	681.822
Bruttoformel	C ₃₇ H ₄₀ FN ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Indimilast
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[<i>cis</i> -4-[1-(4'-[[[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-Dimethylpiperazin-1-yl]methyl][1,1'-biphenyl]-3-yl)-6-fluor-2,4-dioxo-1,4-dihydropyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-3(2 <i>H</i>)-yl]cyclohexyl]-2-methyl-1,3-thiazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42663	
Chemical Abstract Service Nr.	1497400-26-6
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₅₂ H ₉₉₈₀ N ₁₇₄₀ O ₂₀₀₂ S ₃₈
Vorzugsbezeichnung	Indusatumab
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVFGGSFS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE INHRGNTNDN PSLKSRVTIS VDTSKNQFAL KLSSVTAADT AVYYCARERG YTYGNFDHWG QGTLTVVSSA STKGPSVFP L APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVELTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV M HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS RNLAWYQQKP GQAPRLIYG ASTRATGIPA RFGSGSGGTE FTLTIGSLQS EDFAVYYCQQ YKTPWPRTFGQ GTNVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M ⁴ -glycosyliert
ASK #42664	
Chemical Abstract Service Nr.	1514889-12-3
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Indusatumab vedotin
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVFGGSFS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE INHRGNTNDN PSLKSRVTIS VDTSKNQFAL KLSSVTAADT AVYYCARERG YTYGNFDHWG QGTLTVVSSA STKGPSVFP L APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVELTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV M HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS RNLAWYQQKP GQAPRLIYG ASTRATGIPA RFGSGSGGTE FTLTIGSLQS EDFAVYYCQQ YKTPWPRTFGQ GTNVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK

LSKADYEHKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-S-[(3RS)-1-(6-[[[(2S)-1-[[[(2S)-5-(carbamoylamino)-1-{4-[[[[[(2S)-1-[[[(2S)-1-[[[(3R,4S,5S)-1-(2S)-2-[(1R,2R)-3-[[[(1S,2R)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino]-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-an 3-4 Cys-Resten

ASK #42665

Chemical Abstract Service Nr. 1461640-62-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1383528-51-5
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₅₆H₉₉₃₈N₁₇₀₂O₂₀₂₆S₄₄
Vorzugsbezeichnung Isatuximab
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VAKPGTQSVKL SCKASGYTFT DYWMQWVKQR PGQGLEWIGT IYPGDGDTGY AQKFQGKATL TADKSSKTVY MHLSSLASED SAVYYCARGD YYGSNSLDYW GQGTSTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPK KDTLMISRTP EFTCVVDVVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLVHQQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGTSFELY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSHLS MSTSLGDPVS ITCKASQDVS TVVAWYQQKPK GQSPRRLIYS ASYRYIGVDP RFTGSGAGTD FTFTISSVQA EDLAVYYCQQ HYSPPYTFGG GTKLEIKRTV AAPSVEFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEHKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N[#]-glycosyliert

ASK #42666

Chemical Abstract Service Nr. 1441390-17-5
Formelstamm C22-H34-F-N7-O4 . C-H4-O3-S
Molgewicht 575.6539
Bruttoformel C₂₃H₃₈FN₇O₇S
Vorzugsbezeichnung Lanopepdenmesilat
International Nonproprietary Name (INN.L74,v.L18)
2. Bezeichnung N-[(2R)-2-(Cyclopentylmethyl)-3-(2-{5-fluor-6-[(9aS)-hexahydropyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8(1H)-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}hydrazin-1-yl)-3-oxopropyl]-N-hydroxyformamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42667

Chemical Abstract Service Nr. 1152107-25-9
Molgewicht 479.5483
Bruttoformel C₂₂H₃₄FN₇O₄
Vorzugsbezeichnung Lanopepden
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung N-[(2R)-2-(Cyclopentylmethyl)-3-(2-{5-fluor-6-[(9aS)-hexahydropyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8(1H)-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}hydrazin-1-yl)-3-oxopropyl]-N-hydroxyformamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42668

Chemical Abstract Service Nr. 848416-07-9
Formelstamm (C21-H23-F3-N3-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 439.4282
Bruttoformel C₂₁H₂₄F₃N₃O₄
Vorzugsbezeichnung Lascufloxacin
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 7-((3S,4S)-3-[(Cyclopropylamino)methyl]-4-fluorpyrrolidin-1-yl)-6-fluor-1-(2-fluoroethyl)-8-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42669

Chemical Abstract Service Nr. 1218778-89-2
Molgewicht 521.4361
Bruttoformel C₂₅H₃₀Cl₂N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Lavamilast
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 4-[(3,5-Dichlorpyridin-4-yl)amino]-7-methoxy-8-[[6-(morpholin-4-yl)hexyl]oxy]chinolin-2(1*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42670

Chemical Abstract Service Nr. 1453362-55-4
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₄₂H₉₈₆₂N₁₆₉₆O₂₀₂₈S₅₄
Vorzugsbezeichnung Lilotomab
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EIQLQQSGPE LVKPGASVKV SCKASGYSFT DYNMYVWKQS HGKSLEWIGY IDPYNGDTTY NQKFKGKATL TVDKSSSTAF IHLNSLTSED SAVYYCARSP YGHYAMDYWG QGTSVTYSSA KTTPPSVYPL APGSAAQTNS MVTLGCLVKG YFPEPVTVTW NSGLSSGVH TFPVAVLQSDL YTLSSSVTVP SSTWPSETVT CNVAHPASST KVDKKIVPRD CGCKPCICTV PEVSSVFIFP PKPKDVLIT LTPKVTCCVV DISKDDPEVQ FSWFVDDVEV HTAQTPREE QFNSTFRSVS ELPIMHQDWL NGKEFKCRVN SAAFPAPIEK TISKTKGRPK APQVYTIPPP KEQMAKDKVS LTCMITDFFP EDITVEWQWN GQPAENYKNT QPIMDTDGSY FVYSKLVQK SNWEAGNTFT CSVLHEGLHN HHTEKSLSHS PGK [L,L']DIVMTQSHKL LSTSVGDRVS ITCKASQDVS TAVDWYQQKP GQSPKLLINW ASTRHTGVPD RFTGSGSGTD YTLTISSMQA EDLALYYCRQ HYSTPFTFGS GTKLEIKRAD AAPTYSIFPP SSEQLTSGGA SVVCFLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEC, [H,H']((22-96,146-201,257-317,363-421),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((223-223',226-226',228-228'),[H-L,H'-L']((221-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-*N*⁶-glycosyliert

ASK #42671

Chemical Abstract Service Nr. 1533403-95-0
Molgewicht 148000
Bruttoformel C₆₅₅₂H₁₀₀₇₈N₁₇₃₄O₂₀₄₀S₅₄

Vorzugsbezeichnung Lokivetmab

**International
Nonproprietary Name** INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGD LVKPGGSLRL SCVASGFTFS NYGMSWVRQA PGKGLQWVAT ISYGGSYTY PDNIKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNLSRAED TAMYYCVRGY GYDTMDYWGQ GTLTVTVSSAS TTAPSVFPLA PSCGSTSGST VALACLVSGY FPEPVTVSWN SGSLTSGVHT FPSVLQSSGL YSLSSMVTVP SSRWPSETFT CNVAHPASKT KVDKPVPKRE NGRVPRPPDC PKCPAPEMLG GPSVFIFPPK PKDTLLIART PEVTCVVVDL DPEDPEVQIS WFVDGKQMOT AKTQPREEQF NGTYRVVSVL PIGHQDWLKG KQFTCKVNNK ALPSPIERTI SKARGQAHQP SVYVLPSSRE ELSKNTVSLT CLIKDFPPD IDVEWQSNQ QEPESKYRRT PPQLDEGSGY FLYSKLSVDK SRWQRGDTFI CAVMHEALHN HYTQESLSHS PG [L,L']EIVMTQSPAS LLSLQEEKVT ITCKASQSVS FAGTGLMHWY QQKPGQAPKL LIYRASNLEA GVPSRFSGSG SGTDFSTIS SLEPEDVAVY YCQQSREYPW TFGQGTKLEI KRNDAPAVY LFQPSPDQLH TGSASVVCLL NSFYPKDINV KWKVDGVIQD TGIQESVTEQ DKDSTYSLSS TLTMSSTEYL SHELYSCEIT HKSLPSTLIK SFQRSEC, [H,H'](22-96,145-201,265-325,371-431),[L,L'](23-92,138-197),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](133-217)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42672

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1453362-90-7

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung (¹⁷⁷Lu)Lutetiumlilotomab satetraxetan

**International
Nonproprietary Name** INN.L74

2. Bezeichnung [H,H']EIQLLQQSGPE LVKPGASVKV SCKASGYSFT DYNMYWVKQS HGKSLEWIGY IDPYNGDTTY NQKFKGKATL TVDKSSSTAF IHLNSLTSED SAVYYCARSP YGHYAMDYWG QGTSVTVSSA KTTPPSVYPL APGSAQTNS MVTLGCLVKV YFPEPVTVTW NSGSLSSGVH TFPVAVLQSDL YTLSSSVTVP SSTWPSETVT CNVAHPASST KVDKKIVPRD CGCKPCICTV PEVSSVFIFP PKPKDVLIT LTPKVTVCVV DISKDDPEVQ FSWFVDDVEV HTAQTPREE QFNSTFRSVS ELPIMHQDWL NGKEFKCRVN SAAFPAPIEK TISKTGRPK APQVYTIPPP KEQMAKDKVS LTCMITDFFP EDITVEWQWN GQPAENYKNT QPIMDTDGSY FVYSKLVNQK SNWEAGNTFT CSVLHEGLHN HHTEKLSLSHS PGK [L,L']DIVMTQSHKL LSTSVGDRVS ITCKASQDVS TAVDWYQQKQ GQSPKLLINW ASTRHTGVPD RFTGSGSGTD YTLTISSMQA EDLALYYCRQ HYSTPFTFGS GTKLEIKRAD AAPTVISFPP SSEQLTSGGA SVVCFLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTGEATHKT STSPIVKSFN RNEC, [H,H'](22-96,146-201,257-317,363-421),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',226-226',228-228'),[H-L,H'-L'](221-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-N⁴-glycosyliert, an 1 bis 2 Lysinresten *N*-[*rac*-(4-(((2*R*)-1,4,7,10-Tetrais(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-2-yl)methyl)phenyl)carbamoithiyl)](¹⁷⁷Lu)Lutetium(3+)chelate-substituiert

ASK #42673

Chemical Abstract Service Nr. 926927-61-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1345249-66-2; 1370046-37-9

Molgewicht 458.5952

Bruttoformel C₂₈H₃₄N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Motolimod

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 2-Amino-*N,N*-dipropyl-8-[4-(pyrrolidin-1-carbonyl)phenyl]-3*H*-1-benzazepin-4-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42674

Chemical Abstract Service Nr. 9005-49-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1415139-34-2

Vorzugsbezeichnung Necuparanib

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN

2. Bezeichnung

Niedermolekulares Heparansulfat-Mimetikum, das durch Natriumnitrit-Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa, oxidative Natriumperiodat-Glycolspaltung von Uronsäure-Einheiten und nachfolgende Natriumborhydrid-Reduktion der bei der Oxidation entstandenen Aldehyd-Gruppen erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine gespaltene Uronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydromannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 5000 und 8000 Da; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2 pro Disaccharid-Einheit

Zitat Bezeichnung 2

INN.CN

ASK #42675

Chemical Abstract Service Nr. 9041-08-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1415139-34-2; 936084-30-9

Vorzugsbezeichnung Necuparanib-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L74)

2. Bezeichnung

Natriumsalz von niedermolekularem Heparansulfat-Mimetikum, das durch Natriumnitrit-Depolymerisation von Heparin aus Schweinedarmmucosa, oxidative Natriumperiodat-Glycolspaltung von Uronsäure-Einheiten und nachfolgende Natriumborhydrid-Reduktion der bei der Oxidation entstandenen Aldehyd-Gruppen erhalten wird; die meisten Komponenten besitzen eine gespaltene Uronsäure-Struktur am nichtreduzierenden Kettenende und eine 2,5-Anhydromannitol-Struktur am reduzierenden Kettenende; die durchschnittliche Molmasse liegt zwischen 5000 und 8000 Da; der Sulfatierungsgrad beträgt etwa 2 pro Disaccharid-Einheit

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42676

Chemical Abstract Service Nr. 1476039-58-3

Molgewicht 144000

Bruttoformel $C_{6384}H_{9814}N_{1678}O_{2034}S_{48}$

Vorzugsbezeichnung Nemolizumab

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

[H,H]⁺QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYIMNWVRQA PGQGLEWMGL INPYNGGTDY NPQFQDRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARDG YDDGPYLET WGQGLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDHKP SNTKVDKTVK RKSCVECPC PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYV LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQEG NVFSCVMHE ALHNHYTQKS LSLSP [L,L]⁺DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCQASEDIY SFVAWYQQKP GKAPKLLIYN AQTEAAGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQH HYDSPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,, [H,H]⁺(22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L]⁺(23-88,134-194),[H-H]⁺(227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]⁺297,[H]⁺297-Asn-N⁴-glycosyliert

ASK #42677

Chemical Abstract Service Nr. 1258984-36-9

Formelstamm (C234-H323-N61-O128-P17-S17)17⁻ 17H⁺

Molgewicht 7127.1943

Bruttoformel $C_{234}H_{340}N_{61}O_{128}P_{17}S_{17}$

Vorzugsbezeichnung Nusinersen

International Nonproprietary Name INN.L74

Name

Zitat Bezeichnung 1 CAS; Pharmavista; USAN; (JAN); Orph.Desig.:FDA-2011-04-18; AAN; AdisInsight; ChemIDplus; USNCT; ICTRP; PubChem; GlnAS; ChemSpider; EUTCT; DrugInfo; EUCTR

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thio*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2'-O-(2-Methoxyethyl)](5'-3')(P-thio)(mU-mC-A-mC-mU-mU-mU-mC-A-mU-A-A-mU-G-mC-mU-G-G)

ASK #42678

Chemical Abstract Service Nr. 912999-49-6

Molgewicht 409.5212

Bruttoformel C₂₄H₃₁N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Onalespib

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung [2,4-Dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl][5-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl]methanon

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42679

Chemical Abstract Service Nr. 1019889-35-0

Formelstamm C24-H31-N3-O3 . C3-H6-O3

Molgewicht 499.5992

Bruttoformel C₂₇H₃₇N₃O₆

Vorzugsbezeichnung Onalespibactat

International Nonproprietary Name (INN.L74)

2. Bezeichnung [2,4-Dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl][5-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl]methanon-*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42680

Chemical Abstract Service Nr. 1314795-11-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1394849-23-0

Formelstamm (C30-H40-N-O6-S)⁻ H⁺

Molgewicht 543.7146

Bruttoformel C₃₀H₄₁NO₆S

Vorzugsbezeichnung Radalbuvir

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 5-(3,3-Dimethylbut-1-yn-1-yl)-3-((1*R*)-*N*-[(1*s*,4*s*)-4-hydroxy-4-(((3*S*)-oxolan-3-yl]oxy)methyl)cyclohexyl]-4-methylcyclohex-3-en-1-carboxamido)thiophen-2-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42681

Chemical Abstract Service Nr. 1187856-49-0

Formelstamm	(C23-H25-Cl-N-O5) ⁻ H ⁺
Molgewicht	431.9092
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₆ ClNO ₅
Vorzugsbezeichnung	Ralinepag
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	{{[<i>trans</i> -4-({[(4-Chlorphenyl)(phenyl)carbamoyl]oxy)methyl)cyclohexyl]methoxy}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42682	
Chemical Abstract Service Nr.	308362-25-6
Molgewicht	388.424
Bruttoformel	C ₂₄ H ₁₆ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Ridinilazol
International Nonproprietary Name	INN.L74
2. Bezeichnung	2,2'-Di(pyridin-4-yl)-1 <i>H</i> ,1' <i>H</i> -5,5'-bi(benzimidazol)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42683	
Chemical Abstract Service Nr.	1224844-38-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1225032-87-0
Molgewicht	309.3259
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₅ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Sapanisertib
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; PubChem; NCI.Thesaurus; NCI.Dict; USNCT; EUTCT; ChemSpider; AdisInsight; CAS; ChemIDplus; ICTRP
2. Bezeichnung	3-(2-Amino-1,3-benzoxazol-5-yl)-1-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(2-Amino-1,3-benzoxazol-5-yl)-1-isopropyl-1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-4-amin
ASK #42684	
Chemical Abstract Service Nr.	1362850-20-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1835276-58-8
Molgewicht	482.8451
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₄ ClF ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Seletalisib
International Nonproprietary Name	INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 AdisInsight; ChemSpider; CAS; PubChem; ChemIDplus; Pharmavista
2. Bezeichnung 3-(8-Chlor-3-*-(1R)*-1-[(pyrido[3,2-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]-2,2,2-trifluorethyl)chinolin-2-yl)pyridin-*N*-oxid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[(1R)-1-[8-Chlor-2-(1-oxido-3-pyridinyl)-3-chinolinyll]-2,2,2-trifluorethyl]pyrido[3,2-*d*]pyrimidin-4-amin;
N-[(1R)-1-[8-Chlor-2-(1-oxo-1-lambda(5)-pyridin-3-yl)chinolin-3-yl]-2,2,2-trifluorethyl]pyrido[3,2-*d*]pyrimidin-4-amin;
3-(8-Chlor-3-*-(1R)*-1-[(pyrido[3,2-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]-2,2,2-trifluorethyl)chinolin-2-yl)pyridin-1-ium-1-olat

ASK #42685

Vorzugsbezeichnung Spanlecortemlocel

International Nonproprietary Name INNv.L115:Corr.CAS

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; Pharmavista

2. Bezeichnung Hämatopoetische Stammzellen vom Menschen, CD34-positiv, aus Nabelschnurblut isoliert und in vitro kultiviert in Medien mit THPO (Thrombopoietin), KITLG (KIT-Ligand, Stammzellfaktor, SCF), IL6 (Interleukin 6), FLT3LG (Fms-artige Tyrosinkinase 3 (FLT3)-Ligand) und einem AHR (Aryl-Hydrocarbon-Rezeptor)-Antagonisten, typischerweise mehr als 10 % CD34-exprimierende Zellen enthaltend

Zitat Bezeichnung 2 INN.Def

ASK #42686

Chemical Abstract Service Nr. 1403254-99-8

Molgewicht 572.7376

Bruttoformel C₃₄H₄₄N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Tazemetostat

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; GInAS; NCI.Dict; PubChem; EUTCT; Orph.Desig.:FDA-2016-02-04; NCI.Thesaurus; ChemSpider; DrugInfo; ChemIDplus; EUCTR; Pharmavista; CAS; AdisInsight

2. Bezeichnung *N*-[(4,6-Dimethyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)methyl]-5-[ethyl(oxan-4-yl)amino]-4-methyl-4'-[(morpholin-4-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym *N*-[(4,6-Dimethyl-2-oxo-1,2-dihydro-3-pyridinyl)methyl]-5-[ethyl(tetrahydro-2H-pyran-4-yl)amino]-4-methyl-4'-(4-morpholinylmethyl)-3-biphenylcarboxamid

ASK #42687

Chemical Abstract Service Nr. 701213-36-7

Molgewicht 473.4839

Bruttoformel C₂₄H₂₃N₇O₄

Vorzugsbezeichnung Temsavir

International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 1-(4-Benzoylpiperazin-1-yl)-2-[4-methoxy-7-(3-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)-1*H*-pyrrolo[2,3-*c*]pyridin-3-yl]ethan-1,2-dion

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42688

Chemical Abstract Service Nr. 1531594-08-7

Molgewicht 143000
Bruttoformel C₆₃₃₈H₉₇₅₈N₁₆₇₄O₂₀₀₈S₄₂
Vorzugsbezeichnung Tesidolumab
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IGPFFGTANY AOKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARDT PYFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHTCP PCA PEAAGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']SYELTQPLSV SVALGQTARI TCSGDSIPNY YVYWYQQKPG QAPVLIYDD SNRPSGIPER FSGNSGNTA TLTISRAGQ DEADYYCQSF DSSLNAEVFG GGTKLTVLGG PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTPSKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS, [H,H']((22-96,143-199,260-320,366-424)),[L,L']((22-87,136-195)),[H-H']((225-225',228-228')),[H-L,H'-L']((219-213))-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42689

Chemical Abstract Service Nr. 853400-76-7
Formelstamm (C₁₃H₁₉N₃O₆)⁻ 2H⁺
Molgewicht 315.3223
Bruttoformel C₁₃H₂₁N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Trofinetid
International Nonproprietary Name INN.L74
2. Bezeichnung Glycyl-2-methyl-L-prolyl-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42690

Chemical Abstract Service Nr. 1471985-92-8
Molgewicht 149000
Vorzugsbezeichnung Vandortuzumab vedotin
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGYSIT SDYAWNWRQ APGKGLEWVG YISNSGTSY NPSLSRFTI SRDTSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARER NYDYDDYYA MDYWGQGTLV TV HKPSNTKVDK KVEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYR VV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPA KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKSSQSL YRSNQKNYLA WYQQKPGKAP KLLIYWASTR ESGVPSRFSG SGGSTDFTLT ISSLPEDFA LSSTLTLSKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H']((22-96,151-207,268-328,374-432)),[L,L']((23-94,140-200)),[H-H']((233-233',236-236')),[H-L,H'-L']((227-220))-Hexadecakis(disulfid), [H]304 S-((3RS)-1-(6-(((2S)-1-(((2S)-5-(carbamoylamino)-1-{4-(((2S)-1-(((2S)-1-(((3R,4S,5S)-1-((2S)-2-((1R,2R)-3-(((1S,2R)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl)amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl)pyrrolidin-1-an 3-4 Cys-Resten

ASK #42691

Chemical Abstract Service Nr. 1414854-42-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1384128-30-6
Molgewicht 327.4008

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Verosudil
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Dimethylamino)-*N*-(1-oxo-1,2-dihydroisochinolin-6-yl)-2-(thiophen-3-yl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42692

Chemical Abstract Service Nr. 1414854-44-6
Formelstamm C17-H17-N3-O2-S . Cl-H
Molgewicht 363.8617
Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Verosudilhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L74)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Dimethylamino)-*N*-(1-oxo-1,2-dihydroisochinolin-6-yl)-2-(thiophen-3-yl)acetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42693

Chemical Abstract Service Nr. 1480724-61-5
Molgewicht 4102.7254
Bruttoformel C₁₇₆H₂₉₀N₅₆O₅₁S₃
Vorzugsbezeichnung Vosoritid
International Nonproprietary Name INN.L74
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung PGQEHPNARK YKGANKKGLS KGCFGLKLDL IGSMGLGC, 23,39-Disulfid, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pro-Gly-CNP37

ASK #42694

Chemical Abstract Service Nr. 1608112-78-2
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₆₂H₉₉₈₄N₁₇₁₂O₂₀₁₂S₄₆
Vorzugsbezeichnung Blontuvmab
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSRAE LVRPGASVTL SCKPSGYTFT DYEVEHWVKQT PVHGLEWIGA IDPETGGTAD NQKFKGKAIL TADKSSSTAY MELRSLTSED SAVYYCTNFV DVWGTGTTVT VSSASTTAPS VFPLAPSCGS QSGSTVALAC LVSGYFPEPV TVSWNSGSLT SGVHTFPSVL QSSGLYSLSS MVTVPSSRWP SETFTCNVAH PASKTKVDKP VPKRENGRVP RPPDCPKCPA PEMLGGPSVF IFPPKPKDTL LIARTPEVTC VVVDLDPEDP EVQISWFVDG KQMQTAKTQP REEQFNQTYR VVSVLPIGHQ DWLKGKQFTC KVNKALPSP IERTISKARG QAHQPSVYVL PPSREELSKN TVSLTCLIKD FFPPDIDVEW QSNQQEPES KYRTTPPQLD EDGSYFLYSK LSVDKSRWQR GDTFICAVMH EALHNHYTQK SLSHSPGK [L,L']DVVMSQSPSS LAVSVGEKVT MSCKSSQSLI YSGNQKNYLA WYQQKPGQSP RLLIYWASTR ESGVPDRFTG SGSGTDFTLT ISSVKAEDLA VFYCCQQYNY PLTFGGGTHL TVLGQPKASP SVTLFPPSSE ELGANKATLV

CLISDFYPSG VTVAWKADGS PITQGVETTK PSKQSNKYA ASSYLSLTPD KWKSHSSFSC LVTHEGSTVE KKVAPAECS,
[H,H'](22-96,140-196,260-320,366-426),[L,L'](23-94,141-200),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](128-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42695

Chemical Abstract Service Nr. 1613144-80-1

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₈₄H₉₉₈₈N₁₇₀₄O₂₀₆₀S₄₈

Vorzugsbezeichnung Cabiralizumab

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT DNYMIWVRQA PGQGLEWMGD INPYNGGTTF NQKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARES PYFSNLYVMD YWGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTCNVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRPE VTCVVVDVSVQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCKASQSDV YDGDNYMNWY QKPKGQAPRL LIYAASNLES GIPARFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY YCHLSNEDLS TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLSKADY EKHKVVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC,
[H,H'](22-96,149-205,263-323,369-427),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](136-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42696

Chemical Abstract Service Nr. 861998-00-7

Formelstamm C31-H42-N6-O3 . Cl-H

Molgewicht 583.1645

Bruttoformel C₃₁H₄₃ClN₆O₃

Vorzugsbezeichnung Anamorelinhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung

2-Amino-N-((2*R*)-1-((3*R*)-3-benzyl-3-(*N,N,N*-trimethylhydrazinyl)carbonyl)piperidin-1-yl)-3-(1*H*-indol-3-yl)-1-oxopropan-2-yl)-2-methylpropanamid-hydrochlorid (1:1)

ASK #42697

Chemical Abstract Service Nr. 151356-08-0

Formelstamm (C192-H231-N57-O107-P19-S19)¹⁹⁻ 19H⁺

Molgewicht 6266.0936

Bruttoformel C₁₉₂H₂₅₀N₅₇O₁₀₇P₁₉S₁₉

Vorzugsbezeichnung Afovirsen

International Nonproprietary Name INNv.L71:Corr.CAS

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-*P*-thiocytidylyl-(5' 3')-*P*-thiothymidylyl-(5' 3')-2'-desoxy-*P*-thioquanylyl-(5' 3')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(5' 3')-*P*-thiothymidylyl-(5' 3')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-(5' 3')-2'-desoxy-*P*-thiocytidylyl-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42698

Chemical Abstract Service Nr. 148998-94-1
Formelstamm (C237-H286-N72-O131-P24-S24)24⁻ H24⁺
Molgewicht 7776.3314
Bruttoformel C₂₃₇H₃₁₀N₇₂O₁₃₁P₂₄S₂₄

Vorzugsbezeichnung Trecovirsen

International Nonproprietary Name INN.L39

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *P*-Thiothymidyl-(5' 3')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(5' 3')-*P*-thiothymidyl-(5' 3')-*P*-thiothymidyl-(5' 3')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(5' 3')-*P*-thiothymidyl-(5' 3')-2'-desoxy-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42699

Chemical Abstract Service Nr. 226072-63-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 305838-76-0

Formelstamm (C20-H31-N4-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 408.4919

Bruttoformel C₂₀H₃₂N₄O₅

Vorzugsbezeichnung Solimastat

International Nonproprietary Name INNv.L97:Corr.CAS

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (2*S*,3*R*)-3-[[[(1*S*)-2,2-Dimethyl-1-(2-pyridylcarbamoyl)propyl]carbamoyl]-2-methoxy-5-methylhexanohydroxamsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42700

Chemical Abstract Service Nr. 457075-21-7

Molgewicht 381.4681

Bruttoformel C₂₂H₂₇N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Ganstigmin

International Nonproprietary Name INNv.L97:Corr.CAS

2. Bezeichnung [(4*aS*,9*aS*)-2,3,4,4*a*,9,9*a*-Hexahydro-2,4*a*,9-trimethyl-1,2-oxazino[6,5-*b*]indol-6-yl](*o*-ethylcarbanilat)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42701

Chemical Abstract Service Nr. 219757-90-1

Molgewicht 445.9607

Bruttoformel C₁₉H₂₈ClN₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Sulamserod

International Nonproprietary Name INNv.L97:Corr.CAS

Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung N-[2-(4-{2-[(8-Amino-7-chlor-1,4-benzodioxan-5-yl)carbonyl]ethyl}piperidino)ethyl]methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42702

Chemical Abstract Service Nr. 1589503-30-9
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₉₂H₁₀₀₂₀N₁₇₅₂O₂₀₀₈S₄₂

Vorzugsbezeichnung Afasevikumab

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTFD DYAMHWVRQA PGKGLEWVSG INWSSGGIGY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TALYYCARDI GGFGEFYWNF GLWGRGTLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKQKSLSL S PGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVR SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPPATFG GGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]52,[H']52-Asn-N⁴-glycosyliert (2%), [H]303,[H']303-Asn-N⁴-glycosyliert (98%), glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42703

Chemical Abstract Service Nr. 1621271-62-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1587632-70-9

Vorzugsbezeichnung Aglatimagen besadenovec

International Nonproprietary Name INN.L75

2. Bezeichnung Adenovirus (Serotyp 5), nicht replizierend durch eine Deletion in der E1/E2 Region, enthält das Herpes Virus Thymidinkinase-Gen (*Herpes simplex virus* HSV-tk) unter der Kontrolle eines *Rous sarcoma virus* (RSV) Long-Terminal-Repeat Promoters

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42704

Chemical Abstract Service Nr. 1612888-66-0
Molgewicht 413.4039
Bruttoformel C₁₉H₁₅N₃O₆S

Vorzugsbezeichnung Alofanib

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 3-[[4-Methyl-2-nitro-5-(pyridin-3-yl)phenyl]sulfamoyl]benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42705

Chemical Abstract Service Nr. 1345847-93-9
Molgewicht 510.4646
Bruttoformel C₂₆H₂₁F₃N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Altiratinib
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-{4-[(2-Cyclopropancarboxamidopyridin-4-yl)oxy]-2,5-difluorphenyl}-*N'*-(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42706

Chemical Abstract Service Nr. 1129403-56-0
Molgewicht 539.691
Bruttoformel C₃₁H₃₃N₅O₂S
Vorzugsbezeichnung Amcasertib
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-2,4-dimethyl-5-[[2-oxo-5-(2-phenyl-1,3-thiazol-4-yl)-1,2-dihydro-3*H*-indol-3-yliden]methyl]-1*H*-pyrrol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42707

Chemical Abstract Service Nr. 1463459-96-2
Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₄₀₈H₉₈₈₀N₁₇₀₀O₂₀₁₄S₄₄
Vorzugsbezeichnung Ascrinvacumab
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTL L TCTVSGGSIS SGEYYWNWIR QHPGKGLEWI GYIYYSGSTY YNPSLKSRTV ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCARE SVAGFDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVERKC CVECPCPAP PVAGPSVFLP PPKPKDTLMI SRTPEVTCV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GTSSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPITFG QGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-97,145-201,258-318,364-422),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](220-220',221-221',224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-215)-Octadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen, [H]444,[H']444-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42708

Chemical Abstract Service Nr. 1613641-69-2
Formelstamm (C395-H453-F21-N142-O262-P39)39⁻ 39H⁺ . (C2-H4-O)_x
Bruttoformel C₃₉₅H₄₉₂F₂₁N₁₄₂O₂₆₂P₃₉
Vorzugsbezeichnung Avacincaptadpegol

**International
Nonproprietary
Name** INN.L75

2. Bezeichnung 5'-O-([6-(1-((2*RS*)-2,3-Bis[-methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl)]propoxy)formamido)hexyl]oxy)hydroxyphosphoryl)-2'-desoxy-2'-fluor-cytidylyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluorcytidylyl-(3

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42709

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1491144-00-3

Formelstamm (C395-H453-F21-N142-O262-P39)39⁻ 39Na⁺ . (C2-H4-O)x

Bruttoformel C₃₉₅H₄₅₃F₂₁N₁₄₂Na₃₉O₂₆₂P₃₉

Vorzugsbezeichnung Avacincaptadpegol-Natrium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L75)

2. Bezeichnung 5'-O-([6-(1-((2*RS*)-2,3-Bis[-methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl)]propoxy)formamido)hexyl]oxy)hydroxyphosphoryl)-2'-desoxy-2'-fluor-cytidylyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluorcytidylyl-(3
(1:39)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42710

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1537032-82-8

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₇₄H₉₈₉₈N₁₆₉₄O₂₀₁₀S₄₄

Vorzugsbezeichnung Avelumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYIMMWVRQA PGKGLEWVSS IYPSGGITFY ADTVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARIK LGTVTTVDYW
GQGTLLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKTHTCP
PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDQWLNK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ
VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']QSALTQPASV
SGSPGQSITI SCTGTSSDVG GYNYVSWYQQ HPGKAPKLM IYDVSNRPSGV SNRFGSKSG NTASLTISGL QAEDADYYC SSYTSSTSRV FGTGTKVTVL GQPKANPTVT LFPPSSEELQ
ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADGSPVK AGVETTKPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS,
[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](22-90,138-197),[H,H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]450,[H']450-C-terminales Lysin post-translational
gekappt

ASK #42711

Chemical Abstract Service Nr. 1357920-84-3

Molgewicht 577.7326

Bruttoformel C₃₃H₄₄F_N5O₃

Vorzugsbezeichnung Belizatinib

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 4-Fluor-*N*-(6-([4-(2-hydroxypropan-2-yl)piperidin-1-yl)methyl]-1-*cis*-4-[(propan-2-yl)carbamoyl]cyclohexyl)-1-*H*-benzimidazol-2-yl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42712

Chemical Abstract Service Nr. 1611493-60-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1616340-10-3

Formelstamm (C₂₁-H₁₇-F₃-N₃-O₅)⁺ H⁺
Molgewicht 449.3799
Bruttoformel C₂₁H₁₈F₃N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Bictegrovir
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 USNCT; EUCTR; USAN; Pharmavista; AdisInsight; PubChem; ChemSpider; EUTCT; CAS; ICTRP; ChemIDplus; GlnAS
2. Bezeichnung (2*R*,5*S*,13*aR*)-8-Hydroxy-7,9-dioxo-*N*-[(2,4,6-trifluorphenyl)methyl]-2,3,4,5,7,9,13,13*a*-octahydro-2,5-methanopyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1-*b*][1,3]oxazepin-10-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista[korr]

ASK #42713

Chemical Abstract Service Nr. 1453067-91-8
Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₄₁₂H₉₉₀₆N₁₆₉₀O₂₀₁₈S₃₈
Vorzugsbezeichnung Bleselumab
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QLQLQESGPG LLKPSETLSL TCTVSGGSIS SPGYGGWIR QPPGKGLEWI GSIYKSGSTY HNP SLKSRVT ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCTRP VVRYFGWFDP WGQGT LVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK TYTCNVDPKP SNTKVDKRV SKYGPPCPPC PAPEFEGGPS VLFPPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVQSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIKTISKA KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTPPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSL GK [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS SALAWYQKPK GKAPKLLIYD ASNLESGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FNSYPTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-97,148-204,262-322,368-426),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42714

Chemical Abstract Service Nr. 1262414-04-9
Molgewicht 453.5307
Bruttoformel C₂₅H₃₁N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Cenerimod
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2*S*)-3-[4-[5-(2-Cyclopentyl-6-methoxy-pyridin-4-yl)-1,2,4-oxadiazol-3-yl]-2-ethyl-6-methylphenoxy]propan-1,2-diol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42715

Chemical Abstract Service Nr. 1509916-03-3
Molgewicht 162000
Bruttoformel C₇₂₀₈H₁₁₁₃₈N₁₉₀₆O₂₂₄₁S₅₄
Vorzugsbezeichnung Cergutuzumab amunaleukin

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 IMGt/mAb-DB; CAS; USAN; EUCT

2. Bezeichnung

[H]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT EFGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTKTGEATY VEEFKGRVTF TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARWD FAYYVEAMDY WGQGT TVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSVTV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKE PKSCDKTHTC PPCAPEAAG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALGAPIEKTI SKAKGQPREP QVCTLPPSRD ELTKNQVSLV CAVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL VSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [H'(fused to IL2)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT EFGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTKTGEATY VEEFKGRVTF TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARWD FAYYVEAMDY WGQGT TVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSVTV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKE PKSCDKTHTC PPCAPEAAG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALGAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPCRD ELTKNQVSLW CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG GGGGSGGGGS GGGGSAPASS STKKTQLQLE HLLLDLQMIL NGINNYKNPK LTRMLTAKFA MPKKATELKH LQCLEEELKP LEEVLNGAQS KNFHLRPRDL ISNINVIVLE LKGSETTFMC EYADETATIV EFLNRWITFA QSIISTLT [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVIT ITCKASAAVG TYVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRKRGVPS RFGSGSGTDT FTLTISSLPQ EDFATYYCHQ YYTYPLFTFG QGKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[H'](523-570),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-215)-Heptadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]451-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42716

Chemical Abstract Service Nr. 1438492-26-2

Molgewicht 512.6957

Bruttoformel C₂₂H₄₈N₁₂O₂

Vorzugsbezeichnung Ciraparantag

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung N¹,N^{1'}-[Piperazin-1,4-diylbis(propan-3,1-diyl)]bis-L-argininamid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1),N(1')-[Piperazin-1,4-diylbis(propan-1,3-diyl)]bis-L-argininamid

ASK #42717

Chemical Abstract Service Nr. 1644388-83-9

Formelstamm C22-H48-N12-O2 . x C2-H4-O2

Molgewicht 873.0089

Bruttoformel C₃₄H₇₂N₁₂O₁₄

Vorzugsbezeichnung Ciraparantagacetat

International Nonproprietary Name (INN.L75)

2. Bezeichnung N¹,N^{1'}-[Piperazin-1,4-diylbis(propan-3,1-diyl)]bis-L-argininamid-acetat (1:x)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N(1),N(1')-[Piperazin-1,4-diylbis(propan-1,3-diyl)]bis-L-argininamid-acetat (1:x)

ASK #42718

Chemical Abstract Service Nr. 1226822-98-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1164117-60-5; 918833-87-1; 918835-48-0; 935482-26-1

Molgewicht 5925.1727

Bruttoformel C₁₈₅H₂₃₃N₇₃O₁₀₆P₁₈S₆

Vorzugsbezeichnung Cobitolimod

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-Desoxy-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenyl-(3' 5')-2'-desoxyadenyl-(3' 5')-2'-desoxycytidyl-(3' 5')-2'-desoxyadenyl-(3' 5')-2'-desoxyguany*

ASK #42719

Chemical Abstract Service Nr. 1024828-77-0

Formelstamm (C36-H52-N7-O6)⁻ H⁺

Molgewicht 679.8493

Bruttoformel C₃₆H₅₃N₇O₆

Vorzugsbezeichnung Difelikefalin

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; CAS; ChemIDplus; ChemSpider; GlnAS; PubChem

2. Bezeichnung 4-Amino-1-(D-phenylalanyl-D-phenylalanyl-D-leucyl-D-lysyl)piperidin-4-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42720

Chemical Abstract Service Nr. 1613303-02-8

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₂₂H₉₉₈₂N₁₇₂₂O₂₀₀₈S₄₈

Vorzugsbezeichnung Dinutuximab beta

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLQSGPE LEKPGASVMI SCKASGSSFT GYMNWVRQN IGKSLEWIGA IDPYYGTSY NQKFKGRATL TVDKSSSTAY MHLKSLTSED SAVYYCVSGM EYWGGQTSVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGSPVFLFP PKPKDTLMIS RTPVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKSLSL S PGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRSSQSLV HRNGNTYLHW YLQKPGQSPK LLIIHKVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDLGV YFCSQSTHVP PLTFGAGTKL ELKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNFFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'][(22-96,140-196,257-317,363-421),[L,L'][(23-93,140-200),[H-H'][(222-222',225-225'),[H-L,H'-L'][(216-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42721

Chemical Abstract Service Nr. 931395-42-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1018447-57-8; 1018478-61-9; 931395-47-0
Molgewicht 553.698
Bruttoformel C₂₅H₄₇N₉O₅
Vorzugsbezeichnung Dusquetid
International Nonproprietary Name INN.L75
2. Bezeichnung L-Arginyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-prolyl-L-alaninamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42722

Chemical Abstract Service Nr. 1314472-89-3
Formelstamm C3222-H4964-N846-O983-S23 (C2-H4-O)x
Molgewicht 71900
Bruttoformel C₃₂₁₆H₄₉₅₄N₈₄₆O₉₈₂S₂₃
Vorzugsbezeichnung Efpegsomatropin
International Nonproprietary Name INNv.L115:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; Pharmavista; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung 1 FPTIPLSRLF DNAMLRAHRL HQLAFDITYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LVYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED GSPRTGQIFK QTYSKFDTNS HNDDALLKNY GLLYCFRKDM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG F 191 (hGH), 9',9" PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFCSSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLKG 229',229" (IgG4-Fc), 11',11":43',103':43",103":53,165:149',207":149",207":182,189-Heptakis(disulfid), nicht glycosyliert, nicht phosphoryliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von *Escherichia coli*, N¹,N⁹-[Polyethylenglycol-*O,O'*-diylbis(propan-3,1-diyl)]-verknüpft
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Wachstumshormon (Somatropin, rekombinant, human) und Immunglobulin-G4-Fc-Fragment-Dimer (human, nicht glycosyliert), hergestellt mit *Escherichia coli*, verknüpft mit einer Polyethylenglycol-Derivat-Brücke: N(alpha.1),N(1.9')-[omega-(Oxypropan-1,3-diyl)-alpha-(propan-1,3-diyl)poly(oxyethylen)]-Wachstumshormon (human)-Immunglobulin-G4-Fc-Fragment (human) (IGHG4*01 H-CH2-CH3)-(9'-229')-Peptid-(11'-11'')-disulfid-Dimer-Konjugat; Somatropin-Fc-PEG

ASK #42723

Chemical Abstract Service Nr. 1610943-06-0
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₃₄H₉₉₄₀N₁₇₂₄O₂₀₄₇S₄₅
Vorzugsbezeichnung Emicizumab
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H(anti-F9a)]QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS YYDIQWVRQA PGKGLEWVSS ISPSGQSTYY RREVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARRT GREYGGGWYF DYWGQGTLLVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLS VVTVPSSSLG TQTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPK KDTLMISRTPEVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ

VYTLPPSQKE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNRYT QKSLSLSP [H'(anti-F10)]QVQLVQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYTFT DNNMDWVRQA PGQGLEWMDG INTRSGGSIY NEEFQDRVIM TVDKSTDTAY MELSSLRSED TATYHCARRK SYGYYLDEWG EGTLVTVSSA STKGPSVFPFL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTK VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKGLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQEGN VFSCVMHEA LHNHYTQESL SLSP [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASRNIE RQLAWYQQKP GQAPPELLIQ ASRKESGVPD RFSGSRYGTD FTLTISSLQP EDIATYYCQQ YSDPPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSDK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
 [H](22-96,150-206,264-324,370-428),[H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-225',232-228'),[H-L](137-214),[H'-L'](133-214)-Hexadecakis(disulfid),
 [H]300,[H']296-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42724

Chemical Abstract Service Nr. 1152747-82-4
Molgewicht 398.4986
Bruttoformel C₂₂H₃₀N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Enerisant
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung [1-(4-{3-[(2*R*)-2-Methylpyrrolidin-1-yl]propoxy}phenyl)-1*H*-pyrazol-4-yl](morpholin-4-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42725

Chemical Abstract Service Nr. 1108743-60-7
Molgewicht 560.6375
Bruttoformel C₃₁H₃₄F₂N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Entrectinib
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; NCI.Dict; USAN; ChemSpider; CAS; EUCTR; AdisInsight; Pharmavista; EUTCT; PubChem; MeSH; GlnAS; NCI.Thesaurus; USNCT; ICTRP; Orph.Desig.:FDA-2014-12-22
2. Bezeichnung *N*-{5-[(3,5-Difluorphenyl)methyl]-1*H*-indazol-3-yl}-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-[(oxan-4-yl)amino]benzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[5-(3,5-Difluorbenzyl)-1*H*-indazol-3-yl]-4-(4-methyl-1-piperazinyl)-2-(tetrahydro-2*H*-pyran-4-ylamino)benzamid;
N-[5-(3,5-Difluorbenzyl)-1*H*-indazol-3-yl]-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-[(tetrahydro-2*H*-pyran-4-yl)amino]benzamid;
N-{5-[(3,5-Difluorphenyl)methyl]-1*H*-indazol-3-yl}-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-(oxan-4-ylamino)benzamid;
N-[5-(3,5-Difluorbenzyl)-1*H*-indazol-3-yl]-4-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-(tetrahydro-2*H*-pyran-4-ylamino)benzamid

ASK #42726

Chemical Abstract Service Nr. 1593673-23-4
Molgewicht 452.5857
Bruttoformel C₂₇H₃₆N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Etripamil
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung	Methyl[3-(2-[[[(4S)-4-cyano-4-(3,4-dimethoxyphenyl)-5-methylhexyl](methyl)amino]ethyl]benzoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42727	
Chemical Abstract Service Nr.	1092977-61-1
Molgewicht	278.3898
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Evenamid
International Nonproprietary Name	INN.L75
2. Bezeichnung	2-[[2-(3-Butoxyphenyl)ethyl]amino]-N,N-dimethylacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42728	
Chemical Abstract Service Nr.	870964-67-3
Formelstamm	(C ₂₄ H ₂₅ N ₂ O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	374.4754
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Evocalcet
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	{4-[(3S)-3-[[[(1R)-1-(Naphthalen-1-yl)ethyl]amino]pyrrolidin-1-yl]phenyl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42729	
Chemical Abstract Service Nr.	945531-77-1
Molgewicht	337.3923
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ezutromid
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	5-(Ethansulfonyl)-2-(naphthalen-2-yl)-1,3-benzoxazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42730	
Chemical Abstract Service Nr.	1234137-51-9
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₅₀ H ₉₉₃₄ N ₁₇₁₄ O ₂₀₂₄ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Ifabotuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYWMNWVRQA PGQGLEWMDG IYPGSGNTNY DEKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARGG YYEDFDSWGQ GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLTGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSF LSASVGDRTV ITCRASQGII SYLAWYQQKP EKAPKRLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTE FTLTISSLQP EDFATYYCGQ YANYPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M ⁴ -glycosyliert, fucosylierter Komplex der bi-antennären CHO-Typ-Glykane
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fibatuzumab
ASK #42731	
Chemical Abstract Service Nr.	1499251-18-1
Molgewicht	16248.1706
Bruttoformel	C ₅₂₀ H ₆₇₉ F ₂₁ N ₁₇₅ O ₃₀₉ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Fitusiran
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{30-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)-14,14-bis[16-(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)-5,11-dioxo-2,16-dioxa-6,10-diazahehexadecyl]-12,19,25-trioxo-16,30-dioxa-13,20, (P- <i>RS</i>)-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thioguanylyl-(3' 5')-(P- <i>RS</i>)-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoruridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyluridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoradenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl und (P- <i>RS</i>)-2'- <i>O</i> -Methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-(P- <i>RS</i>)-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoradenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluorguanylyl] [small interfering RNA (siRNA), inhibiert die Produktion von Antithrombin in der Leber]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42732	
Chemical Abstract Service Nr.	1609016-97-8
Formelstamm	(C520-H636-F21-N175-Na43-O309-P43-S6)43 ⁻ 43Na ⁺
Molgewicht	17193.3893
Bruttoformel	C ₅₂₀ H ₆₃₆ F ₂₁ N ₁₇₅ Na ₄₃ O ₃₀₉ P ₄₃ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Fitusiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	[(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-{30-(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)-14,14-bis[16-(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)-5,11-dioxo-2,16-dioxa-6,10-diazahehexadecyl]-12,19,25-trioxo-16,30-dioxa-13,20, (P- <i>RS</i>)-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thioguanylyl-(3' 5')-(P- <i>RS</i>)-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoruridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyluridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoradenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl und (P- <i>RS</i>)-2'- <i>O</i> -Methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-(P- <i>RS</i>)-2'-desoxy-2'-fluor- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluoradenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluorguanylyl (1:43) [small interfering RNA (siRNA), inhibiert die Produktion von Antithrombin in der Leber]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42733	
Chemical Abstract Service Nr.	1182215-65-1

Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Glembatumumab vedotin

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTLST TCTVSGGSSS SFNYYWSWIR HHPGKGLEWI GYIYYSGSTY SNPSLKSRTV ISVDTSKNQF SLTLSSVTAA DTAVYYCARG YNWNFYFDYWG QGTLTVSSA STKG TKVDKTVRK CCVECPGCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTK FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSD NNLVWYQQKQP GQAPRLLIYG ASTRATGIPA RFGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YNNWPPWTF KUYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-97,146-202,259-319,365-423),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](221-221',222-222',225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-215)-Octadecakis(disulfid), [H]295,[H'] Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken, S-[(3R)-1-(6-(((2S)-1-(((2S)-5-(carbamoylamino)-1-{4-(((2S)-1-(((2S)-1-((3R,4S,5S)-1-((2S)-2-[(1R,2R)-3-((1S,2R)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-an 5 Cys-Resten

ASK #42734

Chemical Abstract Service Nr. 851666-89-2

Molgewicht 2096.4636

Bruttoformel C₉₄H₁₅₀N₃₂O₂₁S

Vorzugsbezeichnung Graunimotid

International Nonproprietary Name INN.L75

2. Bezeichnung L-Lysyl-L-arginyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-lysyl-L-leucyl-L-seryl-L-histidyl-L-leucyl-L-glutamyl-L-methionyl-L-histidyl-L-seryl-L-arginyl-L-lysyl-L-histidin; humanes Wilms Tumorprotein (WT33) (332-347)-peptid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42735

Chemical Abstract Service Nr. 1299440-37-1

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₅₀₄H₁₀₀₄₈N₁₇₃₂O₂₀₄₄S₄₄

Vorzugsbezeichnung Inebilizumab

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SSWMNWVRQA PGKGLEWVGR IYPGDGDNY NVKFKGRFTI SRDDSKNSLY LQMNSLKTED TAVYYCARGS FITTVRDFDY WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKPK SNTKVDKRVE PKSCDKHTHC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']EIVLTQSPDF QSVTPKEKVT ITCRASESVD TFGISFMNWF QQKPDQSPKL LIHEASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFLTIN SLEAEDAATY YCQQSKEVPF TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVVACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42736

Chemical Abstract Service Nr. 340013-96-9

Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₃₆H₉₉₆₀N₁₇₀₄O₂₀₂₂S₄₆
Vorzugsbezeichnung (¹³¹I)lodderlotximab biotin
International Nonproprietary Name INN.L75

2. Bezeichnung [H,H']QVQLKESGPG LVAPSQSLSI TCTVSGFSLT DYGVRWIRQP PGKGLEWLGV IWGGGSTYYN SALKSRLSIS KDNSKSQVFL KMNSLQTD DDT AMYYCAKEKR RGYYYAMDIW GQGTSVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKAEP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVSH EDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDIAVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']ENVLTQSPAI MSASPGEKVT MTCRASSSVS SSYLHWYQQK SGASPKLWIY STSNLASGVP ARFSGSGSGT SYSLTISVVE AEDAATYYCQ QYSGYPLTFG GGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H'](22-95,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen, Tyr partiell radiomarkiert als 3-[¹³¹I]iodtyrosin, biotinyliert

ASK #42737

Chemical Abstract Service Nr. 1357527-05-9
Molgewicht 17700.1742
Bruttoformel C₇₉₆H₁₂₄₀N₂₀₄O₂₃₄S₉
Vorzugsbezeichnung Isunakinra
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung APVRSLNCR I WDVNQKTFYL RNNQLVAGYL QGPNVNLEEK FSMSFVQGE E SNDKIPVALG LKEKNLYLSC VLKDDKPTLQ LESVDPKNYP KKKMEKRFVFNKIEINN KLE FESAQFPNWF LCTAMEADQP VSLTNMPDEG VMVTKFYMQF VSS

ASK #42738

Chemical Abstract Service Nr. 1469876-18-3
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₈₆H₉₉₇₄N₁₇₁₈O₂₀₀₈S₄₂
Vorzugsbezeichnung Labetuzumab govitecan
International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 AdisInsight; GlnAS; IMGT/mAb-DB; ChemIDplus; CAS; USAN; Pharmavista; PubChem; EUTCT

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG VVQPGRSRLR SCSASGFDTT TYWMSWVRQA PGKGLEWIGE IHPDSSTINY APSLKDRFTI SRDNAKNTLF LQMDSLRPED TGVYFCASLY FGFPWFAYWG QGTPVTVSSA STKCPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LQDNLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDELASVGDRTVITCKASQDVG TSWAWYQQKPK GKAPKLLIYW TSTRHTGVPS RFGSGSGGTD FTFTISSLQP EDIATYYCQQ YSLYRFSFGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Disulfid-Brücken und an den durchschnittlich 6 freien Cys-Resten potenziell S-substituiert mit (3RS)-1-[(4-[[1-((34S)-38-Amino-34-[(4-[[[(4S)-4,11-diethyl-9-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yl]oxy]carbonyl)oxy)methyl]phenyl]carbamoyl]-28,3

Zitat Bezeichnung 2 INN.SF

ASK #42739

Chemical Abstract Service Nr. 1391726-30-9

Molgewicht 143000
Bruttoformel C₆₃₃₈H₉₇₉₀N₁₆₉₄O₁₉₈₈S₄₂
Vorzugsbezeichnung Landogrozumab
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung
 [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGLTFS RYPMSWVRQA PGKGLVWVSA ITSSGGSTYY SDTVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARLP DYWGQGLVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYLSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLG [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASSSVS SSYLHWYQQK PGQAPRLLIY STSNLVAGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ HHSGYHFTFG GGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,140-196,254-314,360-418),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](219-219',222-222'),[H-L,H'-L'](127-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]290,[H']290-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42740

Chemical Abstract Service Nr. 1548439-51-5
Molgewicht 35864.7938
Bruttoformel C₁₁₃₂H₁₄₂₆N₄₂₂O₇₀₈P₁₁₆
Vorzugsbezeichnung Lefitolimod
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung DNA-basierter Immunmodulator-Wirkstoff: Cyclo-(3' 5')[2'-desoxy-(A-A-A-A-C-G-T-T-C-T-T-C-G-G-G-G-C-G-T-T-C-T-T-A-G-G-T-G-G-T-A-A-C-C-C-C-T-A-G-G-G-T-T-A-C-C-A-C-C-T-T-C-A-T-T-G-G-A-A-A-C-G-T-T-C-T-T-C-G-G-G-C-G-
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym DNA, Cyclo[d(AAAACGTTCT TCGGGGCGTT CTTAGGTGGT AACCCCTAGG GGTTACCACC TTCATTGGAA AACGTTCTTC GGGGCGTTCT TAGGTGGTAA CCCCTAGGGG TTACCACCTT CATTG

ASK #42741

Chemical Abstract Service Nr. 1600492-21-4
Molgewicht 43800
Vorzugsbezeichnung Marzeptacog alfa (aktiviert)
International Nonproprietary Name INN.L75

2. Bezeichnung
 [L(1-152)]ANAFLEELRP GSLERECKEE QCSFEEAREI FKDAERTKLF WISYSDGDQC ASSPCQNGGS CKDQLQSYIC FCLPAFEGRN CETHKDDQLI CVNENGGCEQ YCSDHTGTRK SCRCHEGYSL LADGVSCNAT VEYPCGKIPI LEKRNASKPQ GR [H(153-406)]IVGGKVCP KGECPWQVLL LVNGAQLCGG TLINTIWWVS AAHCFDKIKN WRNLIQVAVLGE HDLSEHDGDE QSRRAVQVII PSTYVPGTTN HDIALLRLHQ PVVLTQHVVP LCLPERTFSE RTLAFVRFSL VSGWGRLLDR GATALELQVL NVPRLMTQDC LQQSRKVGDS PNITEYMFCA GYSDGSKDSC KGDSGGPHAT HYRGTWYLTG IVSWGQGCAT VGHFGVYTRV SQYIEWLQKL MRSEPRPGVL LRAPFP, 17,22:50,61:55,70:72,81:91,102:98,112:114,127:135,262:159,164:178,194:310,329:340,368-Dodecakis(disulfid), Glu6,Glu7,Glu14,Glu16,Glu19,Glu20,Glu25,Glu26,Glu29,Glu35-4-carboxyliert, Asp63-(3R)-3-hydroxyliert, Ser52,Ser6,Asn128,Asn145,Asn322-glycosyliert

ASK #42742

Chemical Abstract Service Nr. 1570067-55-8

Molgewicht 18800

Vorzugsbezeichnung Mecapegfilgrastim

International Nonproprietary Name INN.L75

2. Bezeichnung MTPLGPASSL PQSFLLKCLE QVRKIQGDGA ALQEKLCAATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSOLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRAG GVLVASHLQS FLEVSRYRLR HLAQP, 37,43:65,75-Bis(disulfid), Met1-pegyliert

ASK #42743

Chemical Abstract Service Nr. 1453084-37-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1401992-35-5

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₈₂H₁₀₀₀₆N₁₇₁₄O₂₀₂₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Mirvetuximab soravtansin

International Nonproprietary Name INN.L75

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VVKPGASVKI SCKASGYTFT GYFMNWKQS PGQSLEWIGR IHPYDGDFTY NQKFQKATL TVDKSNTAH MELLSTLSED FAVYYCTRYD GSRAVDYWGQ GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']DIVLTQSPLS LAVSLGQPAI ISCKASQSVS FAGTSLMHWY HQKPGQQPRL LIYRASNLEA GVPDRFSGSG SKTDFLTIS PVEAEDAATY YCQQSREYPY TFGGGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H']((22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L']((23-92,138-198),[H-H']((227-227',230-230'),[H-L,H'-L']((221-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), (2RS)-4-[2-(5-(((2S)-1-(((1S,2R,3S,5S,6S,16E,18E,20R,21S)-11-Chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1^{10,14}.0^{3,5}]hexacosa-10,12,14 an N⁶ von durchschnittlich 3-4 Lysyl-Resten

ASK #42744

Chemical Abstract Service Nr. 1228763-95-8

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₅₁₄H₁₀₀₀₄N₁₇₂₄O₂₀₄₄S₄₈

Vorzugsbezeichnung Monalizumab

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYWMNWRQA PGQGLEWMGR IDPYDSETHY AQKLQGRVTM TDDTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARGG YDFDVGTLYW FFDVWGQGT VTVSSASTKG PSVFLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSL GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASENIY SYLAWYQQKP GKAPKLLIYN AKTLAEGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFATYYCQH HYGTPRTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((231-231',234-234'),[H-L,H'-L']((139-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten

komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42745

Chemical Abstract Service Nr. 1613055-09-6
Vorzugsbezeichnung Nadorameran
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung an mRNA molecule encoding the rabies virus glycoprotein RAV-G containing elements for expression within eukaryotic cells; manufactured by enzymatic *in vitro* transcription from linearized plasmid DNA
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #42746

Chemical Abstract Service Nr. 209219-38-5
Formelstamm (C₂₉H₃₅N₄O₅)⁻ H⁺
Molgewicht 520.6199
Bruttoformel C₂₉H₃₆N₄O₅
Vorzugsbezeichnung Nastorazepid
International Nonproprietary Name INN.L75
2. Bezeichnung 3-(((3*R*)-5-Cyclohexyl-1-(3,3-dimethyl-2-oxobutyl)-2-oxo-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1,5-benzodiazepin-3-yl]carbamoyl)amino)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42747

Chemical Abstract Service Nr. 1372784-20-7
Formelstamm [(C₂₆H₃₄N₂O₁₂)_a . (C₁₄H₂₀N₁NaO₁₁)_b]_n . H₂O
Vorzugsbezeichnung Natriumcinhyaluronat
International Nonproprietary Name INN.L75
2. Bezeichnung Natriumsalz der teilweise mit 3-[[*(2E)*-3-Phenylprop-2-enoyl]oxy]propan-1-amin amidifizierten Hyaluronsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42748

Chemical Abstract Service Nr. 1443004-16-7
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₅₀₄H₁₀₀₉₀N₁₇₇₀O₂₀₂₄S₃₆
Vorzugsbezeichnung Navivumab
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKTSGYSFS TYGVSWVRQA PGQGPEWVGW ISAYTGITDY AQKFQGRVTL TTDATTATAF LDLRSLRPDD TATYFCARDK VQGRVEVGSG GRHDYWGQGT LVIVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSMHEG LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']EVVLTQSPGT

LALPPGERAT LSCRASHRVG STYIAWYQQK SGQAPRRLIY GASNRATDIP DRFSGSGSGT DFTLTIRRL PEDSAVYYCQ QFSVSPWTFG QGTRVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT
ASVCLLNNF YPBREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KUYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H'](22-96,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-M⁴-glycosyliert,
[H]456,[H']456-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42749

Chemical Abstract Service Nr. 1254032-66-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1628418-15-4; 1715937-96-4
Molgewicht 453.5323
Bruttoformel C₂₈H₂₇N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Netarsudil
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; PubChem; ChemSpider; EUTCT; AdisInsight; USNCT; EUCTR; USAN; ICTRP; CAS; DrugInfo; Pharmavista; ChemIDplus; GlnAS
2. Bezeichnung ((4-[(2S)-3-Amino-1-(isochinolin-6-ylamino)-1-oxopropan-2-yl]phenyl)methyl)(2,4-dimethylbenzoat)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2,4-Dimethylbenzoesäure-{4-[(2S)-3-amino-1-(isochinolin-6-ylamino)-1-oxopropan-2-yl]phenyl}methylester;
4-[(2S)-3-Amino-1-(6-isochinolinylamino)-1-oxo-2-propanyl]benzyl-2,4-dimethylbenzoat

ASK #42750

Chemical Abstract Service Nr. 1474034-05-3
Molgewicht 554.7109
Bruttoformel C₃₃H₄₄F₂N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Omaveloxolon
International Nonproprietary Name INN.L75
2. Bezeichnung N-(2-Cyano-3,12-dioxo-28-noroleana-1,9(11)-dien-17-yl)-2,2-difluorpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42751

Chemical Abstract Service Nr. 1351337-07-9
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₄₄H₁₀₀₉₄N₁₇₃₄O₂₀₂₂S₄₄
Vorzugsbezeichnung Obiltoxaximab
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSGPE LKKPGASVKV SCKDSGYAFS SSWMNWVRQA PGQGLEWIGR IYPGDGDTNY NGKFQGRVTI TADKSSSTAY MELSSLRSED TAVYFCARSG LLRYAMDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFP L APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMSIRTP E VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLT V LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCVM HEALTHHNYTQ KSLSLSPGK [L.L']DIQMTQSPSS LSASVGRDRT ITCRASQDIR NYLNWYQQKPK GKAVKLLIYY TSRLLPVPS RFGSGSGT YSLTISSQEQ EDIGTYFCQQ GNTLPWTFGQ GTKVEIRRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA

SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert

ASK #42752

Chemical Abstract Service Nr. 1422268-07-2

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₄₀₆H₉₈₉₆N₁₇₀₈O₂₀₁₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Opicinumab

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS AYEMKWVRQA PGKGLEWVSV IGPSGGFTFY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCATEG DNDAFDIWGQ GTTIVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNSA YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']DIQMTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGTD FTLTSSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPMYTFG QGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYKHK KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn nicht glycosyliert wegen [H]300,[H']300-Ala

ASK #42753

Chemical Abstract Service Nr. 946415-13-0

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₈₀H₉₈₃₄N₁₇₁₀O₂₀₀₈S₄₈

Vorzugsbezeichnung Pamrevlumab

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EGQLVQSGGG LVHPGGSLRL SCAGSGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVSG IGTGGGTYST DSVKGRFTIS RDNANKNSLYL QMNSLRAEDM AVYYCARGDY YGSGSFFDCW GQGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVTV VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRV EP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPK KDTLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSR EE MTKNQVSLTCLV KGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQQKP EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTSSSLQP EDFATYYCQQ YNSYPPTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-95,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]109,[H']109-Cys post-translationale Cysteinylierung entweder mit Cys, Cys-Gly, Glutathion oder keine Cysteinylierung

ASK #42754

Chemical Abstract Service Nr. 1233363-33-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1637218-00-8; 1827673-41-5

Formelstamm C₂₈-H₂₀-N₄-O₅ (C₂-H₄-O)_n, n = ca. 45

Molgewicht 2474.8474

Bruttoformel C₁₁₈H₂₀₀N₄O₅₀
Vorzugsbezeichnung Pegcantratinib
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 USNCT; FDA-SRS; MeSH; Pharmavista; GlnAS; CAS; DrugInfo; ChemIDplus; ICTRP; PubMed; AdisInsight
2. Bezeichnung (5'R,9S,12R)-9-Methyl-3'-[-methylpoly(oxyethan-1,2-diyI)_n- -yl]-2,3,11,12-tetrahydro-1H,9H-spiro[9,12-epoxydiindolo[1,2,3-fg:3',2',1'-k]pyrrolo[3,4-][1,6]benzodiazocin-10,5'-[1,3]oxazolidin]-1,2',4'-trion, n = ca. 45
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista[korr.]; INN.CN[korr.]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (5'R,9S,12R)-9-Methyl-3'-[alpha-methylpoly(oxyethan-1,2-diyI)]-2,3,11,12-tetrahydro-1H,9H-spiro[9,12-epoxydiindolo[1,2,3-fg:3',2',1'-kl]pyrrolo[3,4-i][1,6]benzodiazocin-10,5'-oxazolidin]-1,2',4'-trion

ASK #42755

Chemical Abstract Service Nr. 152918-18-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 215462-30-9
Molgewicht 510.2857
Bruttoformel C₁₈H₁₉IN₆O₄
Vorzugsbezeichnung Piclidenoson
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 1-Desoxy-1-(6-[[[(3-iodphenyl)methyl]amino]-9H-purin-9-yl]-N-methyl- -D-ribofuranuronamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42756

Chemical Abstract Service Nr. 1610761-46-0
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₉₀H₁₀₀₅₂N₁₇₃₆O₂₀₁₈S₄₂
Vorzugsbezeichnung Plozalizumab
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGt/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']EVLQVLESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS AYAMNWVRQA PGKGLEWVGR IRTKNNNYAT YYADSVKDRF TISRDDSNT LYLQMNLSLKT EDTAVYYCTT FYGNGVWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELAGAPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCKSSQSL DSDGKTFLNW FQQRPGQSPR RLIYLVSKLD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCWQGHFYP YTFGQGRLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-98,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42757

Chemical Abstract Service Nr. 1242087-93-9

Molgewicht	762.8964
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₀ N ₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Ravidasvir
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	Methyl{N-[(2S)-1-((2S)-2-[5-(6-{2-[(2S)-1-((2S)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl)pyrrolidin-2-yl]-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl])naphthalin-2-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]pyrrolidin-1-yl)-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]pyrrolidin-2-yl}pyrrolidin-2-yl
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42758	
Chemical Abstract Service Nr.	1569263-06-4
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₈₄ H ₁₀₀₀₄ N ₁₇₁₆ O ₂₀₂₄ S ₃₈
Vorzugsbezeichnung	Rinucumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QLQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSIT SSSYYWGWR QPPGKGLEWI GSIYYRGSTN YNPSLKSRTV ISVDSSKNQF YLKVSSVTAV DTAVYYCARQ NGAARPSWFD PWGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTCNVNDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTP VTCVVVDVSDQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSV MHEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPDT ISLSPGERAT LSCRSQSI SIYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRVTGIP DRFSVSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ HYGISPFTFG PGTKVDIRRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H']((22-97,149-205,263-323,369-427),[L,L']((23-89,135-195),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((136-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]449,[H']449-C-terminales Lysin post-translational gekappt
ASK #42759	
Chemical Abstract Service Nr.	1612838-76-2
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₆ H ₉₉₉₂ N ₁₇₂₀ O ₂₀₁₆ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Risankizumab
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT DQTIHWMRQA PGQGLEWIGY IYPRDDSPKY NENFKGKVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAIPD RSGYAWFIYW GQGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVK KSCDKTHTCP PCPAPEAAGG PSVFLFPPKPK KDTLMISRTP EVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTISK AKGQPREPQV VYTLPPSRREE MTKNQVSLTCL LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPVL DSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASRDVA IAWAWYQQKPK GKVPKLLIYW ASTRHTGVPS RFGSGSRTD FTLTISSLQP EDVADYFCHQ YSSYPFTFGS GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVVCLLNNFY PREAKVQWK VDNALQSGNSQ ESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H']((22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten

komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42760

Chemical Abstract Service Nr. 1613506-32-3

Molgewicht 49000

Vorzugsbezeichnung Rivabazumab pegol

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 eINNV.L114:Corr.CN; IMGT/mAb-DB; eINN.L75; CAS; eINNV.L113

2. Bezeichnung [H]EVQLVESGGG VVQPRSLRL SCAASGFTFS NYPMHVWRQA PGKGLEWVAV ISYDGSEKWKY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LEMNSLRPED TAVYYCARNR GDIYYDFTYA MDIWGGQTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSSDKT HTCPCCPA [L]DIQLTQSPST LSASVGDSTV ITCRASEGVD RWLAWYQQKP GRAPKLLIYD ASTLQSGVPS RFGSGSGGTE FSLTISSLQP DDVATYYCQH FWGTPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGES, [H](22-96,151-207),[L](23-88,134-194)-Tetrakis(disulfid), [H]233,[H]236-Cys-pegyliert

ASK #42761

Chemical Abstract Service Nr. 1613313-01-1

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₁₆H₉₉₀₀N₁₇₀₀O₂₀₂₈S₄₆

Vorzugsbezeichnung Rovalpituzumab

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTYTGEPTY ADDFKGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARIG DSSPSDYWGQ GTLVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL T KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSPSPG [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCASQSVS NDVVWYQQKP GQAPRLLIYY ASNRYTGIPA RFGSGSGGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ DYTPSPWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,145-201,263-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42762

Chemical Abstract Service Nr. 1613313-09-9

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₁₆H₉₉₀₀N₁₇₀₀O₂₀₂₈S₄₆

Vorzugsbezeichnung Rovalpituzumab tesirin

International Nonproprietary Name INNV.L114:Corr.CN

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTYTGEPTY ADDFKGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARIG DSSPSDYWGQ GTLVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL T KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSPSPG [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT

LSCKASQSVS NDVVWYQQKP GQAPRLLIYY ASNRYTGIPA RFSGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ DYTPWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNFFY
 PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
 [H,H'](22-96,145-201,263-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), ein oder zwei der intermolekularen Disulfidbrücken
 liegen nicht vor, durchschnittlich sind 2 Cys über eine Thioetherbindung mit dem Wirkstoff verbunden, [L,L']214,[H,H']221,[H,H']227,[H,H']230-Cys potenziell
 S-(1^{11a}S,9¹¹S,9^{11a}S,16S,19S,52³RS)-9¹¹-Hydroxy-17,97-dimethoxy-1²,9²,16-trimethyl-1⁵,9⁵,10,15,18,21,49,52²,52⁵-nonaoxo-19-(propan-2-yl)-1⁵,1^{11a},9¹¹,9^{11a}-tetrahydro-1¹H,9¹H,9⁵H-2,8,11,24,27,30,33,
 modifiziert

ASK #42763

Chemical Abstract Service Nr. 1491917-83-9

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₉₆H₉₉₈₆N₁₇₀₂O₂₀₁₆S₄₂

Vorzugsbezeichnung Sacituzumab govitecan

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 eINN.L75; IMGT/mAb-DB; USAN; CAS; eINNV.L113

[H,H']QVQLQQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYFT NYGMNWWKQA PGQGLKWMGW INTYTGEPTY TDDFKGRFAF SLDTSVSTAY LQISLKADD TAVYFCARGG FGSSYWYFDV
 WGQGS�TVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC
 PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP
 QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQLTQSPSS
 LSASVGDRLV ITCKASQDVS IAWAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPD RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAVYYCQQ HYITPLTFGA GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
 SVVCLLNFFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

2. Bezeichnung

[H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Sp2/0-Maus-Myelom-Zellen, drei der intermolekularen Disulfidbrücken liegen nicht vor, durchschnittlich
 sind 6 Cys über eine Thioetherbindung mit dem Wirkstoff verbunden, [L,L']214,[H,H']224,[H,H']230,[H,H']233-Cys potenziell
 (3RS)-1-[(4-[[[1-((34S)-38-Amino-34-[(4-[[[[[4S)-4,11-diethyl-9-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yl]oxy]carbonyl]oxy)methyl]phenyl]carbonyl]-28,3
 modifiziert

ASK #42764

Chemical Abstract Service Nr. 149709-44-4

Formelstamm (C22-H23-N-O5)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 383.4376

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₅

Vorzugsbezeichnung Sacubitrilat

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (2R,4S)-5-([1,1'-Biphenyl]-4-yl)-4-(3-carboxypropanamido)-2-methylpentansäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42765

Chemical Abstract Service Nr. 259206-53-6

Molgewicht 1923.0902

Bruttoformel C₈₂H₁₁₉N₂₃O₂₇S₂

Vorzugsbezeichnung Solnatid

International Nonproprietary Name INN.L75
2. Bezeichnung L-Cysteinylglycyl-L-glutamyl-L-arginyl-L- glutamyl-L-threonyl-L-prolyl-L- glutamylglycyl-L-alanyl-L- glutamyl-L-alanyl-L-lysyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-tyrosyl-L-cystein-(1 17)-disulfide
ASK #42766

Chemical Abstract Service Nr. 254740-64-2
Molgewicht 592.7488
Bruttoformel C₃₂H₄₀N₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Sparsentan
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 4'-[(2-Butyl-4-oxo-1,3-diazaspiro[4.4]non-1-en-3-yl)methyl]-N-(4,5-dimethyl-1,2-oxazol-3-yl)-2'-(ethoxymethyl)[1,1'-biphenyl]-2-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42767
Chemical Abstract Service Nr. 263251-78-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1613729-81-9
Formelstamm (C₂₄-H₃₀-N₆-O₁₁)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 580.5445
Bruttoformel C₂₄H₃₂N₆O₁₁
Vorzugsbezeichnung Tavilermid
International Nonproprietary Name INN.L75
2. Bezeichnung 3-[(4S,7S,10S)-7-(4-Aminobutyl)-4-[(carboxymethyl)carbamoyl]-14-nitro-6,9,12-trioxo-3,4,5,6,7,8,9,10,11,12-decahydro-2H-1,5,8,11-benzoxatriazacyclotetradecin-10-yl]propansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42768
Chemical Abstract Service Nr. 1460213-99-3
Formelstamm (C₂₄-H₃₀-N₆-O₁₁)²⁻ 2H⁺ . Cl-H
Molgewicht 617.0054
Bruttoformel C₂₄H₃₃ClN₆O₁₁
Vorzugsbezeichnung Tavilermidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L75)
2. Bezeichnung 3-[(4S,7S,10S)-7-(4-Aminobutyl)-4-[(carboxymethyl)carbamoyl]-14-nitro-6,9,12-trioxo-3,4,5,6,7,8,9,10,11,12-decahydro-2H-1,5,8,11-benzoxatriazacyclotetradecin-10-yl]propansäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42769
Chemical Abstract Service Nr. 942195-55-3
Molgewicht 387.38
Bruttoformel C₂₀H₁₉F₂N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Tegoprazan
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 7-(((4S)-5,7-Difluor-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-4-yl)oxy)-N,N,2-trimethyl-1H-benzimidazol-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42770

Chemical Abstract Service Nr. 781613-23-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 874286-84-7; 950774-05-7
Molgewicht 491.3853
Bruttoformel C₂₄H₂₅Cl₂FN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Tesevatinib
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung N-(3,4-Dichlor-2-fluorphenyl)-6-methoxy-7-(((3aR,5r,6aS)-2-methyloctahydrocyclopenta[c]pyrrol-5-yl)methoxy)chinazolin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42771

Chemical Abstract Service Nr. 1000599-06-3
Formelstamm C24-H25-Cl2-F-N4-O2 . C7-H8-O3-S
Molgewicht 663.5869
Bruttoformel C₃₁H₃₃Cl₂FN₄O₅S
Vorzugsbezeichnung Tesevatinibtosilat
International Nonproprietary Name (INN.L75,v.L18)
2. Bezeichnung N-(3,4-Dichlor-2-fluorphenyl)-6-methoxy-7-(((3aR,5r,6aS)-2-methyloctahydrocyclopenta[c]pyrrol-5-yl)methoxy)chinazolin-4-amin-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42772

Chemical Abstract Service Nr. 1572943-04-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1670289-39-0
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₀₀H₉₈₄₄N₁₇₃₂O₁₉₉₂S₅₂
Vorzugsbezeichnung Tezepelumab
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGt/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QMQLVESGGG VVQPGRLRL SCAASGFTFR TYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSNKHY ADSVKGRFTI TRDNSKNTLN LQMNSLRAED TAVYYCARAP QWELVHEAFD IWGQGTMTVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSNFGT QTYTCNVDHK PSNTKVDKTV ERKCCVECPP CPAPPVAGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST FRVVSVLTVV HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP APIEKTISKT KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPMLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']SYVLTQPPSV SVAPGQTARI

TCGGNNLGSK SVHWYQQKPG QAPVLVVYDD SDRPSWIPER FSGSNGNTA TLTISRGEAG DEADYYCQVW DSSSDHVVFG GGTKLTVLGQ PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS, [H,H'](22-96,149-205,262-322,368-426),[L,L'](23-87,136-195),[H-H'](224-224',225-225',228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](136-213)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A, [H,H'](22-96,149-205,262-322,368-426),[L,L'](23-87,136-195),[H-H'](224-136',225-225',228-228',231-231'),[H-L](136-213),[H'-L'](224-213)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A/B, [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42773

Chemical Abstract Service Nr. 1418628-81-5

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₁₈H₉₉₀₆N₁₇₁₀O₂₀₂₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Tisotumab

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYAMSWVRQA PGKGLEWVSS ISGSGDYTTY TDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARSP WGYLDSWGQ GTLTVVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQK GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPPS LSASAGDRVT ITCRASQGIS SRLAWYQQKP EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNSYPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAEKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42774

Chemical Abstract Service Nr. 1418731-10-8

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₁₈H₉₉₀₆N₁₇₁₀O₂₀₂₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Tisotumab vedotin

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYAMSWVRQA PGKGLEWVSS ISGSGDYTTY TDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARSP WGYLDSWGQ GTLTVVSSAS TKVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPPS LSASAGDRVT ITCRASQGIS SRLAWYQQKP EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNSYPYTF LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekulare Disulfid-Brücken, S-[(3*R*)-1-(6-[(2*S*)-1-[(2*S*)-5-(carbamoylamino)-1-{4-[(2*S*)-1-[(2*S*)-1-[(3*R*,4*S*,5*S*)-1-[(2*S*)-2-[(1*R*,2*R*)-3-[(1*S*,2*R*)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino]-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-yl]amino]-2-oxoethyl]amino]propanoate] an 3-4 Cys-Resten

ASK #42775

Chemical Abstract Service Nr. 1429201-24-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1648593-83-2

Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₃₇₄H₉₈₈₄N₁₆₉₆O₂₀₁₈S₄₆
Vorzugsbezeichnung Trevogrumab
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQVLESGLD LVQPGGSLRL SCAASGFTFS AYAMTWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGSAYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTVY LQMNSLRAED TAVYYCAKDG AWKMSGLDWW GQGTTVIVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDPKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSDQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']DIQMTQSPAS LSASVGDRTV ITCRASQDIS DYLAWYQQKP GKIPRLLIYT TSTLQSGVPS RFRGSGSGTD FTLTISSLQP EDVATYYCQK YDSAPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42776

Chemical Abstract Service Nr. 1436390-64-5
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₂₈H₉₉₃₀N₁₆₉₈O₂₀₂₆S₄₄
Vorzugsbezeichnung Vadastuximab talirin
International Nonproprietary Name INN.L75
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYDINWVRQA PGQGLEWIGW IYPGDGSTKY NEKFKAKATL TADTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCASGY EDAMDYWGQG TTVTIVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNPKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPCV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV INCKASQDIN SYLSWFQQKP GKAPKTLIYR ANRLVDGVPS RFSGSGSGQD YTLTISSLQP EDFATYYCLQ YDEFPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]239,[H']239-Cys S²³⁹,S^{239'}-bis[(2^{11a}S,8^{11a}S,12S,15S,23³RS)-1⁴,2⁷,8⁷-Trimethoxy-12-methyl-2⁵,8⁵,11,14,17,23²,23⁵-heptaooxo-15-(propan-2-yl)-2⁵,2^{11a},8⁵,8^{11a}-tetrahydro-2¹H,8¹H-3,7-dioxa-10,13,16-triaza-2(2,8),8(8,2)-bis-modifiziert

ASK #42777

Chemical Abstract Service Nr. 1492823-75-2
Molgewicht 109000
Bruttoformel C₄₈₈₃H₇₄₇₈N₁₃₆₆O₁₄₀₆S₂₈
Vorzugsbezeichnung Velmanase alfa
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; EUCTR; ICTRP; AdisInsight
2. Bezeichnung GGYETCPTVQ PNMLNVHLLP HTHDDVGWLK TVDQYFYGIK NDIQHAGVQY ILDSVISALL ADPTRRFIYV EIAFFSRWWH QQTNATQEVV RDLVQRGRLE FANGGWVMD EAATHYGAV DQMTLGLRFL EDTFGNDGRP RVAWHIDPFG HSREQASLFA QMGFDGFFFG RLDYQDKWVR MQKLEMEQVW RASTSLKPPPT ADLFTGVLPN GYNPPRNLWC DVLCVDQPLV EDPRSPEYNA KELVDYFLNV ATAQGRYYRT NHTVMTMGSD FQYENANMWF KNLDKILRLV NAQQAQSSV HVLYSTPACY LWELNKANLT WSVKHDDFFP YADGPHQFWT

GYFSSRPALK RYERLSYNFL QVCNQLEALV GLAANVGPYG SGDSAPLNEA MAVLQHHDAV SGTSRQHVAN DYARQLAAGW GPCEVLLSNA LARLRGFKDH FTFCQQLNIS ICPLSQTAAAR
 FQVIVYNPLG RKNVWVRLP VSEGVFVVKD PNGRTVPSDV VIFPSSDSQA HPELLFSAS LPALGFSTYS VAQVPRWKQP ARAPQIPRR SWSPALTIEH EHIRATFDPD TGLLMEIMNM
 NQQLLLPVRQ TFFWYNASIG DNESDQASGA YIFRPNQKQP LPVSRWAQIH LVKTPLVQEV HQNFSAWCSQ VVRLYPGQRH LELEWSVGPI PVGDTWGKEV ISRFDTPLET KGRFYTDSNG
 REILERRRDY RPTWKLNQTE PVAGNYYPVN TRIYITDGNM QLTVLTDRSQ GGSSLRDGS LELMVHRRLLK DDGRGVSEPL MENGSGAWVR GRHLVLLDTA QAAAAGHRL AEQEVLPAPQV
 VLAPGGGAAY NLGAPPRTQF SGLRRDLPPS VHLLTLASWG PEMVLLRLEH QFAVGEDSGR NLSAPVTNL RDLFSTFTIT RLQETTLVAN QLREAASRLK WTTNTGTPH QTPYQLDPAN
 ITLEPMEIRT FLASQWKEV DG, 6,309:219,224:363,423:444,452 Tetrakis(disulfid), potentiell
 Asn84,Asn261,Asn318,Asn448,Asn596,Asn602,Asn643,Asn717,Asn783,Asn881,Asn940-N⁴-glycosyliert

ASK #42778

Chemical Abstract Service Nr. 1228585-88-3
Molgewicht 410.5126
Bruttoformel C₂₂H₃₀N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Vesatolimod
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 4-Amino-2-butoxy-8-((3-[(pyrrolidin-1-yl)methyl]phenyl)methyl)-7,8-dihydropteridin-6(5H)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42779

Chemical Abstract Service Nr. 1025216-57-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1193738-43-0
Formelstamm (C₃₈-H₅₀-N₃-O₁₂-S₂)⁻ H⁺
Molgewicht 805.9544
Bruttoformel C₃₈H₅₁N₃O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Volixibat
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung N-(3-O-Benzyl-6-O-sulfo-β-D-glucopyranosyl)-N-{3-[(3S,4R,5R)-3-butyl-7-(dimethylamino)-3-ethyl-4-hydroxy-1,1-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1⁶-benzothiepin-5-yl]phenyl}harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42780

Chemical Abstract Service Nr. 1431935-92-0
Formelstamm (C₃₈-H₅₀-N₃-O₁₂-S₂)⁻ K⁺
Molgewicht 844.0448
Bruttoformel C₃₈H₅₀KN₃O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Volixibat-Kalium
International Nonproprietary Name (INN.L75)
2. Bezeichnung N-(3-O-Benzyl-6-O-sulfo-β-D-glucopyranosyl)-N-{3-[(3S,4R,5R)-3-butyl-7-(dimethylamino)-3-ethyl-4-hydroxy-1,1-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1⁶-benzothiepin-5-yl]phenyl}harnstoff-Kaliumsalz (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
 ASK #42781
Chemical Abstract Service Nr. 1436861-97-0
Formelstamm (C13-H20-N5-O7-S)⁻ H⁺
Molgewicht 391.4001
Bruttoformel C₁₃H₂₁N₅O₇S
Vorzugsbezeichnung Zidebactam
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung [(1*R*,2*S*,5*R*)-7-Oxo-2-{2-[(3*R*)-piperidin-3-carbonyl]hydrazincarbonyl}-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl]hydrogensulfat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42782
Chemical Abstract Service Nr. 1268714-50-6
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₂₀H₉₉₂₂N₁₇₁₈O₂₀₁₀S₄₆
Vorzugsbezeichnung Carotuximab
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVKLEESGGG LVQPGGSMKL SCAASGFTFS DAWMDWVRQS PEKGLEWVAE IRSKASNHAT YYAESVKGRF TISRDDSKSS VYLQMNLSRA EDTGIYYCTR WRRFFDSWGO GTTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YLSSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNYHTQK SLSLSPGK [L,L']QIVLSQSPA LSASPGEKVT MTCRASSSVS YMHWYQQKPG SSPKPWIYAT SNLASGVPVR FSGSGSGTSY SLTISRVEAE DAATYYCQQW SSNPLTFGAG TKLELKRVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
 [H,H']{(22-98,145-201,262-322,368-426)},[L,L']{(23-87,133-193)},[H-H']{(227-227',230-230')},[H-L,H'-L']{(221-213)-Hexadecakis(disulfid)}, [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42783
Chemical Abstract Service Nr. 54863-37-5
Molgewicht 133.1689
Bruttoformel C₄H₇NO₂S
Vorzugsbezeichnung Dapansutril
International Nonproprietary Name INN.L76
2. Bezeichnung 3-(Methansulfonyl)propannitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42784
Chemical Abstract Service Nr. 1204317-86-1
Molgewicht 490.6768
Bruttoformel C₃₁H₄₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung	Edasalonexent
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{2-[(4 <i>Z</i> ,7 <i>Z</i> ,10 <i>Z</i> ,13 <i>Z</i> ,16 <i>Z</i> ,19 <i>Z</i>)-Docosa-4,7,10,13,16,19-hexaenamido]ethyl}-2-hydroxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42785	
Chemical Abstract Service Nr.	249503-25-1
Molgewicht	265.2685
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₅ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Galidesivir
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-2-(4-Amino-5 <i>H</i> -pyrrolo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-7-yl)-5-(hydroxymethyl)pyrrolidin-3,4-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42786	
Chemical Abstract Service Nr.	313368-91-1
Molgewicht	393.497
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ FN ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Lumateperon
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	1-(4-Fluorphenyl)-4-[(6 <i>bR</i> ,10 <i>aS</i>)-3-methyl-2,3,6 <i>b</i> ,9,10,10 <i>a</i> -hexahydro-1- <i>H</i> -pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[1,2,3- <i>de</i>]chinoxalin-8(7 <i>H</i>)-yl]butan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #42787	
Chemical Abstract Service Nr.	666843-10-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1169392-26-0
Molgewicht	564.671
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₄ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Mizagliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-[[3-(4-[[3-(^{-D} -Glucopyranosyloxy)-5-(propan-2-yl)-1- <i>H</i> -pyrazol-4-yl]methyl]-3-methylphenoxy)propyl]amino]-2,2-dimethylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42788	
Chemical Abstract Service Nr.	706809-20-3
Formelstamm	(C ₂₂ H ₂₅ F-N ₃ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	431.4573
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ FN ₃ O ₅

Vorzugsbezeichnung	Alalevonadifloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i>)-8-[4-(<i>L</i> -Alanyloxy)piperidin-1-yl]-9-fluor-5-methyl-1-oxo-6,7-dihydro-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -pyrido[3,2,1- <i>ij</i>]chinolin-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42789

Chemical Abstract Service Nr.	2147729-21-1
Formelstamm	C ₂₀ -H ₃₀ -N ₄ -O ₂ . 2 Cl-H . 2.5 H ₂ -O
Molgewicht	476.4379
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₂ Cl ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pracinostatdihydrochlorid 2.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L66)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-[2-Butyl-1-[2-(diethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl]- <i>N</i> -hydroxyprop-2-enamid-hydrochlorid (1:2) 2.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pracinostathydrochlorid-Hydrat (1:2:2,5)

ASK #42790

Chemical Abstract Service Nr.	1346623-17-3
Molgewicht	581.6435
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₅ F ₄ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Avacopan
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2-[4-(Cyclopentylamino)phenyl]-1-(2-fluor-6-methylbenzoyl)- <i>N</i> -[4-methyl-3-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42791

Chemical Abstract Service Nr.	1378549-07-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1430857-41-2
Formelstamm	(C ₁₇₉ -H ₂₁₆ -N ₅₂ -O ₁₀₁ -P ₁₇ -S ₁₇)17 ⁻ 17H ⁺
Molgewicht	5800.7121
Bruttoformel	C ₁₇₉ H ₂₃₃ N ₅₂ O ₁₀₁ P ₁₇ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Bazlitoran
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-Desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thiocytidylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanosylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42792

Chemical Abstract Service Nr. 1639264-46-2

Formelstamm (C542-H666-F17-N169-O330-P45-S6)45⁻ 45H⁺

Molgewicht 16782.5612

Bruttoformel C₅₄₂H₇₁₁F₁₇N₁₆₉O₃₃₀P₄₅S₆

Vorzugsbezeichnung Cemdisiran

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *sense-[[[(2S,4R)-1-[(2-Acetamido-2-desoxy-β-D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy-β-D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trisubstituted-1,2,3,4-tetrahydro-2H-pyridin-2-one}]]]*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42793

Chemical Abstract Service Nr. 1208243-50-8

Formelstamm (C51-H81-N16-O21)3⁻ 3H⁺

Molgewicht 1257.3073

Bruttoformel C₅₁H₈₄N₁₆O₂₁

Vorzugsbezeichnung Cibinetid

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung 5-Oxo-L-Prolyl-L-*γ*-glutamyl-L-glutaminyll-L-leucyl-L-*γ*-glutamyl-L-arginyl-L-alanyl-L-leucyl-L-asparaginyll-L-seryl-L-serin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42794

Chemical Abstract Service Nr. 1452387-69-7

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₅₁₈H₁₀₀₄₄N₁₇₃₂O₂₀₅₂S₄₆

Vorzugsbezeichnung Crotedumab

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYLMNWVROA PGKGLEWLAN IQEDGIEKYY VDSVKGRFTI SRD NAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREP SHYDILTGYD YYYGMDVWGQ GTT VTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGKTKYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSDQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PPSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SLSLGLK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIR NDLGWYQQKP GKAPKRLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSTE FILTVSSLQP EDFATYYCLQ YNSNPFTFGP GTKVDIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKFSN RGEK, [H,H']((22-96,155-211,269-329,375-433),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((234-234',237-237'),[H-L,H'-L']((142-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten

komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42795

Chemical Abstract Service Nr. 1079043-55-2

Formelstamm C18-H19-(2)H6-N-O (C18-H19-D6-N-O, M = 277,4342 g/mol)

Molgewicht 277.4348

Bruttoformel C₁₈H₂₅NO

Vorzugsbezeichnung Deudextromethorphan

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 AdisInsight; DrugInfo; EUTCT; FDA-SRS; (ICTRP); USAN; ChemSpider; CAS; (USNCT); Pharmavista; ChemIDplus; GlnAS; (EUCTR); PubChem

2. Bezeichnung 3-(²H₃)Methoxy-17-(²H₃)methyl-*ent*-morphinan

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym d-Dextromethorphan; 3-(((2)H)Methoxy)-17-(((2)H)methyl)-*ent*-morphinan; (9alpha,13alpha,14alpha)-17-(Methyl-d)-3-(methyl-d-oxy)morphinan; 3-(Trideuteriomethoxy)-17-(trideuteriomethyl)-*ent*-morphinan; (9alpha,13alpha,14alpha)-17-((2)H)Methyl-3-(((2)H)methoxy)morphinan; (+)-3-d-Methoxy-17-d-methyl-(9alpha,13alpha,14alpha)-morphinan; (+)-3-(Methoxy-d)-17-(methyl-d)-(9alpha,13alpha,14alpha)-morphinan

ASK #42796

Chemical Abstract Service Nr. 1092457-65-2

Molgewicht 1681.8863

Bruttoformel C₆₅H₁₀₄N₁₈O₂₆S₄

Vorzugsbezeichnung Dolcanatid

International Nonproprietary Name INN.L76

2. Bezeichnung 1D,16D-[3-L-Glutaminsäure]humanes Uroguanylin:
S⁴,S¹²:S⁷,S¹⁵-Dicyclo(D-asparaginyll-L- -aspartyl-L- -glutamyl-L-cysteinyl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-cysteinyl-L-valyl-L-asparaginyll-L-valyl-L-alanyl-L-cysteinyl-L-threonylglycyl-L-cysteinyl-D-leucin)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42797

Chemical Abstract Service Nr. 1629605-31-7

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₇₈H₉₈₅₀N₁₆₉₄O₂₀₁₀S₄₆

Vorzugsbezeichnung Domagrozumab

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGt/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVST ISSGGSYTSY PDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKQD YAMNYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSQVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVTPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PEAAGAPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNGQPENNY KTTPLVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQDVS TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPS RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYSTPWTFFG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY

PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid),
[H]296,[H']296-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von
Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO),[H]446,[H']446-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42798

Chemical Abstract Service Nr. 519187-23-6
Molgewicht 291.4084
Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₂S
Vorzugsbezeichnung Edonerpic
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 DrugInfo; ChemIDplus; CAS; Pharmavista; AdisInsight; GlnAS; ChemSpider; PubChem; FDA-SRS
2. Bezeichnung 1-{3-[2-(1-Benzothiophen-5-yl)ethoxy]propyl}azetidin-3-ol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista; eINN.CN; PubChem
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[3-(2-Benzo[b]thien-5-ylethoxy)propyl]-3-azetidinol; 1-[3-[2-(Benzo[b]thiophen-5-yl)ethoxy]propyl]azetidin-3-ol; 1-{3-[2-(1-Benzothiophen-5-yl)ethoxy]propyl}-3-azetidinol

ASK #42799

Chemical Abstract Service Nr. 1632006-28-0
Molgewicht 466.4734
Bruttoformel C₂₂H₂₁F₃N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Esaxerenon
International Nonproprietary Name INNv.L116:Corr.CAS
2. Bezeichnung (5*P*)-1-(2-Hydroxyethyl)-*N*-[4-(methansulfonyl)phenyl]-4-methyl-5-[2-(trifluormethyl)phenyl]-1*H*-pyrrol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42800

Chemical Abstract Service Nr. 492447-54-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1215219-81-0
Molgewicht 2055.4881
Bruttoformel C₉₀H₁₆₃N₂₇O₂₅S
Vorzugsbezeichnung Fexapotid
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung L-Isoleucyl-L- -aspartyl-L-glutaminyll-L-glutaminyll-L-valyl-L-leucyl-L-seryl-L-arginyl-L-isoleucyl-L-lysyl-L-leucyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L-lysyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-leucin
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym IDQQVLSRIK LEIKRCL; Ile-Asp-Gln-Gln-Val-Leu-Ser-Arg-Ile-Lys-Leu-Glu-Ile-Lys-Arg-Cys-Leu; H-Ile-Asp-Gln-Gln-Val-Leu-Ser-Arg-Ile-Lys-Leu-Glu-Ile-Lys-Arg-Cys-Leu-OH

ASK #42801

Chemical Abstract Service Nr. 1609252-56-3
Formelstamm C90-H163-N27-O25-S . 5(C2-H-F3-O2)

Molgewicht	2625.6049
Bruttoformel	C ₁₀₀ H ₁₆₈ F ₁₅ N ₂₇ O ₃₅ S
Vorzugsbezeichnung	Fexapodidtriflutat
International Nonproprietary Name	(INN.L76,v.L64)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	L-Isoleucyl-L- -aspartyl-L-glutaminy-L-glutaminy-L-valyl-L-leucyl-L-seryl-L-arginyl-L-isoleucyl-L-lysyl-L-leucyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L-lysyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-leucin-trifluoracetat (1:5)
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; (INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	H-Ile-Asp-Gln-Gln-Val-Leu-Ser-Arg-Ile-Lys-Leu-Glu-Ile-Lys-Arg-Cys-Leu-OH . 5 FC-COH; Fexapodid-trifluoracetat; IDQQVLSRIK LEIKRCL . 5 CFCOH

ASK #42802

Chemical Abstract Service Nr.	1522051-90-6
Formelstamm	C16-H10-(18)F-N3
Molgewicht	262.2722
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₀ FN ₃
Vorzugsbezeichnung	Flortaucipir (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	7-[6-(¹⁸ F)Fluorpyridin-3-yl]-5H-pyrido[4,3-b]indol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42803

Chemical Abstract Service Nr.	515138-06-4
Formelstamm	(C25-H22-F3-N2-O4-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	504.5213
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ F ₃ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Fonadelpar
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	{[5-Methyl-3-(2-{4-(propan-2-yl)-2-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1,3-thiazol-5-yl}ethyl)-1,2-benzoxazol-6-yl]oxy}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42804

Chemical Abstract Service Nr.	1578199-75-3
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₉₂ H ₉₈₅₄ N ₁₆₈₆ O ₂₀₁₈ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Galcanezumab INN.L76

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFG NYWMQWVRQA PGQGLEWVGA IYEGTGKTVY IQKFADRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARLS DYVSGFGYWG QGTTVTVSSA STKGPSVFLP APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSVGH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTKY TCNVDPKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKGLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPDIKVEW ESNGQPENNY KTTPLVLDSD GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCVMHEA LHNHYTQKSL SLSLG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASKDIS KYLNWYQQKP GKAPKLLIY TSGYHSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ GDALPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42805

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1639325-43-1

Formelstamm (C524-H651-F16-N173-O316-P43-S6)43⁻ 43H⁺

Molgewicht 16300.3229

Bruttoformel C₅₂₄H₆₉₄F₁₆N₁₇₃O₃₁₆P₄₃S₆

Vorzugsbezeichnung Givosiran

**International
Nonproprietary
Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 PubMed; CAS; Pharmavista; PubChem; GlnAS; ICTRP; FDA-SRS; EUTCT; Orph.Desig.:EU/3/16/1731; AdisInsight; ChemIDplus; USNCT; EUCTR

2. Bezeichnung *sense*-[(2*S*,4*R*)-1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis-[(3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl]amino]-3-oxopropoxy)methyl]-5,11,18-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42806

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1426055-14-2

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1620330-74-6

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₆₈H₁₀₀₁₆N₁₇₂₈O₂₀₁₂S₄₈

Vorzugsbezeichnung Lanadelumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESQGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS HYIMMWVRQA PGKGLEWVSG IYSSGGITVY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAYRR IGVPRRDEFD IWGGQTMVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCVLKGFPYS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YTQKLSLSP G [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRTV ITCRASQIS SWLAWYQQKP GKAPKLLIYK ASTLESQVPS RFGSGSGTE FTLTISSLQP DDFATYYCQQ YNTYWTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYR REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'](22-96,149-206,266-326,372-430),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42807

Chemical Abstract Service Nr. 1622327-38-1

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₃₈H₉₉₃₈N₁₇₀₂O₂₀₂₂S₄₆

Vorzugsbezeichnung Laprituximab

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VAKPGASVKL SCKASGYTFT SYWMQWVKQR PGQGLECIGT IYPGDGDTTY TQKFQ GKATL TADKSSSTAY MQLSSLRSED SAVYYCARYD APGYAMDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITCRASQDIN NYLAWYQHQP GKGP KLLIHY TSTLHPGIPS RFSGSGSGRD YSFSISSLEP EDIATYYCLQ YDNLLYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96, 146-202, 263-323, 369-427), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (228-228', 231-231'), [H-L, H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299, [H']299-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42808

Chemical Abstract Service Nr. 1622327-37-0

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₃₈H₉₉₃₈N₁₇₀₂O₂₀₂₂S₄₆

Vorzugsbezeichnung Laprituximab emtansin

International Nonproprietary Name INN.L76

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VAKPGASVKL SCKASGYTFT SYWMQWVKQR PGQGLECIGT IYPGDGDTTY TQKFQ GKATL TADKSSSTAY MQLSSLRSED SAVYYCARYD APGYAMDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITCRASQDIN NYLAWYQHQP GKGP KLLIHY TSTLHPGIPS RFSGSGSGRD YSFSISSLEP EDIATYYCLQ YDNLLYTFGQ GTKLEIKRTV LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96, 146-202, 263-323, 369-427), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (228-228', 231-231'), [H-L, H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299, [H']299-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten durchschnittlich 3,5 Lysin-Resten N⁶-[(1*r*,4*r*)-4-[(3*RS*)-3-[(3-[(2*S*)-1-[(1⁴*S*,1⁶*S*,2*R*,3²*S*,3³*S*,4*S*,10*E*,12*E*,14*R*)-8⁶-Chlor-1⁴-hydroxy-8⁵,14-dimethoxy-2,33,7,10-tetramethyl-1(6,4)-oxazinana-3(2,3)-oxirana-8(1,3)-benzolacyclotetradecapha

ASK #42809

Chemical Abstract Service Nr. 1640969-63-6

Vorzugsbezeichnung Lenadogen nolparvovec

International Nonproprietary Name INN.L76

2. Bezeichnung

a non-replicating single stranded DNA recombinant adenoassociated virus (rAAV) serotype 2 containing human wt MT-ND4 cDNA that encodes NADH Dehydrogenase subunit 4, under the control of the cytomegalovirus immediate early (CMVie) promoter in an intron-containing expression cassette (beta globin intron, *HBB2*), flanked by the viral inverted terminal repeats from AAV2/2

ASK #42810

Chemical Abstract Service Nr. 1337966-73-0

Molgewicht 146000

Bruttoformel $C_{6438}H_{9906}N_{1714}O_{2056}S_{56}$

Vorzugsbezeichnung Olendalizumab

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYSMDWVRQA PGQGLEWMGA IHLNTGYTNY NQKFKGRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARGF YDGYSPMDYW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNVDHKPS NTKVDKTVR KCCVECPVPP APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQDPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASEVD SYGNSFMHWY QKPKGKAPKL LIYRASNLES GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLQPEDFATY YCQQSNEDPY TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLSKADY EKHKVVACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-218)-Octadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Lendalizumab

ASK #42811

Chemical Abstract Service Nr. 1246525-59-6

Vorzugsbezeichnung Mesmulogen ancovavivec

International Nonproprietary Name INN.L76

2. Bezeichnung a non-replicating recombinant vaccinia virus, based on the Modified Vaccinia Virus Ankara (MVA) strain, carrying sequences coding for the expression of the human Mucine 1 (MUC1) antigen and human Interleukin 2 (IL2), under the control of pH5R and p7.5 vaccinia promoters, respectively

ASK #42812

Chemical Abstract Service Nr. 1619970-39-6

Molgewicht 19300

Bruttoformel $C_{860}H_{1349}N_{229}O_{255}S_9$

Vorzugsbezeichnung Mipeginterferon alfa-2b

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung CDLPQTHSLG SRRTLMLLAQ MRRISLFSCL KDRHDFGFPO EEFGNQFQKA ETIPVLHEMI QQIFNLFSTK DSSAAWDETL LDKFYTELYQ QLNDLEACVI QGVGVTTETPL MKEDSILAVR KYFQRITLYL KEKKYSPCAW EVVRAEIMRS FSLSTNLQES LRSKE, 1,98:29,138-Bis(disulfid), durchschnittlich 5 der Aminogruppen Cys1,Lys31,Lys49,Lys70,Lys83,Lys112,Lys121,Lys131,Lys133,Lys134,Lys164 sind potenziell pegyliert

ASK #42813

Chemical Abstract Service Nr. 1453084-36-0

Molgewicht 146000

Bruttoformel $C_{6482}H_{10006}N_{1714}O_{2022}S_{44}$

Vorzugsbezeichnung Mirvetuximab

**International
Nonproprietary Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VVKPGASVKI SCKASGYTFT GYFMNWKQS PGQSLEWIGR IHPYDGDFTY NQKFQGKATL TVDKSSNTAH MELLSTSED FAVYYCTRYD GSRAMDYWGQ GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPRDEL T KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']DIVLTQSPLS LAVSLGQPAI ISCKASQSVS FAGTSLMHWY HQKPGQQPRL LIYRASNLEA GVPDRFSGSG SKTDFLTIS PVEAEDAATY YCQQSREYPY TFGGGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVVACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42814

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1691240-78-4

Molgewicht 859.0403

Bruttoformel C₄₂H₆₂N₆O₁₁S

Vorzugsbezeichnung Nafithromycin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (3*R*,3'*Z*,3*aS*,4*R*,6*R*,8*R*,9*R*,10*R*,12*R*,15*R*,15*aS*)-15-Ethyl-8-methoxy-4,6,8,10,12,15a-hexamethyl-2,5,11,13-tetraoxo-*N*-{(1*S*)-1-[5-(pyridin-2-yl)-1,3,4-thiadiazol-2-yl]ethoxy}-9-[[3,4,6-tridesoxy-3-(dimethyl

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42815

Chemical Abstract Service Nr. 311768-81-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 856888-82-9

Molgewicht 881.1037

Bruttoformel C₅₂H₆₈N₂O₁₀

Vorzugsbezeichnung Dinalbuphinsebacat

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung Bis[17-(cyclobutylmethyl)-4,5 -epoxy-6 ,14-dihydroxymorphinan-3-yl]decandioat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nalbuphinsebacat

ASK #42816

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1622327-39-2

Molgewicht 143000

Bruttoformel C₆₃₆₈H₉₈₉₂N₁₇₀₄O₁₉₈₈S₃₈

Vorzugsbezeichnung Naratuximab

**International
Nonproprietary Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQVQESGPG LVAPSQTL SI TCTVSGFSLT TSGVSWVRQP PGKGLEWLG V IWGDGSTNYH PSLKSRLSIK KDHSKSQVFL KLNLSLAADT ATYYCAKGGY SLAHWGQGT L VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDG V EVHNAKT KPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL P SRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSVSVGERVT ITCRASENIR SNLAWYQQKPK GKSPKLLVNV ATNLADGVPS RFGSGSGTD YSLKINS LQP EDFGTYQCQ H YWGTTWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK D STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C,
[H,H'] (22-95,142-198,259-319,365-423), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (224-224',227-227'), [H-L,H'-L'] (218-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42817

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1607824-64-5

Molgewicht 143000

Bruttoformel C₆₃₆₈H₉₈₉₂N₁₇₀₄O₁₉₈₈S₃₈

Vorzugsbezeichnung Naratuximab emtansin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L76

2. Bezeichnung

[H,H']QVQVQESGPG LVAPSQTL SI TCTVSGFSLT TSGVSWVRQP PGKGLEWLG V IWGDGSTNYH PSLKSRLSIK KDHSKSQVFL KLNLSLAADT ATYYCAKGGY SLAHWGQGT L VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDG V EVHNAKT KPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL P SRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSVSVGERVT ITCRASENIR SNLAWYQQKPK GKSPKLLVNV ATNLADGVPS RFGSGSGTD YSLKINS LQP EDFGTYQCQ H YWGTTWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK D STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C,
[H,H'] (22-95,142-198,259-319,365-423), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (224-224',227-227'), [H-L,H'-L'] (218-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Lysin-Resten
N⁶-((1*r*,4*r*)-4-(((3*RS*)-3-((3-(((2*S*)-1-(((1⁴*S*,1⁶*S*,2*R*,3²*S*,3³*S*,4*S*,10*E*,12*E*,14*R*))-8⁶-Chlor-1⁴-hydroxy-8⁵,14-dimethoxy-2,3,7,10-tetramethyl-1(6,4)-oxazinana-3(2,3)-oxirana-8(1,3)-benzolacyclotetradecapha

ASK #42818

Chemical Abstract Service Nr. 1251537-11-7

Molgewicht 304.3808

Bruttoformel C₁₈H₂₄O₄

Vorzugsbezeichnung Navamepent

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Propan-2-yl[(5*S*,8*E*,10*E*,12*R*)-5,12-dihydroxypentadeca-8,10-dien-6,14-diynoat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42819

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1638338-43-8

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₈₁H₉₉₈₁N₁₇₁₉O₂₀₃₀S₅₄

Vorzugsbezeichnung Navicixizumab

INN.L76

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN; AdisInsight; ChemIDplus; PubMed; IMGT/mAb-DB; DrugInfo; Pharmavista; GlnAS

2. Bezeichnung

[H(anti-DLL4)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKI SCKASGYSFT AYYIHVWKQA PGQGLEWIGY ISNYNRATNY NQKFKGRVTF TDDTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARDY DYDVGMDYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSNFGTQTY TCNVDHKPSN TKVDKTKVERK CCVECPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNQKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTL PPREEMTKNQ VSLTCLVEGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPMLDSG SFFLYSELTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SPSGK [H'(anti-VEGFA)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYWMHWVRQA PGQGLEWIMGD INPSNGRTSY KEKFKRRVTL SVDKSSSTAY MELSSLRSED TAVYFCTIHY DDKYYPLMDY WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSQ VHTFPAVLQS SGLYLSLVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDHKPSN SNTKVDKTVE RKCCVECPPC PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPPSREKMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLKS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT ISCRASESVD NYGISFMKWF QQKPGQPPKL LIYAASNQGS GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCQQSKEVPW TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYLSL STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC,
[H](22-96,146-202,259-319,365-423),[H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](221-223',222-224',225-227',228-230'),[H-L](133-218),[H'-L'](135-218)- (Typ A), -[H-H'](133-224',222-135',225-227',228-230'),[H-L](221-218),[H'-L'](223-218)- (Typ B), -[H-H'](133-223',222-224',225-227',228-230'),[H-L](221-218),[H'-L'](135-218)- (Typ A/B) und -[H-H'](221-135',222-224',225-227',228-230'),[H-L](133-218),[H'-L'](223-218)-Octadecakis(disulfid) (Typ A/B') und möglicherweise weitere isomere Typen, [H]Asn295,[H']Asn297-N⁴-glycosyliert mit komplexen Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42820

Chemical Abstract Service Nr. 1269181-69-2

Molgewicht 449.6282

Bruttoformel C₂₈H₃₉N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Nicodicosapent

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung N-{2-[(5Z,8Z,11Z,14Z,17Z)-Icosa-5,8,11,14,17-pentaenamido]ethyl}pyridin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42821

Chemical Abstract Service Nr. 1401028-24-7

Molgewicht 386.5508

Bruttoformel C₂₂H₃₀N₂O₂S

Vorzugsbezeichnung Oliceridin

International Nonproprietary Name INN.L76

2. Bezeichnung N-[(3-Methoxythiophen-2-yl)methyl]-2-[(9R)-9-(pyridin-2-yl)-6-oxaspiro[4.5]decan-9-yl]ethan-1-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42822

Chemical Abstract Service Nr. 1261491-89-7

Molgewicht 481.6221

Bruttoformel C₂₆H₄₃NO₇

Vorzugsbezeichnung Olumacostatglasaretil

International Nonproprietary Name INN.L76

2. Bezeichnung {2-[(2-Ethoxy-2-oxoethyl)(methyl)amino]-2-oxoethyl}[5-(tetradecyloxy)furan-2-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #42823
Chemical Abstract Service Nr. 1187451-41-7
Formelstamm (C23-H21-N6-O4-S)⁻ H⁺
Molgewicht 478.5236
Bruttoformel C₂₃H₂₂N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung Omidenepag
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung ((6-[(N-[4-(1*H*-Pyrazol-1-yl)phenyl]methyl)pyridin-3-sulfonamido)methyl]pyridin-2-yl)amino)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42824
Chemical Abstract Service Nr. 1187451-19-9
Molgewicht 520.6033
Bruttoformel C₂₆H₂₈N₆O₄S
Vorzugsbezeichnung Omidenepag-Isopropyl
International Nonproprietary Name (INN.L76)
2. Bezeichnung (Propan-2-yl)[(6-[(N-[4-(1*H*-pyrazol-1-yl)phenyl]methyl)pyridin-3-sulfonamido)methyl]pyridin-2-yl)amino]acetat]
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42825
Chemical Abstract Service Nr. 1340593-59-0
Molgewicht 527.3943
Bruttoformel C₂₃H₁₆F₇N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Oteseconazol
International Nonproprietary Name INN.L76
2. Bezeichnung (2*R*)-2-(2,4-Difluorphenyl)-1,1-difluor-3-(1*H*-1,2,3,4-tetrazol-1-yl)-1-{5-[4-(2,2,2-trifluoroethoxy)phenyl]pyridin-2-yl}propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42826
Chemical Abstract Service Nr. 202484-91-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1352967-54-4
Formelstamm (C177-H207-N63-O110-P17)¹⁷⁻ 17H⁺
Molgewicht 5520.5825
Bruttoformel C₁₇₇H₂₂₄N₆₃O₁₁₀P₁₇
Vorzugsbezeichnung Prexigebersen
International Nonproprietary INN.L76

Name**Zitat Bezeichnung 1** CAS**2. Bezeichnung** 2'-Desoxyadenylyl-(3' 5')-thymidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-thymidylyl-(3' 5')-thymidylyl-(3' 5')-thymidylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN

ASK #42827

Chemical Abstract Service Nr. 1638935-72-4**Molgewicht** 145000**Bruttoformel** C₆₄₄₄H₉₉₇₆N₁₇₁₆O₂₀₂₄S₄₄**Vorzugsbezeichnung** Vonlerolizumab**International Nonproprietary Name** INN.L78**Zitat Bezeichnung 1** USAN; IMGT/mAb-DB**2. Bezeichnung** [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DSYMSWVRQA PGQGLEWIGD MYPDNGDSSY NQKFRERVTI TRDTSTSTAY LELSSLRSED TAVYYCVLAP RWYFSVWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTTCCPPC APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDIS NYLNWYQQKPKAPKLLIYY TSRLRSGVPS RFGSGSGSDT FTLTISSLQP EDFATYYCQQ GHTLPPFTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,[H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** Pogalizumab

ASK #42828

Chemical Abstract Service Nr. 1523164-68-2**Molgewicht** 146000**Bruttoformel** C₆₄₅₆H₉₉₂₈N₁₇₁₆O₂₀₁₄S₅₀**Vorzugsbezeichnung** Prezalumab**International Nonproprietary Name** INN.L76**Zitat Bezeichnung 1** CAS; IMGT/mAb-DB**2. Bezeichnung** [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYWMSWVRQA PGKGLEWVAY IKQDGNEKYY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG ILWFGDLPTF WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDPKPK SNTKVDKTVK RKCCVECPPE PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS NWLAWYQQKPKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSDT FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YDSYPRFTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',224-224',227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-214)-Octadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42829

Chemical Abstract Service Nr. 934240-30-9

Molgewicht	314.3541
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ FN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vixotrigin
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[4-[(2-Fluorphenyl)methoxy]phenyl]pyrrolidin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Raxatrigin; (5 <i>R</i>)-5-[4-[(2-Fluorbenzyl)oxy]phenyl]-L-prolinamid; (2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[4-(2-Fluorbenzyloxy)phenyl]pyrrolidin-2-carbonsäureamid
ASK #42830	
Chemical Abstract Service Nr.	934240-31-0
Formelstamm	C18-H19-F-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht	350.815
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ ClFN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vixotriginhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[4-[(2-Fluorphenyl)methoxy]phenyl]pyrrolidin-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Raxatriginhydrochlorid; (5 <i>R</i>)-5-[4-[(2-Fluorbenzyl)oxy]phenyl]-L-prolinamidhydrochlorid (1:1); (2 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[4-(2-Fluorbenzyloxy)phenyl]pyrrolidin-2-carbonsäureamid-hydrochlorid
ASK #42831	
Chemical Abstract Service Nr.	1224104-08-8
Molgewicht	1135.1114
Bruttoformel	C ₄₈ H ₃₈ F ₈ N ₈ O ₈ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Redaporfin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3,3',3'',3'''-(7,8,17,18-Tetrahydroporphyrin-5,10,15,20-tetrayl)tetrakis(2,4-difluor- <i>N</i> -methylbenzolsulfonamid)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42832	
Chemical Abstract Service Nr.	1233953-61-1
Molgewicht	148000
Bruttoformel	C ₆₆₀₈ H ₁₀₁₅₆ N ₁₇₃₂ O ₂₀₆₄ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Refanezumab INN.L76

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTYTGEPTY ADDFTGRFVF SLDTSVSTAY LQISSLKAED TAVYYCARNP INYYGINYEG YVMDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELAGAPSVF LFPPKPKDTL MISRTEPVC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSTIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSHSVL YSSNQKNYLA WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYCHQYLSS LTFGQGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-94,139-199),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42833

Chemical Abstract Service Nr. 1627519-84-9

Molgewicht 48900

Bruttoformel C₂₁₆₆H₃₃₃₅N₅₇₉O₆₉₁S₁₃

Vorzugsbezeichnung Rivabazumab

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H]EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS NYPMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYDGSEKWY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LEMNSLRPED TAVYYCARNR GDIYYDFTYA MDIWGQGT TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSSDKT HTPPCPA [L]DIQLTQSPST LSASVGDSVT ITCRASEGVD RWLAWYQQKP GRAPKLLIYD ASTLQSGVPS RFGSGSGTE FSLTISSLQP DDVATYYCQH FWGTPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEEKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGES, [H](22-96,151-207),[L](23-88,134-194)-Tetrakis(disulfid)

ASK #42834

Chemical Abstract Service Nr. 882569-97-3

Molgewicht 1331.7683

Bruttoformel C₆₈H₁₂₂N₁₂O₁₄

Vorzugsbezeichnung Ruclosporin

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung Cyclo[L-alanyl-D-alanyl-N-methyl-L-leucyl-L-methyl-L-leucyl-N-methyl-L-valyl-(3*R*,4*R*,6*E*)-3-hydroxy-N,4-dimethyl-L-2-aminooct-6-enoyl-L-2-aminobutanoyl-(2*R*)-N-methyl-2-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]glycyl

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN; INN.CN; USAN.CN2

ASK #42835

Chemical Abstract Service Nr. 1535963-91-7

Molgewicht 143000

Bruttoformel C₆₃₄₀H₉₇₇₆N₁₆₈₄O₂₀₂₂S₄₆

Vorzugsbezeichnung Satralizumab

INN.L78

ASK #42838

Chemical Abstract Service Nr.	1123837-84-2
Molgewicht	629.6763
Bruttoformel	C ₃₃ H ₂₉ F ₂ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Sitratavinib
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Fluor-4-[[2-(5-[[2-(methoxyethyl)amino]methyl)pyridin-2-yl]thieno[3,2- <i>b</i>]pyridin-7-yl]oxy}phenyl)- <i>N</i> -(4-fluorphenyl)cyclopropan-1,1-dicarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42839

Chemical Abstract Service Nr.	51838-34-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	202661-76-5
Formelstamm	[(C15-H20-O6)x . (C3-H4-O2)y]n y:x = ca. 1000
Vorzugsbezeichnung	Talinexomer
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Poly[(prop-2-ensäure)-co-((2-ethyl-2-[(prop-2-enoyloxy)methyl]propan-1,3-diy]di(prop-2-enoat))]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #42840

Chemical Abstract Service Nr.	1608122-71-9
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₅₀₆ H ₁₀₀₆₀ N ₁₇₄₈ O ₂₀₀₀ S ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Tamtuvetmab
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']EVKLLLESGGG LVQPGGSMRL SCAGSGFTFT DFMNWIRQP AGKAPEWLGF IRDKAKGYTT EYNPSVKGRF TISRDNTQNM LYLQMNTLRA EDTATYYCAR EGHTAAPFDY WGQGLTIVTS SASTTAPSVF PLAPSCGSTS GSTVALACLV SGYFPEPVTV SWNSGSLTSG VHTFPSVLQS SGLYSLSSMV TVPSSRWSE TFTCNVAHPA SKTKVDKVPV KRENGRVP RP PDCPKCPAPE MLGGPSVFIF PPKPKDTLLI ARTPEVTCVV VDLDPEDPEV QISWFVDGKQ MQTAKTQPRE EQFNGTYRVV SVLPIGHQDW LKGKQFTCKV NNKALPSPIE RTISKARGQA HQPSVYVLP SREELSKNTV SLTCLIKDFF PPDIDVEWQS NGQQEPESKY RTTPPQLDED GSYFLYSKLS VDKSRWQRGD TFICAVMHEA LHNHYTQKSL SHSPGK [L,L']DIKMTQSPSF LSASVGDRVT LNCKASQNIQ KYLNWYQQKL GESPKLLIYN TNNLQTGIPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDVATYFCLQ HISRPRTFGG GTHLTVLGQP KASPSVTLFP PSSEELGANK ATLVCLISDF YPSGVTVAWK ADGSPITQGV ETTKPSKQSN NKYAASSYLS LTPDKWKSHS SFSCLVTHEG STVEKKVAPA ECS, [H,H'](22-98,148-204,268-328,374-434),[L,L'](23-88,135-194),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](136-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42841

Chemical Abstract Service Nr.	1636938-13-0
Formelstamm	(C24-H24-Br-Cl-N9-O3)+
Molgewicht	601.8629
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ BrClN ₉ O ₃

Vorzugsbezeichnung	Tarloxotinib
International Nonproprietary Name	(INN.L76)
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-4-[[4-(3-Brom-4-chloranilino)pyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]amino]- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -[(1-methyl-4-nitro-1- <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl]-4-oxobut-2-en-1-aminium
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #42842	
Chemical Abstract Service Nr.	1636180-98-7
Formelstamm	(C ₂₄ H ₂₄ Br ₂ ClN ₉ O ₃) ⁺ Br ⁻
Molgewicht	681.7669
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ Br ₂ ClN ₉ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tarloxotinibbromid
International Nonproprietary Name	INN.L76
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-4-[[4-(3-Brom-4-chloranilino)pyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]amino]- <i>N,N</i> -dimethyl- <i>N</i> -[(1-methyl-4-nitro-1- <i>H</i> -imidazol-5-yl)methyl]-4-oxobut-2-en-1-aminium-bromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42843	
Chemical Abstract Service Nr.	1639417-53-0
Molgewicht	415.4197
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₈ FN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tenalisib
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-(3-Fluorphenyl)-2-[(1 <i>S</i>)-1-[(7 <i>H</i> -purin-6-yl)amino]propyl]-4 <i>H</i> -1-benzopyran-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42844	
Chemical Abstract Service Nr.	4368-28-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11005-69-9; 11026-09-8; 12626-86-7; 17289-88-2; 2229-61-0; 9014-39-5; 954370-68-4
Molgewicht	319.268
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₇ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Tetrodotoxin
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>S</i> ,10 <i>aR</i> ,11 <i>S</i> ,12 <i>S</i>)-2-Amino-12-(hydroxymethyl)-1,4,4 <i>a</i> ,5,9,10-hexahydro-7 <i>H</i> -5,9:7,10 <i>a</i> -dimethano[1,3]dioxocino[6,5- <i>d</i>]pyrimidin-4,7,10,11,12-pentol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42845	
Chemical Abstract Service Nr.	1073538-99-4
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₄₂₄ H ₉₈₇₈ N ₁₇₀₆ O ₂₀₀₆ S ₄₂

Vorzugsbezeichnung Timololumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG VVQGRSLRL SCAASGFTFF SYAMHWVRQT PGKGLEWVAV IWFDSNENY VDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNTLRAED TAVYYCARD A WSYFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGKTKYTC NVDHKPSNTK VDKRVEKSKYK PPCPPCPAPE FAGGSPVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFI PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SLGK [L,L']VIQLTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS RALAWYQKPK GKPKLLIYD ASSLESGVPS RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ FNSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42846

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1436390-63-4

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₂₈H₉₉₃₀N₁₆₉₈O₂₀₂₆S₄₄

Vorzugsbezeichnung Vadastuximab

**International
Nonproprietary Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYDINWVRQA PGQGLEWIGW IYPGDGSKY NEKFKAKATL TADTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCASGY EDAMDYWGQG TTVTSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGKTKYTC NVNKHPSNTK VDKKVEPKSC DKHTHTCPPCP APELLGGPCV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV INCKASQDIN SYLSWFQKPK GKAPKTLIYR ANRLVDGVPV RFGSGSGGQD YTLTISSLQP EDFATYYCLQ YDEFPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]1,[H']1-N-terminales Glutamin post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, [H]447,[H']447-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42847

Chemical Abstract Service Nr. 890655-80-8

Molgewicht 253.3207

Bruttoformel C₁₁H₁₅N₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Verdiperstat

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 1-[2-(Propan-2-yloxy)ethyl]-2-sulfanylidene-1,2,3,5-tetrahydro-4H-pyrrolo[3,2-d]pyrimidin-4-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42848

**Chemical Abstract Service
Nr.** 1628814-88-9

1657033-15-2

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 25700

Bruttoformel C₁₁₁₈H₁₇₅₇N₃₁₅O₃₆₄S₈

Vorzugsbezeichnung Vobarilizumab

**International Nonproprietary
Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGSVFK INVMAWYRQA PGKGRELVAG IISGGSTSYA DSVKGRFTIS RDNAKNTLYL QMNSLRPEDT AVYYCAFITT ESDYDLGRRY
WGQGTLVTVS SGGGGSGGGG EVQLVESGGG LVQPGNSLRL SCAASGFTFS SFGMSWVRQA PGKGLEWVSS ISGSGSDTLY ADSVKGRFTI SRDNAKTLY LQMNSLRPED
TAVYYCTIGG SLSRSSQGT LTVSS, 22,95:152,226-Bis(disulfid)

ASK #42849

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1417158-65-6

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₇₈H₉₈₄₆N₁₆₉₀O₂₀₀₈S₄₂

Vorzugsbezeichnung Xentuzumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVELVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFT SYWMSWVRQA PGKGLVSS ITSYSFTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARNM YTHFDSWGQG
TLVTSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP
APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT
LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIVLTQPPSV SGAPGQRVTI
SCSGSSSNIG SNSVSWYQQL PGTAPKLLIY DNSKRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAITGLQ SEDEADYICQ SRDYGYYWV FGGGKTLTVL GQPKAAPSVT LPPSSEELQ ANKATLVCLI
SDFYPGAVTV AWKGDSSPVK AGVETTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS,
[H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42850

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1620458-09-4

Molgewicht 487.4378

Bruttoformel C₂₂H₂₂FN₅O₇

Vorzugsbezeichnung Zoliflodacin

**International
Nonproprietary Name** INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (2'R,4'S,4'AS)-11'-Fluor-2',4'-dimethyl-8'-[(4S)-4-methyl-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl]-1',2',4',4'-tetrahydro-6'H-spiro[1,3-diazinan-5,5'-[1,4]oxazino[4,3-a][1,2]oxazolo[4,5-g]chinolin]-2,4,6-trion

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42851

Chemical Abstract Service Nr. 63132-39-8

Formelstamm	(C5-H11-N-O7-P2)4 ⁻ 4H ⁺
Molgewicht	263.1226
Bruttoformel	C ₅ H ₁₅ NO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Olpadronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	[3-(Dimethylamino)-1-hydroxy-1,1-propandiyl]bis(phosphonsäure)
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42852

Chemical Abstract Service Nr.	114607-46-4
Formelstamm	(C9-H6-N5-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	233.1836
Bruttoformel	C ₉ H ₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Acitazanolast
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	Oxo{[3-(2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)phenyl]amino}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42853

Chemical Abstract Service Nr.	143631-61-2
Molgewicht	20976.7076
Bruttoformel	C ₉₁₇ H ₁₄₈₃ N ₂₅₅ O ₂₈₈ S ₉
Vorzugsbezeichnung	Atexakin alfa
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	APVPPGEDSK DVAAPHRQPL TSSERIDKQI RYILDGISAL RKETCNKSNM CESSKEALAE NNLNLPKMAE KDGCFQSGFN EETCLVKIIT GLLFEVYLE YLQNRFFESSE EQARAVQMST KVLIQFLQKK AKNLDAITTP DPTTNASLLT KLQAQNQLWQ DMTHLILRS FKEFLQSSLR ALRQM, 45,51:74,84-Bis(disulfid)

ASK #42854

Chemical Abstract Service Nr.	137109-71-8
Molgewicht	213.2319
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ NO ₂
Vorzugsbezeichnung	Balazipon
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	3-(2-Acetyl-3-oxo-1-buten-1-yl)benzonnitril
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42855

Chemical Abstract Service Nr.	127294-70-6
--------------------------------------	-------------

Andere Chemical Abstract Service Nr. 165619-85-2
Formelstamm (C20-H23-F-N3-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 389.4207
Bruttoformel C₂₀H₂₄FN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Balofloxacin
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung 1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-[3-(methylamino)-1-piperidiny]-4-oxo-1,4-dihydro-3-chinolincarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42856

Chemical Abstract Service Nr. 127785-64-2
Molgewicht 1101.4195
Bruttoformel C₆₀H₉₂N₈O₁₁
Vorzugsbezeichnung Basifungin
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung (3*S*,6*S*,9*S*,12*S*,15*R*,18*S*,21*S*,24*S*,29*aS*)-21,24-Dibenzyl-3,15-di[(2*R*)-2-butanyl]-12-(2-hydroxy-2-propanyl)-9-isobutyl-6,18-diisopropyl-5,11,17,23-tetramethyloctadecahydro-1*H*,15*H*-pyrrolo[1,2-*m*]-6,19,22,25]oxaoctaazacycloheptacosin-1,4,7,10,13,16,19,22,25-nonon
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42857

Chemical Abstract Service Nr. 39464-87-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 51938-33-1; 53023-86-2; 53568-37-9; 65339-89-1; 81138-36-5
Formelstamm (C24-H40-O20)_n
Vorzugsbezeichnung Betasizofiran
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung Poly[(3)-*O*-*D*-glucopyranosyl-(1 3)-*O*-*D*-glucopyranosyl-(1 6)]-*O*-*D*-glucopyranosyl-(1 3)-*O*-*D*-glucopyranosyl-(1)] produziert durch *Sclerotium rolfsii*, das relative Molekulargewicht beträgt etwa 5.10⁶
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42858

Chemical Abstract Service Nr. 149079-51-6
Formelstamm (C9-H13-N2-O4-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 278.3485
Bruttoformel C₉H₁₄N₂O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Cartastein

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung (4S)-3-{N-[(2R)-2-Sulfanylpropanoyl]glycyl}-1,3-thiazolidin-4-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42859

Chemical Abstract Service Nr. 116853-25-9

Molgewicht 556.5909

Bruttoformel C₂₀H₂₅FN₈O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Cefluprenam

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; CAS

2. Bezeichnung (6R,7R)-3-((1E)-3-[(2-Amino-2-oxoethyl)(ethyl)methylammonio]-1-propen-1-yl)-7-(((2Z)-2-(5-amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(fluormethoxy)imino]acetyl)amino)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-ylidene

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42860

Chemical Abstract Service Nr. 148637-05-2

Molgewicht 50250.0582

Bruttoformel C₂₁₉₈H₃₄₂₆N₅₈₈O₇₀₄S₂₈

Vorzugsbezeichnung Cilmostim

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [A,A']EEVSEYCSHM IGSGHLQSLQ RLIDSQMETS CQITFEFVDQ EQLKDPVCYL KKAFLLVQDI MEDTMRFRDN TPNAIAIVQL QELSLRLKSC FTKDYEEHDK ACVRTFYETP LQLEKVKNV FNETKNLLDK DWNIFSKNCN NSFAECSSQD VVTKPDCNCL YPKAIPSSDP ASVSPHQPLA PSMAPVAGLT WEDSEGTEGS SLLPGEQPLH TVDPGSAKQR PPR, 7,90:7',90':31,31':48,139:48',139':102,146:102',146':157,157':159,159'-Nonakis(disulfid)

ASK #42861

Chemical Abstract Service Nr. 110816-79-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 145194-39-4; 204316-90-5

Molgewicht 652.6451

Bruttoformel C₃₃H₃₆N₂O₁₂

Vorzugsbezeichnung Cromoglicatlisetil

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung Diethyl(5,5'-[[2-(L-lysyloxy)-1,3-propandiy]bis(oxy)]bis(4-oxo-4H-chromen-2-carboxylat))

ASK #42862

Chemical Abstract Service Nr. 114030-44-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 129477-12-9

Formelstamm (C22-H22-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht	349.4229
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Dexpemedolac
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-4-Benzyl-1-ethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano[3,4- <i>b</i>]indol-1-yl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42863	
Chemical Abstract Service Nr.	149494-37-1
Molgewicht	318.4537
Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₀ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Ebalzotan
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)- <i>N</i> -Isopropyl-3-[isopropyl(propyl)amino]-5-chromancarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42864	
Chemical Abstract Service Nr.	105806-65-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	142050-26-8; 142110-09-6
Molgewicht	416.5172
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Efegatran
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Methyl- <i>D</i> -phenylalanyl- <i>N</i> -{(2 <i>S</i>)-5-[(diaminomethylen)amino]-1-oxo-2-pentanyl}- <i>L</i> -prolinamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42865	
Chemical Abstract Service Nr.	149968-26-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	158682-68-9
Molgewicht	553.0094
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ ClN ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Elisartan
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	{1-[(Ethoxycarbonyloxy)ethyl](2-butyl-4-chlor-1-[[2'-(2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4-biphenyl]methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-5-carboxylat)
ASK #42866	
Chemical Abstract Service Nr.	152923-56-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 288624-52-2

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₉₄H₉₈₈₈N₁₆₉₆O₂₀₁₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Daclizumab beta

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGt/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT SYRMHWVRQA PGQGLEWIGY INPSTGYTEY NQKFKDKATI TADESTNTAY MELSSLRSED TAVYYCARGG GVFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGRVIT ITCSASSIS YMHWYQQKPG KAPKLLIYTT SNLASGVPAR FSGSGSGTEF LTISLQPD DFATYYCHQR STYPLTFGQG TKVEVKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen des NS0-Typs mit niedrigem Anteil Mannose-reicher Glycane (Summe von Man5, Man6 und Man7 < 1%)

ASK #42867

Chemical Abstract Service Nr. 154725-65-2

Bruttoformel C₈₀₉H₁₃₀₁N₂₂₉O₂₄₀S₅

Vorzugsbezeichnung Epoetin epsilon

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

APPRLIC(7S 161S)DSR VLERYLLEAK EAENITTGC(29S 33S)A EHC(33S 29S)SLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA C(161S 7S)RTGD, glycoform epsilon

ASK #42868

Chemical Abstract Service Nr. 125279-79-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 152241-98-0

Molgewicht 446.5199

Bruttoformel C₂₁H₂₆N₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Ersentilid

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung

N-{4-[(2*S*)-2-Hydroxy-3-({2-[4-(1*H*-imidazol-1-yl)phenoxy]ethyl)amino]propoxy]phenyl}methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42869

Chemical Abstract Service Nr. 141579-54-6

Molgewicht 314.311

Bruttoformel C₁₇H₁₅FN₂O₃

Vorzugsbezeichnung Fenleuton

International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung 1-[4-[3-(4-Fluorphenoxy)phenyl]-3-butin-2-yl]-1-hydroxyharnstoff
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42870

Chemical Abstract Service Nr. 205537-83-3

Vorzugsbezeichnung Fuladectin

International Nonproprietary Name INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Mischung aus Fuladectin Komponente A4 und Fuladectin Komponente A3 (80:20); Komponente A4:
N-[4-(2-[[[(1'*R*,2'*R*,4'*S*,5'*S*,6'*R*,8'*R*,10'*E*,12'*R*,13'*S*,14'*E*,16'*E*,20'*R*,21'*R*,24'*S*)-6-Ethyl-21',24'-dihydroxy-5,11',13',22'-tetramethyl-2'-oxo-3,4,5,6-tetrahydrospiro[pyran-2,6'-[3,7,19]trioxatetracyclo[15.6.1.1[;]4,8,0^{20,24}]]-2'-yl]oxy)ethyl)phenyl]-*N*-methylmethansulfonamid
Komponente A3:
N-[4-(2-[[[(1'*R*,2'*R*,4'*S*,5'*S*,6'*R*,8'*R*,10'*E*,12'*R*,13'*S*,14'*E*,16'*E*,20'*R*,21'*R*,24'*S*)-21',24'-Dihydroxy-5,6,11',13',22'-pentamethyl-2'-oxo-3,4,5,6-tetrahydrospiro[pyran-2,6'-[3,7,19]trioxatetracyclo[15.6.1.1[;]4,8,0^{20,24}]]-2'-yl]oxy)ethyl)phenyl]-*N*-methylmethansulfonamid

ASK #42871

Chemical Abstract Service Nr. 150702-32-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 205537-83-3

Molgewicht 769.9836

Bruttoformel C₄₂H₅₉NO₁₀S

Vorzugsbezeichnung Fuladectin Komponente A4

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung *N*-[4-(2-[[[(1'*R*,2'*R*,4'*S*,5'*S*,6'*R*,8'*R*,10'*E*,12'*R*,13'*S*,14'*E*,16'*E*,20'*R*,21'*R*,24'*S*)-6-Ethyl-21',24'-dihydroxy-5,11',13',22'-tetramethyl-2'-oxo-3,4,5,6-tetrahydrospiro[pyran-2,6'-[3,7,19]trioxatetracyclo[15.6.1.1[;]4,8,0^{20,24}]]-2'-yl]oxy)ethyl)phenyl]-*N*-methylmethansulfonamid

ASK #42872

Chemical Abstract Service Nr. 150702-33-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 205537-83-3

Molgewicht 755.957

Bruttoformel C₄₁H₅₇NO₁₀S

Vorzugsbezeichnung Fuladectin Komponente A3

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung *N*-[4-(2-[[[(1'*R*,2'*R*,4'*S*,5'*S*,6'*R*,8'*R*,10'*E*,12'*R*,13'*S*,14'*E*,16'*E*,20'*R*,21'*R*,24'*S*)-21',24'-Dihydroxy-5,6,11',13',22'-pentamethyl-2'-oxo-3,4,5,6-tetrahydrospiro[pyran-2,6'-[3,7,19]trioxatetracyclo[15.6.1.1[;]4,8,0^{20,24}]]-2'-yl]oxy)ethyl)phenyl]-*N*-methylmethansulfonamid

ASK #42873

Chemical Abstract Service Nr.	116684-92-5
Molgewicht	293.363
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Galdansetron
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-9-Methyl-3-[(5-methyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)methyl]-1,2,3,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -carbazol-4-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42874

Chemical Abstract Service Nr.	120081-14-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1812856-30-6
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₃₁ -N ₅ -O ₉) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	487.5041
Bruttoformel	C ₂₀ H ₃₃ N ₅ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Goralatid
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Acetyl-L-seryl-L- -asparagyl-L-lysyl-L-prolin
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42875

Chemical Abstract Service Nr.	20098-14-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	137012-25-0
Molgewicht	166.217
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Idramanton
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>s</i> ,7 <i>s</i>)-5-Hydroxy-2-adamantanon
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42876

Chemical Abstract Service Nr.	89371-44-8
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₁ -N ₃ -O ₆) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	377.3917
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Imidaprilat
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i>)-3-[<i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-Carboxy-3-phenylpropyl]-L-alanyl]-1-methyl-2-oxo-4-imidazolidincarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42877

Chemical Abstract Service Nr. 155415-08-0
Formelstamm (C₂₁-H₃₇-N₆-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 438.5642
Bruttoformel C₂₁H₃₈N₆O₄
Vorzugsbezeichnung Inogatran
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung *N*-{(2*R*)-3-Cyclohexyl-1-[(2*S*)-2-({3-[(diaminomethylen)amino]propyl}carbamoyl)-1-piperidinyl]-1-oxo-2-propanyl}glycin
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42878

Chemical Abstract Service Nr. 152981-31-2
Molgewicht 0
Vorzugsbezeichnung Inolimomab
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung immunoglobulin G 1 (mouse monoclonal B-B10 κ -chain anti-human interleukin-2 receptor γ -chain), disulfide with mouse monoclonal B-B10 κ -chain, dimer
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN; CAS

ASK #42879

Chemical Abstract Service Nr. 104454-71-9
Molgewicht 358.5176
Bruttoformel C₂₂H₃₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung lpenoxazon
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung (4*S*,5*R*)-3-[3-(1-Azepanyl)propyl]-4-isobutyl-5-phenyl-1,3-oxazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42880

Chemical Abstract Service Nr. 116287-14-0
Molgewicht 285.3047
Bruttoformel C₁₅H₁₈F₃NO
Vorzugsbezeichnung Lanperison
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung (2*R*)-2-Methyl-3-(1-pyrrolidinyl)-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]-1-propanon
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42881

Chemical Abstract Service Nr. 105674-77-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 149659-31-4

Formelstamm	(C ₂₄ H ₃₀ ClO ₇) ⁻ H ⁺
Molgewicht	466.9517
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ ClO ₇
Vorzugsbezeichnung	Lanproston
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	(5Z)-7-((1R,2R,3R,5S)-2-((E)-2-(2-((3-Chlorphenoxy)methyl)-1,3-dioxolan-2-yl)viny)-3,5-dihydroxycyclopentyl)-5-heptensäure
ASK #42882	
Chemical Abstract Service Nr.	116476-16-5
Molgewicht	536.6392
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₂ N ₂ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Levosemotiadil
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	(2S)-2-[2-(3-[[2-(1,3-Benzodioxol-5-yloxy)ethyl](methyl)amino]propoxy)-5-methoxyphenyl]-4-methyl-2H-1,4-benzothiazin-3(4H)-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42883	
Chemical Abstract Service Nr.	143943-73-1
Molgewicht	448.9413
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lirequinil
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	10-Chlor-1-[[[(3S)-3-ethoxy-1-pyrrolidinyl]carbonyl]-3-phenyl-6,7-dihydro-4H-pyrido[2,1-a]isochinolin-4-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42884	
Chemical Abstract Service Nr.	100324-81-0
Molgewicht	280.3229
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₀ N ₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Lisofyllin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	1-[(5R)-5-Hydroxyhexyl]-3,7-dimethyl-3,7-dihydro-1H-purin-2,6-dion
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42885	
Chemical Abstract Service Nr.	140945-32-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	184240-40-2
Molgewicht	410.5557

Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₄ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Mapinastin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	1-(2-Ethoxyethyl)-2-({4-[4-(1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)butyl]-1-piperazinyl)methyl}-1 <i>H</i> -benzimidazol
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42886	
Chemical Abstract Service Nr.	135905-89-4
Molgewicht	393.5218
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₁ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mirisetron
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	1-Cyclohexyl- <i>N</i> -[(3- <i>endo</i>)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]-4-oxo-1,4-dihydro-3-chinolincarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42887	
Chemical Abstract Service Nr.	145071-44-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	121750-57-0
Molgewicht	294.7335
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₅ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Itamelin
International Nonproprietary Name	INN.L39:Corr.CN
2. Bezeichnung	(4-Chlorphenyl){5-[(<i>E</i>)-(methoxyimino)methyl]-3,6-dihydropyridin-1(2 <i>H</i>)-carboxylat}
ASK #42888	
Chemical Abstract Service Nr.	124146-64-1
Molgewicht	17360.6089
Bruttoformel	C ₇₇₃ H ₁₂₁₉ N ₂₀₁ O ₂₃₈ S ₇
Vorzugsbezeichnung	Mobenakin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	APVRSLNCTL RDSQQKSLVM SGPYELKALH LQGQDMEQQV VFSMSFVQGE ESNDKIPVAL GLKEKNLYLS SVLKDDKPTL QLESVDPKNY PKKKMEKRFV FNKIEINNKL EFESAQFPNW YISTSQAENM PVFLGGTKGG QDITDFTMQF VSS
Zitat Bezeichnung 2	CAS
ASK #42889	
Chemical Abstract Service Nr.	156616-23-8
Molgewicht	59009.4859
Bruttoformel	C ₂₅₆₉ H ₃₈₉₆ N ₇₄₆ O ₇₈₃ S ₃₉

Vorzugsbezeichnung Monteplase

**International
Nonproprietary
Name** INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 ChemID; CAS

2. Bezeichnung 84-L-serineplasminogen activator (human tissue-type 2-chain form), cyclic
(6 36),(32' 48'),(34 43),(40' 109'),(51 73),(56 62),(75 83),(92 173),(113 155),(120' 264),(134' 209),(144 168),(166' 182'),(180 261),(199' 227'),(201 243),(232 256)-heptadecakis(disulfide)

Zitat Bezeichnung 2 ChemID; eINN.CN

ASK #42890

Chemical Abstract Service Nr. 150631-27-9

Molgewicht 75500

Vorzugsbezeichnung Nacolomab tafenatox

International Nonproprietary Name INN.L41:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; ChemIDplus; CAS

ASK #42891

Chemical Abstract Service Nr. 150443-71-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 172307-87-8

Molgewicht 355.5136

Bruttoformel C₂₃H₃₃NO₂

Vorzugsbezeichnung Nicanartin

International Nonproprietary Name INN.L35

2. Bezeichnung 2,6-Bis(2-methyl-2-propanyl)-4-[3-(3-pyridinylmethoxy)propyl]phenol

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42892

**Chemical Abstract
Service Nr.** 112848-46-1

Formelstamm (C74-H90-Cl-N10-O26)⁻ H⁺

Molgewicht 1572.0187

Bruttoformel C₇₄H₉₁ClN₁₀O₂₆

Vorzugsbezeichnung Orienticin D

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L35)

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; GlnAS; Pharmavista; CAS; PubChem; DrugInfo; ChemSpider

2. Bezeichnung (3.5*P*)-*O*^{4,2};*C*^{3,4};*C*^{5,4};*O*^{4,6}:3.5,2.7-Tricyclo{*N,N*-dimethyl-*D*-leucyl-(*R*)-*D*-hydroxy-*D*-tyrosyl-*L*-asparaginy-4-[[2-*O*-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl-*D*-*L*-arabino-hexopyranosyl)-*D*-glucopyranosyl]oxy]-*D*-glucopyranosyl]oxy}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Orientiparcin-Nebenbestandteil;
(S,3S,6R,7R,22R,23S,26S,36R,38aR)-44-[2-*O*-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- α -*L*-arabino-hexopyranosyl)- β -*D*-glucopyranosyloxy]-22-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- α -*L*-arabino-hexopyranosyl)- β -*D*-glucopyranosyloxy]-17-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- α -*L*-arabino-hexopyranosyl)- β -*D*-glucopyranosyloxy]-14(4)-[2-*O*-(3-Amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- α -*L*-arabino-hexopyranosyl)- β -*D*-glucopyranosyloxy]-17-(3-amino-2,3,6-tridesoxy-3-*C*-methyl- α -*L*-arabino-hexopyranosyl)- β -*D*-glucopyranosyloxy]

(4"R)-22-O-(3-Amino-2,3,6-trideoxy-3-C-methyl-alpha-L-arabino-hexopyranosyl)-10-dechlor-56-methylvancomycin

ASK #42893

Chemical Abstract Service Nr.

159445-62-2

Formelstamm

(C73-H88-Cl-N10-O26)⁻ x(C74-H90-Cl-N10-O26)⁻ (1 + x)H⁺

Bruttoformel

C₇₃H₈₉ClN₁₀O₂₆

Vorzugsbezeichnung

Orientiparcin

International Nonproprietary Name

INN.L35

Zitat Bezeichnung 1

ChemSpider; Pharmavista; GlnAS; ChemIDplus; CAS; DrugInfo; PubChem

2. Bezeichnung

(3,5*P*)-*O*^{4,2}:*C*^{3,4}:*C*^{5,4}:*O*^{4,6}:3,5,2,7-Tricyclo{*N*-methyl- und *N,N*-dimethyl-*D*-leucyl-(*R*)-*D*-hydroxy-*D*-tyrosyl-*L*-asparaginy-4-[[2-*O*-(3-amino-2,3,6-trideoxy-3-*C*-methyl-*-L*-arabino-hexopyranosyl)-*-D*-glucopyranosyl]}*-D*-glucopyranosyl} (1970), *Actinomyces orientalis* (1981-1986)]

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Mischung aus Orienticin A und Orienticin D; Orienticin A (Hauptkomponente):

(-)-(3*S*,6*R*,7*R*,22*R*,23*S*,26*S*,36*R*,38*aR*)-22-[(3-Amino-2,3,6-trideoxy-3-*C*-methyl-alpha-*L*-arabino-hexopyranosyl)oxy]-44-[[2-*O*-(3-amino-2,3,6-trideoxy-3-*C*-methyl-alpha-*L*-arabino-hexopyranosyl)-beta-*D*-glucopyranosyl]oxy]butyl]hexahydro-1*H*-isoindol-1,3(2*H*)-dion

Synonym

Orienticin D (Nebenkomponente):

(-)-(3*S*,6*R*,7*R*,22*R*,23*S*,26*S*,36*R*,38*aR*)-22-[(3-Amino-2,3,6-trideoxy-3-*C*-methyl-alpha-*L*-arabino-hexopyranosyl)oxy]-44-[[2-*O*-(3-amino-2,3,6-trideoxy-3-*C*-methyl-alpha-*L*-arabino-hexopyranosyl)-beta-*D*-glucopyranosyl]oxy]butyl]hexahydro-1*H*-isoindol-1,3(2*H*)-dion

Orienticin; Mischung aus Orienticin A (Hauptbestandteil) und Orienticin D

ASK #42894

Chemical Abstract Service Nr.

127045-41-4

Formelstamm

(C16-H14-F-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht

318.2997

Bruttoformel

C₁₆H₁₅FN₂O₄

Vorzugsbezeichnung

Pazufloxacin

International Nonproprietary Name

INN.L35

Zitat Bezeichnung 1

CAS; ChemSpider

2. Bezeichnung

(3*S*)-10-(1-Aminocyclopropyl)-9-fluor-3-methyl-7-oxo-2,3-dihydro-7*H*-[1,4]oxazino[2,3,4-*ij*]chinolin-6-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2

ChemSpider

ASK #42895

Chemical Abstract Service Nr.

150915-41-6

Molgewicht

426.5749

Bruttoformel

C₂₃H₃₀N₄O₂S

Vorzugsbezeichnung

Perospiron

International Nonproprietary Name

INN.L35

2. Bezeichnung

(3*aR*,7*aS*)-2-{4-[4-(1,2-Benzothiazol-3-yl)-1-piperazinyl]butyl}hexahydro-1*H*-isoindol-1,3(2*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2

ChemSpider

ASK #42896

Chemical Abstract Service Nr.

139403-31-9

Molgewicht	396.5607
Bruttoformel	C ₂₃ H ₄₀ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Pimilprost
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	(Methyl)(2-((2 <i>R</i> ,3 <i>a</i> <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,6 <i>a</i> <i>S</i>)-5-hydroxy-4-[(1 <i>E</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-hydroxy-5-methyl-1-nonen-1-yl]octahydro-2-pentalenyl)ethoxy)acetat
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42897	
Chemical Abstract Service Nr.	143383-65-7
Formelstamm	(C ₂₁ -H ₂₅ -F-N ₃ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	403.4472
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Premafloxacin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	1-Cyclopropyl-6-fluor-8-methoxy-7-((3 <i>R</i>)-3-[(1 <i>S</i>)-1-(methylamino)ethyl]-1-pyrrolidinyl)-4-oxo-1,4-dihydro-3-chinolincarbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
ASK #42898	
Chemical Abstract Service Nr.	147191-91-1
Vorzugsbezeichnung	Priliximab
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	immunoglobulin G 1 (human-mouse monoclonal cm-T412 anti-human antigen CD 4), disulfide with human-mouse monoclonal cm-T412 -chain, dimer
Zitat Bezeichnung 2	CAS; eINN.CN
ASK #42899	
Chemical Abstract Service Nr.	136668-42-3
Formelstamm	(C ₃₄ -H ₃₄ -Cl-N ₂ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	587.1713
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₅ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Quiflapon
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	3-[5-(2-Chinolinylmethoxy)-1-(4-chlorbenzyl)-3-[(2-methyl-2-propanyl)sulfanyl]-1 <i>H</i> -indol-2-yl]-2,2-dimethylpropansäure
ASK #42900	
Chemical Abstract Service Nr.	153101-26-9
Vorzugsbezeichnung	Regavirumab
International Nonproprietary Name	INN.L35

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung immunoglobulin G 1 (human monoclonal γ -chain anti-human cytomegalovirus glycoprotein B), disulfide with human monoclonal γ -chain, dimer
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN; CAS

ASK #42901
Chemical Abstract Service Nr. 132579-32-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 132418-36-1
Molgewicht 535.0834
Bruttoformel $C_{26}H_{23}ClN_6OS_2$
Vorzugsbezeichnung Roceparfant
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung 6-(2-Chlorphenyl)-*N*-(4-methoxyphenyl)-1-methyl-7,10-dihydro-4*H*-pyrido[4',3':4,5]thieno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazepin-9(8*H*)-carbothioamid
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42902

Chemical Abstract Service Nr. 144459-70-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 162821-72-9
Molgewicht 468.5307
Bruttoformel $C_{25}H_{34}F_2O_6$
Vorzugsbezeichnung Rofleponid
International Nonproprietary Name INN.L35
2. Bezeichnung (4*aS*,4*bR*,5*S*,6*aS*,6*bS*,8*R*,9*aR*,10*aS*,10*bS*,12*S*)-4*b*,12-Difluor-6*b*-glycoloyl-5-hydroxy-4*a*,6*a*-dimethyl-8-propyl-3,4,4*a*,4*b*,5,6,6*a*,6*b*,9*a*,10,10*a*,10*b*,11,12-tetradecahydro-2*H*-naphtho[2',1':4,5]indeno[1,2-*d*]
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42903

Chemical Abstract Service Nr. 156769-21-0
Formelstamm $(C_{14}H_{18}N-O_5)^- H^+$
Molgewicht 281.3044
Bruttoformel $C_{14}H_{19}NO_5$
Vorzugsbezeichnung Sanfetrinem
International Nonproprietary Name INN.L35
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung (1*S*,5*S*,8*aS*,8*bR*)-1-[(1*R*)-1-Hydroxyethyl]-5-methoxy-2-oxo-1,2,5,6,7,8,8*a*,8*b*-octahydroazeto[2,1-*a*]isindol-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider

ASK #42904

Chemical Abstract Service Nr. 133692-55-4

Molgewicht	318.4058
Bruttoformel	C ₁₆ H ₃₀ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Seprilose
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	3- <i>O</i> -Heptyl-1,2- <i>O</i> -isopropyliden- β -D-glucofuranose
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider

ASK #42905

Chemical Abstract Service Nr.	132418-35-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	133686-55-2
Molgewicht	519.0178
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ ClN ₆ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Setipafant
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	6-(2-Chlorphenyl)- <i>N</i> -(4-methoxyphenyl)-1-methyl-7,10-dihydro-4 <i>H</i> -pyrido[4',3':4,5]thieno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepin-9(8 <i>H</i>)-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42906

Chemical Abstract Service Nr.	118420-47-6
Molgewicht	468.633
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₆ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Tagorizin
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -(4-[4-(Diphenylmethyl)-1-piperazinyl]butyl)-3-(6-methyl-3-pyridinyl)acrylamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42907

Chemical Abstract Service Nr.	132236-18-1
Molgewicht	246.301
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ F ₃ OSi
Vorzugsbezeichnung	Zifrosilon
International Nonproprietary Name	INN.L35
2. Bezeichnung	2,2,2-Trifluor-1-[3-(trimethylsilyl)phenyl]ethanon
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42908

Chemical Abstract Service Nr.	25775-90-0
Molgewicht	305.4119
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₇ NO ₃

Vorzugsbezeichnung	Zucapsaicin
International Nonproprietary Name	INN.L35
Zitat Bezeichnung 1	CAS; ChemSpider
2. Bezeichnung	(6 <i>Z</i>)- <i>N</i> -(4-Hydroxy-3-methoxybenzyl)-8-methyl-6-nonenamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42909

Chemical Abstract Service Nr.	29876-14-0
Molgewicht	265.3098
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Nicotredol
International Nonproprietary Name	INNv.L72
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(1 <i>H</i> -Indol-3-yl)ethyl]nicotinamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider

ASK #42910

Chemical Abstract Service Nr.	20562-02-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	11017-45-1; 125-97-3; 32242-09-4; 73681-48-8
Molgewicht	868.0588
Bruttoformel	C ₄₅ H ₇₃ NO ₁₅
2. Bezeichnung	(3)-Solaniid-5-en-3-yl- <i>O</i> -6-desoxy- β - <i>D</i> -mannopyranosyl-(1 \rightarrow 2)- <i>O</i> -(β - <i>D</i> -glucopyranosyl-(1 \rightarrow 3))- β - <i>D</i> -galactopyranosid
Zitat Bezeichnung 2	HAB2016R
3. Bezeichnung	-Solaniin
Zitat Bezeichnung 3	HAB2016R

ASK #42911

Chemical Abstract Service Nr.	952340-40-8
Formelstamm	C20-H20-F-N-O3-S . C6-H6-O3-S
Molgewicht	531.6161
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ FNO ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Prasugrelbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L53,v.L22)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -[5-[(1 <i>R</i>)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-2-yl]acetat-benzolsulfonat (1:1)

ASK #42912

Chemical Abstract Service Nr.	1403960-81-5
Formelstamm	C15-H17-N-O2 . C6-H8-O7
Molgewicht	435.4245
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Agomelatin-Citronensäure (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L37)

2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(7-Methoxynaphthalin-1-yl)ethyl]acetamid-2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[2-(7-Methoxy-1-naphthyl)ethyl]acetamid-2-Hydroxypropan-1,2,3-tricarbonsäure (1:1)
ASK #42914	
Chemical Abstract Service Nr.	1252802-98-4
Molgewicht	1819.0204
Bruttoformel	C ₈₇ H ₁₂₃ N ₁₉ O ₂₄
Vorzugsbezeichnung	Adegramotid
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	L-Tryptophyl-L-alanyl-L-prolyl-L-valyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-phenylalanyl-L-alanyl-L-prolyl-L-prolylglycyl-L-alanyl-L-seryl-L-alanyl-L-tyrosylglycyl-L-seryl-L-leucin
ASK #42915	
Chemical Abstract Service Nr.	1188910-76-0
Molgewicht	517.4572
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₂ F ₃ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Agerafenib
International Nonproprietary Name	INNv.L115
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[(6,7-Dimethoxychinazolin-4-yl)oxy]phenyl}- <i>N</i> -[5-(1,1,1-trifluor-2-methylpropan-2-yl)-1,2-oxazol-3-yl]harnstoff
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42916	
Chemical Abstract Service Nr.	1254698-46-8
Molgewicht	433.4996
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Alicapostat
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-1-Benzyl- <i>N</i> -[(2 <i>RS</i>)-4-(cyclopropylamino)-3,4-dioxo-1-phenylbutan-2-yl]-5-oxopyrrolidin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42917	
Chemical Abstract Service Nr.	1788036-49-6
Molgewicht	29300
Vorzugsbezeichnung	Alidornase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	GLKIAAFNIQ TFGETKMSNA TLVSYIVQIL SRYDIALVQE VRDShLTAVG KLLDNLNQDA PDtyHYVVSE PLGRNSYKER YLFVYRPDQV SAVDSYYYDD GCEPCGNDTF NREPAIVRFF SRFTEVREFA IVPLHAAPGD AVAEIDALYD VYLDVQEKWG LEDVMLMGDF NAGCSYVRPS QWSSIRLWTS PTFQWLIPDS ADTTATPTHC AYDRIVVAGM LLRGAVVPDS ALPFNFQAAY

GLSDQLAQAI SDHYPVEVML K (102,105:174,210)-Bis(disulfid), Asn19,Asn107-N⁴-glykosyliert, Asp und Glu-Reste und C-terminal Ethan-1,2-diamin modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Pflanzenzellen von *Nicotiana tabacum*

ASK #42918

Chemical Abstract Service Nr. 1518996-49-0

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₄₀₈H₉₈₉₈N₁₆₈₆O₂₀₁₂S₄₆

Vorzugsbezeichnung Andecaliximab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGFSL SYGVHWVRQP PGKGLEWLGV IWTGGTTNIN SALMSRFTIS KDDSKNTVYL KMNSLKTEDT AIYYCARYYY GMDYWGQGTLLTVSSASTKG PSVFLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFLGGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VQEDPEVQF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQEEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPP PVLDSGGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YIQKLSLSL GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVTITCKASQDVR NTVAWYQQKPKAPKLLIYS SSYRNTGVPD RFGSGSGTD FTLTISLQA EDVAVYYCQQ HYITPYTFGG GTKVEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-95,142-198,256-316,362-420),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](221-221',224-224'),[H-L,H'-L'](129-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42920

Chemical Abstract Service Nr. 1421866-48-9

Molgewicht 503.5912

Bruttoformel C₂₅H₃₇N₅O₆

Vorzugsbezeichnung Apimostinel

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung L-Threonyl-L-prolyl-2-benzyl-L-prolyl-L-threoninamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42921

Chemical Abstract Service Nr. 1634620-63-5

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₁₈H₉₈₆₈N₁₇₁₂O₂₀₁₈S₄₀

Vorzugsbezeichnung Aprutumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESQGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGTSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARVR YNWNHGDWFD PWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKVV EPKSCDKTHTCPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPP PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YIQKLSLSLSP G [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCSGSSSNIG NNYVSWYQQL PGTAPKLLIY ENYNRPAGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCS SWDDSLNYWV FGGGKTLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ

ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTSPK QSNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'](22-96,149-206,266-326,372-430),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42922

Chemical Abstract Service Nr. 1708947-48-1

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₁₈H₉₈₆₈N₁₇₁₂O₂₀₁₈S₄₀

Vorzugsbezeichnung Aprutumab ixadotin

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGTSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARVR YNWNHGDWFD PWGQGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSP G [L,L']QSVLTQPPSA SGTPTGQRTV SCSSGSSNIG NNYVSWYQQL PGTAPKLLIY ENYNRPAGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCS SWDDSLNYWV FGGGKTLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTSPK QSNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'](22-96,149-206,266-326,372-430),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), durchschnittlich 4 Lysinreste sind 6-[(2-{*N*-Methyl-L-valyl-L-valyl-(3*R*,4*S*,5*S*)-3-methoxy-5-methyl-4-(methylamino)heptanoyl-(2*R*,3*R*)-3-methoxy-2-methyl-3-[(2*S*)-pyrrolidin-2-yl]propanoyl-L-tryptophyl)-1,2-oxazinan)-*N*²-1-yl]hexanoyl modifiziert (Ixadotin-substituiert)

ASK #42923

Chemical Abstract Service Nr. 1630983-28-6

Vorzugsbezeichnung Audencel

International Nonproprietary Name INN.L77

ASK #42924

Chemical Abstract Service Nr. 202590-98-5

Molgewicht 491.9925

Bruttoformel C₂₅H₂₂ClN₅O₂S

Vorzugsbezeichnung Birabresib

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 2-[(6*S*)-4-(4-Chlorphenyl)-2,3,9-trimethyl-6*H*-thieno[3,2-*f*][1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]diazepin-6-yl]-*N*-(4-hydroxyphenyl)acetamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42925

Chemical Abstract Service Nr. 1610353-18-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1801551-39-2

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₁₀H₉₈₃₀N₁₇₁₈O₂₀₁₆S₅₀

Vorzugsbezeichnung Brazikumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H]QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSNEY Y ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDR GYTSSWYPDA FDIWGQGTMV TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTVPSNF GTQTYTCNVD HKPSNTKVDK TVERKCCVEC PPCPAPPVAG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVSHEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STFRVSVLT VVHQQDWLNGK EYKCKVSNKG LPAPIEKTIS KTKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPM LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QGQNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L]QSVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSSSNTG AGYDVHWYQQ VPGTAPKLLI YGSGNRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAITGL QAEDADYYC QSYDSSLGSGV VFGGGTRLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H](22-96,151-207,264-324,370-428),[L,L](22-90,139-198),[H-H](226-226',227-227',230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](138-216)-Octadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42926

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1798286-48-2

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₉₀H₉₈₃₈N₁₆₇₈O₂₀₀₄S₄₆

Vorzugsbezeichnung Camrelizumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYMMSWVRQA PGKGLEWVAT ISGGGANTYY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARQL YYFDYWGQGT TVTVSSASTK GPSVFLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFPEP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPS SLGTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPVSFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS LGK [L,L]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCLASQTIG TWLTWYQQKP GKAPKLLIY ATSLADGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ VYSIPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSIFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H](22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L](23-88,134-194),[H-H](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]443,[H']443-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42927

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1422958-19-7

Molgewicht 7584.4307

Bruttoformel C₂₆₈H₄₂₄N₁₂₄O₉₅P₂₂

Vorzugsbezeichnung Casimersen

**International
Nonproprietary
Name** INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; Pharmavista; ChemIDplus

2. Bezeichnung

all-P-ambo-[2',3'-Azandiyl-*P*-(dimethylamino)-*P*,2',3'-tridesoxy-2',3'-seco](2'-*N* 5')(C-A-A-T-G-C-C-A-T-C-C-T-G-G-A-G-T-T-C-C-T-G)-5'-*P*-[4-({2-[2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy}carbonyl)piperazin-1

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN

ASK #42928

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₂₈H₉₉₂₀N₁₇₀₄O₂₀₀₈S₄₂

Vorzugsbezeichnung Depatuxizumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTL L TCTVSGYSIS SDFAWN WIRQ PPGKGLEWMG YISYSGNTRY QPSLKS RITI SRDTSKNQFF LKLNSVTAAD TATYYCVTAG RGFYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYP SDIAVEW ESNQGPENNY KTT PPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS MSVSVGDRVT ITCHSSQDIN SNIGWLQKPK GSKFKGLIYH GTNLDDGVPS RFGSGSGTD YTLTISSLQP EDFATYYCVQ YAQFPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42932

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1585973-65-4

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₂₈H₉₉₂₀N₁₇₀₄O₂₀₀₈S₄₂

Vorzugsbezeichnung Depatuxizumab mafodotin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTL L TCTVSGYSIS SDFAWN WIRQ PPGKGLEWMG YISYSGNTRY QPSLKS RITI SRDTSKNQFF LKLNSVTAAD TATYYCVTAG RGFYWGQGT LVTVSSASTK GPSV EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYV VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYP SDIAVEW ESNQGPENNY KTT PPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMH [L,L']DIQMTQSPSS MSVSVGDRVT ITCHSSQDIN SNIGWLQKPK GSKFKGLIYH GTNLDDGVPS RFGSGSGTD YTLTISSLQP EDFATYYCVQ YAQFPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLK DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'] [H,H']296-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären CHO-Typ-Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert Disulfid-Brücken und durchschnittlich tetrakis-S-(3)-1-[6-({N-methyl-L-valyl-L-valyl-(3R,4S,5S)-3-methoxy-5-methyl-4-(methylamino)heptanoyl-(2R,3R)-3-methoxy-2-methyl-3-[(2S)-pyrrolidin-2-yl]propanoyl-L-phenylalanin)-N²-1-yl)-6-oxohexyl

ASK #42933

Chemical Abstract Service Nr. 1620401-56-0

Molgewicht 141.2539

Bruttoformel C₉H₁₉N

Vorzugsbezeichnung Dexisomethepten

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung (2R)-N,6-Dimethylhept-5-en-2-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42934

Chemical Abstract Service Nr. 1631134-71-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1955535-81-5
Formelstamm 2(C9-H19-N) . C6-H10-O8
Molgewicht 492.6465
Bruttoformel C₂₄H₄₈N₂O₈
Vorzugsbezeichnung Dexisometheptenhemigalactarat
International Nonproprietary Name (INN.L77)
2. Bezeichnung (2*R*)-*N*,6-Dimethylhept-5-en-2-amin-galactarat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42935

Chemical Abstract Service Nr. 1662664-56-3
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₈₀H₉₉₇₂N₁₇₂₀O₂₀₂₈S₄₄
Vorzugsbezeichnung Dezamizumab
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGFTFA TYNMHWVRQA PGQGLEWMGY IYPGDGNANY NQQFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGD FDYDGGYYFD SWGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YIQKSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTVITCRASENIY SYLAWYQQKPK GKAPKLLIHN AKTLAEGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQH HYGAPLTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M^t-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42936

Chemical Abstract Service Nr. 722533-56-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1225638-83-4
Molgewicht 458.6349
Bruttoformel C₃₀H₃₈N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Elacestrant
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (6*R*)-6-{2-[Ethyl({4-[2-(ethylamino)ethyl]phenyl)methyl}amino)-4-methoxyphenyl]-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42937

Chemical Abstract Service Nr. 1709806-75-6
Molgewicht 40200

Bruttoformel C₁₇₉₇H₂₇₉₅N₄₇₇O₅₄₄S₁₂
Vorzugsbezeichnung Elapegamase
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung AQTAFNPKPK VELHVHLDGA IKPETILYGG RKRGIALPAD TPEELQNIIG MDKPLSLPEF LAKFDYYMPA IAGSREAVKR IAYEFVEMKA KDGVVYVEVR YSPHLLANSK VEPIPWNAE GDLTPDEVVS LVNQGLQEGE RDFGVKVRSI LCCMRHQPSW SSEVELCCK YREQTVVAID LAGDETIEGS SLFPGHVKAY AEAVKSGVHR TVHAGEVGS A NVVKEAVDTL KTERLGHGYH TLEDTTLYNR LRQENMHFEV CPWSSYLGA WKPDTEHPVV RFKNDQVNYNS LNTDDPLIFK STLDTDYQMT KNEMGFTEEE FKRLNINA AK SSFLPEDEKK ELLDLLYKAY GMPSPA, Ala1 und Lys sind potentiell pegyliert

ASK #42938

Chemical Abstract Service Nr. 1791416-49-3
Molgewicht 143000
Bruttoformel C₆₃₄₈H₉₈₂₀N₁₆₈₄O₂₀₁₆S₄₆
Vorzugsbezeichnung Elezanumab
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SHGISWVRQA PGQGLDWMGW ISPYSGNTNY AQKLGQRVTM TTDSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARVG SGPYYYMDVW GQGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPEAAGG PSVFLFPPKP KDQLMISRTP EVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV LHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']QSALTQPRSV SGSPGQSVTI SCTGTSSSVG DSIYVSWYQQ HPGKAPKMLL YDVTKRPSGV PDRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDEADYYC YSYAGTDTLF GGGTKVTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTVA PTECS, [H,H'] (22-96, 147-203, 264-324, 370-428), [L,L'] (22-90, 137-196), [H-H'] (229-229', 232-232'), [H-L, H'-L'] (223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300, [H']300-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42939

Chemical Abstract Service Nr. 1905397-73-0
Vorzugsbezeichnung Elivaldogen tavalentivec
International Nonproprietary Name INN.L77
2. Bezeichnung a VSV-G*-pseudotyped self-inactivating HIV-1-derived lentiviral vector (pLBP100 hALD) encoding human adrenoleukodystrophy (ALD) protein (ABCD1 gene) under the control of a modified myeloproliferative sarcoma virus promoter (MND**), * VSV-G = vesicular stomatitis virus G envelope protein, ** MND = myeloproliferative sarcoma virus enhancer with negative control region deleted, dl587rev primer-binding site substituted
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #42940

Vorzugsbezeichnung Eltrapuldencel
International Nonproprietary Name INN.L77
2. Bezeichnung autologous dendritic cells loaded with antigen from selfrenewing, proliferating autologous irradiated tumour cells, in a solution of granulocyte-macrophage colony stimulating factor (GM-CSF). Patient's monocytes are collected from peripheral blood by leukocyte apheresis, led to differentiate into dendritic cells in culture and incubated with expanded irradiated autologous self-renewing, cancer-initiating cells (CICs).

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #42941

Chemical Abstract Service Nr. 1709815-23-5

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₃₀H₉₈₉₈N₁₇₁₈O₂₀₃₈S₄₆

Vorzugsbezeichnung Emapalumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDG SSGWYVPHWF DPWGQGTAVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPCPAPPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSL PGK [L,L']NFMLTQPHSV SESPGKTVTI SCTRSSGSIA SNYVQWYQQR PGSSPTTVIY EDNQRPSGVP DRFSGSIDSS SNSASLTISG LKTEDEADYY CQSYDGSNRW MFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS KQSNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H']((22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L']((22-91,139-198),[H-H']((232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((226-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42942

Chemical Abstract Service Nr. 1323077-89-9

Molgewicht 377.3966

Bruttoformel C₂₀H₁₉N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Enzaplatovir

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (10a*R*)-1-(3-Methyl-1,2-oxazol-4-carbonyl)-10a-(6-methylpyridin-3-yl)-2,3,10,10a-tetrahydro-1*H*,5*H*-imidazo[1,2-*a*]pyrrolo[1,2-*d*]pyrazin-5-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42943

Chemical Abstract Service Nr. 908305-13-5

Molgewicht 560.0185

Bruttoformel C₃₀H₂₇ClFN₅O₃

Vorzugsbezeichnung Eperitinib

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-(3-Chlor-4-[(3-fluorphenyl)methoxy]phenyl)-6-[(1*Z*)-*N*-{[(3*R*)-morpholin-3-yl]methoxy}but-2-ynimidoyl]chinazolin-4-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42944

Chemical Abstract Service Nr. 1644539-04-7

Molgewicht 143000

Bruttoformel C₆₃₅₂H₉₈₃₈N₁₆₉₄O₁₉₉₂S₄₆
Vorzugsbezeichnung Eptinezumab
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGIDLS GYYMNWVRQA PGKGLEWVGV IGINGATYYA SWAKGRFTIS RDNSKTTVYL QMNSLRAEDT AVYFCARGDI WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDARVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY ASTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']QVLTQSPSSL SASVGDRVTI NCQASQSVYH NTYLAWYQQK PGKVPKQLIY DASTLASGVP SRFSGSGSGT DFTLTISLQ PEDVATYYCL GSYDCTNGDC FVFGGGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPS DEQL KSGTASVVCL LNNFYPRK VQWVKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-95,138-194,255-315,361-419),[L,L'](22-89,139-199,95-100),[H-H'](220-220',223-223'),[H-L,H'-L'](214-219)-Octadecakis(disulfid)

ASK #42945

Chemical Abstract Service Nr. 1582205-90-0
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₈₄H₁₀₀₀₀N₁₇₃₆O₂₀₂₀S₅₀
Vorzugsbezeichnung Erenumab
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SFGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISFDGSIKYS VDSVKGRFTI SRDNSKNTLF LQMNSLRAED TAVYYCARDR LNYDSSGGY HYKYYGMAVW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNVNHPK SNTKVDARVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG KCCVECPGPP APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDIKAVIEW ESNGQPENNY KTTTPMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']QSVLTQPPSV SAAPGQKVTI SCGSSSSNIG NNYVSWYQQQL PGTAPKLLIY DNNKRPSPGIP DRFSGSKSGT STTLGITGLQ TGDEADYYCG TWDSRLSAVV FGGGKLTVL GQPKANPTVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADGSPVK AGVETTKPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'](22-96,157-213,270-330,376-434),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](232-232',233-233',236-236',239-239'),[H-L,H'-L'](144-215)-Octadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42946

Chemical Abstract Service Nr. 1800541-90-5
Vorzugsbezeichnung Eretidigen velentivec
International Nonproprietary Name INN.L77
2. Bezeichnung recombinant, non-replicating, lentiviral vector w1.6_hWAS_WPREmut6 (VSV-G*) encoding the human Wiskott-Aldrich syndrome (WAS) gene under the control of its native promoter, post-transcriptionally-regulated by a modified WPRE (mut6 WPRE**), * VSV-G = vesicular stomatitis virus G envelope protein, ** WPRE m6 = WPRE mut6 = mut6 = mut6 WPRE: mutated woodchuck hepatitis virus posttranscriptional regulatory element
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #42947

Chemical Abstract Service Nr. 1415823-73-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1953228-55-1
Molgewicht 429.5142

Bruttoformel C₂₅H₂₇N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Evobrutinib
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; ChemSpider; AdisInsight; Pharmavista; EUTCT; PubChem; DrugInfo; CAS
2. Bezeichnung 1-[4-(((6-Amino-5-(4-phenoxyphenyl)pyrimidin-4-yl)amino)methyl)piperidin-1-yl]prop-2-en-1-on
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[4-[[[6-Amino-5-(4-phenoxyphenyl)-4-pyrimidinyl]amino]methyl]-1-piperidinyl]-2-propen-1-on

ASK #42948

Chemical Abstract Service Nr. 1416417-27-0
Molgewicht 651.6754
Bruttoformel C₃₄H₃₆F₃N₅O₅
Vorzugsbezeichnung Flurdihydroergotamin
International Nonproprietary Name INN.L77
2. Bezeichnung 5' -Benzyl-12'-hydroxy-2'-methyl-2-(trifluormethyl)-(10)-9,10-dihydroergotaman-3',6',18-trion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42949

Chemical Abstract Service Nr. 864953-29-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1421365-01-6
Formelstamm (C25-H24-N7-O8-P)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 583.4898
Bruttoformel C₂₅H₂₆N₇O₈P
Vorzugsbezeichnung Fostemsavir
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung ((3-[(4-Benzoylpiperazin-1-yl)-oxoacetyl]-4-methoxy-7-(3-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)-1*H*-pyrrolo[2,3-*c*]pyridin-1-yl)methyl)dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42950

Chemical Abstract Service Nr. 864953-39-9
Formelstamm (C25-H24-N7-O8-P)2⁻ 2H⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht 704.6248
Bruttoformel C₂₉H₃₇N₈O₁₁P
Vorzugsbezeichnung Fostemsavir-Trometamol
International Nonproprietary Name (INN.L77,L5)
2. Bezeichnung ((3-[(4-Benzoylpiperazin-1-yl)-oxoacetyl]-4-methoxy-7-(3-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)-1*H*-pyrrolo[2,3-*c*]pyridin-1-yl)methyl)dihydrogenphosphat-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Sa (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #42951

Chemical Abstract Service Nr. 1655501-53-3

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₇₀H₉₉₅₂N₁₇₁₆O₂₀₁₆S₄₆

Vorzugsbezeichnung Fremanezumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYWISWVRQA PGKGLEWVAE IRSESDASAT HYAEAVKGRF TISRDNKNS LYLQMNSLRA EDTAVYYCLA YFDYGLAIQN YWQQGTLTVV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSNFGT QTYTCNVDPK PSNTKVDKTV ERKCCVECPP CPAPPVAGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST FRVSVLTVV HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIKTISKTKGQPREPQVY TLPSPREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPMLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCKASKRVT TYVSWYQQPK GQAPRLIYG ASNRYLGIPA RFSGSGSGTD FTLTISLLEP EDFAVYYCSQ SYNYPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H']((22-98,149-205,262-322,368-426),[L,L'])(23-88,134-194),[H-H'](224-224',225-225',228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](136-214)-Octadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42952

Chemical Abstract Service Nr. 1797415-38-3

Formelstamm 2 C683-H1068-N186-O196-S . 2 C726-H1132-N194-O203-S4 . 4 C34-H32-Fe-N4-O4 . 2 C2-H3-N-O . C4-O2

Molgewicht 64674.4452

Bruttoformel C₂₉₆₂H₄₅₃₄Fe₄N₇₇₈O₈₁₈S₁₀

Vorzugsbezeichnung Hämoglobinbetafumaril (Rind)

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung

[_{1, 2}]VLSAADKGNV KAAWGKVGGH AAEGAEALE RMFLSFPTTK TYFPHFDLSH GSAQVKGHGA KVAAALTKAV EHLDDLPGAL SELSDLHAHK LRVDPVNFKL LSHSLLVTLA SHLP SDFTPA VHASLDKFLA NVSTVLT SKY R [_{1, 2}]MLTAEKAAV TAFWGKVKVD EVGGEALGRL LVVYPWTQRF FESFGDLSTA DAVMNNPKVK AHGKKVLDSF SNGMKHLDDL KGTFAALSEL HCDKLHVDPE NFKLLGNVLV VVLARNFGKE FTPVLQADFQ KVVAGVANAL AHRYH, Tetrakis(häm b)-Komplex, [₁]92], [₂]92]-Bis-S-(2-amino-2-oxoethyl)- [₁]81]N , [₂]81]N -[(2E)-but-2-endioyl]-Derivat

ASK #42953

Chemical Abstract Service Nr. 129109-88-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 130404-00-1

Formelstamm (C20-H30-N-O3)+ I⁻

Molgewicht 459.3616

Bruttoformel C₂₀H₃₀INO₃

Vorzugsbezeichnung Ilmetropiumiodid

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung (1*R*,3*r*,5*S*)-3-[[*(2R)*-2-(Hydroxymethyl)-2-phenylbutanoyl]oxy]-8,8-dimethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octaniumiodid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42954

Chemical Abstract Service Nr. 749815-37-0
Formelstamm (C20-H30-N-O3)+
Molgewicht 332.4571
Bruttoformel C₂₀H₃₀NO₃
Vorzugsbezeichnung Ilmetropium
International Nonproprietary Name (INN.L77)
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus
2. Bezeichnung (1*R*,3*r*,5*S*)-3-(((2*R*)-2-(Hydroxymethyl)-2-phenylbutanoyl]oxy)-8,8-dimethyl-8-azabicyclo[3.2.1]octanium
Zitat Bezeichnung 2 (eINN.CN); (INN.CN)

ASK #42955

Chemical Abstract Service Nr. 1223403-58-4
Molgewicht 428.4352
Bruttoformel C₂₁H₂₂F₂N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Larotrectinib
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; NCI.Dict; DrugInfo; Orph.Desig.:FDA-2017-05-09; EUTCT; NCI.Thesaurus; USAN; AdisInsight; EUCTR; CAS; Pharmavista; USNCT; ChemSpider; ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung (3*S*)-*N*-{5-[(2*R*)-2-(2,5-Difluorphenyl)pyrrolidin-1-yl]pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-3-yl}-3-hydroxypyrrrolidin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN; Pharmavista[korr.]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*)-*N*-[5-[(2*R*)-2-(2,5-Difluorphenyl)-1-pyrrolidinyl]pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-3-yl]-3-hydroxy-1-pyrrolidincarboxamid

ASK #42956

Chemical Abstract Service Nr. 1223405-08-0
Formelstamm C21-H22-F2-N6-O2 . H2-O4-S
Molgewicht 526.5137
Bruttoformel C₂₁H₂₄F₂N₆O₆S
Vorzugsbezeichnung Larotrectinibsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L77)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung (3*S*)-*N*-{5-[(2*R*)-2-(2,5-Difluorphenyl)pyrrolidin-1-yl]pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-3-yl}-3-hydroxypyrrrolidin-1-carboxamid-sulfat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3*S*)-*N*-[5-[(2*R*)-2-(2,5-Difluorphenyl)-1-pyrrolidinyl]pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-3-yl]-3-hydroxy-1-pyrrolidincarboxamidsulfat (1:1)

ASK #42957

Chemical Abstract Service Nr. 1263384-43-5
Molgewicht 515.567

Bruttoformel C₂₆H₂₉N₉O₃
Vorzugsbezeichnung Lisavanbulin
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; USAN; EUTCT; AdisInsight; CAS; ChemSpider; PubChem; ChemIDplus; GlnAS
2. Bezeichnung (2S)-2,6-Diamino-N-{4-[2-(2-{4-[(2-cyanoethyl)amino]-1,2,5-oxadiazol-3-yl)-1-H-benzimidazol-1-yl]acetyl]phenyl}hexanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #42958

Chemical Abstract Service Nr. 1640971-88-5

Molgewicht 143000

Bruttoformel C₆₃₆₆H₉₈₃₂N₁₆₉₆O₁₉₉₂S₄₀

Vorzugsbezeichnung Lupartumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NAWMSWVRQA PGKGLEWVSY ISSSGSTIYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG LWAFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYI LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']ESVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSSSNIG AGYVVHWYQQ LPGTAPKLLI YDNNKRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAISGL RSEDEADYYC AAWDDRLNGP VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42959

Chemical Abstract Service Nr. 1640972-00-4

Molgewicht 143000

Bruttoformel C₆₃₆₆H₉₈₃₂N₁₆₉₆O₁₉₉₂S₄₀

Vorzugsbezeichnung Lupartumab amadotin

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NAWMSWVRQA PGKGLEWVSY ISSSGSTIYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG LWAFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYI LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']ESVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSSSNIG AGYVVHWYQQ LPGTAPKLLI YDNNKRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAISGL RSEDEADYYC AAWDDRLNGP VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken, durchschnittlich 4 Cysteinreste sind Amadotin-substituiert: [L,L']214-Cys,[H,H']223-Cys,[H,H']229-Cys,[H,H']232-Cys potentiell (3RS)-1-[(3R,4S,7S,10S)-1-[(2S)-2-[(1R,2R)-3-[[[(2S)-1-Amino-3-(1H-indol-3-yl)-1-oxopropan-2-yl]amino]-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-yl]-4-[(2S)-butan-2-yl]-3-methoxy-5,11-dimethyl-1,6-modifiziert

ASK #42960

Chemical Abstract Service Nr. 1791411-57-8
Molgewicht 197000
Bruttoformel C₈₇₅₂H₁₃₅₀₄N₂₃₅₆O₂₇₀₂S₅₈

Vorzugsbezeichnung Lutikizumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 IMGt/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]¹EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCSASGFIFS RYDMSWVRQA PGKGLEWVAY ISHGGAGTYY PDSVKGRFTI SRDNSKNTLF LQMDSLRPED TGVYFCARGG VTKGYFDVWG QGTPVTVSSA STKGPQVQLV ESGGGVVQPG RSLRLSCTAS GFTFSMFGVH WVRQAPGKGL EWVAAVSYDG SNKYAESVK GRFTISRDNLS KNILFLQMDS LRLEDTAVYY CARGRPKVI PAPLAHWGQG TLVTFSSAST KGPSVFLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTHTCPPCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYV LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L]¹DIQMTQSPSS LSASVGRVIT ITCRASGNIH NYLTWYQQTP GKAPKLLIYN AKTLADGVPS RFGSGSGTD YFTISSLQP EDIATYTCQH FWSIPYTFGQ GTKLQITRTV AAPDIQMTQS PSSVSASVGD RVTITCRASQ GISSWLAWYQ QKPGKAPKLL IYEASNLETG VPSRFGSGS GSDFTLTISS LQPEDFATYY CQQTSSFLS FGGGKVEHK RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVCLLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYSLSS TLTLKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGEC,
[H,H]¹(22-96,147-221,274-330,391-451,497-555),[L,L]¹(23-88,136-201,247-307),[H-H]¹(356-356',359-359'),[H-L,H'-L]¹(350-327)-Eicosakis(disulfid), [H]427,[H]¹427-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42961

Chemical Abstract Service Nr. 224624-80-0

Formelstamm (C₁₆H₂₂N₂O₆)₂²⁻ 2H⁺

Molgewicht 340.3716

Bruttoformel C₁₆H₂₄N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Miridesap

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 1,1'-Hexandioyldi-D-prolin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42962

Chemical Abstract Service Nr. 1445993-26-9

Molgewicht 459.4658

Bruttoformel C₂₂H₁₉F₂N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Mivebresib

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung N-[4-(2,4-Difluorphenoxy)-3-(6-methyl-7-oxo-6,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-c]pyridin-4-yl)phenyl]ethansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42963

Chemical Abstract Service Nr. 1452458-86-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1572989-33-3; 1972617-20-1

Formelstamm (C9-H15-N4-O7-S)⁻ H⁺

Molgewicht 324.3109

Bruttoformel C₉H₁₆N₄O₇S

Vorzugsbezeichnung Nacubactam

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung {(1*R*,2*S*,5*R*)-2-[(2-Aminoethoxy)carbamoyl]-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl}hydrogensulfat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42964

Chemical Abstract Service Nr. 1402837-78-8

Molgewicht 316.3699

Bruttoformel C₁₈H₂₁FN₂O₂

Vorzugsbezeichnung Navoximod

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *trans*-4-{(1*R*)-2-[(5*S*)-6-Fluor-5*H*-imidazo[5,1-*a*]isoindol-5-yl]-1-hydroxyethyl)cyclohexan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42965

Chemical Abstract Service Nr. 1629213-88-2

Molgewicht 2381.7731

Bruttoformel C₁₀₆H₁₅₃N₂₇O₂₈S₄

Vorzugsbezeichnung Nelatimotid

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung L-Cysteinyll[humanes Wilms Tumorprotein (WT33)-(126-134)-Peptid] (1-10) und [236-L-Tyrosin(M>Y)]humanes Wilms Tumorprotein (WT33)-(235-243)-Peptid (1'-9'), (1-1')-Disulfid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42966

Chemical Abstract Service Nr. 866399-87-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1454689-48-5

Formelstamm (C32-H30-F9-N4-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 722.598

Bruttoformel C₃₂H₃₁F₉N₄O₅

Vorzugsbezeichnung Obicetrapib

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; PubChem; GInAS; FDA-SRS; ChemIDplus; CAS

2. Bezeichnung 4-[[2-({[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl})[(2*R*,4*S*)-1-(ethoxycarbonyl)-2-ethyl-6-(trifluormethyl)-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-4-yl]amino)pyrimidin-5-yl]oxybutansäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #42967

Chemical Abstract Service Nr. 1476737-24-2

Vorzugsbezeichnung Ofranergen obadenovec

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung a recombinant non-replicating adenovirus type 5 vector carrying a fas-chimera transgene consisting of fas and human tumour necrosis factor receptor 1 (TNFR1), under transcriptional control of a murine pre-proendothelin promoter (PPE-1-3X*), *PPE-1-3X = modified PPE-1 promoter that contains three copies of the endothelial cells (EC)-positive regulatory elements

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #42968

Vorzugsbezeichnung Palucorcel

International Nonproprietary Name INN.L77

ASK #42969

Chemical Abstract Service Nr. 1353552-97-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1639848-99-9

Molgewicht 470.523

Bruttoformel C₂₆H₂₆N₆O₃

Vorzugsbezeichnung Poseltinib

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemSpider; AdisInsight; CAS; EUTCT; Pharmavista; DrugInfo; ChemIDplus

2. Bezeichnung N-[3-((2-[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)anilino]furo[3,2-d]pyrimidin-4-yl)oxy)phenyl]prop-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[3-[[2-[[4-(4-Methyl-1-piperazinyl)phenyl]amino]furo[3,2-d]pyrimidin-4-yl]oxy]phenyl]acrylamid

ASK #42970

Chemical Abstract Service Nr. 1632282-27-9

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₄₉₆H₁₀₀₂₂N₁₇₅₆O₂₀₅₂S₄₈

Vorzugsbezeichnung Ranevetmab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCVASGFSLT NNNVNWVROA PGKGLEWVGG VWAGGATDYN SALKSRFTIS RDNAKNTVFL QMHSLSRSED AVYYCARDGG YSSSTLYAMD AWGQGTSTV SSASTTAPSV FPLAPSCGST SGSTVALACL VSGYFPEPVT VSWNSGSLTS GVHTFPSVLQ SSGLHSLSSM VTPSSRWPS ETFTCNVHP ASNTKVDKPV FNECRCTDTP PCPVPEPLGG PSVLIFPPKP KDILRITRTP EVTCVLDLGD REDPEVQISW FVDGKEVHTA KTQSREQQFN GTYRVVSVLP IEHQDWLTGK EFKCRVNHID LPSPERTIS KARGRAHKPS VYVLPSPKE LSSSDTVSIT CLIKDFYPPD IDVEWQSNQ QEPERKHRMT PPQLDEDGSY FLYSKLSVDK SRWQQGDPFT CAVMHETLQN HYDLSLSHS PGK [L,L']DIVMTQSPAS LLSQGETVT ITCRASEDIY NALAWYQKPK GQAPKLLIYN TDTLHTGVPS RFSGSGSGTD FSLTISSLEP EDVAVYYCQH YFHYPRTFGQ GTKVELKRND AQPAVYLFQP SPDQLHTGSA SVVCLLSNFY PKDINVKWKV DGVIQDTGIQ ESVTEQDKDS TYSLSSTLTM SSTEYLSHEL YSCEITHKSL PSTLIKSFQR SECQRVD, [H,H'](22-95,149-205,264-324,371-431),[L,L'](23-88,134-193),[H-H'](224-224',226-226',232-232'),[H-L,H'-L'](137-213)-Heptadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42971

Chemical Abstract Service Nr. 1453848-26-4
Molgewicht 440.858
Bruttoformel C₂₁H₁₈ClFN₆O₂
Vorzugsbezeichnung Ravoxertinib
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 1-[(1S)-1-(4-Chlor-3-fluorphenyl)-2-hydroxyethyl]-4-{2-[(1-methyl-1*H*-pyrazol-5-yl)amino]pyrimidin-4-yl}pyridin-2(1*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42972

Chemical Abstract Service Nr. 1667762-62-0
Molgewicht 1351.4908
Bruttoformel C₄₅H₇₁N₁₄O₂₀PS₆
Vorzugsbezeichnung Recanaclotid
International Nonproprietary Name INN.L77
2. Bezeichnung S¹,S⁶:S²,S¹⁰:S⁵,S¹³-Tricyclo(L-cysteinyl-L-cysteinyl-O-phosphono-L-seryl-L-leucyl-L-cysteinyl-L-cysteinyl-L-asparaginyll-prolyl-L-alanyl-L-cysteinyl-L-threonylglycyl-L-cystein)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42973

Chemical Abstract Service Nr. 1447799-33-8
Molgewicht 1037.1869
Bruttoformel C₄₆H₇₂N₁₀O₁₅S
Vorzugsbezeichnung Reltecimod
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung D-Alanyl-L-seryl-L-prolyl-L-methionyl-L-leucyl-L-valyl-L-alanyl-L-tyrosyl-L- -aspartyl-D-alanin

ASK #42974

Chemical Abstract Service Nr. 1943755-99-4
Formelstamm (C₄₆H₇₁N₁₀O₁₅S)⁻ Na⁺
Molgewicht 1059.1687
Bruttoformel C₄₆H₇₁N₁₀NaO₁₅S
Vorzugsbezeichnung Reltecimod-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L77)
2. Bezeichnung D-Alanyl-L-seryl-L-prolyl-L-methionyl-L-leucyl-L-valyl-L-alanyl-L-tyrosyl-L- -aspartyl-D-alanin-Natriumsalz (1:1)

ASK #42975

Chemical Abstract Service Nr. 946150-57-8
Molgewicht 323.341
Bruttoformel C₁₆H₂₁NO₆

Vorzugsbezeichnung Remetinostat
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung Methyl(4-{{8-(hydroxyamino)-8-oxooctanoyl}oxy}benzoat)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42976

Chemical Abstract Service Nr. 1791410-27-9
Molgewicht 199000
Bruttoformel C₈₇₈₈H₁₃₅₀₆N₂₃₅₈O₂₇₉₀S₅₄

Vorzugsbezeichnung Remtolumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung
[H,H]EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTFD DYAMHWVRQA PGKGLEWVSA ITWNSGHIDY ADSVEGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAKVS YLSTASSLDY WGQGLTVTVS SGGGGSGGGG SEVQLVQSGA EVKKPGSSVK VSKASGGSF GYGIGWVRQ APGQGLEWMG GITPFFGFAD YAQKFQGRVT ITADESTTTA YMELSGLTSD DTAVYYCARD PNEFWNGYYS THDFDSWGQG TTVTVSSAST KGPSVFLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTCPCPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIR NYLAWYQQKPKAPKLLIYA ASTLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDVATYYCQR YNRAPYTFGQ GTKVEIKRGG SGGGGSGEIV LTQSPDFQSV TPKEKVTITC RASQDIGSEL HWYQQKPDQP PKLLIKYASH STSGVPSRFS GSGSGTDFTL TINGLEAEDA GTYYCHQTDS LPYTFGPGTK VDIKRTVAAP SVFIFPPSDE QLKSGTASVV CLLNFPYPRE AKVQWKVDNA LQSGNSQESV TEQDSKDSTY SLSTLTLSK ADYEKHKVYA CEVTHQGLSS PVTKSFNRGE C,
[H,H](22-96,153-227,284-340,401-461,507-565),[L,L](23-88,140-205,251-311),[H-H](366-366',369-369'),[H-L,H'-L'](360-331)-Eicosakis(disulfid), [H]437,[H']437-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42977

Chemical Abstract Service Nr. 782487-28-9
Molgewicht 321.4974
Bruttoformel C₂₀H₃₅NO₂

Vorzugsbezeichnung Rosiptor

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; DrugInfo; ChemSpider; Pharmavista; CAS; AdisInsight; ChemIDplus; PubChem

2. Bezeichnung 7-Amino-17-methyliden-6,7-seco-5 -androstan-3 ,6-diol

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1S,3S,4R)-4-[(3aS,4R,5S,7aS)-4-(Aminomethyl)-7a-methyl-1-methylenoctahydro-1H-inden-5-yl]-3-(hydroxymethyl)-4-methylcyclohexan-1-ol;
(1S,3S,4R)-4-[(3aS,4R,5S,7aS)-4-(Aminomethyl)-7a-methyl-1-methylenoctahydro-1H-inden-5-yl]-3-(hydroxymethyl)-4-methylcyclohexanol

ASK #42978

Chemical Abstract Service Nr. 782487-29-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1448708-32-4

Formelstamm	C20-H35-N-O2 . C2-H4-O2
Molgewicht	381.5494
Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₉ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Rosiptoracetat
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	7-Amino-17-methyliden-6,7-seco-5 -androstan-3 ,6-diol-acetat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1S,3S,4R)-4-[(3aS,4R,5S,7aS)-4-(Aminomethyl)-7a-methyl-1-methylenoctahydro-1H-inden-5-yl]-3-(hydroxymethyl)-4-methylcyclohexanolacetat (1:1)

ASK #42979

Chemical Abstract Service Nr.	1684393-04-1
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₅₆ H ₉₉₅₄ N ₁₇₁₄ O ₂₀₄₈ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Rosmantuzumab
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYSIHWVRQA PGQGLEWIGY IYPSNGDSGY NQKFKNRVTM TRDTSTSTAY MELSLRSED TAVYYCATYF ANNFYWGQG TLLTVSSAST KGPSVFLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQSV D YDGD SYMNWY QKQPGKAPKL LIYAASNLES GVPSRFSGSG SGTDFLTIS PVQAEDFATY YCQQSNEDPL TFGAGTKLEL KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]447,[H']447-C-terminales Lysin post-translational gekappt

ASK #42980

Chemical Abstract Service Nr.	871597-03-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1147156-05-5
Formelstamm	(C227-H268-N88-O141-P23)23 ⁻ 23H ⁺
Molgewicht	7220.641
Bruttoformel	C ₂₂₇ H ₂₉₁ N ₈₈ O ₁₄₁ P ₂₃
Vorzugsbezeichnung	Rosomidnar
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	

DNA Oligonucleotidsequenz, die komplementär zu einer Upstream-Region des B-Zellen-Lymphom (BCL-2) Gens ist:

2'-Desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42981

Chemical Abstract Service Nr. 1584645-37-3

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₆₂H₉₉₈₄N₁₇₀₄O₂₀₁₆S₄₄

Vorzugsbezeichnung Rozanolixizumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVPLVESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGFTFS NYGMVWVRQA PGKGLEWVAY IDSDGDNTYY RDSVKGRFTI SRDNAKSSLY LQMNSLRAED TAVYCTTGI VRPFLYWGGQ TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SLGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITCKSSQSLV GASGKTYLYW LFKQPGKAPK RLIYLVSTLD SGIPSRFSGS GSGTEFTLI SSLQPEDFAT YYCLQGTHFP HTFGQGKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42982

Chemical Abstract Service Nr. 1796566-95-4

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₉₆H₉₉₈₆N₁₇₀₂O₂₀₁₆S₄₂

Vorzugsbezeichnung Sacituzumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWKQA PGQGLKWMGW INTYTGEPTY TDDFKGRFAF SLDTSVSTAY LQISSLKADD TAVYFCARGG FGSSYWYFDV WGQGS�VTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSDGSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKLSLSLSPG K [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRTS ITCKASQDVS IAWAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASYRYTGVDP RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAVYYCQQ HYITPLTFGA GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42983

Chemical Abstract Service Nr. 1801415-23-5

Molgewicht 1302.8674

Bruttoformel C₅₈H₇₂ClN₁₅O₁₄S₂

Vorzugsbezeichnung Satoreotid

**International
Nonproprietary
Name** INN.L77

2. Bezeichnung S^2, S^7 -Cyclo[4-chlor-L-phenylalanyl-D-cysteinyl-4-[(4S)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)-D-phenylalanyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-D-tyrosinamid}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42984

Chemical Abstract Service Nr. 1628106-94-4
Formelstamm (C22-H32-N-O5)+ Br⁻
Molgewicht 470.3972
Bruttoformel C₂₂H₃₂BrNO₅
Vorzugsbezeichnung Sofpironiumbromid

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung 1-*ambo*-(3*R*)-3-[[(*R*)-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1-(2-ethoxy-2-oxoethyl)-1-methylpyrrolidiniumbromid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42985

Chemical Abstract Service Nr. 1628251-49-9
Formelstamm (C22-H32-N-O5)+
Molgewicht 390.4932
Bruttoformel C₂₂H₃₂NO₅
Vorzugsbezeichnung Sofpironium

International Nonproprietary Name (INN.L77)

2. Bezeichnung 1-*ambo*-(3*R*)-3-[[(*R*)-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1-(2-ethoxy-2-oxoethyl)-1-methylpyrrolidinium

Zitat Bezeichnung 2 (e)INN.CN); (INN.CN)

ASK #42986

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1663481-09-1
**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1934255-61-4; 1934255-70-5
Molgewicht 30500
Bruttoformel C₁₃₅₉H₂₁₂₅N₃₆₁O₄₂₀S₇
Vorzugsbezeichnung Somatogon

**International
Nonproprietary Name** INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USNCT; PubChem; ICTRP; KEGG; USAN; EUCR; EUTCT; Pharmavista

2. Bezeichnung SSSSKAPPPS LPSPSRLPGP SDTPILPQFP TIPLSRLFDN AMLRAHRLHQ LAFDTYQEFE EAYIPKEQKY SFLQNPQTSL CFSES IPTPS NREETQQKSN LELLRISLLL IQSWLEPVQF LRSVFANSLV YGASDSNVYD LLKDLEEGIQ TLMGRLEDGS PRTGQIFKQT YSKFDTNSHN DDALLKNYGL LYCFRKMDMK VETFLRIVQC RSVEGSCGFS SSSKAPPPSL PSPSRLPGPS DTPILPQSSS SKAPPSLPS PSRLPGPSDT PILPQ, 81,193:210,217-Bis(disulfid), potentiell
[1,2,3,4,10,13,15,21,220,221,222,223,229,232,234,240,248,249,250,251,257,260,262,268]Ser-O³ glycosyliert an nicht benachbarten L-Seryl-Resten, nicht phosphoryliert, L-Prolyl potentiell statistisch hydroxyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42987

Chemical Abstract Service Nr. 1629615-23-1

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₅₀₂H₁₀₀₃₈N₁₇₂₆O₂₀₂₀S₄₂

Vorzugsbezeichnung Suptavumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGD LVQPGRSLRL SCVASGFTFD DYAMHWVRQA PGKGLEWVSG VSWSGSTVGY ADSVKGRFTV SRDNAQKSLY LQMNSLRAED TALYYCVKDA YKFNYYYYGL DVWGGQTTVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVSVLTVLHQDWL NGKEYKCKVSNKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYPSDIAVEWESNGQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSMHEALHN HYTKLSLS PGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQTIL SNLAWYLQKP GQAPRLLIYG ASTRATGLPA RFGSGSGSTE FTLTISSLQSEDFAVYYCQQ YNNWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42988

Chemical Abstract Service Nr. 1635395-25-3

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₅₀₈H₁₀₀₂₆N₁₇₃₀O₂₀₃₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Tavolimab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTLSSL TCAVYGGSFSGYWNWIRKH PGKGLEIYGY ISYNGITYHN PSLKSRITIN RDTSKNQYSL QLNSVTPEDT AVYYCARYKY DYDGGHAMDY WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKPSNTKVDKRVKPKSCDKTHCTCPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNKALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSDIAVEWESNGQ PENNYKTTTPP VLDSGDSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFS CSVMHEALHNHY TQKLSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSSLSASVGDRTVITCRASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYY TSKLHSGVPS RFGSGSGSDT YLTISSLQSEDFATYYCQQ GSALPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-95,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tavolixizumab

ASK #42989

Chemical Abstract Service Nr. 1781223-80-0

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₄₀H₉₉₇₈N₁₇₂₄O₂₀₂₂S₅₀

Vorzugsbezeichnung Telisotuzumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMSGT/mAb-DB; CAS

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYIFT AYTMHWVRQA PGQGLEWMGW IKPNNGLAN Y AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARSE ITTEFDYWGG
GTLVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSKVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLTGQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDCHCPPCPA
PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL
2. Bezeichnung PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDIQAVIEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT
INCKSSSEVD SYANSFLHWY QKQKPGQPKL LIYRASTRES GVPDRFSGSG SGTDFTLTIS SLQAEDVAVY YCQQSKEDPL TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCCL
NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC,
[H,H'](22-96,145-201,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](223-223',225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](221-218)-Heptadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N⁴-glycosyliert mit
fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42990

Chemical Abstract Service Nr. 1714088-51-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2236574-53-9

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₄₀H₉₉₇₈N₁₇₂₄O₂₀₂₂S₅₀

Vorzugsbezeichnung Telisotuzumab vedotin

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT; IMSGT/mAb-DB

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYIFT AYTMHWVRQA PGQGLEWMGW IKPNNGLAN Y AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARSE ITTEFDYWGG GTLVTVSSAS TK
KVDKRVEPKS CDCHCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKA
VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSSEVD SYANSFLHWY QKQKPGQPKL LIYRASTRES GVPDRFSGSG SGTDFTLTIS SLQAEDVAVY YCQQSKEDPL
2. Bezeichnung EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](223-223',225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](221-218)-Heptadecakis(disulfid), [H]296,[H']296
Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekulare Disulfid-Brücken,
S-[(3*R*S)-1-(6-[[[(2*S*)-1-[[[(2*S*)-5-(carbamoylamino)-1-{4-[[[(2*S*)-1-[[[(2*S*)-1-[[[(3*R*,4*S*,5*S*)-1-[(2*S*)-2-[(1*R*,2*R*)-3-[(1*S*,2*R*)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-yl]oxy]methyl]phosphonat]an 3 Cys-Resten

ASK #42991

Chemical Abstract Service Nr. 911208-73-6

Formelstamm (C₂₈-H₅₁-N₅-O₅-P)⁻ H⁺

Molgewicht 569.7167

Bruttoformel C₂₈H₅₂N₅O₅P

Vorzugsbezeichnung Tenofoviralexidex

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung [3-(Hexadecyloxy)propyl]hydrogen[(((2*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl]phosphonat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42992

Chemical Abstract Service Nr. 1788041-31-5

Molgewicht 54630.95

Bruttoformel C₂₄₄₆H₃₇₄₆N₆₈₀O₇₁₉S₁₄

Vorzugsbezeichnung Tonabacase

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

AKTQAEINKR LDAYAKGTVD SPYRIKKATS YDPSFGVMEA GAIDADGYH AQCQDLITDY VLWLTDNKVR TWGNAKDQIK QSYGTGFKIH ENKPSTVPPK GWIAVFTSGS YQQWGHIGIV YDGGNTSTFT ILEQNWNGYA NKKPTKRVDN YYGLTHFIEI PVKAGTTVKK ETAKKSASKT PAPKKKATLK VSKNHINYTM DKRGKKPEGM VIHNDAGRSS GQQYENSLAN AGYARYANGI AHYYGSEGYV WEAIDAKNQI AWHTGDGTGA NSGNFRFAGI EVCQSMSASD AQFLKNEQAV FQFTAEFKE WGLTPNRKTV RLHMEFVPTA CPHRSMVLHT GFNPVTQGRP SQAIMNKLKD YFIKQIKNYM DKGTSSSTVV KDGKTSSAST PATRPVTGSW KKNQYGTWYK PENATFVNGN QPIVTRIGSP FLNAPVGGNL PAGATIVYDE VCIQAGHIWI GYNAYNGNRV YCPVRTCQGV PPNHIPGVAW GVFK

ASK #42993

Vorzugsbezeichnung Tonogenconcel

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung

allogeneic primary human chondrocytes transduced with a retroviral vector expressing human transforming growth factor-beta1 (TGF- 1). A master cell bank of primary human chondrocytes, grown from cartilage tissue obtained from the surgical excision of a polydactyly finger from a three-year-old female donor, was prepared. After transduction of cells from the master cell bank, a single clonal population was selected using limiting dilution and submitted to irradiation. Cells express TGF- 1, Type I and Type II collagen as well as Type I and Type II TGF- 1 receptors; they lack expression of gag and pol genes.

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #42994

Chemical Abstract Service Nr. 1673565-40-6

Molgewicht 4060

Bruttoformel $C_{203}H_{296}N_{58}O_{52}S_{12}$

Vorzugsbezeichnung Tozuleristid

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung

$N^{6,27}$ -[6-(2-((1*E*,2*E*,4*E*,6*E*)-7-[1,1-Dimethyl-3-(4-sulfonatobutyl)-1*H*-benzo[*e*]indol-3-ium-2-yl])hepta-2,4,6-trien-1-yliden)-1,1-dimethyl-1,2-dihydro-3*H*-benzo[*e*]indol-3-yl)hexanoyl]-[Lys¹⁵>Arg,Lys²³>] (*Leiurus quinquestriatus quinquestriatus*) (Ägyptischer Skorpion, Gelber Mittelmeerskorpion)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42995

Chemical Abstract Service Nr. 1642152-40-6

Molgewicht 145000

Bruttoformel $C_{6448}H_{9948}N_{1720}O_{2012}S_{44}$

Vorzugsbezeichnung Trastuzumab duocarmazin

International Nonproprietary Name INN.L77

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHVVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDVLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSCV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDVN TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSGRSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPTTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), zwei oder drei der intermolekularen Disulfidbrücken liegen nicht vor, durchschnittlich sind 2 oder 4 Cys Duocarmazin-substituiert: [L,L']214,[H,H']223,[H,H']229,[H,H']232-Cys potenziell (6¹S,19S,22S,31³RS)-19-[3-(Carbamoylamino)propyl]-6¹-(chloromethyl)-1⁴-hydroxy-9-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]-6⁹,12-dimethyl-2,5,8,13,18,21,24,31²,31⁵-nonaoxo-22-(propan-2-yl)-6¹,6²-dihydro-7,14,25 modifiziert

ASK #42996

Chemical Abstract Service Nr. 1616493-44-7
Molgewicht 390.4103
Bruttoformel C₂₂H₁₉FN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Tucidinostat
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-(2-Amino-4-fluorphenyl)-4-[[*(2E)*-3-(pyridin-3-yl)prop-2-enamido]methyl]benzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #42997

Chemical Abstract Service Nr. 1417318-27-4
Molgewicht 143000
Bruttoformel C₆₃₃₂H₉₆₉₂N₁₆₅₆O₁₉₉₀S₅₂
Vorzugsbezeichnung Utomilumab
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGt/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']EVLQVQSGAE VKKPGESLRI SCKGSGYSFS TYWISWVRQM PGKGLEWGMG IYPGDSYTN YSPFQGGQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARGY GIFDYWGGGT LVTVSSASTK GPSVFLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVVPSS NFGTQTYTCN VDHKPSNTKV DKTVERKCCV ECPPCPAPPV AGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVQF NWWYDGVVEVH NAKTKPREEQ FNSTFRVVSV LTVVHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPAPIEKT ISKTKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFPYS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PMLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSP GK [L,L']SYELTQPPSV SVSPGQTASI TCSGDNIGDQ YAHWYQQKPG QSPVLVIYQD KNRPSGIPER FSGNSGNTA TLTISGTQAM DEADYYCATY TGFGSLAVFG GGTKLTVLGG PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTPSKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS,
[H,H'](22-96,143-199,256-316,362-420),[L,L'](22-87,136-195),[H-H'](218-218',219-219',222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-213)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A,
[H,H'](22-96,143-199,256-316,362-420),[L,L'](22-87,136-195),[H-H'](218-130',219-219',222-222',225-225'),[H-L](130-213),[H'-L'](218-213)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A/B,
[H,H'](22-96,143-199,256-316,362-420),[L,L'](22-87,136-195),[H-H'](219-130',130-219',222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](218-213)-Octadecakis(disulfid) für Isoform B, H-Ketten überwiegend ohne Lys442, [H]59,[H']59 partiell glycosyliert, [H]292,[H']292-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #42998

Chemical Abstract Service Nr. 956483-02-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1192767-69-3
Molgewicht 497.5833
Bruttoformel C₂₇H₃₅N₃O₆
Vorzugsbezeichnung Valnivudin
International Nonproprietary Name INN.L77
2. Bezeichnung (((*2R,3S,5R*)-3-Hydroxy-5-[2-oxo-6-(4-pentylphenyl)furo[2,3-*d*]pyrimidin-3(*2H*)-yl]oxolan-2-yl)methyl)-L-valinat

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #42999	
Chemical Abstract Service Nr.	946525-65-1
Molgewicht	395.4483
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Velagliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-[(4-Cyclopropylphenyl)methyl]-4- β -D-glucopyranosylbenzonnitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43002	
Chemical Abstract Service Nr.	960539-70-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1446435-48-8; 1494678-99-7; 1624341-53-2
Formelstamm	(C ₁₉ H ₂₅ N ₃ O ₆) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	393.4342
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₇ N ₃ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Daprodustat
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1,3-Dicyclohexylhexahydro-2,4,6-trioxypyrimidin-5-carbonyl)glycin und Tautomer: <i>N</i> -(1,3-Dicyclohexyl-6-hydroxy-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydropyrimidin-5-carbonyl)glycin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1,3-Dicyclohexyl-2,4,6-triohexahydropyrimidin-5-carboxamido)essigsäure; 5-[(Carboxymethyl)carbamoyl]-1,3-dicyclohexylbarbitursäure; <i>N</i> -[(1,3-Dicyclohexylhexahydro-2,4,6-trioxypyrimidin-5-yl)carbonyl]glycin
ASK #43003	
Chemical Abstract Service Nr.	1206163-45-2
Molgewicht	389.4503
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Solcitinib
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{5-[4-(3,3-Dimethylazetidin-1-carbonyl)phenyl][1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyridin-2-yl}cyclopropancarboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[4-[2-(Cyclopropancarboxamido)[1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyridin-5-yl]benzoyl]-3,3-dimethylazetidin
ASK #43004	
	1061337-51-6

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 507.7256

Bruttoformel C₂₈H₄₅NO₅S

Vorzugsbezeichnung Lefamulin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L72

2. Bezeichnung [(3a*S*,4*R*,5*S*,6*S*,8*R*,9*R*,9a*R*,10*R*)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propano-3a*H*-cyclopenta[8]annulen-8-yl](2-[[*(1R,2R,4R)*-4-amino-2-hydroxycyclohexyl]sulfonyl]acetat)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym S-[[*(1R,2R,4R)*-4-Amino-2-hydroxycyclohexyl]-2'-thioleuromulin; [(1*S*,14*R*)-11-Hydroxy-3-oxomutil-19-en-14-yl]{{[*(1R,2R,4R)*-4-amino-2-hydroxycyclohexylthio]acetat}; [(3a*S*,4*R*,5*S*,6*S*,8*R*,9*R*,9a*R*,10*R*)-6-Vinyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propano-3a*H*-cyclopentacycloocten-8-yl]{{[*(1R,2R,4R)*-4-amino-2-hydroxycyclohexylthio]acetat}; 14-O-[[*(1R,2R,4R)*-4-Amino-2-hydroxycyclohexylthio]acetyl]mutilin; 2'-[[*(1R,2R,4R)*-4-Amino-2-hydroxycyclohexylthio]-2'-desoxypleuromutilin

ASK #43005

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1350636-82-6

Formelstamm C28-H45-N-O5-S . C2-H4-O

Molgewicht 567.7776

Bruttoformel C₃₀H₄₉NO₇S

Vorzugsbezeichnung Lefamulinacetat

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L72)

2. Bezeichnung [(3a*S*,4*R*,5*S*,6*S*,8*R*,9*R*,9a*R*,10*R*)-6-Ethenyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propano-3a*H*-cyclopenta[8]annulen-8-yl](2-[[*(1R,2R,4R)*-4-amino-2-hydroxycyclohexyl]sulfonyl]acetat)-a(1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2'-[[*(1R,2R,4R)*-4-Amino-2-hydroxycyclohexylthio]-2'-desoxypleuromutilin-acetat (1:1); S-[[*(1R,2R,4R)*-4-Amino-2-hydroxycyclohexyl]-2'-thioleuromulin-acetat (1:1); [(3a*S*,4*R*,5*S*,6*S*,8*R*,9*R*,9a*R*,10*R*)-6-Vinyl-5-hydroxy-4,6,9,10-tetramethyl-1-oxodecahydro-3a,9-propano-3a*H*-cyclopentacycloocten-8-yl]{{[*(1R,2R,4R)*-4-amino-2-hydroxycyclohexylthio]acetat}-acetat (1:1); [(1*S*,14*R*)-11-Hydroxy-3-oxomutil-19-en-14-yl]{{[*(1R,2R,4R)*-4-amino-2-hydroxycyclohexylthio]acetat}-acetat (1:1); 14-O-[[*(1R,2R,4R)*-4-Amino-2-hydroxycyclohexylthio]acetyl]mutilin-acetat (1:1)

ASK #43006

Chemical Abstract Service Nr. 1132935-63-7

Formelstamm (C26-H25-N3-O5-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 493.5747

Bruttoformel C₂₆H₂₇N₃O₅S

Vorzugsbezeichnung Dasabuvir

International Nonproprietary Name INN.L71

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT

2. Bezeichnung *N*-(6-[3-*tert*-Butyl-5-(2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2*H*)-yl)-2-methoxyphenyl]naphthalin-2-yl)methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43007

Chemical Abstract Service Nr. 1132940-11-4
Formelstamm (C₂₆-H₂₅-N₃-O₅-S)²⁻ H⁺ Na⁺
Molgewicht 515.5565
Bruttoformel C₂₆H₂₆N₃NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Dasabuvir-Mononatrium
International Nonproprietary Name (INN.L71)
2. Bezeichnung *N*-(6-[3-*tert*-Butyl-5-(2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2*H*)-yl)-2-methoxyphenyl]naphthalin-2-yl)methansulfonamid-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #43008

Chemical Abstract Service Nr. 1456607-55-8
Formelstamm (C₂₆-H₂₅-N₃-O₅-S)²⁻ H⁺ Na⁺ . H₂O
Molgewicht 533.5718
Bruttoformel C₂₆H₂₆N₃NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Dasabuvir-Mononatrium-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L71)
2. Bezeichnung *N*-(6-[3-*tert*-Butyl-5-(2,4-dioxo-3,4-dihydropyrimidin-1(2*H*)-yl)-2-methoxyphenyl]naphthalin-2-yl)methansulfonamid-Natriumsalz (1:1) 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dasabuvir-Mononatrium 1 HO

ASK #43009

Chemical Abstract Service Nr. 1276021-65-8
Molgewicht 336.3877
Bruttoformel C₁₉H₂₀N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Varoglutamstat
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung (5*S*)-1-(1*H*-Benzimidazol-5-yl)-5-(4-propoxyphenyl)imidazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43010

Chemical Abstract Service Nr. 2243780-23-4
Formelstamm C₁₉-H₂₀-N₄-O₂ . Cl-H
Molgewicht 372.8486
Bruttoformel C₁₉H₂₁ClN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Varoglutamstathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L86)
2. Bezeichnung (5*S*)-1-(1*H*-Benzimidazol-5-yl)-5-(4-propoxyphenyl)imidazolidin-2-on-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43011	
Chemical Abstract Service Nr.	1290543-63-3
Molgewicht	489.6442
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₁ F ₂ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Nirogacestat
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2S)-2-[[[(2S)-6,8-Difluor-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl]amino]-N-(1-{1-[(2,2-dimethylpropyl)amino]-2-methylpropan-2-yl}-1H-imidazol-4-yl)pentanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-2-[(2S)-6,8-Difluor-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl]-N-(1-{2-[(2,2-dimethylpropyl)amino]-1,1-dimethylethyl}-1H-imidazol-4-yl)-L-norvalinamid
ASK #43012	
Chemical Abstract Service Nr.	1962925-29-6
Formelstamm	C27-H41-F2-N5-O . 2 Br-H
Molgewicht	651.468
Bruttoformel	C ₂₇ H ₄₃ Br ₂ F ₂ N ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Nirogacestatdihydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(2S)-2-[[[(2S)-6,8-Difluor-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl]amino]-N-(1-{1-[(2,2-dimethylpropyl)amino]-2-methylpropan-2-yl}-1H-imidazol-4-yl)pentanamid-hydrobromid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-2-[(2S)-6,8-Difluor-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-2-yl]-N-(1-{2-[(2,2-dimethylpropyl)amino]-1,1-dimethylethyl}-1H-imidazol-4-yl)-L-norvalinamid-dihydrobromid
ASK #43015	
Chemical Abstract Service Nr.	27306-79-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	122752-87-8; 32196-45-5; 32241-41-1; 503027-86-9; 569654-60-0
Formelstamm	C14-H30-O (C2-H4-O)n
2. Bezeichnung	-Tetradecyl- -hydroxypoly(oxyethylen)-n
3. Bezeichnung	Macrogolmyristylether ((mit Angabe der mittleren Anzahl EO-Einheiten))
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Polyethylenglycol-n-myristylether; Polyethylenglycol-n-monotetradecylether; Polyoxyethylen(n)-myristylether; alpha-n-Alkyl(C)-omega-hydroxypoly(oxyethylen)-n; Myristylalkohol-Polyethylenglycolether; Ethoxylierter Myristylalkohol; Myristeth-n; Polyethylenglycol-n-monomyristylether; Myreth-n; alpha-Tetradecyl-omega-hydroxypoly(oxy-1,2-ethandiyl)
ASK #43018	
Chemical Abstract Service Nr.	1462876-11-4
Molgewicht	145000

Vorzugsbezeichnung Clivatuzumab tetraxetan

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; MeSH; ChemIDplus; ICTRP; EUTCT; NCI.Dict; EUCTR

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQSGAE VKKPGASVKV SCEASGYTFP SYVLHWVKQA PGQGLEWIGY INPYNDGTQY NEKFKGKATL TRDTSINTAY MELSRLRSDD TAVYYCARGF GGSYGFAYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPV VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLT V LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVVFCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRTV MTCASASSVS SSYLYWYQQK PGKAPKLWIY STSNLASGVP ARFSGSGSGT DFTLTISSLQ PEDSASYFCH QWNRYPYTFG GGTRLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H']_(22-96,146-202,263-323,369-427), [L,L']_(23-89,135-195), [H-H']_(228-228',231-231'), [H-L,H'-L']₍₂₂₂₋₂₁₅₎-Hexadecakis(disulfid), [H]₂₉₉, [H']₂₉₉-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Sp2/0-Maus-Myelom-Zellen, an 2 bis 5 der 92 Lysyl-Reste (K) *N*⁶-[[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-substituiert [Die Summenformel im USAN Statement passt weder zu dieser dort und beim INN yttrium (⁹⁰Y) clivatuzumab tetraxetan angegebenen Sequenz noch zur falschen von CAS angegebenen Sequenz mit unterschiedlichen H-Ketten.]

ASK #43022

Chemical Abstract Service Nr. 202825-45-4

Formelstamm C17-H19-F-N2-O2 . C-H4-O3-S

Molgewicht 398.449

Bruttoformel C₁₈H₂₃FN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Priralfinamidmesilat

International Nonproprietary Name (INN.L65,v.L18)

2. Bezeichnung (2S)-2-[[[4-[(2-Fluorphenyl)methoxy]phenyl)methyl]amino]propanamid-methansulfonat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methansulfonsäure--N(2)-{4-[(2-fluorbenzyl)oxy]benzyl}-L-alaninamid (1:1)

ASK #43025

Chemical Abstract Service Nr. 149394-66-1

Formelstamm (C8-H12-N3-O6-P)⁻ 2H⁺ . 2 H2-O

Molgewicht 315.2176

Bruttoformel C₈H₁₄N₃O₆P

Vorzugsbezeichnung Cidofovir-Dihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L35)

2. Bezeichnung (((2S)-1-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-3-hydroxypropan-2-yl]oxy)methyl)phosphonsäure 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cidofovir 2 HO; Cidofovir '

ASK #43026

Chemical Abstract Service Nr. 1310726-60-3

Molgewicht 380.3676

Bruttoformel C₁₇H₁₉F₃N₆O

Vorzugsbezeichnung Upadacitinib

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; CAS; ChemSpider; PubChem; Pharmavista; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethyl-4-(3 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,3- <i>e</i>]pyrazin-8-yl)- <i>N</i> -(2,2,2-trifluorethyl)pyrrolidin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista[korr]; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethyl-4-(3 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,3- <i>e</i>]pyrazin-8-yl)- <i>N</i> -(2,2,2-trifluorethyl)-1-pyrrolidincarboxamid
ASK #43027	
Formelstamm	C17-H19-F3-N6-O . C4-H6-O6
Molgewicht	530.4544
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ F ₃ N ₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Upadacitinibtartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethyl-4-(3 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,3- <i>e</i>]pyrazin-8-yl)- <i>N</i> -(2,2,2-trifluorethyl)pyrrolidin-1-carboxamid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43028	
Chemical Abstract Service Nr.	1607431-21-9
Formelstamm	C17-H19-F3-N6-O . C4-H6-O6 . 4 H2-O
Molgewicht	602.5155
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ F ₃ N ₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Upadacitinibtartrat 4 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-3-Ethyl-4-(3 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrrolo[2,3- <i>e</i>]pyrazin-8-yl)- <i>N</i> -(2,2,2-trifluorethyl)pyrrolidin-1-carboxamid-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 4 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Upadacitinibtartrat-Tetrahydrat
ASK #43029	
Chemical Abstract Service Nr.	1448428-04-3
Molgewicht	445.4921
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₄ FN ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Selonsertib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-(4-Cyclopropyl-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)-2-fluor-4-methyl- <i>N</i> -{6-[4-(propan-2-yl)-4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl]pyridin-2-yl}benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(4-Cyclopropyl-1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)-2-fluor- <i>N</i> -[6-(4-isopropyl-4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl)pyridin-2-yl]-4-methylbenzamid
ASK #43030	

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Formelstamm (C334-H413-F7-N116-O209-P32)³²⁻ 32H⁺ . 2 (C2-H4-O)450

Molgewicht 50200.2121

Bruttoformel C₂₁₃₄H₄₀₄₅F₇N₁₁₆O₁₁₀₉P₃₂

Vorzugsbezeichnung Pegpleranib

**International
Nonproprietary
Name** INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; (USAN)

2. Bezeichnung 5'-O-([6-(N²,N⁶-Bis{[-methylpoly(oxyethan-1,2-diylo)_n-oxy]carbonyl}- -lysinamido)hexyl]oxy)hydroxyphosphoryl)-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy
n = ca. 450

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43031

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1449390-73-1

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1262537-67-6

Formelstamm (C334-H413-F7-N116-O209-P32)³²⁻ . 32Na⁺ . 2 (C2-H4-O)450

Molgewicht 50903.6306

Bruttoformel C₂₁₃₄H₄₀₁₃F₇N₁₁₆Na₃₂O₁₁₀₉P₃₂

Vorzugsbezeichnung Pegpleranib-Natrium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L74)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 5'-O-([6-(N²,N⁶-Bis{[-methylpoly(oxyethan-1,2-diylo)_n-oxy]carbonyl}- -lysinamido)hexyl]oxy)hydroxyphosphoryl)-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy
(1:32) x H₂O, n = ca. 450

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #43037

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1438322-82-7

Formelstamm (C289-H373-F11-N92-O166-P21)²¹⁻ 21H⁺ . (C228-H260-F11-N79-O148-P22-S2)²²⁻ 22H⁺

Molgewicht 16123.8233

Bruttoformel C₅₁₇H₆₇₆F₂₂N₁₇₁O₃₁₄P₄₃S₂

Vorzugsbezeichnung Revusiran

**International
Nonproprietary
Name** INN.L73

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; ICTRP; CAS; USNCT

2. Bezeichnung *sense*-{[(2*S*,4*R*)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-ASK #43038

Formelstamm (C289-H373-F11-N92-O166-P21)21⁻ 21Na⁺ . (C228-H260-F11-N79-O148-P22-S2)22⁻ 22Na⁺ . x H₂O

Molgewicht 17069.0419

Bruttoformel C₅₁₇H₆₃₃F₂₂N₁₇₁Na₄₃O₃₁₄P₄₃S₂

Vorzugsbezeichnung Revusiran-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L73)

2. Bezeichnung *sense*-{[(2*S*,4*R*)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-Natriumsalz (1:1:43) x H₂O

ASK #43039

Chemical Abstract Service Nr. 1686108-82-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1614214-71-9; 1614239-55-2

Formelstamm (C167-H244-N42-O55)8⁻ 8H⁺

Molgewicht 3728.0362

Bruttoformel C₁₆₇H₂₅₂N₄₂O₅₅

Vorzugsbezeichnung Cotadutid

International Nonproprietary Name INN.L81

2. Bezeichnung L-Histidyl-L-seryl-L-glutaminyglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-N⁶-(N-hexadecanoyl-L- -glutanyl)-L-lysyl-L-seryl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-seryl-L- -glutamyl-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym HSQGTFTSDK SEYLDSEERAR DFVAWLEAGG, [10]Lys-N(6)-(N-Hexadecanoyl-L-gamma-glutamyl)-Derivat; HSQGTFTSDX SEYLDSEERAR DFVAWLEAGG, X10 = K(gammaE-palm) = N(6)-(N-palmitoyl)-H-His-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Lys(gamma-Glu-palmitoyl)-Ser-Glu-Tyr-Leu-Asp-Ser-Glu-Arg-Ala-Arg-Asp-Phe-Val-Ala-Trp-Leu-Glu-Ala-Gly-Gly-OH

ASK #43040

Formelstamm (C167-H244-N42-O55)8⁻ 8H⁺ . x [(C2-H3-O2)⁻ H⁺] . y H₂O

Bruttoformel C₁₆₇H₂₅₂N₄₂O₅₅

Vorzugsbezeichnung Cotadutidacetat (1:x) y H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L81)

2. Bezeichnung L-Histidyl-L-seryl-L-glutaminyglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-N⁶-(N-hexadecanoyl-L- -glutanyl)-L-lysyl-L-seryl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-seryl-L- -glutamyl- (1:x) y H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym HSQGTFTSDK SEYLDSEERAR DFVAWLEAGG, [10]Lys-N(6)-(N-Hexadecanoyl-L-gamma-glutamyl)-Derivat, Acetat (1:x) y HO; H-His-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Lys(gamma-Glu-palmitoyl)-Ser-Glu-Tyr-Leu-Asp-Ser-Glu-Arg-Ala-Arg-Asp-Phe-Val-Ala-Trp-Leu-Glu-Ala-Gly-Gly-OH (.) x AcOH (.) y HO;

Cotadutidacetat-Hydrat; HSQGTFTSDX SEYLDSEERAR DFVAWLEAGG, X10 = K(gammaE-palm) = N(6)-(N-palmitoyl-L-gamma-glutamyl)-L-lysyl, (.) x CHCOOH (.) y HO

ASK #43041

Chemical Abstract Service Nr. 136777-48-5
Formelstamm C14-H18-N6-O . Cl-H
Molgewicht 322.7933
Bruttoformel C₁₄H₁₉ClN₆O
Vorzugsbezeichnung Abacavirhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L38)
2. Bezeichnung {(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym {(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]-2-cyclopenten-1-yl}methanol-hydrochlorid (1:1)

ASK #43042

Formelstamm C14-H18-N6-O . Cl-H . H2-O
Molgewicht 340.8085
Bruttoformel C₁₄H₁₉ClN₆O
Vorzugsbezeichnung Abacavirhydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L38)
2. Bezeichnung {(1*S*,4*R*)-4-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopent-2-en-1-yl}methanol-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Abacavirmonohydrochlorid-Monohydrat

ASK #43043

Chemical Abstract Service Nr. 208762-35-0
Molgewicht 288.3482
Bruttoformel C₁₄H₂₀N₆O
2. Bezeichnung {(1*R*,3*S*)-3-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopentyl}methanol
Zitat Bezeichnung 2 ChemIDplus
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Dihydroabacavir; [(1*R*,3*S*)-3-[2-Amino-6-(cyclopropylamino)-9*H*-purin-9-yl]cyclopentyl}methanol; 2',3'-Dihydroabacavir

ASK #43045

Chemical Abstract Service Nr. 133242-30-5
Molgewicht 509.5925
Bruttoformel C₂₅H₃₉N₃O₈
Vorzugsbezeichnung Landiolol
International Nonproprietary Name INN.L37
Zitat Bezeichnung 1 ICTRP; CAS; Pharmavista; USEPA-ACToR; (JAN); USFDA-SRS; JPRN; PubChem; ChemIDplus; MeSH; ISRCTN; USMI14; NCI.Thesaurus; GSBL; MAR2015; ChemSpider
2. Bezeichnung {[(4*S*)-2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methyl}(3-{4-[(2*S*)-2-hydroxy-3-[[2-(morpholin-4-carboxamido)ethyl]amino]propoxy]phenyl}propanoat)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[4-((S)-2-Hydroxy-3-{2-[(morpholin-4-carbonyl)amino]ethylamino}propoxy)phenyl]propionsäure-(S)-2,2-dimethyl-[1,3]dioxolan-4-ylmethylester; [(4S)-2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methyl-3-{4-[(2S)-2-hydroxy-3-{2-[(4-morpholinylcarbonyl)amino]ethyl}amino}propoxy)phenyl]propanoat
ASK #43046	
Chemical Abstract Service Nr.	144481-98-1
Formelstamm	C25-H39-N3-O8 . Cl-H
Molgewicht	546.0534
Bruttoformel	C ₂₅ H ₄₀ ClN ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Landiolo hydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	{{[(4S)-2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl]methyl}(3-{4-[(2S)-2-hydroxy-3-{2-(morpholin-4-carboxamido)ethyl}amino}propoxy)phenyl]propanoat)-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[4-((S)-2-Hydroxy-3-{2-[(morpholin-4-carbonyl)amino]ethylamino}propoxy)phenyl]propionsäure-(S)-2,2-dimethyl-[1,3]dioxolan-4-ylmethylester hydrochlorid; Landiolol HCl
ASK #43051	
Chemical Abstract Service Nr.	618863-54-0
Formelstamm	C16-H17-N3-O2 . C4-H6-O5
Molgewicht	417.4125
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Amonafid-L-malat
International Nonproprietary Name	(INN.L25)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	5-Amino-2-[2-(dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1,3(2 <i>H</i>)-dion-[(2 <i>S</i>)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Amonafidmalat; Amonafidhydrogenmalat; (2S)-2-Hydroxybernsteinsäure--5-Amino-2-[2-(dimethylamino)ethyl]-1 <i>H</i> -benzo[<i>de</i>]isochinolin-1,3(2 <i>H</i>)-dion (1:1)
ASK #43060	
Chemical Abstract Service Nr.	1445569-01-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1632031-39-0
Molgewicht	190.2417
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₄ N ₂ O
2. Bezeichnung	4-Methyl-5-(4-methylphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amin [meistens überwiegend das <i>cis</i> -Racemat, CAS 1632031-39-0]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	para-Methyl-4-methylaminorex; p-Methyl-4-methylaminorex; (+/-)- <i>cis</i> -para-Methyl-4-methylaminorex; 4,5-Dihydro-4-methyl-5-(4-methylphenyl)-2-oxazolamin; 4,4'-Dimethylaminorex; 4-Methyl-5-(4-methylphenyl)-4,5-dihydrooxazol-2-amin
ASK #43076	
Chemical Abstract Service Nr.	136236-52-7
Formelstamm	2(C12-H13-N) . C4-H6-O6

Molgewicht	492.5635
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₂ N ₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Rasagilintartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L34)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-amin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rasagilinhemitartrat
ASK #43077	
Chemical Abstract Service Nr.	1916503-69-9
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₉ -N ₅ -O ₆) ²⁻ 2H ⁺ · x H ₂ O
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ N ₅ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	(BAN); (JAN); (USAN)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pemetrexed-Hydrat; (2 <i>S</i>)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Hydrat (1:x)
ASK #43078	
Chemical Abstract Service Nr.	1201908-33-9
Formelstamm	C ₁₂ -H ₁₃ -N · C ₆ -H ₆ -O ₃ -S
Molgewicht	329.4134
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ NO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Rasagilinbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L34,v.L22)
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i>)- <i>N</i> -(Prop-2-in-1-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-amin-benzolsulfonat (1:1)
ASK #43081	
Chemical Abstract Service Nr.	1313725-88-0
Molgewicht	345.3613
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₅ N ₉
Vorzugsbezeichnung	Savolitinib
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; PubChem; CAS; Pharmavista
2. Bezeichnung	1-[(1 <i>S</i>)-1-(Imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-6-yl)ethyl]-6-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-1 <i>H</i> -[1,2,3]triazolo[4,5- <i>b</i>]pyrazin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Volitinib; 1-[(1 <i>S</i>)-1-(Imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-6-yl)ethyl]-6-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-1 <i>H</i> -1,2,3-triazolo[4,5- <i>b</i>]pyrazin
ASK #43087	
Chemical Abstract Service Nr.	242800-27-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 17141-74-1; 543686-27-7

Formelstamm $3\text{Na}^+ 2\text{Zr}^{4+} \text{H}^+ (\text{O}_{18}\text{Si}_6)_{12} \cdot x \text{H}_2\text{O}$ (x = 5-6)

Molgewicht 365.454

Bruttoformel $\text{HNa}_3\text{O}_{18}\text{Si}_6\text{Zr}_2$

2. Bezeichnung Trinatriumdirconium(4+)hydrogen[cyclohexasilicat(12-)] x H₂O, x = 5-6, kubische Kristallform, Raumgruppe Nr. 205

3. Bezeichnung Natriumzirconiumhydrogencyclohexasilicat-Hydrat (3:2:1:1:x)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Natriumzirconiumcyclosilicat [ungenau, mehrdeutige chemische Bezeichnung]

ASK #43088

Chemical Abstract Service Nr. 929901-49-5

Formelstamm $(\text{C}_{18}\text{H}_{23}\text{N}_9\text{O}_{10}\text{P})^- \text{H}^+$

Molgewicht 557.4112

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{24}\text{N}_9\text{O}_{10}\text{P}$

Vorzugsbezeichnung Guadecitabin

International Nonproprietary Name INN.L75

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-5-azacytidyl-(3' 5')-2'-desoxyguanosin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym $\{[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})\text{-}5\text{-}(2\text{-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl)-3-hydroxytetrahydrofuran-2-yl]methyl\}[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})\text{-}5\text{-}(4\text{-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl)-2\text{-}(hydroxymethyl)tetrahydrofuran-3-yl]hydrogenphosphat}$
 $\{[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})\text{-}5\text{-}(2\text{-Amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl)-3-hydroxyoxolan-2-yl]methyl\}[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})\text{-}5\text{-}(4\text{-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl)-2\text{-}(hydroxymethyl)oxolan-3-yl]hydrogenphosphat}$
3'-O-(2'-Desoxy-5'-guanylyl)decitabin

ASK #43089

Chemical Abstract Service Nr. 929904-85-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1290617-15-0

Formelstamm $(\text{C}_{18}\text{H}_{23}\text{N}_9\text{O}_{10}\text{P})^- \text{Na}^+$

Molgewicht 579.3931

Bruttoformel $\text{C}_{18}\text{H}_{23}\text{N}_9\text{NaO}_{10}\text{P}$

Vorzugsbezeichnung Guadecitabin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L75)

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-5-azacytidyl-(3' 5')-2'-desoxyguanosin-Natriumsalz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Natrium- $\{[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})\text{-}5\text{-}(2\text{-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl)-3-hydroxyoxolan-2-yl]methyl\}[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})\text{-}5\text{-}(4\text{-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl)-2\text{-}(hydroxymethyl)oxolan-3-yl]phosphat}$;
Natrium- $\{[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})\text{-}5\text{-}(2\text{-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl)-3-hydroxytetrahydrofuran-2-yl]methyl\}[(2\text{R},3\text{S},5\text{R})\text{-}5\text{-}(4\text{-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl)-2\text{-}(hydroxymethyl)tetrahydrofuran-3-yl]phosphat}$;
3'-O-(2'-Desoxy-5'-guanylyl)decitabin-Mononatriumsalz

ASK #43090

Formelstamm (C₁₈H₂₃N₉O₁₀P)⁻ Na⁺ . x H₂O

Molgewicht 597.4091

Bruttoformel C₁₈H₂₃N₉NaO₁₀P

Vorzugsbezeichnung Guadecitabin-Natrium x H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L75)

2. Bezeichnung 2'-Desoxy-5-azacytidyl-(3' 5')-2'-desoxyguanosin-Natriumsalz (1:1) x H₂O [x = 0,0-1,7]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3'-O-(2'-Desoxy-5'-guanylyl)decitabin-Mononatriumsalz-Hydrat;
Natrium-[[[(2R,3S,5R)-5-(2-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl)-3-hydroxytetrahydrofuran-2-yl]methyl][(2R,3S,5R)-5-(4-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl)-2-(hydroxymethyl)tetrahydrofuran-3-yl]phosphonat]butandioat]-Natrium-[[[(2R,3S,5R)-5-(2-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl)-3-hydroxyoxolan-2-yl]methyl][(2R,3S,5R)-5-(4-amino-2-oxo-1,3,5-triazin-1(2H)-yl)-2-(hydroxymethyl)oxolan-3-yl]phosphat]-Hydrat

ASK #43091

Chemical Abstract Service Nr. 1637632-97-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1161758-35-5

Formelstamm C₁₉H₃₀N₅O₁₀P . C₄H₆O₄

Molgewicht 637.5308

Bruttoformel C₂₃H₃₆N₅O₁₄P

Vorzugsbezeichnung Tenofoviridisopoxilsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L44,v.L82RG)

2. Bezeichnung Di(propan-2-yl)[{[(2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy}methyl]phosphonoyl]bis(oxymethylen))bis(carbonat)-butandioat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tenofovir-disoproxil-succinat; Bis({[(propan-2-yloxy)carbonyl]oxy}methyl)[{[(2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy}methyl]phosphonat]-butandioat (1:1); TDSU

ASK #43093

Chemical Abstract Service Nr. 1629229-37-3

Molgewicht 358.3933

Bruttoformel C₁₆H₁₅FN₆OS

Vorzugsbezeichnung Fezolinetant

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (4-Fluorphenyl)[(8R)-8-methyl-3-(3-methyl-1,2,4-thiadiazol-5-yl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-a]pyrazin-7(8H)-yl]methanon

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (8R)-7-(4-Fluorbenzoyl)-8-methyl-3-(3-methyl-1,2,4-thiadiazol-5-yl)-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3-a]pyrazin

ASK #43094

Chemical Abstract Service Nr. 1398609-39-6

Molgewicht 581.364

Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₈ Cl ₂ F ₄ N ₂ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Sarolaner
International Nonproprietary Name	INN.L73
Zitat Bezeichnung 1	Pubchem; USAN; CAS; Pharmavista; ChemIDplus; EUTCT
2. Bezeichnung	1-{5'-[(5 <i>S</i>)-5-(3,5-Dichlor-4-fluorphenyl)-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]-3' <i>H</i> -spiro[azetidin-3,1'-[2]benzofuran]-1-yl}-2-(methansulfonyl)ethan-1-on
ASK #43096	
Chemical Abstract Service Nr.	177795-60-7
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₀ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	359.4426
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dexrabeprazol
International Nonproprietary Name	(INN.L34:stereo)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2-{(R)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl}-1 <i>H</i> -benzimidazol
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-2-[[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridyl]methylsulfinyl]benzimidazol
ASK #43097	
Chemical Abstract Service Nr.	171440-18-9
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₀ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	381.4245
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₃ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dexrabeprazol-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L34:stereo)
2. Bezeichnung	2-{(R)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-Natriumsalz (1:1)
ASK #43098	
Chemical Abstract Service Nr.	1423017-19-9
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₀ -N ₃ -O ₃ -S) ⁻ Na ⁺ . H ₂ O
Molgewicht	399.4398
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₀ N ₃ NaO ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Dexrabeprazol-Natrium 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L34:stereo)
2. Bezeichnung	2-{(R)-[4-(3-Methoxypropoxy)-3-methylpyridin-2-yl]methansulfinyl}-1 <i>H</i> -benzimidazol-Natriumsalz (1:1) 1 H ₂ O
ASK #43099	
Chemical Abstract Service Nr.	16376-74-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	21437-24-1
Formelstamm	(C ₁₉ -H ₃₂ -N- <i>O</i> 2) ⁺

Molgewicht 306.4629

Bruttoformel C₁₉H₃₂NO₂

2. Bezeichnung *rac-N,N*-Diethyl-*N*-methyl-2-[[*(2R,3)*]-3-methyl-2-phenylpentanoyl]oxy}ethanaminium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Valethamat-Kation; Valethamat; *N,N*-Diethyl-*N*-methyl-2-(3-methyl-2-phenylvaleryloxy)ethylammonium; *N,N*-Diethyl-*N*-methyl-2-[(3-methyl-2-phenylpentanoyl)oxy]ethanaminium; *N,N*-Diethyl-*N*-methyl-2-[(3-methyl-1-oxo-2-phenylpentyl)oxy]ethanaminium

ASK #43100

Chemical Abstract Service Nr. 13473-38-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25044-39-7

Formelstamm (C₂₂H₂₈N-O₃)⁺

Molgewicht 354.4626

Bruttoformel C₂₂H₂₈NO₃

Vorzugsbezeichnung Pipenzolat

International Nonproprietary Name (INN.L3)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; IGS

2. Bezeichnung *rac-(1R,3)*-1-Ethyl-3-[(hydroxydiphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-Ethyl-3-[[hydroxy(diphenyl)acetyl]oxy]-1-methylpiperidinium; 1-Ethyl-3-[(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium; Pipenzolon; 3-(Benziloyloxy)-1-ethyl-1-methylpiperidinium; 3-Benziloyloxy-1-ethyl-1-methylpiperidinium; Pipenzolatium; 1-Ethyl-3-hydroxy-1-methylpiperidiniumbenzilat; 1-Ethyl-3-[(hydroxydiphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium; 1-Ethyl-3-[hydroxy(diphenyl)acetoxy]-1-methylpiperidinium; Pipenzolat-Kation

ASK #43101

Andere Chemical Abstract Service Nr. 561-42-2

Molgewicht 353.4547

Bruttoformel C₂₂H₂₇NO₃

Vorzugsbezeichnung Pipenzolat-Zwitterion

International Nonproprietary Name (INN.L3)

2. Bezeichnung *rac-2*-[[*(1R,2)*]-1-Ethyl-1-methylpiperidin-1-ium-3-yl]oxy]-2-oxo-1,1-diphenylethan-1-olat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-Ethyl-3-[(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium-Zwitterion; 1-Ethyl-1-methyl-3-(oxidodiphenylacetoxy)piperidinium

ASK #43102

Chemical Abstract Service Nr. 561-42-2

Formelstamm (C₂₂H₂₈N-O₃)⁺ (H-O)⁻

Molgewicht 371.47

Bruttoformel C₂₂H₂₉NO₄

Vorzugsbezeichnung Pipenzolathydroxid
(INN.L3)

International Nonproprietary Name

2. Bezeichnung *rac*-(1*R*,3*S*)-1-Ethyl-3-[(hydroxydiphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium-hydroxid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pipenzolat-Zwitterion 1 HO; 1-Ethyl-3-[(2-hydroxy-2,2-diphenylacetyl)oxy]-1-methylpiperidinium-hydroxid; Pipenzolat⁺; 1-Äthyl-3-benziloyloxy-1-methylpiperidiniumhydroxid; 1-Ethyl-1-methyl-3-(oxidodiphenylacetoxy)piperidinium 1 HO

ASK #43103

Chemical Abstract Service Nr. 1240039-02-4

Formelstamm C₁₆-H₁₅-F₆-N₅-O . C₄-H₆-O₅

Molgewicht 541.4011

Bruttoformel C₂₀H₂₁F₆N₅O₆

Vorzugsbezeichnung Sitagliptin-L-malat

International Nonproprietary Name (INN.L56)

2. Bezeichnung (3*R*)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazin-7(8*H*)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-[(2*S*)-2-hydroxybutandioat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #43107

Chemical Abstract Service Nr. 1477482-19-1

Molgewicht 338.4003

Bruttoformel C₂₀H₂₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Nolasiban

International Nonproprietary Name INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [(2*S*,4*Z*)-2-(Hydroxymethyl)-4-(methoxyimino)pyrrolidin-1-yl][(2'-methyl[1,1'-biphenyl]-4-yl)methanon

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Erlosiban; (3*Z*,5*S*)-5-(Hydroxymethyl)-1-(2'-methyl[1,1'-biphenyl]-4-carbonyl)pyrrolidin-3-on-3-(*O*-methyloxim)

ASK #43109

Chemical Abstract Service Nr. 1645228-03-0

Formelstamm (C₂₀-H₁₉-N₅-O₆)²⁻ 2H⁺ . 2(C₄-H₁₁-N-O₃)

Molgewicht 669.6807

Bruttoformel C₂₈H₄₃N₇O₁₂

Vorzugsbezeichnung Pemetrexed-Ditrometamol

International Nonproprietary Name (INN.L40,L5)

2. Bezeichnung *N*-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-*L*-glutaminsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*S*)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:2)

ASK #43110

Formelstamm (C₂₀-H₁₉-N₅-O₆)²⁻ 2H⁺ . 2(C₄-H₁₁-N-O₃) . x H₂-O

Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₃ N ₇ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed-Ditrometamol x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L40,L5)
2. Bezeichnung	N-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:2) x H ₂ O [x = 1,75-2,67]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S)-2-[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz-Hydrat (1:2:x)
ASK #43117	
Chemical Abstract Service Nr.	1339940-90-7
Molgewicht	165000
Bruttoformel	C ₇₄₂₇ H ₁₁₃₂₀ N ₂₀₁₆ O ₂₁₈₀ S ₆₂
Vorzugsbezeichnung	Susoctocog alfa
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	ATC; CAS; Pharmavista; MAR2015; AAN; EUTCT
2. Bezeichnung	AIRRYYLGA V ELSWDYRQSE LLRELHVDTR FPATAPGALP LGPSVLYKKT VFVEFTDQLF SVARPRPPWM GLLGPTIQAE VYDTPVVTLK NMASHPVSLH AVGVSWFKSS EGAEYEDHTS QREKEDDKVL PGKSQTYVWQ VLKENGPTAS DPPCLTYSYL SHVDLVKDLN SGLIGALLVC REGSLTRERT QNLHEFVLLF AVFDEGKSWH SARNDSWTRA MDPAPARAQP AMHTVNGYVN RSLPGLIGCH KKS VYWHVIG MGTSPVH SI FLEIGHTFLVR HHRQASLEIS PLTFLTAQTF LMDLQGFLF CHISSHHGG MEAHVRVESC AEEPQLRRA DEEEDYDDNL YSDMDVVRD DGDDVSPFIQ IRSVAKKHPK TWVHYISAE EDWDYAPAVP SPSDRSYKSL YLNSGPQRIG RKYKKARFVA YTDVTFKTRK AIPYESGILG PLYGEVGD LLIIFKNKAS RPYNIYPHGI TDVSALHPGR LLKGWKHLKD MPILPGETFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSSINLE KDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQMSDK RNVILFSVFD ENQSWYLAEN IQRFLPNPDG LQPQDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SVGAQTDFLS VFFSGYTFKH KVMYEDTLTL PFSGETVFM SMENPGLWVL GCHNSDLRNR GMTALLKVYS CDRDIGDYD NTYEDIPGFL LSGKNVIEPR SFAQNSRPPS ASAPKPPVLR RHQRDISLPT FQPEEDKMDY DDIFSTETKG EDFDIYGEDE NQDPRS FQKR TRHYFIAAVE QLWDYGMSES PRALRNRAQN GEVPRFKKVV FREFADGSFT QPSYRGELNK HGLLGPYIR AEVEDNIMVT FKNQASRPYS FYSSLISYD DQEQGAERH NRVQPNETRT YFWKVQHMA PTEDEFDCKA WAYFSDVDLE KDVHSGLIGP LLICRANTLN AAHGRQVTVQ EFALFFTFID ETKSWYFTEN VERNCRAPCH LQMEDPTLKE NYRFHAINGY VMDTLPGLVM AQNQRIRWYL LSMGSNENIH SIHFSGHVFS VRKKEEYKMA VYNLYPGVFE TVEMLPSKVG IWRIECLIGE HLQAGMSTTF LVYSKECQAP LGMASGRIRD FQITASGQYG QWAPKLARLH YSGSINAWST KDPHSWIKVD LLAPMIIHGI MTQGARQKFS SLYISQFIIM YSLDGRNWQS YRGNSTGTLM VFFGNVDASG IKHNIFNPPI VARYIRLHPT HYSIRSTLRM ELMGCDLNSC SMPLGMQNKAS ISDSQITASS HLSNIFATWS PSQARLHLQG RTNAWRPRVS SAEWLQVDL QKTVKVTGIT TQGVKSLSS MYVKEFLVSS SQDGRRWTLF LQDGHTKV FQ GNQDSSTPVV NALDPPLFTR YLRIHPTSWA QHIALRLEVL GCEAQDLY, 154,180:249,330:528,554:630,711:948,974:1015,1019:1137,1285:1290,1442-Octakis(disulfid)-346,718,719,723,780,796-Tyr-O ⁴ -hexakis(hydrogensulfat), 214,240,582,926, 1234-Asn-M ⁴ -, 44,353,741,752,770-Ser-O ³ - und 770-Thr-O ³ -glycosyliert, hergestellt in gentechnisch veränderten BHK21-Babyhamsternierenzellen, überwiegend proteolytisch gespalten in die wirksamen Heterodimeren aus (1-764)-, (1-746)- oder (1-713)-Schwerkette und (765-1488)-Leichtkette (60 %, 30 % und 7 %)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	rekombinantes DNA-abgeleitetes B-Domänen-deletiertes porcines Blutgerinnungsfaktor-VIII-Analogon, hergestellt in BHK21-Zellen: Des-(753-1418)-Sus scrofa-Blutgerinnungsfaktor VIII (Prokoagulans-Komponente), glycosyliert; Rekombinanter porciner Faktor VIII (ohne B-Domäne); Obyoctocog alfa
ASK #43122	
Chemical Abstract Service Nr.	149845-07-8
Formelstamm	(C ₇ H ₅ ClO ₆ P ₂ S) ₄ ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺
Molgewicht	362.5719
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClNa ₂ O ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtiludronat
International Nonproprietary Name	(INN.L29)

Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; IGS
2. Bezeichnung	<i>P,P'</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dinatriumtiludronat, wasserfrei; Tiludronsäure-Dinatrium; (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure-Dinatriumsalz; (4-Chlorphenylthio)methylendiphosphonsäure-Dinatriumsalz; Dinatriumdihydrogen[[p-chlorphenyl]thio]methylen]diphosphonat; Tiludronsäure-Dinatriumsalz
ASK #43123	
Formelstamm	(C7-H5-Cl-O6-P2-S)4 ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺ . x H2-O
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClNa ₂ O ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtiludronat x H ₂ O ((mit Angaben zum Wassergehalt))
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>P,P'</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dinatriumtiludronat-Hydrat
ASK #43124	
Chemical Abstract Service Nr.	155453-09-1
Formelstamm	(C7-H5-Cl-O6-P2-S)4 ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺ . H2-O
Molgewicht	380.5872
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClNa ₂ O ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtiludronat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>P,P'</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dinatriumtiludronat-Monohydrat; Tiludronsäure-Dinatrium-1-Wasser
ASK #43125	
Chemical Abstract Service Nr.	186522-18-9
Formelstamm	(C7-H5-Cl-O6-P2-S)4 ⁻ 2H ⁺ 2Na ⁺ . 4 H2-O
Molgewicht	434.6331
Bruttoformel	C ₇ H ₇ ClNa ₂ O ₆ P ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Dinatriumtiludronat 4 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
2. Bezeichnung	<i>P,P'</i> -{[(4-Chlorphenyl)sulfanyl]methylen}bis(phosphonsäure)-Dinatriumsalz 4 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dinatriumtiludronat-Tetrahydrat
ASK #43130	
Chemical Abstract Service Nr.	1799809-36-1
Molgewicht	419.5194
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ N ₅ O ₂

Vorzugsbezeichnung Fadaltran
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung [4-(3,4-Dihydroisochinolin-2(1*H*)-yl)piperidin-1-yl][2-(2-oxa-6-azaspiro[3.3]heptan-6-yl)pyrimidin-5-yl]methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43132

Chemical Abstract Service Nr. 803712-79-0
Formelstamm C20-H19-N3-O . C-H4-O3-S
Molgewicht 413.49
Bruttoformel C₂₁H₂₃N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Obatocloxmesilat
International Nonproprietary Name (INN.L56)
2. Bezeichnung 2-{2-[(3,5-Dimethyl-1*H*-pyrrol-2-yl)methyliden]-3-methoxy-2*H*-pyrrol-5-yl}-1*H*-indol-methansulfonat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Obatoclox mesilat; (3,5-Dimethyl-1*H*-pyrrol-2-yl)[5-(1*H*-indol-2-yl)-3-methoxy-1*H*-pyrrol-2-yl]methylum-methansulfonat; 2-{5-[(3,5-Dimethyl-2*H*-pyrrol-2-yliden)methyl]-4-methoxy-1*H*-pyrrol-2-yl}-1*H*-indol-methansulfonat (1:1); Methansulfonsäure--2-((2*Z*)-2-[(3,5-Dimethyl-1*H*-pyrrol-2-yl)methylen]-3-methoxy-2*H*-pyrrol-5-yl)-1*H*-indol (1:1)

ASK #43134

Chemical Abstract Service Nr. 16434-14-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 52519-72-9
Formelstamm Cl₃-(177)Lu
Molgewicht 283.3026
Bruttoformel Cl₃Lu
2. Bezeichnung (¹⁷⁷Lu)Lutetium()-chlorid
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym ((177)Lu)Lutetiumtrichlorid; ((177)Lu)Lutetiumchlorid; Lutetiumchlorid ((177)LuCl); Lutetium((177)Lu)-chlorid; Lutetiumchlorid Lu-177

ASK #43141

Chemical Abstract Service Nr. 23513-72-6
Formelstamm (C₅-H₆-N-O₃)⁻ H⁺ . C₄-H₁₁-N-O
Molgewicht 218.2502
Bruttoformel C₉H₁₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Deanolpidolat
International Nonproprietary Name (INN.Cumul.L3-15(1971-2013),L5-15(1977-2013))
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung (2*S*)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-2-(Dimethylamino)ethan-1-ol-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-Oxo-L-prolin, Verbindung mit 2-(Dimethylamino)ethanol (1:1); 5-Oxo-L-prolin--2-(Dimethylamino)ethanol (1:1); 2-(Dimethylamino)ethanol-(2S)-5-oxopyrrolidin-2-carboxylat (1:1); 2-Dimethylaminoethanol-L-pidolat; N-(2-Hydroxyethyl)-N,N-dimethylammonium-(S)-5-oxopyrrolidin-2-carboxylat

ASK #43142

Chemical Abstract Service Nr. 302916-37-6
Formelstamm (C5-H6-N-O3)⁻ H⁺ . C4-H11-N-O . x H2-O
Molgewicht 218.2502
Bruttoformel C₉H₁₈N₂O₄
Vorzugsbezeichnung Deanolpidolat x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.Cumul.L3-15(1971-2013),L5-15(1977-2013))
2. Bezeichnung (2S)-5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure-2-(Dimethylamino)ethan-1-ol-Salz (1:1) x H₂O

ASK #43144

Chemical Abstract Service Nr. 2576-84-3
Formelstamm C14-H22-Cl-N3-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht 372.7183
Bruttoformel C₁₄H₂₄Cl₃N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Metoclopramidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L6)
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamid-hydrochlorid (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-Amino-5-chlor-N-[2-(diethylamino)ethyl]-2-methoxybenzamidhydrochlorid; Metoclopramid-Dihydrochlorid

ASK #43146

Chemical Abstract Service Nr. 1338578-34-9
Molgewicht 23305.1048
Bruttoformel C₁₀₃₈H₁₆₀₉N₂₇₃O₃₁₉S₉
Vorzugsbezeichnung Somapacitan
International Nonproprietary Name INN.L75:Corr.CN,SF
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; CAS
2. Bezeichnung FPTIPLSRLF DNAMLRHRL HQLAFDXYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS CVYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED GSPRTGQIFK QTYSKFDTNS HNDDALLKNY GLLYCFRDKM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG F, 53,165:182,189-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [101]Cys-S-[(8S,22S,27S)-8,22,27-Tricarboxy-2,10,19,24,29,38,42,42,44-nonaixo-59-(1H-tetrazol-5-yl)-12,15,31,34-tetraoxa-42⁶-thia-3,9,18,23,28,37,43-heptaazonapentacontan-1-yl]-Derivat
Zitat Bezeichnung 2 INN.SF
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [101]-{S-[(8S,22S,27S)-8,22,27-Tricarboxy-2,10,19,24,29,38,42,42,44-nonaixo-59-(1H-tetrazol-5-yl)-12,15,31,34-tetraoxa-42lambda(6)-thia-3,9,18,23,28,37,43-heptaazonapentacontan-1-yl]-L-cysteinyl} (human)

ASK #43147

Chemical Abstract Service Nr. 75172-81-5
Formelstamm C6-H13-N-O4 . Cl-H
Molgewicht 199.6327
Bruttoformel C₆H₁₄ClNO₄
Vorzugsbezeichnung Migalastathydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L57)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung (2R,3S,4R,5S)-2-(Hydroxymethyl)piperidin-3,4,5-triol-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2R,3S,4R,5S)-2-(Hydroxymethyl)-3,4,5-piperidintriolhydrochlorid (1:1); Migalastat-Hydrochlorid

ASK #43150

Chemical Abstract Service Nr. 25101-13-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1199553-19-9; 148464-64-6; 168041-52-9; 169150-63-4; 172724-99-1
Formelstamm (C2-H4)x . (C5-H8-O2)y
2. Bezeichnung Poly[ethen-co-methyl(2-methylprop-2-enoat)]
3. Bezeichnung Poly(ethylen-co-methylmethacrylat)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E/MMA; Ethylene-Methylmethacrylat-Copolymer

ASK #43152

Chemical Abstract Service Nr. 25640-14-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 180983-80-6; 212246-98-5; 73904-88-8
Formelstamm (C16-H18-O4)m (C10-H8-O4)n
2. Bezeichnung Poly{[(1*r*,4*r*/1*s*,4*s*)-cyclohexan-1,4-diylbis(methylen)]benzol-1,4-dicarboxylat-co-ethan-1,2-diylbenzol-1,4-dicarboxylat}, (1*r*,4*r*):(1*s*,4*s*) = *trans:cis* = 12:88 bis 70:30, meistens 70:30
3. Bezeichnung Poly{[cyclohexan-1,4-diylbis(methylen)]terephthalat-co-ethylenterephthalat}
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Polyethylenterephthalat, Glycol-modifiziert; PETG

ASK #43153

Chemical Abstract Service Nr. 25038-32-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 82762-01-4
Formelstamm (C8-H8)m (C5-H8)n
2. Bezeichnung Poly(ethenylbenzol)-*block*-poly(2-methylbuta-1,3-dien)-*block*-poly(ethenylbenzol) (x:y:z)
3. Bezeichnung Polystyrol-*block*-polyisopren-*block*-polystyrol (x:y:z) ((mit Angaben zum Verhältnis der Monomeren))
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym

PS-SIS; Styren-Isopren-Styren-Block-Copolymer; Styrol/Isopren/Styrol-Dreiblockpolymer; SIS-Polymer;
SIS-Schmelzklebstoff; SIS

ASK #43161

Chemical Abstract Service Nr. 956104-40-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1361232-32-7
Molgewicht 477.4347
Bruttoformel C₂₁H₁₅F₄N₅O₂S
Vorzugsbezeichnung Apalutamid
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung 4-{7-[6-Cyan-5-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]-8-oxo-6-sulfanylidene-5,7-diazaspiro[3.4]octan-5-yl}-2-fluor-N-methylbenzamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-{7-[6-Cyan-5-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]-8-oxo-6-thioxo-5,7-diazaspiro[3.4]octan-5-yl}-2-fluor-N-methylbenzamid

ASK #43162

Chemical Abstract Service Nr. 1360457-46-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1575712-03-6
Formelstamm (C₁₂-H₁₅-B-N-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 297.1351
Bruttoformel C₁₂H₁₆BNO₅S
Vorzugsbezeichnung Vaborbactam
International Nonproprietary Name INN.L75
Zitat Bezeichnung 1 CAS; Pharmavista
2. Bezeichnung {(3*R*,6*S*)-2-Hydroxy-3-[2-(thiophen-2-yl)acetamido]-1,2-oxaborinan-6-yl}essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [(3*R*,6*S*)-2-Hydroxy-3-(2-thiophen-2-ylacetylamino)-[1,2]oxaborinan-6-yl]essigsäure;
(4*R*,6*S*,8*aR*)-6-(Carboxymethyl)-4-hydroxy-2-(thiophen-2-ylmethyl)-6,7,8,8*a*-tetrahydro[1,4,2]oxazaborolo[2,3-*b*][1,2]oxaborinin-1-ium-4-uid [im Kristall vorliegende Struktur]

ASK #43163

Chemical Abstract Service Nr. 1448867-41-1
Molgewicht 555.4126
Bruttoformel C₂₆H₂₄Cl₂N₆O₄
Vorzugsbezeichnung Siremadlin
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung	(6S)-5-(5-Chlor-1-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxypyrimidin-5-yl)-1-(propan-2-yl)-5,6-dihydropyrrolo[3,4-d]imidazol-4(1H)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6S)-5-(5-Chlor-1,2-dihydro-1-methyl-2-oxo-3-pyridinyl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxy-5-pyrimidinyl)-5,6-dihydro-1-(1-methylethyl)pyrrolo[3,4-d]imidazol-4(1H)-on; (6S)-5-(5-Chlor-1-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxypyrimidin-5-yl)-1-isopropyl-5,6-dihydropyrrolo[3,4-d]imidazol-4(1H)-on
ASK #43164	
Chemical Abstract Service Nr.	1638193-48-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1631169-39-5
Formelstamm	C26-H24-Cl2-N6-O4 . C4-H6-O4
Molgewicht	673.5006
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ Cl ₂ N ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Siremadlinsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	(6S)-5-(5-Chlor-1-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxypyrimidin-5-yl)-1-(propan-2-yl)-5,6-dihydropyrrolo[3,4-d]imidazol-4(1H)-on-butandioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6S)-5-(5-Chlor-1-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxypyrimidin-5-yl)-1-isopropyl-5,6-dihydropyrrolo[3,4-d]imidazol-4(1H)-on-butandioat (1:1); (6S)-5-(5-Chlor-1,2-dihydro-1-methyl-2-oxo-3-pyridinyl)-6-(4-chlorphenyl)-2-(2,4-dimethoxy-5-pyrimidinyl)-5,6-dihydro-1-(1-methylethyl)pyrrolo[3,4-d]imidazol-4(1H)-on-butandioat (1:1)
ASK #43165	
Chemical Abstract Service Nr.	1398496-82-6
Molgewicht	365.3809
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₂ FN ₃ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Afizagabar
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-(4-Fluor-1-benzothiophen-2-yl)-8-methyl-1,9-dihydro-2H-[1,3]oxazolo[4,5-h][2,3]benzodiazepin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43168	
Chemical Abstract Service Nr.	1365970-03-1
Molgewicht	838.8653
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₆ F ₄ N ₆ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Glecaprevir
International Nonproprietary Name	INN.L76

Zitat Bezeichnung 1 USAN; ChemIDplus; CAS; PubChem; ChemSpider

2. Bezeichnung (3*aR*,7*S*,10*S*,12*R*,21*E*,24*aR*)-7-*tert*-Butyl-*N*-{(1*R*,2*R*)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropan-1-sulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl}-20,20-difluor-5,8-dioxo-2,3,3*a*,5,6,7,8,11,12,20,23,24*a*-dodecahydro-1*H*-
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,2*R*)-*N*-[[[(1*R*,2*R*)-2-[[4,4-Difluor-4-(3-hydroxy-2-chinoxaliny)l]-2-buten-1-yl]oxy]cyclopentyl]oxy]carbonyl]-3-methyl-L-valyl-(4*R*)-4-hydroxy-L-prolyl-1-amino-2-(difluormethyl)-*N*-[(1-methylcyclopropyl)sulfonyl]cyclopropyl]-20,20-difluor-5,8-dioxo-2,3,3*a*,5,6,7,8,11,12,20,23,24*a*-dodecahydro-1*H*-
ASK #43169
Molgewicht 856.881
Bruttoformel C₃₈H₄₆F₄N₆O₉S
Vorzugsbezeichnung Glecaprevir x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L76)
2. Bezeichnung (3*aR*,7*S*,10*S*,12*R*,21*E*,24*aR*)-7-*tert*-Butyl-*N*-{(1*R*,2*R*)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropan-1-sulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl}-20,20-difluor-5,8-dioxo-2,3,3*a*,5,6,7,8,11,12,20,23,24*a*-dodecahydro-1*H*-
x H₂O, x = ca. 1-3
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (1*R*,2*R*)-*N*-[[[(1*R*,2*R*)-2-[[4,4-Difluor-4-(3-hydroxy-2-chinoxaliny)l]-2-buten-1-yl]oxy]cyclopentyl]oxy]carbonyl]-3-methyl-L-valyl-(4*R*)-4-hydroxy-L-prolyl-1-amino-2-(difluormethyl)-*N*-[(1-methylcyclopropyl)sulfonyl]cyclopropyl]-20,20-difluor-5,8-dioxo-2,3,3*a*,5,6,7,8,11,12,20,23,24*a*-dodecahydro-1*H*-
(1:x); Glecaprevir-Hydrat
ASK #43170
Chemical Abstract Service Nr. 1353900-92-1
Molgewicht 1113.1802
Bruttoformel C₅₇H₆₅F₅N₁₀O₈
Vorzugsbezeichnung Pibrentasvir
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; USAN; PubChem; ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung Dimethyl[*N,N*-{[(2*R*,5*R*)-1-{3,5-difluor-4-[4-(4-fluorphenyl)piperidin-1-yl]phenyl}pyrrolidin-2,5-diyl]bis{(6-fluor-1*H*-benzimidazol-5,2-diyl)}[(2*S*)-pyrrolidin-2,1-diyl]}[(2*S*,3*R*)-3-methoxy-1-oxobutan-1,2-diyl]}]bis
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methyl-[(2*S*,3*R*)-1-[(2*S*)-2-{5-[(2*R*,5*R*)-1-{3,5-difluor-4-[4-(4-fluorphenyl)-1-piperidiny]phenyl}-5-(6-fluor-2-[(2*S*)-1-[*N*-(methoxycarbonyl)-*O*-methyl-L-threonyl]-2-pyrrolidiny)]-1*H*-benzimidazol-5-yl)-2-pyrrolidiny]oxy]cyclopentyl]oxy]carbonyl]-3-methyl-L-valyl-(4*R*)-4-hydroxy-L-prolyl-1-amino-2-(difluormethyl)-*N*-[(1-methylcyclopropyl)sulfonyl]cyclopropyl]-20,20-difluor-5,8-dioxo-2,3,3*a*,5,6,7,8,11,12,20,23,24*a*-dodecahydro-1*H*-
ASK #43171
Chemical Abstract Service Nr. 1448335-08-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1451385-91-3
Molgewicht 118904.5847
Bruttoformel C₄₈₅₆H₇₅₀₇N₁₃₂₁O₂₁₄₃S₇
Vorzugsbezeichnung Somavaratan
International Nonproprietary Name INN.L74

Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; EUTCT; ICTRP; Pharmavista; CAS

2. Bezeichnung AEPAGSPTST EEGTPGSGTA SSSPGSSSTPS GATGSPGASP GTSSTGSPGS PAGSPTSTEE GTSESATPES GPGTSTEPSE GSAPGSPAGS PTSTEEGTST EPSEGSAPGT STEPSEGSAP GTSESATPES GPGSEPATSG SETPGSEPAT SGSETPGSPA GSPTSTEEGT SESATPESGP GTSTEPSEGS APGTSTEPSE GSAPGSPAGS PTSTEEGTST EPSEGSAPGT STEPSEGSAP GTSESATPES GPGTSTEPSE GSAPGTSESA TPESGPGSEP ATSGSETPGT STEPSEGSAP GTSTEPSEGS APGTSESATP ESGPGTSESA TPESGPGSPA GSPTSTEEGT SESATPESGP GSEPATSGSE TPGTSESATP ESGPGTSTEP SEGSAPGTST EPSEGSAPGT STEPSEGSAP GTSTEPSEGS APGTSTEPSE GSAPGTSTEP SEGSAPGSPA GSPTSTEEGT STEPSEGSAP GTSESATPES GPGSEPATSG SETPGTSESA TPESGPGSEP ATSGSETPGT SESATPESGP GTSTEPSEGS APGTSESATP ESGPGSPAGS PTSTEEGSPA GSPTSTEEGS PAGSPTSTEE GTSESATPES GPGTSTEPSE GSAPGTSESA TPESGPGSEP ATSGSETPGT SESATPESGP GSEPATSGSE TPGTSESATP ESGPGTSTEP SEGSAPGSPA GSPTSTEEGT SESATPESGP GSEPATSGSE TPGTSESATP ESGPGSPAGS PTSTEEGSPA GSPTSTEEGT STEPSEGSAP GTSESATPES GPGTSESATP ESGPGTSESA TPESGPGSEP ATSGSETPGS EPATSGSETP GSPAGSPTST EEGTSTEPSE GSAPGTSTEP SEGSAPGSEP ATSGSETPGT SESATPESGP GTSTEPSEGS APGFPTIPLS RLFDNAMLRA HRLHQLAFDT YQEFEEAYIP KEQKYSFLQN PQTSLCFSES IPTPSNREET QQKSNLELLR ISLLLIQSWL EPVQFLRSVF ANSLVYGASD SNVYDLLKDL EEGIQLMGR LEDGSPRTGQ IFKQTYSKFD TNSHNDALL KNYGLLYCFR KDMDKVETFL RIVQCRSVEG SCGFGGTSES ATPESGPGTS TEPSEGSAPG TSTEPSEGS PGTSESATPE SGPGTSTEPS EGSAPGTSTE PSEGSAPGTS ESATPESGPG TSTEPSEGS PGTSTEPSEG SAPGTSTEPS EGSAPGSPAG SPTSTEEGTS TEPSEGSAPG, 966,1078:1095,1102-Bis(disulfid), nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*

Zitat Bezeichnung 2 INN.SF

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Somatotropin (Wachstumshormon, 191-Peptid, rekombinant, human)-Fusionsprotein mit N-terminaler hydrophiler Peptidsequenz (913-Peptid, beginnend mit Alanin vor 76 Dodecapeptiden: EPAGSPTSTEEG (AEGPST), 3 unterschiedliche AGPST-Sequenzen und 72 von 4 unterschiedlichen AEGPST-Sequenzen) und C-terminaler hydrophiler Peptidsequenz (146-Peptid, beginnend mit Glycylglycin vor 12 Dodecapeptiden von 3 unterschiedlichen AEGPST-Sequenzen), hergestellt mit *Escherichia coli*

ASK #43172

Chemical Abstract Service Nr. 664334-36-5

Molgewicht 2159.5194

Bruttoformel C₉₇H₁₄₄FN₃₃O₁₉S₂

Vorzugsbezeichnung Motixafortid

International Nonproprietary Name INN.L82

2. Bezeichnung N -(4-Fluorbenzoyl)-L-arginyl-L-arginyl-3-(naphthalin-2-yl)-L-alanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-citrullyl-L-lysyl-D-lysyl-L-prolyl-L-tyrosyl-L-arginyl-L-citrullyl-L-cysteinyl-L-argininamid-4,13-disulfid

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-Fluorbenzoyl)-Arg-Arg-Nal-Cys-Tyr-Cit-Lys-D-Lys-Pro-Tyr-Arg-Cit-Cys-Arg-NH

ASK #43173

Formelstamm C97-H144-F-N33-O19-S2 . x C2-H4-O2 . y H2-O

Vorzugsbezeichnung Motixafortidacetat (1:x) y H₂O [x = 4,0-8,4; y = 0,0-13,3]

International Nonproprietary Name (INN.L82)

2. Bezeichnung N -(4-Fluorbenzoyl)-L-arginyl-L-arginyl-3-(naphthalin-2-yl)-L-alanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-citrullyl-L-lysyl-D-lysyl-L-prolyl-L-tyrosyl-L-arginyl-L-citrullyl-L-cysteinyl-L-argininamid-4,13-disulfid-acetat (1:x) y H₂O [x = 4,0-8,4; y = 0,0-13,3]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-Fluorbenzoyl)-Arg-Arg-Nal-Cys-Tyr-Cit-Lys-D-Lys-Pro-Tyr-Arg-Cit-Cys-Arg-NH-acetat-Hydrat

ASK #43187

Chemical Abstract Service Nr. 7000-29-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 12416-26-1; 1314087-45-0; 1631962-78-1; 16389-88-1; 17069-72-6; 211913-15-4; 69598-19-2

Formelstamm 2(C-O3)²⁻ Ca²⁺ Mg²⁺

Molgewicht	184.4008
Bruttoformel	C ₂ CaMgO ₆
2. Bezeichnung	Calciummagnesiumcarbonat (1:1:2)
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
3. Bezeichnung	Calciummagnesiumcarbonat
Zitat Bezeichnung 3	LB; IGS; (Pharmavista); GSBL
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Wiener Kalk; Calciummagnesiumdicarbonat; Dolomit; Dolomitstein; Gurhofit; E 170/504(i); C.I. 77220:1

ASK #43192

Formelstamm	(C88-H99-Cl2-N10-O28) ⁻ H ₊ . x Cl-H . y H ₂ O, x = 1-2, y = 5-34
Vorzugsbezeichnung	Dalbavancinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	[[1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,10 <i>S</i> ,13 <i>S</i> ,14 <i>R</i> ,21 <i>R</i> ,24 <i>R</i>]-15 ³ ,27 ⁶ -Dichlor-10-[[3-(dimethylamino)propyl]carbamoyl]-8 ⁴ ,9 ⁴ ,14,25 ⁴ ,27 ⁵ -pentahydroxy-9 ⁶ -(-D-mannopyranosyloxy)-24-(methylamino)-2,5,12,23,29,31-hexaoxo-16, (1:x) y H ₂ O [Hauptkomponente; x = ca. 1-2, y = ca. 5-34]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Dalbavancin HCl; 5,31-Dichlor-38-des(methoxycarbonyl)-7-desmethyl-19-desoxy-56-O-[2-desoxy-2-(10-methylundecanamido)-beta-D-glucopyranuronosyl]-38-[[3-(dimethylamino)propyl]carbamoyl]-42-O-alpha-D-mannop (1:x:y) (Hauptkomponente)

ASK #43193

Chemical Abstract Service Nr.	943057-12-3
Molgewicht	262.354
Bruttoformel	C ₁₃ H ₂₂ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Adriforant
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	N ⁴ -(Cyclopropylmethyl)-6-[(3 <i>R</i>)-3-(methylamino)pyrrolidin-1-yl]pyrimidin-2,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #43196

Andere Chemical Abstract Service Nr.	943060-48-8
Formelstamm	C13-H22-N6 . C4-H6-O6
Molgewicht	412.4408
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₈ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Adriforanttartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	N ⁴ -(Cyclopropylmethyl)-6-[(3 <i>R</i>)-3-(methylamino)pyrrolidin-1-yl]pyrimidin-2,4-diamin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #43197

Chemical Abstract Service Nr. 2096455-87-5
Formelstamm C13-H22-N6 . C4-H6-O6 . x H2-O, x = 2,0-2,5
Molgewicht 448.4721
Bruttoformel C₁₇H₂₈N₆O₆
Vorzugsbezeichnung Adriforanttartrat x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L81)
2. Bezeichnung N⁴-(Cyclopropylmethyl)-6-[(3R)-3-(methylamino)pyrrolidin-1-yl]pyrimidin-2,4-diamin-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) x H₂O [x = 2,0-2,5]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Adriforanttartrat-Hydrat

ASK #43202

Chemical Abstract Service Nr. 58543-16-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 60129-62-6; 64859-60-5; 65455-42-7
Molgewicht 967.0128
Bruttoformel C₄₄H₇₀O₂₃
2. Bezeichnung -D-Glucopyranosyl{13-[(2,3-O-di- -D-glucopyranosyl- -D-glucopyranosyl)oxy]-ent-kaur-16-en-19-oat} aus Blättern der Pflanze *Stevia rebaudiana*, Reinheit mindestens 95 %
3. Bezeichnung Rebaudiosid A
Zitat
Bezeichnung 3 Pharmavista; ROMP2015; IGS; GSBL; Lex.Arzneipfl.Drogen2015; Hager2014
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Rebaudiana a; E 960;
1-O-[(5beta,8alpha,9beta,10alpha,13alpha)-13-[[beta-D-Glucopyranosyl-(1-->2)-[beta-D-glucopyranosyl-(1-->3)]-beta-D-glucopyranosyl]oxy]kaur-16-en-18-oyl]-beta-D-glucopyranose;
(4alpha)-13-[(2-O-beta-D-Glucopyranosyl-3-O-beta-D-glucopyranosyl-beta-D-glucopyranosyl)oxy]kaur-6-en-8-carbonsäure-beta-D-glucopyranosylester;
beta-D-Glucopyranosyl-(4alpha)-13-[(O-beta-D-glucopyranosyl-(1-->2)-O-[beta-D-glucopyranosyl-(1-->3)]-beta-D-glucopyranosyl)oxy]kaur-16-en-18-oat; Glycosid A aus *Stevia rebaudiana*; Steviosid a;
beta-D-Glucopyranosyl{(4R,4aS,6aR,9S,11aR,11bS)-9-[(2,3-O-di-beta-D-glucopyranosyl-beta-D-glucopyranosyl)oxy]-4,11b-dimethyltetradecahydro-6a,9-methanocyclohepta[a]naphthalin-4-carboxylat}

ASK #43204

Chemical Abstract Service Nr. 1152311-62-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1537189-39-1
Molgewicht 520.4976
Bruttoformel C₂₆H₂₇F₃N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Tezacaftor
International INN.L76

Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1 USAN; ChemSpider; CAS; Pharmavista; PubChem; ChemIDplus
2. Bezeichnung 1-(2,2-Difluor-2*H*-1,3-benzodioxol-5-yl)-*N*-{1-[(2*R*)-2,3-dihydroxypropyl]-6-fluor-2-(1-hydroxy-2-methylpropan-2-yl)-1*H*-indol-5-yl}cyclopropan-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)-*N*-{1-[(2*R*)-2,3-dihydroxypropyl]-6-fluor-2-(2-hydroxy-1,1-dimethylethyl)-1*H*-indol-5-yl}cyclopropancarbamid;
1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)-*N*-{1-[(2*R*)-2,3-dihydroxypropyl]-6-fluor-2-(1-hydroxy-2-methylpropan-2-yl)-1*H*-indol-5-yl}cyclopropancarboxamid;
1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)-*N*-{1-[(2*R*)-2,3-dihydroxypropyl]-6-fluor-2-(1-hydroxy-2-methyl-2-propanyl)-1*H*-indol-5-yl}cyclopropancarboxamid

ASK #43205

Chemical Abstract Service Nr. 692737-80-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1000873-96-0
Formelstamm C21-H21-F-N6-O . C3-H6-O3
Molgewicht 482.5074
Bruttoformel C₂₄H₂₇FN₆O₄
Vorzugsbezeichnung Dovitiniblactat
International Nonproprietary Name (INN.L59)
2. Bezeichnung 4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methylpiperazin-1-yl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]chinolin-2(1*H*)-on-*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Hydroxypropansäure--4-amino-5-fluor-3-[5-(4-methyl-1-piperaziny)-1*H*-benzimidazol-2-yl]-2(1*H*)-chinolinon (1:1); Dovitinib-DL-lactat

ASK #43206

Chemical Abstract Service Nr. 915769-50-5
Formelstamm C21-H21-F-N6-O . C3-H6-O3 . H2-O
Molgewicht 500.5227
Bruttoformel C₂₄H₂₇FN₆O₄
Vorzugsbezeichnung Dovitiniblactat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L59)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung 4-Amino-5-fluor-3-[5-(4-methylpiperazin-1-yl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]chinolin-2(1*H*)-on-*rac*-(2*R*)-2-hydroxypropanoat (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Dovitiniblactat-Monohydrat; 2-Hydroxypropansäure--4-amino-5-fluor-3-[5-(4-methyl-1-piperaziny)-1*H*-benzimidazol-2-yl]-2(1*H*)-chinolinonhydrat (1:1:1)

ASK #43208

Chemical Abstract Service Nr. 37205-99-5
Formelstamm (C6-H10-O5)_n (H2-O) (C2-H2-O2)_x (C2-H4)_y
2. Bezeichnung Poly-*O*-(carboxymethyl)poly-*O*-ethylcellulose
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Carboxymethylethylcellulose; Carmelloseethylether

ASK #43211

Chemical Abstract Service Nr. 1352616-49-9

Formelstamm	C27-H36-N2-O5 . C6-H10-O4
Molgewicht	614.7263
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₆ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Ivabradinadipat
International Nonproprietary Name	(INN.L37,Cumul.L11-15(2004-2013))
2. Bezeichnung	3-{3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on-hexandioat (1:1)
ASK #43212	
Chemical Abstract Service Nr.	146479-72-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	150490-84-9; 169108-34-3; 185568-62-1
Bruttoformel	C ₉₇₅ H ₁₄₉₃ N ₂₆₇ O ₃₀₅ S ₂₆
Vorzugsbezeichnung	Follitropin delta
International Nonproprietary Name	INN.L74
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[]APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSTRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT AHCSTCYHH KS []NSCELTNITI AIEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIKT CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTYPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG PSYCSEFGEMK E, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (3,51:17,66:20,104:28,82:32,84:87,94)-Undecakis(disulfid), teilweise ohne -N-terminales Dipeptid Asn-Ser (NS), (Asn52,Asn78), (Asn7,Asn24)-N ⁴ -glycosyliert mit Oligosacchariden, Glycoform , hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter humaner primärer embryonaler retinaler PER.C6-Zellen
Zitat Bezeichnung 2	(INN.SF)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Follitropin ""; Follitropin-Lösung, konzentrierte ""; Glycoprotein-hormone-alpha-Kette-Follitropin-beta-Kette (FSH-beta)-Heterodimer (human)-Glycoform delta, exprimiert in PER.C6-Zellen
ASK #43215	
Chemical Abstract Service Nr.	1086026-42-7
Formelstamm	C27-H36-N2-O5 . C2-H2-O4
Molgewicht	558.62
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₈ N ₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Ivabradinoxalat
International Nonproprietary Name	(INN.L37)
2. Bezeichnung	3-{3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on-oxalat (1:1)
ASK #43216	
Chemical Abstract Service Nr.	1535212-07-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1929654-80-7
Molgewicht	868.9343
Bruttoformel	C ₄₀ H ₅₂ F ₄ N ₆ O ₉ S
Vorzugsbezeichnung	Voxilaprevir

International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; PubChem; USAN; Pharmavista; CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,22 <i>aR</i>)-5- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropansulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl}-9-ethyl-18,18-difluor-14-methoxy-3,6-dioxo-1,1 <i>a</i> ,3,4,5,6,9,10,18,19,20,21,22,
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3(3) <i>R</i> ,3(4) <i>S</i> ,3(5) <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,9(1) <i>R</i> ,9(2) <i>R</i>)-5- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropansulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl}-3(4)-ethyl-14,14-difluor-1(7)-methoxy-4,7-dioxo-2,8-dioxa-6-aza-1(2,
ASK #43217	
Chemical Abstract Service Nr.	1799826-77-9
Formelstamm	C40-H52-F4-N6-O9-S . C4-H8-O2
Molgewicht	957.0394
Bruttoformel	C ₄₄ H ₆₀ F ₄ N ₆ O ₁₁ S
Vorzugsbezeichnung	Voxilaprevir-Ethylacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	(1 <i>aR</i> ,5 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,9 <i>S</i> ,10 <i>R</i> ,22 <i>aR</i>)-5- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropansulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl}-9-ethyl-18,18-difluor-14-methoxy-3,6-dioxo-1,1 <i>a</i> ,3,4,5,6,9,10,18,19,20,21,22, (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3(3) <i>R</i> ,3(4) <i>S</i> ,3(5) <i>S</i> ,5 <i>S</i> ,9(1) <i>R</i> ,9(2) <i>R</i>)-5- <i>tert</i> -Butyl- <i>N</i> -{(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-(difluormethyl)-1-[(1-methylcyclopropansulfonyl)carbamoyl]cyclopropyl}-3(4)-ethyl-14,14-difluor-1(7)-methoxy-4,7-dioxo-2,8-dioxa-6-aza-1(2, (1:1)
ASK #43218	
Chemical Abstract Service Nr.	1196509-60-0
Molgewicht	606.6165
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₂ F ₂ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Velsecorat
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	3-[5-[(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i>)-2-(2,2-Difluorpropanamido)-1-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)propoxy]-1 <i>H</i> -indazol-1-yl]- <i>N</i> -[(3 <i>R</i>)-oxolan-3-yl]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43221	
Chemical Abstract Service Nr.	1420477-60-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1639823-20-3
Molgewicht	465.5065
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ N ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Acalabrutinib

International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	CAS; PubChem; Pharmavista; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung	4-{8-Amino-3-[(2S)-1-(but-2-inoyl)pyrrolidin-2-yl]imidazo[1,5-a]pyrazin-1-yl}-N-(pyridin-2-yl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
ASK #43224	
Chemical Abstract Service Nr.	945966-46-1
Molgewicht	364.3913
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₇ FN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Apararenon
International Nonproprietary Name	INN.L77
2. Bezeichnung	N-[4-(4-Fluorphenyl)-2,2-dimethyl-3-oxo-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl]methansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(4-Fluorphenyl)-7-(methansulfonamido)-2,2-dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3(4H)-on
ASK #43225	
Chemical Abstract Service Nr.	79778-41-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	437763-00-3
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₃ -N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 4H ⁺
Molgewicht	277.1492
Bruttoformel	C ₆ H ₁₇ NO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Neridronsäure
International Nonproprietary Name	INN.L30
Zitat Bezeichnung 1	ROMP2015; Pharmavista
2. Bezeichnung	(6-Amino-1-hydroxyhexan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Neridroninsäure; (6-Amino-1-hydroxy-1-phosphonoethyl)phosphonsäure; (6-Amino-1-hydroxyhexan-1,1-diyl)diphosphonsäure; (6-Amino-1-hydroxy-1,1-hexandiyl)bis(phosphonsäure); Neridronat
ASK #43226	
Chemical Abstract Service Nr.	80729-79-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1189419-79-1
Formelstamm	(C ₆ -H ₁₃ -N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 3H ⁺ Na ⁺
Molgewicht	299.131
Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ NNaO ₇ P ₂
Vorzugsbezeichnung	Mononatriumneridronat
International Nonproprietary Name	(INN.L30)
2. Bezeichnung	(6-Amino-1-hydroxyhexan-1,1-diyl)bis(phosphonsäure)-Natriumsalz (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	Natriumneridronat; Neridronsäure-Natriumsalz; Natriumhydrogen(6-amino-1-hydroxy-1-phosphonohexyl)phosphonat
ASK #43227		
	Formelstamm	(C ₆ -H ₁₃ -N-O ₇ -P ₂) ⁴⁻ 3H ⁺ Na ⁺ . 0.5 H ₂ O
	Molgewicht	308.1387
	Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ NNaO ₇ P ₂
	Vorzugsbezeichnung	Mononatriumneridronat 0.5 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L30)
	2. Bezeichnung	(6-Amino-1-hydroxyhexan-1,1-diy)bis(phosphonsäure)-Natriumsalz (1:1) 0.5 H ₂ O
ASK #43228		
	Chemical Abstract Service Nr.	178429-62-4
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	561069-23-6
	Molgewicht	194.2304
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Solriamfetol
	International Nonproprietary Name	INN.L78
	Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-phenylpropyl]carbammat
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(<i>R</i>)-2-Amino-3-phenylpropyl]carbammat; D-Phenylalaninol-1-carbammat; O-Carbamoyl-D-phenylalaninol; (<i>R</i>)-(2-Amino-3-phenylpropyl)carbammat
ASK #43229		
	Chemical Abstract Service Nr.	178429-65-7
	Formelstamm	C ₁₀ -H ₁₄ -N ₂ -O ₂ . Cl-H
	Molgewicht	230.6913
	Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ ClN ₂ O ₂
	Vorzugsbezeichnung	Solriamfetolhydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L78)
	2. Bezeichnung	[(2 <i>R</i>)-2-Amino-3-phenylpropyl]carbammat-hydrochlorid (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	O-Carbamoyl-D-phenylalaninol monohydrochloride; (<i>R</i>)-(2-Amino-3-phenylpropyl)carbammat-hydrochlorid; [(<i>R</i>)-2-Amino-3-phenylpropyl]carbammat-hydrochlorid; D-Phenylalaninol-1-carbammat-monohydrochlorid
ASK #43230		
	Chemical Abstract Service Nr.	390800-88-1
	Molgewicht	1098.6658
	Bruttoformel	C ₅₇ H ₆₉ B ₃ N ₁₂ O ₉

Vorzugsbezeichnung Bortezomibanhydrid
International Nonproprietary Name (INN.L50)
2. Bezeichnung *N,N,N'*-[(1,3,5,2,4,6-Trioxatriborinan-2,4,6-triyl)tris{[(1*R*)-3-methylbutan-1,1-diyl]azandiyl}[(2*S*)-1-oxo-3-phenylpropan-1,2-diyl]}]tris(pyrazin-2-carboxamid)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bortezomibboroxin; {(1*R*)-3-Methyl-1-[(2*S*)-3-phenyl-2-(pyrazin-2-carboxamido)propanamido]butyl}boronsäureanhydrid-Trimer

ASK #43231
Chemical Abstract Service Nr. 444576-08-3
Andere Chemical Abstract Service Nr. 444336-34-9
Molgewicht 530.3784
Bruttoformel C₂₅H₃₅BN₄O₈
Vorzugsbezeichnung Bortezomibmannitol
International Nonproprietary Name (INN.L50)
2. Bezeichnung *N*-[(2*S*)-1-[[[(1*R*)-1-[(4*R*,5*R*)-4,5-Bis[(1*R*)-1,2-dihydroxyethyl]-1,3,2-dioxaborolan-2-yl]-3-methylbutyl]amino]-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl]pyrazin-2-carboxamid
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Bortezomib-Mannitolester

ASK #43232

Chemical Abstract Service Nr. 1709886-74-7
Formelstamm (C230-H300-N74-O122-P19-S13)19⁻ 19H⁺
Molgewicht 7077.7629
Bruttoformel C₂₃₀H₃₁₉N₇₄O₁₂₂P₁₉S₁₃
Vorzugsbezeichnung Tominersen
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (*all-P-ambo*)-2'-*O*-(2-Methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyluridylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methylcytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)adenylyl-(3' 5')-2'-*C*
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym d(5'-moeC(m)-s-moeT-moeC(m)-moeA-moeG-s-T-s-A-s-A-s-C(m)-s-A-s-T-s-T-s-G-s-A-s-C(m)-s-moeA-moeC(m)-moeC(m)-moeA-s-moeC(m)-3'), moe = 2'-methoxyethoxy, (m) = 5-methyl, -s- = -PO(SH)

ASK #43233

Chemical Abstract Service Nr. 2413798-62-4
Formelstamm (C230-H300-N74-O122-P19-S13)19⁻ 19Na⁺
Molgewicht 7495.4177
Bruttoformel C₂₃₀H₃₀₀N₇₄Na₁₉O₁₂₂P₁₉S₁₃
Vorzugsbezeichnung Tominersen-Natrium
(INN.L83)

**International
Nonproprietary Name**

2. Bezeichnung (*all-P-ambo*)-2'-*O*-(2-Methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyluridylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methylcytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)adenylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl) (1:19)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Huntingtin (human)-Expression inhibierendes Antisense-Oligonucleotid-Natriumsalz;
d(5'-moeC(m)-s-moeT-moeC(m)-moeA-moeG-s-T-s-A-s-A-s-C(m)-s-A-s-T-s-T-s-G-s-A-s-C(m)-s-moeA-moeC(m)-moeC(m)-moeA-s-moeC(m)-3')-Na, moe = 2'-methoxyethoxy, (m) = 5-methyl, -s- = -PO(SH)-; [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[1,3,9,15,17,18,20]5-heptamethyl-[1,5-15,19]P-tridecathio[d(5'-CTCAGTAACA TTGACACCAC-3')] -Natriumsalz (1:19)

ASK #43234

Chemical Abstract Service Nr. 1225037-39-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1799702-81-0

Molgewicht 411.3816

Bruttoformel C₁₇H₂₀F₃N₇O₂

Vorzugsbezeichnung Bimiralisib

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung 5-[4,6-Di(morpholin-4-yl)-1,3,5-triazin-2-yl]-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-[4,6-Di(4-morpholinyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-4-(trifluormethyl)-2(1H)-pyridinimin; 5-(4,6-Dimorpholino-1,3,5-triazin-2-yl)-4-(trifluormethyl)pyridin-2-amin

ASK #43239

Chemical Abstract Service Nr. 96576-92-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 142498-07-5

Molgewicht 377.2214

Bruttoformel C₁₈H₁₄Cl₂N₂O₃

Vorzugsbezeichnung Lormetazepam-3-acetat

International Nonproprietary Name (INN.L18)

2. Bezeichnung *rac*-[(3*R*)-7-Chlor-5-(2-chlorphenyl)-1-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl]acetat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Lormetazepamacetat; O(3)-Acetyl-lormetazepam; O(3)-Acetyl-lormetazepam; 3-O-Acetyl-lormetazepam; [1-Methyl-7-chlor-5-(2-chlorphenyl)-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl]acetat

ASK #43247

Chemical Abstract Service Nr. 1438895-00-1

Formelstamm (C₂₀H₁₉N₅O₆)₂⁻ 2K⁺

Molgewicht 503.5914

Bruttoformel C₂₀H₁₉K₂N₅O₆

Vorzugsbezeichnung Pemetrexed-Dikalium

International Nonproprietary Name (INN.L40)

	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Kaliumsalz (1:2)
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2 <i>S</i>)-2-[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Kaliumsalz (1:2)
ASK #43248	Chemical Abstract Service Nr.	1777783-10-4
	Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₉ -N ₅ -O ₆) ²⁻ 2K ⁺ . 9 H ₂ O
	Molgewicht	665.7289
	Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ K ₂ N ₅ O ₆
	Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed-Dikalium 9 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L40)
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-Kaliumsalz (1:2) 9 H ₂ O
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2 <i>S</i>)-2-[4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-Kaliumsalz-Hydrat (1:2:9); Pemetrexed-Dikalium-Nonahydrat
ASK #43254	Chemical Abstract Service Nr.	1075240-43-5
	Formelstamm	C ₂₉ -H ₄₀ -N ₄ -O ₇ . (C ₇ -H ₇ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	728.8521
	Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₈ N ₄ O ₁₀ S
	Vorzugsbezeichnung	Omadacyclintosilat
	International Nonproprietary Name	(INN.L64,v.L18)
	Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
	2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropyl)amino]methyl]-3,10,12,12 <i>a</i> -tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydro-tetracen-2-carboxamid(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	4-Methylbenzolsulfonsäure--(4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4,7-bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropyl)amino]methyl]-3,10,12,12 <i>a</i> -tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydro-2-tetracencarboxamid) (1:1); Omadacyclinmonotosilat; Amadacyclin-Tosylat; (4 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,5 <i>aR</i> ,12 <i>aS</i>)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropyl)amino]methyl]-1,11-dioxo-3,10,12,12 <i>a</i> -tetrahydroxy-1,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,11,12 <i>a</i> -octahydro-tetracen-2-carboxamid-Tosylat
ASK #43255	Chemical Abstract Service Nr.	1196800-43-7
	Formelstamm	C ₂₉ -H ₄₀ -N ₄ -O ₇ . (C ₇ -H ₇ -O ₃ -S) ⁻ H ⁺ . x H ₂ O
	Molgewicht	746.8699
	Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₈ N ₄ O ₁₀ S
	Vorzugsbezeichnung	Omadacyclintosilat x H ₂ O (INN.L64,v.L18)

**International
Nonproprietary Name**

2. Bezeichnung (4*S*,4*aS*,5*aR*,12*aS*)-4,7-Bis(dimethylamino)-9-[[[(2,2-dimethylpropyl)amino]methyl]-3,10,12,12*a*-tetrahydroxy-1,11-dioxo-1,4,4*a*,5,5*a*,6,11,12*a*-octahydrotetracen-2-carboxamid(4-methylbenzolsulfonat)]
(1:1) x H₂O, x = 0,0-4,5

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Omadacyclinmonotosilat-Hydrat

ASK #43256

**Chemical Abstract
Service Nr.** 906547-89-5

Formelstamm (C₇₁H₁₁₀N₁₅O₁₉)⁻ H⁺

Molgewicht 1478.7301

Bruttoformel C₇₁H₁₁₁N₁₅O₁₉

Vorzugsbezeichnung Lonodelestat

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Cyclo[L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-prolyl-L-glutaminyll-L-lysyl-L-tyrosyl-D-prolyl-L-prolyl-(2*S*)-2-aminodecanoyl-L- -glutamyl-L-threonyl]

Zitat Bezeichnung 2 CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1]2-Octyl-[12]D-cyclo(GETASIPPQK YPP); Cyclo[Ala-Ser-Ile-Pro-Pro-Gln-Lys-Tyr-D-Pro-Pro-Ada-Glu-Thr], Ada = (2*S*)-2-aminodecanoyl; 9D-Cyclo(ASIPPQKYPP XET), X = (2*S*)-2-aminodecanoyl; Cyclo(XETASIPPQK YPP), X-1 = (2*S*)-2-aminodecanoyl, P-12 = D-Pro; [11]2-Octyl-[9]D-cyclo(ASIPPQKYPP GET); Cyclo(L-octylglycyl-L-glutamyl-L-threonyl-L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-prolyl-L-glutaminyll-L-lysyl-L-tyrosyl-D-prolyl-L-prolyl); Cyclo(OctG-Glu-Thr-Ala-Ser-Ile-Pro-Pro-Gln-Lys-Tyr-D-Pro-Pro), OctG = L-OctylGly

ASK #43257

Formelstamm (C₇₁H₁₁₀N₁₅O₁₉)⁻ H⁺ . x(C₂H₃O₂)⁻ xH⁺ . y H₂O

Vorzugsbezeichnung Lonodelestataacetat-Hydrat

**International
Nonproprietary Name** (INN.L83)

2. Bezeichnung Cyclo[L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-prolyl-L-glutaminyll-L-lysyl-L-tyrosyl-D-prolyl-L-prolyl-(2*S*)-2-aminodecanoyl-L- -glutamyl-L-threonyl]-acetat (1:x) y H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [11]2-Octyl-[9]D-cyclo(ASIPPQKYPP GET) (.) x AcOH (.) y HO; Cyclo(L-octylglycyl-L-glutamyl-L-threonyl-L-alanyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-prolyl-L-prolyl-L-glutaminyll-L-lysyl-L-tyrosyl-D-prolyl-L-prolyl)-acetat (1:x) y HO; Cyclo(XETASIPPQK YPP) (.) x AcOH (.) y HO, X-1 = (2*S*)-2-aminodecanoyl, P-12 = D-Pro; Cyclo[Ala-Ser-Ile-Pro-Pro-Gln-Lys-Tyr-D-Pro-Pro-Ada-Glu-Thr] (.) x AcOH (.) y HO, Ada = (2*S*)-2-aminodecanoyl; [1]2-Octyl-[12]D-cyclo(GETASIPPQK YPP) (.) x AcOH (.) y HO; 9D-Cyclo(ASIPPQKYPP XET) (.) x AcOH (.) y HO, X = (2*S*)-2-aminodecanoyl

ASK #43258

Chemical Abstract Service Nr. 1316755-16-4

**Andere Chemical Abstract
Service Nr.** 152362-73-7; 1629084-42-9

Formelstamm (C₃₂H₂₈N₅O₅)⁻ H⁺

Molgewicht	507.5764
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₉ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Olodanrigan
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3S)-5-(Benzyloxy)-2-(diphenylacetyl)-6-methoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S)-5-(Benzyloxy)-2-(diphenylacetyl)-6-methoxy-1,2,3,4-tetrahydro-3-isochinolin-carbonsäure; (S)-5-benzyloxy-2-diphenylacetyl-6-methoxy-1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-3-carboxylic acid; N-(Diphenylacetyl)-2-(benzyloxy)-3-methoxy-6,N-methylen-L-phenylalanin

ASK #43259

Chemical Abstract Service Nr.	1316755-17-5
Formelstamm	(C32-H28-N-O5) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	529.5582
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₈ NNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Olodanrigan-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	(3S)-5-(Benzyloxy)-2-(diphenylacetyl)-6-methoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-N-(diphenylacetyl)-2-(benzyloxy)-3-methoxy-6,N-methylen-L-phenylalaninat

ASK #43260

Chemical Abstract Service Nr.	1356460-29-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1356460-28-0
Formelstamm	(C32-H28-N-O5) ⁻ Na ⁺ . x H ₂ O
Molgewicht	547.5747
Bruttoformel	C ₃₂ H ₂₈ NNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Olodanrigan-Natrium x H ₂ O, x = 0-5
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	(3S)-5-(Benzyloxy)-2-(diphenylacetyl)-6-methoxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure-Natriumsalz (1:1) x H ₂ O, x = 0-5
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Natrium-N-(diphenylacetyl)-2-(benzyloxy)-3-methoxy-6,N-methylen-L-phenylalaninat-Hydrat

ASK #43276

Chemical Abstract Service Nr.	1518800-35-5
Molgewicht	485.4263

Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₃ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Afabcin
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	((6-[(1 E)-3-{Methyl[(3-methyl-1-benzofuran-2-yl)methyl]amino}-3-oxoprop-1-en-1-yl]-2-oxo-3,4-dihydro-1,8-naphthyridin-1(2H)-yl)methyl)dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43277	
Chemical Abstract Service Nr.	1518800-36-6
Formelstamm	C23-H24-N3-O7-P . 2(C2-H7-N-O)
Molgewicht	607.5925
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₈ N ₅ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Afabcinbisolamin
International Nonproprietary Name	(INN.L77,v.L22R)
2. Bezeichnung	((6-[(1 E)-3-{Methyl[(3-methyl-1-benzofuran-2-yl)methyl]amino}-3-oxoprop-1-en-1-yl]-2-oxo-3,4-dihydro-1,8-naphthyridin-1(2H)-yl)methyl)dihydrogenphosphat-2-Aminoethanol-Salz (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43281	
Chemical Abstract Service Nr.	2101868-82-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1537228-47-9
Formelstamm	(C347-H420-N122-O195-P32-S32)32 ⁻ 32H ⁺
Molgewicht	11469.2426
Bruttoformel	C ₃₄₇ H ₄₅₂ N ₁₂₂ O ₁₉₅ P ₃₂ S ₃₂
Vorzugsbezeichnung	Eluforsen
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(<i>all-P-ambo</i>)-2'- <i>O</i> -Methyl- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyl- <i>P</i> -thio
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3'->5')(P-Thio)(Am-Um-Cm-Am-Um-Am-Gm-Gm-Am-Am-Am-Cm-Am-Cm-Cm-Am-Am-Am-Gm-Am-Um-Gm-Am-Um-Am-Um-Um-Um-Cm-Um-Um-Um); Antisense-Oligonukleotide, die auf die F508
ASK #43282	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2101868-82-8
Formelstamm	(C347-H420-N122-O195-P32-S32)32 ⁻ 32Na
Molgewicht	12172.6611
Bruttoformel	C ₃₄₇ H ₄₂₀ N ₁₂₂ Na ₃₂ O ₁₉₅ P ₃₂ S ₃₂

(2E)-3-{4-[(1E)-2-(2-Chlor-4-fluorphenyl)-1-(1H-indazol-5-yl)but-1-en-1-yl]phenyl}prop-2-ensäure-1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2E)-3-{4-[(1E)-2-(2-Chlor-4-fluorphenyl)-1-(1H-indazol-5-yl)-1-buten-1-yl]phenyl}acrylsäure-1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)

ASK #43288

Chemical Abstract Service Nr. 1015474-32-4

Molgewicht 286.286

Bruttoformel C₁₄H₁₄N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Avadomid

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4*H*)-yl)piperidin-2,6-dion

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4H)-yl)piperidin-2,6-dion; 2-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4H)-yl)glutarimid; 3-(5-Amino-2-methyl-4-oxo-4H-chinazolin-3-yl)piperidin-2,6-dion

ASK #43289

Chemical Abstract Service Nr. 1398053-45-6

Formelstamm C14-H14-N4-O3 . Cl-H

Molgewicht 322.7469

Bruttoformel C₁₄H₁₅ClN₄O₃

Vorzugsbezeichnung Avadomidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L79)

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4*H*)-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 3-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4H)-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid; 2-(5-Amino-2-methyl-4-oxochinazolin-3(4H)-yl)glutarimid-hydrochlorid; *rac*-5-Amino-3-[(2*R*)-2,6-dioxopiperidin-2-yl]-2-methyl-4-oxo-3,4-dihydrochinazolin-1-ium-chlorid; 3-(5-Amino-2-methyl-4-oxo-4H-chinazolin-3-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid

ASK #43291

Chemical Abstract Service Nr. 67469-69-6

Molgewicht 450.5633

Bruttoformel C₂₈H₃₂F₂N₂O

Vorzugsbezeichnung Vanoxerin

International Nonproprietary Name INN.L31

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; GSBL

2. Bezeichnung 1-{2-[Bis(4-fluorphenyl)methoxy]ethyl}-4-(3-phenylpropyl)piperazin

Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-[Bis(p-fluorphenyl)methoxy]ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazin; 1-[2-(4,4'-Difluorbenzhydroxy)ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazin
ASK #43292	
Chemical Abstract Service Nr.	67469-78-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	110872-73-6
Formelstamm	C28-H32-F2-N2-O . 2 Cl-H
Molgewicht	523.4852
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ Cl ₂ F ₂ N ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Vanoxerindihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L31)
2. Bezeichnung	1-[2-[Bis(4-fluorphenyl)methoxy]ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazin-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-[Bis(p-fluorphenyl)methoxy]ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazin-dihydrochlorid; 1-[2-[Bis(4-fluorphenyl)methoxy]ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazindihydrochlorid; 1-[2-(4,4'-Difluorbenzhydroxy)ethyl]-4-(3-phenylpropyl)piperazin-dihydrochlorid
ASK #43294	
Chemical Abstract Service Nr.	1452539-75-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1293281-49-8; 1826156-65-3
Molgewicht	407.4441
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ FN ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Seltorexant
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[(3 <i>aR</i> ,6 <i>aS</i>)-5-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)hexahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrrol-2(1 <i>H</i>)-yl][2-fluor-6-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)-5-[2-fluor-6-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]octahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrrol; [5-(4,6-Dimethyl-2-pyrimidinyl)hexahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrrol-2(1 <i>H</i>)-yl][2-fluor-6-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon; [5-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)hexahydropyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyrrol-2(1 <i>H</i>)-yl][2-fluor-6-(2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon
ASK #43296	
Chemical Abstract Service Nr.	1254036-71-9
Molgewicht	440.5401
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Nemiralisib

International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-(5-[[4-(propan-2-yl)piperazin-1-yl]methyl]-1,3-oxazol-2-yl)-1 <i>H</i> -indazol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-[5-[(4-isopropyl-1-piperazinyl)methyl]-1,3-oxazol-2-yl]-1 <i>H</i> -indazol
ASK #43297	
Chemical Abstract Service Nr.	1364799-98-3
Formelstamm	2(C26-H28-N6-O) . C4-H6-O4
Molgewicht	999.1683
Bruttoformel	C ₅₆ H ₆₂ N ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Nemiralisibhemisuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-(5-[[4-(propan-2-yl)piperazin-1-yl]methyl]-1,3-oxazol-2-yl)-1 <i>H</i> -indazol-butandioat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-[5-[(4-isopropyl-1-piperazinyl)methyl]-1,3-oxazol-2-yl]-1 <i>H</i> -indazol-hemisuccinat
ASK #43298	
Formelstamm	2(C26-H28-N6-O) . C4-H6-O4 . x H2-O (x = 0,0-2,0)
Molgewicht	1035.201
Bruttoformel	C ₅₆ H ₆₂ N ₁₂ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Nemiralisibhemisuccinat x H ₂ O, x = 0,0-2,0
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-(5-[[4-(propan-2-yl)piperazin-1-yl]methyl]-1,3-oxazol-2-yl)-1 <i>H</i> -indazol-butandioat (2:1) x H ₂ O, x = 0,0-2,0
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-(1 <i>H</i> -Indol-4-yl)-4-[5-[(4-isopropyl-1-piperazinyl)methyl]-1,3-oxazol-2-yl]-1 <i>H</i> -indazol-hemisuccinat-Hydrat
ASK #43305	
Chemical Abstract Service Nr.	1914998-56-3
Molgewicht	543.3259
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₉ Cl ₂ F ₃ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Pecavaptan
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	5-(4-Chlorphenyl)-2-((1-(3-chlorphenyl)-5-[(1 <i>S</i>)-1-hydroxyethyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-yl)methyl)-4-[(2 <i>S</i>)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-(4-Chlorphenyl)-2-[[1-(3-chlorphenyl)-5-[(1S)-1-hydroxyethyl]-1H-1,2,4-triazol-3-yl]methyl]-2,4-dihydro-4-[(2S)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-3H-1,2,4-triazol-3-on

ASK #43306

Chemical Abstract Service Nr. 698393-30-5

Formelstamm (C37-H41-N5-O9-S)2⁻ 2K⁺ Pd2⁺

Molgewicht 916.4311

Bruttoformel C₃₇H₄₁K₂N₅O₉PdS

Vorzugsbezeichnung Padeliporfin-Dikalium

International Nonproprietary Name (INN.L58)

2. Bezeichnung (SP-4-2)-(3-((7S,8S,17R,18R)-13-Acetyl-18-ethyl-5-(2-methoxy-2-oxoethyl)-2,8,12,17-tetramethyl-3-[(2-sulfoethyl)carbamoyl]-7,8,17,18-tetrahydroporphyrin-7-yl-⁴N²,N²,N²,N²})propanoato(2-))palladium

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dikalium[(SP-4-2)-(3-((7S,8S,17R,18R)-13-acetyl-18-ethyl-5-(2-methoxy-2-oxoethyl)-2,8,12,17-tetramethyl-3-[(2-sulfonatoethyl)carbamoyl]-7,8,17,18-tetrahydroporphyrin-7-yl-kappa(4)N(21),N(22),N(23))

ASK #43311

Chemical Abstract Service Nr. 1707289-21-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1957238-77-5

Molgewicht 503.3778

Bruttoformel C₂₄H₂₄Cl₂N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Fisogatinib

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung N-[(3S,4S)-3-[[6-(2,6-Dichlor-3,5-dimethoxyphenyl)chinazolin-2-yl]amino]oxan-4-yl]prop-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[(3S,4S)-3-[[6-(2,6-Dichlor-3,5-dimethoxyphenyl)chinazolin-2-yl]amino]tetrahydro-2H-pyran-4-yl]acrylamid;
N-[(3S,4S)-3-[[6-(2,6-Dichlor-3,5-dimethoxyphenyl)-2-chinazolinyl]amino]tetrahydro-2H-pyran-4-yl]-2-propenamid

ASK #43312

Molgewicht 460.5498

Bruttoformel C₂₁H₂₈N₆O₄S

2. Bezeichnung 2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5,7-dimethylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3H)-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 2-[2-Ethoxy-5-[(4-ethylpiperazin-1-yl)sulfonyl]phenyl]-5,7-dimethylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3H)-on

ASK #43313

Chemical Abstract Service Nr. 437717-43-6

Formelstamm (C17-H19-N4-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 392.4295

Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₀ N ₄ O ₅ S
2. Bezeichnung	4-Ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-3,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzolsulfonsäure
Zitat Bezeichnung 2	EAB.VU.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	4-ethoxy-3-(5-methyl-4-oxo-7-propyl-1,4-dihydroimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-2-yl)benzenesulfonic acid
ASK #43314	
Chemical Abstract Service Nr.	1255919-03-9
Molgewicht	834.964
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₆ N ₁₀ O ₈ S ₂
2. Bezeichnung	2,2'-[(Piperazin-1,4-disulfonyl)bis(6-ethoxy-3,1-phenylen)]bis(5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	2,2'-[Piperazin-1,4-diy]bis[(sulfonyl)(4-ethoxybenzol-1,3-diy)]bis[5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on]
ASK #43315	
Formelstamm	C23-H32-N6-O4-S . C4-H4-O4
Molgewicht	604.6751
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₆ N ₆ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Vardenafilfumarat
International Nonproprietary Name	(INN.L44)
2. Bezeichnung	2-[2-Ethoxy-5-(4-ethylpiperazin-1-sulfonyl)phenyl]-5-methyl-7-propylimidazo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3 <i>H</i>)-on-[(2 <i>E</i>)-but-2-endioat] (1:1)
ASK #43317	
Chemical Abstract Service Nr.	943764-99-6
Formelstamm	(C29-H26-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	481.5424
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₇ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Acebilustat
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	4-[[[(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-[[4-[4-(1,3-Oxazol-2-yl)phenoxy]phenyl]methyl]-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptan-2-yl]methyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[[[(1 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-5-[[4-[4-(Oxazol-2-yl)phenoxy]phenyl]methyl]-2,5-diazabicyclo[2.2.1]hept-2-yl]methyl]benzoesäure
ASK #43321	
Chemical Abstract Service Nr.	1505484-82-1
Molgewicht	450.9207
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Daridorexant
International Nonproprietary Name	INN.L82

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	[(2S)-2-(5-Chlor-4-methyl-1H-benzimidazol-2-yl)-2-methylpyrrolidin-1-yl][5-methoxy-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S)-2-(5-Chlor-4-methyl-1H-benzimidazol-2-yl)-1-[5-methoxy-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-2-methylpyrrolidin; Nemorexant
ASK #43322	
Molgewicht	459.9284
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ ClN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Daridorexant 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	[(2S)-2-(5-Chlor-4-methyl-1H-benzimidazol-2-yl)-2-methylpyrrolidin-1-yl][5-methoxy-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon 0.5 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nemorexant 0.5 HO; Nemorexant-Hemihydrat; (2S)-2-(5-Chlor-4-methyl-1H-benzimidazol-2-yl)-1-[5-methoxy-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-2-methylpyrrolidin-Hemihydrat; Daridorexant-Hemihydrat
ASK #43323	
Chemical Abstract Service Nr.	1792993-84-0
Formelstamm	C23-H23-Cl-N6-O2 . Cl-H
Molgewicht	487.3817
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ Cl ₂ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Daridorexanthydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	[(2S)-2-(5-Chlor-4-methyl-1H-benzimidazol-2-yl)-2-methylpyrrolidin-1-yl][5-methoxy-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanon-hydrochlorid (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S)-2-(5-Chlor-4-methyl-1H-benzimidazol-2-yl)-1-[5-methoxy-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)benzoyl]-2-methylpyrrolidin-monohydrochlorid; Nemorexanthydrochlorid
ASK #43324	
Chemical Abstract Service Nr.	1629869-44-8
Formelstamm	(C20-H18-F2-N5-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	399.394
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ F ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pimodivir
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2S,3S)-3-[[5-Fluor-2-(5-fluor-1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-3-yl)pyrimidin-4-yl]amino]bicyclo[2.2.2]octan-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43325	
Chemical Abstract Service Nr.	1777721-87-5
Formelstamm	(C20-H18-F2-N5-O2) ⁻ H ⁺ . Cl-H

Molgewicht	435.8549
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClF ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pimodivirhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(2S,3S)-3-[[5-Fluor-2-(5-fluor-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl)pyrimidin-4-yl]amino]bicyclo[2.2.2]octan-2-carbonsäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43326	
Chemical Abstract Service Nr.	1777721-70-6
Formelstamm	(C20-H18-F2-N5-O2) ⁻ H ⁺ . Cl-H . 0.5 H2-O
Molgewicht	444.8626
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₀ ClF ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pimodivirhydrochlorid 0.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(2S,3S)-3-[[5-Fluor-2-(5-fluor-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin-3-yl)pyrimidin-4-yl]amino]bicyclo[2.2.2]octan-2-carbonsäure-hydrochlorid (1:1) 0.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Pimodivirhydrochlorid-Hemihydrat
ASK #43329	
Chemical Abstract Service Nr.	516-54-1
Molgewicht	318.4935
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Brexanolon
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	3 -Hydroxy-5 -pregnan-20-on
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2016; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Allopregnanolon [mehrdeutig]; Tetrahydroprogesteron; (3alpha,5alpha)-3-Hydroxypregnan-20-on; Epalon
ASK #43333	
Chemical Abstract Service Nr.	1703793-34-3
Molgewicht	498.558
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ FN ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Avapritinib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i>)-1-(4-Fluorphenyl)-1-(2-(4-[6-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)pyrrolo[2,1- <i>f</i>][1,2,4]triazin-4-yl]piperazin-1-yl)pyrimidin-5-yl)ethan-1-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43334	

Chemical Abstract Service Nr. 1181666-20-5

Formelstamm (C211-H256-N76-O119-P19-S19)19⁻ 19Na⁺

Molgewicht 7395.2702

Bruttoformel C₂₁₁H₂₅₆N₇₆Na₁₉O₁₁₉P₁₉S₁₉

Vorzugsbezeichnung Drisapersen-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L68)

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanilyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thio*
(1:19)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 19 Na(+) [(3'-5')(P-thio)(Um-Cm-Am-Am-Gm-Gm-Am-Am-Gm-Am-Um-Gm-Gm-Cm-Am-Um-Um-Um-Cm-Um)](19-); Drisapersen-Nonadecanatrium;
(P-Thio)(Um-Cm-Am-Am-Gm-Gm-Am-Am-Gm-Am-Um-Gm-Gm-Cm-Am-Um-Um-Um-Cm-Um)-RNA-Na

ASK #43335

Chemical Abstract Service Nr. 501692-44-0

Formelstamm (C37-H47-N4-O8-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 740.929

Bruttoformel C₃₇H₄₈N₄O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Odevixibat

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung (2S)-2-[[2R)-2-(2-[[[3,3-Dibutyl-7-(methylsulfanyl)-1,1-dioxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1⁶,2,5-benzothiadiazepin-8-yl]oxy]acetamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]butansäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2S)-2-[[2R)-2-[[[3,3-Dibutyl-7-(methylthio)-1,1-dioxido-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,5-benzothiadiazepin-8-yl]oxy]acetyl]amino]-2-(4-hydroxyphenyl)acetyl]amino]buttersäure

ASK #43336

Chemical Abstract Service Nr. 1316215-12-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1691328-86-5

Molgewicht 467.9479

Bruttoformel C₂₄H₂₆ClN₅O₃

Vorzugsbezeichnung Citarinostat

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 2-(2-Chlor-N-phenylanilino)-N-[7-(hydroxyamino)-7-oxoheptyl]pyrimidin-5-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym o-Chlorricolinostat; 2-[(2-Chlorphenyl)phenylamino]-N-[7-(hydroxyamino)-7-oxoheptyl]-5-pyrimidincarboxamid;
7-[2-(2-Chlor-N-phenylanilino)pyrimidin-5-carboxamido]heptanohydroxamsäure; 2-[(2-Chlorphenyl)(phenyl)amino]-N-[7-(hydroxyamino)-7-oxoheptyl]pyrimidin-5-carboxamid;
2-[(2-Chlorphenyl)(phenyl)amino]-N-[7-(hydroxyamino)-7-oxoheptyl]-5-pyrimidincarboxamid

ASK #43338

Chemical Abstract Service Nr. 945905-37-3

Formelstamm C40-H42-Cl-N5-O7 . C4-H6-O4

Molgewicht 858.3318

Bruttoformel C₄₄H₄₈ClN₅O₁₁

Vorzugsbezeichnung Batefenterolsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L72)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung (1-{3-[2-Chlor-4-(((2*R*)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl]-5-methoxyanilino]-3-oxopropyl}piperidin-4-yl)[*N*-([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-butandioat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-(3-[[2-Chlor-4-(((2*R*)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl]-5-methoxyphenyl]amino)-3-oxopropyl]piperidin-4-yl)[(1,1'-biphenyl-2-yl)carbamat]-butandioat (1:1);
Bernsteinsäure--1-(3-{[2-Chlor-4-(((2*R*)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydro-5-chinolinyl)ethyl)amino)methyl]-5-methoxyphenyl}amino)-3-oxopropyl)-4-piperidinyl-2-biphenylcarbamat (1:1)

ASK #43339

Formelstamm C40-H42-Cl-N5-O7 . C4-H6-O4 . x H2-O

Molgewicht 876.3487

Bruttoformel C₄₄H₄₈ClN₅O₁₁

Vorzugsbezeichnung Batefenterolsuccinat x H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L72)

2. Bezeichnung (1-{3-[2-Chlor-4-(((2*R*)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl]-5-methoxyanilino]-3-oxopropyl}piperidin-4-yl)[*N*-([1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat]-butandioat (1:1) x H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1-(3-[[2-Chlor-4-(((2*R*)-2-hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl]-5-methoxyphenyl]amino)-3-oxopropyl]piperidin-4-yl)[(1,1'-biphenyl-2-yl)carbamat]-butandioat-Hydrat (1:1:x)

ASK #43342

Chemical Abstract Service Nr. 1648797-46-9

Formelstamm C23-H21-N7-O . 2 C-H4-O3-S

Molgewicht 603.6705

Bruttoformel C₂₅H₂₉N₇O₇S₂

Vorzugsbezeichnung	Entospletinibdimesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L72,v.L18)
2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indazol-6-yl)- <i>N</i> -[4-(morpholin-4-yl)phenyl]imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-8-amin-methansulfonat (1:2)
ASK #43343	
Chemical Abstract Service Nr.	1648797-47-0
Formelstamm	C23-H21-N7-O . 2 C-H4-O3-S . H2-O
Molgewicht	621.6857
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₇ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Entospletinibdimesilat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L72,v.L18)
2. Bezeichnung	6-(1 <i>H</i> -Indazol-6-yl)- <i>N</i> -[4-(morpholin-4-yl)phenyl]imidazo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-8-amin-methansulfonat (1:2) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Entospletinibdimesilat-Monohydrat
ASK #43344	
Chemical Abstract Service Nr.	37686-85-4
Formelstamm	C20-H28-N4-O . C4-H4-O4
Molgewicht	456.5347
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Terguridmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl- <i>N'</i> -(6-methylergolin-8 -yl)harnstoff-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Terguridmonomaleat; <i>N</i> -(<i>D</i> -6-Methyl-8-isoergolinyl)- <i>N',N'</i> -diethylharnstoff hydrogenmaleinat; <i>N,N</i> -Diethyl- <i>N'</i> -[(8α)-6-methylergolin-8-yl]uronium-hydrogenmaleat (1:1); Terguridhydrogenmaleat; (2 <i>Z</i>)-2-Butendisäure--1,1-Diethyl-3-[(8α)-6-methylergolin-8-yl]harnstoff (1:1)
ASK #43345	
Chemical Abstract Service Nr.	154592-36-6
Formelstamm	C20-H28-N4-O . C4-H4-O4 . H2-O
Molgewicht	474.55
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Terguridmaleat 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L24)
2. Bezeichnung	<i>N,N</i> -Diethyl- <i>N'</i> -(6-methylergolin-8 -yl)harnstoff-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endioat] (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Terguridhydrogenmaleat-Monohydrat; (2 <i>Z</i>)-2-Butendisäure--1,1-Diethyl-3-[(8α)-6-methylergolin-8-yl]harnstoff-Hydrat (1:1:1); Terguridmaleat-Monohydrat
ASK #43346	

Chemical Abstract Service Nr.	927961-18-0
Formelstamm	(C19-H14-Cl-N2-O4-S2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	434.9164
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ ClN ₂ O ₄ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Lanifibranor
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-[1-(1,3-Benzothiazol-6-sulfonyl)-5-chlor-1 <i>H</i> -indol-2-yl]butansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(6-Benzothiazolylsulfonyl)-5-chlor-1 <i>H</i> -indol-2-butansäure
ASK #43348	
Chemical Abstract Service Nr.	1161832-04-7
Formelstamm	(C24-H34-N-O6-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	487.5846
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ NNaO ₆ S
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>E</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraenamido]-3-methoxy-3-oxopropan-1-sulfonsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Natrium-1-methyl(<i>N</i> -retinoyl- <i>L</i> -cysteat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natrium-1-methyl(<i>N</i> -retinoyl-3-sulfonato- <i>L</i> -alaninat); <i>N</i> -(all- <i>trans</i> -Retinoyl)- <i>L</i> -cysteinsäure-1-methylester-Natriumsalz (1:1)
ASK #43350	
Chemical Abstract Service Nr.	1161832-05-8
Formelstamm	(C24-H34-N-O6-S) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	487.5846
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₄ NNaO ₆ S
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[(2 <i>Z</i> ,4 <i>E</i> ,6 <i>E</i> ,8 <i>E</i>)-3,7-Dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraenamido]-3-methoxy-3-oxopropan-1-sulfonsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
3. Bezeichnung	Natrium-1-methyl(<i>N</i> -13- <i>cis</i> -retinoyl- <i>L</i> -cysteat)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Natrium-1-methyl(<i>N</i> -13- <i>cis</i> -retinoyl-3-sulfonato- <i>L</i> -alaninat); <i>N</i> -(13- <i>cis</i> -Retinoyl)- <i>L</i> -cysteinsäure-1-methylester-Natriumsalz (1:1)
ASK #43353	
Chemical Abstract Service Nr.	2030410-25-2
Formelstamm	C21-H22-N6-O . C4-H4-O4
Molgewicht	490.5111
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ N ₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Glasdegibmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L73)
2. Bezeichnung *N-[(2*R*,4*R*)-2-(1*H*-Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]-*N'*-(4-cyanphenyl)harnstoff-[(2*Z*)-but-2-endioat]* (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[(2*R*,4*R*)-2-(1*H*-Benzimidazol-2-yl)-1-methylpiperidin-4-yl]-3-(4-cyanphenyl)harnstoff-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

ASK #43354

Chemical Abstract Service Nr. 1268454-23-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1428967-74-1
Molgewicht 363.37
Bruttoformel C₁₉H₁₇N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Serabelisib
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung [6-(2-Amino-1,3-benzoxazol-5-yl)imidazo[1,2-*a*]pyridin-3-yl](morpholin-4-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [6-(2-Amino-1,3-benzoxazol-5-yl)imidazo[1,2-*a*]pyridin-3-yl](4-morpholinyl)methanon

ASK #43356

Chemical Abstract Service Nr. 57444-62-9
Molgewicht 628.7081
Bruttoformel C₃₇H₄₀O₉
Vorzugsbezeichnung Resiniferatoxin
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 USAN; ChemIDplus; USNCT; ChemSpider; EUTCT; PubChem; NCI.Dict; KEGG; MeSH; ROMP2016; NCI.Thesaurus; Hager2015; CAS; Orph.Desig.:FDA-2003-05-13; USEPA-ACToR; AdisInsight; ICT
2. Bezeichnung {[2*S*,3*aR*,3*bS*,6*aR*,9*aR*,9*bR*,10*R*,11*aR*)-2-Benzyl-6*a*-hydroxy-8,10-dimethyl-7-oxo-11*a*-(prop-1-en-2-yl)-3*a*,3*b*,6,6*a*,9*a*,10,11,11*a*-octahydro-2*H*,7*H*-2,9*b*-epoxyazuleno[5,4-*e*][1,3]benzodioxol-5-yl]methyl}
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Reciniferatoxin; (+)-Resiniferatoxin

ASK #43358

Chemical Abstract Service Nr. 1118567-05-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1118567-47-7
Molgewicht 464.9359
Bruttoformel C₂₄H₂₉ClO₇

Vorzugsbezeichnung	Bexagliflozin
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; CAS; Pharmavista; AdisInsight; EUCTR; ChemSpider; PubChem; USNCT; USAN; ChemIDplus
2. Bezeichnung	(1S)-1,5-Anhydro-1-C-[4-chlor-3-({4-[2-(cyclopropyloxy)ethoxy]phenyl)methyl}phenyl)-D-glucitol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S,3R,4R,5S,6R)-2-[4-Chlor-3-({4-[2-(cyclopropyloxy)ethoxy]phenyl)methyl}phenyl]-6-(hydroxymethyl)tetrahydro-2H-pyran-3,4,5-triol; (1S)-1,5-Anhydro-1-(4-chlor-3-{4-[2-(cyclopropyloxy)ethoxy]benzyl}phenyl)-D-glucitol; 1-Chlor-2-[4-(2-cyclopropoxyethoxy)benzyl]-4-beta-D-glucopyranosylbenzol; (1S)-1,5-Anhydro-1-{4-chlor-3-[4-(2-cyclopropoxyethoxy)benzyl]phenyl}-D-glucitol

ASK #43359

Chemical Abstract Service Nr.	269062-93-3
Formelstamm	C90-H127-N27-O12 . 5 Cl-H
Molgewicht	1961.4498
Bruttoformel	C ₉₀ H ₁₃₂ Cl ₅ N ₂₇ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Omigananpentahydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L51)
2. Bezeichnung	L-Isoleucyl-L-leucyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-arginyl-L-arginyl-L-lysinamid-hydrochlorid (1:5)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	ILRWPWWPWR RK(NH) (.) 5 HCl; L-Isoleucyl-L-leucyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-tryptophyl-L-arginyl-L-arginyl-L-lysinamid-pentahydrochlorid; H-Ile-Leu-Arg-Trp-Pro-Trp-Trp-Pro-Trp-Arg-Arg-Lys-NH (.) 5 HCl

ASK #43361

Chemical Abstract Service Nr.	936030-92-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1184721-15-0; 1240696-64-3; 1350611-96-9; 1655510-19-2; 402932-23-4
Formelstamm	(C4-H6-O2) _x . (C8-H13-N-O) _y . [C2-H4-O(C2-H4-O) _n] _z
2. Bezeichnung	Poly(ethenylacetat-co-1-ethenylazepan-2-on) (partiell verseift)- <i>graft</i> -polyoxiran
3. Bezeichnung	Poly(vinylacetat-co-1-vinylazepan-2-on)- <i>graft</i> -polyethylenglycol
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Poly(N-vinyl-epsilon-caprolactam-co-vinylacetat/vinylalkohol)- <i>graft</i> -poly(ethylenoxid); Poly[(acetyloxy)ethylen-co-(2-oxoazepan-1-yl)ethylen] (partiell verseift)- <i>graft</i> -poly(oxyethylen, n = 136) (30:57:13), M = 90-140 kDa

ASK #43365

Chemical Abstract Service Nr.	1383816-29-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2128683-46-3
Formelstamm	(C29-H24-F4-N3-O5-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	603.5845

Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₅ F ₄ N ₃ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Tropifexor
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-3-((5-Cyclopropyl-3-[2-(trifluormethoxy)phenyl]-1,2-oxazol-4-yl)methoxy)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-yl]-4-fluor-1,3-benzothiazol-6-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(3endo-{5-Cyclopropyl-3-[2-(trifluormethoxy)phenyl]isoxazol-4-ylmethoxy}nortropan-8-yl)-4-fluorbenzothiazol-6-carbonsäure
ASK #43366	
Chemical Abstract Service Nr.	1402357-06-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1402100-56-4; 1510816-50-8
Formelstamm	(C172-H202-N56-O88-P15-S15)15 ⁻ 15H ⁺
Molgewicht	5422.4672
Bruttoformel	C ₁₇₂ H ₂₁₇ N ₅₆ O ₈₈ P ₁₅ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Danvatirsen
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O,4'-C-[(1S)-Ethan-1,1-diy]l-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]l-5-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]l-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[4,5,6,7,8,9,10,11,12,13]Decadesoxy-[1,2,3,14,15,16]hexa-O(2'),C(4')-[(1S)-ethan-1,1-diy]l-[1,13,16]tri-5-methyl-(P-thio)(CUATTTGGAT GTCAGC); DNA, d(P-thio)[[2',5'-anhydro-6'-desoxy-4'-C-(hydroxymethyl)-alpha-L-mannofurano]m(5)C-(3'-->4')-[2',5'-anhydro-6'-desoxy-4'-C-(hydroxymethyl)-alpha-L-mannofurano]m(5)U-(3'-->4')-[2',5'-anhydro-6'-desoxy-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]l
ASK #43367	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2135720-99-7
Formelstamm	(C172-H202-N56-O88-P15-S15)15 ⁻ 15Na ⁺
Molgewicht	5752.1947
Bruttoformel	C ₁₇₂ H ₂₀₂ N ₅₆ Na ₁₅ O ₈₈ P ₁₅ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Danvatirsen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O,4'-C-[(1S)-Ethan-1,1-diy]l-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]l-5-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]l-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl (1:15)</i>

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** d(P-thio)(m(5)rC*-m(5)rU*-rA*-T-T-T-G-G-A-T-G-T-m(5)C-rA*-rG*-m(5)rC*)-Natriumsalz (1:15), m(5) = 5-methyl, r = ribo, * = 2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]; [4,5,6,7,8,9,10,11,12,13]Decadesoxy-[1,2,3,14-d(P-thio)[2',5'-anhydro-6'-desoxy-4'-C-(hydroxymethyl)-alpha-L-mannofurano]m(5)C-(3'-->4')-[2',5'-anhydro-6'-desoxy-4'-C-(hydroxymethyl)-alpha-L-mannofurano]m(5)U-(3'-->4')-[2',5'-anhydro-6'-desoxy-sodium salt (1:15)

ASK #43368

Chemical Abstract Service Nr. 851528-79-5**Andere Chemical Abstract Service Nr.** 1403991-69-4**Formelstamm** (C21-H22-F3-O5-S)⁻ H⁺**Molgewicht** 444.4645**Bruttoformel** C₂₁H₂₃F₃O₅S**Vorzugsbezeichnung** Seladelpar**International Nonproprietary Name** INN.L77**Zitat Bezeichnung 1** USAN; CAS**2. Bezeichnung** [4-(((2*R*)-2-Ethoxy-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl)sulfanyl)-2-methylphenoxy]essigsäure**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN

ASK #43369

Chemical Abstract Service Nr. 928821-41-4**Formelstamm** (C21-H22-F3-O5-S)⁻ H⁺ . (C6-H13-N2-O2)⁻ H⁺**Molgewicht** 590.6521**Bruttoformel** C₂₇H₃₇F₃N₂O₇S**Vorzugsbezeichnung** Seladelpar-Lysin**International Nonproprietary Name** (INN.L77,L28)**2. Bezeichnung** [4-(((2*R*)-2-Ethoxy-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl)sulfanyl)-2-methylphenoxy]essigsäure-L-Lysin-Salz (1:1)**Zitat Bezeichnung 2** (INN.CN)

ASK #43370

Chemical Abstract Service Nr. 928821-40-3**Formelstamm** (C21-H22-F3-O5-S)⁻ H⁺ . (C6-H13-N2-O2)⁻ H⁺ . 2 H₂O**Molgewicht** 626.6827**Bruttoformel** C₂₇H₃₇F₃N₂O₇S**Vorzugsbezeichnung** Seladelpar-Lysin 2 H₂O**International Nonproprietary Name** (INN.L77,L28)**2. Bezeichnung** [4-(((2*R*)-2-Ethoxy-3-[4-(trifluormethyl)phenoxy]propyl)sulfanyl)-2-methylphenoxy]essigsäure-L-Lysin-Salz (1:1) 2 H₂O**Zitat Bezeichnung 2** (INN.CN)

ASK #43371

Chemical Abstract Service Nr. 1448232-80-1**Molgewicht** 562.7063

Bruttoformel C₃₀H₄₂N₈O₃
Vorzugsbezeichnung Naquotinib
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; AdisInsight; PubChem; ChemIDplus; ChemSpider; USAN
2. Bezeichnung 6-Ethyl-3-{4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino}-5-[[{(3R)-1-(prop-2-enoyl)pyrrolidin-3-yl]oxy}pyrazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7(3R)-5(5)-Ethyl-1(4)-methyl-7(1)-(prop-2-enoyl)-6-oxa-4-aza-5(2,6)-pyrazina-1(1)-piperazina-2(4,1)-piperidina-7(3)-pyrrolidina-3(1,4)-benzolaheptaphan-5(3)-carboxamid; 5-[[{(3R)-1-Acryloyl-3-pyrrolidinyl]oxy}-6-ethyl-3-({4-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)-1-piperidinyl]phenyl}amino)-2-pyrazincarboxamid

ASK #43372

Chemical Abstract Service Nr. 1448237-05-5
Formelstamm C30-H42-N8-O3 . C-H4-O3-S
Molgewicht 658.8119
Bruttoformel C₃₁H₄₆N₈O₆S
Vorzugsbezeichnung Naquotinibmesilat
International Nonproprietary Name (IINN.L77,v.L18)
2. Bezeichnung 6-Ethyl-3-{4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino}-5-[[{(3R)-1-(prop-2-enoyl)pyrrolidin-3-yl]oxy}pyrazin-2-carboxamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (7(3R)-5(5)-Ethyl-1(4)-methyl-7(1)-(prop-2-enoyl)-6-oxa-4-aza-5(2,6)-pyrazina-1(1)-piperazina-2(4,1)-piperidina-7(3)-pyrrolidina-3(1,4)-benzolaheptaphan-5(3)-carboxamid-methansulfonat (1:1); Methansulfonsäure--5-[[{(3R)-1-Acryloyl-3-pyrrolidinyl]oxy}-6-ethyl-3-({4-[4-(4-methyl-1-piperazinyl)-1-piperidinyl]phenyl}amino)-2-pyrazincarboxamid (1:1)

ASK #43376

Chemical Abstract Service Nr. 442664-09-7
Formelstamm (C16-H15-N2-O3-S)⁻ H⁺ . 0.5 H2-O
Molgewicht 325.3825
Bruttoformel C₁₆H₁₆N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Febuxostat-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 1 (INN.L47); (INNv.L85)
2. Bezeichnung 2-[3-Cyan-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methyl-1,3-thiazol-5-carbonsäure 0.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Febuxostat 0.5 HO

ASK #43378

Andere Chemical Abstract Service Nr. 112-80-1; 1190712-11-8; 1190965-71-9; 1380514-02-2; 17156-84-2; 2252262-80-7; 56833-51-3; 8046-01-3; 949900-16-7
Formelstamm (C18-H33-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 282.4614

Bruttoformel C₁₈H₃₄O₂

2. Bezeichnung (9Z)-Octadec-9-ensäure [pflanzlich] [Ph.Eur., NF: Gehalt 65,0-88,0 %, Höchstmengen für Myristinsäure 5,0 %, Stearinsäure 6,0 %, Palmitinsäure 16,0 %, Palmitoleinsäure 8,0 %, Linolsäure 18,0 %, Linolensäure 4,0 %, Fettsäuren mit über 18 C-Atomen in der Kette 4,0 %; Ph.Eur.: Margarinsäure höchstens 0,2 %]

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2016

3. Bezeichnung Ölsäure [pflanzlich]

Zitat Bezeichnung 3 ROMP2016; ETOX; PubChem; EB6; ChemSpider; IGS; Pharmavista; MAR28; EAB4.3+4+7R,5.0+4+7,6.0+4+7,7.0+4+7,8.0+4(2002-2015)R; LB; MAR2016; UBA-WGK; GESTIS; DAC87; EUTCT; EAB3.0,4.0,5.0,6.0,7.0,8.0(1997-2014)/0799; GSBL

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym (Z)-9-Octadecensäure [pflanzlich]; Elainsäure [pflanzlich]; cis-9-Octadecensäure [pflanzlich]; (Z)-Octadec-9-ensäure [pflanzlich]; (9Z)-9-Octadecensäure [pflanzlich]; Ölsäure (Ph.Eur.) [pflanzlich]; Oleinsäure [pflanzlich]; cis-Ölsäure [pflanzlich]; cis-Octadec-9-ensäure [pflanzlich]

ASK #43380

Chemical Abstract Service Nr. 1383450-81-4

Molgewicht 500.9217

Bruttoformel C₂₁H₂₀ClF₃N₄O₃S

Vorzugsbezeichnung Rilematovir

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 3-({5-Chlor-1-[3-(methansulfonyl)propyl]-1*H*-indol-2-yl)methyl}-1-(2,2,2-trifluorethyl)-1,3-dihydro-2*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-2-on

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; INN.CN

ASK #43381

Chemical Abstract Service Nr. 13408-78-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 58846-82-5

Formelstamm (C62-H88-Co-N13-O14-P)+

Molgewicht 1329.3478

Bruttoformel C₆₂H₈₈CoN₁₃O₁₄P

Vorzugsbezeichnung Cobalamin

International Nonproprietary Name (INN.L1); (INN.L5)

Zitat Bezeichnung 1 NCI.Thesaurus; ChemSpider; GSBL; MeSH; CAS; EUTCT; ROMP2016; ChemIDplus; PubChem

2. Bezeichnung (SPY-5-15-A)-[[1,3-Didesoxy-1-(5,6-dimethyl-1*H*-benzimidazol-1-yl)- N⁶]- -D-ribofuranos-3-yl]][(2*R*)-1-{3-[(1*R*,2*R*,3*R*,7*S*,12*S*,13*S*,17*S*,18*S*,19*R*)-2,13,18-tris(2-amino-2-oxoethyl)-7,12,17-tris(3-amino-3-oxo-2-oxopropylamino)nonan-2-ylidene]-2,5,8-triazolo[4,5-*b*]pyridin-6-yl]propanoate

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cob(III)alamin; Vitamin B¹²; Cobalamin(III); Cobalamin(1+)

ASK #43383

Chemical Abstract Service Nr. 1446502-11-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1802003-09-3

Molgewicht 473.375

Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₇ F ₆ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Enasidenib
International Nonproprietary Name	INN.L75
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; Pharmavista; ChemIDplus; ChemSpider; CAS
2. Bezeichnung	2-Methyl-1-[(4-[6-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]-6-[[2-(trifluormethyl)pyridin-4-yl]amino]-1,3,5-triazin-2-yl)amino]propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Methyl-1-[(4-[6-(trifluormethyl)-2-pyridinyl]-6-[[2-(trifluormethyl)-4-pyridinyl]amino]-1,3,5-triazin-2-yl)amino]-2-propanol
ASK #43384	
Chemical Abstract Service Nr.	1650550-25-6
Formelstamm	C19-H17-F6-N7-O . C-H4-O3-S
Molgewicht	569.4807
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₆ N ₇ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Enasidenibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L75,v.L18)
2. Bezeichnung	2-Methyl-1-[(4-[6-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]-6-[[2-(trifluormethyl)pyridin-4-yl]amino]-1,3,5-triazin-2-yl)amino]propan-2-ol-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	Orph.Desig.:EU/3/16/1640; (INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methansulfonsäure--2-methyl-1-[(4-[6-(trifluormethyl)-2-pyridinyl]-6-[[2-(trifluormethyl)-4-pyridinyl]amino]-1,3,5-triazin-2-yl)amino]-2-propanol (1:1)
ASK #43385	
Chemical Abstract Service Nr.	1263774-59-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1783924-03-7
Molgewicht	310.3537
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₈ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Delgocitinib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	3-[(3S,4R)-3-Methyl-6-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1,6-diazaspiro[3.4]octan-1-yl]-3-oxopropannitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3S,4R)-3-Methyl-beta-oxo-6-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1,6-diazaspiro[3.4]octan-1-propannitril; (3S,4R)-1-(Cyanacetyl)-3-methyl-6-(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)-1,6-diazaspiro[3.4]octan
ASK #43388	
Formelstamm	2(C17-H19-F3-N6-O) . H2-O
Molgewicht	778.7504
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₈ F ₆ N ₁₂ O ₂

Vorzugsbezeichnung Upadacitinib-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 1 (INN.L77); (INNv.L115)
2. Bezeichnung (3*S*,4*R*)-3-Ethyl-4-(3*H*-imidazo[1,2-*a*]pyrrolo[2,3-*e*]pyrazin-8-yl)-*N*-(2,2,2-trifluorethyl)pyrrolidin-1-carboxamid 0.5 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Upadacitinib 0.5 HO

ASK #43389

Chemical Abstract Service Nr. 936694-12-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1044577-56-1; 1072115-99-1
Molgewicht 619.7046
Bruttoformel C₃₁H₂₇F₂N₅O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Glesatinib
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; AdisInsight; Pharmavista
2. Bezeichnung *N*-[[(3-Fluor-4-[[2-(5-[[[(2-methoxyethyl)amino]methyl]pyridin-2-yl)thieno[3,2-*b*]pyridin-7-yl]oxy]phenyl)carbamothioyl]-2-(4-fluorphenyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-[[(3-Fluor-4-[[2-(5-[[[(2-methoxyethyl)amino]methyl]-2-pyridinyl)thieno[3,2-*b*]pyridin-7-yl]oxy]phenyl)carbamothioyl]-2-(4-fluorphenyl)acetamid;
N-[3-Fluor-4-(2-{5-[[[(2-methoxyethylamino)methyl]pyridin-2-yl]thieno[3,2-*b*]pyridin-7-yl]oxy]phenyl)carbamothioyl]-2-(4-fluorphenyl)acetamid

ASK #43396

Chemical Abstract Service Nr. 1620390-06-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1644090-37-8
Formelstamm (C2327-H3565-N589-O667-S20)[(C2-H4-O)n(C5-H8-O2)]x, n = ca. 680, x = 4-9
Molgewicht 51100
Bruttoformel C₂₃₂₇H₃₅₆₅N₅₈₉O₆₆₇S₂₀
Vorzugsbezeichnung Pegvorhalyuronidase alfa
International Nonproprietary Name INN.L83:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; EUCTR; ICTRP
2. Bezeichnung LNFRAAPPVIP NVPFLWAWNA PSEFCLGKFD EPLDMSLFSF IGSPRINATG QGVTIFYVDR LGYYPYIDSI TGVTVNGGIP QKISLQDHL D KAKKDITFYM PVDNLGMAVI DWEEWRPTWA RNWKPKDVYK NRSIELVQQQ NVQLSLTEAT EKAKQEFEKA GKDFLVETIK LGKLLRPNHL WGYLFPDCY NHHYKPGYN GSCFNVEIKR NDDL SWLWNE STAL YPSIYL NTQQSPVAAT LYVRNRVREA IRVSKIPDAK SPLPVFAYTR IVFTDQVLKF LSQDELVYTF GETVALGASG IWIWGTLSIM RSMKSCLLLD NYMETILNPY IINVTLAAKM CSQVLCQEQG VCIRKNWNSS DYHLHLPDNF AIQLEKGGKF TVRGKPTLED LEQFSEKFCY SCYSTLSCKE KADVKTDAV DVCIADGVCI DAFLKPPMET EEPQIFY, 25,316:189,203:341,352:346,400:402,408:423,429-Hexakis(disulfid), [47,131,200,219,333,358]Asn-*N*⁶- und [440]Thr-*O*³-glycosyliert, 0-4 der vier C-terminalen Aminosäure-Reste (QIFY) abgespalten, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [1]Leu-*N*²- und/oder

Chemical Abstract Service Nr.	1804910-11-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1705574-10-2
Molgewicht	19688.6699
Bruttoformel	C ₈₇₆ H ₁₃₃₃ N ₂₄₁ O ₂₇₀ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Valziflocept
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; USAN; FDA-SRS; DrugInfo; EUTCT; PubChem; Pharmavista; GlnAS; NCI.Thesaurus; CAS; AdisInsight
2. Bezeichnung	APPKAVLKLE PQWINVLQED SVTLTCRGTH SPESDSIQWF HGNLIPTHT QPSYRFKANN NDSGEYTCQT GQTSLSDPVH LTVLSEWLVL QTPHLEFQEG ETIVLRCHSW KDKPLVKVTF FQNGKSKKFS RSDPNFSIPQ ANHSHSGDYH CTGNIGYTLY SSKPVTITVQ APSSSP, 26,68:107,151-Bis(disulfid), nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von <i>Escherichia coli</i> als tiefgefrorene gepufferte wässrige Lösung
Zitat Bezeichnung 2	(Pat.WO2015/055240:Seq.11)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunoglobulin-gamma-Fc-Region-Rezeptor II-b (FcgammaRII-b, human)-Extrazellulär-N-Terminalfragment, hergestellt mit <i>Escherichia coli</i> : humaner niedrigaffiner Immunoglobulin-gamma-Fc-Region-Rezeptor II-b (IgG-Fc-Rezeptor II-b, CDw32, Fc-gamma-RIIb, FcRII-b, Antigen CD32)-(4-179)-Peptid (N-terminaler extrazellulärer Anteil), hergestellt mit <i>Escherichia coli</i> ; Niedrigaffiner Immunglobulin-gamma-Fc-Region-Rezeptor II-b (FCGR2B, FcgammaRIIb, CD32B, CDw32)-Protein-(46-221)-Peptid; Rekombinanter humaner löslicher Fc-gamma-Rezeptor IIb
ASK #43402	
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₄ ClF ₃ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Seletalisib x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	3-(8-Chlor-3-((1 <i>R</i>)-1-[(pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]-2,2,2-trifluorethyl)chinolin-2-yl)pyridin- <i>N</i> -oxid x H ₂ O, x = 0,83-2,33
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-((1 <i>R</i>)-1-[8-Chlor-2-(1-oxo-1λ(5)-pyridin-3-yl)chinolin-3-yl]-2,2,2-trifluorethyl)pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-amin--Wasser (1/1...1/2); 3-(8-Chlor-3-((1 <i>R</i>)-1-[(pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]-2,2,2-trifluorethyl)chinolin-2-yl)pyridin-1-ium-1-olat-Hydrat (1:x); N-[(1 <i>R</i>)-1-[8-Chlor-2-(1-oxido-3-pyridinyl)-3-chinolinyl]-2,2,2-trifluorethyl]pyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-amin-Hydrat; Seletalisib-Hydrat
ASK #43410	
Chemical Abstract Service Nr.	1809010-50-1
Molgewicht	562.5607
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₆ F ₄ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Berotalstat
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	1-[3-(Aminomethyl)phenyl]- <i>N</i> -(5-((<i>R</i>)-(3-cyanophenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2-fluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-1 <i>H</i> -pyrazol-5-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-1-[3-(Aminomethyl)phenyl]-N-(5-((3-cyanphenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2-fluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-5-carboxamid [vermutlich (R)-Enantiomer laut IMPD]; (+)-1-[3-(Aminomethyl)phenyl]-5'-((3-cyanphenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2'-fluor-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-5-carboxanilid
ASK #43411	
Chemical Abstract Service Nr.	1809010-52-3
Formelstamm	C30-H26-F4-N6-O . 2 Cl-H
Molgewicht	635.4825
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₈ Cl ₂ F ₄ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Berotralstathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	1-[3-(Aminomethyl)phenyl]-N-(5-((R)-(3-cyanophenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2-fluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-5-carboxamid-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(+)-1-[3-(Aminomethyl)phenyl]-5'-((3-cyanphenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2'-fluor-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-5-carboxanilid-dihydrochlorid; (+)-1-[3-(Aminomethyl)phenyl]-N-(5-((3-cyanphenyl)[(cyclopropylmethyl)amino]methyl)-2-fluorphenyl)-3-(trifluormethyl)-1H-pyrazol-5-carboxamid-hydrochlorid (1:2) [vermutlich (R)-Enantiomer laut IMPD]
ASK #43412	
Chemical Abstract Service Nr.	1800398-38-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2100329-15-3
Molgewicht	502.4856
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₅ F ₃ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Naporafenib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	N-[3-[2-(2-Hydroxyethoxy)-6-(morpholin-4-yl)pyridin-4-yl]-4-methylphenyl]-2-(trifluormethyl)pyridin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3'-[2-(2-Hydroxyethoxy)-6-morpholino-4-pyridyl]-2-(trifluormethyl)isonicotino-p-toluidid; N-[3-[2-(2-Hydroxyethoxy)-6-morpholinopyridin-4-yl]-4-methylphenyl]-2-(trifluormethyl)isonicotinamid; 3'-[2-(2-Hydroxyethoxy)-6-morpholino-4-pyridyl]-4'-methyl-2-(trifluormethyl)isonicotinanilid
ASK #43413	
Chemical Abstract Service Nr.	1467052-75-0
Formelstamm	C34-H44-N4-O4 . Br-H

Molgewicht	653.6495
Bruttoformel	C ₃₄ H ₄₅ BrN ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Tazemetostathydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
2. Bezeichnung	N-[(4,6-Dimethyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)methyl]-5-[ethyl(oxan-4-yl)amino]-4-methyl-4'-[(morpholin-4-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-3-carboxamid-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tazemetostatmonohydrobromid; N-[(4,6-Dimethyl-2-oxo-1,2-dihydro-3-pyridinyl)methyl]-5-[ethyl(tetrahydro-2H-pyran-4-yl)amino]-4-methyl-4'-(4-morpholinylmethyl)-3-biphenylcarboxamidhydrobromid (1:1)
ASK #43414	
Chemical Abstract Service Nr.	150829-29-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	705265-33-4
Molgewicht	363.2206
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₄ N ₅ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Fosdenopterin
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro-2H-2 ⁵ -[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-2,10(4H)-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid; (4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,7,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid; Cyclisches Pyranopterinmonophosphat; Zyklisches Pyranopterinmonophosphat
ASK #43415	
Chemical Abstract Service Nr.	1431508-32-5
Formelstamm	C10-H14-N5-O8-P . Br-H
Molgewicht	444.1326
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ BrN ₅ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Fosdenopterinhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	(4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro-2H-2 ⁵ -[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-2,10(4H)-dion-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Zyklisches Pyranopterinmonophosphat-hydrobromid; (4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid-hydrobromid (1:1); Cyclisches Pyranopterinmonophosphat-hydrobromid; (4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,7,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid-hydrobromid (1:1)
ASK #43416	
Chemical Abstract Service Nr.	2301083-34-9
Formelstamm	C10-H14-N5-O8-P . Br-H . 2 H2-O
Molgewicht	480.1631
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₅ BrN ₅ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Fosdenopterinhydrobromid-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	(4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro-2H-2 ⁵ -[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-2,10(4H)-dion-hydrobromid (1:1) 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,7,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid-hydrobromid-Dihydrat; (4aR,5aR,11aR,12aS)-8-Amino-2,12,12-trihydroxy-4a,5a,6,9,11,11a,12,12a-octahydro[1,3,2]dioxaphosphinino[4',5':5,6]pyrano[3,2-g]pteridin-10(4H)-on-2-oxid-hydrobromid-Hydrat (1:1:2); Zyklisches Pyranopterinmonophosphat-hydrobromid-Dihydrat; Fosdenopterinhydrobromid 2 HO; Cyclisches Pyranopterinmonophosphat-hydrobromid-Dihydrat
ASK #43417	
Chemical Abstract Service Nr.	1206123-37-6
Formelstamm	(C26-H25-F3-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	457.4848
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ F ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Etrasimod
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; CAS; USAN
2. Bezeichnung	[(3R)-7-[[4-Cyclopentyl-3-(trifluormethyl)phenyl]methoxy]-1,2,3,4-tetrahydrocyclopenta[b]indol-3-yl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[(3R)-7-[[4-Cyclopentyl-3-(trifluormethyl)benzyl]oxy]-1,2,3,4-tetrahydrocyclopenta[b]indol-3-yl]essigsäure
ASK #43418	
Chemical Abstract Service Nr.	1206123-97-8
Formelstamm	(C26-H25-F3-N-O3) ⁻ H ⁺ . (C6-H13-N4-O2) ⁻ H ⁺
Molgewicht	631.6857
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₀ F ₃ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Etrasimod-Arginin
International Nonproprietary Name	(INN.L78,L6)
2. Bezeichnung	L-Arginin{[(3R)-7-[[4-cyclopentyl-3-(trifluormethyl)phenyl]methoxy]-1,2,3,4-tetrahydrocyclopenta[b]indol-3-yl]acetat} (1:1)

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	[(3R)-7-[[4-Cyclopentyl-3-(trifluormethyl)benzyl]oxy]-1,2,3,4-tetrahydrocyclopenta[b]indol-3-yl]essigsäure-L-argininsalz (1:1)
ASK #43419		
	Chemical Abstract Service Nr.	1808916-28-0
	Molgewicht	89400
	Bruttoformel	C ₄₀₅₂ H ₆₁₂₈ N ₁₁₀₂ O ₁₁₄₁ S ₂₆
	Vorzugsbezeichnung	Tralesinidase alfa
	International Nonproprietary Name	INN.L79
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
	2. Bezeichnung	DEAREAAAVR ALVARLLGPG PAADFSVSVE RALAAKPLD TYSLGGGGAA RVRVRGSGTGV AAAAGLHRYL RDFCGCHVAW SGSQRLRPRP LPAVPGELTE ATPNRYRYQ NVCTQSYSFV WWDWARWERE IDWMALNGIN LALAWSGQEA IWQRVYLALG LTQAEINEFF TGPAFLAWGR MGNLHTWDGP LPPSWHIKQL YLQHRVLDQM RSFGMTPVLP AFAGHVPEAV TRVFPQVNVK KMGSWGPHFNC SYSCSFLAP EDPIFPIGS LFLRELIKEF GTDHIYGADT FNEMQPPSSE PSYLAATA VYEAMTAVDT EAVWLLQGWL FQHQPQFWGP AQIRAVLGAV PRGRLLVLDL FAESQPVYTR TASFQGPFI WCMLHNFVGGN HGLFGALEAV NGGPEARLF PNSTMVGTGM APEGISQNEV VYSLMAELGW RKDPVPLAA WVTSFAARRY GVSHPDAGAA WRLLRSVYN CSGEACRGHN RSPVRRPRL QMNTSIWYNR SDVFEAWRLT LTSAPSLATS PAFRYDLDL TRQAVQELVS LYEEARSAY LSKELASLLR AGGVLAYELL PALDEVLASD SRFLGWSLE QARAAVSEA EADFYEQNSR YQLTLWGPEG NILDYANKQL AGLVANYTYP RWRLFLEALV DSAQGGIPFQ QHQFDKNVQ LEQAFVLSKQ RYPSQPRGDT VDLAKKIFLK YYPRVWAGSW GAPGGGSPAP APTPAPAPT APAGGGPSGA PLCGGELVDT LQFVCGDRGF YFSRPASRV ARSRGIVEEC CFRSCDLALL ETYCATPAKS E, 74,76:250,254:481,486:753,791:765,804:790,795-Hexakis(disulfid), [238,249,412,480,503,509]Asn-N ⁶ -, [727,748]Ser-O ³ - und [733,739]Thr-O ³ -glycosyliert mit komplexen sialylierten Oligosacchariden, nicht-kovalentes Trimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.Def)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	alpha-N-Acetylglucosaminidase (human)-Peptidlinker-Insulin-ähnlicher Wachstumsfaktor II (IGF2, human, trunkiert)-Fusionsprotein-Glycoform alfa: alpha-N-Acetylglucosaminidase (NAG, human, EC=3.2.1.50) (1-720)-glycyl-L-alanyl-L-prolyl(triglycyl-L-seryl-bis(L-prolyl-L-alanyl-L-prolyl-L-alanyl-L-prolyl-L-threonyl)-bis(L-prolyl-L-alanyl)-triglycyl-L-prolyl-L-serylglycyl-L-alanyl-L-prolyl-[37-L-alanine(R(37)>A)]Insulin Wachstumsfaktor II (human, somatomedin-A, T3M-11-abgeleiteter Wachstumsfaktor, IGF-II)-(8-67)-Peptid (752-811)-Fusionsprotein-Glycoform alfa, hergestellt mit Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)-Zellen; alpha-N-Acetylglucosaminidase (human) (1-720)-Linker GAPGGGSPAP APTPAPAPT APAGGGPSGA P (synthetisch) (721-751)-[Arg37>Ala(781)]-Insulin-ähnlicher Wachstumsfaktor II (human)-(8-67)-Peptid (752-811)-Fusionsprotein (rekombinant)
ASK #43426		
	Chemical Abstract Service Nr.	1257050-45-5
	Formelstamm	(C47-H53-Cl-N7-O7-S) ⁻ H+
	Molgewicht	896.4924
	Bruttoformel	C ₄₇ H ₅₄ ClN ₇ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	lmlatoclast
	International Nonproprietary Name	INN.L77
	2. Bezeichnung	4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)-N-(4-[[trans-4-hydroxy-4-methylcyclohexyl)methyl]amino]-3-nitrobenzolsulfonyl)-2-[(1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-5-yl)oxy]benzyl
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym trans-4''''-Hydroxy-4''''-methyl-4''''-carba-venetoclax;
4-(4-[[2-(4-Chlorphenyl)-4,4-dimethylcyclohex-1-en-1-yl]methyl]piperazin-1-yl)-N-[4-(((1*r*,4*r*)-4-hydroxy-4-methylcyclohexyl)methyl)amino]-3-nitrobenzolsulfonyl]-2-[(1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-5-yl)oxy]benz

ASK #43427

Chemical Abstract Service Nr. 1207753-03-4

Formelstamm (C₄₄H₆₆N₅O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 730.0339

Bruttoformel C₄₄H₆₇N₅O₄

Vorzugsbezeichnung lbrexafungerp

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung (1*S*,4*aR*,6*aS*,7*R*,8*R*,10*aR*,10*bR*,12*aR*,14*R*,15*R*)-15-[(2*R*)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-1,6*a*,8,10*a*-tetramethyl-8-[(2*R*)-3-methylbutan-2-yl]-14-[5-(pyridin-4-yl)-1-*H*-1,2,4-triazol-1-yl]-1,6,6*a*,7,8,9,10,10*b*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1*S*,2*R*,3*R*,4*aR*,6*aS*,7*R*,8*R*,10*aR*,10*bR*,12*aR*)-2-[(*R*)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-1,6*a*,8,10*a*-tetramethyl-8-[(*R*)-3-methylbutan-2-yl]-3-[5-(pyridin-4-yl)-1-*H*-1,2,4-triazol-1-yl]-1,3,4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*,10*b*
15-O-[(2*R*)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutyl]-14-desacetoxy-15-O-des(beta-D-glucopyranosyl)-4-desoxy-14alpha-[5-(pyridin-4-yl)-1-*H*-1,2,4-triazol-1-yl]enfumafungin;
3beta-[(2*R*)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-19,29-epoxy-17,22-dimethyl-2alpha-[5-(pyridin-4-yl)-1-*H*-1,2,4-triazol-1-yl]-13(17)a-homo-24,25,26,27-tetranor-8alpha,13alpha,14beta-lanost-9(11)-en-13(17)a

ASK #43428

Chemical Abstract Service Nr. 1965291-14-8

Formelstamm (C₄₄H₆₆N₅O₄)⁻ H⁺ . x H₃O₄-P . y H₂O

Molgewicht 828.0307

Bruttoformel C₄₄H₆₇N₅O₄

Vorzugsbezeichnung lbrexafungerpphosphat y H₂O, y = ca. 0,0-2,5

International Nonproprietary Name (INN.L80)

2. Bezeichnung (1*S*,4*aR*,6*aS*,7*R*,8*R*,10*aR*,10*bR*,12*aR*,14*R*,15*R*)-15-[(2*R*)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-1,6*a*,8,10*a*-tetramethyl-8-[(2*R*)-3-methylbutan-2-yl]-14-[5-(pyridin-4-yl)-1-*H*-1,2,4-triazol-1-yl]-1,6,6*a*,7,8,9,10,10*b*
(1:x) y H₂O, x = ca. 0,5-1,0, y = ca. 0,0-2,5

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym lbrexafungerpphosphat-hydrat; 15-O-[(2*R*)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutyl]-14-desacetoxy-15-O-des(beta-D-glucopyranosyl)-4-desoxy-14alpha-[5-(pyridin-4-yl)-1-*H*-1,2,4-triazol-1-yl]enfumafungin-phosphat
3beta-[(2*R*)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-19,29-epoxy-17,22-dimethyl-2alpha-[5-(pyridin-4-yl)-1-*H*-1,2,4-triazol-1-yl]-13(17)a-homo-24,25,26,27-tetranor-8alpha,13alpha,14beta-lanost-9(11)-en-13(17)a
(1*S*,2*R*,3*R*,4*aR*,6*aS*,7*R*,8*R*,10*aR*,10*bR*,12*aR*)-2-[(*R*)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-1,6*a*,8,10*a*-tetramethyl-8-[(*R*)-3-methylbutan-2-yl]-3-[5-(pyridin-4-yl)-1-*H*-1,2,4-triazol-1-yl]-1,3,4,6,6*a*,7,8,9,10,10*a*,10*b*
(1:x:y)

ASK #43430

Chemical Abstract Service Nr. 1807988-02-8

Formelstamm (C₂₁H₁₇F₃N₃O₅)⁻ Na⁺

Molgewicht 471.3618

Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₇ F ₃ N ₃ NaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Bictegravir-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,13 <i>aR</i>)-8-Hydroxy-7,9-dioxo- <i>N</i> -[(2,4,6-trifluorphenyl)methyl]-2,3,4,5,7,9,13,13 <i>a</i> -octahydro-2,5-methanopyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1- <i>b</i>][1,3]oxazepin-10-carboxamid-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #43432

Chemical Abstract Service Nr.	34367-89-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	333723-30-1
Formelstamm	(C6-H6-O24-P6)12 ⁻ 6H ⁺ 6Na ⁺
Molgewicht	791.9263
Bruttoformel	C ₆ H ₁₂ Na ₆ O ₂₄ P ₆
Vorzugsbezeichnung	Hexanatriumfytat
International Nonproprietary Name	(INN.L17)
2. Bezeichnung	<i>myo</i> -Inositol-hexakis(dihydrogenphosphat)-Natriumsalz (1:6)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Hexanatriumphytat; Hexanatrium-(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>s</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>s</i>)-1,2,3,4,5,6-cyclohexanhexaylhexakis(hydrogenphosphat) [Korrektur: 3 <i>r</i> --> 3 <i>s</i>]; Phytinsäure-Hexanatriumsalz; Fytinsäure-Hexanatriumsalz; Hexanatrium- <i>myo</i> -inositol-hexakis(hydrogenphosphat)

ASK #43435

Chemical Abstract Service Nr.	2088232-70-4
Formelstamm	(C230-H298-N72-O123-P19-S15)19 ⁻ 19H ⁺
Molgewicht	7127.8631
Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₁₇ N ₇₂ O ₁₂₃ P ₁₉ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Tofersen
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(<i>all-P-ambo</i>)-2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)adenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioguanilyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)guanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)uridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)cydylyl-(3' 5')
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2'-Desoxy)-5'-CAGGATACAT TTCTACAGCU-3', [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[1,8,13,16,19,20]5-hexamethyl-[1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,17,19]pentadeca- <i>P</i> -thio-Derivat; 5'-C(5m)*A ⁺ C

ASK #43436

Chemical Abstract	1898254-60-8
--------------------------	--------------

Service Nr.
Formelstamm (C230-H298-N72-O123-P19-S15)¹⁹⁻ 19Na⁺
Molgewicht 7545.5178
Bruttoformel C₂₃₀H₂₉₈N₇₂Na₁₉O₁₂₃P₁₉S₁₅
Vorzugsbezeichnung Tofersen-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L81)
2. Bezeichnung (*all-P-ambo*)-2'-*O*-(2-Methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)adenylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanilyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)guanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl) (1:19)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2'-Desoxy)-5'-CAGGATACAT TTCTACAGCU-3', [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[1,8,13,16,19,20]5-hexamethyl-[1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,17,19]pentadeca-*P*-thio-Derivat-Natriumsalz (1:19)
Phosphorothioat-Verknüpfung; DNA-
d((2'-O-(2-methoxyethyl))m(5)rC s(p) [2'-O-(2-methoxyethyl)]rA [2'-O-(2-methoxyethyl)]rG s(p) [2'-O-(2-methoxyethyl)]rG [2'-O-(2-methoxyethyl)]rA s(p) T s(p) A s(p) m(5)C s(p) A s(p) T s(p) T s(p) T s(p) sodium salt (1:19)

ASK #43439

Chemical Abstract Service Nr. 1236199-60-2
Formelstamm (C19-H27-Cl2-N4-O2)⁻ H⁺
Molgewicht 415.3572
Bruttoformel C₁₉H₂₈Cl₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Tinostamustin
International Nonproprietary Name INN.L78
2. Bezeichnung 7-[5-[Bis(2-chlorethyl)amino]-1-methyl-1*H*-benzimidazol-2-yl]-*N*-hydroxyheptanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43440

Chemical Abstract Service Nr. 1353550-13-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1802181-20-9
Molgewicht 486.5886
Bruttoformel C₂₆H₂₆N₆O₂S
Vorzugsbezeichnung Olmutinib
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 USNCT; Pharmavista; EUTCT; CAS; PubChem; ChemIDplus; ChemSpider; ICTRP; AdisInsight; USAN; GInAS
2. Bezeichnung *N*-[3-({2-[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)anilino]thieno[3,2-*d*]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-{3-[[2-[[4-(4-Methyl-1-piperazinyl)phenyl]amino]thieno[3,2-*d*]pyrimidin-4-yl}oxy]phenyl}acrylamid; 5''-*O*-Thia-poseltinib

ASK #43441

Chemical Abstract Service Nr. 1842366-97-5

Formelstamm C26-H26-N6-O2-S . 2 Cl-H
Molgewicht 559.5105
Bruttoformel C₂₆H₂₈Cl₂N₆O₂S
Vorzugsbezeichnung Olmutinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L76)
2. Bezeichnung *N*-[3-({2-[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)anilino]thieno[3,2-*d*]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym *N*-{3-[(2-{{4-(4-Methylpiperazin-1-yl)phenyl}amino)thieno[3,2-*d*]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl}acrylamid-dihydrochlorid; 7"-O-Thia-poseltinib 2HCl

ASK #43442

Chemical Abstract Service Nr. 1938072-69-5
Formelstamm C26-H26-N6-O2-S . 2 Cl-H . H2-O
Molgewicht 577.5258
Bruttoformel C₂₆H₂₈Cl₂N₆O₂S
Vorzugsbezeichnung Olmutinibdihydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L76)
2. Bezeichnung *N*-[3-({2-[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)anilino]thieno[3,2-*d*]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid-hydrochlorid (1:2) 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 7"-O-Thia-poseltinib 2HCl HO; *N*-{3-[(2-{{4-(4-Methylpiperazin-1-yl)phenyl}amino)thieno[3,2-*d*]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl}acrylamid-dihydrochlorid-Monohydrat

ASK #43443

Chemical Abstract Service Nr. 1715025-32-3
Molgewicht 578.4241
Bruttoformel C₂₆H₂₇BrF₃N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Rineterkib
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 4-{3-Amino-6-[(1*S*,3*S*,4*S*)-3-fluor-4-hydroxycyclohexyl]pyrazin-2-yl}-*N*-[(1*S*)-1-(3-brom-5-fluorphenyl)-2-(methylamino)ethyl]-2-fluorbenzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #43444

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1715025-34-5
Formelstamm C26-H27-Br-F3-N5-O2 . Cl-H
Molgewicht 614.885
Bruttoformel C₂₆H₂₈BrClF₃N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Rineterkibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L85)
2. Bezeichnung 4-{3-Amino-6-[(1*S*,3*S*,4*S*)-3-fluor-4-hydroxycyclohexyl]pyrazin-2-yl}-*N*-[(1*S*)-1-(3-brom-5-fluorphenyl)-2-(methylamino)ethyl]-2-fluorbenzamid-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC
ASK #43446

Chemical Abstract Service Nr. 1801322-23-5

Formelstamm C18-H40-O4-P2 . 2(B-F4)⁻ 2H⁺

Molgewicht 558.0804

Bruttoformel C₁₈H₄₂B₂F₈O₄P₂

Vorzugsbezeichnung Tetrafosminbis(tetrafluoridoborat)

International Nonproprietary Name (INN.L32)

2. Bezeichnung 6,9-Bis(2-ethoxyethyl)-3,12-dioxa-6,9-diphosphatetradecan[tetrafluoridoborat(1-)] (1:2)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym P,P'-Ethan-1,2-diylbis[bis(2-ethoxyethyl)phosphan]-bis(tetrafluoridoborat); Ethylenbis[bis(2-ethoxyethyl)phosphin]-bis(tetrafluoroborat); P,P',P'-Tetrakis(2-ethoxyethyl)ethylenbis(phosphan)-bis(tetrafluoridoborat); 1,2-Bis[bis(2-ethoxyethyl)phosphino]ethan-bis(tetrafluoroborat); P,P'-Ethan-1,2-diylbis[bis(2-ethoxyethyl)phosphanium]-bis(tetrafluorboranuid)

ASK #43447

Chemical Abstract Service Nr. 1616639-03-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1825455-92-2

Molgewicht 21316.0755

Bruttoformel C₉₄₀H₁₄₇₂N₂₆₆O₂₇₉S₁₁

Vorzugsbezeichnung Aldafermin

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung MRDSSPLVHY GWGDPRLRH LYTSGPHGLS SCFLRIRADG VVDCARGQSA HSLLEIKAVA LRTVAIKGVH SVRYLCMGAD GKMQGLLQYS EEDCAFEIEI RPDGYNVYRS EKHLPLVLSL SAKQRQLYKN RGFLPLSHFL PMLPMVPEEP EDLRGHLESD MFSSPLETDS MDPFGLVTGL EAVRSPSFEK, 32,44:76,94-Bis(disulfid), potenziell durch post-translationale Modifizierung ohne N-terminalen Initiator-Aminoacyl-Rest Met1, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von *Escherichia coli*

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [Phe(27)>Met,Ser(28)>Arg,Ala(30)>Ser,Gly(31)>Ser,His(33)>Leu]-Fibroblasten-Wachstumsfaktor 19-Protein (human)-(27-216)-peptid (1-190); [5] MRDSSP LVHYGWGDPI RLRHLYTSGP HGLSSCFRLRI RADGVVDCAR GQSAHSLLEI KAVALRTVAI KGVHVSRYLC MGADGKMQGL LQYSEEDCAF EEEIRPDGYN VYRSEKHRLP VLSLSSAKQRQ LYKNRGFLPL SHFLPMLPMV PEEPEDLRGH LESDMFSSPL ETDSMDPFGL VTGLEAVRSP SFEK [194], 36,48:80,98-Bis(disulfid), aus gentechnisch veränderter *Escherichia coli*; [3] MRDSSPLV HYGWGDPIRL RHLYTSGPHG LSSCFLRIRA DGVVDCARGQ SAHSLLEIKA VALRTVAIKG VHSVRYLCMG ADGKMQGLLQ YSEEDCAFEIEI EIRPDGYNVY RSEKHRLPVS LSSAKQRQLY KNRGFLPLSH FLPLPMVPE EPEDLRGHLE SDMFSSPLET DSMDPFGLVT GLEAVRSPSF EK [192], 34,46:78,96-Bis(disulfid), aus gentechnisch veränderter *Escherichia coli*; [27] MRDS SPLVHYGWGD PIRLRHLYTS GPHGLSSCFL RIRADGVVDC ARGQSAHSLLEI EIKAVALRTV AIKGVHVSRY LCMGADGKMQ GLLQYSEEDC AFEIEIRPDG YNVYRSEKHR LPVLSLSSAKQ RQLYKNRGFL PLSHFLPMLP MVPEEPEDLR GHLESDMFSS PLETDSMDPF GLVTGLEAVR SPSFEK [216], 58,70:102,120-Bis(disulfid), aus gentechnisch veränderter *Escherichia coli*

ASK #43454

Chemical Abstract Service Nr. 1000025-07-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1446436-17-4

Formelstamm (C14-H10-Cl-N2-O4)⁻ H⁺

Molgewicht 306.7011
Bruttoformel C₁₄H₁₁ClN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Vadadustat
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; PubChem; GlnAS; DrugInfo; USAN; ICTRP; AdisInsight; ChemSpider; EUCTR; CAS; ChemIDplus; USNCT
2. Bezeichnung [5-(3-Chlorphenyl)-3-hydroxypyridin-2-carboxamido]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-[5-(3-Chlorphenyl)-3-hydroxypyridin-2-carbonyl]glycin; N-[[5-(3-Chlorphenyl)-3-hydroxy-2-pyridinyl]carbonyl]glycin

ASK #43458

Chemical Abstract Service Nr. 1234015-52-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1380247-41-5
Molgewicht 365.3892
Bruttoformel C₁₈H₁₉N₇O₂
Vorzugsbezeichnung Prexasertib
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; USAN; NCI.Dict; ChemSpider; CAS; ChemIDplus; AdisInsight; GlnAS; EUTCT; NCI.Thesaurus
2. Bezeichnung 5-((5-[2-(3-Aminopropoxy)-6-methoxyphenyl]-1H-pyrazol-3-yl)amino)pyrazin-2-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-((5-[2-(3-Aminopropoxy)-6-methoxyphenyl]-1H-pyrazol-3-yl)amino)-2-pyrazincarbonitril

ASK #43459

Chemical Abstract Service Nr. 1234015-55-4
Formelstamm C18-H19-N7-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht 461.4948
Bruttoformel C₁₉H₂₃N₇O₅S
Vorzugsbezeichnung Prexasertibmesilat
International Nonproprietary Name (INN.L76,v.L18)
2. Bezeichnung 5-((5-[2-(3-Aminopropoxy)-6-methoxyphenyl]-1H-pyrazol-3-yl)amino)pyrazin-2-carbonitril-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methansulfonsäure--5-((5-[2-(3-Aminopropoxy)-6-methoxyphenyl]-1H-pyrazol-3-yl)amino)-2-pyrazincarbonitril (1:1)

ASK #43460

Chemical Abstract Service Nr. 1234015-57-6
Formelstamm C18-H19-N7-O2 . C-H4-O3-S . H2-O
Molgewicht 479.5101
Bruttoformel C₁₉H₂₃N₇O₅S

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; NCI.Thesaurus; NCI.Dict; GlnAS; PubChem; MeSH; USNCT; CAS; AdisInsight; ROMP2016; EUCTR; ICTRP; ChemSpider; ChemIDplus
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,15 ,16 ,17 -tetrol
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN; ROMP2016
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 15alpha-Hydroxyestriol; (15alpha,16alpha,17beta)-Estra-1,3,5(10)-trien-3,15,16,17-tetrol; Estra-1,3,5(10)-trien-3,15alpha,16alpha,17beta-tetraol

ASK #43469

Chemical Abstract Service Nr. 2055649-81-3
Molgewicht 322.396
Bruttoformel C₁₈H₂₄O₄
Vorzugsbezeichnung Estetrol-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1 (INNv.L116); (INN.L79); (INN.L81:Corr.MF); (INNv.L120:Corr.MF)
2. Bezeichnung Estra-1,3,5(10)-trien-3,15 ,16 ,17 -tetrol 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (15alpha,16alpha,17beta)-Estra-1,3,5(10)-trien-3,15,16,17-tetrol-Hydrat (1:1); Estra-1,3,5(10)-trien-3,15alpha,16alpha,17beta-tetraol-Monohydrat; 15alpha-Hydroxyestriol 1 HO; Estetrol 1 HO

ASK #43470

Chemical Abstract Service Nr. 639814-94-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 85536-08-9; 93763-09-8
2. Bezeichnung Mischung von Mono-, Di- und Triestern des Glycerins von Speisefettsäuren (mindestens 70 % Mono- und Diester) aus Maiskeimöl
Zitat Bezeichnung 2 E471
3. Bezeichnung Maisöl-Mono-, Di- und Triglyceride
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym partiell hydrolysiertes Maiskeimöl; Maisöl(mono/di/tri)glyceride; Maisöl-Mono-Di-Triglyceride; Mischung aus Mono-, Di- und Triglyceriden aus Maiskeimöl; Maiskeimöl-Glyceride; E 471 [aus Maisöl / from corn oil]; Mono- und Diglyceride von Speisefettsäuren aus Maiskeimöl

ASK #43471

Andere Chemical Abstract Service Nr. 3578-72-1
Formelstamm 2(C₂₂-H₄₃-O₂)⁻ Ca₂₊ ca.
Molgewicht 719.2309
Bruttoformel C₄₄H₈₆CaO₄
2. Bezeichnung Calciumdidocosanoat, -dihexadecanoat, -diicosanoat, -dioctadecanoat, -di-(9Z)-octadec-9-enoat, -ditetracosanoat und andere höhere Speisefettsäure-Calciumsalze (Gemisch; 100 % Reinheit gemäß Calcium-Gehalt-Definition nach DAB ausgeschlossen) [pflanzlich]
3. Bezeichnung Calciumbehenat (DAB) [pflanzlich]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Calciumbehenat [pflanzlich]; Calciumdocosanoat [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren; pflanzlich]; Fettsäure(C-C)-Calciumsalze [pflanzlich]; Calciumalkanoat(C-C) [pflanzlich]; Docosansäure-Calciumsalz [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren; pflanzlich]; Behensäure-Calciumsalz [Gemisch mit Calciumsalzen anderer höherer Speisefettsäuren; pflanzlich]

ASK #43472

Chemical Abstract Service Nr. 1643489-24-0
Molgewicht 391.3439
Bruttoformel C₁₉H₁₆F₃N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Tavapadon
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (-)-(6 S)-1,5-Dimethyl-6-(2-methyl-4-[[3-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]oxy]phenyl)pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43473

Chemical Abstract Service Nr. 1448347-49-6
Molgewicht 582.9609
Bruttoformel C₂₈H₂₂ClF₃N₆O₃
Vorzugsbezeichnung Ivosidenib
International Nonproprietary Name INN.L76
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemIDplus; ChemSpider; Pharmavista; EUTCT; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung (2*S*)-*N*-{(1*S*)-1-(2-Chlorphenyl)-2-[(3,3-difluorocyclobutyl)amino]-2-oxoethyl}-1-(4-cyanpyridin-2-yl)-*N*-(5-fluorpyridin-3-yl)-5-oxopyrrolidin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista[korr.]; INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(4-Cyan-2-pyridinyl)-5-oxo-L-prolyl-(2*S*)-2-(2-chlorphenyl)-*N*-(3,3-difluorocyclobutyl)-*N*(2)-(5-fluor-3-pyridinyl)glycinamid;
 1-(4-Cyanpyridin-2-yl)-5-oxo-L-prolyl-(2*S*)-2-(2-chlorphenyl)-*N*-(3,3-difluorocyclobutyl)-*N*(2)-(5-fluorpyridin-3-yl)glycinamid;
N-[(1*S*)-1-(2-Chlorphenyl)-2-[(3,3-difluorocyclobutyl)amino]-2-oxoethyl]-1-(4-cyan-2-pyridinyl)-*N*-(5-fluor-3-pyridinyl)-5-oxo-L-prolinamid

ASK #43474

Chemical Abstract Service Nr. 68521-88-0
Formelstamm (C₅₀-H₆₉-N₁₃-O₁₂)²⁻ 2H⁺ . x [(C₂-H₃-O₂)⁻ H⁺]
Molgewicht 1050
Bruttoformel C₅₀H₇₁N₁₃O₁₂
Vorzugsbezeichnung Angiotensin- -acetat
International Nonproprietary Name (INN.L31)
2. Bezeichnung L- -Aspartyl-L-arginyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-isoleucyl-L-histidyl-L-prolyl-L-phenylalanin-acetat (1:x)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-L-Isoleucinangiotensin-II-acetat; H-Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe-OH (.)
 x CHCOOH

ASK #43475

Formelstamm (C₅₀-H₆₉-N₁₃-O₁₂)²⁻ 2H⁺ . x [(C₂-H₃-O₂)⁻ H⁺] . y H₂O
Bruttoformel C₅₀H₇₁N₁₃O₁₂
Vorzugsbezeichnung Angiotensin- -acetat x H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung L- -Aspartyl-L-arginyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-isoleucyl-L-histidyl-L-prolyl-L-phenylalanin-acetat (1:x) y H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym H-Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe-OH (.) x CHCOOH . y HO; Angiotensin-II-acetat-Hydrat; 5-L-Isoleucinangiotensin-II-acetat-Hydrat

ASK #43477

Chemical Abstract Service Nr. 1206799-15-6

Molgewicht 552.5309

Bruttoformel C₃₀H₂₂F₂N₆O₃

Vorzugsbezeichnung Merestininib

International Nonproprietary Name INN.L75

Zitat Bezeichnung 1 USNCT; PubChem; EUCTR; Pharmavista; USAN; EUTCT; ChemIDplus; GlnAS; Pat.WO2016/081773:[0063]; NCI.Dict; ICTRP; CAS; ChemSpider; NCI.Thesaurus; AdisInsight

2. Bezeichnung N-(3-Fluor-4-[[1-methyl-6-(1H-pyrazol-4-yl)-1H-indazol-5-yl]oxy]phenyl)-1-(4-fluorphenyl)-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista[korr.]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[3-Fluor-4-[[1-methyl-6-(1H-pyrazol-4-yl)-1H-indazol-5-yl]oxy]phenyl]-1-(4-fluorphenyl)-1,2-dihydro-6-methyl-2-oxo-3-pyridincarboxamid

ASK #43488

Chemical Abstract Service Nr. 1577222-14-0

Molgewicht 255.224

Bruttoformel C₁₁H₁₃NO₆

Vorzugsbezeichnung Diroximelfumarat

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung [2-(2,5-Dioxopyrrolidin-1-yl)ethyl]methyl[(2E)-but-2-endioat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (E)-But-2-endisäure-2-(2,5-dioxopyrrolidin-1-yl)ethylester-methylester; (2-Succinimidoethyl)methylfumarat; 2-(2,5-Dioxo-1-pyrrolidinyl)ethyl-methyl-(2E)-2-butendioat; 1-[2-(2,5-Dioxopyrrolidin-1-yl)ethyl]-4-methyl[(2E)-but-2-endioat]

ASK #43491

Chemical Abstract Service Nr. 1834610-13-7

Formelstamm (C530-H669-F10-N173-O320-P43-S6)43⁻ 43H⁺

Molgewicht 16340.5372

Bruttoformel C₅₃₀H₇₁₂F₁₀N₁₇₃O₃₂₀P₄₃S₆

Vorzugsbezeichnung Lumasiran

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *sense*-{[(2S,4R)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym g(sa)scuuuC(f)aU(f)C(f)C(f)uggaaauua-L96/u(s)A(fs)uauU(f)uC(f)C(f)aggaU(f)gA(f)aaguc(s)c(s)a; [sense] 5' G(m)-p(S)-A(m)-p(S)-C(m)-U(m)-U(m)-U(m)-C(f)-A(m)-U(f)-C(f)-C(f)-U(m)-G(m)-G(m)-A(m)-

ASK #43492

Chemical Abstract Service Nr. 1834612-06-4

Formelstamm (C530-H669-F10-N173-O320-P43-S6)43⁻ 43Na⁺

Molgewicht 17285.7558

Bruttoformel C₅₃₀H₆₆₉F₁₀N₁₇₃Na₄₃O₃₂₀P₄₃S₆

Vorzugsbezeichnung Lumasiran-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L79)

2. Bezeichnung *sense*-{[(2S,4R)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18- (1:43)}

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym g(sa)scuuuC(f)aU(f)C(f)C(f)uggaaauua-L96/u(s)A(fs)uauU(f)uC(f)C(f)aggaU(f)gA(f)aaguc(s)c(s)a Na; [sense] 5' G(m)-p(S)-A(m)-p(S)-C(m)-U(m)-U(m)-U(m)-C(f)-A(m)-U(f)-C(f)-C(f)-U(m)-G(m)-G(m)-A(m)-A(m)-A(m)-U(m)-A(m)-U(m)-A(m)-3'-PO(OH)-O-CH-2-[(2S,4R)-4-OH-cyclo-CHN]-1-CO-(CH)-CO-NH-C[-CH-C- 5' Um-p(S)-A(f)-p(S)-U(m)-A(m)-U(m)-U(f)-U(m)-C(f)-C(f)-A(m)-G(m)-G(m)-A(m)-U(f)-G(m)-A(f)-A(m)-A(m)-G(m)-U(m)-C(m)-p(S)-C(m)-p(S)-A(m) 3' Na, f = 2'-OH-->F, GalNAc = N-Acetyl-2-galactosaminy, m = 2'-O-CH3, -p(S)- = -PS(OH)-

ASK #43493

Formelstamm (C530-H669-F10-N173-O320-P43-S6)43⁻ 43Na⁺ . x H2-O

Bruttoformel C₅₃₀H₆₆₉F₁₀N₁₇₃Na₄₃O₃₂₀P₄₃S₆

Vorzugsbezeichnung Lumasiran-Natrium x H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L79)

2. Bezeichnung *sense*-{[(2S,4R)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18- (1:43) x H₂O}

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [sense] 5' G(m)-p(S)-A(m)-p(S)-C(m)-U(m)-U(m)-U(m)-C(f)-A(m)-U(f)-C(f)-C(f)-U(m)-G(m)-G(m)-A(m)-A(m)-A(m)-U(m)-A(m)-U(m)-A(m)-3'-PO(OH)-O-CH-2-[(2S,4R)-4-OH-cyclo-CHN]-1-CO-(CH)-CO-NH-C[-CH-C- 5' Um-p(S)-A(f)-p(S)-U(m)-A(m)-U(m)-U(f)-U(m)-C(f)-C(f)-A(m)-G(m)-G(m)-A(m)-U(f)-G(m)-A(f)-A(m)-A(m)-G(m)-U(m)-C(m)-p(S)-C(m)-p(S)-A(m) 3' Na x HO, f = 2'-OH-->F, GalNAc = N-Acetyl-2-galactosaminy, m = 2'-O-CH3, -p(S)- = -PS(OH)-; g(sa)scuuuC(f)aU(f)C(f)C(f)uggaaauua-L96/u(s)A(fs)uauU(f)uC(f)C(f)aggaU(f)gA(f)aaguc(s)c(s)a Na xHO

ASK #43498

Chemical Abstract Service Nr. 648927-86-0

Formelstamm (C8-H18-N2-O6-S4)2⁻ 2H⁺

Molgewicht 368.5142

Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ N ₂ O ₆ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Firibastat
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3S,3'S)-4,4'-Disulfandiylbis(3-aminobutan-1-sulfonsäure)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,4'-Disulfandiylbis[(3S)-3-aminobutan-1-sulfonsäure]; (3S,3'S)-4,4'-Disulfandiylbis(3-amino-1-butansulfonsäure); (3S)-3-Amino-4-sulfanylbutan-1-sulfonsäure-Disulfid-Dimer
ASK #43499	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1370460-21-1
Formelstamm	(C ₈ -H ₁₈ -N ₂ -O ₆ -S ₄) ²⁻ 2H ⁺ . x H ₂ O
Molgewicht	386.529
Bruttoformel	C ₈ H ₂₀ N ₂ O ₆ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Firibastat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	(3S,3'S)-4,4'-Disulfandiylbis(3-aminobutan-1-sulfonsäure) x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4,4'-Disulfandiylbis[(3S)-3-aminobutan-1-sulfonsäure]-Hydrat; (3S,3'S)-4,4'-Disulfandiylbis(3-amino-1-butansulfonsäure)-Hydrat; Firibastat-Hydrat; (3S)-3-Amino-4-sulfanylbutan-1-sulfonsäure-Disulfid-Dimer-Hydrat
ASK #43503	
Chemical Abstract Service Nr.	1354690-24-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1654748-57-8
Molgewicht	450.4574
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₅ F ₃ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Leniolisib
International Nonproprietary Name	INN.L77:Corr.CN
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; CAS; Pharmavista; ICTRP; ChemSpider; EUCTR; GlnAS
2. Bezeichnung	1-[(3S)-3-((6-[6-Methoxy-5-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-4-yl)amino)pyrrolidin-1-yl]propan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista[korr]; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[(3S)-3-((6-[6-Methoxy-5-(trifluormethyl)-3-pyridinyl]-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-4-yl)amino)-1-pyrrolidinyl]-1-propanon
ASK #43504	
Chemical Abstract Service Nr.	1354691-97-6
Formelstamm	C ₂₁ -H ₂₅ -F ₃ -N ₆ -O ₂ . H ₃ -O ₄ -P
Molgewicht	548.4526
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₈ F ₃ N ₆ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Leniolisibphosphat

International Nonproprietary Name	(INN.L77:Corr.CN)
2. Bezeichnung	1-[(3S)-3-((6-[6-Methoxy-5-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-4-yl)amino)pyrrolidin-1-yl]propan-1-on-phosphat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Leniolisibmonophosphat; Phosphorsäure--1-[(3S)-3-((6-[6-Methoxy-5-(trifluormethyl)-3-pyridinyl]-5,6,7,8-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-4-yl)amino)-1-pyrrolidinyl]-1-propanon (1:1)
ASK #43507	
Chemical Abstract Service Nr.	2359727-71-0
Molgewicht	99300
Bruttoformel	C ₄₄₈₉ H ₆₈₁₂ N ₁₁₉₆ O ₁₂₉₈ S ₃₂
Vorzugsbezeichnung	Cipaglucosidase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	QQGASRPGPR DAQAHPGRPR AVPTQC DVPP NSRFD CAPDK AITQE QCEAR GCCYIPAKQG LQGAQMGPW CFFPPSYPSY KLENLSSSEM GYTATLTRTT PTFPPKDILT LRLDVMMETE NRLHFTIKDP ANRRYEVPLE TPHVHSRAPS PLYSVEFSEE PFGVIVRRQL DGRVLLNTTV APLFFADQFL QLSTSLPSQY ITGLAEHLSP LMLSTSWTRI TLWNRDLAPT PGANLYGSHP FYLALEDGGS AHGVFLLNSN AMDVVLQSP ALSWRSTGGI LDVYIFLGPE PKSVVQQYLD VVGYPFMPY WGLGFHLCRW GYSSTAIRQ VVENMTRAHF PLDVQWDL D YMDSRRDFTF NKDGRDFPA MVQELHQGGR RYMMIVDPAI SSSGPAGSYR PYDEGLRRGV FITNETGQPL IGKVWPGSTA FPDFTNPTAL AWWEDMVAEF HDQVPFDGMW IDMNEPSNFI RGSDEGCPNN ELENPPYVPG VVGGLQAAT ICASSHQFLS THYNLHNLYG L TEA IASHRA LVKARGTRPF VISRSTFAGH GRYAGHWTGD VWSSWEQLAS SVPEILQFNL LGVPLVGADV CGFLGNTSEE LCVRWTQLGA FYPFMRNHNS LLSLPQEPYS FSEPAQQAMR KALTLRYALL PHLYTLFHQA HVAGETVARP LFLEFPKDSS TWTVDHQLLW GEALLITPVL QAGKAEVTGY FPLGTWYDLQ TVPVEALGSL PPPAAPREP AIHSEGGQWVT LPAPLDTINV HLRAGYIPL QGPGLTTTES RQQPMALAVA LTKGGEGARGE LFWDDGESLE VLERGAYTQV IFLARNNTIV NELVRVTSEG AGLQLQKQTV LGVATAPQQV LSNGVPVS NF TYSPTDKVLD ICVLLMGEQ FLVSWC, 26,53:36,52:47,71:477,502:591,602:882,896-Hexakis(disulfid), potentiell Asn-N ⁶ -glycosyliert an N84, N177, N334, N414, N596, N826 und N869 mit erhöhtem Anteil an Glycanen mit Mono- und Bis(mannose-6-phosphat)-Endgruppen, (Gln1>Glp)-modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2	(Pat.WO2016/054231:Seq.4); (UniProtKB:P10253)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Präpro-alpha-glucosidase (lysosomal, human, rekombinant)-(57-952)-Peptid
ASK #43508	
Chemical Abstract Service Nr.	1851348-04-3
Formelstamm	(C20-H19-N5-O6)2 ⁻ 2H ⁺ . 2(C4-H11-N-O3) . 2 H2-O
Molgewicht	705.7113
Bruttoformel	C ₂₈ H ₄₃ N ₇ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Pemetrexed-Ditrometamol-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L40,L5)
2. Bezeichnung	N-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzoyl}-L-glutaminsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:2) 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S)-2-{4-[2-(2-Amino-4-oxo-4,7-dihydro-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-yl)ethyl]benzamido}pentandisäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz-Hydrat (1:2:2);

Pemetrexed-Ditrometamol 2 HO

ASK #43509

Chemical Abstract Service Nr.	1415477-49-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1356407-90-3
Formelstamm	$[2(C3-H2-F-O2)^- Ca2+]_x [C8-H14]_y [C10-H10]_z . v C6-H14-O6 . w H2-O, x:y:z:v:w \text{ ca. } 4.5:9:1:1:35, M = \text{ ca. } 5 \times 10E+17$
Vorzugsbezeichnung	Patiromer-Calcium-Sorbitol-Hydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	Poly[calciumbis(2-fluorprop-2-enoat)-co-diethenylbenzol-co-octa-1,7-dien]-D-Glucitol-Hydrat-Komplex (x:y:z:v:w), x:y:z:v:w = ca. 18:2:2:9:70, hochpolymer, hochvernetzt
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Copoly(calcium-2-fluoracrylat/divinylbenzol/octa-1,7-dien)-D-Glucitol-Komplex-Hydrat; Patiromer-Sorbitex-Calcium; Quervernetztes Polymer von Calcium(2-fluorprop-2-enoat) mit Diethenylbenzol und Octa-1,7-dien, D-Glucitol-Komplex-Hydrat; Quervernetztes Polymer aus Calcium-2-fluorprop-2-enoat mit Diethenylbenzen und Octa-1,7-dien, kombiniert mit D-Glucitol; Patiromer-Calciumsorbitol

ASK #43510

Chemical Abstract Service Nr.	15690-57-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	96189-16-1
Molgewicht	405.9596
Bruttoformel	$C_{26}H_{28}ClNO$
Vorzugsbezeichnung	Enclomifen
International Nonproprietary Name	INN.L15:korr.INN
Zitat Bezeichnung 1	GSBL; Pharmavista
2. Bezeichnung	2-{4-[(1E)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Enclomiphen; 2-{4-[(E)-2-Chlor-1,2-diphenylvinyl]phenoxy}-N,N-diethylethanamin; Transclomifen

ASK #43511

Chemical Abstract Service Nr.	7599-79-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	207562-80-9; 96189-17-2
Formelstamm	$C26-H28-Cl-N-O . C6-H8-O7$
Molgewicht	598.0831
Bruttoformel	$C_{32}H_{36}ClNO_8$
Vorzugsbezeichnung	Enclomifencitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L15:korr.INN)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2-{4-[(1E)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Transclomifencitrat; Enclomiphencitrat

ASK #43512

Formelstamm	C26-H28-Cl-N-O . C6-H8-O7 . x H2-O
Molgewicht	616.0996
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₆ ClNO ₈
Vorzugsbezeichnung	Enclomifencitrat x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L15:korr.INN)
2. Bezeichnung	2-{4-[(1E)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1) x H ₂ O, x = 0-1
ASK #43513	
Chemical Abstract Service Nr.	15690-55-8
Molgewicht	405.9596
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Zuclomifen
International Nonproprietary Name	INN.L15:korr.INN
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; GSBL
2. Bezeichnung	2-{4-[(1Z)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-{4-[(Z)-2-Chlor-1,2-diphenylvinyl]phenoxy}-N,N-diethylethanamin; Zuclomiphen; Cisclomifen
ASK #43514	
Chemical Abstract Service Nr.	7619-53-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	207563-42-6
Formelstamm	C26-H28-Cl-N-O . C6-H8-O7
Molgewicht	598.0831
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₆ ClNO ₈
Vorzugsbezeichnung	Zuclomifencitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L15:korr.INN)
2. Bezeichnung	2-{4-[(1Z)-2-Chlor-1,2-diphenylethen-1-yl]phenoxy}-N,N-diethylethan-1-amin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Cisclomiphencitrat; Cisclomifencitrat
ASK #43515	
Chemical Abstract Service Nr.	1204669-58-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1204669-37-3; 1220975-17-6
Molgewicht	438.2328
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ BrFN ₇ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Epacadostat
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	EUCTR; ICTRP; USNCT; NCI.Dict; AdisInsight; USAN; ChemSpider; DrugInfo; GlnAS; NCI.Thesaurus; CAS; EUTCT; PubChem; Pharmavista; ChemIDplus
2. Bezeichnung	(Z)-N-(3-Brom-4-fluorphenyl)-N-hydroxy-4-[[2-(sulfamoylamino)ethyl]amino]-1,2,5-oxadiazol-3-carboximidamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(Z)-N-(3-Brom-4-fluorphenyl)-N'-hydroxy-4-[2-(sulfamoylamino)ethylamino]-1,2,5-oxadiazol-3-carboxamid
ASK #43516		
	Chemical Abstract Service Nr.	1787294-07-8
	Molgewicht	507.5318
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ F ₂ N ₅ O ₃
	Vorzugsbezeichnung	Remibrutinib
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	CAS
	2. Bezeichnung	N-(3-{6-Amino-5-[2-(N-methylprop-2-enamido)ethoxy]pyrimidin-4-yl}-5-fluor-2-methylphenyl)-4-cyclopropyl-2-fluorbenzamid
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	N-(3-{6-Amino-5-[2-(N-methylacrylamido)ethoxy]pyrimidin-4-yl}-5-fluor-2-methylphenyl)-4-cyclopropyl-2-fluorbenzamid
ASK #43517		
	Chemical Abstract Service Nr.	1447721-06-3
	Formelstamm	C27-H37-N3-O7-S . C3-H8-O2
	Molgewicht	623.758
	Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₅ N ₃ O ₉ S
	Vorzugsbezeichnung	Darunavir-Propylenglycol (1:1)
	International Nonproprietary Name	(INN.L50)
	2. Bezeichnung	[(3 <i>R</i> ,3 <i>a</i> S,6 <i>a</i> <i>R</i>)-Hexahydrofuro[2,3- <i>b</i>]furan-3-yl](<i>N</i> -{(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-4-[4-amino- <i>N</i> -(2-methylpropyl)benzolsulfonamido]-3-hydroxy-1-phenylbutan-2-yl}carbamat)-(2 <i>RS</i>)-Propan-1,2-diol (1:1)
ASK #43518		
	Chemical Abstract Service Nr.	371173-14-7
	Formelstamm	(C5-H13-(18)F-N-O)+ Cl-
	Molgewicht	156.6169
	Bruttoformel	C ₅ H ₁₃ ClFNO
	2. Bezeichnung	<i>N</i> -((¹⁸ F)Fluormethyl)-2-hydroxy- <i>N,N</i> -dimethylethanaminiumchlorid
	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	((18)F)Fluorcholinchlorid
ASK #43525		
	Chemical Abstract Service Nr.	1400699-64-0
	Formelstamm	(C27-H20-F3-N2-O5-S) ⁻ H ⁺
	Molgewicht	542.5263
	Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₁ F ₃ N ₂ O ₅ S
	Vorzugsbezeichnung	Elismetrep
	International Nonproprietary Name	INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 4-[(4-Cyclopropylisochinolin-3-yl)[4-(trifluormethoxy)phenyl]methyl)sulfamoyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-[(4-Cyclopropylisochinolin-3-yl)[4-(trifluormethoxy)benzyl)sulfamoyl]benzoesäure

ASK #43528

Chemical Abstract Service Nr. 203787-91-1
Formelstamm (C₁₅H₂₀N₄O₄)⁻ Na⁺
Molgewicht 301.3134
Bruttoformel C₁₅H₂₀NNaO₄
Vorzugsbezeichnung Natriumsalcaprozat
International Nonproprietary Name (INN.L50)
2. Bezeichnung 8-(2-Hydroxybenzamido)octansäure-Natriumsalz (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Natrium-8-(2-hydroxybenzoylamino)octanoat; Natrium-8-salicylamidocaprylat; Natrium-8-[(2-hydroxybenzoyl)amino]octanoat

ASK #43529

Chemical Abstract Service Nr. 2387636-92-0
Molgewicht 105000
Bruttoformel C₄₆₃₄H₇₂₁₈N₁₃₀₀O₁₄₃₀S₃₆
Vorzugsbezeichnung Ilofotase alfa
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung VIPAEENPA FWNRQAAEAL DAAKKLQPIQ KVAKNLILFL GDGLGVPTVT ATRILKGQKN GKLGPETPLA MDRFPYLALS KTYNVDRQVP DSAATATAYL CGVKANFQTI GLSAAARFNQ CNTTRGNEVI SVMNRAKQAG KSVGVTTR VQHASPAGTY AHTVNRNWYS DADMPASARQ EGCQDIATQL ISNMDIDVIL GGGRKYMFP M GTPDPEYPAD ASQNGIRLDG KNLVQEWLAK HQGAWYVWNR TELMQASLDQ SVTHLMGLFE PGDTKYEILR DPTLDPSLME MTEAALRLLS RNPRGFYLFV EGGRIDHGHG EGVAYQAVTE AVMFDDAIER AGQLTSEEDT LTLVTADHSH VFSFGGYPLR GSSIFGLAPG KARDRKAYTV LLYGNGPGYV LKDGARPDVT ESESGSPEYR QQSAPVPLDEE THGGEDVAVF ARGPQAHLVH GVQEQSFAH VMAFAACLEP YTACDLALPA CTTD, 121,183:467,474-Bis(disulfid), 481,481'-Disulfid-Dimer (ca. 91 %) und nicht-kovalentes Dimer (ca. 9 %), [122,122',249,249']Asn-*N*⁶-glycosyliert mit verzweigten Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [H(279)>L,(328)>V,P(478)>L]-alkalische Phosphatase (human)-[Darm-Typ-(1-365)-Peptid]-[Plazenta-Typ-(366-430)-Peptid]-[Darm-Typ-(431-484)-Peptid]-Fusionsprotein (1-484), rekombinant; rekombinante chimäre alkalische Phosphatase, human, [H(279)>L,(328)>V,P(478)>L]-Darm-Typ (1-365,431-484), Plazenta-Typ (366-430)

ASK #43530

Chemical Abstract Service Nr. 14265-75-9
Formelstamm (177)Lu (rel. Atommasse: 176.94375809)
Molgewicht 176.9438
Bruttoformel Lu
2. Bezeichnung (¹⁷⁷Lu)Lutetium

	USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
	Synonym	Lutetium-177
ASK #43536		
	Chemical Abstract Service Nr.	1615230-69-7
	Formelstamm	(C ₂₁₀ -H ₃₂₂ -N ₅₀ -O ₆₄) ⁶⁻ 6H ⁺
	Molgewicht	4577.1479
	Bruttoformel	C ₂₁₀ H ₃₂₈ N ₅₀ O ₆₄
	2. Bezeichnung	L-Tyrosyl-2-amino-2-methylpropanoyl-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-leucyl-L-seryl-L-isoleucyl-L-glutamyl-N ⁶ -(N-hexadecanoyl-L- -glutamyl)-L-lysyl-L- -glutamyl-L-lysyl-L-
	3. Bezeichnung	[Lys ¹⁴]N ⁶ -(N-Hexadecanoyl-L- -glutamyl)[1Y,2Aib,12I,14K,16K,17R,19A,20Aib,21E,29T]exendin-4 (<i>Heloderma suspectum</i>)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
	Synonym	[Lys(14)]N(6)-(N-Hexadecanoyl-L-gamma-glutamyl)[H(1)>Y,G(2)>Aib,K(12)>I,M(14)>K,E(16)>K,E(17)>R,V(19)>A,R(20)>Aib,L(21)>E,G(29)>T]exendin-4 (<i>Heloderma suspectum</i>); Y-Aib-E-G-T-F-T-S-D-L-S-I-Q-H-Tyr-Aib-Glu-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Leu-Ser-Ile-Gln-Lys(N-palmitoyl-gamma-Glu)-Glu-Lys-Arg-Ala-Ala-Aib-Glu-Phe-Ile-Glu-Trp-Leu-Lys-Asn-Thr-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Pro-Ser-NH; [Lys(14)]N(6)
ASK #43538		
	Chemical Abstract Service Nr.	1629063-78-0
	Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₄ -F-N ₃ -O ₂ -S . C ₄ -H ₆ -O ₅
	Molgewicht	523.5743
	Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₀ FN ₃ O ₇ S
	Vorzugsbezeichnung	Venglustat-L-malat
	International Nonproprietary Name	(INN.L76)
	2. Bezeichnung	[(3S)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]({N}-[2-(4-fluorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]propan-2-yl)carbamat)-[(2S)-2-hydroxybutandioat] (1:1)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2S)-2-Hydroxybernsteinsäure--(3S)-1-azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl-{2-[2-(4-fluorphenyl)-1,3-thiazol-4-yl]-2-propanyl}carbamat (1:1); Ibiglustat-L-malat
ASK #43539		
	Chemical Abstract Service Nr.	1948229-21-7
	Molgewicht	478.4874
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ F ₃ N ₄ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Eliapixant
	International Nonproprietary Name	INN.L84
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	3-(5-Methyl-1,3-thiazol-2-yl)-5-[(3R)-oxolan-3-yloxy]-N-((1R)-1-[2-(trifluormethyl)pyrimidin-5-yl]ethyl)benzamid
ASK #43542		
	Chemical Abstract Service Nr.	1622902-68-4
	Molgewicht	323.4138
	Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₁ N ₅ O ₂ S

Vorzugsbezeichnung	Abrocitinib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(1 <i>s</i> ,3 <i>s</i>)-3-[Methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]cyclobutyl}propan-1-sulfonamid
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -{cis-3-[Methyl(7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]cyclobutyl}propan-1-sulfonamid
ASK #43543	
Molgewicht	1037.2942
Bruttoformel	C ₆₀ H ₇₂ N ₈ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Odalasvir 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L73)
2. Bezeichnung	Dimethyl[<i>N,N</i> -(<i>trans</i> -1,4(1,4)-dibenzolacyclohexaphan-1 ² ,4 ³ -diylbis{1 <i>H</i> -benzimidazol-5,2-diyl}[(2 <i>S</i> ,3 <i>aS</i> ,7 <i>aS</i>)-octahydro-1 <i>H</i> -indol-2,1-diyl])[(2 <i>S</i>)-3-methyl-1-oxobutan-1,2-diyl])biscarbamat] 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[korr.])
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Odalasvir-Dihydrat
ASK #43544	
Chemical Abstract Service Nr.	1613589-09-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1929607-44-2
Molgewicht	545.4519
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₉ FN ₃ O ₁₀ P
Vorzugsbezeichnung	Adafosbuvir
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	Propan-2-yl{ <i>N</i> -[(<i>P</i> ⁶ <i>S</i>)-4'-fluor-2'- <i>C</i> -methyl- <i>P</i> - <i>O</i> -phenyl-5'-uridylyl]-L-alaninat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2'-Defluor-4'-fluor-2'-hydroxysosfosbuvir
ASK #43545	
Chemical Abstract Service Nr.	1252637-35-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1953227-85-4
Molgewicht	603.5366
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ F ₆ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Petesicatib
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)- <i>N</i> -(1-Cyancyclopropyl)-4-[4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-2-(trifluormethyl)benzolsulfonyl]-1-[1-(trifluormethyl)cyclopropan-1-carbonyl]pyrrolidin-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43547	
Chemical Abstract Service Nr.	368860-21-3
Formelstamm	C14-H20-Cl-N3-O3 . C6-H8-O7
Molgewicht	505.9034
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₈ ClN ₃ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Arimoclomolcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L50)
Zitat Bezeichnung 1	Orph.Desig.:EU/3/14/1376,16/1659
2. Bezeichnung	N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(piperidin-1-yl)propoxy]pyridin-3-(Z)-carboximidoylchlorid-1-oxid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(Chlor{(Z)-[(2R)-2-hydroxy-3-(piperidin-1-yl)propoxy]imino)methyl}pyridin-1-ium-1-olat-citrat (1:1); (R)-Bimoclomol-N(1)-oxid-citrat (1:1); N-[(2R)-2-Hydroxy-3-piperidinopropoxy]nicotinimidoylchlorid-1-oxid-citrat (1:1); (Z)-N-[(2R)-2-Hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]-1-oxo-1lambda(5)-pyridin-3-carboximidoylchlorid-citrat (1:1); 2-Hydroxy-1,2,3-propantricarbonsäure--N-[(2R)-2-hydroxy-3-(1-piperidyl)propoxy]-3-pyridincarboximidoylchlorid-1-oxid (1:1)
ASK #43551	
Chemical Abstract Service Nr.	22650-91-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1073117-09-5; 12698-97-4; 13472-47-4
Molgewicht	168.7242
Bruttoformel	O ₂ Sn
2. Bezeichnung	Zinn()-oxid x H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	Zinnsäure; beta-Zinnsäure; Oxostannandiol; Zinnoxidhydrat; alpha-Zinnsäure; Metazinnsäure; Zinn(IV)-oxid-Hydrat
ASK #43556	
Chemical Abstract Service Nr.	1351636-18-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1639851-93-6; 1881234-05-4
Molgewicht	454.4806
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tirabrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; CAS; PubChem; DrugSpider; EUTCT; DrugInfo; Pharmavista
2. Bezeichnung	6-Amino-9-[(3R)-1-(but-2-inoyl)pyrrolidin-3-yl]-7-(4-phenoxyphenyl)-7,9-dihydro-8H-purin-8-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Amino-9-[(3R)-1-(2-butynoyl)-3-pyrrolidiny]-7-(4-phenoxyphenyl)-7,9-dihydro-8H-purin-8-on
ASK #43557	
Chemical Abstract Service Nr.	1439901-97-9

Formelstamm	C25-H22-N6-O3 . Cl-H
Molgewicht	490.9415
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tirabrutinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	6-Amino-9-[(3 <i>R</i>)-1-(but-2-inoyl)pyrrolidin-3-yl]-7-(4-phenoxyphenyl)-7,9-dihydro-8 <i>H</i> -purin-8-on-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tirabrutinibmonohydrochlorid; 6-Amino-9-[(3 <i>R</i>)-1-(2-butynoyl)-3-pyrrolidinyl]-7-(4-phenoxyphenyl)-7,9-dihydro-8 <i>H</i> -purin-8-on-hydrochlorid (1:1)
ASK #43563	
Chemical Abstract Service Nr.	177021-00-0
Vorzugsbezeichnung	Dociparstat-Natrium
International Nonproprietary Name	INN.L76
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	2,3-Di- <i>O</i> -desulfoheparin-Natriumsalz, hergestellt durch chemische Hydrolyse von unfraktioniertem Heparin-Natriumsalz aus Schweinedarmschleimhaut, mittlere Molmasse M = ca. 12 kg/mol (40 % m/m im Bereich 8-16 kg/mol), Sulfatierungsgrad: ca. 2,0 Sulfo-Gruppen pro Disaccharid-Einheit
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Poly[beta-D-glucopyranuronosyl/alpha-L-idopyranuronosyl-(1-->4)-2-desoxy-6- <i>O</i> -sulfo-2-(sulfoamino)-alpha-D-glucopyranosyl-(1-->4)]-Natriumsalz mit geringen Anteilen an höher und niedriger sulfatierten und N-acetylierten Disaccharid-Einheiten, Verhältnis beta-D-gluco : alpha-L-ido = ca. 1:3; 2,3-Di- <i>O</i> -desulfoheparin [Natriumsalz]
ASK #43564	
Chemical Abstract Service Nr.	207386-91-2
Formelstamm	2(C9-H6-N-O) ⁻ 2H ⁺ . H2-O4-S . H2-O
Molgewicht	406.4097
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₆ N ₂ O ₆ S
2. Bezeichnung	Chinolin-8-ol-sulfat (2:1) 1 H ₂ O
3. Bezeichnung	Chinolin-8-ol-hemisulfat-Hemihydrat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Oxychinolinsulfat ⁻ ; Oxychinoliniumsulfat; Oxinsulfat-Monohydrat; Chinolin-8-ol-sulfat-Hydrat (2:1:1); 8-Chinolinolsulfathydrat (2:1:1); Chinolin-8-ol-sulfat-1-Wasser; 8-Chinolinol-sulfat-1-Wasser
ASK #43565	
Chemical Abstract Service Nr.	862156-85-2
Formelstamm	C16-H15-F6-N5-O . (C4-H4-O6) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	557.4005
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₆ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Sitagliptintartrat
International Nonproprietary Name	(INN.L56, RG2004-2015)

2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-[(2 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-[(3 <i>R</i>)-3-Amino-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butanoyl]-3-(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)
ASK #43566	
Chemical Abstract Service Nr.	862156-93-2
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₅ -F ₆ -N ₅ -O . (C ₄ -H ₄ -O ₆) ²⁻ 2H ⁺ . 0.5 H ₂ -O
Molgewicht	566.4081
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ F ₆ N ₅ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Sitagliptintartrat-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L56,RG2004-2015); (INNV.L94,RG2004-2015)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i>)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-7(8 <i>H</i>)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-[(2 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1) 0.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Sitagliptintartrat 0.5 HO; 7-[(3 <i>R</i>)-3-Amino-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butanoyl]-3-(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>]pyrazin-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-dihydroxybutandioat]-Hydrat (2:2:1)
ASK #43567	
Chemical Abstract Service Nr.	186018-45-1
Molgewicht	16155.4429
Bruttoformel	C ₇₁₄ H ₁₁₆₇ N ₁₉₁ O ₂₂₁ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Metreleptin
International Nonproprietary Name	INN.L44
Zitat Bezeichnung 1	GInAS; EUTCT; ICTRP; AdisInsight; Orph.Desig.:FDA-2001-08-22; Orph.Desig.:EU/3/12/1022-1025; USNCT; KEGG; ROMP2017; ChemIDplus; CAS; USAN; Pharmavista; ChEMBL; MAR2017; MeSH
2. Bezeichnung	MVPIQKVQDD TKTLIKTIVT RINDISHTQS VSSKQKV TGL DFIPGLHPIL TLSKMDQTLA VYQQILTSMPS SRNVIQISND LENLRDLLHV LAFSKSCHLP WASGLETLDS LGGVLEASGY STEVVALSRL QGSLQDMLWQ LDLSPGC, 97,147-Disulfid, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien-Zelllinien von <i>Escherichia coli</i>
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	rekombinantes humanes N-Methionylleptin (in <i>Escherichia coli</i> produziert); N-Methionylleptin; L-Methionyl-VPIQKVQDDT KTLIKTIVTR INDISHTQSV SSKQKV TGLD FIPGLHPILT LSKMDQTLAV YQQILTSMPS RNVIQISNDL ENLRDLLHVL AFSKSCHLPW ASGLETLDSL GGVLEASGYS TEVVALSRLQ GSLQDMLWQL DLSPGC, 96,146-Disulfid; N-Methionylleptin (human); r-MetHuLeptin
ASK #43569	
Chemical Abstract Service Nr.	1060616-79-6
Formelstamm	C ₂₀ -H ₂₀ -F-N-O ₃ -S . Br-H
Molgewicht	454.353
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₁ BrFNO ₃ S

Vorzugsbezeichnung	Prasugrelhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L53)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -{5-[(1 <i>R</i>)-2-Cyclopropyl-1-(2-fluorphenyl)-2-oxoethyl]-4,5,6,7-tetrahydrothieno[3,2- <i>c</i>]pyridin-2-yl}acetat-hydrobromid (1:1)
ASK #43570	
Chemical Abstract Service Nr.	1353485-38-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1654782-90-7
Molgewicht	146000
Bruttoformel	C ₆₄₇₄ H ₉₉₉₀ N ₁₇₂₆ O ₂₀₃₀ S ₄₂
Vorzugsbezeichnung	Enoblituzumab
International Nonproprietary Name	INN.L77:Korr.Seq.
Zitat Bezeichnung 1	USNCT; IMGT/mAb-DB; AdisInsight; ICTRP; USAN; CAS; GlnAS; NCI.Thesaurus; EUTCT; DrugSpider; NCI.Dict; DrugInfo; ChemIDplus; Pharmavista
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SFGMHWVRQA PGKGLEWVAY ISSDSSAIYY ADTVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRDED TAVYYCGRGR ENIYYGSRLD YWQGQTTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELV GGPSVFLPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPPEEQ YNSTLRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT LVLDSGDGFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP GK [L,L']DIQLTQSPSF LSASVGDRTV ITCKASQNVD TNVAWYQQKP GKAPKALIYS ASYRYSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNNYPFTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22,96:149,205:266,326:372,430),[L,L'](23,88:134,194),[H-H'](231,231'':234,234''),[H-L,H'-L'](225,214')-Hexadecakis(disulfid), [H,H']Asn302-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten, komplexen, bi-antennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #43573	
Chemical Abstract Service Nr.	1370651-20-9
Molgewicht	561.4354
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ Cl ₂ FN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ensartinib
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	NCI.Dict; ICTRP; ChemIDplus; CAS; USNCT; EUCTR; PubChem; DrugSpider; EUTCT; DrugInfo; AdisInsight; Pharmavista
2. Bezeichnung	6-Amino-5-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]- <i>N</i> -{4-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl]phenyl}pyridazin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista[korr.Suffix]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Amino-5-[(<i>R</i>)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]-4'- <i>(cis</i> -3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl)pyridazin-3-carboxanilid
ASK #43574	
Formelstamm	C26-H27-Cl2-F-N6-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	634.3573
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ Cl ₄ FN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ensartinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	6-Amino-5-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]- <i>N</i> -{4-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl]phenyl}pyridazin-3-carboxamid-hydrochlorid (1:2)

Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Amino-5-[(R)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]-4'-(cis-3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl)pyridazin-3-carboxanilid-dihydrochlorid
ASK #43575	
Formelstamm	C26-H27-Cl2-F-N6-O3 . 2 Cl-H . x H2-O, x = 0-4
Molgewicht	652.373
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ Cl ₄ FN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ensartinibdihydrochlorid x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	6-Amino-5-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]- <i>N</i> -[4-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl]phenyl]pyridazin-3-carboxamid-hydrochlorid (1:2) x H ₂ O, x = 0-4
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	6-Amino-5-[(R)-1-(2,6-dichlor-3-fluorphenyl)ethoxy]-4'-(cis-3,5-dimethylpiperazin-1-carbonyl)pyridazin-3-carboxanilid-dihydrochlorid-Hydrat
ASK #43579	
Chemical Abstract Service Nr.	1644392-61-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1333358-30-7
Formelstamm	(C2060-H3120-N552-O601-S27)2 [C10-H12-N2-O4 (C2-H4-O) <i>n</i>]x (H2-O) <i>y</i> + Glycan-Reste, <i>n</i> = 45, <i>x</i> = 8
Molgewicht	92200
Bruttoformel	C ₄₁₂₀ H ₆₂₄₀ N ₁₁₀₄ O ₁₂₀₂ S ₅₄
Vorzugsbezeichnung	Pegunigalsidase alfa
International Nonproprietary Name	INN.L77
Zitat Bezeichnung 1	CAS; AdisInsight; ChemIDplus; PubChem; DrugInfo; Pharmavista; EUCTR; ICTRP
2. Bezeichnung	GLDNLARTP TMGWLHWERF MCNLDCQEEP DSCISEKLFM EMAELMVSEG WKDAGYEYLC IDDCWMAPQR DSEGRQLQADP QRFPHGIRQL ANYVHSKGLK LGIYADVGNK TCAGFPGSFG YYDIDAQTFD DWGVDLLKFD GCYCDSLENL ADGYKHMSLA LNRTGRSIVY SCEWPLYMWP FQKPNYTEIR QYCNHWRNFA DIDDSWKSILK SILDWTSFNQ ERIVDVAGPG GWNDPDLVI GNFLSWNQQ VTQMALWAIM AAPLFMSNDL RHISPAKAL LQDKDVIAN QDPLGKQGYQ LRQGDNFEVW ERPLSGLAWA VAMINRQEIG GPRSYTIAVA SLGKGVACNP ACFITQLLPV KRKLGFEYEWTSRLRSHINPT GTVLLQLENT MQMSLKDLLS EKDEL, 22,64:26,33:112,142:172,193:348,352-Pentakis(disulfid), [109,162,185,378]Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit pflanzentypischen Glycanen, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Pflanzenzellen von <i>Nicotiana tabacum</i> , [1]Gly- <i>N</i> - und Lys- <i>N</i> ⁶ -substituiert mit durchschnittlich insgesamt acht 4-({-[2-(3-Carboxypropanamido)ethyl]poly(oxyethylen)-yl]amino)-4-oxobutanoyl-Gruppen (je 2 kg/mol) und (Polyethylenglycol- <i>O</i> , <i>O</i> '-diyl)bis[ethan-2,1-diylazandiyl(1,4-dioxobutan-4,1-diyl)]-Brücken (je 2 kg/mol) je Protein-Dimer
Zitat Bezeichnung 2	INN.SF
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Glycyl-alpha-galactosidase (human)-L-seryl-L-alpha-glutamyl-L-lysyl-L-alpha-aspartyl-L-alpha-glutamyl-L-leucin-Dimer (nicht-kovalent), glycosyliert mit pflanzentypischen Glycanen, hergestellt in Zellen von <i>Nicotiana tabacum</i> , substituiert mit durchschnittlich acht 4-({[alpha-[2-(3-Carboxypropanamido)ethyl]poly(oxyethylen)-omega-yl]amino)-4-oxobutanoyl-Gruppen (je 2 kDa) und querverknüpfenden (Polyethylenglycol- <i>O</i> , <i>O</i> '-diyl)bis[ethan-2,1-diylazandiyl(1,4-dioxobutan-4,1-diyl)]-Brücken (je 2 kDa) je Protein-Dimer an Gly1- <i>N</i> - und Lys- <i>N</i> (6)-Positionen; Pegunigalsidase alfa; Pegunigalsidase alfa [Tippfehler / typing error]
ASK #43580	
Chemical Abstract Service Nr.	1928707-56-5

Molgewicht	498.5514
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₇ FN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Olorofim
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-(1,5-Dimethyl-3-phenyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)- <i>N</i> -{4-[4-(5-fluorpyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]phenyl}-2-oxoacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Orph.Desig.:EU/3/16/1713,1738
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(1,5-Dimethyl-3-phenyl-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl)-4'-[4-(5-fluorpyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]-2-oxoacetanilid
ASK #43583	
Chemical Abstract Service Nr.	1339928-25-4
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₃ -N ₈ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	508.5529
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₄ N ₈ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Fimepinostat
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hydroxy-2-[[2-(6-methoxy-3-pyridin-3-yl)-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]methyl](methylamino)pyrimidin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[[2-(6-Methoxy-3-pyridyl)-4-morpholinothieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-ylmethyl]methylamino]pyrimidin-5-carbohydroxamsäure; N-Hydroxy-2-[[2-(6-methoxy-3-pyridinyl)-4-(4-morpholinyl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]methyl](methylamino)-5-pyrimidincarboxamid
ASK #43584	
Chemical Abstract Service Nr.	1401998-36-4
Formelstamm	(C ₂₃ -H ₂₃ -N ₈ -O ₄ -S) ⁻ H ⁺ . C-H ₄ -O ₃ -S
Molgewicht	604.6585
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₈ O ₇ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Fimepinostatmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L80,v.L18)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -Hydroxy-2-[[2-(6-methoxy-3-pyridin-3-yl)-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]methyl](methylamino)pyrimidin-5-carboxamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[[2-(6-Methoxy-3-pyridyl)-4-morpholinothieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-ylmethyl]methylamino]pyrimidin-5-carbohydroxamsäure-methansulfonat; N-Hydroxy-2-[[2-(6-methoxy-3-pyridinyl)-4-(4-morpholinyl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-6-yl]methyl](methylamino)-5-pyrimidincarboxamid-monomethansulfonat
ASK #43585	

Formelstamm (C₂₃-H₂₃-N₈-O₄-S)⁻ H⁺ . C-H₄-O₃-S . x H₂-O, x ⁻ 0-1
Molgewicht 622.6769
Bruttoformel C₂₄H₂₈N₈O₇S₂
Vorzugsbezeichnung Fimepinostatmesilat x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L80,v.L18)
2. Bezeichnung N-Hydroxy-2-[[[2-(6-methoxy-pyridin-3-yl)-4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2-d]pyrimidin-6-yl]methyl](methyl)amino]pyrimidin-5-carboxamid-methansulfonat (1:1) x H₂O, x ~ 0-1
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-Hydroxy-2-[[[2-(6-methoxy-3-pyridinyl)-4-(4-morpholinyl)thieno[3,2-d]pyrimidin-6-yl]methyl](methyl)amino]-5-pyrimidincarboxamid-monomethansulfonat-Hydrat; 2-[[[2-(6-Methoxy-3-pyridyl)-4-morpholinothieno[3,2-d]pyrimidin-6-ylmethyl]methylamino]pyrimidin-5-carbohydroxamsäure-methansulfonat-Hydrat

ASK #43587

Chemical Abstract Service Nr. 76748-86-2
Formelstamm C₂₉-H₃₂-Cl-N₅-O₂ . 4 H₃-O₄-P
Molgewicht 910.0304
Bruttoformel C₂₉H₄₄ClN₅O₁₈P₄
Vorzugsbezeichnung Pyronaridintetrakisphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L59)
2. Bezeichnung 4-[(7-Chlor-2-methoxybenzo[*b*][1,5]naphthyridin-10-yl)amino]-2,6-bis[(pyrrolidin-1-yl)methyl]phenol-phosphat (1:4)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pyronaridintetraphosphat [Fehler: ...tetraphosphat = Salz der Tetraphosphorsäure HPO ist hier falsch.]; Pyronaridinphosphat; Phosphorsäure--4-[(7-chlor-2-methoxybenzo[*b*][1,5]naphthyridin-10-yl)amino]-2,6-bis(1-pyrrolidinylmethyl)phenol (4:1); Pyronaridin-tetraphosphat [Fehler: -tetraphosphat = Salz der Tetraphosphorsäure HPO ist hier falsch.]

ASK #43588

Chemical Abstract Service Nr. 1895868-79-7
Formelstamm C₂₉-H₃₂-Cl-N₅-O₂ . 4 H₃-O₄-P . x H₂-O
Molgewicht 928.046
Bruttoformel C₂₉H₄₄ClN₅O₁₈P₄
Vorzugsbezeichnung Pyronaridintetrakisphosphat x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L59)
2. Bezeichnung 4-[(7-Chlor-2-methoxybenzo[*b*][1,5]naphthyridin-10-yl)amino]-2,6-bis[(pyrrolidin-1-yl)methyl]phenol-phosphat (1:4) x H₂O, x = 0-2
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Pyronaridinphosphat-Hydrat; Pyronaridintetrakisphosphat-Hydrat

ASK #43589

Chemical Abstract Service Nr. 1825352-65-5

Molgewicht	401.4643
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Risdiplam
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	7-(4,7-Diazaspiro[2.5]octan-7-yl)-2-(2,8-dimethylimidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-6-yl)-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	7-(4,7-Diazaspiro[2.5]oct-7-yl)-2-(2,8-dimethylimidazo[1,2- <i>b</i>]pyridazin-6-yl)-4 <i>H</i> -pyrido[1,2- <i>a</i>]pyrimidin-4-on

ASK #43590

Chemical Abstract Service Nr.	1239278-59-1
Molgewicht	687.5356
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ Cl ₂ F ₂ N ₂ O ₈ S
Vorzugsbezeichnung	Tanimilast
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3,5-Dichlor-4-[(2 <i>S</i>)-2-[3-(cyclopropylmethoxy)-4-(difluormethoxy)phenyl]-2-[[3-(cyclopropylmethoxy)-4-(methansulfonamido)benzoyl]oxy]ethyl]pyridin-1-oxid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>S</i>)-1-[3-(Cyclopropylmethoxy)-4-(difluormethoxy)phenyl]-2-(3,5-dichlor-1-oxido-4-pyridinyl)ethyl-3-(cyclopropylmethoxy)-4-[(methylsulfonyl)amino]benzoat

ASK #43591

Chemical Abstract Service Nr.	1834560-88-1
Formelstamm	(C186-H215-N73-O134-P19)19 ⁻ (C189-H224-N70-O132-P18)18 ⁻ 37H ⁺
Molgewicht	12388.6196
Bruttoformel	C ₃₇₅ H ₄₇₆ N ₁₄₃ O ₂₆₆ P ₃₇
Vorzugsbezeichnung	Cosdosiran
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	<i>guide/antisense</i> -[Adenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylguanylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyladenylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methyluridylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -methylcytidylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-cytidylyl-[(Korrektur: 2'-desoxycytidylyl (2. Nucleotid im 2. Strang) berichtet zu 2'-desoxy-L-cytidylyl)]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)[korr.]

ASK #43592

Chemical Abstract Service Nr.	1231741-17-5
Formelstamm	(C186-H215-N73-O134-P19)19 ⁻ (C189-H224-N70-O132-P18)18 ⁻ 37Na ⁺

Molgewicht	13201.9473
Bruttoformel	C ₃₇₅ H ₄₃₉ N ₁₄₃ Na ₃₇ O ₂₆₆ P ₃₇
Vorzugsbezeichnung	Cosdosiran-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	<i>guide/antisense</i> -[Adenylyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-cytidylyl (1:37) [Korrektur: 2'-desoxycytidylyl (2. Nucleotid im 2. Strang) berichtigt zu 2'-desoxy-L-cytidylyl]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)[korr.]
ASK #43593	
Formelstamm	(C186-H215-N73-O134-P19)19 ⁻ (C189-H224-N70-O132-P18)18 ⁻ 37Na ⁺ . x H ₂ O
Bruttoformel	C ₃₇₅ H ₄₃₉ N ₁₄₃ Na ₃₇ O ₂₆₆ P ₃₇
Vorzugsbezeichnung	Cosdosiran-Natrium x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	<i>guide/antisense</i> -[Adenylyl-(3' 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-2'-O-methylcytidylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-cytidylyl (1:37) x H ₂ O [Korrektur: 2'-desoxycytidylyl (2. Nucleotid im 2. Strang) berichtigt zu 2'-desoxy-L-cytidylyl]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)[korr.]
ASK #43595	
Chemical Abstract Service Nr.	1628206-31-4
Formelstamm	C20-H24-F-N5-O3 . 2 Cl-H
Molgewicht	474.3565
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ Cl ₂ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Omecamtivmecarbildihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L64)
2. Bezeichnung	Methyl{4-[(2-fluor-3-[(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}-hydrochlorid (1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl{4-[(2-fluor-3-[[N-(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino]phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}-dihydrochlorid; 4-[[2-Fluor-3-[[[(6-methylpyridin-3-yl)amino]carbonyl]amino]phenyl)methyl]piperazin-1-carbonsäuremethylester-dihydrochlorid
ASK #43596	
Chemical Abstract Service Nr.	1628699-20-6
Formelstamm	C20-H24-F-N5-O3 . 2 Cl-H . H ₂ O
Molgewicht	492.3718
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₆ Cl ₂ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Omecamtivmecarbildihydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INN.L64); (INNv.L102)

2. Bezeichnung Methyl{4-[(2-fluor-3-[(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}-hydrochlorid (1:2) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Omecamtivmecarbidihydrochlorid 1 HO; 4-[[2-Fluor-3-(((6-methylpyridin-3-yl)amino)carbonyl)amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carbonsäuremethylester-dihydrochlorid-Monohydrat; Methyl{4-[(2-fluor-3-[[N-(6-methylpyridin-3-yl)carbamoyl]amino)phenyl)methyl]piperazin-1-carboxylat}-dihydrochlorid-Monohydrat

ASK #43597

Chemical Abstract Service Nr. 1802998-75-9

Formelstamm C21-H23-N5-O3-S . C4-H4-O4

Molgewicht 541.5762

Bruttoformel C₂₅H₂₇N₅O₇S

Vorzugsbezeichnung Filgotinibmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L72:Korr.CN)

2. Bezeichnung *N*-(5-{4-[(1,1-Dioxo-1,6-thiomorpholin-4-yl)methyl]phenyl}[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyridin-2-yl)cyclopropancarboxamid-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)[korr.]

ASK #43603

Chemical Abstract Service Nr. 1445385-02-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1904619-38-0

Molgewicht 433.859

Bruttoformel C₁₈H₂₅ClFN₃O₆

Vorzugsbezeichnung Lumicitabin

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 4'-*C*-(Chlormethyl)-2'-desoxy-2'-fluorcytidin-3',5'-bis(2-methylpropanoat)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4'-(Chlormethyl)-2'-desoxy-2'-fluor-3',5'-bis-O-(2-methylpropanoyl)cytidin;
Isobuttersäure-(2R,3R,4R,5R)-5-(4-amino-2-oxo-2H-pyrimidin-1-yl)-2-chlormethyl-4-fluor-2-isobutyryloxymethyltetrahydrofuran-3-ylester;
4-Amino-1-[5-chlor-2,5-didesoxy-2-fluor-3-O-isobutyryl-4-[(isobutyryloxy)methyl]-alpha-L-lyxofuranosyl]-2(1H)-pyrimidinon;
[(2R,3R,4R,5R)-5-(4-Amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-2-(chlormethyl)-4-fluor-2-[[2-methylpropanoyl]oxy]methyl]oxolan-3-yl](2-methylpropanoat)

ASK #43606

Chemical Abstract Service Nr. 1404019-95-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1404122-69-5; 1404122-70-8; 1404122-74-2; 1710772-15-8

Formelstamm (C201-H236-N72-O101-P18-S18)18⁻ 18H⁺

Molgewicht 6429.287

Bruttoformel C₂₀₁H₂₅₄N₇₂O₁₀₁P₁₈S₁₈

Vorzugsbezeichnung Lademirsen

**International
Nonproprietary
Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]-P-thiocytidylyl-(3' 5')

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2,5,9,13,17]2',4'-Pentakis[oxy-(1S)-ethan-1,1-diy]-[1,19]2'-bis(2-methoxyethoxy)d(P-thio)(ACATCAGTCT GAUAAGCTA); d(P-thio)[(moe)rA-(cEt)rC-A-T-(cEt)rC-A-G-T-(cEt)rC-T-G-A-(cEt)rU-A-A-G-(cEt)rC-T-(moe)rA](18-) 18Na(+)

ASK #43607

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1885122-05-3

Formelstamm (C201-H236-N72-O101-P18-S18)18⁻ 18Na⁺

Molgewicht 6824.9599

Bruttoformel C₂₀₁H₂₃₆N₇₂Na₁₈O₁₀₁P₁₈S₁₈

Vorzugsbezeichnung Lademirsen-Natrium

**International
Nonproprietary Name** (INN.L82)

2. Bezeichnung 2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]-P-thiocytidylyl-(3' 5') (1:18)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [2,5,9,13,17]2',4'-Pentakis[oxy-(1S)-ethan-1,1-diy]-[1,19]2'-bis(2-methoxyethoxy)d(P-thio)(ACATCAGTCT GAUAAGCTA)-Natriumsalz (1:18); d(P-thio)[(moe)rA-(cEt)rC-A-T-(cEt)rC-A-G-T-(cEt)rC-T-G-A-(cEt)rU-A-A-G-(cEt)rC-T-(moe)rA](18-) 18Na(+)

ASK #43608

Formelstamm (C201-H236-N72-O101-P18-S18)18⁻ 18Na⁺ . x H₂O

Bruttoformel C₂₀₁H₂₃₆N₇₂Na₁₈O₁₀₁P₁₈S₁₈

Vorzugsbezeichnung Lademirsen-Natrium x H₂O

**International
Nonproprietary Name** (INN.L82)

2. Bezeichnung 2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenylyl-(3' 5')-P-thiothymidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]-P-thiocytidylyl-(3' 5') (1:18) x H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym d(P-thio)[(moe)rA-(cEt)rC-A-T-(cEt)rC-A-G-T-(cEt)rC-T-G-A-(cEt)rU-A-A-G-(cEt)rC-T-(moe)rA](18-) 18Na(+) x HO;
[2,5,9,13,17]2',4'-Pentakis[oxy-(1S)-ethan-1,1-diy]-[1,19]2'-bis(2-methoxyethoxy)d(P-thio)(ACATCAGTCT GAUAAGCTA)-Natriumsalz (1:18) x HO

ASK #43609

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1883727-34-1

Formelstamm (C33-H40-Cl-N2-O5-S)⁻ H⁺

Molgewicht 613.207

Bruttoformel C₃₃H₄₁ClN₂O₅S

Vorzugsbezeichnung Tapotoclox

**International
Nonproprietary
Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung (1'S,11R,12S,14E,16S,16aR,18aR)-6'-Chlor-16-methoxy-11,12-dimethyl-3',4',12,13,16,16a,17,18,18a,19-decahydro-1H,2'H,3H,8H-10⁶-spiro[5,7-ethenocyclobuta][1,4]oxazepino[3,4-f][1,2,7]thiadiazac

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1(3)S,3(1)R,3(2)R,4S,5E,8S,9R)-6'-Chlor-4-methoxy-8,9-dimethyl-3',4'-dihydro-1(2)H,1(4)H,2'H-10lambda(6)-thia-11-azaspiro[1(5,7)-[1,5]benzoxazepina-3(1,2)-cyclobutanacyclododecaphan-5-en-1(3),

ASK #43610

Chemical Abstract Service Nr. 1366181-82-9

Formelstamm C15-H17-N-O2 . C-H4-N2-O

Molgewicht 303.3562

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Agomelatin-Harnstoff (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L37)

2. Bezeichnung N-[2-(7-Methoxynaphthalin-1-yl)ethyl]acetamid-Harnstoff (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[2-(7-Methoxy-1-naphthyl)ethyl]acetamid-Harnstoff (1:1)

ASK #43613

**Chemical Abstract Service
Nr.** 740031-54-3

Formelstamm (C19-H28-N-O3)+

Molgewicht 318.4305

Bruttoformel C₁₉H₂₈NO₃

Vorzugsbezeichnung Ritropirronium

**International
Nonproprietary Name** (INN.L15)

Zitat Bezeichnung 1 (CAS)

2. Bezeichnung *rac*-(3R)-3-[(R)-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R*,R*)-3-[(Cyclopentylhydroxyphenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; (erythro-3-Hydroxy-1,1-dimethylpyrrolidinium)(alpha-cyclopentylmandelatester); (3R)-rel-3-[[[(2R)-2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; (RS,RS)-Glycopyrronium; (3RS)-3-[[[(2RS)-(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium

ASK #43614

**Chemical Abstract Service
Nr.** 51186-83-5

Formelstamm (C19-H28-N-O3)+ Br⁻

Molgewicht 398.3345

Bruttoformel C₁₉H₂₈BrNO₃

Vorzugsbezeichnung Ritropirroniumbromid

International Nonproprietary Name INN.L15

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[[*(R)*-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium-bromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3*RS*)-3-[(2*RS*)-(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium-bromid; erythro-(3-Hydroxy-1,1-dimethylpyrrolidinium-bromid)(alpha-cyclopentylmandelat); threo-Glycopyrroniumbromid; (RS,RS)-Glycopyrroniumbromid

ASK #43615

Chemical Abstract Service Nr. 740028-90-4

Formelstamm (C19-H28-N-O3)+

Molgewicht 318.4305

Bruttoformel C₁₉H₂₈NO₃

Vorzugsbezeichnung (*RS,SR*)-Glycopyrronium

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[[*(S)*-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R*,S*)-3-[(Cyclopentylhydroxyphenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; (RS)-3-Hydroxy-1,1-dimethylpyrrolidinium-(SR)-alpha-cyclopentylmandelatester; Glycopyrronium (Ph.Eur.); (3*RS*)-3-[(*SR*)-Cyclopentylhydroxyphenylacetoxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; (3*RS,2'SR*)-Glycopyrronium; erythro-Glycopyrronium; (3*RS*)-3-[(2*SR*)-(2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; epi-Ritopirronium; Glycopyrronium⁺; (RS)-3-[(*SR*)-(Cyclopentylhydroxyphenylacetyl)oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium; (3*S*)-rel-3-[(2*R*)-2-Cyclopentyl-2-hydroxy-2-phenylacetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidinium

ASK #43616

Chemical Abstract Service Nr. 596-51-0

Formelstamm (C19-H28-N-O3)+ Br⁻

Molgewicht 398.3345

Bruttoformel C₁₉H₂₈BrNO₃

Vorzugsbezeichnung Glycopyrroniumbromid (INN)

International Nonproprietary Name (INN.L5)

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[[*(RS)*-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium-bromid

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Glycopyrroniumbromid⁺; Glycopyrroniumbromid (Ph.Eur.)-Ritopirroniumbromid-Gemisch (1:1); 1,1-Dimethyl-3-hydroxypyrrrolidiniumbromid-alpha-cyclopentylmandelat; Ritopirroniumbromid-epi-Ritopirroniumbromid-Gemisch (1:1)

ASK #43617

Andere Chemical Abstract Service Nr. 873295-46-6

Formelstamm (C19-H28-N-O4)+ (C7-H7-O3-S)⁻

Molgewicht 489.6242

Bruttoformel C₂₆H₃₅NO₆S

Vorzugsbezeichnung (*RS,SR*)-Glycopyrroniumtosilat

International Nonproprietary Name (INN.L5,v.L18)
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[[*(S)*-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium(4-methylbenzolsulfonat)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS,SR)-3-(alpha-Cyclopentylmandeloyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidinium-p-toluolsulfonat

ASK #43618

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1449568-31-3; 1624259-25-1
Formelstamm (C19-H28-N-O4)⁺ (C7-H7-O3-S)⁻ · H2-O
Molgewicht 507.6395
Bruttoformel C₂₆H₃₅NO₆S
Vorzugsbezeichnung (RS,SR)-Glycopyrroniumtosilat 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L5,v.L18)
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-[[*(S)*-(Cyclopentyl)hydroxy(phenyl)acetyl]oxy]-1,1-dimethylpyrrolidin-1-ium(4-methylbenzolsulfonat) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS,SR)-3-(alpha-Cyclopentylmandeloyloxy)-1,1-dimethylpyrrolidinium-p-toluolsulfonat-Monohydrat

ASK #43621

Chemical Abstract Service Nr. 509092-16-4
Molgewicht 443.9861
Bruttoformel C₂₄H₂₆ClNO₃S
Vorzugsbezeichnung Mocravimod
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 CAS; Pharmavista
2. Bezeichnung 2-Amino-2-[2-(4-[[3-(benzyloxy)phenyl]sulfanyl]-2-chlorphenyl)ethyl]propan-1,3-diol
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Amino-2-[2-(2-chlor-4-[[3-(phenylmethoxy)phenyl]sulfanyl]phenyl)ethyl]propan-1,3-diol; 2-Amino-2-[2-(4-[[3-(benzyloxy)phenyl]sulfanyl]-2-chlorphenyl)ethyl]-1,3-propandiol

ASK #43622

Chemical Abstract Service Nr. 509088-69-1
Formelstamm C24-H26-Cl-N-O3-S · Cl-H
Molgewicht 480.4471
Bruttoformel C₂₄H₂₇Cl₂NO₃S
Vorzugsbezeichnung Mocravimodhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L78)
2. Bezeichnung 2-Amino-2-[2-(4-[[3-(benzyloxy)phenyl]sulfanyl]-2-chlorphenyl)ethyl]propan-1,3-diol-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2-Amino-2-[2-(2-chlor-4-[[3-(phenylmethoxy)phenyl]sulfanyl]phenyl)ethyl]propan-1,3-diol-hydrochlorid; 2-Amino-2-[2-(4-[[3-(benzyloxy)phenyl]sulfanyl]-2-chlorphenyl)ethyl]-1,3-propandiolhydrochlorid (1:1)

ASK #43625

Chemical Abstract Service Nr. 79338-84-4

Molgewicht 254.3236
Bruttoformel C₁₇H₁₈O₂
Vorzugsbezeichnung Tapinarof
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; Pharmavista
2. Bezeichnung 5-[(1E)-2-Phenylethen-1-yl]-2-(propan-2-yl)benzol-1,3-diol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-[(1E)-2-Phenylethen-1-yl]-2-(propan-2-yl)benzen-1,3-diol; 2-Isopropyl-5-[(E)-2-phenylvinyl]-1,3-benzoldiol; Benvitimod [Chinese approved drug name, CADN]

ASK #43630

Chemical Abstract Service Nr. 1032688-86-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1294514-84-3
Formelstamm C₂₃H₂₈ClN₅O₃ · 2 Cl-H · 0.5 H₂O
Molgewicht 539.8826
Bruttoformel C₂₃H₃₀Cl₃N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Azimiliddihydrochlorid 0.5 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L35)
2. Bezeichnung 1-(((E)-[5-(4-Chlorphenyl)furan-2-yl]methyliden)amino)-3-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)butyl]imidazolidin-2,4-dion-hydrochlorid (1:2) 0.5 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Azimiliddihydrochlorid-Hemihydrat

ASK #43632

Chemical Abstract Service Nr. 1356906-17-6
Molgewicht 471.6122
Bruttoformel C₂₅H₃₃N₃O₄S
2. Bezeichnung 2-[2-(2-[2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy)ethoxy)ethoxy]ethanol
Zitat Bezeichnung 2 USP.imp.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-[2-[2-[2-(4-Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl-1-piperazinyl)ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethanol; 2-[2-[2-[2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethoxy]ethoxy]ethanol; Quetiapin-Tetraethylenglycol-Analagon; Quetiapin[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]ether

ASK #43633

Molgewicht 495.68
Bruttoformel C₂₇H₃₇N₅O₂S
2. Bezeichnung 2-[2-(4-{2-[4-(Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethyl}piperazin-1-yl)ethoxy]ethanol
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym 2-[2-[4-[2-(4-Dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-11-yl-1-piperazinyl)ethyl]-1-piperazinyl]ethoxy]ethanol

ASK #43634

Chemical Abstract Service Nr. 1800291-86-4

Molgewicht	539.7325
Bruttoformel	C ₂₉ H ₄₁ N ₅ O ₃ S
2. Bezeichnung	2-[2-[4-(2-[2-[4-(Dibenzo[<i>b,f</i>][1,4]thiazepin-11-yl)piperazin-1-yl]ethoxy)ethyl)piperazin-1-yl]ethoxy]ethanol
ASK #43644	
Chemical Abstract Service Nr.	1001889-78-6
Vorzugsbezeichnung	(Carboxymethyl)dextran 40-acetat-hydrogensulfat (Substitutionsgrade ca. 20 %, 6 % und 47 %)
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -acetylpoly- <i>O</i> -(carboxymethyl)poly- <i>O</i> -sulfopoly[-D-glucopyranose-(1 6)] (Substitutionsgrade ca. 6 %, 20 % und 47 %), meist weniger als 5 % (1 3)-Verzweigungen, selten (1 4)- und (1 2)-Verzweigungen
ASK #43645	
Vorzugsbezeichnung	(Carboxymethyl)dextran 40-acetat-hydrogensulfat-Natriumsalz (Substitutionsgrade ca. 20 %, 6 % und 47 %)
International Nonproprietary Name	(INN.L16)
2. Bezeichnung	Poly- <i>O</i> -acetylpoly- <i>O</i> -(carboxymethyl)poly- <i>O</i> -sulfopoly[-D-glucopyranose-(1 6)]-Polynatriumsalz (Substitutionsgrade ca. 6 %, 20 % und 47 %), meist weniger als 5 % (1 3)-Verzweigungen, selten (1 4)- und (1 2)-Verzweigungen
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Polynatrium{poly- <i>O</i> -acetylpoly- <i>O</i> -(carboxylatomethyl)poly- <i>O</i> -sulfonatopoly[alpha-D-glucopyranose-(1-->6)]} (Substitutionsgrade ca. 6 %, 20 % und 47 %), meist weniger als 5 % (alpha1-->3)-Verzweigungen, selten (alpha1-->4)- und (alpha1-->2)-Verzweigungen
ASK #43650	
Chemical Abstract Service Nr.	1544300-84-6
Formelstamm	(C152-H216-N38-O50)6 ⁻ 6H ⁺
Molgewicht	3381.6137
Bruttoformel	C ₁₅₂ H ₂₂₂ N ₃₈ O ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Dasiglucagon
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; USNCT; PubMed; ChemIDplus; EUCTR; Pharmavista; AdisInsight
2. Bezeichnung	[Ser ¹⁶ >Aib,Arg ¹⁷ >Ala,Gln ²⁰ >Glu,Asp ²¹ >Glu,Gln ²⁴ >Lys,Met ²⁷ >Glu,Asn ²⁸ >Ser]Glucagon (human), hergestellt durch chemische Synthese
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	mutiertes humanes Glucagon-Analogon: [16-(2-Methylalanyl)(S>X),17-L-alanyl(R>A),20-L-alpha-glutamyl(Q>E),21-L-alpha-glutamyl(D>E),24-L-lysyl(Q>K),27-L-alpha-glutamyl(M>E),28-L-seryl(N>S)]hu L-Histidyl-L-seryl-L-glutaminyglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L-alpha-aspartyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-lysyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L-alpha-aspartyl-2-methylalanyl-L-alanyl-L-arginyl-L-alanyl-L- H-His-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Tyr-Ser-Lys-Tyr-Leu-Asp-Aib-Ala-Arg-Ala-Glu-Glu-Phe-Val-Lys-Trp-Leu-Glu-Ser-Thr-OH; HSQGTFTSDY SKYLDXARAE EFVKWLEST, X(16) = Aib
ASK #43651	
Formelstamm	(C152-H216-N38-O50)6 ⁻ 6H ⁺ . x Cl-H . y H2-O
Bruttoformel	C ₁₅₂ H ₂₂₂ N ₃₈ O ₅₀
Vorzugsbezeichnung	Dasiglucagonhydrochlorid (1:x) y H ₂ O
International	(INN.L78)

Nonproprietary Name

2. Bezeichnung [Ser¹⁶>Aib,Arg¹⁷>Ala,Gln²⁰>Glu,Asp²¹>Glu,Gln²⁴>Lys,Met²⁷>Glu,Asn²⁸>Ser]Glucagon (human)-hydrochlorid (1:x) y H₂O, x = ca. 3-5, y = ca. 0-22, hergestellt durch chemische Synthese

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

L-Histidyl-L-seryl-L-glutaminyglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L-alpha-aspartyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-lysyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L-alpha-aspartyl-2-methylalanyl-L-alanyl-L-arginyl-L-alanyl-L-ala (1:x;y); HSQGTFTSDY SKYLDXARAE EFKVWLEST (.) x HCl (.) y HO, X(16) = Aib; H-His-Ser-Gln-Gly-Thr-Phe-Thr-Ser-Asp-Tyr-Ser-Lys-Tyr-Leu-Asp-Aib-Ala-Arg-Ala-Glu-Glu-Phe-Val-Lys-Trp-Leu-Glu

ASK #43654

Chemical Abstract Service Nr. 1923833-60-6

Molgewicht 410.9116

Bruttoformel C₂₄H₂₄ClFN₂O

Vorzugsbezeichnung Linrodostat

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-(4-Chlorphenyl)-2-[*cis*-4-(6-fluorchinolin-4-yl)cyclohexyl]propanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*R*)-*N*-(4-Chlorphenyl)-2-[*cis*-4-(6-fluor-4-chinolinyl)cyclohexyl]propanamid; (2*R*)-*N*-(4-Chlorphenyl)-2-[(1*s*,4*s*)-4-(6-fluorchinolin-4-yl)cyclohexyl]propanamid

ASK #43655

Chemical Abstract Service Nr. 2221034-29-1

Formelstamm C24-H24-Cl-F-N2-O . C-H4-O3-S

Molgewicht 507.0172

Bruttoformel C₂₅H₂₈ClFN₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Linrodostatmesilat

International Nonproprietary Name (INN.L81,v.L18)

2. Bezeichnung (2*R*)-*N*-(4-Chlorphenyl)-2-[*cis*-4-(6-fluorchinolin-4-yl)cyclohexyl]propanamid-methansulfonat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2*R*)-*N*-(4-Chlorphenyl)-2-[*cis*-4-(6-fluor-4-chinolinyl)cyclohexyl]propanamid-methansulfonat (1:1)

ASK #43656

Chemical Abstract Service Nr. 66069-34-9

Formelstamm (C8-H8-N-O5)⁻ H⁺ . C4-H11-N

Molgewicht 272.2976

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Clavulanat-Erbumin

International Nonproprietary Name (INN.L21,v.L62)

2. Bezeichnung (2*R*,3*Z*,5*R*)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure-2-Methylpropan-2-amin-Salz (1:1)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Z)-(2R,5R)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptane-2-carbonsäure-tert-Butylamin-Salz (1:1); [2R-(2alpha,3Z,5alpha)]-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure, Verbindung mit tert-Butylamin (1:1); (2R,3Z,5R)-3-(2-Hydroxyethyliden)-7-oxo-4-oxa-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure--2-methyl-2-propanamin (1:1); Clavulansäure-tert-Butylamin-Salz; Erbuminclavulanat
ASK #43657	
Chemical Abstract Service Nr.	4961-40-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	181589-66-2
Formelstamm	C6-H18-N4 . 4 Cl-H
Molgewicht	292.0777
Bruttoformel	C ₆ H ₂₂ Cl ₄ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Trientintetrahydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L20)
2. Bezeichnung	N ¹ ,N ² -Bis(2-aminoethyl)ethan-1,2-diamin-hydrochlorid (1:4)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Trientine Tetrahydrochlorid; N,N'-Bis(2-aminoethyl)-1,2-ethandiamintetrahydrochlorid; Triethylentetramintetrahydrochlorid; 3,6-Diazaoctan-1,8-diamintetrahydrochlorid; TETA 4HCl
ASK #43658	
Formelstamm	(C234-H323-N61-O128-P17-S17)17 ⁻ 17Na ⁺
Molgewicht	7500.8854
Bruttoformel	C ₂₃₄ H ₃₂₃ N ₆₁ Na ₁₇ O ₁₂₈ P ₁₇ S ₁₇
Vorzugsbezeichnung	Nusinersen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L74)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thio-
	(1:x), x = ca. 14-20
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Nusinersen-Natriumsalz; [2'-O-(2-Methoxyethyl)](5'-3')(P-thio)(mU-mC-A-mC-mU-mU-mU-mC-A-mU-A-A-mU-G-mC-mU-G-G)(17-) 17Na(+)
ASK #43661	
Chemical Abstract Service Nr.	1221565-82-7
Formelstamm	C17-H14-F3-N3-O2-S . C16-H25-N-O2 . Cl-H
Molgewicht	681.2083
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₀ ClF ₃ N ₄ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Celecoxib-Tramadolhydrochlorid (1:1)
International Nonproprietary Name	(INN.L42,L14)
2. Bezeichnung	4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]benzol-1-sulfonamid- <i>rac</i> -(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1-ol-hydrochlorid (1:1:1)

USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	rac-Tramadol HCl-Celecoxib (1:1); Tramadolhydrochlorid-Celecoxib-Cokristalle (1:1); Tramadol HCl/Celecoxib; Celecoxib/Tramadol HCl; 4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluormethyl)-1 ^H -pyrazol-1-yl]benzolsulfonamid--rac-(1R,2R)-2-[(dimethylamino)methyl]-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexanolhydrochlorid (1:1:1)
ASK #43663	
Chemical Abstract Service Nr.	1435519-06-4
Molgewicht	742.9067
Bruttoformel	C ₃₈ H ₄₂ N ₆ O ₆ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Navafenterol
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	{ <i>trans</i> -4-[[3-[5-(((2R)-2-Hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl)-1 <i>H</i> -1,2,3-benzotriazol-1-yl]propyl](methyl)amino]cyclohexyl}[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{{(1r,4r)-4-[[3-[5-(((2R)-2-Hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl)-1 <i>H</i> -1,2,3-benzotriazol-1-yl]propyl](methyl)amino]cyclohexyl}[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat]
ASK #43664	
Chemical Abstract Service Nr.	1648550-37-1
Formelstamm	C38-H42-N6-O6-S2 . C7-H5-N-O3-S
Molgewicht	926.0912
Bruttoformel	C ₄₅ H ₄₇ N ₇ O ₉ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Navafenterolsaccharinat
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	{ <i>trans</i> -4-[[3-[5-(((2R)-2-Hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl)-1 <i>H</i> -1,2,3-benzotriazol-1-yl]propyl](methyl)amino]cyclohexyl}[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat](1,1,3-trioxo-
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	{{(1r,4r)-4-[[3-[5-(((2R)-2-Hydroxy-2-(8-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-5-yl)ethyl)amino)methyl)-1 <i>H</i> -1,2,3-benzotriazol-1-yl]propyl](methyl)amino]cyclohexyl}[hydroxydi(thiophen-2-yl)acetat](1,1,3-trioxo- (1:1)
ASK #43665	
Chemical Abstract Service Nr.	1638266-40-6
Molgewicht	418.366
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₄ F ₄ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Bersacapavir
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(3-Cyan-4-fluorphenyl)-1-methyl-4-[[[(2 <i>S</i>)-1,1,1-trifluorpropan-2-yl]sulfamoyl]-1 <i>H</i> -pyrrol-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #43667
Chemical Abstract Service Nr. 1232416-25-9
Molgewicht 463.552
Bruttoformel C₂₄H₂₅N₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Berzosertib
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; Pharmavista; PubChem; ChemIDplus; ChemSpider
2. Bezeichnung 3-(3-{4-[(Methylamino)methyl]phenyl}-1,2-oxazol-5-yl)-5-[4-(propan-2-sulfonyl)phenyl]pyrazin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-[4-(Isopropylsulfonyl)phenyl]-3-(3-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,2-oxazol-5-yl)-2-pyrazinamin;
3-(3-{4-[(Methylamino)methyl]phenyl}isoxazol-5-yl)-5-[4-(propan-2-sulfonyl)phenyl]pyrazin-2-amin

ASK #43668
Chemical Abstract Service Nr. 1897384-89-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1954716-32-5
Molgewicht 539.6614
Bruttoformel C₂₉H₃₄FN₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Olacaftor
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung N-(Benzolsulfonyl)-6-[3-fluor-5-(2-methylpropoxy)phenyl]-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-(Benzolsulfonyl)-6-(3-fluor-5-isobutoxyphenyl)-2-[(4S)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carboxamid

ASK #43670
Chemical Abstract Service Nr. 1918143-53-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1809274-60-9
Formelstamm (C₂₈-H₂₀-F₄-N₇-O₇)⁻ H⁺
Molgewicht 559.4625
Bruttoformel C₂₈H₂₁F₄NO₇
Vorzugsbezeichnung Galicaftor
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 4-[(2*R*,4*R*)-4-[1-(2,2-Difluor-2*H*-1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropan-1-carboxamido]-7-(difluormethoxy)-3,4-dihydro-2*H*-1-benzopyran-2-yl]benzoesäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-[(2*R*,4*R*)-4-({[1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropyl]carbonyl}amino)-7-(difluormethoxy)-3,4-dihydro-2*H*-chromen-2-yl]benzoesäure;
4-[(2*R*,4*R*)-4-[1-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropancarboxamido]-7-(difluormethoxy)chroman-2-yl]benzoesäure

ASK #43672

Chemical Abstract Service Nr. 1817773-66-2
Molgewicht 532.6173
Bruttoformel C₂₆H₂₈N₈O₃S
Vorzugsbezeichnung Bevurogant
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 8-[(1*S*)-1-Cyclopropylethyl]-2-(4-cyclopropyl-6-methylpyrimidin-5-yl)-6-({[5-(methansulfonyl)pyridin-2-yl]methyl}amino)pteridin-7(8*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43673

Chemical Abstract Service Nr. 1422959-91-8
Molgewicht 8647.2841
Bruttoformel C₃₀₅H₄₈₁N₁₃₈O₁₁₂P₂₅
Vorzugsbezeichnung Golodirsen
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista; EUTCT; CAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung *all-P-ambo*-[2',3'-Azandiyl-*P*-(dimethylamino)-*P*,2',3'-tridesoxy-2',3'-seco](2'-*N* 5')(G-T-T-G-C-C-T-C-C-G-G-T-T-C-T-G-A-A-G-G-T-G-T-T-C)-5'-{*P*-[4-({2-[2-(2-hydroxyethoxy)ethoxy]ethoxy)carbonyl]pipe
Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; INN.CN

ASK #43675

Chemical Abstract Service Nr. 1513857-77-6
Molgewicht 487.4991
Bruttoformel C₂₄H₂₇F₂N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Pemigatinib
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 3-(2,6-Difluor-3,5-dimethoxyphenyl)-1-ethyl-8-[(morpholin-4-yl)methyl]-1,3,4,7-tetrahydro-2*H*-pyrrolo[3',2':5,6]pyrido[4,3-*d*]pyrimidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(2,6-Difluor-3,5-dimethoxyphenyl)-1-ethyl-8-(morpholin-4-ylmethyl)-1,3,4,7-tetrahydro-2*H*-pyrrolo[3',2':5,6]pyrido[4,3-*d*]pyrimidin-2-on

ASK #43676

Chemical Abstract Service Nr. 601-34-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 137036-84-1; 870637-59-5

Molgewicht 625.0623

Bruttoformel C₄₃H₇₆O₂

Vorzugsbezeichnung Cholesterylpalmitat

International Nonproprietary Name (INN.L18/L6(23:Korr.CN),6,31)

Zitat Bezeichnung 1 LB

2. Bezeichnung Cholest-5-en-3 -ylhexadecanoat

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cholest-5-en-3beta-ylpalmitat; (3beta)-Cholest-5-en-3-ylpalmitat; Cholesterolpalmitat; (3beta)-Cholest-5-en-3-ylhexadecanoat; Cholesterylhexadecanoat; O-Palmitoylcholesterol

ASK #43677

Chemical Abstract Service Nr. 1800046-95-0

Molgewicht 443.5043

Bruttoformel C₂₃H₂₅N₉O

Vorzugsbezeichnung Lanraplenib

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 6-(6-Aminopyrazin-2-yl)-N-{4-[4-(oxetan-3-yl)piperazin-1-yl]phenyl}imidazo[1,2-a]pyrazin-8-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43678

Chemical Abstract Service Nr. 1800047-00-0

Formelstamm 2(C23-H25-N9-O) . 3(C4-H6-O4)

Molgewicht 1241.2727

Bruttoformel C₅₈H₆₈N₁₈O₁₄

Vorzugsbezeichnung Lanraplenibsesquisuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L80)

2. Bezeichnung 6-(6-Aminopyrazin-2-yl)-N-{4-[4-(oxetan-3-yl)piperazin-1-yl]phenyl}imidazo[1,2-a]pyrazin-8-amin-butandioat (2:3)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #43688

Chemical Abstract Service Nr. 847871-99-2

Molgewicht 268.2683

Bruttoformel C₁₃H₁₃N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Lenalidomid 0.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L53)

2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Lenalidomid-Hemihydrat; 3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)-2,6-piperidindionhydrat (2:1)

ASK #43689

Chemical Abstract Service Nr. 1243329-97-6
Formelstamm C13-H13-N3-O3 . Cl-H
Molgewicht 295.7216
Bruttoformel C₁₃H₁₄ClN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Lenalidomidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L53)
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)-2,6-piperidindionhydrochlorid (1:1)

ASK #43690

Formelstamm C13-H13-N3-O3 . Cl-H . H2-O
Molgewicht 313.7368
Bruttoformel C₁₃H₁₄ClN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Lenalidomidhydrochlorid-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 1 (INN.L53); (INN.L62:corr.INN.ES); (INNv.L91); (INNv.L101:corr.INN.ES)
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Lenalidomidhydrochlorid-Hydrat; Lenalidomidhydrochlorid 1 HO

ASK #43691

Chemical Abstract Service Nr. 1638194-78-1
Molgewicht 290000
Bruttoformel C₁₃₂₃₂H₁₉₉₈₀N₃₄₉₆O₃₇₆₀S₆₄
Vorzugsbezeichnung Vestronidase alfa
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 CAS; Pharmavista; USAN; AdisInsight; ChEMBL; GlnAS; ChemIDplus; EUTCT; DrugInfo; PubChem
2. Bezeichnung LQGGMLYPQE SPSRECKELD GLWSFRADFS DNRRRGFEQ WYRRPLWESG PTVDMVPVSS FNDISQDWRL RHFVGVVWYE REVILPERWT QDLRTRVVL RIGSAHSYAIWVNGVDLLEH EGGYLPFEAD ISNLVQVGPL PSRLRITAI NNTLTPPTLP PGTIQYLTD SKYPKGYFVQ NTYFDFNYA GLQRSVLLYT TPTTYIDDIT VTTSVEQDSG LVNYQISVKG SNLFKLEVR L DAENKVVAN GTGTQGQLKV PGVSLWWPYL MHERPAYLYS LEVQLTAQTS LGPVSDFYTL PVGIRTVAVT KSQLINGKP FYFHGVNKE DADIRGKGFDP LLLVKDFNL LRWLGANAFR TSHYPYAEV MQMCDRYGIV VIDECPGVGL ALPQFFNNVS LHHMQVMEE VVRRDKNHPA VVMWSVANEP ASHLESAGYY LKMVIAHTKS LDPSRPVTFV SNSNYAADKG APYVDVICLN SYYSWYHDYG HLELIQLQLA TQFENWYKKY QKPIIQSEYG AETIAGFHQD PPLMFTEEQ KSLLEQYHLG LDQKRRKYV GELIWNFADF MTEQSPTRVL GNKKGIFTRQ RQPKSAAFL RERYWKIANE TRYPHSVAKS QCLENSPFT, Homotetramer-622,622':622",622"'-bis(disulfid), Asn151,Asn250,Asn398,Asn609-*N*⁴-glycosyliert mit Oligosacchariden, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zelllinien von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
Zitat Bezeichnung 2 INN.SF
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym beta-Glucuronidase (human, natürliche Leu(627)>Pro-Variante)-Homotetramer, hergestellt mit Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)-Zellen, Glycoform alfa

ASK #43696

Chemical Abstract Service Nr. 1914993-95-5

Formelstamm (C₆₀H₁₀₈N₃O₂₇)⁻ Na⁺

Molgewicht 1326.4932

Bruttoformel C₆₀H₁₀₈N₃NaO₂₇

Vorzugsbezeichnung Uproleselan-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L80)

2. Bezeichnung (2S)-2-{2-Acetamido-2-desoxy-1-O-[(1R,2R,3S,5R)-3-ethyl-2-(β -L-galactopyranosyloxy)-5-(38-oxo-2,5,8,11,14,17,20,23,26,29,32,35-dodecaoxa-39,42-diazatritetracontan-43-oyl)cyclohexyl]- β -D-galactopyranosyl}oxy)-4-((6-deoxy- α -L-galactopyranosyl)oxy)-5-ethyl-cyclohexan-1-yl-(38-oxo-2,5,8,11,14,17,20,23,26,29,32,35-dodecaoxa-39,42-diazatritetracontan-43-oyl)cyclohexyl

Zitat Bezeichnung 2 EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Natrium-(1R,3R,4R,5S)-3-({2-N-Acetylamino-2-deoxy-3-O-[(1S)-1-carboxylato-2-cyclohexylethyl]- β -D-galactopyranosyl}oxy)-4-((6-deoxy- α -L-galactopyranosyl)oxy)-5-ethyl-cyclohexan-1-yl-(38-oxo-2,5,8,11,14,17,20,23,26,29,32,35-dodecaoxa-39,42-diazatritetracontan-43-oyl)cyclohexyl

ASK #43700

Chemical Abstract Service Nr. 1931994-81-8

Molgewicht 470.4654

Bruttoformel C₂₀H₂₁F₃N₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Zabedoseritib

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung N-{6-(2-Hydroxypropan-2-yl)-2-[2-(methansulfonyl)ethyl]-2H-indazol-5-yl}-6-(trifluormethyl)pyridin-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-{6-(2-Hydroxypropan-2-yl)-2-[2-(methylsulfonyl)ethyl]-2H-indazol-5-yl}-6-(trifluormethyl)pyridin-2-carboxamid

ASK #43703

Chemical Abstract Service Nr. 706782-28-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 868855-07-6

Formelstamm 2(C₂₅H₃₄F-N₃O₂) . (C₄H₄O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 1005.1964

Bruttoformel C₅₄H₇₄F₂N₆O₁₀

Vorzugsbezeichnung Pimavanserintartrat

International Nonproprietary Name (INN.L59)

2. Bezeichnung N-[(4-Fluorphenyl)methyl]-N-(1-methylpiperidin-4-yl)-N'-{[4-(2-methylpropoxy)phenyl]methyl}harnstoff-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Pimavanserintartrat (2:1); 1-(4-Fluorbenzyl)-3-(4-isobutoxybenzyl)-1-(1-methylpiperidin-4-yl)harnstoff-tartrat (2:1); Pimavanserinhemitartrat; Pimavanserin-Tartrat; N-(4-Fluorphenylmethyl)-N-(1-methylpiperidin-4-yl)-N'-[4-(2-methylpropyloxy)phenylmethyl]carbamid-(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat;

1-[(4-Fluorphenyl)methyl]-1-(1-methylpiperidin-4-yl)-3-[[4-(2-methylpropoxy)phenyl]methyl]harnstoff-[(2R,3R)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)

ASK #43711

Chemical Abstract Service Nr. 753491-31-5
Formelstamm $2(C_8H_{16}N_3O_2S)^- 2H^+ . Cl-H . (C_4H_2O_4)^- 2H^+$
Molgewicht 591.1421
Bruttoformel $C_{20}H_{39}ClN_6O_8S_2$
Vorzugsbezeichnung Cindunistat-hemihydrochlorid-hemimaleat
International Nonproprietary Name (INN.L69)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung S-(2-Ethanimidamidoethyl)-2-methyl-L-cystein-[(2Z)-but-2-endioat]-hydrochlorid (2:1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym S-[2-(Acetimidoethylamino)ethyl]-2-methyl-L-cystein-[(2Z)-2-butendioat]-hydrochlorid (2:1:1); Cindunistat-hydrochlorid-maleat (2:1:1); Cindunistat-hydrochlorid-maleat

ASK #43714

Chemical Abstract Service Nr. 1276030-80-8
Formelstamm $C_{19}H_{30}N_5O_{10}P . C_4H_4O_4$
Molgewicht 635.5149
Bruttoformel $C_{23}H_{34}N_5O_{14}P$
Vorzugsbezeichnung Tenofoviridisoproxilmaleat
International Nonproprietary Name (INN.L44,v.L82RG)
2. Bezeichnung Di(propan-2-yl){[(((2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl)phosphonoyl]bis(oxy-methylen)}bis(carbonat)-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2Z)-2-Butendisäure--Bis{[(isopropoxycarbonyl)oxy]methyl}-[(((2R)-1-(6-amino-9H-purin-9-yl)-2-propanyl]oxy)methyl)phosphonat (1:1)

ASK #43717

Chemical Abstract Service Nr. 620-67-7
Molgewicht 428.6026
Bruttoformel $C_{24}H_{44}O_6$
Vorzugsbezeichnung Triheptanoin
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 DrugInfo; CAS; Orph.Desig.:FDA; Orph.Desig.:EU; ChemIDplus; ChemSpider; Pharmavista; ICTRP; GlnAS; AdisInsight; EUCTR; PubChem; MeSH; EINECS; EUTCT; RTECS; INCI; MAR2017; USAN; USNCT; GSBL
2. Bezeichnung Propan-1,2,3-triyltriheptanoat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Glycerintriheptanoat; Trioenanthin; Glyceroltrisheptanoat; Triheptylin; Glycerintrisheptanoat; Trioenanthoin; 1,2,3-Propantriyl-triheptanoat; 1,2,3-Tri-O-oenanthoilylglycerin; Triönanthoin; Glycerintrioenanthat; Propan-1,2,3-triyltrisheptanoat; Heptansäure-1,2,3-propantriylester; Heptansäuretriglycerid

ASK #43718

Chemical Abstract Service Nr.	1691249-45-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1651179-04-2
Molgewicht	471.5509
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₉ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Zanubrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; MedKoo
2. Bezeichnung	(7 <i>S</i>)-2-(4-Phenoxyphenyl)-7-[1-(prop-2-enoyl)piperidin-4-yl]-4,5,6,7-tetrahydropyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-7-(1-Acryloylpiperidin-4-yl)-2-(4-phenoxyphenyl)-4,5,6,7-tetrahydropyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-carboxamid
ASK #43719	
Formelstamm	C ₂₆ -H ₂₆ -N ₆ -O ₃ . 2 Cl-H
Molgewicht	543.4449
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Poseltinibdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-({2-[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)anilino]furo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[3-[[2-[[4-(4-Methyl-1-piperazinyl)phenyl]amino]furo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl]oxy]phenyl]acrylamid-dihydrochlorid
ASK #43720	
Formelstamm	C ₂₆ -H ₂₆ -N ₆ -O ₃ . 2 Cl-H . 3 H ₂ -O
Molgewicht	597.4908
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₈ Cl ₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Poseltinibdihydrochlorid 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[3-({2-[4-(4-Methylpiperazin-1-yl)anilino]furo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid-hydrochlorid (1:2) 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -[3-[[2-[[4-(4-Methyl-1-piperazinyl)phenyl]amino]furo[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl]oxy]phenyl]acrylamid-dihydrochlorid-Trihydrat; Poseltinibdihydrochlorid-Trihydrat
ASK #43721	
Chemical Abstract Service Nr.	2416824-55-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	328404-18-8
Molgewicht	167000

Bruttoformel $C_{3767}H_{5705}N_{987}O_{1107}S_{33}$
Vorzugsbezeichnung Alunacedase alfa
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung QSTIEEQAKT FLDKFNHEAE DLFYQSSLAS WNYNTNITEE NVQNMNAGD KWSAFLKEQS TLAQMYPLQE IQNLTVKLQL QALQQNGSSV LSEDKSKRLN TILNTMSTIY STGKVCNPDN PQECLLLEPG LNEIMANSLD YNERLWAWES WRSEVGKQLR PLYEEYVVLK NEMARANHYE DYGDYWRGDY EVNGVDGYDY SRGQLIEDVE HTFEEIKPLY EHLHAYVRK LMNAYPSYIS PIGCLPAHLL GDMWGRFWTN LYSLTVFPFQK KPNIDVTDAM VDQAWDAQRI FKEAEKFFVS VGLPNMTQGF WENSMLTDPG NVQKAVCHPT AWDLGKGDFFR ILMCTKVITMD DFLTAHHEMG HIQYDMAYAA QPFLLRNGAN EGFHEAVGEI MSLSAATPKH LKSIGLLSPD FQEDNETEIN FLLKQALTIV GTLPFTYMLE KWRWMVFKGE IPKDQWMKKW WEMKREIVGV VEPVPHDETY CDPASLFHVS NDYSFIRYYT RTLYQFQFQE ALCQAAKHEG PLHKCDISNS TEAGQKLFNM LRLGKSEPWT LALENNVVGAK NMNVRPLLNY FEPLFTWLKD QNKNSFVGWS TDWSPYADQS IKVRISLKSA LGDKAYEWNND NEMYLFRSSV AYAMRQYFLK VKNQMILFGE EDVRVANLKP RISFNFFVTA PKNVSDIIPR TEVEKAIRMS RSRINDAFRL NDNSLEFLGI QPTLGPPNQP PVS, 116,124:327,344:513,525-Tris(disulfid), $^4N^{1.357}, N^{1.361}, O^{5.358}, O^{5.385}$ -Zink(2+)-Komplex (1:1), 36,73,86,305,415,529-Asn- N^4 - und in Spuren 673-Asn- N^4 -glycosyliert mit überwiegend di- und triantennären sialylierten komplexen Glycanen, 704-Ser- O^3 - und/oder 713-Thr- O^3 -glycosyliert mit mono- und disialylierten Disacchariden, überwiegend Gln1>Glp-modifiziert, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Angiotensin-konvertierendes Enzym 2 (human)-(1-723)-Peptid, rekombinant; rhACE2-(1-723)-Peptid; rekombinante humane Angiotensin-konvertierendes Enzym 2-Extrazellulärdomäne

ASK #43725

Chemical Abstract Service Nr. 1354012-90-0

Formelstamm $2(C_{20}H_{17}F-N-O_4)^- Ca_{2+}$

Molgewicht 748.7814

Bruttoformel $C_{40}H_{34}CaF_2N_2O_8$

Vorzugsbezeichnung Vidofludimus-Hemicalcium

International Nonproprietary Name (INN.L65)

2. Bezeichnung 2-[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure-Calciumsalz (2:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[[[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)amino]carbonyl]-1-cyclopenten-1-carbonsäure-Calciumsalz (2:1); Vidofludimus-Calcium; 2-(3-Fluor-3'-methoxybiphenyl-4-ylcarbamoyl)cyclopent-1-encarbonsäure-Calciumsalz (2:1); 2-[N-(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure-Calciumsalz (2:1)

ASK #43726

Formelstamm $2(C_{20}H_{17}F-N-O_4)^- Ca_{2+} \cdot 2 H_2O$

Molgewicht 784.8119

Bruttoformel $C_{40}H_{34}CaF_2N_2O_8$

Vorzugsbezeichnung Vidofludimus-Hemicalcium 1 H_2O

International Nonproprietary Name (INN.L65)

2. Bezeichnung 2-[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure-Calciumsalz (2:1) 2 H_2O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[N-(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)carbamoyl]cyclopent-1-en-1-carbonsäure-Calciumsalz-Hydrat (2:1:2); 2-(3-Fluor-3'-methoxybiphenyl-4-ylcarbamoyl)cyclopent-1-encarbonsäure-Calciumsalz-Hydrat (2:1:2); Vidofludimus-Calcium-Dihydrat;

2-[[[(3-Fluor-3'-methoxy[1,1'-biphenyl]-4-yl)amino]carbonyl]-1-cyclopenten-1-carbonsäure-Calciumsalz-Hydrat (2:1:2)

ASK #43727

Chemical Abstract Service Nr. 1934255-39-6

Formelstamm (C990-H1528-N262-O300-S7) (C61-H99-N7-O17) n(C2-H4-O), n = ca. 800-1000, M = ca. 63 kg/mol (MALDI-TOF-MS)

Molgewicht 22100

Vorzugsbezeichnung Lonapegsomatropin

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung FPTIPLSRLF DNAMLRAHRL HQLAFDITYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSES IPT PSNREETQQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LVIYASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED G QCRSVEGSCG F, 53,165:182,189-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter *Escherichia coli*, mono-N⁶-[{{5-(bis{6-[(1-{3-[(3-{2,3-bis[-methoxypoly(oxyethylen)- -yl]propoxy}propyl)amino]-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl}hexyl)amino)-1-[4-({[3-(dimethylamino)propyl](methyl)carbamo Lys70, Lys140, Lys145 (je ca. 10 %), Lys41, Lys168 und Lys172 (je <5 %), n = ca. 200-250

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [158(38,70,140,145)]Lys-N(6)-[{{5-(Bis{6-[(1-{3-[(3-{2,3-bis[omega-methoxypoly(oxyethylen)-alpha-yl]propoxy}propyl)amino]-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl}hexyl)amino)-1-[4-({[3-(dimethyl

ASK #43730

Chemical Abstract Service Nr. 1792180-81-4

Molgewicht 285.3443

Bruttoformel C₁₅H₁₉N₅O

Vorzugsbezeichnung Ritlecitinib

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 1-((2S,5R)-5-[(7H-Pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)amino]-2-methylpiperidin-1-yl)prop-2-en-1-on

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-((2S,5R)-2-Methyl-5-[(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)amino]piperidin-1-yl)prop-2-en-1-on

ASK #43731

Chemical Abstract Service Nr. 2192215-81-7

Formelstamm C15-H19-N5-O . C7-H8-O3-S

Molgewicht 457.5459

Bruttoformel C₂₂H₂₇N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Ritlecitinibtosilat

International Nonproprietary Name (INN.L83,v.L18)

2. Bezeichnung 1-((2S,5R)-5-[(7H-Pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)amino]-2-methylpiperidin-1-yl)prop-2-en-1-on-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-((2S,5R)-2-Methyl-5-[(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-4-yl)amino]piperidin-1-yl)prop-2-en-1-on-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)

ASK #43732

Chemical Abstract Service Nr. 1883299-62-4

Molgewicht	389.4025
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₁ F ₂ N ₇ O
Vorzugsbezeichnung	Brepocitinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[(1S)-2,2-Difluorocyclopropyl](3-{2-[(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)amino]pyrimidin-4-yl}-3,8-diazabicyclo[3.2.1]octan-8-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43733	
Chemical Abstract Service Nr.	2140301-96-6
Formelstamm	C18-H21-F2-N7-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht	561.6041
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ F ₂ N ₇ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Brepocitinibtosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L83,v.L18)
2. Bezeichnung	[(1S)-2,2-Difluorocyclopropyl](3-{2-[(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)amino]pyrimidin-4-yl}-3,8-diazabicyclo[3.2.1]octan-8-yl)methanon-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43735	
Chemical Abstract Service Nr.	1609392-27-9
Formelstamm	C20-H19-(2)H3-N8-O3 (M = 425.4590 g/mol)
Molgewicht	425.4597
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₂ N ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Deucravacitinib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	6-(Cyclopropancarboxamido)-4-[2-methoxy-3-(1-methyl-1H-1,2,4-triazol-3-yl)anilino]-N-(² H ₃)methylpyridazin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43736	
Chemical Abstract Service Nr.	1609392-28-0
Formelstamm	C20-H19-(2)H3-N8-O3 . Cl-H (M = 461.9199 g/mol)
Molgewicht	461.9206
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ ClN ₈ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Deucravacitinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	6-(Cyclopropancarboxamido)-4-[2-methoxy-3-(1-methyl-1H-1,2,4-triazol-3-yl)anilino]-N-(² H ₃)methylpyridazin-3-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #43739

1434048-34-6

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 664.7965

Bruttoformel C₃₇H₄₄N₈O₄

Vorzugsbezeichnung Fenebrutinib

**International
Nonproprietary
Name** INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 MedKoo; EUTCT

2. Bezeichnung (6²S)-2³-(Hydroxymethyl)-1⁷,1⁷,3¹,6²-tetramethyl-1³,1⁴,1⁷,1⁸-tetrahydro-4-aza-1(2)-cyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2-a]pyrazina-6(1,4)-piperazina-2(2,4),3(3,5),5(2,5)-tripyridina-7(3)-oxetanaheptaphan-1¹(1⁶H),3

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[3'-(Hydroxymethyl)-1-methyl-5-((5-[(2S)-2-methyl-4-(oxetan-3-yl)piperazin-1-yl]pyridin-2-yl)amino)-6-oxo-1,6-dihydro[3,4'-bipyridin]-2'-yl]-7,7-dimethyl-3,4,7,8-tetrahydro-2H-cyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2-a]
2-[3'-(Hydroxymethyl)-1-methyl-5-((5-[(2S)-2-methyl-4-(3-oxetanyl)-1-piperazinyl]-2-pyridinyl)amino)-6-oxo-1,6-dihydro-3,4'-bipyridin-2'-yl]-7,7-dimethyl-3,4,7,8-tetrahydro-2H-cyclopenta[4,5]pyrrolo[1,2-a]

ASK #43740

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1841136-73-9

Formelstamm (C172-H273-N24-O55)⁵⁻ 5H⁺

Molgewicht 3562.1755

Bruttoformel C₁₇₂H₂₇₈N₂₄O₅₅

Vorzugsbezeichnung Zilucoplan

**International
Nonproprietary
Name** INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung N^{6.1},C^{4.6}-Anhydro[*N*-acetyl-L-lysyl-L-valyl-L- -glutamyl-L-arginyl-L-phenylalanyl-L- -asparyl-*N*-methyl-L- -aspartyl-L-*tert*-leucyl-L-tyrosyl-L-7-azatryptophyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-prolyl-L-2-cyclohexylglycyl-

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ac-Lys-Val-Glu-Arg-Phe-Asp-N-MeAsp-Tle-Tyr-7-azaTrp-Glu-Tyr-Pro-Chg-N(6)-{N-hexadecanoyl-gammaGlu-NH-[CH-CH-O]-CH-CH-CO}Lys-OH 1,6-lactam, Tle = L-*tert*-Leu, Chg = L-2-cyclohexyl-Gly

ASK #43741

Formelstamm (C172-H273-N24-O55)⁵⁻ H⁺ 4Na⁺

Molgewicht 3650.1096

Bruttoformel C₁₇₂H₂₇₄N₂₄Na₄O₅₅

Vorzugsbezeichnung Zilucoplan-Natrium

**International
Nonproprietary Name** (INN.L80)

2. Bezeichnung N^{6.1},C^{4.6}-Anhydro[*N*-acetyl-L-lysyl-L-valyl-L- -glutamyl-L-arginyl-L-phenylalanyl-L- -asparyl-*N*-methyl-L- -aspartyl-L-*tert*-leucyl-L-tyrosyl-L-7-azatryptophyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-prolyl-L-2-cyclohexylglycyl-
(1:4)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ac-Lys-Val-Glu-Arg-Phe-Asp-N-MeAsp-Tle-Tyr-7-azaTrp-Glu-Tyr-Pro-Chg-N(6)-{N-hexadecanoyl-gammaGlu-NH-[CH-CH-O]-CH-CH-CO}Lys-OH 1,6-lactam-Natriumsalz (1:x) y HO, Tle =

L-tert-Leu, Chg = L-2-cyclohexyl-Gly

ASK #43742

Chemical Abstract Service Nr. 19608-29-8
Molgewicht 402.5238
Bruttoformel C₂₄H₃₄O₅
Vorzugsbezeichnung Clascoteron
International Nonproprietary Name INN.L82
2. Bezeichnung (21-Hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17-yl)propanoat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 21-Hydroxy-3,20-dioxopregn-4-en-17-ylpropionat; Cortexolon-17alpha-propionat; Cortodoxon-17-propionat; Cortodoxon-17alpha-propionat; Cortexolon-17-propionat; 17,21-Dihydroxypregn-4-en-3,20-dion-17-propionat

ASK #43743

Chemical Abstract Service Nr. 2119669-71-3
Formelstamm C20-H18-Cl-F2-N5-O3 . Cl-H
Molgewicht 486.2994
Bruttoformel C₂₀H₁₉Cl₂F₂N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Asciminibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L77)
2. Bezeichnung *N*-[4-(Chlordifluormethoxy)phenyl]-6-[(3*R*)-3-hydroxypyrrolidin-1-yl]-5-(1*H*-pyrazol-3-yl)pyridin-3-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #43744

Chemical Abstract Service Nr. 1426698-88-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1831959-92-2
Molgewicht 432.8791
Bruttoformel C₂₀H₂₂ClFN₆O₂
Vorzugsbezeichnung Parsaclisib
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (4*R*)-4-{3-[(1*S*)-1-(4-Amino-3-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-1-yl)ethyl]-5-chlor-2-ethoxy-6-fluorphenyl}pyrrolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43745

Chemical Abstract Service Nr. 1995889-48-9
Formelstamm C20-H22-Cl-F-N6-O2 . Cl-H
Molgewicht 469.34
Bruttoformel C₂₀H₂₃Cl₂FN₆O₂
Vorzugsbezeichnung Parsaclisibhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L79)

2. Bezeichnung (4*R*)-4-{3-[(1*S*)-1-(4-Amino-3-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-1-yl)ethyl]-5-chlor-2-ethoxy-6-fluorphenyl}pyrrolidin-2-on-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #43746

Formelstamm C₂₀-H₂₂-Cl-F-N₆-O₂ . Cl-H . x H₂O

Molgewicht 487.3559

Bruttoformel C₂₀H₂₃Cl₂FN₆O₂

Vorzugsbezeichnung Parsacalisibhydrochlorid x H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L79)

2. Bezeichnung (4*R*)-4-{3-[(1*S*)-1-(4-Amino-3-methyl-1*H*-pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-1-yl)ethyl]-5-chlor-2-ethoxy-6-fluorphenyl}pyrrolidin-2-on-hydrochlorid (1:1) x H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Parsacalisibhydrochlorid-Hydrat

ASK #43747

Chemical Abstract Service Nr. 1966111-35-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2099039-53-7

Formelstamm (C₈₂₈-H₁₃₀₇-N₂₂₉-O₂₄₅-S₁₂)₂ [C₄-H₈-O (C₂-H₄-O)_n]_x, n = ca. 113, x = 1, 2 (1:1)

Molgewicht 37600

Bruttoformel C₈₂₈H₁₃₀₇N₂₂₉O₂₄₅S₁₂

Vorzugsbezeichnung Pegilodecakin

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; USAN; DrugInfo

2. Bezeichnung MSPGQGTQSE NSCTHFPGNL PNMLRDLRDA FSRVKTFFQM KDQLDNLLLK ESLEDFKGY LGCQALSEMI QFYLEEVPQ AENQDPDIKA HVNSLGENLK TLRLRRLRCH RFLPCENKSK AVEQVKNAFN KLQEKGIYKA MSEFDIFINY IEAYMTMKIR N, 13,109:63,115-Bis(disulfid), nicht glycosyliert, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von *Escherichia coli*, N^{2.1}-mono- und N^{2.1},N^{2.1}-bis{3-[-methoxypoly(oxyethylen)_n- -yl]propyl}-substituiert (je ca. 50 %), n = ca. 113

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-terminal pegyliertes [1]N-L-Methionyl-Interleukin 10 (human) (IL10)-Dimer: N-{3-[omega-Methoxypoly(oxyethylen)-alpha-yl]propyl}-L-methionyl-interleukin 10 (human)-Homodimer (nicht-kovalent), hergestellt mit rekombinanten *Escherichia coli*-Bakterien; M SPGQGTQSEN SCTHFPGNLP NMLRDLRDAF SRVKTFFQMK DQLDNLLLKE SLEDFKGYL GCQALSEMIQ FYLEEVPQA ENQDPDIKAH VNSLGENLKT LRLRRLRCHR FLPCENKSKA VEQVKNAFNK LQEKGIYKAM SEFDIFINYI EAYMTMKIRN, 12,108:62,114-Bis(disulfid), nicht glycosyliert, nicht-kovalentes Dimer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterienzellen von *Escherichia coli*, N(2.0)-mono- und N(2.0),N(2.0)-bis{3-[omega-methoxypoly(oxyethylen)-alpha-yl]propyl}-substituiert (je ca. 50 %)

ASK #43759

Chemical Abstract Service Nr. 104746-03-4

Molgewicht 254.2839

Bruttoformel C₁₅H₁₄N₂O₂

Vorzugsbezeichnung (*R*)-Licarbazepin

International Nonproprietary Name (INN.L43)
2. Bezeichnung (10*R*)-10-Hydroxy-10,11-dihydro-5*H*-dibenzo[*b,f*]azepin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-MHD; Eslicarbazepin-(R)-Enantiomer; (R)-10-Monohydroxy-dihydrocarbamazepin

ASK #43761

Chemical Abstract Service Nr. 640725-71-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 642075-46-5
Formelstamm C15-H24-N4-O6 . 2 Cl-H
Molgewicht 429.2961
Bruttoformel C₁₅H₂₆Cl₂N₄O₆
Vorzugsbezeichnung Valopicitabindihydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L55)
2. Bezeichnung 2'-*C*-Methyl-3'-*O*-L-valylycytidin-hydrochlorid (1:2)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Val-mCyd 2HCl; 2'-*C*-Methyl-3'-*O*-L-valylycytidindihydrochlorid

ASK #43763

Chemical Abstract Service Nr. 7759-35-5
Molgewicht 370.4819
Bruttoformel C₂₃H₃₀O₄
Vorzugsbezeichnung Segesteronacetat

International Nonproprietary Name (INN.L51)
2. Bezeichnung 16-Methyliden-3,20-dioxo-19-norpregn-4-en-17-ylacetat
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 16-Methylen-3,20-dioxo-19-norpregn-4-en-17-yl-acetat; 17-(Acetyloxy)-16-methylen-19-norpregn-4-en-3,20-dion; 17-Hydroxy-16-methylen-19-norpregn-4-en-3,20-dion-acetat; 17-Acetoxy-16-methyliden-19-norpregn-4-en-3,20-dion; 17-Acetoxy-16-methylen-19-norprogesteron

ASK #43764

Chemical Abstract Service Nr. 486459-71-6
Formelstamm C16-H15-F6-N5-O . Cl-H
Molgewicht 443.7746
Bruttoformel C₁₆H₁₆ClF₆N₅O
Vorzugsbezeichnung Sitagliptinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L56)
2. Bezeichnung (3*R*)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazin-7(8*H*)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-hydrochlorid (1:1)

Bruttoformel $C_{361}H_{411}N_{141}Na_{36}O_{262}P_{36}$
Vorzugsbezeichnung Tivanisiran-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L78)
2. Bezeichnung *sense*-[Adenylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-guanylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-uridylyl-(3' 5')-cytidylyl-(3' 5')-uridylyl-(1:36)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (3'-5')-[A-A-G-C-G-C-A-U-C-U-U-C-U-A-C-U-U-C-A]Na--(5'-3')-[U-U-C-G-C-G-U-A-G-A-A-G-A-U-G-A-A-G-U]Na (1:1); (1 AAGCGCAUCU UCUACUUCA 19)Na, (1' UGAAGUAGAA GAUGCGCUU 19)Na

ASK #43772

Chemical Abstract Service Nr. 22541-55-5
Molgewicht 78.96
Bruttoformel Se
2. Bezeichnung Selen()-Ion
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym Selen(4+); Se(4+)

ASK #43783

Chemical Abstract Service Nr. 1985606-14-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1830312-72-5
Molgewicht 571.5492
Bruttoformel $C_{27}H_{23}F_2N_3O_7S$
Vorzugsbezeichnung Baloxavirmarboxil
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung [(((12aR)-12-[(11S)-7,8-Difluor-6,11-dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yl]-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12a-hexahydro-1H-[1,4]oxazino[3,4-c]pyrido[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl)oxy)methyl](methyl)carbonat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (((12aR)-12-[(11S)-7,8-Difluor-6,11-dihydrodibenzo[b,e]thiepin-11-yl]-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12a-hexahydro-1H-[1,4]oxazino[3,4-c]pyrido[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl)oxy)methyl-methylcarbonat

ASK #43784

Chemical Abstract Service Nr. 1422144-42-0
Formelstamm C28-H27-N3-O3 . 2(C-H4-O3-S)
Molgewicht 645.7436
Bruttoformel $C_{30}H_{35}N_3O_9S_2$
Vorzugsbezeichnung Netarsudildimesilat

International Nonproprietary Name (INN.L75)
Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista
2. Bezeichnung ((4-[(2S)-3-Amino-1-(isochinolin-6-ylamino)-1-oxopropan-2-yl]phenyl)methyl)(2,4-dimethylbenzoat)-methansulfonat (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Methansulfonsäure--4-[(2S)-3-Amino-1-(6-isochinolinylamino)-1-oxo-2-propanyl]benzyl-2,4-dimethylbenzoat (2:1); Netarsudilmesilat; 2,4-Dimethylbenzoesäure-{4-[(2S)-3-amino-1-(isochinolin-6-ylamino)-1-oxopropan-2-yl]phenyl}methylester-bis(methansulfonat)

ASK #43793

Chemical Abstract Service Nr. 1883329-51-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1883329-53-0
Molgewicht 421.512
Bruttoformel C₂₃H₂₃N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Foliglurax
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 JMC MAR(2017)v60.20,p8515-8537:Compd.60; ICTRP; USNCT; PubChem; FDA-SRS; Pharmavista; EUTCT; AdisInsight; EUCTR; CAS; DrugInfo; ChemIDplus
2. Bezeichnung *N*-{6-[3-(Morpholin-4-yl)propyl]-2-(thieno[3,2-*c*]pyridin-6-yl)-4*H*-1-benzopyran-4-yliden}hydroxylamin [(*E*):(*Z*)-Gleichgewichtsverhältnis gewöhnlich etwa 98:2]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista

ASK #43794

Chemical Abstract Service Nr. 1883329-52-9
Formelstamm C23-H23-N3-O3-S . 2 Cl-H
Molgewicht 494.4339
Bruttoformel C₂₃H₂₅Cl₂N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Foligluraxdihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L79)
2. Bezeichnung *N*-{6-[3-(Morpholin-4-yl)propyl]-2-(thieno[3,2-*c*]pyridin-6-yl)-4*H*-1-benzopyran-4-yliden}hydroxylamin-hydrochlorid (1:2) [(*E*):(*Z*)-Gleichgewichtsverhältnis gewöhnlich etwa 98:2]
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #43795

Formelstamm C23-H23-N3-O3-S . 2 Cl-H . x H2-O
Molgewicht 512.449
Bruttoformel C₂₅H₂₃Cl₂N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Foligluraxdihydrochlorid x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L79)
2. Bezeichnung *N*-{6-[3-(Morpholin-4-yl)propyl]-2-(thieno[3,2-*c*]pyridin-6-yl)-4*H*-1-benzopyran-4-yliden}hydroxylamin-hydrochlorid (1:2) x H₂O [x = 0,00-1,44; (*E*):(*Z*)-Gleichgewichtsverhältnis gewöhnlich etwa 98:2]
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #43796

Chemical Abstract Service Nr. 1202000-62-1
Formelstamm C27-H36-N2-O5 . H2-S-O4
Molgewicht 566.6636
Bruttoformel C₂₇H₃₆N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Ivabradinsulfat
International Nonproprietary Name (INN.L37)
2. Bezeichnung 3-{3-[[[(7S)-3,4-Dimethoxybicyclo[4.2.0]octa-1,3,5-trien-7-yl]methyl](methyl)amino]propyl}-7,8-dimethoxy-1,3,4,5-tetrahydro-2H-3-benzazepin-2-on-sulfat (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Ivabradinmonosulfat; Ivabradinhydrogensulfat

ASK #43799

Chemical Abstract Service Nr. 1388651-30-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1421852-77-8
Molgewicht 437.4387
Bruttoformel C₁₉H₁₈F₃N₅O₂S
Vorzugsbezeichnung Elenbecestat
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; PubMed; EUCTR; ChemIDplus; USNCT; AdisInsight; FDA-SRS; Pharmavista; EUTCT; DrugInfo; ICTRP
2. Bezeichnung N-{3-[(4aS,5R,7aS)-2-Amino-5-methyl-4a,5-dihydro-4H-furo[3,4-d][1,3]thiazin-7a(7H)-yl]-4-fluorphenyl}-5-(difluormethyl)pyrazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista[korr]

ASK #43801

Formelstamm (C65-H89-N14-O18-S2)3⁻ 3H⁺ . x C2-H4-O2 . y H2-O
Bruttoformel C₆₅H₉₂N₁₄O₁₈S₂
Vorzugsbezeichnung Edotreotidacetat (1:x) y H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L46)
2. Bezeichnung N-[[4,7,10-Tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]-D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-N-[(1R,2R)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-L-cy (1:x) y H₂O
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Edotreotidacetat-Hydrat

ASK #43802

Chemical Abstract Service Nr. 321835-55-6
Formelstamm (C65-H89-N14-O18-S2)3⁻ (177)Lu3⁺ (M = 1595,5589 g/mol)
Molgewicht 1595.559
Bruttoformel C₆₅H₈₉LuN₁₄O₁₈S₂
Vorzugsbezeichnung (¹⁷⁷Lu)Lutetiumedotreotid
International Nonproprietary (INN.L46)

Name

2. Bezeichnung [*S*²,*S*⁷-Cyclo(*N*-[[4,7,10-tris(carboxylato- *O*-methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl- ⁴*N*¹,*N*⁴,*N*⁷,*N*¹⁰]acetyl- *O*]-*D*-phenylalanyl-L-cysteinyll-L-tyrosyl-*D*-tryptophyll-L-lysyl-L-threonyll-*N*¹-[(2*R*,3*R*)-1,3-dihydroxybutylamino]butyl]-L-prolinamid]

ASK #43803

Chemical Abstract Service Nr. 1647119-61-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2583734-86-3

Molgewicht 946.5777

Bruttoformel C₄₂H₆₀ClN₁₁O₈S₂

Vorzugsbezeichnung Velmupressin

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 1,5-Anhydro[4-chlor-L-phenylalanyl-3-(thiophen-2-yl)-L-alanyl-L-valyl-L-asparaginyll-S-(3-carboxypropyl)-L-cysteinyll-*N*-[4-(carbamimidoylamino)butyl]-L-prolinamid]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1,5-Anhydro[4-ClPhe-3-(thiophen-2-yl)Ala-Val-Asn-S-(3-carboxypropyl)Cys-Pro-NH-[CH]-NH-C(=NH)-NH]

ASK #43804

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1647120-04-4

Formelstamm C42-H60-Cl-N11-O8-S2 . x C2-H4-O2 . y H2-O

Vorzugsbezeichnung Velmupressinacetat-Hydrat

International Nonproprietary Name (INN.L84)

2. Bezeichnung 1,5-Anhydro{4-chlor-L-phenylalanyl-3-(thiophen-2-yl)-L-alanyl-L-valyl-L-asparaginyll-S-(3-carboxypropyl)-L-cysteinyll-*N*-[4-(carbamimidoylamino)butyl]-L-prolinamid}-acetat (1:x) y H₂O, x = 0,3-1,75, y = 0,00-4,57

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Velmupressinacetat (1:x) y HO; Velmupressinacetat-Hydrat (1:x:y); 1,5-Anhydro[4-ClPhe-3-(thiophen-2-yl)Ala-Val-Asn-S-(3-carboxypropyl)Cys-Pro-NH-[CH]-NH-C(=NH)-NH]-acetat (1:x) y HO

ASK #43806

Chemical Abstract Service Nr. 1858268-66-2

Molgewicht 474.4419

Bruttoformel C₂₀H₃₁N₂O₉P

Vorzugsbezeichnung Fosmetpantotenat

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung Dimethyl[4-*ambo*-(2*S*,8*R*)-8-hydroxy-2,7,7-trimethyl-4,9-dioxo-4-phenoxy-5-oxa-3,10-diaza-4⁵-phosphatridecandioat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(2S,4RS,8R)-8-Hydroxy-2,7,7-trimethyl-4,9-dioxo-4-phenoxy-5-oxa-3,10-diaza-4lambda(5)-phosphatridecandisäuredimethylester; Fosmetpantothenat;
Methyl-N-[[[(3R)-3-hydroxy-4-[(3-methoxy-3-oxopropyl)amino]-2,2-dimethyl-4-oxobutoxy](phenoxy)phosphoryl]-L-alaninat;
Methyl-3-[(2R)-2-hydroxy-4-[[[(S)-1-methoxy-1-oxopropan-2-yl]amino](phenoxy)phosphoryl]oxy]-3,3-dimethylbutanamido]propanoat

ASK #43807

Chemical Abstract Service Nr. 1366302-52-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1628423-19-7

Formelstamm (C44-H54-N6-O17)8⁻ 8H⁺

Molgewicht 946.9931

Bruttoformel C₄₄H₆₂N₆O₁₇

Vorzugsbezeichnung Gozetotid

International Nonproprietary Name (INN.L85)

2. Bezeichnung (3S,7S)-22-(3-[[[2-[[[5-(2-Carboxyethyl)-2-hydroxyphenyl]methyl](carboxymethyl)amino]ethyl](carboxymethyl)amino]methyl]-4-hydroxyphenyl)-5,13,20-trioxo-4,6,12,19-tetraazadocosan-1,3,7-tricarbonsäure
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (26S,30S)-5,7-Bis(carboxymethyl)-3(4),10(6)-dihydroxy-13,20,28-trioxo-5,8,14,21,27,29-hexazaza-3,10(1,3)-dibenzoladotriacontaphan-1,26,30,32-tetracarbonsäure;
N-(((1S)-1-Carboxy-5-[(6-[[3-(3-[[[2-[[[5-(2-carboxyethyl)-2-hydroxybenzyl](carboxymethyl)amino]ethyl)(carboxymethyl)amino]methyl]-4-hydroxyphenyl]propanoyl]amino)hexanoyl]amino]pentyl]carbamoylester)

ASK #43809

Chemical Abstract Service Nr. 1906894-20-9

Formelstamm (C44-H54-N6-O17)8⁻ 5H⁺ (68)Ga3⁺

Molgewicht 1011.899

Bruttoformel C₄₄H₅₉GaN₆O₁₇

Vorzugsbezeichnung (⁶⁸Ga)Galliumgozetotid

International Nonproprietary Name INN.L85

2. Bezeichnung {N-[(N⁶-{6-[3-(3-[[[2-[[[5-(2-Carboxyethyl)-2-hydroxy- O-phenyl]methyl](carboxy- O-methyl)amino- M]ethyl](carboxy- O-methyl)amino- M]methyl]-4-hydroxy- O-phenyl]propanamido]hexanoyl]-L-lysin-Methyl)ester]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; USAN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3S,7S)-22-(3-[[[2-[[[5-(2-Carboxyethyl)-2-hydroxyphenyl]methyl](carboxymethyl)amino]ethyl](carboxymethyl)amino]methyl]-4-hydroxyphenyl)-5,13,20-trioxo-4,6,12,19-tetraazadocosan-1,3,7-tricarbonsäure;
[(3S,7S)-22-(3-[[[2-[[[5-(2-Carboxyethyl)-2-hydroxy-kappaO-phenyl]methyl](carboxy-kappaO-methyl)amino-kappaN]ethyl](carboxy-kappaO-methyl)amino-kappaN]methyl]-4-hydroxy-kappaO-phenyl)-5,13,20-trioxo-4,6,12,19-tetraazadocosan-1,3,7-tricarbonsäure)]

ASK #43812

Chemical Abstract Service Nr. 1771774-68-5

Formelstamm C19-H21-Cl-F-N3-O4-S . Br-H

Molgewicht 522.8161

Bruttoformel C₁₉H₂₂BrClFN₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Danirixinhydrobromid

International Nonproprietary Name (INN.L69)

2. Bezeichnung *N*-{4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3*S*)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl}-*N'*-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff-hydrobromid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-{4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3*S*)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl}-3-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff-hydrobromid (1:1)

ASK #43813

Chemical Abstract Service Nr. 1771774-67-4

Formelstamm C₁₉H₂₁ClF-N₃O₄S . Br-H . 0.5 H₂O

Molgewicht 531.8237

Bruttoformel C₁₉H₂₂BrClFN₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Danirixinhydrobromid 0.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L69)

2. Bezeichnung *N*-{4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3*S*)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl}-*N'*-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff-hydrobromid (1:1) 0.5 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 1-{4-Chlor-2-hydroxy-3-[(3*S*)-piperidin-3-sulfonyl]phenyl}-3-(3-fluor-2-methylphenyl)harnstoff-hydrobromid-Hydrat (1:1:0,5); Danirixinhydrobromid-Hemihydrat

ASK #43818

Chemical Abstract Service Nr. 1204354-40-4

Molgewicht 433.4302

Bruttoformel C₂₁H₂₀FN₃O₄

Vorzugsbezeichnung Radiprodil 2 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L60)

2. Bezeichnung 2-[4-[(4-Fluorphenyl)methyl]piperidin-1-yl]-2-oxo-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-6-yl)acetamid 2 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-[4-(4-Fluorbenzyl)piperidin-1-yl]-2-oxo-*N*-(2-oxo-2,3-dihydrobenzoxazol-6-yl)acetamid-Dihydrat;
2-[4-(4-Fluorbenzyl)-1-piperidiny]-2-oxo-*N*-(2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-6-yl)acetamid-Dihydrat; Radiprodil-Dihydrat

ASK #43819

Chemical Abstract Service Nr. 811803-05-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1275609-09-0

Molgewicht 397.4723

Bruttoformel C₂₄H₂₃N₅O

Vorzugsbezeichnung Rivoceranib

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; Pharmavista; MedKoo; CAS

2. Bezeichnung *N*-[4-(1-Cyancyclopentyl)phenyl]-2-[[pyridin-4-yl)methyl]amino]pyridin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista[korr.]; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Apatinib; N-[4-(1-Cyancyclopentyl)phenyl]-2-[(4-pyridinylmethyl)amino]nicotinamid

ASK #43820

Chemical Abstract Service Nr. 1218779-75-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1275609-10-3

Formelstamm C24-H23-N5-O . C-H4-O3-S

Molgewicht 493.578

Bruttoformel C₂₅H₂₇N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Rivoceranibmesilat

International Nonproprietary Name (INN.L79)

2. Bezeichnung N-[4-(1-Cyancyclopentyl)phenyl]-2-[(pyridin-4-yl)methyl]amino]pyridin-3-carboxamid-methansulfonat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[4-(1-Cyanocyclopentyl)phenyl]-2-[(4-pyridinylmethyl)amino]-3-pyridincarboxamidmethansulfonat; Methansulfonsäure--N-[4-(1-Cyancyclopentyl)phenyl]-2-[(4-pyridinylmethyl)amino]nicotinamid (1:1); Apatinib '

ASK #43821

Chemical Abstract Service Nr. 1953130-87-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1966991-74-1

Molgewicht 354.3599

Bruttoformel C₁₈H₁₈N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Nesolicaftor

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT

2. Bezeichnung N-(trans-3-[5-[(1R)-1-Hydroxyethyl]-1,3,4-oxadiazol-2-yl]cyclobutyl)-3-phenyl-1,2-oxazol-5-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym N-[(1r,3r)-3-[5-[(1R)-1-Hydroxyethyl]-1,3,4-oxadiazol-2-yl]cyclobutyl]-3-phenyl-1,2-oxazol-5-carboxamid

ASK #43822

Chemical Abstract Service Nr. 1291094-73-9

Molgewicht 416.4642

Bruttoformel C₂₃H₂₈O₇

Vorzugsbezeichnung Licogliflozin

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (1S)-1,5-Anhydro-1-C-[3-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)methyl]-4-ethylphenyl]-D-glucitol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2S,3R,4R,5S,6R)-2-[3-(2,3-Dihydrobenzo[1,4]dioxin-6-ylmethyl)-4-ethylphenyl]-6-(hydroxymethyl)tetrahydropyran-3,4,5-triol;
(1S)-1,5-Anhydro-1-C-[3-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)methyl]-4-ethylphenyl]-D-glucitol;
(1S)-1,5-Anhydro-1-C-[3-[(2,3-dihydrobenzo[b][1,4]dioxin-6-yl)methyl]-4-ethylphenyl]-D-glucitol

ASK #43823

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1291095-45-8

Formelstamm (C23-H28-O7) . 2(C5-H9-N-O2)

Molgewicht 646.7251

Bruttoformel C₃₃H₄₆N₂O₁₁

Vorzugsbezeichnung Licogliflozin-Prolin (1:2)

International Nonproprietary Name (INN.L80,L28)

2. Bezeichnung L-Prolin--(1S)-1,5-Anhydro-1-C-[3-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)methyl]-4-ethylphenyl]-D-glucitol (2:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #43837

Chemical Abstract Service Nr. 1224606-06-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1258299-72-7

Molgewicht 642.0929

Bruttoformel C₄₃H₇₉NO₂

2. Bezeichnung [(6Z,9Z,28Z,31Z)-Heptatriaconta-6,9,28,31-tetraen-19-yl][4-(dimethylamino)butanoat]

3. Bezeichnung [(all-Z)-Heptatriaconta-6,9,28,31-tetraen-19-yl][4-(dimethylamino)butanoat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym DLin-MC3-DMA

ASK #43839

Chemical Abstract Service Nr. 57383-74-1

Formelstamm (C9-H9-N4-O4)⁻ H⁺ . C17-H23-N3-O

Molgewicht 523.5841

Bruttoformel C₂₆H₃₃N₇O₅

Vorzugsbezeichnung Acefyllin-Mepyramin

International Nonproprietary Name (INN.L6,L1)

2. Bezeichnung (1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7H-purin-7-yl)essigsäure-N¹-[(4-Methoxyphenyl)methyl]-N²,N²-dimethyl-N¹-(pyridin-2-yl)ethan-1,2-diamin-Salz (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Mepiphyllin; Mepifilin; Mepifyllin; (1,3-Dimethyl-2,6-dioxo-1,2,3,6-tetrahydro-7H-purin-7-yl)essigsäure--N-(4-methoxybenzyl)-N',N'-dimethyl-N-(2-pyridinyl)-1,2-ethandiamin (1:1); Mepyramin-7-theophyllinacetat (1:1); Mepyramin-7-Theophyllinacetat 1:1

ASK #43841

Chemical Abstract Service Nr. 1935694-88-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1859072-53-9

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₆₀H₉₉₂₄N₁₇₀₈O₂₀₅₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Spartalizumab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; Pharmavista; CAS; NCI.Dict; IMGT/mAb-DB; EUTCT; FDA-SRS; NCI.Thesaurus

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLRI SCKGSGYTFT TYWMHWVRQA TGQGLEWMGN IYPGTGGSNF DEKFKNRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCTRWT TGTGAYWGQG TTVTSSAST KGPSVFLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SLG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCKSSQSL DSGNQKNFLT WYQQKPGQAP RLLIYWASTR ESGVPSRFSG SGSGTDFTFT ISSLEAEDAA TYQCNDYSY PYTFGQGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKSTYS LSSTLTSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen vom CHO-Typ, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #43842

Chemical Abstract Service Nr. 5291-32-7

Molgewicht 199.2469

Bruttoformel C₁₀H₁₇NO₃

Vorzugsbezeichnung Eprenetapopt

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-2-(Hydroxymethyl)-2-(methoxymethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-Methoxymethyl-2-hydroxymethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-on; 2-(Hydroxymethyl)-2-(methoxymethyl)chinuclidin-3-on; 2-(Hydroxymethyl)-2-(methoxymethyl)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-on; 2-Hydroxymethyl-2-methoxymethyl-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-on

ASK #43843

Chemical Abstract Service Nr. 1948232-63-0

Molgewicht 521.5552

Bruttoformel C₂₄H₂₆F₃N₅O₃S

Vorzugsbezeichnung Filapixant

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 3-[[{(2*R*)-4-Methylmorpholin-2-yl]methoxy}-5-(5-methyl-1,3-thiazol-2-yl)-*N*-{(1*R*)-1-[2-(trifluormethyl)pyrimidin-5-yl]ethyl}benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43844

Formelstamm	C24-H26-F3-N5-O3-S . C7-H6-O2
Molgewicht	643.6765
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₂ F ₃ N ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Filapixantbenzoat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	3-[[<i>(2R)</i> -4-Methylmorpholin-2-yl]methoxy]-5-(5-methyl-1,3-thiazol-2-yl)- <i>N</i> -{[<i>(1R)</i> -1-[2-(trifluormethyl)pyrimidin-5-yl]ethyl]benzamid-benzoat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43845	
Chemical Abstract Service Nr.	1488325-95-6
Molgewicht	603.5895
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₆ F ₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ubrogepant 3 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	(3' <i>S</i>)- <i>N</i> -[[<i>(3S,5S,6R)</i>]-6-Methyl-2-oxo-5-phenyl-1-(2,2,2-trifluorethyl)piperidin-3-yl]-2'-oxo-1',2',5,7-tetrahydrospiro[cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-6,3'-pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin]-3-carboxamid 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Ubrogepant-Trihydrat
ASK #43848	
Chemical Abstract Service Nr.	2409454-09-5
Formelstamm	(C23-H21-Cl2-F3-N-O3) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	510.3087
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ Cl ₂ F ₃ NNaO ₃
Vorzugsbezeichnung	Runcaciguat-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3-{4-Chlor-3-[[<i>(2S,3R)</i>]-2-(4-chlorphenyl)-4,4,4-trifluor-3-methylbutanamido]phenyl}-3-cyclopropylpropansäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>S</i>)-3-(4-Chlor-3-[[<i>(2S,3R)</i>]-2-(4-chlorphenyl)-4,4,4-trifluor-3-methylbutanoyl]amino)phenyl)-3-cyclopropylpropansäure-Natriumsalz
ASK #43852	
Chemical Abstract Service Nr.	1884461-72-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	298680-25-8; 736982-46-0
Molgewicht	477.5554
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₁ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ensifentrin
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(2-[(<i>2E</i>)-9,10-Dimethoxy-4-oxo-2-[(2,4,6-trimethylphenyl)imino]-6,7-dihydro-2 <i>H</i> -pyrimido[6,1- <i>a</i>]isoquinolin-3(4 <i>H</i>)-yl]ethyl)harnstoff

	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	1-{2-[(2E)-2-(Mesitylimino)-9,10-dimethoxy-4-oxo-6,7-dihydro-2H-pyrimido[6,1-a]isochinolin-3(4H)-yl]ethyl}harnstoff; 3-(2-Ureidoethyl)-3-demethyltrequinsin
ASK #43853	Chemical Abstract Service Nr.	1965291-08-0
	Formelstamm	(C ₄₄ -H ₆₆ -N ₅ -O ₄) ⁻ H ⁺ . C ₆ -H ₈ -O ₇ . x H ₂ O, x = 0-2,7
	Molgewicht	922.1593
	Bruttoformel	C ₅₀ H ₇₅ N ₅ O ₁₁
	Vorzugsbezeichnung	lbrefaxungerpcitrat x H ₂ O, x = 0-2,7
	International Nonproprietary Name	(INN.L80)
	2. Bezeichnung	(1S,4aR,6aS,7R,8R,10aR,10bR,12aR,14R,15R)-15-[(2R)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-1,6a,8,10a-tetramethyl-8-[(2R)-3-methylbutan-2-yl]-14-[5-(pyridin-4-yl)-1H-1,2,4-triazol-1-yl]-1,6,6a,7,8,9,10,10a,10b,11a,11b,12a,12b,13,14,15,15a,15b,15c,15d,15e,15f,15g,15h,15i,15j,15k,15l,15m,15n,15o,15p,15q,15r,15s,15t,15u,15v,15w,15x,15y,15z,15aa,15ab,15ac,15ad,15ae,15af,15ag,15ah,15ai,15aj,15ak,15al,15am,15an,15ao,15ap,15aq,15ar,15as,15at,15au,15av,15aw,15ax,15ay,15az,15ba,15bb,15bc,15bd,15be,15bf,15bg,15bh,15bi,15bj,15bk,15bl,15bm,15bn,15bo,15bp,15bq,15br,15bs,15bt,15bu,15bv,15bw,15bx,15by,15bz,15ca,15cb,15cc,15cd,15ce,15cf,15cg,15ch,15ci,15cj,15ck,15cl,15cm,15cn,15co,15cp,15cq,15cr,15cs,15ct,15cu,15cv,15cw,15cx,15cy,15cz,15da,15db,15dc,15dd,15de,15df,15dg,15dh,15di,15dj,15dk,15dl,15dm,15dn,15do,15dp,15dq,15dr,15ds,15dt,15du,15dv,15dw,15dx,15dy,15dz,15ea,15eb,15ec,15ed,15ee,15ef,15eg,15eh,15ei,15ej,15ek,15el,15em,15en,15eo,15ep,15eq,15er,15es,15et,15eu,15ev,15ew,15ex,15ey,15ez,15fa,15fb,15fc,15fd,15fe,15ff,15fg,15fh,15fi,15fj,15fk,15fl,15fm,15fn,15fo,15fp,15fq,15fr,15fs,15ft,15fu,15fv,15fw,15fx,15fy,15fz,15ga,15gb,15gc,15gd,15ge,15gf,15gg,15gh,15gi,15gj,15gk,15gl,15gm,15gn,15go,15gp,15gq,15gr,15gs,15gt,15gu,15gv,15gw,15gx,15gy,15gz,15ha,15hb,15hc,15hd,15he,15hf,15hg,15hh,15hi,15hj,15hk,15hl,15hm,15hn,15ho,15hp,15hq,15hr,15hs,15ht,15hu,15hv,15hw,15hx,15hy,15hz,15ia,15ib,15ic,15id,15ie,15if,15ig,15ih,15ii,15ij,15ik,15il,15im,15in,15io,15ip,15iq,15ir,15is,15it,15iu,15iv,15iw,15ix,15iy,15iz,15ja,15jb,15jc,15jd,15je,15jf,15jg,15jh,15ji,15jj,15jk,15jl,15jm,15jn,15jo,15jp,15jq,15jr,15js,15jt,15ju,15jv,15jw,15jx,15jy,15jz,15ka,15kb,15kc,15kd,15ke,15kf,15kg,15kh,15ki,15kj,15kk,15kl,15km,15kn,15ko,15kp,15kq,15kr,15ks,15kt,15ku,15kv,15kw,15kx,15ky,15kz,15la,15lb,15lc,15ld,15le,15lf,15lg,15lh,15li,15lj,15lk,15ll,15lm,15ln,15lo,15lp,15lq,15lr,15ls,15lt,15lu,15lv,15lw,15lx,15ly,15lz,15ma,15mb,15mc,15md,15me,15mf,15mg,15mh,15mi,15mj,15mk,15ml,15mm,15mn,15mo,15mp,15mq,15mr,15ms,15mt,15mu,15mv,15mw,15mx,15my,15mz,15na,15nb,15nc,15nd,15ne,15nf,15ng,15nh,15ni,15nj,15nk,15nl,15nm,15nn,15no,15np,15nq,15nr,15ns,15nt,15nu,15nv,15nw,15nx,15ny,15nz,15oa,15ob,15oc,15od,15oe,15of,15og,15oh,15oi,15oj,15ok,15ol,15om,15on,15oo,15op,15oq,15or,15os,15ot,15ou,15ov,15ow,15ox,15oy,15oz,15pa,15pb,15pc,15pd,15pe,15pf,15pg,15ph,15pi,15pj,15pk,15pl,15pm,15pn,15po,15pp,15pq,15pr,15ps,15pt,15pu,15pv,15pw,15px,15py,15pz,15qa,15qb,15qc,15qd,15qe,15qf,15qg,15qh,15qi,15qj,15qk,15ql,15qm,15qn,15qo,15qp,15qq,15qr,15qs,15qt,15qu,15qv,15qw,15qx,15qy,15qz,15ra,15rb,15rc,15rd,15re,15rf,15rg,15rh,15ri,15rj,15rk,15rl,15rm,15rn,15ro,15rp,15rq,15rr,15rs,15rt,15ru,15rv,15rw,15rx,15ry,15rz,15sa,15sb,15sc,15sd,15se,15sf,15sg,15sh,15si,15sj,15sk,15sl,15sm,15sn,15so,15sp,15sq,15sr,15ss,15st,15su,15sv,15sw,15sx,15sy,15sz,15ta,15tb,15tc,15td,15te,15tf,15tg,15th,15ti,15tj,15tk,15tl,15tm,15tn,15to,15tp,15tq,15tr,15ts,15tt,15tu,15tv,15tw,15tx,15ty,15tz,15ua,15ub,15uc,15ud,15ue,15uf,15ug,15uh,15ui,15uj,15uk,15ul,15um,15un,15uo,15up,15uq,15ur,15us,15ut,15uu,15uv,15uw,15ux,15uy,15uz,15va,15vb,15vc,15vd,15ve,15vf,15vg,15vh,15vi,15vj,15vk,15vl,15vm,15vn,15vo,15vp,15vq,15vr,15vs,15vt,15vu,15vv,15vw,15vx,15vy,15vz,15wa,15wb,15wc,15wd,15we,15wf,15wg,15wh,15wi,15wj,15wk,15wl,15wm,15wn,15wo,15wp,15wq,15wr,15ws,15wt,15wu,15wv,15ww,15wx,15wy,15wz,15xa,15xb,15xc,15xd,15xe,15xf,15xg,15xh,15xi,15xj,15xk,15xl,15xm,15xn,15xo,15xp,15xq,15xr,15xs,15xt,15xu,15xv,15xw,15xx,15xy,15xz,15ya,15yb,15yc,15yd,15ye,15yf,15yg,15yh,15yi,15yj,15yk,15yl,15ym,15yn,15yo,15yp,15yq,15yr,15ys,15yt,15yu,15yv,15yw,15yx,15yy,15yz,15za,15zb,15zc,15zd,15ze,15zf,15zg,15zh,15zi,15zj,15zk,15zl,15zm,15zn,15zo,15zp,15zq,15zr,15zs,15zt,15zu,15zv,15zw,15zx,15zy,15zz
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(1S,2R,3R,4aR,6aS,7R,8R,10aR,10bR,12aR)-2-[(R)-2-Amino-2,3,3-trimethylbutoxy]-1,6a,8,10a-tetramethyl-8-[(R)-3-methylbutan-2-yl]-3-[5-(pyridin-4-yl)-1H-1,2,4-triazol-1-yl]-1,3,4,6,6a,7,8,9,10,10a,10b,11a,11b,12a,12b,13,14,15,15a,15b,15c,15d,15e,15f,15g,15h,15i,15j,15k,15l,15m,15n,15o,15p,15q,15r,15s,15t,15u,15v,15w,15x,15y,15z,15aa,15ab,15ac,15ad,15ae,15af,15ag,15ah,15ai,15aj,15ak,15al,15am,15an,15ao,15ap,15aq,15ar,15as,15at,15au,15av,15aw,15ax,15ay,15az,15ba,15bb,15bc,15bd,15be,15bf,15bg,15bh,15bi,15bj,15bk,15bl,15bm,15bn,15bo,15bp,15bq,15br,15bs,15bt,15bu,15bv,15bw,15bx,15by,15bz,15ca,15cb,15cc,15cd,15ce,15cf,15cg,15ch,15ci,15cj,15ck,15cl,15cm,15cn,15co,15cp,15cq,15cr,15cs,15ct,15cu,15cv,15cw,15cx,15cy,15cz,15da,15db,15dc,15dd,15de,15df,15dg,15dh,15di,15dj,15dk,15dl,15dm,15dn,15do,15dp,15dq,15dr,15ds,15dt,15du,15dv,15dw,15dx,15dy,15dz,15ea,15eb,15ec,15ed,15ee,15ef,15eg,15eh,15ei,15ej,15ek,15el,15em,15en,15eo,15ep,15eq,15er,15es,15et,15eu,15ev,15ew,15ex,15ey,15ez,15fa,15fb,15fc,15fd,15fe,15ff,15fg,15fh,15fi,15fj,15fk,15fl,15fm,15fn,15fo,15fp,15fq,15fr,15fs,15ft,15fu,15fv,15fw,15fx,15fy,15fz,15ga,15gb,15gc,15gd,15ge,15gf,15gg,15gh,15gi,15gj,15gk,15gl,15gm,15gn,15go,15gp,15gq,15gr,15gs,15gt,15gu,15gv,15gw,15gx,15gy,15gz,15ha,15hb,15hc,15hd,15he,15hf,15hg,15hh,15hi,15hj,15hk,15hl,15hm,15hn,15ho,15hp,15hq,15hr,15hs,15ht,15hu,15hv,15hw,15hx,15hy,15hz,15ia,15ib,15ic,15id,15ie,15if,15ig,15ih,15ii,15ij,15ik,15il,15im,15in,15io,15ip,15iq,15ir,15is,15it,15iu,15iv,15iw,15ix,15iy,15iz,15ja,15jb,15jc,15jd,15je,15jf,15jg,15jh,15ji,15jj,15jk,15jl,15jm,15jn,15jo,15jp,15jq,15jr,15js,15jt,15ju,15jv,15jw,15jx,15jy,15jz,15ka,15kb,15kc,15kd,15ke,15kf,15kg,15kh,15ki,15kj,15kk,15kl,15km,15kn,15ko,15kp,15kq,15kr,15ks,15kt,15ku,15kv,15kw,15kx,15ky,15kz,15la,15lb,15lc,15ld,15le,15lf,15lg,15lh,15li,15lj,15lk,15ll,15lm,15ln,15lo,15lp,15lq,15lr,15ls,15lt,15lu,15lv,15lw,15lx,15ly,15lz,15ma,15mb,15mc,15md,15me,15mf,15mg,15mh,15mi,15mj,15mk,15ml,15mm,15mn,15mo,15mp,15mq,15mr,15ms,15mt,15mu,15mv,15mw,15mx,15my,15mz,15na,15nb,15nc,15nd,15ne,15nf,15ng,15nh,15ni,15nj,15nk,15nl,15nm,15nn,15no,15np,15nq,15nr,15ns,15nt,15nu,15nv,15nw,15nx,15ny,15nz,15oa,15ob,15oc,15od,15oe,15of,15og,15oh,15oi,15oj,15ok,15ol,15om,15on,15oo,15op,15oq,15or,15os,15ot,15ou,15ov,15ow,15ox,15oy,15oz,15pa,15pb,15pc,15pd,15pe,15pf,15pg,15ph,15pi,15pj,15pk,15pl,15pm,15pn,15po,15pp,15pq,15pr,15ps,15pt,15pu,15pv,15pw,15px,15py,15pz,15qa,15qb,15qc,15qd,15qe,15qf,15qg,15qh,15qi,15qj,15qk,15ql,15qm,15qn,15qo,15qp,15qq,15qr,15qs,15qt,15qu,15qv,15qw,15qx,15qy,15qz,15ra,15rb,15rc,15rd,15re,15rf,15rg,15rh,15ri,15rj,15rk,15rl,15rm,15rn,15ro,15rp,15rq,15rr,15rs,15rt,15ru,15rv,15rw,15rx,15ry,15rz,15sa,15sb,15sc,15sd,15se,15sf,15sg,15sh,15si,15sj,15sk,15sl,15sm,15sn,15so,15sp,15sq,15sr,15ss,15st,15su,15sv,15sw,15sx,15sy,15sz,15ta,15tb,15tc,15td,15te,15tf,15tg,15th,15ti,15tj,15tk,15tl,15tm,15tn,15to,15tp,15tq,15tr,15ts,15tt,15tu,15tv,15tw,15tx,15ty,15tz,15ua,15ub,15uc,15ud,15ue,15uf,15ug,15uh,15ui,15uj,15uk,15ul,15um,15un,15uo,15up,15uq,15ur,15us,15ut,15uu,15uv,15uw,15ux,15uy,15uz,15va,15vb,15vc,15vd,15ve,15vf,15vg,15vh,15vi,15vj,15vk,15vl,15vm,15vn,15vo,15vp,15vq,15vr,15vs,15vt,15vu,15vv,15vw,15vx,15vy,15vz,15wa,15wb,15wc,15wd,15we,15wf,15wg,15wh,15wi,15wj,15wk,15wl,15wm,15wn,15wo,15wp,15wq,15wr,15ws,15wt,15wu,15wv,15ww,15wx,15wy,15wz,15xa,15xb,15xc,15xd,15xe,15xf,15xg,15xh,15xi,15xj,15xk,15xl,15xm,15xn,15xo,15xp,15xq,15xr,15xs,15xt,15xu,15xv,15xw,15xx,15xy,15xz,15ya,15yb,15yc,15yd,15ye,15yf,15yg,15yh,15yi,15yj,15yk,15yl,15ym,15yn,15yo,15yp,15yq,15yr,15ys,15yt,15yu,15yv,15yw,15yx,15yy,15yz,15za,15zb,15zc,15zd,15ze,15zf,15zg,15zh,15zi,15zj,15zk,15zl,15zm,15zn,15zo,15zp,15zq,15zr,15zs,15zt,15zu,15zv,15zw,15zx,15zy,15zz
ASK #43858	Chemical Abstract Service Nr.	910462-43-0
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1427471-95-1
	Molgewicht	447.5095
	Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₁ N ₅ O ₃ S
	Vorzugsbezeichnung	Domatinostat
	International Nonproprietary Name	INN.L80
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
	2. Bezeichnung	(2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)benzol-1-sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)prop-2-enamid
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)acrylamid; (2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)prop-2-enamid; (E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)acrylamid
ASK #43859	Chemical Abstract Service Nr.	1186222-89-8
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1427471-96-2

Formelstamm C23-H21-N5-O3-S . C7-H8-O3-S
Molgewicht 619.7112
Bruttoformel C₃₀H₂₉N₅O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Domatinostattosilat
International Nonproprietary Name (INN.L80,v.L18RG)
2. Bezeichnung (2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-{1-[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)benzol-1-sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl}prop-2-enamid-(4-methylbenzol-1-sulfonat) (1:1)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)prop-2-enamid-(4-methylbenzol-1-sulfonat) (1:1);
(E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)acrylamid-p-toluolsulfonat;
4-Methylbenzolsulfonsäure--(2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)acrylamid-p-toluolsulfonat (1:1)

ASK #43860

Formelstamm C23-H21-N5-O3-S . C7-H8-O3-S . x H₂O, x = 0,0-1,8
Molgewicht 637.726
Bruttoformel C₃₀H₂₉N₅O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Domatinostattosilat x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L80,v.L18RG)
2. Bezeichnung (2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-{1-[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)benzol-1-sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl}prop-2-enamid-(4-methylbenzol-1-sulfonat) (1:1) x H₂O, x = 0,0-1,8
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)prop-2-enamid-(4-methylbenzol-1-sulfonat)-Hydrat (1:1:x);
(E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)acrylamid-p-toluolsulfonat-Hydrat;
4-Methylbenzolsulfonsäure--(2E)-N-(2-Aminophenyl)-3-(1-[[4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)phenyl]sulfonyl]-1H-pyrrol-3-yl)acrylamid-p-toluolsulfonat-Hydrat (1:1:x)

ASK #43861

Chemical Abstract Service Nr. 1442472-39-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1783030-16-9
Molgewicht 510.3582
Bruttoformel C₂₄H₂₁BrFN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Ripretinib
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung N-{4-Brom-5-[1-ethyl-7-(methylamino)-2-oxo-1,2-dihydro-1,6-naphthyridin-3-yl]-2-fluorphenyl}-N-phenylharnstoff
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-[4-Brom-5-[1-ethyl-7-(methylamino)-2-oxo-1,2-dihydro-1,6-naphthyridin-3-yl]-2-fluorphenyl]-3-phenylharnstoff

ASK #43867

Chemical Abstract Service Nr. 146062-44-4
Molgewicht 372.4381
Bruttoformel C₁₉H₂₀N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung	Leriglitazon
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-[[4-(2-[5-[(1 <i>RS</i>)-1-Hydroxyethyl]pyridin-2-yl]ethoxy)phenyl]methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-(4-[2-[5-(1-Hydroxyethyl)-2-pyridinyl]ethoxy]benzyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion; 5-[4-[2-(5-(1-Hydroxyethyl)-2-pyridinyl)ethoxy]benzyl]-2,4-thiazolidindion; Hydroxypioglitazon
ASK #43868	
Chemical Abstract Service Nr.	146062-46-6
Formelstamm	C19-H20-N2-O4-S . Cl-H
Molgewicht	408.899
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₁ ClN ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Leriglitazonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(5 <i>R</i>)-5-[[4-(2-[5-[(1 <i>RS</i>)-1-Hydroxyethyl]pyridin-2-yl]ethoxy)phenyl]methyl]-1,3-thiazolidin-2,4-dion-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[4-[2-(5-(1-Hydroxyethyl)-2-pyridinyl)ethoxy]benzyl]-2,4-thiazolidindion-hydrochlorid; 5-(4-[2-[5-(1-Hydroxyethyl)-2-pyridinyl]ethoxy]benzyl)-1,3-thiazolidin-2,4-dion-hydrochlorid (1:1); Hydroxypioglitazonhydrochlorid
ASK #43869	
Chemical Abstract Service Nr.	1404122-92-4
Molgewicht	25928.4838
Bruttoformel	C ₁₁₄₉ H ₁₇₆₈ N ₃₂₄ O ₃₅₇ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Exebacase
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista; CAS; EUTCT; ICTRP; FDA-SRS; EUCTR; ChemIDplus
2. Bezeichnung	TTVNEALNNV RAQVSGVSV GNGECYALAS WYERMISPD A TVGLGAGVGW VSGAIGDTIS AKNIGSSYNW QANGWTVSTS GPFKAGQIVT LGATPGNPNYG HVVIVEAVDG DRLTILEQNY G GKRYPVARNY YSAASYRQQV VHYITPPGTV AQSAPNLAGS RSYRETGMT VTVDALNVRP APNTSGEIVA VYKRGESFDY DTVIDVNGY VVWSYIGGSG KRNYVATGAT KDGKRFNGAW GTFK, hergestellt mit gentechnisch veränderten Kulturen von Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Streptococcus suis-Bakteriophagen-Lysin (Endolysin, Lysozym, Mureinhydrolase, EC 3.2.1.17), gentechnisch hergestellt aus E. coli-Zellkulturen
ASK #43870	
Chemical Abstract Service Nr.	223644-02-8
Formelstamm	C15-H18-F-N3-O2-S . Cl-H
Molgewicht	359.8467
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ ClFN ₃ O ₂ S

Vorzugsbezeichnung Ripasudilhydrochlorid

**International
Nonproprietary Name** (INN.L71)

Zitat Bezeichnung 1 (Pharmavista)

2. Bezeichnung 4-Fluor-5-[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-sulfonyl]isochinolin-hydrochlorid (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Fluor-5-[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-ylsulfonyl]isochinolin-hydrochlorid; 4-Fluor-5-[[[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-yl]sulfonyl]isochinolin-hydrochlorid (1:1); (4-Fluorisochinolin-5-yl)[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-yl]-lambda(6)-sulfandion-hydrochlorid (1:1); Ripasudilmonohydrochlorid; (2S)-1-(4-Fluorisochinolin-5-sulfonyl)-2-methyl-1,4-diazepan-hydrochlorid (1:1)

ASK #43871

**Chemical Abstract
Service Nr.** 887375-67-9

Formelstamm C₁₅H₁₈F-N₃O₂S . Cl-H . 2 H₂O

Molgewicht 395.8772

Bruttoformel C₁₅H₁₉ClFN₃O₂S

Vorzugsbezeichnung Ripasudilhydrochlorid 2 H₂O

**International
Nonproprietary Name** (INN.L71)

Zitat Bezeichnung 1 Pharmavista

2. Bezeichnung 4-Fluor-5-[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-sulfonyl]isochinolin-hydrochlorid (1:1) 2 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-Fluorisochinolin-5-yl)[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-yl]-lambda(6)-sulfandion-hydrochlorid-Hydrat (1:1:2); 4-Fluor-5-[[[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-yl]sulfonyl]isochinolinhydrochloriddihydrat; Ripasudilhydrochlorid-Dihydrat; (2S)-1-(4-Fluorisochinolin-5-sulfonyl)-2-methyl-1,4-diazepan-hydrochlorid-Hydrat (1:1:2); 4-Fluor-5-[(2S)-2-methyl-1,4-diazepan-1-ylsulfonyl]isochinolinhydrochlorid-Dihydrat; Ripasudilmonohydrochlorid-Dihydrat

ASK #43890

Chemical Abstract Service Nr. 1337962-47-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2072117-61-2

Molgewicht 306.1214

Bruttoformel C₁₀H₈BrN₇

Vorzugsbezeichnung Taminadenant

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 5-Brom-2,6-di(1H-pyrazol-1-yl)pyrimidin-4-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5-Brom-2,6-di(1H-pyrazol-1-yl)-4-pyrimidinamin; 5-Brom-2,6-bis(1H-pyrazol-1-yl)-4-pyrimidinamin

ASK #43892

Chemical Abstract Service 875125-19-2

Nr.	
Molgewicht	16779.3821
Bruttoformel	C ₇₂₀ H ₁₁₀₇ N ₁₉₇ O ₂₄₄ S ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Nomacopan
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	DSESDCTGSE PVDAFQAFSE GKEAYVLVRS TDPKARDCLK GEPAGEKQDN TLPVMMTFKN GTDWASTDWT FTLDGAKVTA TLGNLTQNRE VVYDSQSHHC HVDKVEKEVP DYEMWMLDAG GLEVEVECCR QKLEELASGR NQMYPHLKDC, 6,128:38,150:100,129-Tris(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
Zitat Bezeichnung 2	CAS:seq; UniProtKB-Q5YD59:seq
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Komplementfaktor C5 bindendes Speichel-Protein der Zecke Ornithodoros moubata, gentechnisch hergestellt
ASK #43896	
Chemical Abstract Service Nr.	955365-80-7
Molgewicht	500.5954
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Adavosertib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; FDA-SRS; NCI.Thesaurus; USAN; Pharmavista
2. Bezeichnung	1-[6-(2-Hydroxypropan-2-yl)pyridin-2-yl]-6-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)anilino]-2-(prop-2-en-1-yl)-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Allyl-1-[6-(1-hydroxy-1-methylethyl)pyridin-2-yl]-6-[[4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino]-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on; 2-Allyl-1-[6-(2-hydroxy-2-propanyl)-2-pyridinyl]-6-[[4-(4-methyl-1-piperazinyl)phenyl]amino]-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on
ASK #43897	
Chemical Abstract Service Nr.	1277170-60-1
Molgewicht	509.603
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Adavosertib-Hemihydrat
Zitat Bezeichnung 1	(INNv.L117); (INN.L79)
2. Bezeichnung	1-[6-(2-Hydroxypropan-2-yl)pyridin-2-yl]-6-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)anilino]-2-(prop-2-en-1-yl)-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on 0.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Adavosertib 0.5 HO; 2-Allyl-1-[6-(1-hydroxy-1-methylethyl)pyridin-2-yl]-6-[[4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino]-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on-Hemihydrat; 2-Allyl-1-[6-(2-hydroxy-2-propanyl)-2-pyridinyl]-6-[[4-(4-methyl-1-piperazinyl)phenyl]amino]-1,2-dihydro-3H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-3-on-Hydrat (2:1)

ASK #43899

Chemical Abstract Service Nr.	1370448-25-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2248008-98-0
Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₉ -N ₄ -O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	502.5616
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₀ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Clesacostat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	4-{6-Methoxy-4-[7-oxo-1-(propan-2-yl)-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl]pyridin-2-yl}benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[4-(1-Isopropyl-7-oxo-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl)-6-methoxypyridin-2-yl]benzoesäure

ASK #43900

Chemical Abstract Service Nr.	2334472-62-5
Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₉ -N ₄ -O ₅) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₁₁ -N-O ₃
Molgewicht	623.6966
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₁ N ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Clesacostat-Trometamol
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	4-{6-Methoxy-4-[7-oxo-1-(propan-2-yl)-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl]pyridin-2-yl}benzoesäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-[4-(1-Isopropyl-7-oxo-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl)-6-methoxypyridin-2-yl]benzoesäure-Aminotris(hydroxymethyl)methan (Tris, Trometamol, Tromethamin)-Salz (1:1)

ASK #43901

Chemical Abstract Service Nr.	2334472-64-7
Formelstamm	(C ₂₈ -H ₂₉ -N ₄ -O ₅) ⁻ H ⁺ . C ₄ -H ₁₁ -N-O ₃ . 3 H ₂ -O
Molgewicht	677.7425
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₁ N ₅ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Clesacostat-Trometamol-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	4-{6-Methoxy-4-[7-oxo-1-(propan-2-yl)-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl]pyridin-2-yl}benzoesäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1) 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	4-[4-(1-Isopropyl-7-oxo-1,4,6,7-tetrahydrospiro[indazol-5,4'-piperidin]-1'-carbonyl)-6-methoxy-pyridin-2-yl]benzoesäure-Aminotris(hydroxymethyl)methan (Tris, Trometamol, Tromethamin)-Salz-Hydrat (1:1:3)
ASK #43902	
Chemical Abstract Service Nr.	2226130-02-3
Molgewicht	18640.3569
Bruttoformel	C ₈₂₄ H ₁₂₉₂ N ₂₁₆ O ₂₇₆
Vorzugsbezeichnung	Izokibep
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung	AEAKYAKEAD DAAVEIASLP NLTWDQWYAF IQKLRDDPSQ SSELLSEAKK LNDSQAPKAS GSLAEAKEAA NAELDSYGVS DFYKRLIDKA KTVEGVEALK DAILAALPGT GGGGSAAEKY AKEADDAAVE IASLPNLTWD QWYAFIQKLR DDPSQSSELL SEAKKLNDSQ APK, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
Zitat Bezeichnung 2	Pat.WO2016/113246:Seq.1244
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	[Interleukin 17A bindendes Polypeptid Z14253] (1-58)-ASGS-[(V(6)E,L(7)A,R(10)A,K(14)S,Y(20)F,N(23)R,N(26)D,N(27)K,K(35)E,I(38)K,E(40)A)-Protein G (Streptococcus sp. Stamm G148)-Albuminbindungsdomäne 3 (G148-ABD3, G148-GA3) (1-46)] (63-108)-GTGGGGS-[Interleukin 17A bindendes Polypeptid Z14253] (116-173)-Fusionsprotein
ASK #43906	
Chemical Abstract Service Nr.	2118349-31-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2161409-32-9
Molgewicht	144000
Bruttoformel	C ₆₃₆₀ H ₉₈₄₈ N ₁₆₉₂ O ₂₀₃₀ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Lodapolimab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IIPFGTANY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARSP DYSPYYYGMDVWVGQTTVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEA EGAPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTT PVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSL PGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCSGSSSNIG SNTVNWYQQL PGTAPKLLIY GNSNRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLQ SEDEADYYCQ SYDSSLSGSV FGGGIKLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTPPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APAECS, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-M ⁴ -glycosyliert vorwiegend mit fucosylierten komplexen biantennären Oligosacchariden vom CHO-Typ, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]453,[H']453-C-terminales Lysin post-translational gekappt
Zitat Bezeichnung 2	Pat.WO2017/205213:Seq.10+11; Pat.WO2018/022438:Seq.10+11
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunglobulin G1-lambda1, anti-[CD274 (Programmierer-Zelltod-Ligand 1, PDL1, PD-L1, B7 Homolog 1, B7H1) (Homo sapiens)], monoklonaler Antikörper (Homo sapiens); gamma1-Schwerkette (1-453) [Homo sapiens VH (1-123)-IGHG (124-453) (L240A, L241E, G243A, A336S, P337S)]-(226-215')-disulfid mit lambda1-Leichtkette (1'-216') [Homo sapiens V-LAMBDA (1'-111')-IGLC (112'-216')], (232-232":235-235")-Bisdisulfid-Dimer

ASK #43909

Chemical Abstract Service Nr. 2244098-12-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1853142-05-8
Formelstamm C32-H49-N9-O5 . 3 Cl-H
Molgewicht 749.1716
Bruttoformel C₃₂H₅₂Cl₃N₉O₅
Vorzugsbezeichnung Elamipretidtrihydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L75)
2. Bezeichnung D-Arginyl-2,6-dimethyl-L-tyrosyl-L-lysyl-L-phenylalaninamid-hydrochlorid (1:x), x = 1,8-4,0
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym D-Arg-Dmt-Lys-Phe-NH 3HCl; H-D-Arg-Tyr(2,6-Me)-Lys-Phe-NH 3HCl

ASK #43910

Formelstamm C32-H49-N9-O5 . 3 Cl-H . x H₂O
Bruttoformel C₃₂H₅₂Cl₃N₉O₅
Vorzugsbezeichnung Elamipretidtrihydrochlorid x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L75)
2. Bezeichnung D-Arginyl-2,6-dimethyl-L-tyrosyl-L-lysyl-L-phenylalaninamid-hydrochlorid (1:x) y H₂O, x = 1,8-4,0, y = 0,0-3,1
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym H-D-Arg-Tyr(2,6-Me)-Lys-Phe-NH 3HCl xHO; D-Arg-Dmt-Lys-Phe-NH 3HCl xHO

ASK #43911

Chemical Abstract Service Nr. 2160582-57-8
Molgewicht 365.3826
Bruttoformel C₁₅H₁₆FN₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Obafostat
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung [(1*R*,5*S*)-8-(3-Fluorbenzol-1-sulfonyl)-3,8-diazabicyclo[3.2.1]octan-3-yl](1*H*-1,2,3-triazol-4-yl)methanon
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 8-(3-Fluorbenzolsulfonyl)-3-(1*H*-1,2,3-triazol-4-carbonyl)-3,8-diazabicyclo[3.2.1]octan

ASK #43914

Chemical Abstract Service Nr. 2779490-23-0
Molgewicht 594.8543
Bruttoformel C₂₁H₁₅ClF₆N₈O₃
Vorzugsbezeichnung Enuvaptan-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L86)

2. Bezeichnung 3-({3-(4-Chlorphenyl)-5-oxo-4-[(2S)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-4,5-dihydro-1H-1,2,4-triazol-1-yl)methyl)-1-[3-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]-1H-1,2,4-triazol-5-carboxamid 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; (INN.CN)
ASK #43915
Chemical Abstract Service Nr. 2145062-48-0
Molgewicht 576.839
Bruttoformel C₂₁H₁₅ClF₆N₈O₃
Vorzugsbezeichnung Enuvaptan
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; ChemIDplus; PubChem; GlnAS
2. Bezeichnung 3-({3-(4-Chlorphenyl)-5-oxo-4-[(2S)-3,3,3-trifluor-2-hydroxypropyl]-4,5-dihydro-1H-1,2,4-triazol-1-yl)methyl)-1-[3-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]-1H-1,2,4-triazol-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #43916
Chemical Abstract Service Nr. 2064121-65-7
Molgewicht 592.9294
Bruttoformel C₂₆H₂₁ClF₄N₆O₄
Vorzugsbezeichnung Asundexian
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; CAS; ChemIDplus; GlnAS
2. Bezeichnung 4-[(2S)-2-(4-[5-Chlor-2-[4-(trifluormethyl)-1H-1,2,3-triazol-1-yl]phenyl]-5-methoxy-2-oxopyridin-1(2H)-yl)butanamido]-2-fluorbenzamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-((2S)-2-[4-[5-chlor-2-[4-(trifluormethyl)-1H-1,2,3-triazol-1-yl]phenyl]-5-methoxy-2-oxopyridin-1(2H)-yl]butanoyl)amino)-2-fluorbenzamid;
(4S)-2(4)-Chlor-4-ethyl-7(3)-fluor-3(5)-methoxy-3(2),5-dioxo-1(4)-(trifluormethyl)-3(2)H-6-aza-3(4,1)-pyridina-1(1)-[1,2,3]triazola-2(1,2),7(1)-dibenzolaheptaphan-7(4)-carboxamid

ASK #43917
Chemical Abstract Service Nr. 1801342-60-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1859072-60-8
Bruttoformel C₆₃₈₀H₉₈₀₈N₁₆₈₈O₂₀₀₀S₄₄
Vorzugsbezeichnung Cemiplimab
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 DrugInfo; FDA-SRS; EUTCT; PubMed; CAS; ChemIDplus; USNCT; EUCTR; Pharmavista; AdisInsight; ICTRP; USAN
2. Bezeichnung [H,H']EVQLLESQGV LVQPGSLRL SCAASGFTFS NFGMTWVRQA PGKGLEWVSG ISGGGRDITYF ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLKGED TAVYYCVKVGW NIYFDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGKTKYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLP PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSDQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SLG(K) [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDST ITCRASLSIN TFLNWWYQKP GKAPNLLIYA ASSLHGGVPS RFGSGSGTD FTLTIRTLQP EDFATYYCQQ SSNTPTFTFGP GTVDFRRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY

PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen vom CHO-Typ, [H,H']Lys444 posttranslational entfernt, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #43920

Chemical Abstract Service Nr. 31008-19-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 28115-69-7; 68296-27-5; 78737-48-1

Molgewicht 370.3958

Bruttoformel C₂₁H₂₂O₆

2. Bezeichnung *rel*-5-[(1*R*,3*aS*,4*S*,6*aS*)-4-(3,4-Dimethoxyphenyl)tetrahydro-1*H*,3*H*-furo[3,4-*c*]furan-1-yl]-2*H*-1,3-benzodioxol [(1*S*,3*aR*,4*R*,6*aR*)-Form = (+)-Fargesin (CAS 68296-27-5) und/oder (1*R*,3*aS*,4*S*,6*aS*)-Form = (-)-Fargesin (CAS 28115-69-7): Für die dünnschichtchromatographische Identifizierung von *Magnolia-biondii*-Blütenknospen gemäß Ph.Eur.-Monographie 2742 ist die absolute Konfiguration der Referenzsubstanz Fargesin *R* irrelevant.]

3. Bezeichnung Fargesin

Zitat Bezeichnung 3 KEGG; EP9.3+4(2018)R; ChemIDplus; PubChem; GlnAS; FDA-SRS; ChemSpider; KNAPSACK; MeSH; CAS; Phpa28.2(2016)R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Planinin; Methylpluviatilol; (+)-Fargesin, (-)-Fargesin oder Fargesin-Enantiomeregemische

ASK #43921

Chemical Abstract Service Nr. 31008-18-1

Molgewicht 416.4642

Bruttoformel C₂₃H₂₈O₇

2. Bezeichnung (1*S*,3*aR*,4*S*,6*aR*)-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)tetrahydro-1*H*,3*H*-furo[3,4-*c*]furan

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; PubChem

3. Bezeichnung Magnolin

Zitat Bezeichnung 3 EP9.3+4(2018)R; MeSH; CAS; ChemSpider; ChemIDplus; PubChem; KNAPSACK; Phpa28.2(2016)R

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym (+)-Magnolin; (1*S*,3*aR*,4*S*,6*aR*)-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)tetrahydro-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*,3*H*-furo[3,4-*c*]furan;
(+)-1alpha-(3,4-Dimethoxyphenyl)-3alpha,4,6,6alpha-tetrahydro-4alpha-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*,3*H*-furo[3,4-*c*]furan;
[1*S*-(1alpha,3alpha,4alpha,6alpha)]-1-(3,4-Dimethoxyphenyl)tetrahydro-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1*H*,3*H*-furo[3,4-*c*]furan

ASK #43922

2. Bezeichnung Ganze, getrocknete Blütenknospen von *Magnolia biondii* Pamp. (syn. *Yulania biondii* (Pamp.) D.L. Fu)

Zitat Bezeichnung 2 EAB:Def

3. Bezeichnung *Magnolia-biondii*-Blütenknospen

Zitat Bezeichnung 3 EAB9.3(2018)/2742

ASK #43928

Chemical Abstract Service Nr. 1345982-69-5

Formelstamm (C28-H36-N2-O7-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht	546.6755
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₈ N ₂ O ₇ S
Vorzugsbezeichnung	Linerixibat
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	MedKoo; EUTCT; CAS; Pharmavista
2. Bezeichnung	3-(((3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3-Butyl-3-ethyl-7-methoxy-1,1-dioxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1 <i>H</i> -1,4-benzothiazepin-8-yl)methyl)amino)pentandisäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-(((3 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-3-Butyl-3-ethyl-7-methoxy-1,1-dioxido-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1,4-benzothiazepin-8-yl)methyl)amino)pentandisäure
ASK #43933	
Chemical Abstract Service Nr.	2097132-94-8
Molgewicht	533.6005
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₂ FN ₉ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pralsetinib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>cis</i> - <i>N</i> -{(1 <i>S</i>)-1-[6-(4-Fluor-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)pyridin-3-yl]ethyl}-1-methoxy-4-{4-methyl-6-[(5-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino]pyrimidin-2-yl}cyclohexan-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>s</i> ,4 <i>s</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>S</i>)-1-[6-(4-Fluor-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)pyridin-3-yl]ethyl}-1-methoxy-4-{4-methyl-6-[(5-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino]pyrimidin-2-yl}cyclohexan-1-carboxamid
ASK #43934	
Chemical Abstract Service Nr.	1616113-45-1
Molgewicht	649.6843
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₉ NO ₁₁
Vorzugsbezeichnung	Sibofimloc
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	1-[2,7-Bis(2,6-anhydro-7,8-didesoxy- <i>D</i> -glycero- <i>D</i> -manno-oct-7-initol-8-yl)spiro[fluoren-9,4'-piperidin]-1'-yl]ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-(2,7-Bis{[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)tetrahydro-2 <i>H</i> -pyran-2-yl]ethinyl}spiro[fluorene-9,4'-piperidin]-1'-yl)ethanon; 1-(2,7-Bis{2-[(2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-3,4,5-trihydroxy-6-(hydroxymethyl)oxan-2-yl]ethinyl}spiro[fluoren-9,4'-piperidin]-1'-yl)ethan-1-on; 1'-Acetyl-2,7-bis(alpha- <i>D</i> -mannopyranosylethinyl)spiro[fluoren-9,4'-piperidin]; 8,8'-(1'-Acetylspiro[fluoren-9,4'-piperidin]-2,7-diyl)bis(2,6-anhydro-7,8-didesoxy- <i>D</i> -glycero- <i>D</i> -manno-oct-7-initol)
ASK #43936	
Chemical Abstract Service Nr.	1802148-05-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2033082-92-5

Molgewicht 420.4611
Bruttoformel C₂₃H₂₄N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Brensocatib
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung (2S)-N-((1S)-1-Cyan-2-[4-(3-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-5-yl)phenyl]ethyl)-1,4-oxazepan-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43937

Molgewicht 438.4763
Bruttoformel C₂₃H₂₄N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Brensocatib 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L83)
2. Bezeichnung (2S)-N-((1S)-1-Cyan-2-[4-(3-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1,3-benzoxazol-5-yl)phenyl]ethyl)-1,4-oxazepan-2-carboxamid
1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Brensocatib-Monohydrat

ASK #43938

Chemical Abstract Service Nr. 1352226-88-0
Molgewicht 412.5086
Bruttoformel C₂₀H₂₄N₆O₂S
Vorzugsbezeichnung Ceralasertib
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung (R)-Imino(methyl)(1-{6-[(3R)-3-methylmorpholin-4-yl]-2-(1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-4-yl)pyrimidin-4-yl}cyclopropyl)-⁶-sulfanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-(Imino)methyl(1-{6-[(3R)-3-methylmorpholin-4-yl]-2-(1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-4-yl)pyrimidin-4-yl}cyclopropyl)-lambda(6)-sulfanon;
(R)-Imino(methyl)(1-{6-[(R)-3-methylmorpholino]-2-(1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-4-yl)pyrimidin-4-yl}cyclopropyl)-lambda(6)-sulfanon;
(R)-Imino-methyl-[1-[6-[(3R)-3-methylmorpholin-4-yl]-2-(1H-pyrrolo[2,3-b]pyridin-4-yl)pyrimidin-4-yl]cyclopropyl]-oxo-lambda(6)-sulfan

ASK #43942

Chemical Abstract Service Nr. 141216-71-9
Formelstamm (C₅H₁₀N₂S)⁻ (201)TI⁺
Molgewicht 349.24
Bruttoformel C₅H₁₀NS₂TI
Vorzugsbezeichnung Thallium(²⁰¹Tl)ditiocarb

International Nonproprietary Name	(INN.L27)
2. Bezeichnung	(²⁰¹ Tl)Thallium(1+)-diethylcarbomodithioat
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(Diethylcarbomodithioato-kappa(2)S,S')((201)Tl)thallium; (Diethylcarbomodithioato-S,S')thallium-(201)Tl; ((201)Tl)Thallium(I)-diethylcarbomodithioat; (201)TIDDC; (201)TI-DDC; Thallium-201 DDC
ASK #43944	
Chemical Abstract Service Nr.	2095064-05-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2368192-99-6
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₂₆ -N-O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	445.507
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ NO ₅
Vorzugsbezeichnung	Posenacافتor
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	8-Methyl-2-(3-methyl-1-benzofuran-2-yl)-5-[(1 <i>R</i>)-1-(oxan-4-yl)ethoxy]chinolin-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #43945	
Chemical Abstract Service Nr.	2095064-06-3
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₂₆ -N-O ₅) ⁻ Na ⁺
Molgewicht	467.4888
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₆ NNaO ₅
Vorzugsbezeichnung	Posenacافتor-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	8-Methyl-2-(3-methyl-1-benzofuran-2-yl)-5-[(1 <i>R</i>)-1-(oxan-4-yl)ethoxy]chinolin-4-carbonsäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #43946	
Chemical Abstract Service Nr.	1073057-20-1
Formelstamm	C ₁₈ -H ₂₅ -N ₃ -O ₂ . Cl-H . 2 H ₂ -O
Molgewicht	387.9015
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₆ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Saxagliptinhydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L54)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-2-[(2 <i>S</i>)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitril-hydrochlorid (1:1) 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (1S,3S,5S)-2-[(2S)-2-Amino-2-(3-hydroxyadamantan-1-yl)acetyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carbonitrilhydrochloriddihydrat; Saxagliptinhydrochlorid-Dihydrat

ASK #43948

Chemical Abstract Service Nr. 1373497-18-7

Formelstamm C18-H19-(2)H6-N-O . Br-H . H2-O (C18-H19-D6-N-O . Br-H . H2-O, M = 376,3614 g/mol)

Molgewicht 376.3616

Bruttoformel C₁₈H₂₆BrNO

Vorzugsbezeichnung Deudextromethorphanhydrobromid 1 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L76)

2. Bezeichnung 3-(²H₃)Methoxy-17-(²H₃)methyl-*ent*-morphinan-hydrobromid (1:1) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Deudextromethorphanmonohydrobromid-Monohydrat; 3-(Trideuteriomethoxy)-17-(trideuteriomethyl)-*ent*-morphinan-hydrobromid-Monohydrat; 3-[[²H]Methoxy]-17-[[²H]methyl]-*ent*-morphinan-hydrobromid-Monohydrat; Deudextromethorphanhydrobromid-Monohydrat

ASK #43949

Chemical Abstract Service Nr. 1448169-71-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1814961-20-0

Molgewicht 418.4485

Bruttoformel C₂₂H₂₂N₆O₃

Vorzugsbezeichnung Futibatinib

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 1-[(3S)-3-{4-Amino-3-[(3,5-dimethoxyphenyl)ethinyl]-1*H*-pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-1-yl}pyrrolidin-1-yl]prop-2-en-1-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3S)-3-{4-Amino-3-[(3,5-dimethoxyphenyl)ethinyl]-1*H*-pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-1-yl}-1-(prop-2-enoyl)pyrrolidin; (3S)-1-Acryloyl-3-{4-amino-3-[(3,5-dimethoxyphenyl)ethinyl]-1*H*-pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-1-yl}pyrrolidin

ASK #43952

Chemical Abstract Service Nr. 1446261-44-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1820833-75-7

Molgewicht 298.3149

Bruttoformel C₁₆H₁₅FN₄O

Vorzugsbezeichnung Pamiparib

International Nonproprietary Name INN.L117

Zitat Bezeichnung 1 CAS; PubChem; USAN; ChemIDplus; DrugInfo; EUTCT; AdisInsight; ChemSpider; GInAS; FDA-SRS; Pharmavista

2. Bezeichnung (10*aR*)-2-Fluor-10*a*-methyl-5,8,9,10,10*a*,11-hexahydro-5,6,7*a*,11-tetraazacyclohepta[*def*]cyclopenta[*a*]fluoren-4(7*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN; Pharmavista[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(11aR)-2-Fluor-11a-methyl-5,9,10,11,11a,12-hexahydro[1,2]diazepino[3,4,5,6-def]pyrrolo[2,1-a]-beta-carbolin-4(7H)-on; (10aR)-2-Fluor-10a-methyl-5,8,9,10,10a,11-hexahydro-5,6,7a,11-tetraazacyclohepta[1,2,3,4-def]cyclopenta[a]fluoren-4(7H)-on
ASK #43953	
Chemical Abstract Service Nr.	1858211-28-5
Molgewicht	325.3378
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ FN ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Pamiparib 1.5 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L117)
2. Bezeichnung	(10aR)-2-Fluor-10a-methyl-5,8,9,10,10a,11-hexahydro-5,6,7a,11-tetraazacyclohepta[def]cyclopenta[a]fluoren-4(7H)-on 1.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(11aR)-2-Fluor-11a-methyl-5,9,10,11,11a,12-hexahydro[1,2]diazepino[3,4,5,6-def]pyrrolo[2,1-a]-beta-carbolin-4(7H)-on-Sesquihydrat; Pamiparib-Sesquihydrat; (10aR)-2-Fluor-10a-methyl-5,8,9,10,10a,11-hexahydro-5,6,7a,11-tetraazacyclohepta[1,2,3,4-def]cyclopenta[a]fluoren-4(7H)-on-Hydrat (2:3)
ASK #43954	
Chemical Abstract Service Nr.	1015787-98-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1417345-19-7
Molgewicht	353.3968
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₉ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Gefapixant
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; ChemSpider; AdisInsight; Pharmavista; PubChem; ChemicalBook; USNCT; EUCTR; DrugInfo; ICTRP; FDA-SRS; GInAS; USAN; ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung	5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzol-1-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-4-isopropyl-2-methoxybenzolsulfonamid; 5-[(2,4-Diamino-5-pyrimidinyl)oxy]-4-isopropyl-2-methoxybenzolsulfonamid; 5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzensulfonamid; 5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzolsulfonamid
ASK #43955	
Chemical Abstract Service Nr.	2310299-91-1
Formelstamm	C14-H19-N5-O4-S . C6-H8-O7
Molgewicht	545.5203
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ N ₅ O ₁₁ S

Vorzugsbezeichnung Gefapixantcitrat
International Nonproprietary Name (INN.L80)
2. Bezeichnung 5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzol-1-sulfonamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzolsulfonamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1); 5-[(2,4-Diamino-5-pyrimidinyl)oxy]-4-isopropyl-2-methoxybenzolsulfonamid-citrat (1:1); 5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-4-isopropyl-2-methoxybenzolsulfonamid-citrat (1:1); 5-[(2,4-Diaminopyrimidin-5-yl)oxy]-2-methoxy-4-(propan-2-yl)benzolsulfonamid-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

ASK #43956

Chemical Abstract Service Nr. 1810051-96-7
Formelstamm (C₁₆-H₁₆-N₆-O₁₀-S₂)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 518.4783
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₆O₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung Ancremonam
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT
2. Bezeichnung 1-(((Z)-[1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-oxo-2-((3S,4R)-2-oxo-4-[(2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl)methyl]-1-sulfoazetidin-3-yl)amino)ethyliden]amino)oxy)cyclopropan-1-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(((Z)-[1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-oxo-2-((3S,4R)-2-oxo-4-[(2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl)methyl]-1-sulfo-3-azetidiny]amino)ethyliden]amino)oxy)cyclopropancarbonsäure

ASK #43957

Chemical Abstract Service Nr. 2091840-43-4
Formelstamm (C₁₆-H₁₆-N₆-O₁₀-S₂)²⁻ 2H⁺ . 3 H₂O
Molgewicht 572.5242
Bruttoformel C₁₆H₁₈N₆O₁₀S₂
Vorzugsbezeichnung Ancremonam-Trihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L85)
2. Bezeichnung 1-(((Z)-[1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-oxo-2-((3S,4R)-2-oxo-4-[(2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl)methyl]-1-sulfoazetidin-3-yl)amino)ethyliden]amino)oxy)cyclopropan-1-carbonsäure 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 1-(((Z)-[1-(2-Amino-1,3-thiazol-4-yl)-2-oxo-2-((3S,4R)-2-oxo-4-[(2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl)methyl]-1-sulfo-3-azetidiny]amino)ethyliden]amino)oxy)cyclopropancarbonsäuretrihydrat hydrate (1:3); Ancremonam 3HO

ASK #43962

Chemical Abstract Service Nr. 1876467-74-1
Molgewicht 375.427
Bruttoformel C₂₀H₂₁N₇O

Vorzugsbezeichnung	Elimusertib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	2-[(3 <i>R</i>)-3-Methylmorpholin-4-yl]-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-8-(1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)-1,7-naphthyridin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(3 <i>R</i>)-3-Methyl-4-morpholinyl]-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-8-(1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)-1,7-naphthyridin; 2-[(3 <i>R</i>)-3-Methyl-4-morpholinyl]-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-8-(1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)-1,7-naphthyridin
ASK #43963	
Chemical Abstract Service Nr.	1312691-33-0
Molgewicht	344.3866
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₁ FN ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Mivavotinib
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	6-[[<i>(1R,2S)</i> -2-Aminocyclohexyl]amino]-7-fluor-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyridin-3-on
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; INN.CN
ASK #43964	
Chemical Abstract Service Nr.	1952251-25-0
Formelstamm	C17-H21-F-N6-O . C6-H8-O7
Molgewicht	536.5102
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₉ FN ₆ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Mivavotinibcitrat
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	6-[[<i>(1R,2S)</i> -2-Aminocyclohexyl]amino]-7-fluor-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyridin-3-on-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Hydroxy-1,2,3-propantricarbonsäure--6-[[<i>(1R,2S)</i> -2-aminocyclohexyl]amino]-7-fluor-4-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -pyrrolo[3,4- <i>c</i>]pyridin-3-on (1:1)
ASK #43969	
Chemical Abstract Service Nr.	33703-08-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1980026-53-6; 20270-50-2; 609809-50-9
Molgewicht	398.6196
Bruttoformel	C ₂₄ H ₄₆ O ₄
2. Bezeichnung	Bis(<i>verzweigt</i> -C ₉ -alkyl)hexandioat [Hauptkomponente: Bis(3,5,5-trimethylhexyl)hexandioat (CAS 20270-50-2)]
3. Bezeichnung	Diisononyladipat
Zitat Bezeichnung 3	UBA-WGK; GESTIS; IGS; ROMP2018; GSBL

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

Bis(3,5,5-trimethylhexyl)adipat; Bis(3,5,5-trimethylhexyl)hexandioat; Adipinsäurediisononylester; DINA; Hexandisäurebis(3,5,5-trimethylhexyl)ester; Hexandisäurediisononylester; Diisononylhexandioat

ASK #43973

Chemical Abstract Service Nr. 29557-51-5

Molgewicht 351.4617

Bruttoformel C₁₇H₃₈NO₄P

2. Bezeichnung Dodecyl[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]phosphat

3. Bezeichnung *O*-Dodecylphosphocholin

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

Dodecyl[2-(trimethylammonio)ethyl]phosphat; Dodecylphosphocholin; Dodecyl-Homolog von Miltefosin; Tetranormiltefosin

ASK #43976

Chemical Abstract Service Nr. 53833-85-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 20777-54-2

Molgewicht 194.2701

Bruttoformel C₁₂H₁₈O₂

2. Bezeichnung (1*S*,3*R*,5*S*)-4-Methyliden-1-(propan-2-yl)bicyclo[3.1.0]hexan-3-yl-acetat

3. Bezeichnung *cis*-Sabinylacetat

Zitat Bezeichnung 3 HAB-R[unpubl.]

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

(1*S*,3*R*,5*S*)-1-Isopropyl-4-methylenbicyclo[3.1.0]hex-3-ylacetat; (1*S*,3*R*,5*S*)-1-Isopropyl-4-methylenbicyclo[3.1.0]hex-3-yl-acetat; Essigsäure-(1*S*,3*R*,5*S*)-thuj-4(10)-en-3-ylester; Sabinylacetat

ASK #43983

Chemical Abstract Service Nr. 2159103-66-7

Molgewicht 416.3319

Bruttoformel C₁₅H₁₁F₃N₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Navocafort

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (5-{3-Amino-5-[4-(trifluormethoxy)benzol-1-sulfonyl]pyridin-2-yl}-1,3,4-oxadiazol-2-yl)methanol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #43984

Chemical Abstract Service Nr. 1948266-37-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1200163-85-4; 1224565-55-2

Formelstamm (C223-H262-N74-O115-P22-S22)22⁻ 22H⁺

Molgewicht 7227.9206

Bruttoformel C₂₂₃H₂₈₄N₇₄O₁₁₅P₂₂S₂₂

Vorzugsbezeichnung Tilsotolimod

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; ChemIDplus; AdisInsight; USAN; CAS; NCI.Thesaurus; EUTCT; Pharmavista; DrugInfo; ICTRP; GlnAS

2. Bezeichnung *O,O'*-(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(hydrogen-*all-P-ambo-P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-7-carba-*P*-thioguanyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thio-)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bis[[1-11]undeca-2'-desoxy-[3,7,11]tri-7-carba-[1-11]undeca-P-thio(TCGAACGTTC G)]-3',3'''-[O,O']-(2-hydroxypropan-1,3-diyl)bis(hydrogenphosphorothioat)]

ASK #43985

Chemical Abstract Service Nr. 2089768-67-0

Formelstamm (C223-H262-N74-O115-P22-S22)22⁻ 22Na⁺

Molgewicht 7711.5209

Bruttoformel C₂₂₃H₂₆₂N₇₄Na₂₂O₁₁₅P₂₂S₂₂

Vorzugsbezeichnung Tilsotolimod-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L79)

2. Bezeichnung *O,O'*-(2-Hydroxypropan-1,3-diyl)bis(hydrogen-*all-P-ambo-P*-thiothymidyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thiocytidyl-(3' 5')-2'-desoxy-7-carba-*P*-thioguanyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thioadenyl-(3' 5')-2'-desoxy-*P*-thio- (1:22))

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Bis[[1-11]undeca-2'-desoxy-[3,7,11]tri-7-carba-[1-11]undeca-P-thio(TCGAACGTTC G)]-3',3'''-[O,O']-(2-hydroxypropan-1,3-diyl)bis(hydrogenphosphorothioat)]-Natriumsalz (1:22)

ASK #43986

Chemical Abstract Service Nr. 544-31-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1451152-25-2

Molgewicht 299.4919

Bruttoformel C₁₈H₃₇NO₂

Vorzugsbezeichnung Palmidrol

International Nonproprietary Name INN.L4

Zitat Bezeichnung 1 NCI.Thesaurus; EUTCT; KEGG; JClInTrialsPat(2016)v1.1.p1-3; USMI14; CAS; Pharmavista; MeSH; FDA-SRS; IGS; DrugInfo; UBA-WGK; GlnAS; NIST; Negwer; INCI.syn; PubChem; GSBL; ChemIDplus; ChemSpider; MAR2018; EINECS

2. Bezeichnung *N*-(2-Hydroxyethyl)hexadecanamid

Zitat Bezeichnung 2 Pharmavista; ChemSpider

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

2-(Palmitoylamino)ethanol; Palmitinsäuremonoethanolamid; um-PEA; Palmitinsäure-beta-hydroxyethylamid; Palmitoylethanolamid; N-Palmitoylethanolamin; 2-Palmitamidoethanol; N-(2-Hydroxyethyl)palmitamid; PEA; PEA-um; 2-Palmitoylaminoethanol; N-(2-Hydroxyethyl)hexadecansäureamid; Palmitoyl-EA

ASK #43987

Chemical Abstract Service Nr.

2170507-65-8

Formelstamm

(C210-H280-N66-O114-P17-S12)17⁻ 17H⁺

Molgewicht

6481.3129

Bruttoformel

C₂₁₀H₂₉₇N₆₆O₁₁₄P₁₇S₁₂

Vorzugsbezeichnung

Tadnersen

International Nonproprietary Name

INN.L86

Zitat Bezeichnung 1

EUTCT

2. Bezeichnung

all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidyl-(3' 5')

Zitat Bezeichnung 2

INN.CN

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[1-4,13-18]Decakis-2'-(2-methoxyethoxy)-[2-5,9,11,13,16,18]nona-5-methyl-[1,4-12,16,17]dodeca-P-thio-d(GCCCCTAGCG CGCGACTC); 5'-G(moe)p(S)mC(moe)-mC(moe)-mC(moe)p(S)mCp(S)Tp(S)/

ASK #43988

Chemical Abstract Service Nr.

2328213-31-4

Formelstamm

(C210-H280-N66-O114-P17-S12)17⁻ 17Na⁺

Molgewicht

6855.004

Bruttoformel

C₂₁₀H₂₈₀N₆₆Na₁₇O₁₁₄P₁₇S₁₂

Vorzugsbezeichnung

Tadnersen-Natrium

International Nonproprietary Name

(INN.L86)

2. Bezeichnung

all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methylcytidyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidyl-(3' 5') (1:17)

Zitat Bezeichnung 2

(INN.CN)

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[1-4,13-18]Decakis-2'-(2-methoxyethoxy)-[2-5,9,11,13,16,18]nona-5-methyl-[1,4-12,16,17]dodeca-P-thio-d(GCCCCTAGCG CGCGACTC)-Natriumsalz (1:17); 5'-G(moe)p(S)mC(moe)-mC(moe)-mC(moe)p(S)mCp(S)Tp(S)Ap(S)Gp(S)mCp(S)Gp(S)mCp(S)Gp(S)mC(moe)-G(moe)-A(moe)-mC(moe)p(S)mU(moe)p(S)mC(moe)-3' Na: m = 5-methyl; (moe) = ribo-2'-O-(2-methoxyethyl); - = -PO(OH)-; p(S) = -PS(OH)-; 5' d(G*(Me)C*(Me)C*(Me)C*(Me)C-T-A-G-(Me)C-G-(Me)C-G-(Me)C*G*A*(Me)C*(Me)U*(Me)C*) 3' 17Na(+), (Me) = 5-methyl, = -PO(OH)-, - = -PS(OH), * = 2'-O-(2-methoxyethyl) (MoE)-ribosyl

ASK #43991

Chemical Abstract Service Nr.

202011-67-4

Andere Chemical Abstract Service Nr.

9024-97-9

Formelstamm

[(C1964-H2992-N520-O589-S11)4⁻ 2Mn2⁺]6 (M = 262646,9578 g/mol)

Molgewicht 261000
Bruttoformel C₁₉₆₁H₂₉₉₁N₅₁₉O₅₈₈S₁₀
Vorzugsbezeichnung Reloxaliase
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; AdisInsight; NCI.Thesaurus; Pharmavista; FDA-SRS; GlnAS; ChemIDplus
2. Bezeichnung MKKQNDIPQP IRGDKGATVK IPRNIERDRQ NPDMLVPPET DHGTVSNMKF SFSDTNHRLE KGGYAREVTV RELPISENLA SVNMLKPGA IRELHWHKEA EWAYMIYGSA RVTIVDEKGR SFIDDVGEED LWYFPSGLPH SIQALEEGAE FLLVFDDGSF SENSTFQLTD WLAHTPKEVI AANFGVTKEE ISNLPGKEYK IFENQLPGSL KDDIVEGPNQ EVYPPTYRL LEQEPIESEG GKVYIADSTN FKVSKTIASA LVTVEPGAMR ELHWHPNTHE WQYYISGKAR MTFVASDGHA RTFNYQAGDV GYVPFAMGHY VENIGDEPLV FLEIFKDDHY ADVSLNQWLA MLPETFVQAH LDLGKDFTDV LSKEKHPVVK KKCSK, [383]Cys-S-Cystein-S-yl-Derivat (zum Schutz gegen Polymerisation), ⁴95,97,101,140: ⁴273,275,280,319-Dimangan(2+)-Komplex, nicht glycosyliert, nicht-kovalentes Hexamer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*
Zitat Bezeichnung 2 (CAS); (UniProtKB:O34714); (INN.SF)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Oxalat-Decarboxylase (OxdC, EC=4.1.1.2, Gen yvrK von Bacillus subtilis), Hexamer, hergestellt mit Escherichia coli

ASK #43992

Chemical Abstract Service Nr. 2025360-90-9
Molgewicht 349.812
Bruttoformel C₁₇H₂₀ClN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Arazasetron
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; Pharmavista; EUTCT; CAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung N-[(3R)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-6-chlor-4-methyl-3-oxo-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-8-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista[korr.]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N-[(3R)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl]-6-chlor-4-methyl-3-oxo-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-8-carboxamid; (R)-Azasetron; R-Azasetron; (+)-Azasetron

ASK #43993

Chemical Abstract Service Nr. 2025360-91-0
Formelstamm C17-H20-Cl-N3-O3 . C6-H6-O3-S
Molgewicht 507.987
Bruttoformel C₂₃H₂₆ClN₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Arazasetronbesilat
International Nonproprietary Name (INN.L80,v.L22)
2. Bezeichnung N-[(3R)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-6-chlor-4-methyl-3-oxo-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-8-carboxamid-benzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Benzolsulfonsäure-N-[(3R)-1-Azabicyclo[2.2.2]oct-3-yl]-6-chlor-4-methyl-3-oxo-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-8-carboxamid (1:1); R-Azasetron-Besilat

ASK #43994

Chemical Abstract Service Nr. 123040-69-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 123039-99-6; 197068-87-4
Molgewicht 349.812
Bruttoformel C₁₇H₂₀ClN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Azasetron
International Nonproprietary Name INN.L33
Zitat Bezeichnung 1 USEPACompTox; GSBL; MAR2018; ChemIDplus; NCI.Thesaurus; AdisInsight; DrugInfo; ChemSpider; MeSH; CAS; USMI14; Negwer; PubChem; GlnAS; Pharmavista; KEGG; FDA-SRS; (JAN); USEPA-ACToR; Hager2017; EUTCT

2. Bezeichnung *rac-N-[(3R)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-6-chlor-4-methyl-3-oxo-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-8-carboxamid*

ASK #45004

Chemical Abstract Service Nr. 31512-74-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 104709-19-5; 123119-55-1; 137397-25-2; 159534-88-0; 1681012-08-7; 37263-28-8; 53466-75-4
Formelstamm [(C10-H24-N2-O)2+ . 2Cl]ⁿ . C6-H16-N2
Vorzugsbezeichnung Polixetoniumchlorid
International Nonproprietary Name INN.L34
2. Bezeichnung Poly[oxyethan-1,2-diyl(dimethyliminio)ethan-1,2-diyl(dimethyliminio)ethan-1,2-diyl-chlorid (1:2)]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Polyquaternium 42; Poly[oxyethylen(dimethyliminio)ethylen(dimethyliminio)ethylen-dichlorid]

ASK #45006

Vorzugsbezeichnung Vandefitemcel
International Nonproprietary Name INN.L77
2. Bezeichnung human differentiation-restricted descendents (DRCs) of bone-marrow-derived adherent stromal cells (MASCs) isolated from adult donor. To obtain DRCs, MASCs were transiently transfected with a DNA plasmid encoding human Notch-1 intracellular domain (NICD) and expanded in growth media. The transfection does not result in permanent incorporation of the gene into the cells, but does result in changes in a number of proteins and in the methylation pattern of the DNA (there is complete loss of recombinant NICD protein and of the plasmid in the final cell population). The transfection changes the nature of the cells such that they no longer readily differentiate into bone, cartilage or adipose cells, and also results in cells altered in their ability to secrete trophic and chemotactic factors, and extracellular matrix proteins to support damaged neural cells.
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45007

Chemical Abstract Service Nr. 1013920-15-4
Molgewicht 439.4826
Bruttoformel C₂₃H₂₆FN₅O₃
Vorzugsbezeichnung Vorolanib
International Nonproprietary Name INN.L77
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N-[(3S)-1-(Dimethylcarbamoyl)pyrrolidin-3-yl]-5-[(Z)-(5-fluor-2-oxo-1,2-dihydro-3H-indol-3-yliden)methyl]-2,4-dimethyl-1H-pyrrol-3-carboxamid*
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45008

Chemical Abstract Service Nr. 1792181-33-9

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₈₆H₉₉₈₂N₁₇₁₀O₂₀₄₂S₄₈

Vorzugsbezeichnung Vunakizumab

International Nonproprietary Name INN.L77

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYEIVHWVRQA PGQGLEWMGV IDPGTGGVAY NQKFEGRVTM TADTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCTRY S LFGSSPYAM DYWGQGT LVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSL PGK [L,L']EIVLTQSPDF QSVTPKEKVT ITCSASSSVN YMHWFQKQPD QSPKLWIYRT SNLASGVPSR FSGSGSGTDY TLTINSLEAE DAATYYCQQR SSYPWTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT L SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-213)-Hexadecakis(disulfid), H-Ketten überwiegend ohne Lys453, [H]303,[H']303-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45010

Chemical Abstract Service Nr. 1266084-51-8

Molgewicht 367.1026

Bruttoformel C₁₇H₁₄BF₄NO₃

Vorzugsbezeichnung Acoziborol

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung 4-Fluor-*N*-(1-hydroxy-3,3-dimethyl-1,3-dihydro-2,1-benzoxaborol-6-yl)-2-(trifluormethyl)benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45011

Chemical Abstract Service Nr. 1229453-99-9

Molgewicht 445.3978

Bruttoformel C₂₀H₁₈F₃N₇O₂

Vorzugsbezeichnung Acrizanib

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung 5-({6-[(Methylamino)methyl]pyrimidin-4-yl}oxy)-*N*-[1-methyl-5-(trifluormethyl)-1*H*-pyrazol-3-yl]-1*H*-indol-1-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45012

Chemical Abstract Service Nr. 1103522-45-7

Molgewicht 546.1932

Bruttoformel C₁₆H₁₄Br₂N₆O₄S

Vorzugsbezeichnung Aprocitentan

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung *N*-[5-(4-Bromphenyl)-6-{2-[(5-brompyrimidin-2-yl)oxy]ethoxy}pyrimidin-4-yl]schwefelsäureamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #45013
Chemical Abstract Service Nr. 1370540-16-1
Molgewicht 285.2898
Bruttoformel C₁₃H₁₇F₂N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Atelocantel
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung (2E)-4,4-Difluor-N-{2-[(2-methoxypyridin-4-yl)amino]ethyl}pent-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45014

Chemical Abstract Service Nr. 872063-57-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1449172-06-8; 1637493-36-7
Formelstamm (C230-H302-N64-O124-P19-S19)19⁻ 19H⁺
Molgewicht 7164.1006
Bruttoformel C₂₃₀H₃₂₁N₆₄O₁₂₄P₁₉S₁₉
Vorzugsbezeichnung Atesidorsen
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 USAN
2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioguanlylyl-*
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45015

Chemical Abstract Service Nr. 1826859-79-3
Formelstamm (C230-H302-N64-O124-P19-S19)19⁻ 19Na⁺
Molgewicht 7600.9062
Bruttoformel C₂₃₀H₃₂₁N₆₄Na₁₉O₁₂₄P₁₉S₁₉
Vorzugsbezeichnung Atesidorsen-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L78)
2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioguanlylyl-*
(1:19)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #45016

Chemical Abstract 1374248-81-3

Service Nr.
Molgewicht 603.515
Bruttoformel C₂₉H₂₃F₆N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Atogepant
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung (3'S)-N-[(3S,5S,6R)-6-Methyl-2-oxo-1-(2,2,2-trifluorethyl)-5-(2,3,6-trifluorphenyl)piperidin-3-yl]-2'-oxo-1',2',5,7-tetrahydrospiro[cyclopenta[b]pyridin-6,3'-pyrrolo[2,3-b]pyridin]-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45017

Chemical Abstract Service Nr. 955095-45-1
Molgewicht 429.5325
Bruttoformel C₂₂H₂₇N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Azeloprazol
International Nonproprietary Name INN.L78
2. Bezeichnung 2-[(R)-{4-[(2,2-Dimethyl-1,3-dioxan-5-yl)methoxy]-3,5-dimethylpyridin-2-yl}methansulfinyl]-1H-benzimidazol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45018

Chemical Abstract Service Nr. 1826819-57-1
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₉₀H₁₀₀₀₂N₁₇₃₀O₂₀₂₄S₄₄
Vorzugsbezeichnung Azintuxizumab
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 IMGt/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYYMAWVRQA PGKGLEWVAS INYDGSSTYY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARDR GYYFDYWGQG TTVTSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DVMVTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSQLV HSNNGTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNRG SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YFCSQSTHVP PFTFGGGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNFPYREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,140-200),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen (G0F, G1F), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45019

Chemical Abstract Service Nr. 1826819-58-2
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₉₀H₁₀₀₀₂N₁₇₃₀O₂₀₂₄S₄₄
Vorzugsbezeichnung Azintuxizumab vedotin

International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYYMAWVRQA PGKGLEWVAS INYDGSSTYY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARDR GYFFDYWGQG TTVTVSSAST KG VDKKVEPKSC DKTHCPCPP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAL NRVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DVVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSQLV HSNGNTYLHW YLQKPGQSPQ LLIIYKVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YFCSQSTH LSSTLTLKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,140-200),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]297 Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken, S-[(3 <i>RS</i>)-1-(6-[(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-5-(carbamoylamino)-1-{4-[(2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-1-[(3 <i>R</i> ,4 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-3-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-an 3 Cys-Resten
ASK #45020	
Chemical Abstract Service Nr.	1698048-23-5
Formelstamm	(C180-H225-N59-O90-P15-S15)15 ⁻ 15H ⁺
Molgewicht	5615.7543
Bruttoformel	C ₁₈₀ H ₂₄₀ N ₅₉ O ₉₀ P ₁₅ S ₁₅
Vorzugsbezeichnung	Baliforsen
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -2'- <i>O</i> -(2-Methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiouridylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> -(2-methoxyethyl)-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> ,4'- <i>C</i> -[(1 <i>S</i>)-ethan-1,1-diyl]-5-methyl- <i>P</i> -thiocytidylyl-(3' 5')-2'- <i>O</i> ,4'- <i>C</i> -[(1 <i>S</i>)-ethan-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45021	
Chemical Abstract Service Nr.	1238697-26-1
Molgewicht	428.4185
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₇ FN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Balipodect
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN
2. Bezeichnung	1-[2-Fluor-4-(1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl)phenyl]-5-methoxy-3-(1-phenyl-1 <i>H</i> -pyrazol-5-yl)pyridazin-4(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45022	
Chemical Abstract Service Nr.	1228088-30-9
Molgewicht	409.9119
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Balovaptan
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	8-Chlor-5-methyl-1-{ <i>trans</i> -4-[(pyridin-2-yl)oxy]cyclohexyl}-5,6-dihydro-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin

Vorzugsbezeichnung Brivolidid-Natrium

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L78)

2. Bezeichnung [2'-Desoxycytidylyl-(3' 5')-thymidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-de
(1:44)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45028

Chemical Abstract Service Nr. 1371587-51-7

Formelstamm (C16-H09-Cl-N-O3)⁻ H⁺

Molgewicht 299.7085

Bruttoformel C₁₆H₁₀ClNO₃

Vorzugsbezeichnung Cavosonstat

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung 3-Chlor-4-(6-hydroxychinolin-2-yl)benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45029

Chemical Abstract Service Nr. 1801749-44-9

Molgewicht 556.6123

Bruttoformel C₃₀H₃₂N₆O₅

Vorzugsbezeichnung Ceclazepid

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung 2,2-Dimethyl-4-[(3*R*)-3-({[3-(methylamino)phenyl]carbonyl}amino)-2-oxo-5-(pyridin-2-yl)-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-1-yl]-3-oxobutylacetat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45030

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1792982-57-0

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₄₈H₉₉₆₂N₁₇₀₆O₂₀₂₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Cosfroviximab

**International
Nonproprietary Name** INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H']DVKLLESGGG LVQPGGSLKL SCAASGFSL SSGVGVGWFR QPSGKGLEWL ALIWWDDDKY YNP SLKSQLS ISKDFSRNQV FLKISNV DIA DTATYYCARR DPFYGDNAMG
YWGQGT SVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVN HK PSNTKV D KRV EPKSCDKTHT
CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF N WYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE
PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYK TTP PVLDS DGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALH NH YTQKSLSLSP GK [L,L']DIVMTQSPLS
LSTSVGDRVS LTCKASQNVG TAVAWYQQK P GQSPKLLIYS ASNRYTGVPD RFTGSGSGTD FTLTISNMQS EDLADYFCQQ YSSYPLT FGA GTKLELRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS
VVCLLNNFY P REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADY EKHKV YACEVTHQGL SSPVT KSFNR GEC,

[H,H'](22-97,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit komplexen biantennären Glycanen (G0-Typ > 75%) und < 17% pflanzentypischen hoch Mannose-haltigen Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Pflanzenzellen von *Nicotiana benthamiana*

ASK #45031

Chemical Abstract Service Nr. 1219707-39-7
Molgewicht 308.3082
Bruttoformel C₁₄H₁₇FN₄O₃
Vorzugsbezeichnung Delpazolid
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (5*R*)-3-[3-Fluor-4-(1-methyl-5,6-dihydro-1,2,4-triazin-4(1*H*)-yl)phenyl]-5-(hydroxymethyl)-1,3-oxazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45032

Chemical Abstract Service Nr. 1802465-55-9
Formelstamm (C266-H330-N86-O156-P24-S24)24⁻ 24H⁺
Molgewicht 8765.0699
Bruttoformel C₂₆₆H₃₅₄N₈₆O₁₅₆P₂₄S₂₄
Vorzugsbezeichnung Dematirsen
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O,5-C-dimethyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,5-C-dimet*
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45033

Chemical Abstract Service Nr. 1234356-69-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1814961-15-3
Molgewicht 468.5652
Bruttoformel C₂₉H₂₉FN₄O
Vorzugsbezeichnung Derazantinib
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 AdisInsight; PubChem; GlnAS; FDA-SRS; Pharmavista; EUTCT; ChemSpider; CAS; NCI.Thesaurus
2. Bezeichnung (6*R*)-6-(2-Fluorphenyl)-*N*-(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[*h*]chinazolin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista; ChemSpider

ASK #45034

Chemical Abstract Service Nr. 1262440-25-4
Molgewicht 421.4507
Bruttoformel C₂₀H₁₆FN₇OS

Vorzugsbezeichnung	Dezapelisib
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	GlnAS; CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	6-(3-Fluorphenyl)-3-methyl-7-[(1 <i>S</i>)-1-(7 <i>H</i> -purin-6-ylamino)ethyl]-5 <i>H</i> -[1,3]thiazolo[3,2- <i>a</i>]pyrimidin-5-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC

ASK #45035

Chemical Abstract Service Nr.	1787232-87-4
Vorzugsbezeichnung	Donaperminogen seltoplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	plasmid DNA vector (pCK) containing a genomic-cDNA hybrid of the human hepatocyte growth factor (HGF) gene, HGF-X7, expressing two wild-type isoforms of HGF, HGF ₇₂₃ and HGF ₇₂₈ , under the control of the promoter and enhancer of the immediate-early (IE) gene of the human cytomegalovirus (HCMV).
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN

ASK #45036

Chemical Abstract Service Nr.	1191995-00-2
Molgewicht	462.9266
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₇ ClN ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dorzagliatin
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-[4-(2-Chlorphenoxy)-2-oxo-2,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrrol-1-yl]- <i>N</i> -{1-[(2 <i>R</i>)-2,3-dihydroxypropyl]-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl]-4-methylpentanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45037

Chemical Abstract Service Nr.	1285572-51-1
Molgewicht	358.1966
Bruttoformel	C ₁₄ H ₉ Cl ₂ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Dotinurad
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3,5-Dichlor-4-hydroxyphenyl)(1,1-dioxo-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -1,3-benzothiazol-3-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45038

Chemical Abstract Service Nr.	1831098-91-9
Molgewicht	109000
Bruttoformel	C ₄₈₅₀ H ₇₄₈₅ N ₁₃₀₅ O ₁₄₈₇ S ₃₅
Vorzugsbezeichnung	Duvortuxizumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung

[H]ENVLTQSPAT LSVTPGEKAT ITCRASQSVS YMHWYQQKPG QAPRLIYDA SNRASGVPSR FSGSGSGTDH TLTSSLEAE DAATYYCFQG SVYPFTFGQG TKLEIKGGGS GGGGEVQLVE SGGGLVQPGG SRLSCAASG FTFSTYAMNW VRQAPGKGLE WVGRIRSKYN NYATYYADSV KGRFTISRDD SKNSLYLQMN SLKTEDTAVY YCVRHGNFGN SYVSWFAYWG QGTLVTVSSA STKGEVAACE KEVAALEKEV AALEKEVAAL EKGGGDKTHT CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL WCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNNH YTKSLSLSP GK [L]QAVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQQ KPGQAPRGLI GGTKNRPWT PARFSGSLLG GKAALTITGA QAEDEADYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLG GGGSGGGQV TLRESGPALV KPTQTLTLC TFSGFSLS TS GMGVGWIRQP PGKALEWLAH IWWDDDKRYN PALKSRLTIS KDTSKNQVFL TMTNMDPVDT ATYYCARMEL WSYYFDYWGG GTTVTVSSAS TKGKVAACKE KVAALKEKVA ALKEKVAALK E [M]DKTHTCPPCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLSCAVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDSDGSFFLVSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNRYTQKS LSLSPGK, [H](23-87,136-212,316-376,422-480),[L](22-90,140-215),[M](41-101,147-205),[H-L](249-248),[H-M](281-6,284-9)-Undecakis(disulfid), [H]352,[M]77-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Kette überwiegend ohne Lys502, M-Kette überwiegend ohne Lys227

ASK #45039

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1821402-21-4

Molgewicht 51300

Vorzugsbezeichnung Efgartigimod alfa

**International
Nonproprietary Name** INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

[A,A']DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LYITREPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDSDGSFFLVSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALKFHYTQKS LSLSPGK, 6,6':9,9':41,101:41',101':147,205:147',205'-Hexakis(disulfid), Asn77,Asn77'-*N*⁴-glycosyliert

ASK #45040

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1800476-36-1

Molgewicht 143000

Vorzugsbezeichnung Eftilagimod alfa

**International
Nonproprietary Name** INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

[A,A']LQPGAIEPVV WAQEGAPAQL PCSPTIPLQD LSLRRAGVT WQHQPDSGPP AAPGHPLAP GPHPAAPSSW GPRPRRYTVL SVPGGLRSG RLPLQPRVQL DERGRQRGDF SLWLRPARRA DAGEYRAAVH LRDRALSCRL RLRLGQASMT ASPPGSLRAS DWVILNCSFS RPDRPASVHW FRNRGQGRVP VRESPPHHLA ESFLFLPQVS PMDSGPWGCI LTYRDGFNVS IMYNLTVLGL EPPTPLTVYA GAGSRVGLPC RLPAGVGTTRS FLTAKWTPPG GGPDLLVTGD NGDFTLRLED VSQAQAGTYT CHIHLQEQL NATVTLAIIT VTPKSFSGSPG SLGKLLCEVT PVSGQERFVW SSLDTPSQRS FSGPWLEAQE AQLLSQPWQC QLYQGERLLG AAVYFTELSS PGDDDDKGS GSEPKSCDKT HTPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNV SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK, 22,138:22',138':167,219:167',219':260,311:260',311':347,390:347',390':427,427':433,433':436,436':468,528:468',528':574,632:574',632'-Pentadecakis(disulfid), Asn166,Asn166',Asn228,Asn228',Asn234,Asn234',Asn321,Asn321',Asn504,Asn504'-*N*⁴-glycosyliert

ASK #45041

Chemical Abstract Service Nr. 1642300-52-4

Molgewicht 428.2913

Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₀ F ₆ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Eltanexor
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-{3-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl]-2-(pyrimidin-5-yl)prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45042	
Chemical Abstract Service Nr.	1443763-60-7
Molgewicht	559.6112
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₆ FN ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Empesertib
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-(4-Fluorphenyl)- <i>N</i> -[4-(2-[[4-(methansulfonyl)-2-methoxyphenyl]amino][1,2,4]triazolo[1,5- <i>a</i>]pyridin-6-yl)phenyl]propanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45043	
Vorzugsbezeichnung	Evagenretcel
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	cell-based gene therapy consisting of a genetically modified cell line, derived from human donor-derived retinal pigment epithelial (RPE) cells. The cell line was transfected sequentially with two plasmids (p834 and p910) expressing the same fusion protein composed of: signal peptide and domain 2 of VEGFR1 (vascular endothelial growth factor receptor 1, FLT1) (VEGFR1(D2)); domain 3 of VEGFR2 (vascular endothelial growth factor receptor 2, KDR) (VEGFR2(D3)); and hinge domain, CH2 region and CH3 region of human immunoglobulin G1 (IgG1) under the control of a promoter containing a mouse cytomegalovirus (mCMV) enhancer, the human elongation factor 1-alpha (EF1-alpha) core promoter and a synthetic intron (I 126).
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45044	
Chemical Abstract Service Nr.	1371591-51-3
Molgewicht	467.4894
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₆ FN ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Firuglipel
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-(5-((1 <i>R</i>)-1-[4-(Cyclopropanecarbonyl)phenoxy]propyl)-1,2,4-oxadiazol-3-yl)-2-fluor- <i>N</i> -[(2 <i>R</i>)-1-hydroxypropan-2-yl]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45045	
Chemical Abstract Service Nr.	1708936-80-4
Molgewicht	148000
Bruttoformel	C ₆₅₄₀ H ₁₀₁₁₄ N ₁₇₆₈ O ₂₀₆₀ S ₄₈
Vorzugsbezeichnung	Frunevetmab

**International
Nonproprietary Name** INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]QVQLVESGAE LVQPGESLRL TCAASGFSLT NNNVNWVRQA PGKGLEWMGG VWAGGATDYN SALKSRLTIT RDTSKNTVFL QMHSLQSEDT ATYYCARDGG YSSSTLYAMD
AWGQGTTTVV SAASTTAPSV FPLAPSCGTT SGATVALACL VLGYPPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ ASGLYSLSSM VTPSSRWLS DTFTCNVAHP PSNTKVDKTV RKTDPHPPGPK
PCDCPKCPPP EMLGGPSIFI FPPKPKDTLS ISRTPEVTCL VVDLGPDDSD VQITWFDVNT QVYTAKTSPR EEQFNSTYRV VSVLPILHQD WLKKGKEFKCK VNSKSLPSPI ERTISKAKGQ
PHEPQVYVLP PAQEELSRNK VSVTCLIKSF HPPDIAVEWE ITGQPEPENN YRTTPQLDS DGT YFVYSKL SVDRSHWQRG NTYTCSVSHE ALHSHHTQKS LTQSPGK [L,L']DIEMTQSPLS
LSVTPGESVS ISCRASEDIY NALAWYLQKP GRSPRLLIYN TDTLHTGVDP RFSGSGSGTD FTLKISRVTQ EDVGVYFCQH YFHYPRTFGQ GTKLELKRSD AQP SVFLFQP SLDELHTGSA
SIVCILNDFY PKEVNVKWKV DGVVQNKGIQ ESTTEQNSKD STYLSSTLT MSSTEYQSHE KFCEVTHKS LASTLVKSFN RSECQRE,
[H,H'](22-95,149-205,269-329,375-435),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](137-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]305,[H']305,[L]210,[L']210-Asn-*N*⁶-glycosyliert
mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45046

Chemical Abstract Service Nr. 1194506-26-7

Molgewicht 393.3927

Bruttoformel C₂₁H₁₉N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Fruquintinib

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 6-[[6,7-Dimethoxychinazolin-4-yl]oxy]-*N*,2-dimethyl-1-benzofuran-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45047

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1264737-26-9

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 2147695-21-2

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₅₂₂H₁₀₀₆₀N₁₇₃₂O₂₀₂₂S₄₆

Vorzugsbezeichnung Gatifotuzumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSMRL SCVASGFPPS NYWMNWVRQA PGKGLEWVGE IRLKSNNYTT HYAESVKGRF TISRDDSKNS LYLQMNSLKT EDTAVYYCTR HYYFDYWGQG
TLVTVSSAST KGPSVFLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTHTCPPCP
APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT
LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCVMHE GLHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIVMTQSPLS NPVTPGEPAS
ISCRSSKLL HSNGITVFFW YLQKPGQSPQ LLIYQMSNLA SGVPDRFSGS GSGTDFTLRI SRVEAEDVGV YYCAQNLLELP PTFGQGTQVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL
LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC,
[H,H'](22-98,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]57,297,[H']57,297-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit überwiegend
biantennären komplexen Glycanen (< 30 % Polymannose-Glycane, hoher Galactosylierungsgrad, > 5 % sialylierte Glycane, > 50 % Fucosylierung, > 10 % *N*-Acetylglucosamin-Verzweigung,
ohne *N*-Glycolylneuraminsäure-Reste), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen einer humanen Erythroleukämie-K652-Zelllinie mit gentechnisch veränderten
Glycosylierungsmerkmalen

ASK #45048

1807954-17-1

**Chemical Abstract
Service Nr.**

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 2147695-12-1; 2147697-27-4

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₅₄₂H₁₀₀₉₄N₁₇₄₂O₂₀₁₄S₄₀

Vorzugsbezeichnung Gedivumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG VVQPGKSLRL SCAASGLTFS SYAVHWVRQA PGKGLEWVTL ISYDGANQYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTVY LQMNSLRPED TAVYYCAVPG PVFGIFPPWS YFDNWGQGIL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKG F YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL S LSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQVIS HNLAWYQKPK QGAPRLLIYG ASTRASGIPA RFGSGSGTD YTLTITSLQS EDFAVYYCQH YSNWPPRLTF GGGTKVEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLSKADY EK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC, [H,H'](22-96,152-208,269-329,375-433),[L,L'](23-88,136-196),[H-H'](234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](228-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45049

Chemical Abstract Service Nr. 1808081-43-7

Molgewicht 148000

Bruttoformel C₆₅₇₈H₁₀₁₈₆N₁₇₆₆O₂₀₂₆S₄₈

Vorzugsbezeichnung Gilvetmab

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGGD LVKPGG SVRL SCVASGFNIK NTYMHWVRQA PGKGLQWIGR IAPANVDTKY APKFQ GKATI SADTAKNTAY MQLNSLRAED TAVYYCVLIY YDYDGDIDVW GQGLTVTVSS ASTTAPSVFP LAPSCGSTSG STVALACLV GYFPEPVTVS WNSGSLTSGV HTFPSVLQSS GLYSLSSMVT VPSSRW PSET FTCNVAHPAS KTKVDKPVPK RENGRVPRPP DCPKCPAPEM LGGPSVFIFP PKPKDTLLIA RTPEVTCVVV ALDPEDPEVQ ISWFVDGKQM QTAKTQPREE QFAGTYRVVS VLPIGHQDWL KGKQFTCKVN NKALPSPIER TISKARGQAH QPSVYVLPSS REELSKNTVS LTCLIKDFFP PDIDVEWQSN GQQEPESKYR TTPPQLDEDG SYFLYSKLSV DKSRWQRGDT FICAVMHEAL HNHYTQESLS HSPGK [L,L']DIVMTQTPLS LSVSLGEPAS ISCHASQNIN VWLSWYRQKP GQIQQLLIYK ASHLHTGVPD RFGSGSGTD FTLRISRVEA DDAGVYYCQQ GQSWPLTFGQ GTKVEIKRND AQPAYVLFQP SPDQLHTGSA SVVCLLNSFY PKDINVKWKV DGVIQDTGIQ ESVTEQSDK STYLSSTLT MSSTEYLSHE LYSCEITHKS LPSTLIKSFQ RSECQRVD, [H,H'](22-96,147-203,267-327,373-433),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](135-214)-Hexadecakis(disulfid)

ASK #45050

Chemical Abstract Service Nr. 914009-86-2

Molgewicht 4316.0105

Bruttoformel C₁₉₇H₃₂₅N₅₃O₅₅

Vorzugsbezeichnung Glepaglutid

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung HEGETFSSSEL ATILDALAAR DFIAWLIATK ITDKKKKKK(NH₂)

Zitat Bezeichnung 2 INN.SF

ASK #45051

Chemical Abstract Service Nr. 2085822-65-5

Vorzugsbezeichnung Ilixadencel

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung cell therapy consisting of pro-inflammatory monocytederived dendritic cells (MoDCs), isolated from an allogeneic human healthy blood donor and *ex-vivo* stimulated with resiquimod (R848), polyinosinicpolycytidylic acid (poly(I:C)) and interferon gamma (IFN- γ). Contains at least 70% of dendritic cells (DC). These cells express T-lymphocyte activation antigen CD86 and the major histocompatibility complex (MHC) class II molecule HLA-DR, and secrete pro-inflammatory soluble factors, including interleukin 12 (IL-12) and C-C motif chemokine 5 (CCL5; also known as RANTES).

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45052

Chemical Abstract Service Nr. 1202265-63-1

Molgewicht 499.6455

Bruttoformel C₂₇H₄₁N₅O₄

Vorzugsbezeichnung Imarikiren

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 1-(4-Methoxybutyl)-*N*-(2-methylpropyl)-*N*-[(3*S*,5*R*)-5-(morpholin-4-carbonyl)piperidin-3-yl]-1*H*-benzimidazol-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45053

Chemical Abstract Service Nr. 942123-43-5

Molgewicht 703.6153

Bruttoformel C₂₅H₃₄N₇O₁₃PS

Vorzugsbezeichnung Inarigivirsoproxil

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung *P*-ambo-2'-*O*-Methyl-*S*^P-(((propan-2-yloxy)carbonyl)oxy)methyl)-*P*-thiouridyl-((3' 5')-2'-desoxyadenosin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45054

Chemical Abstract Service Nr. 749269-83-8

Formelstamm (C₁₆H₁₀Cl₂F₂O₂)⁻ H⁺

Molgewicht 325.1617

Bruttoformel C₁₆H₁₁Cl₂FO₂

Vorzugsbezeichnung Itanapraced

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 1-(3',4'-Dichlor-2-fluor[1,1'-biphenyl]-4-yl)cyclopropan-1-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45055

Chemical Abstract Service Nr. 1831128-32-5
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₂₆H₉₉₀₂N₁₆₈₆O₂₀₃₄S₄₂
Vorzugsbezeichnung Lacnotuzumab
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTL L TCTVSDYSIT SDYAWNWRQ FPGKLEWMG YISYSGSTSY NPSLKSRTI SRDTSKNQFS LQLNSVTAAD TAVYYCASFD YAHAMDYWGQ GTTIVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAK KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSSLSPGK [L,L']DIVLTQSPAF LSVTPGEKVT FTCQASQSIG TSIHWYQQKT DQAPKLLIKY ASESISGIPS RFGSGSGTD FTLTSSVEA EDAADYYCQQ INSWPTTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys448

ASK #45056

Chemical Abstract Service Nr. 1000308-25-7
Molgewicht 362.4185
Bruttoformel C₁₈H₁₉FN₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Landipirdin
International Nonproprietary Name INN.L78
2. Bezeichnung {[(1*R*)-6-(3-Fluorbenzolsulfonyl)-1,2,3,4-tetrahydronaphthalin-1-yl]methyl}harnstoff
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45057

Chemical Abstract Service Nr. 1792982-56-9
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₄₄H₉₉₃₂N₁₆₉₂O₂₀₂₈S₄₄
Vorzugsbezeichnung Larcaviximab
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLQESGPE LEMPGASVKI SCKASGSSFT GFSMNWVKQS NGKLEWIGN IDTYYGTTY NQFKGKATL TVDKSSSTAY MQLKSLTSED SAVYYCARSA YYGSTFAYWG QGTLTVSAA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TPAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCSSVM HEALHNHYTQ KSLSSLSPGK [L,L']DIQMTQSPAS LSASVGETVT ITCRASENIY SYLAWYQQKQ GKSPQLLVYN AKTLIEGVPS RFGSGSGTQ FSLKINSQP EDFGSYFCQH HFGTPTFGS GTELEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert mit komplexen biantennären Glycanen (G0-Typ > 85%) und < 10% pflanzentypischen hoch Mannose-haltigen Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Pflanzenzellen von *Nicotiana benthamiana*

ASK #45058

Chemical Abstract Service Nr. 1522433-40-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1877357-88-4

Molgewicht 80339.3753

Bruttoformel C₃₆₆₀H₅₅₂₇N₉₉₁O₁₀₁₈S₂₀

Vorzugsbezeichnung Lesinidase alfa

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung

DEAREAAAVR ALVARLLGPG PAADFSVSVE RALAAKPLD TYSLGGGGAA RVRVRGSTGV AAAAGLHRYL RDFCGCHVAW SGSQLRLPRP LPAVPGELTE ATPNRYRYQ NVCTQSYSFV WWDWARWERE IDWMALNGIN LALAWSGQEA IWQRVYLALG LTQAEINEFF TGPAPFLAWGR MGNLHTWDGP LPPSWHIKQL YLQHRVLDQM RSGMTPVLP AFAGHVPEAV TRVFPQVNV T KMGSWGHFNC SYSCSFLAP EDPIFPIGS LFLRELIKEF GTDHIYGADT FNMQPPSSE PSYLAATA VYEAMTAVDT EAVWLLQGWL FQHQPQFWGP AQIRAVLGAV PRGRLLVLDL FAESQPVYTR TASFQGPFI WCMLHNFGGN HGLFGALEAV NGGPEARLF PNSTMVGTGM APEGISQNEV VYSLMAELGW RKDPVPLAA WVTSFAARRY GVSHPDAGAA WRLLRSVYN CSGEACRGNH RSPLVRRPSL QMNTSIWYNR SDVFEAWRLL LTSAPSLATS PAFRYDLDL TRQAVQELVS LYEEARSAY LSKELASLLR AGGVLAYELL PALDEVLASD SRFLGWSLE QARAAVSEA EADFYEQNSR YQLTLWGPEG NILDYANKQL AGLVANYTP RWRLFLEALV DVAQGPFFQ QHQFDKNVFQ LEQAFVLSKQ RYPSQPRGDT VDLAKKIFLK YYPRWVAGSW, 250,254:481,486-Bis(disulfid), Asn238,Asn249,Asn412,Asn480,Asn503,Asn509-M⁴-glycosyliert

ASK #45059

Chemical Abstract Service Nr. 1807960-57-1

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₅₅₂H₁₀₀₉₄N₁₇₁₄O₂₀₄₂S₄₈

Vorzugsbezeichnung Lesofavumab

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKVSGYSFT SQWIGWVRQM PGKGLEWIGM MYPGESEYIY SPSFQGVQTI SADNSISTAY LQWSSLKASD TAIYYCASGP GYSGYHYGWF DTWGQGTLLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTT PVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKLSLSL PGK [L,L]DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLR RSNQYNYLDW YLQKPGQSPQ LLIYLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCMQALQTP YTFGQGTGLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVYVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSL SSTLTLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L](23-93,139-199),[H-H](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45060

Chemical Abstract Service Nr. 1450981-87-9

Molgewicht 78000

Bruttoformel C₃₄₆₈H₅₃₇₆N₉₃₂O₁₀₇₆S₂₀

Vorzugsbezeichnung Letolizumab

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

	[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN WELMGWARQA PGKGLEWVSG IEGPGDVITY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCVKVG KDAKSDYRGG GTLTVSSAS TEPKSSDKTH TSPSPAPEL LGGSSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSMHEALHN HYTKLSLS PGK, [H,H'](22-96,167-227,273-331)-Hexakis(disulfid), [H]203,[H']203-Asn-N ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45061	
Chemical Abstract Service Nr.	1801544-27-3
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₂₆ H ₉₉₁₄ N ₁₇₀₆ O ₂₀₀₈ S ₄₄
Vorzugsbezeichnung	Losatuxizumab
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
	[H,H']EVQLQESGPG LVKPSQTLST TCTVSGYSIS RDFAWNWIHQ PPGKGLEWMG YISYNGNTRY QPSLKSRTI SRDTSKNQFF LKLNSVTAAD TATYYCVTAS RGFYWGQGT LVTSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS MSVSVGDRVT ITCHSSQDIN SNIGWLQKPK GKSFKGLIYH GTNLDDGVPS RFSGSGSGTD YTLTSSLQP EDFATYYCVQ YAQFPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys446
2. Bezeichnung	
ASK #45062	
Chemical Abstract Service Nr.	1685249-67-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Losatuxizumab vedotin
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
	[H,H']EVQLQESGPG LVKPSQTLST TCTVSGYSIS RDFAWNWIHQ PPGKGLEWMG YISYNGNTRY QPSLKSRTI SRDTSKNQFF LKLNSVTAAD TATYYCVTAS RGFYWGQGT LVTSSASTK GPSVF DKKVEPKSCD KTHTCPPCA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS MSVSVGDRVT ITCHSSQDIN SNIGWLQKPK GKSFKGLIYH GTNLDDGVPS RFSGSGSGTD YTLTSSLQP EDFATYYCVQ YAQFPWTFGG VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N ⁶ -glycosy Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken, S-[(3RS)-1-(6-[[[(2S)-1-[[[(2S)-5-(carbamoylamino)-1-{4-[[[(2S)-1-[[[(2S)-1-[[[(3R,4S,5S)-1-[(2S)-2-[[[1R,2R)-3-[[[(1S,2R)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino]-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-yl]-1- an 3 Cys-Resten, H-Ketten überwiegend ohne Lys446
2. Bezeichnung	
ASK #45063	
Chemical Abstract Service Nr.	1642288-47-8
Molgewicht	273.3303
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₉ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mavacamten
International Nonproprietary Name	INN.L78

Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	6-[[[(1 <i>S</i>)-1-Phenylethyl]amino]-3-(propan-2-yl)pyrimidin-2,4(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45064	
Chemical Abstract Service Nr.	1313881-70-7
Molgewicht	432.5197
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₄ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Miransertib
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-[3-[4-(1-Aminocyclobutyl)phenyl]-5-phenyl-3 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-2-yl]pyridin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45065	
Chemical Abstract Service Nr.	1260075-17-9
Molgewicht	450.5532
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₆ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Mitapivat
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; ChemSpider; GlnAS; EUTCT; PubChem; Pharmavista; CAS; MedKoo; FDA-SRS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-carbonyl]phenyl}chinolin-8-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	<i>N</i> -(4-[[4-(Cyclopropylmethyl)-1-piperazinyl]carbonyl]phenyl)-8-chinolinsulfonamid
ASK #45066	
Chemical Abstract Service Nr.	1260907-17-2
Molgewicht	423.8954
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₂ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Molibresib
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-[[4 <i>S</i>]-6-(4-Chlorphenyl)-8-methoxy-1-methyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-4-yl]- <i>N</i> -ethylacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45067	
Chemical Abstract Service Nr.	209410-46-8
Molgewicht	436.2621
Bruttoformel	C ₁₉ H ₉ Cl ₂ F ₂ N ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Neflamapimod

International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 5-(2,6-Dichlorphenyl)-2-[(2,4-difluorphenyl)sulfanyl]-6H-pyrimido[1,6-b]pyridazin-6-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45068

Chemical Abstract Service Nr. 1702282-14-1

Molgewicht 186000

Vorzugsbezeichnung Olamkicept

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung
[H,H']ELLDPGGYIS PESPVVQLHS NFTAVCVLKE KCMDYFHVNA NYIVWKTNHF TIPKEQYTII NRTASSVTFT DIASLNIQLT CNILTFGQLE QNVYGITIIS GLPPEKPKNL SCIVNEGKMM RCEWDGGRET HLETNFTLKS EWATHKFADC KAKRDTPTSC TVDYSTVYFV NIEVWVEAEN ALGKVTSDHI NFDVPYKVKP NPPHNLSVIN SEELSSILKL TWTNPSIKSV IILKYNIQYR TKDASTWSQI PPEDTASTRS SFTVQDLKPF TEYVFRIRCM KEDGKGYWSD WSEEASGITY EDRPSKAPSF WYKIDPSHTQ GYRTVQLVWK TLPPFEANGK ILDYEVTLTR WKSHLQNYTV NATKLTVNLT NDRYLATLTV RNLVKGSDAA VLTIPACDFQ ATHPVMDLKA FPKDNMLWVE WTPPRESVKK YILEWCVLSD KAPCITDWQQ EDGTVHRTYL RGNLAESKCY LITVTPVYAD GPGSPESIKA YLKQAPPSKG PTVRTRKKGK NEAVLEWDQL PVDVQNGFIR NYTIFYRTII GNETAVNVDS SHTEYTLSSL TSDTLYMVRM AAYTDEGGKD GPEFTFTTPK FAQGEDKHTH CPPCPAPEAE GAPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFPYS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHHEALHNH YTKSLSLSP GK,
[H,H'](6,32:26,81:112,122:150,160:436,444:636,696:742,800),[H-H'](601,601':604,604')-Hexadecakis(disulfid),
Asn21,Asn21',Asn61,Asn61',Asn109,Asn109',Asn135,Asn135',Asn205,Asn205',Asn357,Asn357',Asn361,Asn361',Asn368,Asn368',Asn531,Asn531',Asn542,Asn542',Asn672,Asn672'-M⁴-glycosyliert

ASK #45069

Chemical Abstract Service Nr. 1803176-05-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1931081-46-7

Molgewicht 143000

Bruttoformel C₆₃₄₈H₉₈₂₆N₁₇₁₀O₁₉₉₈S₄₀

Vorzugsbezeichnung Oleclumab

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung
[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAYSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGRTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARLG YGRVDEWGRG TLVTSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKHTHTCPPCP APEFEGGSPV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCVSGLSNIG RNPVNWYQQL PGTAPKLLIY LDNLRSLGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLQ SEDEADYYCA TWDDSHPGWT FGGGKLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS,
[H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45070

Chemical Abstract Service Nr. 1492924-65-8

Formelstamm C219-H335-N63-O67-S2 . 2(C2-H4-O)n

Molgewicht 4340

Vorzugsbezeichnung Pegapamodutid

**International
Nonproprietary Name** INN.L78

2. Bezeichnung HBQGTFTSDY SKYLDSKKAQ EFVQWLLNBG RNRNNIACC, mit B(2), B(29) = 2-amino-2-methylpropanoyl (2-MeAla, alpha-aminoisobutyryl, Aib) und C(38), C(39) S^{3,38}, S^{3,39}-bis((3*RS*)-1-[3-({3-[-methoxypoly(oxyethylen-1,2-diy)]propyl)amino]-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)-substituiert

ASK #45071

**Chemical Abstract Service
Nr.** 1848968-91-1

Molgewicht 19800

Vorzugsbezeichnung Peginterferon alfacon-2

**International Nonproprietary
Name** INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung R-GSGGG 1 CDLPQTHSLG NRRALILLAQ MRRISPFSCL KDRHDFGFPQ EEFDGNQFQK AQAISVLHEM IQQTFNLFST KDSSAAWDES LLEKFYTELY QQLNDLEACV IQEVGVEETP LMNVDSILAV RKYFQRITLY LTEKKYSPCA WEVRAEIMR SFSLSTNLQE RLRRKD 216, 1,99:29,139-Bis(disulfid), R = *N*-terminal pegyliert

ASK #45072

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1792982-55-8

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₇₆H₉₉₉₈N₁₇₃₈O₂₀₃₂S₄₈

Vorzugsbezeichnung Porgaviximab

**International
Nonproprietary Name** INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']EVQLQESGGG LMQPGGSMKL SCVASGFTFS NYWMNWVRQS PEKGLEWVAE IRLKSNNYAT HYAESVKGRF TISRDDSKRS VYLQMNTLRA EDTGIYYCTR GNGNYRAMDY WGQGTSVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPVAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKLSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPAS LSVSVGETVS ITCRASENIY SSLAWYQQKQ GKSPQLLVYS ATILADGVPS RFSGSGSGTQ YSLKINSLQS EDFGTYYCQH FWGTPYTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEN, [H,H']((22-98,148-204,265-325,371-429),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((230-230',233-233'),[H-L,H'-L']((224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit komplexen biantennären Glycanen (G0-Typ > 85%) und (< 10%) pflanzentypischen hoch Mannose-haltigen Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Pflanzenzellen von *Nicotiana benthamiana*

ASK #45073

Chemical Abstract Service Nr. 1628730-49-3

Molgewicht 534.3621

Bruttoformel C₂₁H₁₄F₈N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Praliguat

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	1,1,1,3,3,3-Hexafluor-2-[[[5-fluor-2-{1-[(2-fluorphenyl)methyl]-5-(1,2-oxazol-3-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl]pyrimidin-4-yl)amino]methyl]propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45074	
Chemical Abstract Service Nr.	1340593-70-5
Molgewicht	513.3677
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₄ F ₇ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Quilseconazol
International Nonproprietary Name	INN.L78
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-(2,4-Difluorphenyl)-1,1-difluor-3-(1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)-1-[5-[4-(trifluormethoxy)phenyl]pyridin-2-yl]propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45075	
Chemical Abstract Service Nr.	1008510-37-9
Formelstamm	(C ₂₆ H ₂₅ N ₄ O ₆ S ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	586.7028
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₆ N ₄ O ₆ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Razuprotafib
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-((2 <i>S</i>)-2-((2 <i>S</i>)-2-[(Methoxycarbonyl)amino]-3-phenylpropanamido)-2-[2-(thiophen-2-yl)-1,3-thiazol-4-yl]ethyl)phenyl)sulfamidsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45076	
Chemical Abstract Service Nr.	1496510-51-0
Molgewicht	586.5606
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₂ F ₄ N ₆ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Relacorilant
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	[[4 <i>aR</i>]-1-(4-Fluorphenyl)-6-(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-sulfonyl)-1,4,5,6,7,8-hexahydro-4 <i>aH</i> -pyrazolo[3,4- <i>g</i>]isochinolin-4 <i>a</i> -yl][4-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45077	
Chemical Abstract Service Nr.	1809249-37-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2266584-38-5
Molgewicht	602.576
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₅ N ₆ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Remdesivir
International Nonproprietary Name	INN.L78

Zitat Bezeichnung 1	MedKoo; ChemSpider; ICTRP; ChemIDplus; PubChem; AdisInsight; GlnAS; USNCT; FDA-SRS; CAS
2. Bezeichnung	(2-Ethylbutyl)(N-((S)-[2-C-(4-aminopyrrolo[2,1-f][1,2,4]triazin-7-yl)-2,5-anhydro-D-altrnonitri-6-O-yl]phenoxyphosphoryl)-L-alaninat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45078	
Chemical Abstract Service Nr.	1792207-66-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1883312-65-9; 1895130-68-3
Molgewicht	29372.9232
Bruttoformel	C ₁₂₉₃ H ₂₀₉₂ N ₃₅₈ O ₄₁₀ S ₅
Vorzugsbezeichnung	Ribaxamase
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	PubMed; ChemIDplus; PubChem; USAN; CAS; AdisInsight; Pharmavista; DrugInfo; FDA-SRS
2. Bezeichnung	TEMKDDFAKL EEQFDAKLG I FALDTGTNRT VAYRPDERFA FASTIKALTV GVLLQQKSIE DLNQRITYTR DDLVNYNPIT EKHVDTGMTL KELADASLRY SDNAAQNLIL KQIGGPESLK KELRKIGDEV TNPERFEPEL NEVNPGETQD TSTARALVTS LRAFALEDKL PSEKRELLID WMKRNTTGDALIRAGVPDGW EVADKTGAAS YGTRNDIAII WPPKGDPPVL AVLSSRDKDD AKYDNKLIAE ATKVVMKALN MNGK, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Kymerase; P3A; 18 TEM KDDFAKLEEQ FDAKLGIFAL DTGTNRTVAY RPDERFAFAS TIKALTVGVL LQQKSIEDLN QRITYTRDDL VNYNPITEKH VDTGMLTEL ADASLRYSDN AAQNLILKQI GGPELKKEL RKIGDEVNTP ERFEPNEV NPGETQDST ARALVTSLRA FALEDKLPE KRELLIDWMK RNTTGDALIR AGVPDGWEVA DKTGAASYGT RNDIAIIWPP KGDPVVLAVL SSRDKKDAKY DNKLIAEATK VVMKALNMNG K 281
ASK #45079	
Chemical Abstract Service Nr.	1196915-71-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1225407-64-6
Formelstamm	(C207-H255-N67-O123-P19-S19)19 ⁻ 19H ⁺
Molgewicht	6866.502
Bruttoformel	C ₂₀₇ H ₂₇₄ N ₆₇ O ₁₂₃ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Rimigorsen
International Nonproprietary Name	INN.L78
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanilylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thio-</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45080	
Chemical Abstract Service Nr.	808732-98-1
Molgewicht	358.4099
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ FN ₄ O ₂

Vorzugsbezeichnung Rislenemdaz
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung [(4-Methylphenyl)methyl][(3*S*,4*R*)-3-fluor-4-[[pyrimidin-2-yl]amino]methyl]piperidin-1-carboxylat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45081

Chemical Abstract Service Nr. 1796570-07-4
Molgewicht 20000
Vorzugsbezeichnung Sampeginterferon beta-1a
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung MSYNLLGLFLQ RSSNFQCQKL LWQLNGRLEY CLKDRMNFDI PEEIKLQQF QKEDAALTIY EMLQNIFAIF RQDSSSTGWN ETIVENLLAN VYHQINHLKT VLEEKLEKED FTRGKLMSSL HLKRYYGRI LHYLKAKEYSH CAWTIVRVEI LRNFYFINRL TGYLRLN, 31,141-Disulfid, Asn80-*N*⁴-glycosyliert, Met1-pegyliert, Ser119-*O*-phosphoryliert, hergestellt durch Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45082

Chemical Abstract Service Nr. 1622140-49-1
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₇₆H₉₉₅₄N₁₇₂₆O₂₀₂₂S₅₈
Vorzugsbezeichnung Selicrelumab
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYMHWVRQA PGQGLEWMGW INPDSSGGTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELNRLRSDD TAVYYCARDQ PLGYCTNGVC SYFDYWGQGT LTVSSASTK GPSVFLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSQVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS NFGTQTYTCN VDHKPSNTKV DKTVERKCCV ECPPCPAPPV AGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVQF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTFRVSV LTVVHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPAPIEKT ISKTKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PMLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTKLSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIY SWLAWYQQKP GKAPNLLIYT ASTLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ ANIFPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'][(22-96,105-110,153-209,266-326,372-430),[L,L'][(23-88,134-194),[H-H'][(228-228',229-229',232-232',235-235')],[H-L,H'-L'][(140-214)-Eicosakis(disulfid)], [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45083

Chemical Abstract Service Nr. 1629620-18-3
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₅₆H₉₉₅₄N₁₇₂₆O₂₀₂₄S₄₄
Vorzugsbezeichnung Suvratouxmab
International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SHDMHWVRQA TGKGLEWVSG IGTAGDYYT DSVKGRFTIS RENAKNSLYL QMNSLRAGDT AVYYCARDRY SPTGHYYGMD VWGQGTTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLYITR EPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YIQKSLSP GK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRTV ITCRASQSI SWLAWYQQKPK GKAPKLLIYK ASSLESGVPS RFGSGSGSTE FTLTISSLQP DDFATYYCQ YADYWTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQ SVTEQDSKDS TYLSSTLT LSKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-95,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

2. Bezeichnung

ASK #45084

Chemical Abstract Service Nr. 1075798-37-6
Formelstamm (C₃₅H₃₅BrN₃O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 642.582
Bruttoformel C₃₅H₃₆BrN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Teslexivir
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 4-(2-{2-(4-Benzylphenyl)-2-[2-methyl-6-(piperidin-1-yl)phenyl]hydrazin-1-yl}-2-oxoethyl)-5-brom-2-methoxybenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45085

Chemical Abstract Service Nr. 1665274-14-5
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₅₈H₉₉₆₈N₁₇₂₄O₂₀₁₄S₄₂
Vorzugsbezeichnung Timigutuzumab
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHWVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYWGQGLTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEVP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNHQDWLNKG EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQVYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGDSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSSV MHEGLHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDVN TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSRSRGT FTLTISSLQP EDFATYYCQ HYTTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHKV YACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit überwiegend biantennären komplexen Glycanen (< 30 % Polymannose-Glycane, hoher Galactosylierungsgrad, < 40 % sialylierte Glycane, < 50 % Fucosylierung, < 50 % *N*-Acetylglucosamin-Verzweigung, ohne *N*-Glycolylneuraminsäure-Reste), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen einer humanen Erythroleukämie-K652-Zelllinie mit gentechnisch veränderten Glycosylierungsmerkmalen

ASK #45086

Chemical Abstract Service Nr. 1646321-00-7
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₅₄H₉₉₅₈N₁₇₁₈O₂₀₂₄S₃₈

Vorzugsbezeichnung Tomuzotuximab

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLKQSGPG LVQPSQSLSI TCTVSGFSLT NYGVHVVWRQS PGKGLEWLVG IWSGGNTDYN TPFTSRLSIN KDNSKQVFF KMNSLQSNDD AIYYCARALT YYDYEFAYWG QGTLVTVSTA STKGPSVFP APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSVGH TFPVAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKEPK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLT V LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPVV DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV MHEGLHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DILLTQSPVI LSVSPGERVS FSCRASQSIG TNIHWYQQRT NGSPRLIKY ASESIGIPS RFGSGSGTD FTLINSVES EDIADYYCQQ NNNWPTTGA GTKLELKR TV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [L]41,[L']41-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit überwiegend biantennären komplexen Glycanen (< 30 % Polymannose-Glycane, hoher Galactosylierungsgrad, > 5 % sialylierte Glycane, < 50 % Fucosylierung, > 10 % *N*-Acetylglucosamin-Verzweigung, ohne *N*-Glycolylneuraminsäure-Reste), [H]88,299,[H']88,299-nicht glycosyliert, H-Ketten überwiegend ohne Lys449, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen einer humanen Erythroleukämie-K652-Zelllinie mit gentechnisch veränderten Glycosylierungsmerkmalen

ASK #45087

Chemical Abstract Service Nr. 1826843-81-5

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₄₈H₉₉₄₈N₁₇₂₀O₂₀₁₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Trastuzumab deruxtecan

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHVVWRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTFPVAVLQSS GLYSLSSVTV VPSSSLGTQTY ICNVNHKPS NTKVDKKEPK KSCDKTHTCPP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKPK KDTLMISRTPEVTCVVDVSHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVSVLT V LHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTISK AKGQPREPQV VYTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTPPVV L DSDGSFFLY SKLTVDKSRW QGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTVITCRASQDVN TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSGRSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPTTGGQ GTKVEIKR TV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen im Verhältnis G0F>75%, G1F/G1F'<12%, G2F<1%, M5<2%, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys450, die vier intermolekularen Disulfidbrücken [H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214) liegen nicht vor, durchschnittlich sind diese 8 Cystein (3*RS*)-1-[(10*S*)-10-Benzyl-1-[(1*S*,9*S*)-9-ethyl-5-fluor-9-hydroxy-4-methyl-10,13-dioxo-2,3,9,10,13,15-hexahydro-1*H*,12*H*-benzo[*d*]pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-1-yl]amino}-1,6,9,12,15,18-hexa-

ASK #45088

Chemical Abstract Service Nr. 1623177-41-2

Molgewicht 104000

Vorzugsbezeichnung Tulinercept

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']LPAQVAFPTY APEPGSTCRL REYYDQTAQM CCSKCSGQKH AKVFCTKTSV TVCDSCEDST YLQVWVWVPE CLSCGSRCS DQVETQACTR EQNRICRTP GWYCALSKQE GCRLCAPLRK CRPGFVVARP GTETSDVVCK PCAPGTFSNT TSSTDICRPH QICNVVAIPG NASMDAVCTS TSPTRSMAPG AVHLPQPVST RSQHTQPTPE PSTAPSTSFL LPMGSPPAE GSTGDEPKSC DKHTHTCPPC APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVDVSHED PEVKFNWYVD VEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYVYTLPPSRDEL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV MHEGLHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DILLTQSPVI LSVSPGERVS FSCRASQSIG TNIHWYQQRT NGSPRLIKY ASESIGIPS RFGSGSGTD FTLINSVES EDIADYYCQQ NNNWPTTGA GTKLELKR TV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK

TVDKSRWQQG NVFSCVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGKSEK DEL,
[H,H'](18-31,32-45,35-53,56-71,74-88,78-96,98-104,112-121,115-139,142-157,163-178,281-341,387-445),[H-H'](240-240',246-246',249-249')-Nonacosakis(disulfid),
Asn149,Asn149',Asn171,Asn171',Asn317,Asn317'-M⁴-glycosyliert

ASK #45089

Chemical Abstract Service Nr. 1819334-78-5

Vorzugsbezeichnung Valoctocogen roxaparovec

International Nonproprietary Name INN.L78

2. Bezeichnung recombinant adeno-associated virus serotype 5 (rAAV-5) vector encoding the SQ variant of human blood coagulation factor VIII (F8, FVIII), hFVIII-SQ, under the control of a hybrid liver-specific promoter (HLP). The hFVIII-SQ cDNA is B domain deleted with the A2 and A3 domains linked by a DNA sequence encoding a 14-amino acid (SQ) peptide from the B domain.

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45090

Chemical Abstract Service Nr. 1610010-60-0

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₃₈H₁₀₀₁₀N₁₇₁₄O₂₀₄₂S₄₈

Vorzugsbezeichnung Varisacumab

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG FDPEDGETIY AQKFQGRVTM TEDTSTDTAY MELSSLRSED TAVYYCATGR SMVRGVIIPF NGMDVWVGQGT TVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPKCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIRMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQSI SYLNWYQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SYSTPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45091

Chemical Abstract Service Nr. 1225408-05-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1637493-42-5

Formelstamm (C258-H320-N52-O84-P24-S24)24⁻ 24H⁺

Molgewicht 7030.7203

Bruttoformel C₂₅₈H₃₄₄N₅₂O₈₄P₂₄S₂₄

Vorzugsbezeichnung Varodarsen

International Nonproprietary Name INN.L78

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioanylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45092

Chemical Abstract Service Nr. 1446321-46-5
Molgewicht 337.3725
Bruttoformel C₁₉H₁₉N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Voxelotor
International Nonproprietary Name INN.L78
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-6-((2-[1-(propan-2-yl)-1*H*-pyrazol-5-yl]pyridin-3-yl)methoxy)benzaldehyd
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45094

Chemical Abstract Service Nr. 1124197-79-0
Molgewicht 360.3514
Bruttoformel C₁₅H₁₅F₃N₂O₃S
Vorzugsbezeichnung Adarigilin
International Nonproprietary Name INN.L79
2. Bezeichnung (4-Hydroxypiperidin-1-yl){5-[4-methyl-5-(trifluormethyl)-1,2-oxazol-3-yl]thiophen-2-yl}methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45095

Vorzugsbezeichnung Adimlecleucel
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #45096

Chemical Abstract Service Nr. 1467093-03-3
Molgewicht 505.5456
Bruttoformel C₂₉H₂₄FN₇O
Vorzugsbezeichnung Lorecivivint
International Nonproprietary Name INN.L81
2. Bezeichnung *N*-(5-[3-[7-(3-Fluorphenyl)-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-2-yl]-1*H*-indazol-5-yl]pyridin-3-yl)-3-methylbutanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Adavivint

ASK #45097

Chemical Abstract Service Nr. 725715-18-4
Formelstamm (C₃₆H₅₃N₁₂O₉)⁻ H⁺
Molgewicht 798.889

Bruttoformel	C ₃₆ H ₅₄ N ₁₂ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Alirinetid
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	L-Phenylalanyl-L-seryl-L-arginyl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-arginin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45098	
Chemical Abstract Service Nr.	1637771-14-2
Molgewicht	437.4931
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Alobresib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[2-Cyclopropyl-6-(3,5-dimethyl-1,2-oxazol-4-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-4-yl]di(pyridin-2-yl)methanol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; eINN.CN
ASK #45099	
Chemical Abstract Service Nr.	31690-11-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	14357-00-7; 1596-87-8; 20302-77-6; 51353-86-7; 52746-47-1
Formelstamm	(C ₂₀ H ₂₁ N ₇ O ₆) ²⁻ 2H ⁺
Molgewicht	457.4399
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Arfollitoxorin
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUCTR; EUTCT; AdisInsight; ICTRP; FDA-SRS; USAN; Pharmavista; ChemIDplus; DrugInfo; USNCT; GlnAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(6a <i>F</i>)-3-Amino-1-oxo-1,2,5,6,6a,7-hexahydroimidazo[1,5- <i>f</i>]pteridin-8(9 <i>H</i>)-yl]benzoyl}-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; INN.CN
ASK #45100	
Chemical Abstract Service Nr.	1005168-10-4
Molgewicht	491.4747
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₂ F ₅ N ₃ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Asivatrep
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Difluor-4-(methansulfonamido)phenyl]ethyl}-3-[2-propyl-6-(trifluormethyl)pyridin-3-yl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45101	
Chemical Abstract Service Nr.	1939108-95-8

Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₃₇₆H₉₉₀₈N₁₇₀₀O₂₀₀₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Atidortoxumab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H]¹EVQLQESGPG LVRPSETLSL TCAVSGYSIS SGMGWGWIRQ PPGKGLEWIG SIDQRGSTYY NPSLKSRTVI SVDTSKNQFS KKLSSVTAAD TAVYYCARD A GHAVDMDVWG KGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTV PSSSLGTQTY ICNVNPKPSN TKVDKKEPK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLT V LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG [L,L]¹DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIS RWLAWYQQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFATYYCQQ GYVFPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H]¹(22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L]¹(23-88,134-194),[H-H]¹(228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]²299,[H]¹299-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen (G0F 46%, G1F 39.9%), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45102

Chemical Abstract Service Nr. 1802558-87-7

Molgewicht 99400

Vorzugsbezeichnung Avalglucosidase alfa

International Nonproprietary Name INN.L82:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung

QQGASRPGPR DAQAHPGRPR AVPTQCDVPP NSRFDCA PDK AITQEQCEAR GCCYIPAKQG LQGAQMGQPW CFFPPSYPSY KLENLSSSEM GYTATLTRTT PTFPPKDILT LRLDVMME TE NRLHFTIKDP ANRRYEVPLE TPRVHSRAPS PLYSVEFSEE PFGVIVHRQL DGRVLLNTTV APLFFADQFL QLSTSLPSQY ITGLAEHLSP LMLSTSWTRI TLWNRDLAPT PGANLYGSHP FYLALEDGGS AHGVFLNLSN AMDVVLQSP ALSWRSTGGI LDVYIFLGE PKSVVQQYLD VVGYPFMPY WGLGFHLCRW GYSSTAITRQ VVENMTRAHF PLDVQWDL D YMDSRRDFTF NKDGFDFPA MVQELHQGGR RYMMIVDPAI SSSGPAGSYR PYDEGLRRGV FITNETGQPL IGKVVPGSTA FPDFTNPTAL AWWEDMVAEF HDQVPFDGMW IDMNPSNFI RGSEDGCPNN ELENPPYVPG VVGGLQAAT ICASSHQFL THYNLHNLYG LTEAIAHRA LVKARGTRPF VISRSTFAGH GRYAGHWTGD VWSSWEQLAS SVPEILQFNL LGVPLVGADV CGFLGNTSEE LCVRWTLQGA FYPFMRNHNS LLSLPQEPYS FSEPAQQAMR KALTTRYALL PHLYTLFHQA HVAGETVARP LFLEFPKDSS TWTVDHQLLW GEALLITPVL QAGKAEVTGY FPLGTWYDLQ TVPIEALGSL PPPAAPREP AIHSEGQWVT LPAPLDTINV HLRAGYIPL QGPGLTTES RQQPMALAVA LTKGGGEARGE LFWDDGESLE VLERGAYTQV IFLARNNTIV NELVRVTSEG AGLQLQKQTV LGVATAPQQV LSNGVPVSNF TYSPDTKVL D ICVSLLMGEQ FLVSWC, 26,53:36,52:47,71:477,502:591,602:882,896-Hexakis(disulfid), N84, N177, N334, N414, N596, N826, N869 Asn-N⁴-glycosyliert, M66, M90, M116 und M117 als Methionin-S-oxid (ca. 50 %), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45103

Chemical Abstract Service Nr. 123475-27-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 270056-55-8

Molgewicht 3298.6145

Bruttoformel C₁₄₉H₂₂₅N₃₉O₄₆

Vorzugsbezeichnung Beinaglutid

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung HAEGTFTSDV SSYLEGQAAK EFIAWLVKGR

ASK #45104

Chemical Abstract Service Nr. 1952272-74-0

Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₃₇₆H₉₈₅₆N₁₇₀₀O₂₀₁₂S₄₂
Vorzugsbezeichnung Bemarituzumab
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYIFT TYNVHWVRQA PGQGLEWIGS IYPDNGDTSY NQNFKGRATI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGD FAYWGQGLV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKT HTPPCPAPPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQGVV NDVAWYQKPK GKAPKLLIYS ASYRYTGVPV RFGSGSGTD FTFTISLQP EDIATYYCQQ HSTTPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSDK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-96,141-197,258-318,364-422), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (223-223',226-226'), [H-L,H'-L'] (217-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-M⁴-glycosyliert mit afucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45105

Chemical Abstract Service Nr. 1846565-00-1
Vorzugsbezeichnung Berdazimer-Natrium
International Nonproprietary Name INN.L79
2. Bezeichnung Polynatrium{poly[{{3-(methylamino)propyl}silasesquioxan}-co-{{3-(1-methyl-2-nitroso-2-oxidohydrazin-1-yl)propyl}silasesquioxan}-co-silicat (1:3:6 x)]}, partiell hydrolysiert (Si : OH ~ 10 : 5)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45106

Chemical Abstract Service Nr. 1939109-24-6
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₁₈H₉₉₄₀N₁₆₉₆O₂₀₂₀S₄₂
Vorzugsbezeichnung Berlimatoxumab
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']ELQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSSIS SGSYYWDWIR QPPGKLEWI GNIYKSGSTY YNPSLKSRTV ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCARE RGMHYMDVWG KGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPVVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVVFCSVM HEALHNHYTQ KLSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQSIN SYLNWYQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ QFDPPFTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSDK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-97,146-202,263-323,369-427), [L,L'] (23-88,134-194), [H-H'] (228-228',231-231'), [H-L,H'-L'] (222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen (G0F 42.5%, G1F 39.8%), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45107

Chemical Abstract Service Nr. 921618-45-3
Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₉₈H₉₉₄₆N₁₇₁₄O₁₉₉₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Camidanlumab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H]²QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS RYIINWVRQA PGQGLEWMGR IIPILGVENY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARKD WFDYWGQGTL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHHKPSNTKVD KRVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKG F YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL S LSPGK [L,L]²EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYG ASSRATGIPD RFGSGSGTD FTLTISRLEP EDFAVYYCQQ YGSSPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H]²(22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L]²(23-88,134-194),[H-H]²(224-224',227-227'),[H-L,H'-L']²(218-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]²295,[H]²295-Asn-N⁴-glycosyliert mit afucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45108

Chemical Abstract Service Nr. 1853239-04-9

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₉₈H₉₉₄₆N₁₇₁₄O₁₉₉₂S₄₂

Vorzugsbezeichnung Camidanlumab tesirin

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung

[H,H]²QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS RYIINWVRQA PGQGLEWMGR IIPILGVENY AQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARKD WFDYWGQGTL VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHHKPSNTKVD KRVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKG F YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL S LSPGK [L,L]²EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYG ASSRATGIPD RFGSGSGTD FTLTISRLEP EDFAVYYCQQ YGSSPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H]²(22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L]²(23-88,134-194),[H-H]²(224-224',227-227'),[H-L,H'-L']²(218-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]²295,[H]²295-Asn-N⁴-glycosyliert mit afucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), ein oder zwei der intermolekularen Disulfidbrücken liegen nicht vor, durchschnittlich sind 2 Cys über eine Thioetherbindung mit dem Wirkstoff verbunden, Cys potenziell S-(1^{11a}S,9¹¹S,9^{11a}S,16S,19S,52^{3RS})-9¹¹-Hydroxy-1⁷,9⁷-dimethoxy-1²,9²,16-trimethyl-1⁵,9⁵,10,15,18,21,49,52²,52⁵-nonaoxo-19-(propan-2-yl)-1⁵,1^{11a},9¹¹,9^{11a}-tetrahydro-1¹H,9¹H,9⁵H-2,8,11,24,27,30,33,34,37,40,43,46,49,52,55,58,61,64,67,70,73,76,79,82,85,88,91,94,97,100,103,106,109,112,115,118,121,124,127,130,133,136,139,142,145,148,151,154,157,160,163,166,169,172,175,178,181,184,187,190,193,196,199,202,205,208,211,214,217,220,223,226,229,232,235,238,241,244,247,250,253,256,259,262,265,268,271,274,277,280,283,286,289,292,295,298,301,304,307,310,313,316,319,322,325,328,331,334,337,340,343,346,349,352,355,358,361,364,367,370,373,376,379,382,385,388,391,394,397,400,403,406,409,412,415,418,421,424,427,430,433,436,439,442,445,448,451,454,457,460,463,466,469,472,475,478,481,484,487,490,493,496,499,502,505,508,511,514,517,520,523,526,529,532,535,538,541,544,547,550,553,556,559,562,565,568,571,574,577,580,583,586,589,592,595,598,601,604,607,610,613,616,619,622,625,628,631,634,637,640,643,646,649,652,655,658,661,664,667,670,673,676,679,682,685,688,691,694,697,700,703,706,709,712,715,718,721,724,727,730,733,736,739,742,745,748,751,754,757,760,763,766,769,772,775,778,781,784,787,790,793,796,799,802,805,808,811,814,817,820,823,826,829,832,835,838,841,844,847,850,853,856,859,862,865,868,871,874,877,880,883,886,889,892,895,898,901,904,907,910,913,916,919,922,925,928,931,934,937,940,943,946,949,952,955,958,961,964,967,970,973,976,979,982,985,988,991,994,997,1000)-modifiziert

ASK #45109

Chemical Abstract Service Nr. 1662666-66-1

Vorzugsbezeichnung Canerpaturev

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung

Replikationsfähige, spontan aufgetretene Mutante des Herpes Simplex Virus Typ 1 (HSV-1) mit Deletionen und Insertionen im Genom, wodurch die Expression von UL43, UL49.5, UL55 und UL56 fehlt.

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45110

Chemical Abstract Service Nr. 1848257-52-2

Formelstamm (C148-H164-N52-O77-P13-S13)13⁻ 13H⁺

Molgewicht 4735.7951

Bruttoformel C₁₄₈H₁₇₇N₅₂O₇₇P₁₃S₁₃

Vorzugsbezeichnung Cobomarsen

**International
Nonproprietary
Name** INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo-5-Methyl-2'-O,4'-C-methylen-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenylyl-(3' 5')-5-methyl-2'-O,4'-C-methylen-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenylyl*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45111

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1848257-85-1

Formelstamm (C148-H164-N52-O77-P13-S13)13⁻ 13Na⁺

Molgewicht 5021.5589

Bruttoformel C₁₄₈H₁₆₄N₅₂Na₁₃O₇₇P₁₃S₁₃

Vorzugsbezeichnung Cobomarsen-Natrium

**International
Nonproprietary Name** (INN.L79)

2. Bezeichnung *all-P-ambo-5-Methyl-2'-O,4'-C-methylen-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenylyl-(3' 5')-5-methyl-2'-O,4'-C-methylen-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy-P-thioadenylyl*
(1:13)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #45112

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1869928-62-0

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₅₀₂H₁₀₀₁₄N₁₇₃₀O₂₀₄₀S₄₂

Vorzugsbezeichnung Cofetuzumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H]QVQLVQSGP E VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYAVHWVRQA PGKRLIEWIGV ISTDYNDYTYN NQDFKGRVTM TRDTSASTAY MELSLRSED TAVYYCARGN SYFYALDYWG QGTSVTYVSSA STKGPSVFP L APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTV PSSLGTQTY ICNVNHPN TKVDKKEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFPYSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLVTDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALTHNYHQ KSLSLSPG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD SYGKSFMHWY QQKPGQAPRL LIYRASNLES GIPARFSGSG SGTDFLTIS SLEPEDFAVY YCQQSNEDPW TFGGGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45113

Chemical Abstract Service Nr. 1869937-48-3

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Cofetuzumab pelidotin

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGPE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYAVHWVRQA PGKRLEWIGV ISTDYNDYTN NQDFKGRVTM TRDTSASTAY MELSRLRSED TAVYYCARGN SYFYALDYWG QGTSVTVSSA ST EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPE YCQQSNEDPW TFGGGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHVKYACEV THQGLSSPVT KSFNRGE post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), durchschnittlich 4 Cys sind S substituiert durch (3RS)-1-(6-((2S)-1-((2S)-5-(Carbamoylamino)-1-[4-(((1-((2S)-1-((3R,4S,5S)-3-methoxy-1-((2S)-2-((1R,2R)-1-methoxy-2-methyl-3-oxo-3-((1S)-2-phenyl-1-(1,3-thiazol-2-yl)ethyl)amino)propyl)pyrrolidin

ASK #45114

Chemical Abstract Service Nr. 2446167-22-0

Vorzugsbezeichnung Darvadstrocel

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS

ASK #45115

Chemical Abstract Service Nr. 1883668-61-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1338695-89-8

Formelstamm C2-H3-O-(C252-H428-N8-O125-S2)n-C3-H8-N-O

Vorzugsbezeichnung Davamotecanpegadexamer

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung -Acetyl- -[[{(2RS)-2-hydroxypropyl]amino}poly[({bis[(4S)-4-ethyl-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1H-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-b]chinolin-4-yl)][S,S'-(6',6''-didesoxycyclomaltoheptaose-6',6''-diyl)bis(

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45116

Chemical Abstract Service Nr. 1009838-50-9

Formelstamm C4-H11-N-O (C5-H6-N-O3)m (CH2-CH2-O)n (H6-N2-Pt)(m+x)/2 (H2-O)x, m ~ 40, n ~ 268, x ~ 8, (m+x)/2 = 24

Vorzugsbezeichnung Demplatinpegraglumer

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung {[-{3-[-N-Hydropoly(L-glutamyl- O⁵)_m- amino]propyl]- -methoxypoly(oxyethan-1,2-diyl)_n}polyato}poly[*cis*-(SP-4)-aquadiaminplatinum(II)/*cis*-(SP-4)-diamminplatinum(II)(x:y)], mit m ~ 40, n ~ 268, x ~ 8, (m+x)/2 = 24

ASK #45117

Chemical Abstract Service Nr. 1616690-16-4

Formelstamm (C16-H15-N2-O6)⁻ H⁺

Molgewicht 332.308
Bruttoformel C₁₆H₁₆N₂O₆
Vorzugsbezeichnung Desidustat
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung N-[1-(Cyclopropylmethoxy)-4-hydroxy-2-oxo-1,2-dihydrochinolin-3-carbonyl]glycin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45118

Chemical Abstract Service Nr. 1905452-78-9

Molgewicht 92600

Vorzugsbezeichnung Efepoetin alfa

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

[A,A']APPRLICDSR VLERYLLEAK EAENITTGCA EHCSLNENIT VPDTKVNIFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQPWEP LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA CRTGDRRNTG RGGEKKKEK EKEEQEERET KTPECPSHTQ PLGVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLSDGSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLG K, [A,A'](7-161,29-33,225-285,331,389),[A-A'](195-195')-Nonacakis(disulfid), (195-195')-Disulfid-Dimer, Asn24,Asn38,Asn83,Asn261-N⁴-glycosyliert und Ser126-O-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45119

Chemical Abstract Service Nr. 1635395-27-5

Molgewicht 274000

Vorzugsbezeichnung Efizonerimod alfa

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung

[Monomer]ESKYGPPCPP CPAEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFCSCVM HEALTHNYTQ KSLSLSLGKD QDKIEALSSK VQQLERSIGL KDLAMADLEQ KVLEMEASTQ VSHRYPRIQS IKVQFTEYKK EKGFIILTSQK EDEIMKVQNN SVIINCDFY LISLKGYSQ EVNISLHYQK DEEPLFQLKK VRSVNSLMVA SLTYKDKVYL NVTTDNTSLD DFHVNGGELI LIHQNPGEFC VL, 8,8':11,11':43,103:149,207:316,400-Pentakis(disulfid), Asn79,Asn309,Asn333,Asn371,Asn376-N⁴-glycosyliert, Hexamer, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45120

Chemical Abstract Service Nr. 1905459-83-7

Vorzugsbezeichnung Eflenograstim alfa

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS

[A,A']TPLGPASSLP QSFLKCLEQ VRKIQGDGAA LQEKLCATYK LCHPEELVLL GHSLGIPWAP LSSCPSQALQ LAGCLSLSLHS GLFLYQGLLQ ALEGISPELG PTLDTLQLDV ADFATTIWQQ MEELGMAPAL QPTQGAMPAF ASAFQRRAGG VLVASHLQSF LEVSYRVLRH LAQPRNTGRG GEEKKKEKEK EEQEERETKT PECPSHTQPL GVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFCFSVM HEALTHHYTQ KSLSLSLGK, [A,A'](36-42,64-74,233-293,339-397),[A-A'](203-203')-Nonacakis(disulfid), (203-203')-Disulfid-Dimer, Asn269-N⁴-glycosyliert und Thr133-O-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45121

Chemical Abstract Service Nr. 868046-19-9
Molgewicht 629.2823
Bruttoformel C₂₄H₁₇BrCl₂FN₃O₅S
Vorzugsbezeichnung Elsulfavirin
International Nonproprietary Name INN.L79
2. Bezeichnung *N*-(4-{2-[4-Brom-3-(3-chlor-5-cyanophenoxy)-2-fluorphenyl]acetamido}-3-chlorbenzolsulfonyl)propanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45122

Vorzugsbezeichnung Emiplacel
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #45123

Chemical Abstract Service Nr. 1262132-81-9
Formelstamm (C₁₇H₁₅N₄O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 340.3333
Bruttoformel C₁₇H₁₆N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Enarodustat
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N*-[7-Hydroxy-5-(2-phenylethyl)[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyridin-8-carbonyl]glycin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45124

Chemical Abstract Service Nr. 1601479-87-1
Molgewicht 399.4553
Bruttoformel C₁₈H₂₃F₂N₃O₃S
Vorzugsbezeichnung Garvagliptin
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2*R*,3*S*,5*R*)-2-(2,5-Difluorphenyl)-5-[5-(methansulfonyl)-3,4,5,6-tetrahydropyrrolo[3,4-*c*]pyrrol-2(1*H*)-yl]oxan-3-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45125

Chemical Abstract Service Nr. 1648796-29-5

Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₈₀H₁₀₀₃₀N₁₇₅₀O₂₀₀₄S₃₈
Vorzugsbezeichnung Gimsilumab
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS RHWMHWRQV PGKGPVWVSR INGAGTSITY ADSVRGRFTI SRDNANNTLF LQMNSLRADD TALYFCARAN SVWFRGLFDY WGQGTPTVTS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEVESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VVHEALHNNHY TQKLSLSPG K [L,L']EIVLTQSPVT LSVSPGERVT LSCRASQSVS TNLAWYQQKL GQGPRLIYG ASTRATDIPA RFGSGSSETE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YDKWPDFTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]76,301,[H']76,301-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45126

Chemical Abstract Service Nr. 1929549-92-7
Molgewicht 147000
Vorzugsbezeichnung lanalumab
International Nonproprietary Name INN.L84:Corr.MF,SF
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSGPG LVKPSQTLSTL TCAISGDSVS SNSAAWGWR QSPGRGLEWL GRIYYRSKWY NSYAVSVKSR ITINPDTSKN QFSLQLNSVT PEDTAVYYCA RYDWVPIKIGV FDSWQGGTLV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNATKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGDS FFLYSLKTV D KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [L,L']DIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQFIS SSYLSWYQQK PGQAPRLIY GSSSRATGVP ARFGSGSGT DFTLTISSE PEDFAVYYCQ QLYSSPMTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H'](22-99,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-N⁶-glycosyliert mit afucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys454, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45129

Chemical Abstract Service Nr. 1947415-68-0
Molgewicht 35070.8397
Bruttoformel C₁₅₇₅H₂₄₀₀N₄₂₂O₄₇₇S₆
Vorzugsbezeichnung Imlifidase
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung MDSFSANQEI RYSEVTPYHV TSVWTKGVTP PANFTQGEDV FHAPYVANQG WYDITKTFNG KDDLCCGAAT AGNMLHWWFD QNKDQIKRYL EEHPEKQKIN FNGEQMFDVK EAIDTKNHQL DSKLFEYFKE KAPPYLSTKH LGVFPDVID MFINGYRLSL TNHGPVPKE GSKDPRGGIF DAVFTRGDQS KLLTSRHFDFK EKNLKEISDL IKKELTEGKA LGLSHTYANV RINHVINLWG ADFDSNGLK AIYVTDSDSN ASIGMKKYFV GVNSAGKVAI SAKEIKEDNI GAQVLGLFTL STGQDSWNQT N, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter *Escherichia coli*

ASK #45130

Chemical Abstract Service Nr. 1509928-04-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1647125-30-1

Molgewicht 199000

Bruttoformel C₈₈₀₈H₁₃₅₄₂N₂₃₉₄O₂₈₀₀S₅₈

Vorzugsbezeichnung Istiratumab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLQSGGG LVQPGGSLRL SCAASGMFMS RYPMHWVRQA PGKGLEWVGS ISGSGGATPY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDF YQILTGNAFD YWGGQTTTVT SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHNK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWFYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYCKVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHAEALHNH YTKLSLSLSP GGGGGSGGGG SGGGGSQVQL VQSGGGLVQP GGSRLSCLAA SGFTFDDYAM HWVRQAPGKG LEWVAGISWD SGSTGYADSV KGRFTISRDN AKNSLYLQMN SLRAEDTALY YCARDLGAYQ WVEGFDYWGQ GTLVTVSSAS TGGGGSGGGG SGGGGSGGGG SSYELTQDPA VVALGQTVR ITCQGDLSRS YYASWYQQK QAPLVLIYG KNNRPSGIPD RFSGSGTSGNS ASLTITGAQA EDEADYYCNS RDSFGNQVWF GGGTKVTVLG [L,L']DIQMTQSPSS LSASLGDRVT ITCRASQGIS SYLAWYQQKPK GKAPKLLIYA KSTLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQPE DSATYYCQQ YWTFPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNFFY PREAKVQWVK DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEEKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430,488-562,633-698),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Eicosakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45131

Chemical Abstract Service Nr. 1629760-28-6

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₅₃₂H₁₀₀₇₄N₁₇₄₆O₂₀₂₆S₄₆

Vorzugsbezeichnung Ladiratumab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGLTIE DYYMHWRQA PGQGLEWMGW IDPENGDT EY GPKFQGRVTM TRDTSINTAY MELSLRSDD TAVYYCAVHN AHYGTWFAYW GGGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHNKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCL LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGDSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKLSLSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCRSSQSLH HSSGNTYLEW YQQRPGQSPR PLIYKISTRF SGVDPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHPV YTFGGGKVE IKRTVAAPS FIFPPSDEQL KSGTASVIVCL LNNFYPREAK VQWVKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFN RGEK, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45132

Chemical Abstract Service Nr. 1629760-29-7

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Ladiratumab vedotin

INN.L79

**International
Nonproprietary
Name**

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGLTIE DYIMHWVRQA PGQGLEWMGW IDPENGDEY GPKFQGRVTM TRDTSINTAY MELSRLRSDD TAVYYCAVHN AHYGTWTFAYW GQGTLTVVSS A NTKVDKKVPEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKT QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCRSSQSLH HSSGNTYLEW YQQRPGQSPR PLIKISTRG SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCF C SSSLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]300, Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekulare Disulfid-Brücken, S-[(3*RS*)-1-(6-[(2*S*)-1-[(2*S*)-5-(Carbamoylamino)-1-{4-[[[(2*S*)-1-[(2*S*)-1-[(3*R*,4*S*,5*S*)-1-(2*S*)-2-[(1*R*,2*R*)-3-[(1*S*,2*R*)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino]-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-an 4 Cys-Resten

ASK #45133

Chemical Abstract Service Nr. 1939139-26-0

Vorzugsbezeichnung Lanacogen vosiparovec

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung

non-replicating recombinant adeno-associated virus type 5 (AAV5) vector containing a codon-optimised of the wild type human coagulation factor IX (F9, FIX) gene under the control of the liver promoter 1 (LP1)

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45134

Chemical Abstract Service Nr. 1903008-80-9

Molgewicht 554.6428

Bruttoformel C₃₀H₃₄N₈O₃

Vorzugsbezeichnung Lazertinib

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; ChemIDplus; FDA-SRS; ChemSpider; AdisInsight; PubChem; CAS; GlnAS

2. Bezeichnung *N*-{5-[(4-{4-[(Dimethylamino)methyl]-3-phenyl-1*H*-pyrazol-1-yl]pyrimidin-2-yl)amino]-4-methoxy-2-(morpholin-4-yl)phenyl}prop-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #45135

Chemical Abstract Service Nr. 143030-47-1

Molgewicht 303.2932

Bruttoformel C₁₇H₁₀FN₅

Vorzugsbezeichnung Leflutrozol

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung 4,4'-[Fluor(1*H*-1,2,4-triazol-1-yl)methylen]dibenzonitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45136

Chemical Abstract Service Nr. 1446090-79-4

Molgewicht 478.4227

Bruttoformel C₂₅H₁₇F₃N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Lifirafenib
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; FDA-SRS; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung 5-((1*R*,1*aS*,6*bR*)-1-[5-(Trifluormethyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]-1*a*,6*b*-dihydro-1*H*-cyclopropa[*b*][1]benzofuran-5-yl)oxy)-3,4-dihydro-1,8-naphthyridin-2(1*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45137

Chemical Abstract Service Nr. 1875032-68-0
Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₃₉₄H₉₈₄₂N₁₆₉₈O₂₀₁₈S₅₂

Vorzugsbezeichnung Loncastuximab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQPGAE VVKPGASVKL SCKTSGYFT SNWMHWVKQA PGQGLEWIGE IDPSDSYTNV NQNFQGGKAKL TVDKSTSTAY MEVSSLRSDD TAVYYCARGS NPYYYAMDYW GGGTSVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEVP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVDVVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']EIVLTQSPAI MSASPGERTV MTCASASSGVN YMHWYQQKPG TSPRRWIYDT SKLASGVPAR FSGSGSGTSY SLTISSMEPE DAATYYCHQR GSYTFGGGK LEIKRTVAAP SVFIFPPSDE QLKSGTASVV CLLNMFYPRE AKVQWKVDNA LQSGNSQESV TEQDSKDY SLSSTLTLSK ADYEKHKVYA CEVTHQGLSS PVTKSFNRGE C, [H,H']((22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L']((23-87,131-191),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((223-211)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45138

Chemical Abstract Service Nr. 1879918-31-6
Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Loncastuximab tesirin

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQPGAE VVKPGASVKL SCKTSGYFT SNWMHWVKQA PGQGLEWIGE IDPSDSYTNV NQNFQGGKAKL TVDKSTSTAY MEVSSLRSDD TAVYYCARGS NPYYYAMDYW GGGTSVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEVP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVDVVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']EIVLTQSPAI MSASPGERTV MTCASASSGVN YMHWYQQKPG TSPRRWIYDT SKLASGVPAR FSGSGSGTSY SLTISSMEPE DAATYYCHQR GSYTFGGGK LEIKRTVAAP SVFIFPPSDE QLKSGTASVV CLLNMFYPRE AKVQWKVDNA LQSGNSQESV TEQDSKDY SLSSTLTLSK ADYEKHKVYA CEVTHQGLSS PVTKSFNRGE C, [H,H']((22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L']((23-87,131-191),[H-H']((229-229',232-232'),[H-L,H'-L']((223-211)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), ein oder zwei der intermolekularen Disulfidbrücken liegen nicht vor, durchschnittlich sind 2 Cys über eine Thioetherbindung mit dem Wirkstoff verbunden, Cys potenziell S-(1^{11a}S,9¹¹S,9^{11a}S,16S,19S,52³RS)-9¹¹-Hydroxy-1⁷,9⁷-dimethoxy-1²,9²,16-trimethyl-1⁵,9⁵,10,15,18,21,49,52²,52⁵-nonaaxo-19-(propan-2-yl)-1⁵,1^{11a},9¹¹,9^{11a}-tetrahydro-1¹H,9¹H,9⁵H-2,8,11,24,27,30,33,34,36,37,38,40,42,44,46,48,50,52,54,56,58,60,62,64,66,68,70,72,74,76,78,80,82,84,86,88,90,92,94,96,98,100,102,104,106,108,110,112,114,116,118,120,122,124,126,128,130,132,134,136,138,140,142,144,146,148,150,152,154,156,158,160,162,164,166,168,170,172,174,176,178,180,182,184,186,188,190,192,194,196,198,200,202,204,206,208,210,212,214,216,218,220,222,224,226,228,230,232,234,236,238,240,242,244,246,248,250,252,254,256,258,260,262,264,266,268,270,272,274,276,278,280,282,284,286,288,290,292,294,296,298,300,302,304,306,308,310,312,314,316,318,320,322,324,326,328,330,332,334,336,338,340,342,344,346,348,350,352,354,356,358,360,362,364,366,368,370,372,374,376,378,380,382,384,386,388,390,392,394,396,398,400,402,404,406,408,410,412,414,416,418,420,422,424,426,428,430,432,434,436,438,440,442,444,446,448,450,452,454,456,458,460,462,464,466,468,470,472,474,476,478,480,482,484,486,488,490,492,494,496,498,500,502,504,506,508,510,512,514,516,518,520,522,524,526,528,530,532,534,536,538,540,542,544,546,548,550,552,554,556,558,560,562,564,566,568,570,572,574,576,578,580,582,584,586,588,590,592,594,596,598,600,602,604,606,608,610,612,614,616,618,620,622,624,626,628,630,632,634,636,638,640,642,644,646,648,650,652,654,656,658,660,662,664,666,668,670,672,674,676,678,680,682,684,686,688,690,692,694,696,698,700,702,704,706,708,710,712,714,716,718,720,722,724,726,728,730,732,734,736,738,740,742,744,746,748,750,752,754,756,758,760,762,764,766,768,770,772,774,776,778,780,782,784,786,788,790,792,794,796,798,800,802,804,806,808,810,812,814,816,818,820,822,824,826,828,830,832,834,836,838,840,842,844,846,848,850,852,854,856,858,860,862,864,866,868,870,872,874,876,878,880,882,884,886,888,890,892,894,896,898,900,902,904,906,908,910,912,914,916,918,920,922,924,926,928,930,932,934,936,938,940,942,944,946,948,950,952,954,956,958,960,962,964,966,968,970,972,974,976,978,980,982,984,986,988,990,992,994,996,998,1000)-modifiziert

ASK #45139

Chemical Abstract Service Nr. 1211231-76-3
Molgewicht 595.7215

Bruttoformel C₃₁H₄₉NO₁₀
Vorzugsbezeichnung Oxycodogol
International Nonproprietary Name INN.L81
2. Bezeichnung 4,5 -Epoxy-6 -[[2,5,8,11,14,17-hexaoxonadecan-19-yl)oxy]-3-methoxy-17-methylmorphinan-14-ol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Loxicodogol

ASK #45140

Chemical Abstract Service Nr. 1398568-47-2
Molgewicht 618.5265
Bruttoformel C₃₀H₃₄Cl₂FN₅O₄
Vorzugsbezeichnung Milademetan
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; GlnAS; NCI.Thesaurus; ChemSpider; FDA-SRS; CAS; PubChem
2. Bezeichnung (3'*R*,4'*S*,5'*R*)-*N*-[[3*R*,6*S*)-6-Carbamoyloxan-3-yl]-6"-chlor-4'-(2-chlor-3-fluorpyridin-4-yl)-4,4-dimethyl-2"-oxo-1",2"-dihydrodispiro[cyclohexan-1,2'-pyrrolidin-3',3"-indol]-5'-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #45141

Chemical Abstract Service Nr. 1184662-54-1
Molgewicht 454.9476
Bruttoformel C₂₁H₃₁ClN₄O₅
Vorzugsbezeichnung Minesaprid
International Nonproprietary Name INN.L79
2. Bezeichnung 4-Amino-5-chlor-*N*-[[[(2*S*)-4-[[1-(hydroxyacetyl)piperidin-4-yl]methyl]morpholin-2-yl]methyl]-2-methoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45142

Vorzugsbezeichnung Miralimogen ensolisbac
International Nonproprietary Name INN.L79
2. Bezeichnung recombinant live-attenuated double-deleted (LADD) strain of *Listeria monocytogenes* (*Lm* $\Delta actA/\Delta inB$) expressing a fusion protein comprising the N-terminal 100 amino acids of the *Lm* ActA protein (ActAN100) and amino acids 35- 622 of human mesothelin (MSLN) protein, under the control of the *Lm actA* (actin-assembly inducing protein precursor) promoter, and contained within an expression cassette of 2306 bp inserted at the *Lm inB* (internalin B) locus
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45143

Chemical Abstract Service Nr. 1884201-71-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2089402-77-5
Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₈₀H₉₈₄₂N₁₆₈₆O₂₀₀₄S₄₈
Vorzugsbezeichnung Mirikizumab
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung
[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYKFT RYVMHWVRQA PGQGLEWMGY INPYNDGNTY NEKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNW DTGLWGQGT
VTVSSASTKG PSVFLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA
GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VQEDPEVQF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ
EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTKLSLSL G [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVT
ITCKASDHIL KFLTWYQKPK GKAPKLLIYG ATSLETGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQM YWSTPFTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,142-198,256-316,362-420),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](221-221',224-224'),[H-L,H'-L'](129-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45144

Chemical Abstract Service Nr. 1905409-39-3
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₅₁₅H₁₀₀₃₁N₁₇₂₅O₂₀₂₅S₄₃
Vorzugsbezeichnung Mosunetuzumab
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung
[H(anti-CD3E)]EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYIHWVRQA PGQGLEWIGW IYPGDGNTKY NEKFKGRATL TADTSTSTAY LELSSLRSED TAVYYCARDS YSNYYFDYWG
QGTLVTVSSA STKGPSVFLP APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKEPK SCDKHTHTCP
CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTP ETCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYGS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV
YTLPPSREEM TKNQVLSLCA VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLVS KLTVDKSRWQ QGNVFCSSVM HEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L(anti-CD3E)]DIVMTQSPDS
LAVSLGERAT INCKSSQSLN NSRTRKNYLA WYQKPKGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SSGSDTFTLT ISSLQAEDVA VYYCTQSFIL RTFGGQTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL
KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC [H'(anti-MS4A1)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL
SCAASGYTFT SYNHWVRQA PGKGLEWVGA IYPGNGDTSY NQKFKGRFTI SVDKSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARVV YYSNSYWYFD VWGQGTLLTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST
SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKVK EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR
TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YGSTRVSVV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL WCLVKGFYPS
DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YTKLSLSLSP GK [L'(anti-MS4A1)]DIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCRASSVS
YMHYQKPKG KAPKLIYAP SNLASGVPSR FSGSGSGTDF TLTISLQPE DFATYYCQW SFNPPTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNIFY REAKVQWKVD
NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT LSKADYEKHKV YACEVTHQGL SSVPTKSFNR GEC,
[H](22-96,146-202,263-323,369-427),[H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L](23-94,139-199),[L'](23-87,133-193),[H-H'](228-231',231-234'),[H-L](222-219),[H'-L'](225-213)-Hexadecakis(disulfid)

ASK #45145

Chemical Abstract Service Nr. 1823059-12-6
Vorzugsbezeichnung Nadofaragen firadenovec
International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung Replikationsunfähiger Adenovirus-Typ-5-Vector (Ad5), der das humane Interferon alpha 2 (IFNA2, interferon alpha-2b) Gen mit der Steuerung durch den Cytomegalovirus (CMV) immediate-early Enhancer/Promoter kodiert

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45146

Chemical Abstract Service Nr.	163042-96-4
Molgewicht	544.7308
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ ClIN ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Namodenoson
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	1-(2-Chlor-6-[[[3-iodphenyl)methyl]amino]-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-1-desoxy- <i>N</i> -methyl- <i>-D</i> -ribofuranuronamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45147	
Chemical Abstract Service Nr.	2014384-91-7
Molgewicht	1343.4395
Bruttoformel	C ₅₄ H ₈₂ N ₁₄ O ₂₂ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Nangibotid
International Nonproprietary Name	INN.L79
2. Bezeichnung	L-Leucyl-L-glutaminy-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L- -aspartyl-L-alanylglycyl-L- -glutamyl-L-tyrosylglycyl-L-cysteinyl-L-methioninamid
ASK #45148	
Chemical Abstract Service Nr.	1628732-62-6
Molgewicht	509.3889
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₆ F ₅ N ₇ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Olinciguat
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; GlnAS; FDA-SRS; USAN
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-3,3,3-Trifluor-2-[[[5-fluor-2-{1-[(2-fluorphenyl)methyl]-5-(1,2-oxazol-3-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl]pyrimidin-4-yl)amino]methyl]-2-hydroxypropanamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45149	
Chemical Abstract Service Nr.	157115-85-0
Molgewicht	318.3676
Bruttoformel	C ₁₇ H ₂₂ N ₂ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Omberacetam
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; CAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	Ethyl(1-phenylacetyl-L-prolylglycinat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45150	
Chemical Abstract Service Nr.	1922968-73-7
Vorzugsbezeichnung	Onasemnogen abeparovec
International Nonproprietary Name	INN.L79

ASK #45152

Chemical Abstract Service Nr. 915385-81-8
Molgewicht 380.9104
Bruttoformel C₂₃H₂₅ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Opaganib
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 3-(4-Chlorphenyl)-N-[(pyridin-4-yl)methyl]adamantan-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45153

Chemical Abstract Service Nr. 1441000-45-8
Molgewicht 394.5051
Bruttoformel C₂₁H₃₄N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Opiranserin
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 CAS; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung 4-Butoxy-N-[[4-(dimethylamino)oxan-4-yl]methyl]-3,5-dimethoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45154

Vorzugsbezeichnung Opolimogen capmillisbac
International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung recombinant live-attenuated double-deleted (LADD) strain of *Listeria monocytogenes* (*Lm* $\Delta actA/\Delta inlB$) expressing three recombinant fusion proteins as follows: (i) the N-terminal 100 amino acids of the *Lm* ActA (actin-assembly inducing protein precursor) protein (ActAN100), 5 tandem copies of a 21 amino acid fragment of human epidermal growth factor receptor variant III (EGFRvIII) and human protein SSX2 (synovial sarcoma, X breakpoint 2, also known as cancer/testis antigen 5.2 (CT5.2), tumor antigen HOM-MEL-40), under the control of the *Lm actA* promoter, and contained within an expression cassette of 1434 bp inserted at the *actA* locus; (ii) the N-terminal 100 amino acids of the *Lm* ActA protein (ActAN100), 5 tandem copies of a 21 amino acid fragment of human epidermal growth factor receptor variant III (EGFRvIII) and amino acids 33-386 of human prostatic acid phosphatase (PAP), under the control the *Lm actA* promoter, and contained within an expression cassette of 2057 bp inserted at the *inlB* (internalin B) locus; (iii) the N-terminal 100 amino acids of the *Lm* ActA protein (ActAN100), 5 tandem copies of a 21 amino acid fragment of human epidermal growth factor receptor variant III (EGFRvIII) and amino acids 11-234 of human homeobox protein Nkx-3.1 (NKX3-1) plus amino acids 1-20, 44-138 and 169-750 of human glutamate carboxypeptidase 2 (also known as folate hydrolase 1 (FOLH1), prostate-specific membrane antigen (PSMA)), under the control the *Lm actA* promoter, and contained within an expression cassette of 4984 bp at the *Lm tRNA^{Arg}* locus [correction: missing *Lm* added before *tRNA^{Arg}* locus]

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN[corr]; USAN.CN1[corr]

ASK #45155

Chemical Abstract Service Nr. 1865718-54-2
Formelstamm (C805-H1310-N228-O245-S5)(C2-H4-O)_n, n = 680
Molgewicht 18200
Vorzugsbezeichnung Pegdarbeoetin beta
International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung APPRLICDSR VLERYLLEAK EAENITTGCN ETCSLNENIT VPDTKVNFYA WKRMEVGQQA VEVWQGLALL SEAVLRGQAL LVNSSQVNET LQLHVDKAVS GLRSLTLLR ALGAQKEAIS
PPDAASAAPL RTITADTFRK LFRVYSNFLR GKLKLYTGEA CRTGD, 7,161:29,33-Bis(disulfid), [24,30,38,83,88]Asn-*N*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Ala1-*N*-4-[-methoxypoly(oxyethylen)_n- -yl]butyl-substituiert, n = ca. 680

ASK #45156

Chemical Abstract Service Nr. 1659310-95-8

Molgewicht 104000

Vorzugsbezeichnung Pegzilarginase

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung SAKSRTIGII GAPFSKGQPR GGVEEGPTVL RKAGLLEKLEK EQECDVKDYG DLPFADIPND SPFQIVKNPR SVGKASEQLA GKVAEVKKNR RISLVLGGDH SLAIGSISGH
ARVHPDLGVI WVDAHTDINT PLTTTSGNLH GQPVSFLLKE LKGKIPDVPF FSWVTPCISA KDIVYIGLRD VDPGEHYILK TLGIKYFSMT EVDRLGIGKV MEETLSYLLG
RKKRPIHLSF DVDGLDPSFT PATGTPVVGG LTYREGLYIT EEIYKTGLLS GLDIMEVNPS LGKTPEEVTR TVNTAVAITL ACFGLAREGN HKPIDYLNPP K, hergestellt mit Kulturen veränderter *Escherichia coli*, an durchschnittlich 8-16 Amino-Gruppen ([1]Ser-*N* und 24 Lys-*N*⁶-Positionen) substituiert mit [-methoxypoly(oxyethylen)_n- -yl]acetyl-Resten, n = ca. 120, trimerer Komplex

ASK #45157

Vorzugsbezeichnung Pemlimogen merolisbac

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung recombinant live-attenuated double-deleted (LADD) strain of *Listeria monocytogenes* (*Lm* Δ actA/ Δ inlB) expressing a fusion protein comprising the N-terminal 100 amino acids of the *Lm* ActA protein (ActAN100), 5 tandem copies of a 21 amino acid fragment of human epidermal growth factor receptor variant III (EGFRvIII) and amino acids 35-622 of human mesothelin (MSLN), under the control the *Lm actA* (actin-assembly inducing protein precursor) promoter, and contained within an expression cassette of 3874 bp inserted at the *Lm tRNA*^{Arg} locus

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN; USAN.CN1

ASK #45158

Chemical Abstract Service Nr. 1144617-49-1

Molgewicht 2078.0534

Bruttoformel C₅₁H₈₈O₆₀S₁₃

Vorzugsbezeichnung Pixatimod

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; CAS; EUTCT; FDA-SRS

2. Bezeichnung (5 -Cholestan-3 -yl)[2,3,4,6-tetra-*O*-sulfo- -*D*-glucopyranosyl-(1 4)-2,3,6-tri-*O*-sulfo- -*D*-glucopyranosyl-(1 4)-2,3,6-tri-*O*-sulfo- -*D*-glucopyranosyl-(1 4)-2,3,6-tri-*O*-sulfo- -*D*-glucopyranosid]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45159

Chemical Abstract Service Nr. 960210-99-5

Molgewicht 571.7049

Bruttoformel C₃₁H₄₅N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Plocabulin

INN.L79

International Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; GlnAS; CAS

2. Bezeichnung {(1Z,4S,6Z)-1-[(2S)-2-[(2Z,4Z,6E,8S)-8-[(2S)-5-Methoxy-6-oxo-3,6-dihydro-2H-pyran-2-yl]-6-methylnona-2,4,6-trienamido]-3,3-dimethylbutanamido]octa-1,6-dien-4-yl}carbamat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45160

Chemical Abstract Service Nr. 1960462-19-4

Molgewicht 145000

Bruttoformel $C_{6452}H_{9994}N_{1718}O_{2014}S_{44}$

Vorzugsbezeichnung Prasinezumab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYGMSWVRQA PGKGLEWVAS ISSGGGSTYY PDNVKGRFTI SRDDAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARGG AGIDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKSIQTLT YSSNQKNYLA WFQQKPGKAP KLLIYWASIR KSGVPSRFSG SGSQDFTLT ISSLPEDLA TYCQQYYSY PLTFGGGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKSTYS LSSTLTLASKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45161

Chemical Abstract Service Nr. 1203490-23-6

Molgewicht 394.8891

Bruttoformel $C_{21}H_{27}ClO_5$

Vorzugsbezeichnung Ralaniten

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; CAS; FDA-SRS; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung (2R)-3-[4-(2-{4-[(2S)-3-Chlor-2-hydroxypropoxy]phenyl}propan-2-yl)phenoxy]propan-1,2-diol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45162

Chemical Abstract Service Nr. 1606186-88-2

Molgewicht 5074.7758

Bruttoformel $C_{224}H_{351}N_{65}O_{64}S_3$

Vorzugsbezeichnung Redasemtid

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung L-Methionylglycyl-L-lysylglycyl-L- -aspartyl-L-prolyl-L-lysyl-L-lysyl-L-prolyl-L-arginylglycyl-L-lysyl-L-methionyl-L-seryl-L-seryl-L-tyrosyl-L-alanyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-glutaminyll-L-threonyll-L-cys

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym MET-GLY-LYS-GLY-ASP-PRO-LYS-LYS-PRO-ARG-GLY-LYS-MET-SER-SER-TYR-ALA-PHE-PHE-VAL-GLN-THR-CYS-ARG-GLU-GLU-HIS-LYS-LYS-LYS-HIS-PRO-ASP-ALA-SER-VAL-ASN-PHE-S

ASK #45163

Chemical Abstract Service Nr. 1313706-17-0

Formelstamm (C₁₂H₁₄N₆O₈)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 372.2908

Bruttoformel C₁₂H₁₆N₆O₈

Vorzugsbezeichnung Relmapirazin

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; GlnAS; FDA-SRS

2. Bezeichnung *N,N*-(3,6-Diaminopyrazin-2,5-dicarbonyl)di-D-serin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45164

Chemical Abstract Service Nr. 1848266-71-6

Formelstamm (C₅₀₄H₅₉₃F₁₂N₁₇₁O₃₂₆P₄₇S₂)⁴⁷⁻ 47H⁺

Molgewicht 16057.3022

Bruttoformel C₅₀₄H₆₄₀F₁₂N₁₇₁O₃₂₆P₄₇S₂

Vorzugsbezeichnung Remlarsen

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Sense-[(2*RS*)-3-[[6-(Cholest-5-en-3-yl)oxy]hexyl]oxy]-2-hydroxypropyl]hydrogen[2'-*O*-methyladenylyl-(3' 5')-2'-*O*-methyladenylyl-(3' 5')-2'-*O*-methylcytidylyl-(3' 5')-adenylyl-(3' 5')-2'-*O*-methylcytidylyl-]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45165

Chemical Abstract Service Nr. 1782108-31-9

Formelstamm (C₂₀₈H₂₅₇N₆₃O₁₁₀P₁₈S₁₈)¹⁸⁻ 18H⁺

Molgewicht 6552.4629

Bruttoformel C₂₀₈H₂₇₅N₆₃O₁₁₀P₁₈S₁₈

Vorzugsbezeichnung Renadirsen

International Nonproprietary Name INN.L82

2. Bezeichnung *O*-(2-Hydroxyethyl)[*all-P-ambo*-2'-*O*,4'-*C*-(ethan-1,2-diyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-methyl-*P*-thioguanilyl-(3' 5')-2'-*O*,4'-*C*-(ethan-1,2-diyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*,4'-*C*-(ethan-1,2-diyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*,4'-*C*-(ethan-1,2-diyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Renapersen

ASK #45166

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1396640-59-7

Formelstamm (C63-H85-N8-O17)+

Molgewicht 1226.3924

Bruttoformel C₆₃H₈₅N₈O₁₇

Vorzugsbezeichnung Rezapfungin

**International
Nonproprietary
Name** (INN.L79)

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN

2. Bezeichnung N⁶.1,6-Anhydro[(4*R*,5*R*)-4-hydroxy-2-[3⁴-(pentyloxy)[1¹,2¹:2⁴,3¹-terphenyl]-1⁴-carboxamido]-5-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]-L-ornithyl-L-threonyl-*trans*-4-hydroxy-L-prolyl-(4*S*)-4-hydroxy-4-(4-hydroxyphenyl)-

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #45167

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1631754-41-0

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 2093097-87-9

Formelstamm (C63-H85-N8-O17)+ . (C2-H3-O2)⁻

Molgewicht 1285.4364

Bruttoformel C₆₅H₈₈N₈O₁₉

Vorzugsbezeichnung Rezapfunginacetat

**International
Nonproprietary
Name** INN.L79

2. Bezeichnung N⁶.1,6-Anhydro[(4*R*,5*R*)-4-hydroxy-2-[3⁴-(pentyloxy)[1¹,2¹:2⁴,3¹-terphenyl]-1⁴-carboxamido]-5-[2-(trimethylazaniumyl)ethyl]-L-ornithyl-L-threonyl-*trans*-4-hydroxy-L-prolyl-(4*S*)-4-hydroxy-4-(4-hydroxyphenyl)-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45168

Chemical Abstract Service Nr. 123606-06-4

Molgewicht 228.1887

Bruttoformel C₅H₄N₆O₃S

Vorzugsbezeichnung Riamilovir

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; GlnAS; FDA-SRS

2. Bezeichnung 7-(Methylsulfanyl)-3-nitro[1,2,4]triazolo[5,1-*c*][1,2,4]triazin-4(1*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45169

Chemical Abstract Service Nr. 2100896-11-3

Vorzugsbezeichnung Rivogenlecleucel
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 USAN
ASK #45170
Chemical Abstract Service Nr. 1454288-88-0
Molgewicht 452.4468
Bruttoformel C₂₁H₁₉F₃N₂O₄S
Vorzugsbezeichnung Rovazolac
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; GInAS; USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung Ethyl((5-[3'-(methansulfonyl)[1,1'-biphenyl]-4-yl]-3-(trifluormethyl)-1*H*-pyrazol-1-yl)acetat)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45171

Chemical Abstract Service Nr. 1847394-95-9
Molgewicht 143000
Bruttoformel C₆₃₄₀H₉₇₅₆N₁₆₉₆O₂₀₁₀S₄₈
Vorzugsbezeichnung Setrusumab
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFR SHWLSWVRQA PGKGLEWVSN INYDGSSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDT YLHFQYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SNFGTQTYTC NVDHKPSNTK VDKTVERKCC VECPPCPAPP VAGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVWV DVSHEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTFRVVS VLTVVHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPAPIEK TISKTKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPMLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSMHEALHN HYTQKLSLSL PGK [L,L']DIALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG DINDVSWYQQ HPGKAPKLMY YDVNNRPSGV SNRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDEADYYC QSYAGSYLSE VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTTPS QKSNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS,
[H,H'](22-96,144-200,257-317,363-421),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](219-219',220-220',223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-216)-Octadecakis(disulfid),[H]293,[H']293-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45174

Chemical Abstract Service Nr. 1518923-92-6
Molgewicht 73300
Vorzugsbezeichnung Sultimid alfa
International Nonproprietary Name INN.L79
2. Bezeichnung MADEAPTSHL SLRGLFVCAF SSAGPNAHQF LPKVLHKRTL GLSAMSTTDL EAYFKDCLFK DWEELGEELE QWSSKPRKG MGTNLSVSNP LGFFPDHQLD PAFRANSANP DWDFNPNKDT WPEANQVGVG AFGLGFTPPH GGLLGWSPQA QGILQTPAN PPPASTNRQS GRQPTPISPP LRDSHPQAMQ WNSTTFHQAL LDPRVRGLYF PAGGSSSGTV NPVPTTASPI SSIFSRTGDP ALNMENITSG FLGPLLVLQA GFFLLTRILT IPQSLDSWWT SLNFLGGTTT CPGQNSQSPT SNHSPTSCPP ICPGYRWMCL RRFIIFLFL LLCLIFLLVL LDYQGMLPVC PLLPGTSTTS TGPKCTCTIP AQGTSMPFSC CCTKPSDGNC TCIPISSWA FARFLWEWAS VRFSWLSLLV PFVQWFVGLS PTVWLSVIWM MWYWGPSLYS IVSPFIPLP IFFCLWVYID IDPYKEFGAT VELSFLPSD FFPSVRDLLD TASALYREAL ESPEHCSPHH TALRQAILCW GELMNLATWV GSNLEDPASR ELVVSYVNVN MGLKIRQLLW FHISCLTFGR ETVLEYLVSF GVWIRTPPAY RPPNAPILST LPETTVVRRR GRSPRRRTPS PRRRRSQSPR RRRRSQSRESQ CHHHHHH,

18,350:57,308:291,319:312,529:333,380:364,367:381,390:382,392:464,651:516,575-Decakis(disulfid), Asn84,Asn192,Asn246,Asn302,Asn389-N⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter *Saccharomyces cerevisiae*

ASK #45175

Vorzugsbezeichnung Tabelecleucel

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 USAN

2. Bezeichnung human culture enriched allogenic Epstein-Barr virusspecific cytotoxic T cells (EBV-CTL) for cell-based therapy. Cells are isolated from blood of EBV seropositive healthy human donors. EBV-CTLs exhibit human leukocyte antigen (HLA)-restricted cytotoxic activity against EBV+ cells in allogeneic hematopoietic cell transplant patients with EBV associated post-transplant lymphoproliferative disease.

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45176

Chemical Abstract Service Nr. 1826831-79-1

Molgewicht 148000

Bruttoformel C₆₅₅₈H₁₀₀₉₄N₁₇₂₆O₂₀₅₂S₅₂

Vorzugsbezeichnung Talacotuzumab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT DYMKWARQM PGKGLEWMDG IIPSNQATFY NQKFKGQVTI SADKSISTTY LQWSSLKASD TAMYYCARSH LLRASWFAYW GQGTMTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPTVS WNSGALTSGV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKHTTCP PCPAPELLGG PDVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STFRVSVLT VVHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPEEKTIS KTKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPM LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCESSQSLN NSGNQKNYLT WYQQKPGQPP KPLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQNDYSY PYTFGQGTGL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNFPYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKSTYS LSSTLTLSKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](229-229,232-232'),[H-L,H'-L'](223-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45177

Chemical Abstract Service Nr. 1448774-00-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1802466-37-0; 2130816-56-5

Vorzugsbezeichnung Tasadenoturev

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

ASK #45178

Chemical Abstract Service Nr. 1334719-95-7

Molgewicht 557.0064

Bruttoformel C₂₉H₂₈ClF₃N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Telacebec

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT; GlnAS; FDA-SRS

2. Bezeichnung

6-Chlor-2-ethyl-N-[(4-{4-[4-(trifluormethoxy)phenyl]piperidin-1-yl}phenyl)methyl]imidazo[1,2-a]pyridin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2

INN.CN

ASK #45179

Chemical Abstract Service Nr.

1637599-57-5

Formelstamm(C295-H410-N78-O146-P19-S17)19⁻ 19H⁺**Molgewicht**

8537.6042

BruttoformelC₂₉₅H₄₂₉N₇₈O₁₄₆P₁₉S₁₇**Vorzugsbezeichnung**

Temavirsen

International Nonproprietary Name

INN.L79

Zitat Bezeichnung 1

CAS; USAN

2. Bezeichnung[(2*S*,4*R*)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{(3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trioxo-**Zitat Bezeichnung 2**

INN.CN

ASK #45180

Chemical Abstract Service Nr.

1844874-96-9

Formelstamm(C295-H410-N78-O146-P19-S17)19⁻ 19Na⁺**Molgewicht**

8955.259

BruttoformelC₂₉₅H₄₁₀N₇₈Na₁₉O₁₄₆P₁₉S₁₇**Vorzugsbezeichnung**

Temavirsen-Natrium

International Nonproprietary Name

(INN.L79)

2. Bezeichnung[(2*S*,4*R*)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{(3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trioxo-1(1:19)**Zitat Bezeichnung 2**

(INN.CN)

ASK #45181

Chemical Abstract Service Nr.

1849636-24-3

Molgewicht

201000

BruttoformelC₈₉₃₄H₁₃₆₉₈N₂₃₉₈O₂₈₀₈S₅₆**Vorzugsbezeichnung**

Tibulizumab

International Nonproprietary Name

INN.L79

Zitat Bezeichnung 1

IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSSETLSL TCAVYGGGFS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE INHSGSTNYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARGYY DILTGYYYYF DYWGQGLVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKLSLSLSPGG GSGGGGGTGG

GGSQVQLVQS GAEVKKPGSS VKVSCASGY KFTDYHIHWV RQAPGQCLEW MGVINPTYGT TDYNQRFKGR VTITADESTS TAYMELSSLR SEDTAVYYCA RYDYFTGTGV YWQGGLTVTV
 SSGGGGSGGG GSGGGGSGGG GSDIVMTQTP LSLSVTPGQP ASISCRSSRS LVHSRGETYL HWYLQKPGQS PQLLIYKVSF RFIGVPDRFS GSGSGTDFTL KISRVEADV GVIYCSQSTH
 LPFTFGCGTK LEIK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS RYLAWYQQKP GQAPRLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGGTD STLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPRTFGQ
 GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSNLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
 [H,H'](22-95,150-206,264-324,370-428,485-559,507-707,625-695),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](137-214)-Docosakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-M⁴-glycosyliert
 mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45182

Chemical Abstract Service Nr. 943001-56-7

Molgewicht 562.6485

Bruttoformel C₃₀H₄₂O₁₀

Vorzugsbezeichnung Tigilanoltiglat

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung

[(1*aR*,1*bR*,1*cS*,2*aR*,3*S*,3*aS*,6*aS*,6*bR*,7*R*,8*R*,8*aS*)-3,3*a*,6*b*-Trihydroxy-2*a*-(hydroxymethyl)-1,1,5,7-tetramethyl-4-oxo-1,1*a*,1*b*,1*c*,2*a*,3,3*a*,4,6*a*,6*b*,7,8-dodecahydro-8*aH*-cyclopropa[5',6']benzo[1',2':-'] und 8-[(2*E*)-2-methylbut-2-enoat]]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45183

Chemical Abstract Service Nr. 1621436-41-6

Molgewicht 552.8078

Bruttoformel C₂₁H₁₃ClF₈N₆O

Vorzugsbezeichnung Tigolaner

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; FDA-SRS; CAS; GlnAS

2. Bezeichnung

2-Chlor-*N*-(1-cyanocyclopropyl)-5-[2'-methyl-5'-(pentafluorethyl)-4'-(trifluormethyl)-2'-*H*]-[1,3'-bipyrazol]-4-yl]benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45184

Chemical Abstract Service Nr. 1905415-02-2

Vorzugsbezeichnung Timrepigen emparvovec

International Nonproprietary Name INN.L79

2. Bezeichnung

Rekombinanter replikationsunfähiger Adeno-assoziiierter Virus Serotyp 2 (rAAV2), der die cDNA des humanen Rab escort Protein 1 (CHM, REP-1) kodiert unter der Kontrolle des Hybrid Cytomegalovirus (CMV) Enhancer / Chicken beta-actin Promoter (CBA)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45186

Chemical Abstract Service Nr. 1918185-84-8

Molgewicht 149000

Bruttoformel C₆₆₂₀H₁₀₂₀₆N₁₇₄₂O₂₀₇₄S₄₀

Vorzugsbezeichnung Tiragolumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLQQSGPG LVKPSQTLSTL TCAISGDSVS SNSAAWNWIR QSPSRGLEWL GKTYRFRKQWY SDYAVSVKGR ITINPDTSKN QFSLQLNSVT PEDTAVFYCT RESTTYDLLA
GPFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD
KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTEPVC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG
QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS
LAVSLGERAT INCKSSQTVL YSSNNKKYLA WYQQKPGQPP NLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYCCQQYYST PFTFGPGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ
LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTLTKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC,
[H,H'](22-99,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45187

Chemical Abstract Service Nr. 1905430-26-3

Vorzugsbezeichnung Tirvalimogen teraplasmid

**International Nonproprietary
Name** INN.L79

2. Bezeichnung

plasmid DNA vector encoding E6 and E7 antigens of human papillomavirus types 16 and 18 (HPV 16/18), the extracellular domain of fms-like tyrosine kinase-3 ligand (FLT3L) and
signal sequences of tissue plasminogen activator (tpa) driven by a cytomegalovirus promoter

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45188

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1858168-59-8

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 1863119-16-7

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₄₁₀H₉₈₉₀N₁₆₈₆O₂₀₁₂S₄₀

Vorzugsbezeichnung Tislelizumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGFSLT SYGVHWIRQP PGKGLEWIGV IYADGSTNYN PSLKSRVTIS KDTSKNQVSL KLSSVTAADT AVYYCARAYG NYWYIDVWGQ
GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP
PVAGGSPVFL FPPKPKDTLM ISRTEPVCV VVAVSQEDPE VQFNWYVDG EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVVHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLF
PSQEEMTKNQ VSLTCLVKG FYPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL LSLGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT
INCKSSESVS NDVAWYQQKPK GQPPKLLINY AFHRFTGVPD RFGSGYGTD FTLTISLQA EDVAVYYCHQ AYSSPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKDYSTLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-95,145-201,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45189

Chemical Abstract Service Nr. 1374743-00-6

Molgewicht 446.548

Bruttoformel C₂₄H₃₀N₈O

Vorzugsbezeichnung Trilaciclib

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 2'-[[5-(4-Methylpiperazin-1-yl)pyridin-2-yl]amino]-7',8'-dihydro-6'*H*-spiro[cyclohexan-1,9'-pyrazino[1',2':1,5]pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin]-6'-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45190

Chemical Abstract Service Nr. 1352608-82-2

Molgewicht 399.4236

Bruttoformel C₂₂H₁₈FN₇

Vorzugsbezeichnung Vactosertib

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; FDA-SRS; GlnAS; CAS

2. Bezeichnung 2-Fluor-*N*-[[4-(6-methylpyridin-2-yl)-5-([1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyridin-6-yl)-1-*H*-imidazol-2-yl]methyl]anilin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45191

Chemical Abstract Service Nr. 2243324-54-9

Vorzugsbezeichnung Vadacabtagen leraleucel

International Nonproprietary Name INN.L79

ASK #45192

Chemical Abstract Service Nr. 114914-42-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 116182-45-7

Molgewicht 418.5098

Bruttoformel C₂₀H₂₆N₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Vatinoxan

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS

2. Bezeichnung *N*-{2-[(2*R*,12*bS*)-2'-Oxo-1,3,4,6,7,12*b*-hexahydrospiro[[1]benzofuro[2,3-*a*]chinolizin-2,4'-imidazolidin]-3'-yl]ethyl}methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45193

Chemical Abstract Service Nr. 130466-38-5

Formelstamm C20-H26-N4-O4-S . Cl-H

Molgewicht 454.9708

Bruttoformel C₂₀H₂₇ClN₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Vatinoxanhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L79)

2. Bezeichnung *N*-{2-[(2*R*,12*bS*)-2'-Oxo-1,3,4,6,7,12*b*-hexahydrospiro[[1]benzofuro[2,3-*a*]chinolizin-2,4'-imidazolidin]-3'-yl]ethyl}methansulfonamid-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #45194

Chemical Abstract Service Nr. 1644545-52-7
Molgewicht 414.7366
Bruttoformel C₁₄H₁₃ClF₆N₆
Vorzugsbezeichnung Vorasidenib
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 6-(6-Chlorpyridin-2-yl)-N²,N⁴-bis[(2*R*)-1,1,1-trifluorpropan-2-yl]-1,3,5-triazin-2,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #45195

Chemical Abstract Service Nr. 1867157-35-4
Formelstamm (C530-H672-F9-N171-O323-P43-S6)43⁻ 43H⁺
Molgewicht 16344.5474
Bruttoformel C₅₃₀H₇₁₅F₉N₁₇₁O₃₂₃P₄₃S₆
Vorzugsbezeichnung Vutrisiran
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; EUCTR; Pharmavista; AdisInsight; ICTRP; USNCT
2. Bezeichnung {(2*S*,4*R*)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis-({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido}propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trioxo-
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[corr.]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Votrisiran

ASK #45196

Chemical Abstract Service Nr. 1969309-56-5
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₇₉H₉₉₇₁N₁₇₂₅O₂₀₂₇S₄₅
Vorzugsbezeichnung Zenocutuzumab
International Nonproprietary Name INN.L79
Zitat Bezeichnung 1 IMGt/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H(anti-ERBB3)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYYMHWVRQA PGQGLEWMGW INPNSGGTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARDH GSRHFWSYWG FDYWGQGLTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKT HTPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTKPP SREEMTKNQV SLKCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGDS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPG [H'(anti-ERBB2)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKL SCKASGYTFT AYYINWVRQA PGQGLEWIGR IYPGSGYTSY AQKFQGRATL TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYFCARPP VYYDSAWFAY WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSV VHTFPAVLQS SGLYSLSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKPSNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTDPPSRE EMTKNQVSLT CEVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKLSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS

LSASVGDRVT ITCRASQIS SYLNWYQQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SYSTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H](22-96,151-207,268-328,374-432),[H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](233-230',236-233'),[H-L](227-214),[H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit defucosylierten (>= 90%) komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45197

Chemical Abstract Service Nr. 1496553-00-4

Molgewicht 147000

Bruttoformel C₆₅₃₄H₁₀₀₆₆N₁₇₂₆O₂₀₅₈S₄₄

Vorzugsbezeichnung Zolbetuximab

International Nonproprietary Name INN.L79

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQPGAE LVRPGASVKL SCKASGYTFT SYWINVVKQR PGQGLEWIGN IYPSDSYNTY NQKFKDKATL TVDKSSSTAY MQLSSPTSED SAVYYCTRSW RGNISFDYWGQ GTTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPPKPD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPSS LTVTAGEKVT MSCKSSQLL NSGNQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFTG SGSGTDFTLT ISSVQAEDLA VYYCQNDYSY PFTFGSGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45198

Chemical Abstract Service Nr. 2043952-59-4

Molgewicht 47300

Bruttoformel C₂₀₉₂H₃₂₅₇N₅₄₉O₆₆₉S₁₅

Vorzugsbezeichnung Abrezekimab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H]QVTLKESGPV LVKPTETLTL TCTVSGFSLT NYHVQWIRQP PGKALEWLVG MWSGDGTSFN SVLKSRLTIS RDTSKSQVVL TMTNMDPVD ATYYCARDGT IAAMDYFDYV GQGTLLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEVEP KSC [L]DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCLASEDIS NYLAWYQQKP GKAPKLLIYH TSRLQDGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ GYRFPPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H](22-95,147-203),[L](23-88,134-194),[H-L](223-214)-Pentakis(disulfid)

ASK #45199

Chemical Abstract Service Nr. 1902954-60-2

Molgewicht 410.4101

Bruttoformel C₁₉H₁₇F₃N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung Fexuprazan

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; GlnAS; FDA-SRS

2. Bezeichnung 1-[5-(2,4-Difluorphenyl)-1-(3-fluorbenzol-1-sulfonyl)-4-methoxy-1*H*-pyrrol-3-yl]-*N*-methylmethanamin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Abeprazan

ASK #45200

Chemical Abstract Service Nr. 1446410-95-2

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₄₈H₉₉₉₆N₁₇₃₂O₂₀₂₀S₄₂

Vorzugsbezeichnung Adalimumab beta

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]¹EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTFD DYAMHWVRQA PGKGLEWVSA ITWNSGHIDY ADSVEGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVVYCAKVS YLSTASSLDY WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVW TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKE PKSCDKHTHC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKLSLSPG K [L,L]¹DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIT NYLAWYQQKPK GKAPKLLIYA ASTLQSGVPS RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDVATYYCQR YNRAPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H]¹(22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L]¹(23-88,134-194),[H-H]¹(230-230',233-233'),[H-L,H'-L']¹(224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]¹301,[H]¹301-Asn-*N*¹-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, überwiegend G0F, G2FS2 (0,10 ± 0,04 %), Man4 (0,00 ± 0,01 %), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45201

Chemical Abstract Service Nr. 2086325-24-6

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₂₈₆H₉₈₇₈N₁₈₆₀O₁₉₁₈S₁₀₀

Vorzugsbezeichnung Apadamtase alfa

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

AAGGILHLEL LVAVGPVDFQ AHQEDTERYV LTNLNIGAE LRDPSLGAQF RVHLVKMVL TEPEGAPNIT ANLTSSLLSV CGWSQTINPE DDTDPGHADL VLYITRFDLE LPDGNRQVRG VTQLGGACSP TWSCLITEDT GFDLGVITIAH EIGHSFGLH DGAPGSGCGP SGHVMASDGA APRAGLAWSP CSRRQLLSLL SAGRARCVDW PPRPQPGSAG HPPDAQPLY YSANEQCRVA FGPKAVACTF AREHLDMCQA LSCHTDPLDQ SSCSRLLVPL LDGTECGVEK WCSKGRCSRSL VELTPIAAVH GRWSSWGPRS PCSRSCGGGV VTRRRQCNNP RPAFGRACV GADLQAEMCN TQACEKTQLE FMSQQCARTD GQPLRSSPGG ASFYHWGAHV PHSQGDALCR HMCRAIGESF IMKRGDSFLD GTRCMTSPGPR EDGTLSLCVS GSCRTFGCDG RMDSQVWDR CQVCGGDNST CSPRKGSTFA GRAREYVTF LTVTNPNTSVY IANHRPLFTH LAVRIGGRYV VAGKMSISPNTTYPSSLEDG RVEYRVALTE DRLPRLEEIR IWGPLQEDAD IQVYRRYGE YGNLTRPDIT FTYFQPKPRQ AWWVAAVRGP CSVSCGAGLR WVNYSCLDQA RKELVETVQC QGSQPPAWP EACVLEPCPP YWAVGDFGCP SASCGGLRE RPPVRCVEAQQ SLLKTLPPAR CRAGAQQPAV ALETCPNPQC PARWEVSEPS SCTSAGGAGL ALNETCVPG ADGLEAPVTE GPGSVDEKLP APEPCVGMSC PPGWGHLDAT SAGEKAPSPW GSIRTGAQAA HWWTPAAGSC SVSCGRGLME LRFLCMDAL RVPVQEELCG LASKPGSRRE VCQAVPCPAR WQYKLAACSV SCGRGVVRI LYCARAHGED DGEEILLDTQ CQGLPRPEPQ EACSLEPCPP RWKVMSLGPC SASCGLGTAR RSVACVQLDQ QGDVEVDEAA CAALVRPEAS VPCLIACTY RWHVGTWMEC SVSCGDGIQR RRDTCLGPQA QAPVPADFCQ HLPKPVTVRG CWAGPCVGGQ TPSLVPHEEA AAPGRITATP AGASLEWSQA RGLLFSPAPQ PRLLPGPQE NSVQSSACGR QHLEPTGTID MRPGQADCA VAIGRPLGEV VTLRVLESSL NCSAGDMLLL WGRLTWRKMC RKLLDMTFSS KTNTLVVRQR CGRPGGGVLL RYGSQ LAPET FYRECDMQLF GPWGEIVSPS LSPATSNAGG CRLFINVAPH ARIAIHALAT NMGAGTEGAN ASYLIRDTH SLRTTAFHGQ QVLYWESESS QAEMEFSEGF LKAQASLRGQ YWTLQSWVPE MQDPQSWKKG EGT, 81,134:128,207:168,191:237,263:248,273:258,292:286,297:322,359:326,364:337,349:376,413:409,448:434,453:458,474:471,481-Pentadecakis(disulfid),

Asn68,Asn72,Asn478,Asn505,Asn540,Asn593,Asn633,Asn754,Asn1161,Asn1280-*N*⁴-glycosyliert, Ser325,Ser624,Ser683,Ser833,Ser891,Ser953,Ser1013-*O*-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45202

Chemical Abstract Service Nr. 1295353-98-8

Molgewicht 3765.1855

Bruttoformel C₁₇₂H₂₆₃N₄₃O₅₂

Vorzugsbezeichnung Apraglutid

International Nonproprietary Name INN.L81:Corr.CN

2. Bezeichnung [Ala²>Gly, Met¹⁰>Ahx, Asn¹¹>_D-Phe, Asn¹⁶>Leu]humanes Glucagon-like Peptid 2 (1-33)-Peptid 33-Amid:
L-Histidylglycyl-L- -aspartylglycyl-L-seryl-L-phenylalanyl-L-seryl-L- -aspartyl-L- -glutamyl-L-2-aminohexanoyl-D-phenylalanyl-L-threonyl-L-isoleucyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-leucyl-L-leucyl-L-alanyl-L-alanyl-L-ar

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym H-His-Gly-Asp-Gly-Ser-Phe-Ser-Asp-Glu-Ahx-D-Phe-Thr-Ile-Leu-Asp-Leu-Leu-Ala-Ala-Arg-Asp-Phe-Ile-Asn-Trp-Leu-Ile-Gln-Thr-Lys-Ile-Thr-Asp-NH

ASK #45203

Chemical Abstract Service Nr. 2061894-48-0

Bruttoformel C₆₄₈₄H₁₀₀₀₈N₁₇₂₈O₂₀₃₀S₄₄

Vorzugsbezeichnung Belantamab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS NYWMHWVRQA PGQGLEWMGA TYRGHSDTYT NQKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGA IYDGYDVLND WGQGLTIVTS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKQVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGSSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSQS VMHEALHNHY TQKLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCSASQDIS NYLNWYQQKPK GKAPKLLIYY TSNLHSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFATYYCQQ YRKLPTWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'] (22-96, 148-204, 265-325, 371-429), [L,L'] (23-88, 134-194), [H,H'] (230-230', 233-233'), [H-L, H'-L'] (224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301, [H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit 100% afucosylierten komplexen biantennären Glycanen, G0>75%, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys451 (>90%)

ASK #45204

Chemical Abstract Service Nr. 2050232-20-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1629760-04-8

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₇₂H₉₉₈₄N₁₇₂₄O₂₀₂₈S₄₄

Vorzugsbezeichnung Belantamab mafodotin

International Nonproprietary Name INN.L80

Name**Zitat Bezeichnung 1** EUTCT; CAS; USAN; IMGT/mAb-DB**2. Bezeichnung**

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS NYWMHWVRQA PGQGLEWMGA TYRGHSPTY NQKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGA IYDGYDVLN WGQGLTVTSV S
 KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKF
 NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFS
 [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCSASQDIS NYLNWYQQKPK GKAPKLLIYY TSNLHSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQPEDFATYYCQQ YRKLPTWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSS
 DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEV, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L']
 [H]301,[H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit 100% unfucosylierten komplexen biantennären Glycanen, G0>75%, H-Ketten überwiegend ohne Lys451 (>90%), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter
 (CHO), reduziert an 2 oder 3 intermolekularen Disulfid-Brücken und
 tetrakis-*S*-{(3 -)-1-[6-({*N*-methyl-L-valyl-L-valyl-(3*R*,4*S*,5*S*)-3-methoxy-5-methyl-4-(methylamino)heptanoyl-(2*R*,3*R*)-3-methoxy-2-methyl-3-[(2*S*)-pyrrolidin-2-yl]propanoyl-L-phenylalanin)-*N*²-yl)-6-oxohexy

ASK #45205

Chemical Abstract Service Nr. 1446113-23-0**Molgewicht** 478.9291**Bruttoformel** C₂₃H₁₆ClFN₆OS**Vorzugsbezeichnung** Belvarafenib**International Nonproprietary Name** INN.L80**Zitat Bezeichnung 1** MedKoo; PubChem; CAS; ChemIDplus; AdisInsight; FDA-SRS; GlnAS**2. Bezeichnung** 4-Amino-*N*-[1-(3-chlor-2-fluoranilino)-6-methylisochinolin-5-yl]thieno[3,2-*d*]pyrimidin-7-carboxamid**Zitat Bezeichnung 2** IUPAC; INN.CN

ASK #45206

Chemical Abstract Service Nr. 1987854-08-9**Molgewicht** 144000**Bruttoformel** C₆₄₂₀H₉₈₅₄N₁₇₀₂O₂₀₀₄S₄₀**Vorzugsbezeichnung** Bersanlimab**International Nonproprietary Name** INN.L80**Zitat Bezeichnung 1** CAS; IMGT/mAb-DB**2. Bezeichnung**

[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NAWMSWVRQA PGKGLEWVAF IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARYS GWYFDYWGQG
 TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTHTCPPCP
 APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT
 LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDSDGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVIT
 SCTGSSSNIG AGYDVHWYQQ LPGTAPKLLI YDNNRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAISGL RSEDEADYYC QSYDSSLSAW LFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL
 ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS,
 [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen (G0F, G1F), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45207

Chemical Abstract Service Nr. 1957239-90-5**Molgewicht** 42000**Bruttoformel** C₁₈₆₁H₂₉₀₄N₄₉₄O₅₈₈S₁₃**Vorzugsbezeichnung** Bifikafusp alfa

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SFSMSWVRQA PGKGLEWVSS ISGSSGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKPF PYFDYWGQGT LVTVSSGDGS SGGSGGASEI VLTQSPGTLT LSPGERATLS CRASQSVSSS FLAWYQQKPG QAPRLLIYYA SSRATGIPDR FSGSGSGTDF TLTISRLEPE DFAVYYCQQT GRIPPTFGQG TKVEIKEFSS SSGSSSSGSS SSGAPTSST KKTQLQLEHL LLDLQMLNG INNYKNPKLT RMLTFKFYMP KKATELKHQ CLEELKPLE EVLNLAQSKN FHLRPRDLIS NINVIVLELK GSETTFMCEY ADETATIVEF LNRWITFCQS IISTLT, 22,96:151,217:311,358-Tris(disulfid), Thr256-O-glycosyliert

ASK #45208

Chemical Abstract Service Nr. 1977488-08-6

Vorzugsbezeichnung Bizalimogen ralaplasmid

International Nonproprietary Name INN.L80

2. Bezeichnung a DNA plasmid encoding genes for human papilloma virus type 18 (HPV-18) E6 and E7 proteins whose expression is driven by the human cytomegalovirus (hCMV) promoter with the bovine growth hormone (bGH) 3'end gene and bGH gene polyA signal

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45209

Chemical Abstract Service Nr. 1141397-80-9

Molgewicht 268.2147

Bruttoformel C₉H₁₄F₂N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Cedazuridin

International Nonproprietary Name INN.L80

2. Bezeichnung (4*R*)-1-(2-Desoxy-2,2-difluor-*-D*-erythro-pentofuranosyl)-4-hydroxy-1,3-diazinan-2-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45210

Chemical Abstract Service Nr. 2050478-92-5

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₃₆H₉₉₅₄N₁₇₁₀O₂₀₂₆S₄₂

Vorzugsbezeichnung Cetrelimab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IIPFDTANY AQKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARPG LAAAYDTGSL DYWGQGT LVT VSSASTKGPS VFPLAPC SRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNV DH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTPPV LQSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKLSLSLGLK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVR SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTSSLEP EDFAVYYCQQ RNYWPLTFGQ GTKVEIKRTV AAPS VFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNFFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'](22-96,150-206,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](137-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45211

Chemical Abstract Service Nr. 1703788-21-9

Molgewicht 473.527
Bruttoformel C₂₅H₂₇N₇O₃
Vorzugsbezeichnung Cevidopenib
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (1⁴S)-1⁴-Hydroxy-3³,6¹-dimethyl-6¹H-5-aza-6(5,3)-indola-4(4,2)-pyrimidina-1(2)-[1,2]oxazolidina-3(4,1)-pyrazola-8(1)-cyclopropanaoctaphan-7-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45212

Chemical Abstract Service Nr. 1855925-27-7

Bruttoformel C₇₅₈₉H₁₁₆₆₉N₂₀₁₅O₂₃₇₃S₅₄

Vorzugsbezeichnung Cibisatamab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H(anti-CEACAM5 und anti-CD3E)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT EFGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTKTGEATY VEEFKGRVTF TTDSTSTAY MELRSLRSD TAVYYCARWD FAY SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKKVE PKSCDGGGGS GGGGSEVQLL ESGGLV GFTFSTYAMN WVRQAPGKGL EWVSRIRSKY NNYATYYADS VKGRFTISR DSKNTLYLQM NSLRAEDTAV YYCVRHGNGF NSYVSWFAYW GQGTLVTVSS ASVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVW WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYSLSS TLTLKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGECDKT HTCPCPAPE AAGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCV VDVSHEDPEV KFNWYVD EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALGAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP CRDELTKNQV SLWCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTV D KSRWQQG NHYTQKLSL SPGK [H'(anti-CEACAM5)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT EFGMNWVRQA PGQGLEWMGW INTKTGEATY VEEFKGRVTF TTDSTSTAY MELRSLRSD TAVYYCARW WGQGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPEA PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALGAPIEKTI SKAKGQPREP QVCTLPSSRD ELTKNQVSL SCAVKGFYF PENNYKTPP VLDSGGSFFL VSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKLSLSPG K [L(anti-CD3E)]QAVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCGSSTGAVT TSNYANWVQE KPGQAFRGLI GGTNKR GKAALTLGA QPEDEAEYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNH [L'(anti-CEACAM5)]DIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCKASAAVG TYVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASYRKRGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCHQ YYTYPLFTFG QGKLEIKRT VAAPSVF ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
 [H](22-96,148-204,257-333,387-447,508-568,614-672),[H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L](22-90,138-194),[L'](23-88,135-195),[H-H'](473-230',476-233',601-353'),[H-L](467-214),[H-L'](224-215),[H][H]544,[H']301-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45213

Chemical Abstract Service Nr. 1202402-40-1

Molgewicht 407.4258

Bruttoformel C₂₀H₂₁N₇O₃

Vorzugsbezeichnung Ciforadenant

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (7³S)-1⁵-Methyl-6-oxa-2(7,3)-[1,2,3]triazolo[4,5-d]pyrimidina-4(2,6)-pyridina-1(2)-furana-7(3)-oxolanaheptaphan-2⁵-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45214

Chemical Abstract Service Nr. 1418274-28-8

Formelstamm (C28-H21-Cl3-N3-O5)⁻ H⁺

Molgewicht	586.8504
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₂ Cl ₃ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Cilofexor
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	ChemSpider; ICTRP; ChemIDplus; FDA-SRS; AdisInsight; CAS; GlnAS; MedKoo; EUCTR; USNCT
2. Bezeichnung	3 ² ,7 ² ,7 ⁶ -Trichlor-6 ⁵ -cyclopropyl-2 ³ -hydroxy-4-oxa-1(2)-pyridina-6(4,3)-[1,2]oxazola-2(1,3)-azetidina-3(1,4),7(1)-dibenzolaheptaphan-1 ⁴ -carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[3-(2-Chlor-4-[[5-cyclopropyl-3-(2,6-dichlorphenyl)-1,2-oxazol-4-yl]methoxy]phenyl)-3-hydroxy-1-azetidiny]isonicotinsäure
ASK #45215	
Chemical Abstract Service Nr.	900510-03-4
Molgewicht	419.8373
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₉ ClFN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Cligosiban
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	5-{3-[3-(2-Chlor-4-fluorphenoxy)azetidin-1-yl]-5-(methoxymethyl)-4 <i>H</i> -1,2,4-triazol-4-yl}-2-methoxypyridin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45216	
Chemical Abstract Service Nr.	1384860-29-0
Molgewicht	635.8232
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₅ N ₉ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Conteltinib
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	2-[[2-[2-Methoxy-4-[4-(4-methylpiperazin-1-yl)piperidin-1-yl]anilino]-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl]amino]- <i>N</i> -(propan-2-yl)benzol-1-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45217	
Chemical Abstract Service Nr.	1112968-42-9
Molgewicht	408.3313
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ F ₃ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Contezolid
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	1-{2,3,6-Trifluor-4-[(5 <i>S</i>)-5-[[[(1,2-oxazol-3-yl)amino]methyl]-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl]phenyl}-2,3-dihydropyridin-4(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45218	

Chemical Abstract Service Nr. 2061938-98-3

Vorzugsbezeichnung Delolimogen mupadenorepvec

International Nonproprietary Name INN.L80

2. Bezeichnung a conditionally replicating adenovirus serotype 5/35 genetically engineered to express a trimerized membrane-bound CD40 ligand (TMZ-CD40L) and tumor necrosis factor superfamily member 9 (TNFSF9, 4-1BBL, CD137), under the control of a cytomegalovirus (CMV) promoter, and with deletions in E1A gene and E3 genes

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45219

Chemical Abstract Service Nr. 1864871-20-4

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₄₀₆H₉₉₀₄N₁₇₀₄O₂₀₁₈S₄₀

Vorzugsbezeichnung Cusatuzumab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS VYYMNWVRQA PGKGLEWVSD INNEGTTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARD A GYSNHVPIFD SWGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVN HK PSNTKVDKVV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFPYS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSP GK [L,L]QAVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCGLKSGSVT SDNFPTWYQQ TPGQAPRLI YNTNTRHSGV PDRFSGSILG NKAALTITGA QADDEAEYFC ALFISNPSVE FGGGTQLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L](22-90,138-197),[H-H](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45220

Chemical Abstract Service Nr. 2055206-13-6

Molgewicht 46600

Vorzugsbezeichnung Dalcinonacog alfa

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

YNSGKLEEFV QGNLERECME EKCSFEEARE VFENTERTE FWKQYVDGDQ CESNPCLNGG SCKDDINSYE CWCPFGFEGK NCELDVTCNI KNCRCEQFCK NSADNKVVCS CTEGYRLAEN QKSCEPAVPF PCGRVSVSQT SKLTRAETVF PDVDYVNSTE AETILDNITQ STQSFNDFTR VGGEDAKPG QFPWQVVLNG KVDAFCGGS I VNEKWIVTAA HCVETGVKIT VVAGEHNIEE TEHTEQRNV IRIIPHHNYN AAINKYNHDI ALLELDEPLV LNSYVTPICI ADKEYTNIFL KFGSGYVSGW GRVFKHGYSA LVLQYLRVPL VDRATCLEST KFRIYNNMFC AGFHEGGRDS CQGDSSGPHV TEVEGTSFLT GIISWGEECA MKGKYGIYTK VSRVYVNIKE KTKLT, 18,23:51,62:56,71:73,82:88,99:95,109:111,124:132,289:206,222:336,350:361,389-Undecakis(disulfid), Asn157,Asn167-N⁴-glycosyliert, Ser53,Ser61,Thr159,Thr169,Thr172,Thr179-O-glycosyliert, nicht herkömmliche Aminosäurereste: Tyr318,Glu338,Arg343, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45221

Chemical Abstract Service Nr. 1413431-07-8

Formelstamm C24-H19-(2)H9-N2-O3

Molgewicht 401.5462
Bruttoformel C₂₄H₂₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Deutivacaftor
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-{2-*tert*-Butyl-5-hydroxy-4-[2-(²H₃)methyl(1,1,1,3,3,3-²H₆)propan-2-yl]phenyl}-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45222

Chemical Abstract Service Nr. 937782-05-3
Molgewicht 446.4439
Bruttoformel C₂₃H₂₄F₂N₂O₅
Vorzugsbezeichnung Difamilast
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung *N*-({2-[4-(Difluormethoxy)-3-(propan-2-yloxy)phenyl]-1,3-oxazol-4-yl)methyl}-2-ethoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45223

Chemical Abstract Service Nr. 2049067-94-7
Molgewicht 82200
Vorzugsbezeichnung Efavaleukin alfa
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [A,A']DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYGSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGGGGG SAPTSSSTKK TQLQLEHLLL DLQMILNGIN NYKNPKLTRM LTFKPYMPKK ATELKHLQCL EEELKPLEEV LNLAQSKNFH LRPRDLISNI NKIVLELKGS ETTFMCEYAD ETATIVEFLN RWITFAQSII STLT, [A,A'](41-101,147-205,289-336),[A-A'](6-6',9-9')-Octacakis(disulfid), Thr234,Thr234'-O-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45224

Chemical Abstract Service Nr. 2026634-47-7
Molgewicht 91200
Vorzugsbezeichnung Efineptakin alfa
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung [A,A']MGMDCDIEGK DGKQYESVLM VSIDQLDSM KEIGSNCLNN EFNFFKRHC DANKEGMFLF RAARKLRQFL KMNSTGDFDL HLLKVSEGTT ILLNCTGQVK GRKPAALGEA QPTKSLEENK SLKEQKLLND LCFLKRLLE IKTWNLKILM GTKEHRNTGR GGEEKKKEKE KEEQEERETK TPECPSHTQP LGVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV

LDSGDSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNYHT QKSLSLSLGK, [A,A'](5-95,37-132,50-144,214-274,320-378),[A-A'](184-184')-Undecakis(disulfid), Asn73,Asn94,Asn250-N⁴-glycosyliert und Thr113-O-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45225

Chemical Abstract Service Nr. 2055640-93-0

Molgewicht 57000

Vorzugsbezeichnung Efinopegdutid

International Nonproprietary Name INN.L80

2. Bezeichnung [A,A']PSCPAPEFLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNYHT QKSLSLSLG K, [A,A'](35-95,141-199),[A-A'](3-3')-Pentakis(disulfid), nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*, [A]N¹⁻¹-mono{3-[-(3-{3-[(3RS)-3-(C⁵⁻¹⁶,N⁶⁻²⁰-anhydro-[B]HXQGTFTSDY SKYLDEKRAK EFVQWLMNTC(-NH₂)-S³⁰-yl)-2,5-dioxopyrrolidin-1-yl]propanamido)propyl)poly(oxyethylen)₂₂₇- -yloxy]propyl}-konjugiert, [B]X² = 2-methylalanyl (2-aminoisobutyryl, Aib)

ASK #45226

Chemical Abstract Service Nr. 1905448-17-0

Molgewicht 100000

Vorzugsbezeichnung Eftansomatropin alfa

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [A,A']FPTIPLSRLF DNAMLRAHRL HQLAFDFTYQE FEEAYIPKEQ KYSFLQNPQT SLCFSESIPT PSNREETQK SNLELLRISL LLIQSWLEPV QFLRSVFANS LYGASDSNV YDLLKDLEEG IQTLMGRLED GSPRTGQIFK QTYSKFDNS HNDDALLKNY GLLYCFRKDM DKVETFLRIV QCRSVEGSCG FRNTGRGGEE KKKKEKEKEEQ EERETKTPEC PSHTQPLGVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNGQPENNY KTPPVLDSD GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGK, [A,A'](53-165,182-189,250-310,356-414),[A-A'](220-220')-Undecakis(disulfid), Asn286-N⁴-glycosyliert und Ser55,Ser57,Thr60,Ser62,Thr67-O-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45227

Chemical Abstract Service Nr. 1912423-61-0

Molgewicht 144000

Bruttoformel C₆₃₈₀H₉₈₇₄N₁₇₀₂O₂₀₀₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Enapotamab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMNWVRQA PGKGLEWVST TSGSGASTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKIW IAFDIWQGGT MVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPSL SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNGQPENNY KTPPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGGSPYTFG QGTEKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVVACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'][(22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'][(23-89,135-195),[H-H'][(225-225',228-228'),[H-L,H'-L'][(219-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; GlnAS; Pharmavista; CAS; FDA-SRS; ChemIDplus; EUTCT; MedKoo

2. Bezeichnung Ethyl[(5Z,8Z,11Z,13E,15S,17Z)-15-hydroxyicosa-5,8,11,13,17-pentaenoat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Ethyl-(5Z,8Z,11Z,13E,15S,17Z)-15-hydroxy-5,8,11,13,17-icosapentaenoat; (5Z,8Z,11Z,13E,15S,17Z)-15-Hydroxyicosa-5,8,11,13,17-pentaensäureethylester

ASK #45232

Chemical Abstract Service Nr. 1974402-87-3

Formelstamm (C678-H820-N244-O392-P65-S6)65⁻ 65H⁺

Molgewicht 20930.3656

Bruttoformel C₆₇₈H₈₈₅N₂₄₄O₃₉₂P₆₅S₆

Vorzugsbezeichnung Etidaligid

International Nonproprietary Name INN.L80

2. Bezeichnung *all-P-ambo-5'-O-((4RS)-1-[5'-O-[19-[(Cholest-5-en-3 -yl)oxy]-1-hydroxy-1,19-dioxo-2,5,8,11,14-pentaoxa-18-aza-1⁵-phosphanonadecan-1-yl]desoxy([1,2,3]tri-P-thio)(5'-GCTGTGCCCA CAACCCAGCA AACAAGCCTA GA-3')-3'-O-yl]-1,4,23-trihydroxy-1,11,23-trioxo-2,6,22-trioxa-10-aza-1⁵,23⁵-diphosphatricosan-23-yl]desoxy([29,30,31]tri-P-thio)(5'-TCTAGGCTTG TTTGCTGGGT TGTGGGCACAGC-3')*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45233

Chemical Abstract Service Nr. 2044984-83-8

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₅₂H₉₉₇₀N₁₇₁₄O₂₀₁₂S₄

Vorzugsbezeichnung Etigilimab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCAVSGYSIT SDYAWNWIRO PPGKGLEWIG YISYSGSTSY NPSLRSRVTI SRDTSKNQFF LKLSVTAAD TAVYYCARRQ VGLGFAYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQDVS TAVAWYQKPK GKAPKLLIYS ASYRYTGVPS RFGSGSGGTD FTFTISSLQP EDIATYYCQQ HYSTPWTFFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSNLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSPVTKSFN RGEC, [H,H'][(22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'][(23-88,134-194),[H-H'][(227-227',230-230'),[H-L,H'-L'][(221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45234

Chemical Abstract Service Nr. 1607793-29-2

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₅₀₆H₉₉₆₂N₁₇₂₄O₂₀₄₁S₄

Vorzugsbezeichnung Faricimab

**International
Nonproprietary
Name** INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H(VEGFA)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYDFT HYGMNWVRQA PGKGLEWVGW INTYTGEPTY AADFRRFTF SLDTSKSTAY LQMNSLRAED TAVYYCAKYP YYYGTSHWYF DVWGQGTLLVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEA AGGPSVFLFP PKPKDTLMAS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLAQDWL NGKEYKCKVS NKALGAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPC RDELTKNQVS LWCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN AYTQKSLSL PGK [H'(ANGPT2)]QVQLVQSGAE VVKPGASVKV SCKASGYTFT GYYMHWVRQA PGQGLEWMGW INPNSGGTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARSP NPYYYDSSGY YYPGAFDIWG QGTMVTVSSA SVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLKADYK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGECDKTH TCPPCPAPEA AGGPSVFLFP PKPKDTLMAS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLAQDWL NGKEYKCKVS NKALGAPIEK TISKAKGQPR EPQVCTLPPS RDELTKNQVS LSCAVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLVSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN AYTQKSLSL PGK [L(VEGFA)]DIQLTQSPSS LSASVGDVRT ITCSASQDIS NYLWNWYQQKPK GKAPKVLIVYF TSSLHSGVPS RFGSGSGGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ YSTVPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWVKV DNALQSGN ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC [L'(ANGPT2)]SYVLTQPPSV SVAPGQTARI TCGGNNIGSK SVHWYQQKPKG QAPVLLVYDD SDRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISRVEAG DEADYYCQVW DSSSDHWVFG GGTCLTVLSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSC,
[H](22-96,150-206,267-327,373-431),[H'](22-96,156-216,277-337,383-441),[L](23-88,134-194),[L'](22-87,137-193),[H-H'](232-242',235-245',360-365'),[H-L](226-214),[H'-L'](236-213)-Heptadecakis(disulfide)
[H]303,[H']313-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45235

**Chemical Abstract Service
Nr.** 1954659-47-2

Vorzugsbezeichnung Fidanacogen elaparovec

**International Nonproprietary
Name** INN.L80

2. Bezeichnung a non-replicating adeno-associated virus serotype 2 (AAV2) expressing the Padua variant (R338L) of human coagulation factor IX (F9, Factor IX, FIX), under the control of the liverspecific apolipoprotein E (Apo E) enhancer/alpha1-antitrypsin (hAAT) promoter (ApoE/hAAT), and all AAV genes encoding viral products deleted

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45236

Chemical Abstract Service Nr. 1434635-54-7

Formelstamm (C₂₈-H₃₀-N₃-O₈-S)⁻ H⁺

Molgewicht 569.626

Bruttoformel C₂₈H₃₁N₃O₈S

Vorzugsbezeichnung Firsocostat

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2-[1-((2*R*)-2-(2-Methoxyphenyl)-2-[(oxan-4-yl)oxy]ethyl)-5-methyl-6-(1,3-oxazol-2-yl)-2,4-dioxo-1,4-dihydrothieno[2,3-*d*]pyrimidin-3(2*H*)-yl]-2-methylpropanoic acid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45237

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1664355-28-5

Molgewicht 58900

Bruttoformel C₂₆₁₈H₄₀₄₀N₇₀₄O₈₁₃S₁₆

Vorzugsbezeichnung Flotetuzumab

**International
Nonproprietary Name** INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H(scFv-lambda-heavy-E-coil)]QAVVTQEPLS TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANVWVQQ KPGQAPRGLI GGTNKRAPWT PARFSGSLLG GKAALTITGA QAEDEADYYC ALWYSNLWVWF
GGGTKLTVLG GGGSGGGGGEV QLVQSGAELK KPGASVKVSC KASGYTFTDY YMKWVRQAPG QGLEWIGDII PSNGATFYNQ KFKGRVTITV DKSTSTAYME LSSLRSEDTA VYYCARSHLL
RASWFAYWGQ GTLVTVSSGG CGGGGEVAALKEVALEKEV AALEKEVAAL EK [H'(scFv-kappa-heavy-K-coil)]DFVMTQSPDS LAVSLGERVT MSCKSSQSLN NSGNQKNYLT
WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGLDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQNDYSY PYTFGQGTKL EIKGGGSGGG GEVQLVESGG GLVQPGGSLR LSCAASGFTF
STYAMNWRQ APGKGLEWVG RIRSKYNNYA TYYADSVKDR FTISRDDSKN SLYLQMNSLK TEDTAVYYCV RHGNFGNSYV SWFAYWGQGT LVTVSSGGCG GSKVAALKEK
VAALKEKVAALKEKVAALKE, [H](22-90,140-214),[H](23-94,143-219),[H-H](241-249)-Pentakis(disulfid), [H]1-Gln zu Glp (5-Oxoprolin, Pyroglutaminsäure) cyclisiert

Zitat Bezeichnung 2 INN.Def

ASK #45238

**Chemical Abstract
Service Nr.** 933983-75-6

Molgewicht 970.0912

Bruttoformel C₃₅H₅₄GdN₇O₁₅

Vorzugsbezeichnung Gadopiclenol

**International
Nonproprietary Name** INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *rac*-[(2*R*,2' ,2")-2,2',2"--(3,6,9-Triaza- 3*N*⁸,*N*⁶,*N*⁸-1(2,6)-pyridina- *N*¹-cyclodecaphan-3,6,9-triyl)tris(5-[[()-2,3-dihydroxypropyl]amino]-5-oxopentanoato- 3*O*¹,*O*¹,*O*¹)(3-)]gadolinium

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45239

Chemical Abstract Service Nr. 1261113-96-5

Molgewicht 411.4477

Bruttoformel C₂₂H₂₃F₂N₅O

Vorzugsbezeichnung Ganaplacid

International Nonproprietary Name INN.L80

2. Bezeichnung 2-Amino-1-[3-(4-fluoranilino)-2-(4-fluorphenyl)-8,8-dimethyl-5,6-dihydroimidazo[1,2-*a*]pyrazin-7(8*H*)-yl]ethan-1-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45240

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2014343-04-3

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₃₄H₉₉₄₈N₁₇₀₀O₂₀₁₀S₄₄

Vorzugsbezeichnung Imaprelimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVTLKESGPV LVKPTETLTL TCTVSGFSLT SNAVSWVRQP PGKALEWIAA ISSGGTTYYN SAFKSRLTIS RDTSKSQVVL TMTNMDPVDV ATYYCARRYG YGWYDFWGW
GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGG AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC
PAPEAAGGPP VFLFPPKPKD TLMISRTEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY
TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS
LSASVGDRVT INCKASQNIY NSLAWYQQKP GKAPKVLIFN ANSLQTGIPS RFGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ FYSGYTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS
VVCLLNNFY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'](22-95,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45241

Chemical Abstract Service Nr. 2031153-61-2
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₅₈H₁₀₀₀₈N₁₇₄₀O₂₀₂₀S₄₆
Vorzugsbezeichnung Iscalimab
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYEESNRYH ADSVKGRFTI SRDNSKITLY LQMNSLRTEDE TAVYYCARDG GIAAPGPDYW
GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCPC
PCPAPELLGG PSVFLFPPK KDTLMISRTP EVTCVVDVSH HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYA STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKQPREPQ
VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLV KGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPLS
LTVTPGEPAS ISCRSSQSL YSNGYNYLDW YLQKPGQSPQ VLISLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCMQARQTP FTFGPGTKVD IRRVAAPSV FIFPPSDEQL
KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC,
[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-nicht-glycosyliert, [H]1,[H']1-Gln
post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys450

ASK #45242

Chemical Abstract Service Nr. 2055006-79-4
Molgewicht 148000
Bruttoformel C₆₅₅₈H₁₀₁₆₀N₁₇₄₀O₂₀₅₂S₄₀
Vorzugsbezeichnung Lenervimab
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCSASGFSLT KYKMTWVRQA PGKGLEWVSS ISSTSRDIDY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLF LQMSSLRVDD TAVYYCTRDG WLWGWVDRSN
YYNALDVWG QGTTVTSSA STKGPSVFP APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSSVTV VPSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKEP
SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTP E VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKALP APIEKTISK
AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KLSLSPGK
[L,L']DIVVTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIY NSIAWYQQKP GKAPKLLLYS TSTLLSGVPS RFGSGSGTD YTLTITNLQP EDFATYYCQQ YFVTPETFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP
SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC,
[H,H'](22-96,156-212,273-333,379-437),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](238-238',241-241'),[H-L,H'-L'](232-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]309,[H']309-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45243

Chemical Abstract Service Nr. 674782-26-4

Molgewicht 147000
Bruttoformel C₆₅₃₄H₁₀₀₃₆N₁₇₂₀O₂₀₄₀S₄₂
Vorzugsbezeichnung Leronlimab
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGYTFS NYWIGWVRQA PGKGLEWIGD IYPGGNYIRN NEKFKDKTTL SADTSKNTAY LQMNSLKTED TAVYYCGSSF GSNYVFAWFT YWQQGTLTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTCNVDHK PSNTKVKDRV ESKYGPPCPS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSDQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVSVLT V LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQRL LSSYGHTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYEVSNR F SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHVP LTFGQGTQVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,149-205,263-323,369-427),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](136-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45244

Vorzugsbezeichnung Lifileucel
International Nonproprietary Name INN.L80
2. Bezeichnung human culture expanded activated autologous T cells for cell-based immunotherapy. The cell substance is a heterogeneous mixture consisting of CD4+ and CD8+ tumor-infiltrating lymphocytes (TIL), derived from isolated metastatic tumor biopsy of patients with metastatic melanoma, and cultured in the presence of feeder cells (irradiated allogeneic mononuclear cells from healthy donors) and human recombinant interleukin 2 (IL-2)/OKT3 anti-CD3 antibody (*muromonab-CD3 (59)(29)*) for T-cell activation.
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45245

Chemical Abstract Service Nr. 935283-04-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2220291-02-9
Formelstamm (C₂₂H₁₄F₃N₂O₇S)⁻ H⁺
Molgewicht 508.4239
Bruttoformel C₂₂H₁₅F₃N₂O₇S
Vorzugsbezeichnung Linzagolix
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 3-{5-[(2,3-Difluor-6-methoxyphenyl)methoxy]-2-fluor-4-methoxyphenyl}-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrothieno[3,4-d]pyrimidin-5-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45246

Chemical Abstract Service Nr. 1088543-62-7
Formelstamm (C₄₀H₆₂N₁₅O₁₃)⁻ H⁺
Molgewicht 962.0209
Bruttoformel C₄₀H₆₃N₁₅O₁₃
Vorzugsbezeichnung Livoletid
International Nonproprietary Name INN.L80

2. Bezeichnung	1,8-Anhydro(L-arginyl-L-valyl-L-glutaminy-L-seryl-L-prolyl-L- -glutamyl-L-histidyl-L-glutaminy)
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN; INN.CN
ASK #45247	
Chemical Abstract Service Nr.	947620-48-6
Molgewicht	472.4926
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ N ₄ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Lotamilast
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	Methyl[4-((3-[6,7-dimethoxy-2-(methylamino)chinazolin-4-yl]phenyl)carbamoyl)benzoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45248	
Chemical Abstract Service Nr.	1377239-83-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2086275-05-8
Molgewicht	456.4818
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ F ₃ N ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Macozinon
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	2-[4-(Cyclohexylmethyl)piperazin-1-yl]-8-nitro-6-(trifluormethyl)-4 <i>H</i> -1,3-benzothiazin-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45249	
Chemical Abstract Service Nr.	1776112-90-3
Molgewicht	415.4248
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₂ FN ₉ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Mavelertinib
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-Fluor-1-{6-[(3-methoxy-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)amino]-9-methyl-9 <i>H</i> -purin-2-yl}pyrrolidin-3-yl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45250	
Chemical Abstract Service Nr.	1977487-95-8
Vorzugsbezeichnung	Mavilimogen ralaplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L80
2. Bezeichnung	a DNA plasmid encoding genes for human papilloma virus type 16 (HPV-16) E6 and E7 proteins whose expression is driven by the human cytomegalovirus (hCMV) promoter with the bovine growth hormone (bGH) 3'end gene and bGH gene polyA signal
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45251	

Chemical Abstract Service Nr. 558447-26-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 690656-53-2
Molgewicht 349.4726
Bruttoformel C₂₁H₂₇N₅
Vorzugsbezeichnung Mavorixafor
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung N'-[(1*H*-Benzimidazol-2-yl)methyl]-N'-[(8*S*)-5,6,7,8-tetrahydrochinolin-8-yl]butan-1,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45252

Chemical Abstract Service Nr. 221139-79-3
Molgewicht 634.9695
Bruttoformel C₃₉H₇₀O₆
Vorzugsbezeichnung Mosedipimod
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung [*rac*-(2*R*)-Propan-1,2,3-triyl](1-acetat)(3-hexadecanoat){2-[(9*Z*,12*Z*)-octadeca-9,12-dienoat]}
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45253

Vorzugsbezeichnung Nalotimagen carmaleucel
International Nonproprietary Name INN.L80
2. Bezeichnung human culture expanded activated allogeneic T cells for adjunctive immunotherapy. Cells are derived from the haematopoietic stem cell (HSC) donor and are genetically modified ex vivo with a non-replicative SFCMM-3 gammaretroviral vector derived from Moloney murine Leukemia Virus (Mo-MuLV), encoding for a truncated form of the human low affinity nerve growth factor receptor (Δ LNGFR) and the herpes simplex virus thymidine kinase (HSV-TK Mut2). Cells contain a suicide gene in case of graft versus host disease development.
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45254

Chemical Abstract Service Nr. 1796570-08-5
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₇₆H₁₀₀₁₂N₁₇₃₆O₂₀₃₄S₄₀
Vorzugsbezeichnung Netakimab
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGGGV L VQAGGSLRL SCAASGGTFA TSPMGWLRQA PGKGTFFVAA ISPSGGDRIY ADSVKGRFTI SRDNAGYFIY LQMNSLKPED TAVYYCAVRR RFDGTSYYTG DYDSWGQGT LVTSSASTKG PSVFLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHHKPSNTKVD KRVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLY ITREPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FCSVMHEAL HNHYTQKSL S LSPGK [L,L']EIVLTQSPGT

LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY DASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYSYSPVTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT
ASVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H'](22-96,152-208,269-329,375-433),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](228-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45255

Chemical Abstract Service Nr. 1773489-72-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2270197-37-8
Formelstamm (C₂₇H₂₁ClN₃O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 487.9343
Bruttoformel C₂₇H₂₂ClN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Nidufexor
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; PubChem; GlnAS; FRA-SRS; ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung 4-[(N-Benzyl-8-chlor-1-methyl-1,4-dihydro[1]benzopyrano[4,3-c]pyrazol-3-carboxamido)methyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 4-({Benzyl[(8-chlor-1-methyl-1,4-dihydrochromeno[4,3-c]pyrazol-3-yl)carbonyl]amino}methyl)benzoesäure

ASK #45256

Chemical Abstract Service Nr. 1957239-88-1
Molgewicht 132000
Vorzugsbezeichnung Onfekafusp alfa
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SFSMSWVRQA PGKGLEWVSS ISGSSGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKPF PYFDYWGQGT
LVTVSSGDGS SGGSSGASEI VLTQSPGTL SPSGERATLS CRASQSVSS FLAWYQQKPG QAPRLLIYYA SSRATGIPDR FSGSGSGTDF TLTISRLEPE DFAVYYCQQT GRIPPTFGQG
TKVEIKEFSS SSGSSSSGSS SSGVRSRRT PSDKPVAHV ANPQAEGQLQ WLNRRANALL ANGVELRDNQ LVVPSEGLYL IYSQVLFKGG GCPSTHLLT HTISRIAVSY QTKVNLLSAI
KSPCQRETPE GAEAKPWYEP IYLGGVFQLE KGDRLSAEIN RPDYLDFAES GQVYFGIALL, 22,96:151,217:322,354-Tris(disulfid), Ser257-O-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen
gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45257

Chemical Abstract Service Nr. 1969313-51-6
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₂₂H₉₉₄₄N₁₇₀₄O₂₀₂₆S₄₄
Vorzugsbezeichnung Onvatilimab
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IIPFGTANY AQKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARSS YGWSYEFDYW

GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGLVLK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHLQDWLNGK EYCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQSID TRLNWYQQKP GKAPKLLIYS ASSLQSGVPS RFGSGSGTDT FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SAYNPITFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEV, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45258

Chemical Abstract Service Nr. 2055118-96-0

Molgewicht 102000

Vorzugsbezeichnung Opinercept

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [A,A']LPAQVAFTPY APEPGSTCRL REYYDQTAQM CCSKCSPGQH AKVFCTKTSV TVCDSCEDST YTQLWNWVPE CLSCGSRCSV DQVETQACTR EQNRICTCRP GWYCALSKQE GCRLCAPLRK CRPGFGVARP GTETSDVVCV PCAPGTFSTN TSSTDICRPH QICNVVAIPG NASMDAVCTS TSPTRSMAPG AVHLPQPVST RSQHTQPTPE PSTAPSTSFL LPMGSPPAE GSTGDEPKSC DKHTHTCPPC APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK, [A,A'](18-31,32-45,35-53,56-71,74-88,78-96,98-104,112-121,115-139,142-157,163-178,281-341,387-445),[A-A'](240-240',246-246',249-249')-Nonacosakis(disulfid), [A,A']Asn-149,Asn-171,Asn-317-*N*⁴-glycosyliert, [A,A']Thr8,Thr184,Ser199,Thr200,Ser202,Thr205,Thr208,Ser212,Thr213,Ser216,Thr217,Ser218,Ser226,Ser232,Thr233,Thr243-*O*-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45259

Chemical Abstract Service Nr. 1176758-04-5

Molgewicht 534.6068

Bruttoformel C₂₈H₃₄N₆O₅

Vorzugsbezeichnung Otaplimastat

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-[3-(2,4-Dioxo-1,4-dihydrochinazolin-3(2*H*)-yl)propyl]-*N*-(4-[[3-(2,4-dioxo-1,4-dihydrochinazolin-3(2*H*)-yl)propyl]amino]butyl)acetamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45260

Chemical Abstract Service Nr. 1796641-10-5

Molgewicht 460.2125

Bruttoformel C₁₈H₁₁Cl₂F₄N₅O

Vorzugsbezeichnung Parimifasor

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 3-Chlor-*N*-[(3-chlor-5-fluoranilino){[5-(trifluormethyl)-1*H*-pyrazol-3-yl]amino}methyliden]benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45261

Chemical Abstract Service Nr. 2098615-90-6
Molgewicht 25726.0733
Bruttoformel C₁₁₄₅H₁₈₁₅N₃₁₃O₃₄₄S₈
Vorzugsbezeichnung Praconase
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung SAYSNTYQEF TNIDQAKAWG NAQYKKYGLS KSEKEAIVSY TKSASEINGK LRQNKGVING FPSNLIKQVE LLDKSFNKMK TPENIMLFRG DDPAYLGTEF QNTLLNSNGT INKTAFEKAK AKFLNKDRLE YGYISTSLMN VSQFAGRPII TKFKVAKGSK AGYIDPISAF AGQLEMLLPR HSTYHIDDMR LSSDGKQIII TATMMGTAIN PKEFVMNPAN AQGRHTPGTR L, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*

ASK #45262

Chemical Abstract Service Nr. 2050816-56-1
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₈₂H₁₀₀₁₄N₁₇₃₄O₂₀₂₄S₄₂
Vorzugsbezeichnung Ravagalimab
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS DYGMNWVRQA PGKGLEWYAI ISSGRGNIYY ADTVKGRFTI SRDIAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARSW GYFDVWGQGT TVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSQVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDQL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVLHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLN NRGKQKNYLT WFQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYQCNDYTY PLTFGQGTGL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTLTKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45263

Chemical Abstract Service Nr. 1966978-67-5
Vorzugsbezeichnung Rebisufligen etisparvovec
International Nonproprietary Name INN.L80
2. Bezeichnung a non-replicating, recombinant, self-complementary adenoassociated virus serotype 9 (scAAV9) vector, expressing the human *N*-sulfoglucosamine sulfohydrolase (hSGSH) cDNA, under the control of a murine small nuclear RNA promoter U1a
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45264

Chemical Abstract Service Nr. 1810001-96-7
Molgewicht 335.4412
Bruttoformel C₁₈H₂₉N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Revosimelin

International Nonproprietary Name INN.L80

2. Bezeichnung Ethyl[(1*R*,3*r*,5*S*)-3-(3-oxo-2,8-diazaspiro[4.5]decan-8-yl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45265

Chemical Abstract Service Nr. 1399584-78-1

Molgewicht 198000

Bruttoformel C₈₇₅₄H₁₃₄₆₄N₂₃₃₂O₂₇₈₈S₆₀

Vorzugsbezeichnung Romilkimab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLKESGPG LVAPGGSLSI TCTVSGFSLT DSSINWVRQP PGKGLEWLGM IWGDGRIDYA DALKSRLSIS KDSSKSQVFL EMTSLRDTDD ATYYCARDGY FPYAMDFWGG
GTSVTVSSGG GSGGGGSQV QLQQSGPELV KPGASVKISC KASGYSFTSY WIHWIKQRPQ QGLEWIGMID PSDGETRLNQ RFQGRATLTV DESTSTAYMQ LRSPTSEDSA VYYCTRLKEY
GNYDSFYFDV WGAGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPVAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGK TYTCNVDHKP SNTKVDKRV
SKYGPPCPPC PAPEFEGGPPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIKTISKA
KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSLG [L,L']DIVLTQSPAS
LAVSLGQRAT ISCRASESVD SYGQSYMHYV QKAGQPPKL LIYLASNLES GVPARFSGSG SRTDFLTID PVQAEDAATY YCQQNAEDSR TFGGGTKLEI KGGGGSGGGG SDIQMTQSPA
SLSVSVGDTI TLTCHASQNI DVWLSWFQK PGNIPKLLIY KASNLHTGVP SRFSGSGSGT GFTLTISLQ PEDIATYYCQ QAHSYPFTFG GGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT
ASVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H'](22-95,150-224,278-334,392-452,498-556),[L,L'](23-92,144-209,255-315),[H-H'](357-357',360-360'),[H-L,H'-L'](265-335)-Eicosakis(disulfid), [H]428,[H']428-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit
fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45266

Chemical Abstract Service Nr. 2052591-32-7

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₈₀H₉₉₇₂N₁₇₂₀O₂₀₂₆S₄₂

Vorzugsbezeichnung Samrotamab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYKFS SYWIEWVKQA PGQGLEWIGE ILPGSDTTNY NEKFKDRATF TSDTSINTAY MELSLRSD TAVYYCARDR GNYRAWFGYW
GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKTHTCP
PCPAPELLGG PSVFLFPPK KDTLMISRTPEVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ
VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLV KGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS
LSASVGDRTV ITCRASQDIS NYLNWYQQKPGGAVKFLIYY TSLRHSQVPS RFSGSGSGTD YTLTISLQPEDFATYFCQQ GEALPWTFFG GGTVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVCCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTL LSKADYEKH VYACEVTHQGLSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit
fucosylierten komplexen biantennären Glycanen (G0F, G1F), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys450

ASK #45267

Chemical Abstract Service Nr. 2052649-42-8

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Samrotamab vedotin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYKFS SYWIEWVKQA PGQGLEWIGE ILPGSDTTNY NEKFKDRATF TSDTSINTAY MELSRLRSDD TAVYYCARDR GNYRAWFGYW GQGLTVTVSS AST
NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPPK KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKT
QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCRASQDIS NYLNWYQQKPGGAVKFLIYY TSRLHSGVPS RFGSGSGSDT YLTISSLQP EDFATYFCQQ GEALP
LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEFC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-
von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys450, reduziert an 1 oder 2 intermolekularen Disulfid-Brücken,
S-[(3*RS*)-1-(6-[[[(2*S*)-1-[[[(2*S*)-5-(Carbamoylamino)-1-{4-[[[(2*S*)-1-[[[(2*S*)-1-[[[(3*R*,4*S*,5*S*)-1-[(2*S*)-2-[(1*R*,2*R*)-3-[[[(1*S*,2*R*)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl]amino]-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-
an durchschnittlich 2 Cys-Resten

ASK #45268

Chemical Abstract Service Nr. 1423715-37-0

Molgewicht 450.939

Bruttoformel C₂₀H₂₃ClN₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Seclidemstat

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*'-[(1*E*)-1-(5-Chlor-2-hydroxyphenyl)ethyliden]-3-(4-methylpiperazin-1-sulfonyl)benzohydrazid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45269

Chemical Abstract Service Nr. 1399715-48-0

Molgewicht 477.544

Bruttoformel C₂₅H₃₃F₂N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Setafrastat

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (5*S*)-7,7-Difluor-8¹-hydroxy-8³,8⁵,8⁵-tetramethyl-2-oxa-1(3)-pyridina-4(5,3)-[1,2]oxazola-5(2,1)-pyrrolidina-8(1)-cyclohexanoctaphan-6-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45270

Chemical Abstract Service Nr. 1308672-74-3

Molgewicht 480.5825

Bruttoformel C₂₄H₂₈N₆O₃S

Vorzugsbezeichnung Surufatinib

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-[2-(Dimethylamino)ethyl]-1-[3-({4-[(2-methyl-1*H*-indol-5-yl)oxy]pyrimidin-2-yl}amino)phenyl]methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45271

Chemical Abstract Service Nr. 2049079-64-1

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₃₆H₉₉₁₂N₁₇₀₀O₂₀₁₆S₄₆

Vorzugsbezeichnung Sutimlimab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS NYAMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSGGSHTYY LDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TALYYCARLF TGYAMDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFEGGSPVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSEQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLF PSQEEMTKNQ VSLTCLVKG F YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SLSGK [L,L']QIVLTQSPAT LSLSPGERAT MSCTASSSVS SSYLHWYQQK PGKAPKLWIY STSNLASGVP SRFSGSGSGT DYTLLISSLQ PEDFATYYCH QYYRLPPIF GQGTKLEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSLST LTLKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC, [H,H'] (22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L'] (23-89,136-196),[H-H'] (224-224',227-227'),[H-L,H'-L'] (132-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45272

Chemical Abstract Service Nr. 2055491-00-2

Molgewicht 57690.4494

Bruttoformel C₂₅₅₃H₄₀₂₂N₆₉₂O₇₉₈S₁₆

Vorzugsbezeichnung Tagraxofusp

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS

2. Bezeichnung

MGADDVVDSS KSFVMENFSS YHGKPGYVD SIQKGIQKPK SGTQGNYYDD WKGIFYSTDNK YDAAGYSVDN ENPLSGKAGG VVKVTYPGLT KVLALKVDNA ETIKKELGLS LTEPLMEQVG TEEFIKRF GD GASRVVLSLP FAEGSSSVEY INNWEQAKAL SVELEINFET RGKRGQDAMY EYMAQACAGN RVRRSVGSLL SCINLDWDVI RDKTKTKIES LKEHGPIKNK MSESPNKTVS EEKAKQYLEE FHQTALHPE LSELKTVTGT NPVFAGANYA AWA VNVAVQVI DSETADNLEK TTAALSILPG IGSVMGIADG AVHHNTEEIV AQSIALLSSM VAQAIPLVGE LVDIGFAAYN FVESIINLFQ VVHNSYNRPA YSPGHKTRPH MAPMTQTSL KTSWVNCSNM IDEIITHLKQ PPLPLDFNN LNGEDQDILM ENNLRRPNLE AFNRAVKSLQ NASAIESILK NLLPCLPLAT AAPTRHIPIH KGDWNEFRR KLTFYKLTLE NAQAQQTTLS LAIF, 187,202:407,475-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*

ASK #45273

Chemical Abstract Service Nr. 1971880-37-1

Vorzugsbezeichnung Tavokinogen telseplasmid

International Nonproprietary Name INN.L80

2. Bezeichnung

a DNA plasmid containing genes coding for the human interleukin 12 (IL-12) p35 and p40 subunits that are separated by an internal ribosomal entry site (IRES) and under the control of a single cytomegalovirus (CMV) promoter

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45274

Chemical Abstract Service Nr. 1874157-95-5

Molgewicht 76145.2957
Bruttoformel C₃₃₄₄H₅₁₀₂N₉₂₈O₁₀₇₁S₂₂
Vorzugsbezeichnung Tebentafusp
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

[A]AQQGEEDPQA LSIQEGENAT MNCSYKTSIN NLQWYRQNSG RGLVHLILIR SNEREKHSGR LRVTLDTSKK SSSLLITASR AADTASYFCA TDGSTPMQFG KGTRLSVIAN IQKPDPVYQ LRDSKSSDKS VCLFTDFDSQ TNVSQSKDSD VYITDKCVLD MRSMDFKSNS AVAWSNKSDF ACANAFNNSI IPEDT [B]AIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDIR NYLNWYQQKP GKAPKLLIYY TSRLSEGVPS RFGSGSGTD YLTISSLQP EDFATYYCQQ GNTLPWTFGQ GTKVEIKGGG GSGGGGSGGG GSGGGGSGGG SEVQLVESGG GLVQPGGSLR LSCAASGYSF TGYTMNWVRQ APGKGLEWVA LINPYKGVST YNQKFKDRFT ISVDKSKNTA YLQMNSLRAE DTAVYYCARS GYYGSDWYF DVWGQGLVT VSSGGGSDG GITQSPKYL FKEGQNVTL S CEQNLNHDAM YWYRQDPGQG LRLIYSSWAQ GDFQKGDIAE GYSVSREKKE SFPLTVTSAQ KNPTAFYLCA SSWGAPYEYQ FGPGRRLTVT EDLKNVFPPE VAVFEPSEAE ISHTQKATLV CLATGFYPDH VELSWVWNGK EVHSGVCTDP QPLKEPALN DSRALSSRL RVSATFWQDP RNHFRCQVQF YGLSENDEWT QDRAKPVTDI VSAEAWGRAD, [A](23-89,132-182),[B](23-88,153-227,281-349,401-466),[A-B](157-427)-Heptakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*

ASK #45275

Chemical Abstract Service Nr. 1227637-23-1
Molgewicht 588.7386
Bruttoformel C₂₈H₃₆N₄O₆S₂
Vorzugsbezeichnung Tegavivint
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung {2,7-Bis[(3*R*,5*S*)-3,5-dimethylpiperidin-1-sulfonyl]anthracen-9,10-diyliiden}bis(hydroxylamin)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45276

Chemical Abstract Service Nr. 1359993-59-1
Molgewicht 593.886
Bruttoformel C₃₆H₅₉N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Telratolimod
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N*-{4-[(4-Amino-2-butyl-1*H*-imidazo[4,5-*c*]chinolin-1-yl)oxy]butyl}octadecanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45278

Chemical Abstract Service Nr. 1208229-58-6
Molgewicht 243.2564
Bruttoformel C₁₁H₁₇NO₅
Vorzugsbezeichnung Tepilamidfumarat
International Nonproprietary Name INN.L80
2. Bezeichnung [2-(Diethylamino)-2-oxoethyl]methyl[(2*E*)-but-2-enedioat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45279

Chemical Abstract Service Nr. 2044679-53-8

Molgewicht 145000

Bruttoformel C₆₄₀₈H₉₉₀₇N₁₇₂₁O₂₀₁₄S₄₆

Vorzugsbezeichnung Tepoditamab

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYMHVWRQA PGQGLEWMI INPSGGSTSY AQKFQGRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCAKGT TGDWFDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSKVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELGRGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPVY TDPPSREEMT KNQVSLTCEV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [H]QVQLVQSGGG VVQPGRSLRL SCVASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAA IWYNARKQDY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCTRGT GYNWFDPWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSKVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELGRGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPVY TKPPSREEMT KNQVSLKCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQSI SYLNWYQQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SYSTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45280

Chemical Abstract Service Nr. 1849590-01-7

Molgewicht 340.3797

Bruttoformel C₁₇H₂₀N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Tomivosertib

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 6'-[(6-Aminopyrimidin-4-yl)amino]-8'-methyl-2'-H-spiro[cyclohexan-1,3'-imidazo[1,5-a]pyridin]-1',5'-dion

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45281

Chemical Abstract Service Nr. 1849590-02-8

Formelstamm C17-H20-N6-O2 . Cl-H

Molgewicht 376.8406

Bruttoformel C₁₇H₂₁ClN₆O₂

Vorzugsbezeichnung Tomivosertibhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L80)

2. Bezeichnung 6'-[(6-Aminopyrimidin-4-yl)amino]-8'-methyl-2'-H-spiro[cyclohexan-1,3'-imidazo[1,5-a]pyridin]-1',5'-dion-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #45282

Chemical Abstract Service Nr. 1446410-98-5

Bruttoformel C₆₄₄₈H₉₉₄₈N₁₇₂₀O₂₀₁₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Trastuzumab beta

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHVVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYWGQGTLLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDQWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSCV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']DIQMTQSPSSLSASVGRVT ITCRASQDVN TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSRSRGT DFTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTASVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, überwiegend G0F, A1G0F (0.33 ± 0.05 %), A1G1F (0.35 ± 0.10 %), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45283

Chemical Abstract Service Nr. 1532533-72-4

Formelstamm C31-H24-F3-N5-O3 . C7-H8-O3-S

Molgewicht 743.7508

Bruttoformel C₃₈H₃₂F₃N₅O₆S

Vorzugsbezeichnung Umbralisibtosilat

International Nonproprietary Name (INN.L80,v.L18RG)

2. Bezeichnung 2-[(1S)-1-{4-Amino-3-[3-fluor-4-(propan-2-yloxy)phenyl]-1H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-1-yl}ethyl]-6-fluor-3-(3-fluorphenyl)-4H-1-benzopyran-4-on-(4-methylbenzol-1-sulfonat) (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #45284

Chemical Abstract Service Nr. 1532533-67-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1514919-95-9

Molgewicht 571.5492

Bruttoformel C₃₁H₂₄F₃N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Umbralisib

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 2-[(1S)-1-{4-Amino-3-[3-fluor-4-(propan-2-yloxy)phenyl]-1H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-1-yl}ethyl]-6-fluor-3-(3-fluorphenyl)-4H-1-benzopyran-4-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45285

Chemical Abstract Service Nr. 1333218-50-0

Formelstamm (C11-H12-Cl-N3-O6-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 351.7634

Bruttoformel C₁₁H₁₄ClN₃O₆S

Vorzugsbezeichnung Upacicalcet
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-[[[3-chlor-2-methyl-5-sulfofenyl]carbamoyl]amino]propansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45286

Chemical Abstract Service Nr. 1815583-32-4
Molgewicht 284000
Bruttoformel C₁₂₇₃₈H₁₉₅₉₈N₃₄₉₄O₃₇₇₈S₆₆

Vorzugsbezeichnung Valanafusp alfa

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung
[H,H']QVQLQQSGPE LVKPGALVKI SCKASGYTFT NYDIHVVQKR PGQGLEWIGW IYPGDGSTKY NEKFKGKATL TADKSSSTAY MHLSSLTSEK SAVYFCAREW AYWGQGTLVV
VSAASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL
LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS
RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKQSLSLG PGSSSEAPHL VQVDAARALW PLRRFWRSTG
FCPPLPHSQA DQYVLSWDQQ LNLAYVAVP HRGIKQVTRH WLELVTTRG STGRGLSYNF THLDGYDLL RENQLLPGE LMGASAGHFT DFEDKQQVFE WKDLVSSLAR RYIGRYGLAH
VSKWNFETWN EPDHHDFDNV SMTMQGFLNY YDACSEGLRA ASPALRLGGP GDSFHTPPRS PLSWGLLRHC HDGTNFFTGE AGVRLDYISL HRKGARSSIS ILEQEKVVAQ QIRQLFPKFA
DTPYINDEAD PLVGWSLPQP WRADVTYAAM VVKVIAQHQN LLLANTTSF PYALLSNDNA FLSYHPHPFA QRTLTARFQV NNTRPPHVQL LRKPVLTAMG LLALLDEEQW WAEVSAQATV
LDSNHTVGVV ASAHRPQGPA DAWRAAVLIY ASDDTRAHPN RSVAVTLRLR GVPPGGLVY VTRYLDNGLC SPDGEWRRLG RVPFPTAEQF RRMRAAEDPV AAAPRPLPAG GRLTLRPLALR
LPSLLLHVHC ARPEKPPGQV TRLRALPLTQ GQLVLVWVDE HVGSKCLWTY EIQFSQDGKA YTPVSRKPST FNLVVFSPDT GAVSGSYRVR ALDYWARPGP FSDPVPYLEV PVPRGPPSPG
NP [L,L']DIQMTQSPSS LSASLGERVS LTRASQDIG GNLYWLQQGP DGTIKRLIYA TSSLDGVPK RFGSRSRSGD YSLTISSLES EDFVDYYCLQ YSSSPWTFGG GTKMEIKRTV
AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSLSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ,
[H,H'](22-96,140-196,257-317,363-421,472-624,660-900,960-996),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](216-214)-Docosakis(disulfid),
[H,H'](293,529,609,775,791,834,870)-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von
Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45287

Chemical Abstract Service Nr. 1809336-39-7
Molgewicht 488.0189
Bruttoformel C₂₆H₃₄ClN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Valemetostat
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 CAS; PubChem; FDA-SRS; GlnAS; ChemSpider; ChemIDplus; EUTCT
2. Bezeichnung (2R)-7-Chlor-2-[trans-4-(dimethylamino)cyclohexyl]-N-[(4,6-dimethyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)methyl]-2,4-dimethyl-1,3-benzodioxol-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #45288

Chemical Abstract Service Nr. 2055640-86-1
Molgewicht 143000
Bruttoformel C₆₃₆₆H₉₈₇₀N₁₇₀₂O₁₉₉₀S₄₂

Vorzugsbezeichnung Mitazalimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TYGMHWVRQA PGKGLEWLSY ISGSSYIFY ADSVRGRFTI SRDENSENLY LQMNSLRAED TAVYYCARIL RGGSGMDLWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCTGSSSNIG AGYNYVWYQQ LPGAAPKLLI YGNINRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAISGL RSEDEADYYC AAWDKSISGL VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Vanalimab

ASK #45289

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2039148-04-2

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₄₇₆H₉₉₆₂N₁₇₂₂O₂₀₁₂S₄₄

Vorzugsbezeichnung Vopratelimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYWMDWVRQA PGKGLVWVSN IDEDGSITEY SPFVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCTRWG RFGFDSWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG(K) [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLL SGSFNLYTWY QKPKGQPKL LIFYASTRHT GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCHHHYNAPP TFGPGTKVDI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys447

ASK #45290

Chemical Abstract Service Nr. 2055732-84-6

Molgewicht 6924.8155

Bruttoformel C₂₄₄H₃₈₁N₁₁₃O₈₈P₂₀

Vorzugsbezeichnung Viltolarsen

International Nonproprietary Name INN.L80

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo*-[2',3'-Azanediyl-*P*,2',3'-tridesoxy-*P*-(dimethylamino)-2',3'-seco](2'-*N* 5')(CCTCCGGTTC TGAAGGTGTT C)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45291

Chemical Abstract Service Nr. 1557267-42-1

Molgewicht 487.5287
Bruttoformel C₂₆H₂₆FN₇O₂
Vorzugsbezeichnung Abivertinib
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; Pharmavista; ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung *N*-[3-({2-[3-Fluor-4-(4-methylpiperazin-1-yl)anilino]-7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl}oxy)phenyl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; Pharmavista
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Avitinib

ASK #45292

Chemical Abstract Service Nr. 1246374-97-9
Molgewicht 492.6131
Bruttoformel C₂₇H₃₆N₆O₃
Vorzugsbezeichnung Alteminostat
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *N*-[7-(Hydroxyamino)-7-oxoheptyl]-4-methyl-*N*-[4-(1-methyl-1*H*-indazol-6-yl)phenyl]piperazin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45293

Chemical Abstract Service Nr. 50717-99-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 56460-97-0
Molgewicht 368.5091
Bruttoformel C₂₄H₃₂O₃
2. Bezeichnung 3-Ethoxy-19-nor-17 -pregna-3,5-dien-20-in-17-ylacetat
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45294

Molgewicht 414.374
Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₃S
2. Bezeichnung (2*RS*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(*RS*)-(4-fluorphenyl)sulfinyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45295

Molgewicht 414.374
Bruttoformel C₁₈H₁₄F₄N₂O₃S
2. Bezeichnung (2*SR*)-*N*-[4-Cyan-3-(trifluormethyl)phenyl]-3-[(*RS*)-(4-fluorphenyl)sulfinyl]-2-hydroxy-2-methylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45296

Formelstamm (C₁₆-H₂₄-N₂-O₅-S)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 358.453

Bruttoformel C₁₆H₂₆N₂O₅S

2. Bezeichnung (E)-(2RS)-7-[[[(2R)-2-Amino-2-carboxyethyl]sulfanyl]-2-[[[(1S)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-3-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (E)-(2RS)-7-[[[(2R)-2-Amino-2-carboxyethyl]sulfanyl]-2-[[[(1S)-2,2-dimethylcyclopropyl]carbonyl]amino]hept-3-ensäure

ASK #45297

Chemical Abstract Service Nr. 3886-69-9

Molgewicht 121.1796

Bruttoformel C₈H₁₁N

2. Bezeichnung (1R)-1-Phenylethan-1-amin

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45298

Chemical Abstract Service Nr. 7324-11-0

Molgewicht 102.135

Bruttoformel C₄H₁₀N₂O

2. Bezeichnung (2S)-2-Aminobutanamid

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45301

Chemical Abstract Service Nr. 21106-64-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 16311-06-1

Formelstamm (C₁₉-H₁₇-Cl-N₃-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 435.8813

Bruttoformel C₁₉H₁₈ClN₃O₅S

2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-([[3-(4-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-yl]carbonyl]amino)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2S,5R,6R)-6-[[[3-(4-Chlorphenyl)-5-methylisoxazol-4-yl]carbonyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure;
(2S,5R,6R)-6-[[[3-(Chlorphenyl)-5-methylisoxazol-4-yl]carbonyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure [hier: 3-(4-Chlorphenyl)]

ASK #45302

Chemical Abstract Service Nr. 724695-30-1

Formelstamm (C₁₉-H₁₇-Cl-N₃-O₅-S)⁻ H⁺

Molgewicht 435.8813

Bruttoformel C₁₉H₁₈ClN₃O₅S

2. Bezeichnung (2S,5R,6R)-6-([[3-(3-Chlorphenyl)-5-methyl-1,2-oxazol-4-yl]carbonyl]amino)-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym (2S,5R,6R)-6-[[[3-(Chlorphenyl)-5-methylisoxazol-4-yl]carbonyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure [hier: 3-(3-Chlorphenyl)];
(2S,5R,6R)-6-[[[3-(3-Chlorphenyl)-5-methylisoxazol-4-yl]carbonyl]amino]-3,3-dimethyl-7-oxo-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carbonsäure

ASK #45304

Molgewicht 794.9747

Bruttoformel $C_{46}H_{58}N_4O_8$

2. Bezeichnung 17,17'-Dimethyl-3,3'-bis[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-7,7',8,8'-tetrahydro-4,5 :4'5' -diepoxybimorphinan-6 ,6' -diol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45305

Molgewicht 328.4883

Bruttoformel $C_{22}H_{32}O_2$

2. Bezeichnung (20*RS*)-20-Methyl-3-oxopregn-4-en-21-al

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45306

Chemical Abstract Service Nr. 1162-54-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 26097-87-0

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung Pregna-1,4-dien-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45307

Chemical Abstract Service Nr. 17652-16-3

Molgewicht 312.4458

Bruttoformel $C_{21}H_{28}O_2$

2. Bezeichnung Pregna-4,9(11)-dien-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45308

Chemical Abstract Service Nr. 2257421-80-8

Molgewicht 326.4724

Bruttoformel $C_{22}H_{30}O_2$

2. Bezeichnung 20-Methyliden-3-oxopregn-4-en-21-al

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45309

Chemical Abstract Service Nr. 2000-66-0

Molgewicht 314.4617

Bruttoformel $C_{21}H_{30}O_2$

2. Bezeichnung (17)-Pregn-4-en-3,20-dion

Zitat Bezeichnung 2 EAB.VU.CN

ASK #45310

Chemical Abstract Service Nr. 923035-05-6

Molgewicht 236.3101

Bruttoformel C₁₃H₂₀N₂O₂
2. Bezeichnung {3-[(1*S*)-1-(Methylamino)ethyl]phenyl}(*N*-ethyl-*N*-methylcarbamat)

ASK #45311

Chemical Abstract Service Nr. 889443-69-0

Molgewicht 179.2588

Bruttoformel C₁₁H₁₇NO

2. Bezeichnung (1*S*)-1-(3-Methoxyphenyl)-*N,N*-dimethylethanamin

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; EAB.VU.CN

ASK #45312

Chemical Abstract Service Nr. 23308-82-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 89691-63-4

Molgewicht 152.1904

Bruttoformel C₉H₁₂O₂

2. Bezeichnung 1-(3-Methoxyphenyl)ethan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 CAS; ChemSpider; EAB.VU.CN

ASK #45313

Chemical Abstract Service Nr. 586-37-8

Molgewicht 150.1745

Bruttoformel C₉H₁₀O₂

2. Bezeichnung 1-(3-Methoxyphenyl)ethan-1-on

Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; EAB.VU.CN

ASK #45317

Chemical Abstract Service Nr. 72810-57-2

Molgewicht 335.3782

Bruttoformel C₁₅H₁₇N₃O₄S

2. Bezeichnung Ethyl[({4-[(3-methylphenyl)amino]pyridin-3-yl}sulfonyl)carbamat]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Ethyl[[[4-[(3-methylphenyl)amino]pyridin-3-yl]sulfonyl]carbamat]

ASK #45318

Chemical Abstract Service Nr. 794466-81-2

Formelstamm (C₁₂H₁₉N₂O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 240.2988

Bruttoformel C₁₂H₂₀N₂O₃

2. Bezeichnung *rac*-(4*R*)-4-[(4*S*)-4-Aminohex-5-enamido]hex-5-ensäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 4-[(4-Aminohex-5-enoyl)amino]hex-5-ensäure

ASK #45319

2098724-83-3

Chemical Abstract Service Nr.
Molgewicht 144000
Bruttoformel C₆₃₈₆H₉₈₅₀N₁₆₉₈O₂₀₁₆S₄₂
Vorzugsbezeichnung Abelacimab
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TAAMSWVRQA PGKGLEWVSG ISGSGSSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAREL SYLYSGYYFD YWGGQGLTVV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVA VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALAAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SV MHEALHNH YTQKSLSLSP GK [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRTVI SCSGSSSNIG SNDVSWYQQL PGTAPKLLIY KNYNRPSPGVP DRFSGSKSGT SASLAIISGLQ SEDEADYYCS AWDQRQFDVV FGGGTKLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS,
[H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H,H']1-Gln und [L,L']1-Gln zu Glp (5-Oxoprolin, Pyroglutaminsäure) cyclisiert, H-Ketten überwiegend ohne Lys452

ASK #45320

Chemical Abstract Service Nr. 1227156-72-0
Molgewicht 343.4201
Bruttoformel C₁₉H₂₅N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Amelparib
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 10-Ethoxy-8-[(morpholin-4-yl)methyl]-2,3,4,6-tetrahydrobenzo[h][1,6]naphthyridin-5(1H)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45321

Chemical Abstract Service Nr. 1637640-12-0
Formelstamm (C296-H408-N96-O144-P20-S19)20⁻ 20H⁺
Molgewicht 8863.8326
Bruttoformel C₂₉₆H₄₂₈N₉₆O₁₄₄P₂₀S₁₉
Vorzugsbezeichnung Amlivirsen
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-O-(2-Methoxyethyl)-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioguanylyl-(3' 5')*
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45322

Chemical Abstract Service Nr. 1431529-94-0

Molgewicht	609.6219
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₁ NO ₉
Vorzugsbezeichnung	Asalhydromorphon
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	17-Methyl-4,5 -epoxy-6,7-didehydromorphinan-3,6-diylbis[2-(acetyloxy)benzoat]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45323

Chemical Abstract Service Nr.	1431530-07-2
Formelstamm	C35-H31-N-O9 . Cl-H
Molgewicht	646.0829
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₂ ClNO ₉
Vorzugsbezeichnung	Asalhydromorphonhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	17-Methyl-4,5 -epoxy-6,7-didehydromorphinan-3,6-diylbis[2-(acetyloxy)benzoat]-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #45324

Chemical Abstract Service Nr.	1174130-61-0
Molgewicht	418.5032
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₇ FN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aticaprant
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4-(4-[[[(2S)-2-(3,5-Dimethylphenyl)pyrrolidin-1-yl]methyl]phenoxy]-3-fluorbenzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45325

Chemical Abstract Service Nr.	435327-40-5
Andere Chemical Abstract Service Nr.	851330-23-9
Molgewicht	483.3801
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₅ Cl ₂ MnN ₅
Vorzugsbezeichnung	Avasopasem-Mangan
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	(BPY-7-11-2344'3')-Dichlorido[[[(1 ¹ S,1 ² S,7 ¹ S,7 ² S)-2,6,8,11-tetraaza-4(2,6)-pyridina-1,7(1,2)-dicyclohexanacycloundecaphan- ⁵ N ² ,N ^{1,4} ,N ⁶ ,N ⁸ ,N ¹¹]]mangan
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45326

Vorzugsbezeichnung	Avoplace
International Nonproprietary Name	INN.L82:Corr.CN

ASK #45327

Chemical Abstract Service Nr. 2223113-32-2

Molgewicht 46800

Vorzugsbezeichnung Bevifimod

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung

AQHDEAQQNA FYQVLNMPNL NADQRNGFIQ SLKDDPSQSA NVLGEAQKLN DSQAPKADAQ QNNFNKDQQS AFYEILNMPN LNEAQRNGFI QSLKDDPSQS TNVLGEAKKL NESQAPKADN NFNKEQQNAF YEILNMPNLN EEQRNGFIQS LKDDPSQSAN LLSEAKKLINE SQAPKADNKF NKEQQNAFYE ILHLPNLNEE QRNGFIQSLK DDPSQSANLL AEAKKLNDQA APKADNKFNK EQQNAFYEIL HLPNLTEEQR NGFIQSLKDD PSVSKEILAE AKKLNDQAQAP KEEDNNKPGK EDNNKPGKED NNNKPGKEDNN KPGKEDGNKP GKEDNKKPGK EDGNKPGKED NKKPGKEDGN KPGKEDGNKP GKEDGNGVHV VKPGDTVNDI AKANGTTADK IAADNKLADK NMIKPGQEGS VAK

ASK #45328

Chemical Abstract Service Nr. 1918149-01-5

Molgewicht 177000

Bruttoformel C₇₇₈₀H₁₂₀₅₆N₂₀₉₂O₂₄₉₀S₇₈

Vorzugsbezeichnung Bintrafusp alfa

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYIMMWVRQA PGKGLEWVSS IYPSGGITFY ADTVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARIK LGTVTTVDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDRVPEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVDVVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LKSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGA GGGGSGGGGS GGGGSGGGGS GIPPHVQKSV NNDMIVTDNN GAVKFPQLCK FCDVRFSTCD NQKSCMSNCS ITSICEKPE VCVAVWRKND ENITLETVCH DPKLPYHDFI LEDAASPKCI MKEKKKPGET FFMCSGSSDE CNDNIIFSEE YNTSNPD [L,L']QSALTQPAVSGSGSPGQSITI SCTGTSSDVG GYNVSWYQQ HPGKAPKLMY YDVSNRPSGV SNRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDEADYYC SSYTSSSTRV FGTGTVTLV GQPKANPTVT LFPPSSEELQ ANKATLVCL SDFYPGAVTV AWKADGSPVK AGVETTKPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428,499-532,502-519,509-515,525-549,569-584,586-591),[L,L'](22-90,138-197),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-215)-Octacosakis(disulfid), [H,H'](300,518,542,602)-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45329

Chemical Abstract Service Nr. 1608108-91-3

Bruttoformel C₆₅₁₄H₁₀₀₆₆N₁₇₃₈O₂₀₂₆S₄₄

Vorzugsbezeichnung Birtamimab

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN TYAMYWIRQA PGKGLEWVAR IRKSNYYAI YYADSVKDRF TISRDDSKNS LYLMNSLTKT EDTAVYYCAR PYSDFAYWG QGTLLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSKVH TFAVLQSSG LYSLSVTV VPSSSLGTQT YICNVNHKPSN TKVDRVPEK SCDKTHTCP CPPELLGGP SVFLFPPKP DTLISRTP VTCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LKQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DVMVTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLV HSTGNTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNR FSGVDPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHPV FTFGGGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL

KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC,
[H,H'](22-98,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45330

Chemical Abstract Service Nr. 1239729-06-6
Molgewicht 450.3582
Bruttoformel C₂₂H₂₅Cl₂N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Brilaroxazin
International Nonproprietary Name INN.L81
2. Bezeichnung 6-{4-[4-(2,3-Dichlorphenyl)piperazin-1-yl]butoxy}-2*H*-1,4-benzoxazin-3(4*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45331

Chemical Abstract Service Nr. 2098225-93-3
Bruttoformel C₆₄₆₈H₉₉₇₄N₁₇₁₄O₂₀₃₆S₄₄
Vorzugsbezeichnung Budigalimab
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EIQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT HYGMNVWRQA PGQGLEWVGW VNTYTGEPTY ADDFKGRITF TLDTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCTREG EGLGFGDWGQ
GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC
PAPEAAGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY
TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQOPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DVMVMTQSPLS
LPVTPGEPAS ISCRSSQSIV HSHGDTYLEW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNR F SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHIP VTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL
KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC,
[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45332

Chemical Abstract Service Nr. 236095-26-4
Molgewicht 528.551
Bruttoformel C₂₇H₃₂N₂O₉
Vorzugsbezeichnung Camsirubicin
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (8*R*,10*S*)-10-[(3-Amino-2,3,6-tridesoxy- β -L-lyxo-hexopyranosyl)oxy]-6,8,11-trihydroxy-8-(2-hydroxyethyl)-12-imino-1-methoxy-7,9,10,12-tetrahydrotetracen-5(8*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45333

Chemical Abstract Service Nr. 1006388-38-0
Molgewicht 617.7435
Bruttoformel C₂₈H₄₇N₁₁O₅

Vorzugsbezeichnung	Cenupatid
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	<i>N</i> ² -Acetyl-L-arginyl-2-methylalanyl-L-arginyl- -methyl-L-phenylalaninamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45334

Chemical Abstract Service Nr.	2055536-64-4
Formelstamm	(C27-H22-F6-N-O6-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	603.53
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ F ₆ NO ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Cintirorgon
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-((2 <i>S</i>)-6-[3-(Difluormethoxy)-5-fluorphenyl]-4-[3-(trifluormethyl)benzol-1-sulfonyl]-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzoxazin-2-yl])-2,2-dimethylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45335

Molgewicht	357.5361
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₅ N ₅
2. Bezeichnung	(1 ¹ S,1 ² S,7 ¹ S,7 ² S)-2,6,8,11-Tetraaza-4(2,6)-pyridina-1,7(1,2)-dicyclohexanacycloundecaphan

ASK #45337

Chemical Abstract Service Nr.	1312608-46-0
Molgewicht	782.8845
Bruttoformel	C ₄₁ H ₅₀ N ₈ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Coblopasvir
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Methyl(((2 <i>S</i>)-1-[(2 <i>S</i>)-2-(4-{4-[7-(2-[(2 <i>S</i>)-1-((2 <i>S</i>)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-3-methylbutanoyl]pyrrolidin-2-yl)]-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)-2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-4-yl]phenyl)-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)pyrrolidin-1-yl]-3-methyl-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #45338

Chemical Abstract Service Nr.	1917321-26-6
Molgewicht	145000
Bruttoformel	C ₆₄₃₀ H ₉₉₇₄ N ₁₇₂₆ O ₂₀₂₆ S ₄₆
Vorzugsbezeichnung	Crovalimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTVH SSYYMAWVRQ APGKGLEWVG AIFTGSGAEY KAEWAKGRVT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DTATYYCASD AGYDYPHAM HYWGQGLT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL RRGPKVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVLHEALHA HYTRKELSLP [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIS SSLAWYQQKP GKAPKLLIYG ASETESGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQN TKVGSYGNF FGGGTKVEIK RTVAAPSVFI FPPSDEQLKLS GTASVYCLLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYSLSS TLTLSKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGEC, [H,H'](22-97,150-206,267-327,373-431),[L,L'](23-88,137-197),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-217)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303 -Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45339

Chemical Abstract Service Nr. 1903768-17-1
Molgewicht 580.4083
Bruttoformel C₂₆H₂₃BrFN₇O₃
Vorzugsbezeichnung Danicopan
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2*S*,4*R*)-1-[[3-Acetyl-5-(2-methylpyrimidin-5-yl)-1*H*-indazol-1-yl]acetyl]-*N*-(6-bromopyridin-2-yl)-4-fluorpyrrolidin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45340

Vorzugsbezeichnung Dilanubicel
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #45341

Chemical Abstract Service Nr. 1467829-71-5
Formelstamm (C₈-H₁₀-N₃-O₆-S)⁻ H⁺
Molgewicht 277.2544
Bruttoformel C₈H₁₁N₃O₆S
Vorzugsbezeichnung Durlobactam
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (1*R*,2*S*,5*R*)-2-Carbamoyl-3-methyl-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]oct-3-en-6-yl hydrogensulfat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45342

Chemical Abstract Service Nr. 1791420-09-1
Molgewicht 199000
Bruttoformel C₈₈₈₈H₁₃₅₆₂N₂₃₄₂O₂₇₆₈S₅₈
Vorzugsbezeichnung Dilpacimab
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS NFPMAWVRQA PGKGLEWVAT ISSSDGTTY RDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARGY YNSPFAYWGQ
GTLTVSSAS TKGPEVQLVE SGGGLVQPGG SLRLSCAASG YFTFTNYGMNW VRQAPGKGL EPTVAADFQR RFTFSLDTSK STAYLQMNSL RAEDTAVYYC AKYPHYGGSS
HWYFDVWGQG TLVTVSSAST KGPSVFLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC
DKHTCPCPCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK
GQPREPQVYV LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L]DIQMTQSPSS
LSASVGRDVT ITCRASEDIY SNLAWYQQKP GKAPKLLIYD TNNLADGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNNYPPTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP DIQMTQSPSS
LSASVGRDVT ITCASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKVIYF TSSLHSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSTVPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVCLLNNFY PRAKQVQKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H](22-96,146-220,274-330,391-451,497-555),[L,L](23-88,143-208,254-314),[H-H](356-356',359-359'),[H-L,H'-L'](350-334)-Eicosakis(disulfid), [H]427,[H']427-Asn-N⁴-glycosyliert mit
fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45343

**Chemical Abstract
Service Nr.**

2022215-59-2

BruttoformelC₆₄₀₈H₉₈₀₈N₁₆₇₆O₂₀₁₂S₄₄**Vorzugsbezeichnung**

Dostarlimab

**International
Nonproprietary Name**

INN.L81

Zitat Bezeichnung 1

CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLLESVGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYDMSWVRQA PGKGLEWVST ISGGGSYTTY QDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCASPY YAMDYWGQGT
TVTSSASTK GPSVFLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYF EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPS SLGKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPCPAPEF
LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVSV VLTVLHQDWL NGKEYKCKVSNKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS
QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG LGK [L,L]DIQLTQSPSF LSAYVGRDVT
ITCKASQDVG TAVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASTLHTGVPS RFSGSGSGTE FTLTISSLQP EDFATYYCQH YSSYPWTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVCLLNNFY
PRAKQVQKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H](22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L](23-88,134-194),[H-H](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-N⁴-glycosyliert mit
fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys443

ASK #45344

**Chemical Abstract
Service Nr.**

1820660-69-2

Molgewicht

168000

Vorzugsbezeichnung

Eftozanermin alfa

**International
Nonproprietary Name**

INN.L81

Zitat Bezeichnung 1

CAS

2. Bezeichnung

[A,A]QRVAAHITGT RGRSNTLSSP NSKNEKALGR KINSWESSRS GHSFLSNLHL RINGELVIHEK GFYIYSQTY FRFQEEIKEN TKNDKQMVQY IYKYTSYPDP ILLMKSARNS
CWSKDAEYGL YSIYQGGIFE LKENDRIFVS VTNEHLIDMD HEASFFGAFL VGGSGSGNGS RVAAHITGTR GRSNTLSSPN SKNEKALGRK INSWESSRSG HSFLSNLHLR NGELVIHEK
FYIYSQTYF RFQEEIKENT KNDKQMVQYI YKYTSYPDPI ILLMKSARNSC WSKDAEYGLY SIYQGGIFEL KENDRIFVSV TNEHLIDMDH EASFFGAFLV GSGSGNGSR RVAAHITGTRG
RSNTLSSPNS KNEKALGRKI NSWESSRSGH SFLSNLHLRN GELVIHEKGF YIYSQTYFR FQEEIKENTK NDKQMVQYI KYTSYPDPIL LMKSARNSCW SKDAEYGLYS IYQGGIFELK
ENDRIFVSVT NEHLIDMDHE ASFFGAFLVG GPGSSSSSS GSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPPK KDTLMISRTPEVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYS
STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW
QQGNVDFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK[A,A](111-280,554-614,660-718),[A-A](513-513',519-519',522-522')-Nonakis(disulfid), Asn168,Asn337-N⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen
gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45345

**Chemical Abstract Service
Nr.**

2098615-91-7

Vorzugsbezeichnung

Eladocagen exuparvovec

International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	a recombinant non-replicating adeno-associated virus serotype 2 (AAV2) vector comprising a dopa decarboxylase (DDC, AADC) variant 2 cDNA transcript, which encodes human aromatic-L-amino-acid decarboxylase isoform 1, under the control of the cytomegalovirus (CMV) intermediate-early (IE) promoter and SV40 poly A transcription terminator
Zitat Bezeichnung 2	eINN.CN
ASK #45346	
Chemical Abstract Service Nr.	849675-66-7
Molgewicht	688.7284
Bruttoformel	C ₃₈ H ₃₆ N ₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Encequidar
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[2-(2-{4-[2-(6,7-Dimethoxy-3,4-dihydroisochinolin-2(1 <i>H</i>)-yl)ethyl]phenyl}-2 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)-4,5-dimethoxyphenyl]-4-oxo-4 <i>H</i> -1-benzopyran-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45347	
Chemical Abstract Service Nr.	1781244-77-6
Molgewicht	589.5645
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₃ F ₄ N ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Exicorilant
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	[(4 <i>aR</i> ,8 <i>aS</i>)-1-(4-Fluorphenyl)-6-(2-methyl-2 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-sulfonyl)-1,4,5,6,7,8,8 <i>a</i> ,9-octahydro-4 <i>aH</i> -pyrazolo[3,4- <i>g</i>]isochinolin-4 <i>a</i> -yl][4-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45348	
Chemical Abstract Service Nr.	1562406-27-2
Molgewicht	580.4745
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₇ F ₂ N ₄ O ₈ P
Vorzugsbezeichnung	Fosgemcitabinpalabenamid
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	Benzyl{ <i>N</i> -[<i>(P</i> ⁵ <i>S</i>)-2'-desoxy-2',2'-difluor- <i>O</i> ^P -phenyl-5'-cytidyl]- <i>L</i> -alaninat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45349	
Chemical Abstract Service Nr.	1332837-31-6
Molgewicht	613.5274
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ FN ₃ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Fosifloxuridinnafalbenamid
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	Benzyl{ <i>N</i> -[<i>P</i> -ambo-2'-desoxy-5-fluor- <i>O</i> ^P -(naphthalin-1-yl)-5'-uridyl]- <i>L</i> -alaninat}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45350

Chemical Abstract Service Nr. 1256037-60-1

Formelstamm [C16-H11-F-N-O6-P]2⁻ 2H⁺

Molgewicht 365.2497

Bruttoformel C₁₆H₁₃FNO₆P

Vorzugsbezeichnung Foslinanib

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [2-(3-Fluorphenyl)-6-methoxy-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-5-yl]dihydrogenphosphat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45351

Chemical Abstract Service Nr. 1643672-70-1

Molgewicht 146000

Bruttoformel C₆₅₀₆H₁₀₀₆₂N₁₇₁₈O₂₀₃₆S₄₆

Vorzugsbezeichnung Frovocimab

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFPFS KLG MVVWRQA PGKGLEWVST ISSGGGYTY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG ISFQGGTYTY VMDYWGQGT L VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSL G [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSKSL HRNGITYSW YLQKPGQSPQ LLIYQLSNLA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCYQNLELP LTFGQGTKE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](139-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45352

Chemical Abstract Service Nr. 1509928-00-0

Molgewicht 25802.1702

Bruttoformel C₁₁₂₆H₁₇₂₆N₃₁₆O₃₆₆S₈

Vorzugsbezeichnung Gancotamab

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFR SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGRGDNTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKMT SNAFAFDYWG QGTLVTVSSG GGGSGGGGSG GGGSQSVLTQ PPSVSGAPGQ RVTISCTGSS SNIGAGYGVH WYQQLPGTAP KLLIYGNTNR PSGVPDRFSG FKSQTASLA ITGLQAEDEA DYYCQSYDSS LSGWVFGGGT KLTVLGGSGG C, 22,96:156,224-Bis(disulfid), nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45353

Chemical Abstract Service Nr. 2089238-18-4
Molgewicht 329.4763
Bruttoformel C₂₁H₃₁NO₂
Vorzugsbezeichnung Golexanolon
International Nonproprietary Name INN.L81
2. Bezeichnung (17E)-3 -Ethinyl-17-(hydroxyimino)-5 -androstan-3 -ol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45354

Chemical Abstract Service Nr. 1788032-39-2
Molgewicht 145000
Bruttoformel C₆₄₂₂H₉₉₀₆N₁₇₀₂O₂₀₁₂S₄₈
Vorzugsbezeichnung Gosuranemab
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung [H,H']EVHIVESGGA LVKPGGSLRL SCAASGFSFS KYGMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSSGSRTYY PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAMYYCSISW DGAMDYWGQG TTVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SLG [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISCKSSQSIV HSNNGNTYLEW YLQKPGQSPQ LLVYKVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGT YYCFQGSGLVP WAFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H']((22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((223-223',226-226'),[H-L,H'-L']((131-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45355

Chemical Abstract Service Nr. 1431304-21-0
Molgewicht 230.3486
Bruttoformel C₁₅H₂₂N₂
Vorzugsbezeichnung ladademstat
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung *trans*-N¹-[(1*R*,2*S*)-2-Phenylcyclopropyl]cyclohexan-1,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45356

Chemical Abstract Service Nr. 2306267-75-2
Vorzugsbezeichnung Idecabtagen vicleucel
International Nonproprietary Name INN.L81

human culture expanded genetically modified autologous T cells for cell-based gene therapy. Cells are derived from isolated blood of the patient and are transduced with nonreplicative self-inactivating (SIN) human immunodeficiency virus type 1 (HIV-1) based lentiviral vector (LVV) pseudotyped with the vesicular stomatitis virus glycoprotein G (VSV-G) envelope protein, and encoding the C11D5.3 anti-TNF receptor superfamily member 17 (TNFRSF17, BCMA) single chain variable fragment (scFv) CD8/4-1BB/CD3zeta chimeric antigen receptor (CAR) under the transcriptional control of the myeloproliferative sarcoma virus enhancer, negative control region deleted, dl587rev primer-binding site substituted (MND) promoter. Cells exhibit anti-tumoral activity in patients with multiple myeloma.

2. Bezeichnung

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45357

Chemical Abstract Service Nr. 1239358-86-1
Molgewicht 389.4288
Bruttoformel C₂₁H₂₀FN₇
Vorzugsbezeichnung Ilginatib
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung N²-[(1S)-1-(4-Fluorphenyl)ethyl]-4-(1-methyl-1H-pyrazol-4-yl)-N⁶-(pyrazin-2-yl)pyridin-2,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45358

Chemical Abstract Service Nr. 2097132-02-8
Molgewicht 146000
Bruttoformel C₆₄₉₂H₉₉₆₄N₁₇₁₈O₂₀₂₄S₅₂
Vorzugsbezeichnung (¹³¹I)Iodapamistamab
International Nonproprietary Name INN.L81
2. Bezeichnung [H,H']EVKLLLESGGG LVQPGGSLKL SCAASGFDFS RYWMSWVRQA PGKGLEWIGE INPTSSTINF TPSLKDKVFI SRDNAKNTLY LQMSKVRSED TALYYCARGN YYRYGDAMDY WGQGTSTVTS SAKTTPPSVY PLAPGSAAQT NSMVTLGCLV KGYFPEPVTW TWSGSLSSG VHTFPVLQS DLYTLSSSVT VPSSTWPSET VTCNVAHPAS STKVDKKIVP RDCGCKPCIC TVPEVSSVFI FPPKPKDVLITLTPKVTVCV VDISKDDPE VQFSWFVDDV EVHTAQTQPR EEQFNSTFRS VSELPIMHQD WLNGKEFKCR VNSAAFPAPI EKTISKTKGR PKAPQVYTIP PPKEQMAKDK VSLTCMITDF FPEDITVEWQ WNGQPAENYK NTQPIMDTDG SYFVYSKLVN QKSNWEAGNT FTCSVLHEGL HNHHTEKSL S HSPGK [L,L']DIALTQSPAS LAVSLGQRAT ISCRASKSVS TSGYSYLHWY QKPKGQPPKL LIYLASNLES GVPARFSGSG SGTDFTLNIH PVEEEDAATY YCQHSRELPH TFGSGTKLEI KRADAAPTVS IFPPSSEQLT SGGASVVCFL NNFYPKDINV KWKIDGSERQ NGVLNSWTDQ DSKDSTYSMS STLTLTKEY ERHNSYTCEA THKTSTSPIV KSFNRNEC, [H,H']((22-96,148-203,259-319,365-423),[L,L']((23-92,138-198),[H-H']((225-225',228-228',230-230'),[H-L,H'-L']((223-218)-Heptadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N⁴-glycosyliert mit *Mus musculus* Hybridom Glycanen, [H,H'](101 oder 102,402 oder 405),[L,L'](34 oder 36 oder 40)Tyr radiomarkiert als 3-(¹³¹I)Iodtyrosin

ASK #45359

Vorzugsbezeichnung Lenzumestrocel
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung human culture expanded autologous mesenchymal stromal cells for cell-based therapy. Cells are derived from isolated bone marrow of the patient. Cells express surface markers CD29, CD44, CD73, CD105 and CD49 and are intended to mediate immunomodulatory and neuroprotective effects
Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45361

Vorzugsbezeichnung Lisocabtagen maraleucel
INN.L81

**International
Nonproprietary Name**

human culture expanded genetically modified autologous T cells for cell-based gene therapy. Cells are derived from isolated blood of the patient and are transduced with nonreplicative self-inactivating (SIN) human immunodeficiency virus type 1 (HIV-1) based lentiviral vector (LVV) pseudotyped with the vesicular stomatitis virus glycoprotein G (VSV-G) envelope protein, and encoding the C11D5.3 anti-TNF receptor superfamily member 17 (TNFRSF17, BCMA) single chain variable fragment (scFv) CD8/4-1BB/CD3zeta chimeric antigen receptor (CAR) under the transcriptional control of the myeloproliferative sarcoma virus enhancer, negative control region deleted, dl587rev primer-binding site substituted (MND) promoter. Cells exhibit anti-tumoral activity in patients with multiple myeloma.

2. Bezeichnung

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45362

Chemical Abstract Service Nr. 701205-60-9

Molgewicht 478.4026

Bruttoformel C₂₁H₂₄BrN₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Masupirdin

International Nonproprietary Name INN.L81

2. Bezeichnung 1-(2-Brombenzol-1-sulfonyl)-5-methoxy-3-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-1*H*-indol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45363

Chemical Abstract Service Nr. 536696-70-5

Formelstamm C13-H13-N3 . C6-H8-O7

Molgewicht 403.3859

Bruttoformel C₁₉H₂₁N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Vareniclinicitrat

International Nonproprietary Name (INN.L51)

2. Bezeichnung 7,8,9,10-Tetrahydro-6*H*-6,10-methanopyrazino[2,3-*h*][3]benzazepin(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1) [Wassergehalt 0-5 % = 0-1,2 mol Wasser pro 1 mol Substanz]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6,10-Methano-7,8,9,10-tetrahydro-6*H*-pyrazino[2,3-*h*][3]benzazepin(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

ASK #45368

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1985638-39-8

Bruttoformel C₆₃₀₄H₉₇₇₂N₁₆₈₀O₂₀₀₆S₄₄

Vorzugsbezeichnung Marstacimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA ISGSGGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAILG ATSLSAFDIW GQGTMTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGLVVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPVAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEVP KSCDKHTTCP PCPAPEAAGA PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSCV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L']QSVLTQPPSV SGAPGQRVTI SCTGSSSNIG AGYDVHWYQQ LPGTAPKLLI YGNSNRPSGV PDRFSGSKSG TSASLAITGL QAEDEADYYC QSYDSSLSGS GVFGGGTKLT VLGQPKAAPS VTLFPPSSEE LQANKATLVC LISDFYPGAV TVAWKADSSP VKAGVETTPP SKQSNKYYAA SSYLSLTPEQ WKSHRSYSCQ VTHEGSTVEK TVAPTECS, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](22-90,140-199),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-217)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten

komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45369

Chemical Abstract Service Nr. 1400902-13-7
Molgewicht 428.4468
Bruttoformel C₂₄H₂₃F₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Miricorilant
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung 6-(*trans*-4-Phenylcyclohexyl)-5-[[3-(trifluormethyl)phenyl]methyl]pyrimidin-2,4(1*H*,3*H*)-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45370

Chemical Abstract Service Nr. 2096510-84-6
Vorzugsbezeichnung Olenasufligen relduparvovec
International Nonproprietary Name INN.L81
2. Bezeichnung A recombinant non-replicating adeno-associated virus serotype rh.10 (AAVrh.10) vector, comprised of a recombinant genome with the AAV2 Inverted Terminal Repeats (ITR) packaged into an AAVrh.10 capsid, expressing the human *N*-sulfo-glucosamine sulfohydrolase (hSGSH) cDNA, under the control of the CMV immediate early enhancer/chicken actin (CAG) promoter and a bovine hGH polyA transcription termination site.
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45371

Chemical Abstract Service Nr. 1268881-20-4
Molgewicht 357.4069
Bruttoformel C₁₈H₂₃N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Olorinab
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung 3-[(4*a*S,5*a*S)-3-[[2*S*]-1-Hydroxy-3,3-dimethylbutan-2-yl]carbonyl]-4,4*a*,5,5*a*-tetrahydro-1*H*-cyclopropa[4,5]cyclopenta[1,2-*c*]pyrazol-1-yl]pyrazin-1-oxid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45372

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2088280-15-1
Vorzugsbezeichnung Prademagen zamikeracel
International Nonproprietary Name INN.L81

ASK #45373

Chemical Abstract Service Nr. 1345410-31-2
Molgewicht 384.3826
Bruttoformel C₁₉H₁₈F₂N₆O
Vorzugsbezeichnung Reldesemtiv
International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	1-[2-({[<i>trans</i> -3-Fluor-1-(3-fluorpyridin-2-yl)cyclobutyl]methyl}amino)pyrimidin-5-yl]-1 <i>H</i> -pyrrol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45374	
Chemical Abstract Service Nr.	916056-79-6
Molgewicht	236.6974
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₃ ClN ₂ O
Vorzugsbezeichnung	Reproxalap
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	2-(3-Amino-6-chlorchinolin-2-yl)propan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45375	
Chemical Abstract Service Nr.	1402796-27-3
Molgewicht	601.5954
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₄ F ₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Rocacetrapi
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-5-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-3-({2-[4-fluor-2-methoxy-5-(propan-2-yl)phenyl]-5,5-dimethylcyclohex-1-en-1-yl}methyl)-4-methyl-1,3-oxazolidin-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45376	
Chemical Abstract Service Nr.	1673568-73-4
Formelstamm	(C ₂₇ -H ₂₆ -Cl-F ₃ -N ₅ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	561.9832
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ ClF ₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rodatristat
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; FDA-SRS; ChemIDplus; USAN
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-8-[2-Amino-6-[(1 <i>R</i>)-1-(5-chlor[1,1'-biphenyl]-2-yl)-2,2,2-trifluorethoxy]pyrimidin-4-yl]-2,8-diazaspiro[4.5]decan-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45377	
Chemical Abstract Service Nr.	1673571-51-1
Molgewicht	590.0364
Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ ClF ₃ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Rodatristat-Ethyl
International Nonproprietary Name	(INN.L81)

2. Bezeichnung	Ethyl(((3S)-8-{2-amino-6-[(1 <i>R</i>)-1-(5-chlor[1,1'-biphenyl]-2-yl)-2,2,2-trifluoroethoxy]pyrimidin-4-yl}-2,8-diazaspiro[4.5]decan-3-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #45378	
Chemical Abstract Service Nr.	359625-79-9
Molgewicht	366.4286
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ FN ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Roluperidon
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	2-({1-[2-(4-Fluorphenyl)-2-oxoethyl]piperidin-4-yl)methyl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -isoindol-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45379	
Chemical Abstract Service Nr.	912809-27-9
Molgewicht	506.424
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ FN ₆ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Rovafoviretalafenamid
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	Ethyl((2 <i>S</i>)-2-(((<i>S</i>)-(((2 <i>R</i> ,5 <i>R</i>)-5-(6-amino-9 <i>H</i> -purin-9-yl)-4-fluor-2,5-dihydrofuran-2-yl]oxy)methyl)phenoxyphosphonyl]amino)propanoat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Rovafovir etalafenamid
ASK #45380	
Chemical Abstract Service Nr.	1345407-05-7
Molgewicht	1439.7914
Bruttoformel	C ₇₈ H ₁₀₆ N ₁₈ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Ruxotemitid
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	L-Lysyl-L-lysyl-L-tryptophyl-L-tryptophyl-L-lysyl-L-lysyl-L-tryptophyl- -phenyl-L-phenylalanyl-L-lysinamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45381	
Chemical Abstract Service Nr.	1002101-19-0
Formelstamm	(C ₁₃ -H ₁₇ -O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	206.2808
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Fezagepras
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	(3-Pentylphenyl)essigsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Setogepram

ASK #45382

Chemical Abstract Service Nr. 1429505-03-2
Molgewicht 373.4476
Bruttoformel $C_{23}H_{23}N_3O_2$
Vorzugsbezeichnung Soticlestat
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (4-Benzyl-4-hydroxypiperidin-1-yl)([2,4'-bipyridin]-3-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45383

Chemical Abstract Service Nr. 1580555-23-2
Molgewicht 75586.1723
Bruttoformel $C_{3386}H_{5242}N_{882}O_{1048}S_{16}$
Vorzugsbezeichnung Taldefgrobep alfa
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung [A,A']DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPQLLE ESAAEAQEGE LEGVSDVPRD LEVVAATPTS LLISWLSLPHQ GKANYRITY GETGGNSPVQ EFTVPGRGVT ATISGLKPGV DYTITVYAVT VTDTGYLKYK PISINYRTEI, [A,A'](41-101,147-205),[A-A'](6-6',9-9')-Hexakis(disulfid), Asn77- M^4 -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Talditercept alfa

ASK #45384

Chemical Abstract Service Nr. 1613267-49-4
Formelstamm $(C_{19}H_{27}B-N_3-O_5)^- H^+$
Molgewicht 389.2537
Bruttoformel $C_{19}H_{28}BN_3O_5$
Vorzugsbezeichnung Taniborbactam
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (3*R*)-3-(2-{*trans*-4-[(2-Aminoethyl)amino]cyclohexyl}acetamido)-2-hydroxy-3,4-dihydro-2*H*-1,2-benzoxaborinin-8-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45385

Chemical Abstract Service Nr. 1802360-34-4

Vorzugsbezeichnung Teserpaturev

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung a conditionally-replicating oncolytic Herpes simplex virus type 1 (HSV-1) strain F that has genetically engineered deletions within both copies of the 34.5 gene and within the 47 gene, and further modified by insertion of an expressible beta-galactosidase (LacZ) gene in the ICP6 locus

Zitat Bezeichnung 2 eINN.CN

ASK #45386

Chemical Abstract Service Nr. 1014983-00-6

Molgewicht 419.9713

Bruttoformel C₂₀H₂₆ClN₅OS

Vorzugsbezeichnung Tildacerfont

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 3-[4-Chlor-2-(morpholin-4-yl)-1,3-thiazol-5-yl]-2,5-dimethyl-7-(pentan-3-yl)pyrazolo[1,5-a]pyrimidin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45387

Chemical Abstract Service Nr. 897016-82-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1248514-68-2

Molgewicht 431.5268

Bruttoformel C₂₆H₂₉N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Tirbanibulin

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-Benzyl-2-(5-{4-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]phenyl}pyridin-2-yl)acetamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45388

Chemical Abstract Service Nr. 1357362-02-7

Molgewicht 336.3877

Bruttoformel C₁₉H₂₀N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Vafidemstat

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (4¹*R*,4²*S*)-6-Oxa-3-aza-1(2)-[1,3,4]oxadiazola-5(1,4),8(1)-dibenzola-4(1,2)-cyclopropanaocaphan-1⁵-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45389

Chemical Abstract Service Nr. 1188371-47-2
Molgewicht 536.6027
Bruttoformel C₂₆H₂₈N₆O₅S
Vorzugsbezeichnung Valecobulin
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2S)-2-Amino-3-methyl-N-[4-[3-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-4-(3,4,5-trimethoxybenzoyl)phenyl]-1,3-thiazol-2-yl]butanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45390

Chemical Abstract Service Nr. 2058047-65-5
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Murlentamab
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; ChemIDplus; CAS
2. Bezeichnung [H,H']QVRLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYHIIHWVRQA PGQRLEWMGW IYPGDDSTKY SQKFQGRVTI TRDTSASTAY MELSSLRSED TAVYYCTRGD RFAYWGGQTL VTVSSASTKG PSVFLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSST LGTQTYICNV NHHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNQKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SPSGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGRVITCRASSSVR YIAWYQQKPG KAPKLLTYPT SSLKSGVPSR FSGSGSTEF TLTISSLQPD DFATYYCLQW SSYPWTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYPREAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-M^t-glycosyliert mit niedrig fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen der Ratten-Myeloma-Zell-Linie YB2/0

ASK #45391

Chemical Abstract Service Nr. 1989556-22-0
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Nirsevimab
International Nonproprietary Name INN.L81
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVMV SCQASGGLLE DYIINWVRQA PGQGPPEWMGG IIPVLGTVHY GPKFQGRVTI TADESTDTAY MELSSLRSED TAMYYCATET ALVVSETYLP HYFDNWGGGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAAL LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSVHTFPA AVLQSSGLYS LSSVVTVPSST SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCDK THTCPPCPAP PELLGGPSVF LFPPKPKDTL YITREPEVTC VVDVSHEDPE VKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VSVLTVLHQD WLNQKEYKCK VSNKALPAPI IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKGF YPSDIAVEW ESNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEA LNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPST LSAAVGRVITCRASQDIV NYLNWYQQKPGKAPKLLIYV ASNLETGVPS RFGSGSGSDT FSLTISSLQPEDVATYYCQYDNLPLTFGGGTKVEIKRTVAAPSVFIFPPSDEQLKSGTASVTVCLLNNFYPREAKVQWKVDNALQSGNSQESVTEQDSKDSSTYSLSSTLTL LSKADYEKHKVYACEVTHQGLSSPVTKSFNR RGEK, [H,H'](22-96,153-209,270-330,376-434),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](229-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-M^t-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45392

Chemical Abstract Service Nr. 1690307-05-1

Molgewicht	148000
Vorzugsbezeichnung	Obexelimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H]EVQLVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGYTFT SYVMHWVRQA PGKGLEWIGY INPYNDGTTY NEKFQGRVTI SSDKSISTAY MELSSLRSED TAMYYCARGT YYYGTRVFDY WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKKE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV EHEDEPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK AAFPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKLSLSLSPG K [L,L]DIVMTQSPAT LSLSPGERAT LSCRSSKSLQ NVNGNTYLYW FQQKPGQSPQ LLIYRMSNLN SGVPDRFSGS GSGTEFTLTI SSLEPEDFAV YYCMQHLEYP ITFGAGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYS SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L](23-93,139-199),[H-H](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn- ^N -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45393	
Chemical Abstract Service Nr.	2095504-49-5
Molgewicht	150000
Vorzugsbezeichnung	Olinvacimab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H]AQPAMAQMLQ VQSGAEVKKP GASVKLSCKA SGYTFSSYWM HWVRQAPGQR LEWMGEINPG NGHTNYNEKF KSRVTITVDK SASTAYMELS SLRSEDVAVY YCAKIWGPSL TSPFDYWGQG TLVTVSSGLG GLASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFFPAVLQ SGLYSLSSVV TVPSSSLGT QTYICNVNHPK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCVLKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTTP PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKLSLSLSP GK [L,L]SGVGSNFMILT QPPSVSVSPG KTAARITCRGD NLGDDVNVHWY QQRPGQAPVL VMYYDADRPS GIPERFSGSN SGNTATLTIS GVEAGDEADY YCQVWDRTE YVFGTGTKVT VLGGSASLVE RSVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVCLLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDYSTYLSL TLTLKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGEC, [H,H](28-102,159-215,276-336,382-440),[L,L](27-92,147-207),[H-H](241-241',244-244'),[H-L,H'-L'](235-227)-Hexadecakis(disulfid), [H]312,[H']312-Asn- ^N -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45394	
Chemical Abstract Service Nr.	1895083-75-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Omburtamab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H]QVQLQQSGAE LVKPGASVKL SCKASGYTFT NYDINWVRQR PEQGLEWIGW IFPGDGSTQY NEKFKGKATL TDTSSSTAY MQLSRLTSED SAVYFCARQT TATWFAYWGO GTLTVVSAAK TTPPSVYPLA PGSAAQTNSM VTLGCLVKGY FPEPVTVTWN SGLSSGVHT FPAVLQSDLY TLSSSVTVPS STWPSETVTC NVAHPASSTK VDKKIVPRDC GCKPCICTVP EVSSVFIFPP KPKDVLITL TPKVTCVVVD ISKDDPEVQF SWFVDDVEVH TAQTQPREEQ FNSTFRSVE LPIMHQDWLN GKEFKCRVNS AAFPAPIEKT ISKTKGRPKA PQVYTIPPPK EQMAKDKVSL TCMITDFPE DITVEWQWNG QPAENYKNTQ PIMDTDGSYF VYSKLNQKS NWEAGNTFTC SVLHEGLHNH HTEKLSHSP GK [L,L]DIVMTQSPAT LSVTPGDRVS LSCRASQIS DYLHWYQQKS HESPRLLIKY ASQISGIPS RFGSGSGSD FTLSINSVEP EDVGVYYCQN GHSFPLTFGA GTKLELKRAD AAPTIVSIFPP SSEQLTSGGA SVVCLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEC, [H,H](22-96,145-200,256-316,362-420),[L,L](23-88,134-194),[H-H](222-222',225-225',227-227'),[H-L,H'-L'](220-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn- ^N -glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter <i>Mus musculus</i> -Hybridoma-Zellen, H-Ketten zu 14,7% ohne Lys442

ASK #45395

Chemical Abstract Service Nr. 2098790-40-8

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Ontamalimab

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H]²QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYGINWVRQA PGQGLEWMGW ISVYSGNTNY AQKVQGRVTM TADTSTSTAY MDLRLSRSDD TAVYYCAREG SSSSGDYDYYG MDVWGQGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTPSSNF GTQTYTCNVD HKPSNTKVDK TVERKCCVEC PPCPAPPVAG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVSHEDPEVQFNV YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STFRVSVLT VVHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPAPIEKTIS KTKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPM LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L]²DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSLL HTDGTTLTYLW YLQKPGQPPQ LLIYEVSNERF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGI YYCMQNIQLP WTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTLS SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H]²(22-96,151-207,264-324,370-428),[L,L]²(23-93,139-199),[H-H]²(226-226',227-227',230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](138-219)-Octadecakis(disulfid), [H]³300,[H]³300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45396

Chemical Abstract Service Nr. 2056878-75-0

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Osocimab

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]²EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS QYGMWVVRQA PGKGLEWVSG IGPSGGSTVY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCTRGG PYYYYGMDVW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVSHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVSVLT VVHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L]²DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCQASQDIS NYLNWYQQKPK GKAPKLLIYD ASNLETGVPS RFGSGSGTD FTFTISLQP EDIATYYCQQ ADSFVPTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKDYSTLSSTLT LSKADYEEKH VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RREGC, [H,H]²(22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L]²(23-88,134-194),[H-H]²(229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]³300,[H]³300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45397

Chemical Abstract Service Nr. 1638332-55-4

Molgewicht 142000

Vorzugsbezeichnung Otilimab

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]²QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYWMWVVRQA PGKGLEWVSG IENKYAGGAT YYAASVKGRF TISRDNKNT LYLQMNSLRA EDTAVYYCAR GFGTDFWGG TLVTVSSAST KGPSVFLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKHTHTCPPC APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYV LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L]²DIELTQPPSV SVAPGQTARI

SCSGDSIGKK YAYWYQQKPG QAPVLVIYKK RPSGIPERFS GSNSGNTATL TISGTQAEDE ADYVCSAWGD KGMVFGGGTK LTVLGQPKAA PSVTLFFPSS EELQANKATL VCLISDFYPG AVTVAWKADS SPVKAGVETT TPSKQSNKY AASSYLSLTP EQWKSHRSYS CQVTHEGSTV EKTVAPECS,
[H,H'](22-98,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-85,132-191),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-209)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit PER.C6 Zellkulturen

ASK #45398

Chemical Abstract Service Nr. 2093956-19-3

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Prolgolimab

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYWMYWVRQV PGKGLEWVSA IDTGGGRYY ADSVKGRFAI SRVNAKNTMY LQMNSLRAED TAVYYCARDE GGGTGWGVK DWPYGLDAWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TTPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHPNS TKVDRVPEK SCDKTHTCPP CPAPEAAGGP SVFLFPPKPK DTLMSRTPV ETCVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']QPVLTPQLSV SVALGQTARI TCGGNNIGSK NVHWYQQKPG QAPVLVIYRD SNRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISRAQAG DEADYYCQVW DSSTAVFGTG TKLTVLQRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAEKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,156-212,273-333,379-437),[L,L'](22-87,134-194),[H-H'](238-238',241-241'),[H-L,H'-L'](232-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]309,[H']309-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45399

Chemical Abstract Service Nr. 2066544-85-0

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Orilanolimab

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE LKKPGASVKL SCKASGYTFT SYGISWVKQA TGQGLEWIGE IYPRSGNTYY NEKFKGRATL TADKSTSTAY MELRSLRSED SAVYFCARST TVRPPGIWGT GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSQVHT FPAVLQSSGL YLSLSSVTVP SSSLGKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSDQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSQEEMTKNQ VSLTCLVKG F YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCVMHEAL HNHYTQKSL SLSL [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCKASDHN NWLAWYQQKPGQAPRLLISG ATSLETGVPS RFGSGGTGKD YTLTISLQPEQDFATYYCQQ YWSTPYTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAEKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45400

Chemical Abstract Service Nr. 1673516-98-7

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Relatlimab

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

	[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVYGGSFSDYYWNWIRQP PGKGLEWIGE INHRGSTNSN PSLKSRVTLSDLTSKNQFSL KLRSVTAADT AVYYCAFGYS DYEYNWFDPW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYLSLSSVVT VPSSSLGTGT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSDQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPSSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQIS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYVCQQ RSNWPLTFGQ GTNLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-95,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45401	
Chemical Abstract Service Nr.	2095467-30-2
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Rolinsatamab
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT TYWMHWVRQA PGQGLEWIGE IDPSDSYSNY NQKFKDRATL TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNGLGPAWFSYW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYLSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEVP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PCVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSDHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDQWLNGLK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPVLDSDGSFFLY SKLTVDKSRWQQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRTVITCKASQYVGTAVAWYQQKPKGSPKLLIYASNRVTGVPSRFSDSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYFCQQYSSYPWTFGGGTKVEIKRTVAAPSVFIFPPSDEQLKSGTASVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45402	
Chemical Abstract Service Nr.	2095467-44-8
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Rolinsatamab talirin
International Nonproprietary Name	INN.L81
2. Bezeichnung	[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT TYWMHWVRQA PGQGLEWIGE IDPSDSYSNY NQKFKDRATL TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNGLGPAWFSYW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYLSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEVP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PCVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSDHEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDQWLNGLK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPVLDSDGSFFLY SKLTVDKSRWQQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRTVITCKASQYVGTAVAWYQQKPKGSPKLLIYASNRVTGVPSRFSDSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYFCQQYSSYPWTFGGGTKVEIKRTVAAPSVFIFPPSDEQLKSGTASVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]242,[H']242-Cys-S ²⁴² ,S ²⁴² -bis[(2 ^{11a} S,8 ^{11a} S,12S,15S,23 ³ RS)-1 ⁴ ,2 ⁷ ,8 ⁷ -Trimethoxy-12-methyl-2 ⁵ ,8 ⁵ ,11,14,17,23 ² ,23 ⁵ -heptaoxo-15-(propan-2-yl)-2 ⁵ ,2 ^{11a} ,8 ⁵ ,8 ^{11a} -tetrahydro-2 ¹ H,8 ¹ H-3,7-dioxa-10,13,16-tri-modifiziert
ASK #45403	
Chemical Abstract Service Nr.	2072873-06-2
Vorzugsbezeichnung	Sintilimab INN.L81

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGL IIPMFDTAGY AQKFGQGRVAI TVDESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARAE HSSTGTDFDYW GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYLSVVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSDQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQQKP GKAPKLLISA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFATYYCQQ ANHLPFTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H,H']1-Gln zu Glp (5-Oxoprolin, Pyroglutaminsäure) cyclisiert, H-Ketten überwiegend ohne Lys447

ASK #45404

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2097104-58-8

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Spesolimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT SSWIHVWKQA PGQGLEWMGE INPGNVRTNY NENFRNKVTM TVDTSISTAY MELSRLRSD TAVYYCTVVF YGEPYFPYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVKPK SCDKTHTCPP CPAPEAAGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHDQDLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCSSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']QIVLTQSPGT LSLSPGERAT MTCTASSSVS SSYFHWYQQK PGQAPRLWIY RTSRLASGVP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDAATYYCH QFHRSPLTFG AGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK,
[H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45405

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1644134-10-0

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Tabituximab

**International
Nonproprietary Name** INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLQQSGAE LVKPGASVKL SCTASGFNIN DTYMHVWKQR PEQGLEWIGR IDPANGNTKY DPKFQGKATI TADTSSNTAY LQLSSLTSED TAVYYCARGA RGSRFAYWGQ GTLTVVSAAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YLSLSVVTV VPSSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPP PAPPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH DPEVKFNWYV DGEVHNAKTK KPREEQYNS TYRVVSVLTV LHDQDLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCSSVM HEALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPAS LSVSVGETVT ITCRASENIY SNLAWYQQKQ GKSPQLLYV ATNLADGVP RFGSGSGTQ YSLKINSLQS EDFGSYQCQ FWGTPYTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]30,[H']30,[H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45406

Chemical Abstract Service Nr. 1612758-88-9

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Tabituximab barzuxetan

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]²EVQLQQSGAE LVKPGASVKL SCTASGFNIN DTYMHVWVQR PEQGLEWIGR IDPANGNTKY DPKFQGKATI TADTSSNTAY LQLSSLTSED TAVYYCARGA RGSRFAYWGQ GTLVTVSAAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIIV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCVMH EALHNHYTQK SLSPGK [L,L]²DIQMTQSPAS LSVSVGETVT ITCRASENIY SNLAWYQQKQ GKSPQLLVYV ATNLADGVPS RFGSGSGTQ YSLKINSLSQ EDFGSYQCQ FWGTPYTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H]²(22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L]²(23-88,134-194),[H-H]²(227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]³⁰,[H]³⁰,[H]²⁹⁸,[H]²⁹⁸-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), an durchschnittlich 2 bis 4 Lysin-Resten (4-((2*R*)-2-[bis(Carboxymethyl)amino]-3-[(1*S*,2*S*)-2-[bis(carboxymethyl)amino]cyclohexyl)(carboxymethyl)amino]propyl)phenyl)carbamothioyl-substituiert

ASK #45407

Chemical Abstract Service Nr. 1422527-84-1

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Tafasitamab

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H]²EVQLVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGYTFT SYVMHWVQRQA PGKGLEWIGY INPYNDGTTY NEKFQGRVTI SSDKSISTAY MELSSLRSED TAVYYCARGT YYYGTRVFDY WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSV VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPDVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTFRVSVL TVVHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPEEKTI SKTKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP MLSDSGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFS VMHEALHNHY TQKSLSPG K [L,L]²DIVMTQSPAT LSLSPGERAT LSCRSSKSLQ NVNGNTYL YW FQQKPGQSPQ LLIYRMSNLN SGVPDRFSGS GSGTEFTLTI SSLEPEDFAV YYCMQHLEYP ITFGAGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYAGE VTHQGLSSPV TKSFN RGE C, [H,H]²(22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L]²(23-93,139-199),[H-H]²(230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]³⁰¹,[H]³⁰¹-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys451

ASK #45408

Chemical Abstract Service Nr. 1393641-34-3

Molgewicht 143000

Vorzugsbezeichnung Temelimab

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]²QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT DYEMHWVQRQA PGQGLEWIGA VAPETGGTAY NQKFKGRATI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCTSTV VPFAVWGQT LVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFPEPVTVSWNSG ALTSVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVTPSS SLGKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVV VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYPS DIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSMHEALHN HYTQKSLSLS LGK [L,L]²IQIQLTQSPSS LSASVGRVT

ITCSASSSVS YMYWYQQKPG KAPKAWIYRT SNLASGVPSR FSGSGSGTDY TLISSLQPE DFATYYCQY QSLPLTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNFPY
REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'](22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45409

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1924598-82-2

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Toripalimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QGQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYEMHWVRQA PIHGLEWIGV IESETGGTAY NQKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREG ITTVATYYW
YFDVWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP
CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE
PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFPYS DIAVEWESNG QPENNYKTP VLDS DGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTKLSLSL GK [L,L']DVVMTQSPLS
LPVTLGQPAS ISCRSSQSIV HSNNGTYLEW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNRFG SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHPV LTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL
KSGTASVVCL LNNFPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC,
[H,H'](22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](139-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45410

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2098280-42-1

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Zampilimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTLS THAMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSGGRSTYY PDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYFCARLI STYWGQGTLV
TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVDK RVESKYGPPC PPCPAPEFLG
GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE
EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTP VLDS DGSFF LYSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNH YTKLSLSL K [L,L']DITMTQSPSS LSASVGDRVT
ITCKASQDIN SYLTFWQKPK GKAPKILIYL VNRLVDGVPV RFGSGSGSQD YALTISSLQP EDFATYYCLQ YDDFPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPS VFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNFPY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKDY STYLSSTL LSKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'](22-96,141-197,255-315,361-419),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](220-220',223-223'),[H-L,H'-L'](128-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45411

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2135632-29-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Atoltivimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFN NYGMHWVRQA PGMGLEWVAV IWHDGS DKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARNW NLFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRT ITCRASQSI TYLHWYQQK GKAPKLLIYA ASTLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ SFSTPPINFG QGKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVCLLNFF YPREAKVQWK VDNLQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKHK KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
 [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys446

ASK #45412

Chemical Abstract Service Nr. 2148321-77-9**Molgewicht** 143000**Vorzugsbezeichnung** Balstilimab**International Nonproprietary Name** INN.L82**Zitat Bezeichnung 1** IMGT/mAb-DB; CAS; USAN**2. Bezeichnung**

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCASNG DHWGQGT LVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVHD KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPK KDTLMISRTPEVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS SNLAWYQQK QGAPRLLIYG ASTRATGIPA RFGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YNNWPRTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNFF YPREAKVQWK DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTL LSKADYEKHK VYACEVTHQ GLSSPVTKSFN RGEK,
 [H,H'](22-96,140-196,254-314,360-418),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](219-219',222-222'),[H-L,H'-L'](127-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]290,[H']290-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys440, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45413

Chemical Abstract Service Nr. 2171034-69-6**Molgewicht** 146000**Vorzugsbezeichnung** Bedinvetmab**International Nonproprietary Name** INN.L82**Zitat Bezeichnung 1** EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS**2. Bezeichnung**

[H,H']EVQLVESGGD LVKPGGSLRL SCVASGFTFS SHGMHWVRQS PGKGLQWVAV INSGGSSTYY TDAVKGRFTI SRDNAKNTVY LQMNSLRAED TAMYCACAKES VGGWEQLVGP HFDYWGQGT LVISSASTTA PSVFPLAPSC GSTSGSTVAL ACLVSGYFPE PVTVSWNSGS LTSGVHTFPS VLQSSGLYSL SSMVTVPSSR WPSETFTCNV AHPASKTKVD KPVPKRENGR VPRPPDCPKC PAPEAAGAPS VFIFPPKPKD TLLIARTPEVTCVVVDLPE DPEVQISWV DKGKMQTAKT QPREEQFNSTYRVVSVLPVIG HQDWLKGKQF TCKVNNKALP SPIERTISKA RGAHQPSVY VLPPSREELS KNTVSLTCLI KDFPPDIDV EWQSNQQEP ESKYRTTPPQ LDEDGSYFLY SKLSVDKSRW QRGDTFICAV MHEALHNHYT QESLSHSPGK [L,L']QSVLTQPTSV SGSLGQRVTI SCSGSTNNIG ILGASWYQLF PGKAPKLLVY GNGNRPSGVP DRFSGADSGD SVTLTITGLQ AEDEADYYCQ SFDITLGAHV FGGGTHLTVL GQPKASPSVT LFPPSSEELG ANKATLVCLI SDFYPSGVTV AWKADGSPVT QGVETTKPSK QSNKYAASS YLSLTPDKWK SHSSFCLVT HEGSTVEKKV APAECS,
 [H,H'](22-96,152-208,272-332,378-438),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](237-237',240-240'),[H-L,H'-L'](140-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]308,[H']308-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys460

ASK #45414

Chemical Abstract Service Nr. 2151032-62-9**Molgewicht** 146000

Vorzugsbezeichnung Cendakimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVTLRESGPG LVKPTQLTL TCTLYGFSL TSDMGVDWIR QPPGKGLEWL AHIWWDVVKR YNPALKSRLT ISKDTSKNQV VLKLTSDVPV DATYTCART VSSGYIYYAM
DYWGQGT LVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH
TCPPCPAPEA AGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR
EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFPY SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSL PGK [L,L']DIQMTQSPSS
LSASVGDRTV ISCRASQDIR NYLNWYQQKP GKAPKLLIFY TSKLHSGVPS RFGSGSGTD YTLTISSLQP EDIATYTCQQ GNTLPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,

[H,H']((22-97,150-206,267-327,373-431),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((226-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys453

ASK #45415

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2166339-33-7

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Cetuximab sarotalocan

**International
Nonproprietary
Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLKQSGPG LVQPSQSLI TCTVSGFSLT NYGVHVVWRQS PGKGLEWLVG IWSGGNTDYN TPFTSRLSIN KDNSKQVFF KMNSLQSNDD AIYYCARALT YYDYEFAYWG QGTLVTVSAA STK
APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTV PSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVKPK SCDKTHCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRT
VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSIVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNG
NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCSSVM HEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L,L']DILLTQSPVI LSVSPGERVS FSCRASQSIG TNIHWYQQRT NGSPRLIKY ASESIGIPS RFGSGSC
FTLSINSVES EDIADYTCQQ NNNWPTTFGA GTKLELKRIV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQ
LSSPVTKSFN RGEC, [H,H']((22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((228-228',231-231'),[H-L,H'-L']((222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]88,299,[H']88,299-Asn-*N*(4)-glycosyliert mit komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Sp2/0 Zellen, an durchschnittlich 2 bis 3 Lysin-Resten

6-(((3-(((OC-6-1'5)-bis((3-[bis(3-Sulfopropyl)(3-sulfonatopropyl)azaniumyl]propyl)dimethylsilanolato- O, O')((phtalocyaninato(2-)- ⁴N²⁹,N³⁰,N³¹,N³²)-1-yl]siliconoxy)propoxy)carbonyl)amino)hexanoyl-sulf

ASK #45416

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2094516-02-4

Molgewicht 142000

Vorzugsbezeichnung Cinpanemab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVEPGGSLRL SCAVSGDFE KAWMSWVRQA PGQQLQWVAR IKSTADGGTT SYAAPVEGRF IISRDDSRNM LYLQMNSLKT EDTAVYYCTS AHWGQGT LVT
VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL
LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS
REEMTKNQVS LTCLVKGFPY SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSL PG [L,L']SYELTQPPSV SVSPGQTARI
TCSGEALPMQ FAHWYQQRPG KAPVIVVYKD SERPSGVPER FSGSSSGTTA TLTITGVQAE DEADYTCQSP DSTNTYEVFG GGTKLTVLSQ PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD
FYPGAIVTAVW KADSSPVKAG VETTTPSKQS NNKYAASSYL SLTPEQWVSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS,

[H,H']((22-98,140-196,257-317,363-421),[L,L']((22-87,136-195),[H-H']((222-222',225-225'),[H-L,H'-L']((216-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45417

Chemical Abstract Service Nr. 2145123-44-8

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Clervonafusp alfa

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

[H,H]²EVQLQESGGG VVQPGGSLRL SCAASGFTFS NYGMHWIRQA PGKGLEWVSY ISSGSSTIYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRSED TAVYYCARRG LLLDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTGGSGGG SGGGSGGDAQ AHPGRPRAVP TQCDVPPNSR FDCAPDKAIT QEQCEARGCC YIPAKQGLQG AQMGQPWCFE PPSYPSYKLE NLSSSEMGYT ATLTRTPTF FPKDILTRL DVMETENRL HFTIKDPANR RYEVPLETPH VHSRAPSPY SVEFSEEPFG VIVRRQLDGR VLLNNTVAPL FFADQFLQLS TSLPSQYITG LAEHLSPML STSWTRITLW NRDLPATPGA NLYGSHPFYL ALEDGGSAGH VFLNNSNAMD VVLQPSPALS WRSTGGILDV YIFLGPEPKS VVQQYLDVVG YPFMPPYWGL GFHLCRWGYS STAITRQVVE NMTRAHFPLD VQWNDLDYMD SRRDFTFNKD GFRDFPAMVQ ELHQGGRRYM MIVDPAISS GPAGSYRPYD EGLRRGVFIT NETGQPLIGK VWPGSTAFPDT FNPTALAWW EDMVAEFHDQ VPFDMWIDM NEPSNFIRGS EDGCPNNELE NPPYVPGVVG GTLQAATICA SSHQFLSTHY NLHNLYGLTE AIASHRALVK ARGTRPFVIS RSTFAGHGRY AGHWTDVWS SWEQLASSVP EILQFNLLGV PLVGADVCGF LGNTSEELCV RWTQLGAFYP FMRNHNSLLS LPQEPYSFSE PAQQAMRKAL TLRYPALLPHL YTLFHQAQVA GETVARPLFL EFPKDSSTWT VDHQLLWGEA LLITPVLQAG KAEVTGYFPL GTWYDLQTVP VEALGSLPPP PAAPREPAIH SEGQWVTLPA PLDTINVHLR AGYIPLQGP GLTTTESRQQ PMALAVALTK GGEARGELFW DDGESLEVLE RGAYTQVIFL ARNNTIVNEL VRVTSEGAGL QLQKVTVLGV ATAPQQVLSN GVPVSNFTYS PDTKVLIDICV SLLMGEQFLV SWC [L,L]²DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ISCRASKSVS TSSYSYMHWY QQKPEKAPKL LIKYASYLQS GVPSPRFSGSG SGTDFTLTIS SLQPEDVATY YCQHSREFPW TFGAGTKLEL KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS

2. Bezeichnung

[H,H]²(22-96,143-199,253-280,263-279,274-298,704-729,818-829,1109-1123),[L,L]²(23-92,138-198),[H-L,H'-L'](219-218)-Docosakis(disulfid),

[H,H]²(311,404,561,641,823,1053,1096)-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45418

Chemical Abstract Service Nr. 2022215-65-0

Molgewicht 143000

Vorzugsbezeichnung Cobolimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

[H,H]²EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAAASGFTF SSYDMSWVRQ APGKGLDWVS TISGGGTYTY YQDSVKGRFT ISRDNSKNTL YLQMNSLRAE DTAVYYCASM DYWGQGTTVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGDSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGG [L,L]²DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQSIR RYLNWYHQKP GKAPKLLIYG ASTLQSGVPS RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDFAVYYCQQ SHSAPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK YVACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

2. Bezeichnung

[H,H]²(22-97,140-196,254-314,360-418),[L,L]²(23-88,134-194),[H-H]²(219-219,222-222),[H-L,H'-L'](127-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]²290,[H]²290-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45419

Chemical Abstract Service Nr. 2185868-98-6

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Disitamab

INN.L82

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGATVKI SCKVSGYTFT DYYIHWVQQA PGKGLEWMGR VNPDHGDSYY NQKFKDKATI TADKSTDTAY MELSSLRSED TAVYFCARNY LFDHWGQGT
VTVSSASTKG PSVFLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSY SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP
ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL
PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL LSPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRVT
ITCKASQDVG TAVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASIRHTGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFATYYCHQ FATYTFGGGT KVEIKRTVAA PSVFIFPPSD EQLKSGTASV VCLLNNFYPR
EAKVQWKVDN ALQSGNSQES VTEQDSKST YLSSTLTLS KADYEKHKVY ACEVTHQGLS SPVTKSFNRG EC,
[H,H'](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-88,132-192),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-*M*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45420

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2136633-23-1

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Disitamab vedotin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGAE VKKPGATVKI SCKVSGYTFT DYYIHWVQQA PGKGLEWMGR VNPDHGDSYY NQKFKDKATI TADKSTDTAY MELSSLRSED TAVYFCARNY LFDHWGQGT
VTVSSASTKG PSVFLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSY SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP
ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL
PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL LSPGK [L,L']DIQMTQSPSS VSASVGDRVT
ITCKASQDVG TAVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASIRHTGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFATYYCHQ FATYTFGGGT KVEIKRTVAA PSVFIFPPSD EQLKSGTASV VCLLNNFYPR
EAKVQWKVDN ALQSGNSQES VTEQDSKST YLSSTLTLS KADYEKHKVY ACEVTHQGLS SPVTKSFNRG EC, [H,H'](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-88,132-192),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-*M*⁴-glycosyliert
Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), reduziert an wenigstens 2 intermolekularen Disulfid-Brücken,
S-((3*RS*)-1-(6-(((2*S*)-1-(((2*S*)-5-(Carbamoylamino)-1-{4-(((2*S*)-1-(((2*S*)-1-(((3*R*,4*S*,5*S*)-1-((2*S*)-2-[(1*R*,2*R*)-3-((1*S*,2*R*)-1-hydroxy-1-phenylpropan-2-yl)amino)-1-methoxy-2-methyl-3-oxopropyl]pyrrolidin-1-
an durchschnittlich 4 Cys-Resten

ASK #45421

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1931944-80-7

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Donanemab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYDFT RYYINWVRQA PGQGLEWMGW INPGSGNTKY NEKFKGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREG ITVYWGQGT
VTVSSASTKG PSVFLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSY SSVVTPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP
ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL
PSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL LSPG [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS
ISCKSSQSL LYSRGKTYLNW LLQKPGQSPQ LLIYAVSKLD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDGV YYCVQGTHTY FTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL
LNNFYPREAK VQWVKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSL SSSLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC,
[H,H'](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-*M*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45422

2102200-64-4

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 139000

Vorzugsbezeichnung Efaprinermin alfa

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB

2. Bezeichnung

[A,A']LQLETAKEPC MAKFGPLPSK WQMASSEPPC VNKVSDWKLE ILQNGLYLIY QVAPNANYN DVAPFEVRLY KNKDMIQTLT NKSQIQNVGG TYELHVGDIT DLIFNSEHQV LKNNTYWGII LLANPQFISL QLETAKEPCM AKFGPLPSKW QMASSEPPCV NKVSDWKLEI LQNGLYLIYG QVAPNANYND VAPFEVRLYK NKDMIQTLTN KSKIQNVGGT YELHVGDITD LIFNSEHQVL KNNTYWGIIIL LANPQFISLQ LETAKEPCMA KFGPLPSKWQ MASSEPPCVN KVSDWKLEIL QNGLYLIYGQ VAPNANYNDV APFEVRLYKN KDMIQTLTNK SKIQNVGGTY ELHVGDITD LIFNSEHQVLK NNTYWGIIILL ANPQFISDKT HTCPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMKTNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGDS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK, [A,A'](10-30,139-159,268-288,428-488,534-592),[A-A'](393-393',396-396')-Dodecakis(disulfid), Asn81,Asn113,Asn210,Asn242,Asn339,Asn371,Asn464-*N*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45423

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1807864-13-6

Molgewicht 275000

Vorzugsbezeichnung Efgivanermin alfa

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGt/mAb-DB

2. Bezeichnung

[LDKTHCPCP PPELLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAP EWESNGQPEN NYKTPPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGKGG GSGSGGGSGG GSGSGGGSGG GGSVSRLEEE MRKLQATVQE LQKRLDRLEE TVQAKGGGGQ LETAKEPCMA KFGPLPSKWQ MASSEPPCVN KVSDWKLEIL QNGLYLIYGQ VAPNANYNDV APFEVRLYKN KDMIQTLTNK SKIQNVGGTY ELHVGDITD LIFNSEHQVLK DNTYWGIIILL ANPQFIS]₆ 40,102:148,206:298,318(Intra-Chain,in jeder Kette des Hexamers) 7,7':10.10'(Inter-Chain, in jeder der drei Dimer-Subunits)-Tetracosakis(disulfid), Asn78-*N*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45424

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2101210-43-7

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Elipovimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGt/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QMQLQESGPG LVKPSSETLSL TCSVSGASIS DSYWSWIRRS PGKGLEWIGY VHKSQDNTYN PSLKSRVHLS LDTSKNQVSL SLTGVTAAADS GKYYCARTLH GRRYIGIVAF NEWFTYFYMD VWGTGTQVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKVV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL AGPDVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPLPEEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPP VLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVLHEALHSH YTQKLSLSP GK [L,L']SDISVAPGET ARISCGEKS L GSRAVQWYQH RAGQAPSLII YNNQDRPSGI PERFGSPDS RPTTATLTI TSVEAGDEAD YYCHIWDSDRV PTKWVFGGGT TLTVLGQPKA APSVTLFPPS SEELQANKAT LVCLISDFYP GAVTVAWKAD SSPVKAGVET TTPSKQSNNK YAASSYLSLT PEQWKSRSY SCQVTHEGST VEKTVAPTEC S, [H,H'](22-95,159-215,276-336,382-440),[L,L'](15-83,133-192),[H-H'](241-241',244-244'),[H-L,H'-L'](235-210)-Hexadecakis(disulfid), [H]312,[H']312-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H,H']1-Gln zu Glp (5-Oxoprolin, Pyroglutaminsäure)

cyclisiert, H-Ketten überwiegend ohne Lys462

ASK #45425

Chemical Abstract Service Nr. 2102192-68-5

Vorzugsbezeichnung Envafohimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGKMSS RRCMAWFRQA PGKERERVAK LLTTSGSTYL ADSVKGRFTI SRDNSKNTVY LQMNSLRAED TAVYYCAADS FEDPTCTLVT SSGAFQYWGQ GTLVTVSSEP KSSDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVAVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAGIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK, [H,H'](22-96,33-106,174-234,280-338),[H-H'](139-139',142-142')-Decakis(disulfid), [H]210,[H']210-Asn- N^4 -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45426

Chemical Abstract Service Nr. 2022981-44-6

Vorzugsbezeichnung Etokimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLMQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYWMHWVRQA PGQGLEWMGT IYPRNSNTDY NQKFKARVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARPL YYYLTSPTL FWGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VVTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNNH YTKSLSLSP GK [L,L']DIQLTQSPSF LSASVGDRTV ITCKASQDVG TAVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASTRHTGVPS RFGSGSGSTE FTLTISSLPQ EDFATYYCQQ AKTYPFTFGS GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- N^4 -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys452

ASK #45427

Chemical Abstract Service Nr. 2162134-62-3

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Garadacimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS KYIMQWVRQA PGKGLEWVSG IDIPTKGTVY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARAL PRSGYLISPH YYYALDVWVG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSVGH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTKY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPDI AVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGK [L,L']QSVLTQPPSA SGTTPGQRTV SCSSGSSNIG RNYVYVYQQQL PGTAPKLLIY SNNQRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCA AWDASLRGVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTV A PTECS, [H,H'](22-96,156-212,270-330,376-434),[L,L'](22-89,137-196),[H-H'](235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](143-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn- N^4 -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45428

Chemical Abstract Service Nr. 2097125-54-5

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Garetosmab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSFS SHFWSWIRQP PGKGLEWIGY ILYTGGTSFN PSLKSRVMSMS VGTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARARS GITFTGIIVP GSFDIWGGQT MVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSQVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVTPSS SLGKTKYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEFL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTT PVLDSGDSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSL LGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGGSPWTFG QGTVKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPBREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'] (22-95, 153-209, 267-327, 373-431), [L,L'] (23-89, 135-195), [H-H'] (232-232', 235-235'), [H-L, H'-L'] (140-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]303, [H']303-Asn-*M*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys453

ASK #45429

Chemical Abstract Service Nr. 2101829-58-5

Molgewicht 48300

Vorzugsbezeichnung Glencocimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYNMHWVRQA PGQGLEWMGG IYPGNGDTSY NQKFQGRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARGT VVDWYFDVW GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSQV HTFPAVLQSS GLYSLSSVTV VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEVEP KSCDKTH [L]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRSSQSLE NSNGNTYLNW YQQKPGKAPK LLIYRVSNRF SGVPSRFSGS GSGDFTFTI SSLQPEDIAAT YYCLQLTHVP WTFGQGTKVE ITRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWVKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC, [H] (22-96, 147-203), [L] (23-93, 139-199), [H-L] (223-219)-Pentakis(disulfid)

ASK #45430

Chemical Abstract Service Nr. 2137049-37-5

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Ieramilimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGFTLT NYGMNWVRQA RGQRLEWIGW INTDTGPEPTY ADDFKGRFV SLDTSVSTAY LQISSLKAED TAVYYCARNP PYYGTTNNAE AMDYWGQGT VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYS LSSVTVTPSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP PCPPCPAPEFL LGGPSVFLFP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTT PVLDSGDSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTKLSLSL G [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCSSQDIS NYLNWYLQKP QSPQLLIYY TSTLHLGVPS RFSGSGSGTE FTLTISLQPD DDFATYYCQ YYNLPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVVQWK VDNALQSGNSQ ESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'] (22-96, 152-208, 266-326, 372-430), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (231-231', 234-234'), [H-L, H'-L'] (139-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302, [H']302-Asn-*M*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H,H']1-Gln zu Glp (5-Oxoprolin, Pyroglutaminsäure)

	cyclisiert
ASK #45431	
Chemical Abstract Service Nr.	2135939-52-3
Molgewicht	66900
Vorzugsbezeichnung	Inbakicept
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[A,A']ITCPPMSVE HADIWVKSYS LYSRERYICN SGFKRKAGTS SLTECVLNKA TNVAHWTTTPS LKCIREPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYTT LPPSRDELTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK, [A,A'](3-45,29-63,111-171,217-275),[A-A'](76-76',79-79')-Decakis(disulfid), Asn147,Asn147'-N ⁴ -glycosyliert, Thr2,Thr2'-O-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), überwiegend ohne Lys297
ASK #45432	
Chemical Abstract Service Nr.	2187368-16-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Lacutamab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QIQLVQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYTFT TAGMQWVRQA PGQGLEWIGW INSHSGVPKY AEDFKGRFVF SLDTSVSTAY LQISSLKAED TAVYFCARGG DEGVM DYWGQ GTTIVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVPEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPD VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APEEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVL DSDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSF LSASVGDRTV ITCKASQDVS TAVAWYQQKP GQPPKLLIYW TSTRHTGVPD RFGSGSGSDT YLTISSSLQA EDVAVYYCQQ HYSTPWFVFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
ASK #45433	
Chemical Abstract Service Nr.	2035008-70-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Levilimab
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYYSWVVRQA PGKGLEWVSG IYSDGTHY G DSVKGRFTIS RDNAKNTVYL QLNSLRAEDT AMYYCAKGAG PTWWYALDAW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVPEP KSCDKTHTCP PCPAPPVAGG PSVFLFPPKP KDTLYITREP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV L DSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQLTQSPSS VSVSVGERVT IDCKSSQSVL SASNTYLNWY QQKPGQAPQL LIYASTRES GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDA AAVY YCQQAYRAPV TFGQGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL S STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-95,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten

komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45434

Chemical Abstract Service Nr. 2131168-99-3

Molgewicht 175000

Vorzugsbezeichnung Lorukafusp alfa

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGAE VEKPGASVKI SCKASGSSFT GYNMNVWRQN IGKSLEWIGA IDPYYGTSY NQKFKGRATL TVDKSTSTAY MHLKSLRSED TAVYYCVSGM EYWGGQTSVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG PGKAPSSST KKTQLQLEHL LLDLQMLNG INNYKNPKLT RMLTFKGYMP KKATELKHQ CLEELKPLE EVLNLAQSKN FHLRPRDLIS NINVIVLELK GSETTFMCEY ADETATIFEV LNRWITFCQS IISTLT [L,L']DVVMTQTPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLV HRNGNTYLHW YLQKPGQSPK LLIHKVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFLKI SRVEAEDLGV YFCSQSTHVP PLTFGAGTKL ELKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYTS LSSTLTLKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-96,140-196,257-317,363-421,501-548(Struktur A, 80%),548-569(Struktur B, 20%)),[L,L'](23-93,140-200),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](216-220)-Octadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-N⁴-glycosyliert, [H]446,[H']446-Thr-O-nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter NS0-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa

ASK #45435

Chemical Abstract Service Nr. 2135632-36-7

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Maftivimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTSS SYAMNWRQA PGKGLEWVST ISGMGGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKRG YPHSFDIWGQ GTMVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKEPKS CDKTHTCPPEL PAPPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELDT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQSSS SFLNWKYQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ SYSTLTFGQG TRLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYPR EAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45436

Chemical Abstract Service Nr. 2169232-81-7

Vorzugsbezeichnung Magrolimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYNMHWVRQA PGQRLEWMGT IYPGNDTTSY NQKFKDRVTI TADTSASTAY MELSSLRSED TAVYYCARGG YRAMDYWGQG TLTVTSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVTPS SSLGKTKTYC NVDHKPSNTK VDKRVEKYG PPCPPCAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSDQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP

SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGDS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSLSL SLGK [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSIV YSNGNTYLGW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNR FSGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSHVP YTFGQGT KLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRRGEC, [H,H'](22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45437

Chemical Abstract Service Nr. 1879925-92-4

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Naxitamab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGPG VVQPGRSLRI SCAVSGFSVT NYGVHWVRQP PGKGLEWLVG IWAGGITNYN SAFMSRLTIS KDNSKNTVYL QMNSLRAEDT AMYYCASRGG HYGALDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFLP APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSW NSGALTSVGH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDRVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCVM HEALTHNHYTQ KLSLSLSPGK [L,L']EIVMTQTPAT LSVSAGERVT ITCKASQSVS NDVTWYQKPK GQAPRLLIYS ASNRYSGVPA RFGSGYGT EFTTISVQS EDFAVYFCQQ DYSSFGQGTK LEIKRTVAAP SVFIFPPSDE QLKSGTASVV CLLNFPYRE AKVQWKVDNA LQSGNSQESV TEQDSKDYSTY SLSSTLTLSK ADYEHKHYA CEVTHQGLSS PVTKSFNRRGEC, [H,H'](22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,131-191),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-211)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys449

ASK #45438

Chemical Abstract Service Nr. 2171061-85-9

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Nadunolimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYAFT SSWMNVWRQA PGQGLEWMGR IYPGDGNTHY AQKFQGRVTL TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCGEGY LDPMDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFLPAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVVPS SSLGTQTYIC NVNHNKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVIT ITCQASQGIN NYLNWYQKPK GKAPKLLIHY TSGLHAGVPS RFGSGSGTD YTLTISSELP EDVATYYCQQ YSILPWTFGG GTKVEIKRTV AAPS VFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKDY STYLSSTLT LSKADYEHKHY VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RRGEC, [H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert mit nicht fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Nidanilimab

ASK #45439

Chemical Abstract Service Nr. 2098636-09-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Nimacimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[H,H]²QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYEFS YYWMNWVRQA PGQGLEWMGQ IYPGDGETKY AQKFGQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARSH GNYLPYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSSLGKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCPAPE FLGGPSVFLP PPKPKDTLMI SRTPEVTCV VDVSDQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SLGK [L,L]²EVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SSYLHWYQQK PGQAPRLLIY STSNLASGIP ARFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCH QYHRSPPTFG QGKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNFF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H]²(22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L]²(23-89,135-195),[H-H]²(223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]²294,[H]²294-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys444

ASK #45440

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2140211-48-7

Molgewicht 265000

Vorzugsbezeichnung Pabinafusp alfa

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]²EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT NYWLGWVRQM PGKGLEWMGD IYPGGDYPTY SEKFKVQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARSG NYDEVAYWQG GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVPS SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDELDT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGKGS SETQANSTTD ALNVLLIIVD DLRPDLGCGY DKLVRSPNID QLASHLLFQ NAFAQQAVCA PSRVSFLTGR RPDTRLYDF NSYWRVHAGN FSTIPQYFKE NGYVTMSVGK VFHPGISSNH TDDSPYSWSF PPYHPSSEKY ENTKTCRGPD GELHANLLCP VDVLDVPEGT LPDKQSTEQA IQLLEKMKTS ASPFFLAVGY HKPHIPFRYP KEFQKLYPLE NITLAPDPEV PDGLPPVAYN PWWDIRQRED VQALNISVPY GPVDFQWK IRQSYFASVS YLDTQVGRLL SALDDLQLAN STIAFTSDH GWALGHEGEW AKYSNFDVAT HVPLIFVYVPG RTASLPEAGE KLFYLDPPFD SASQLMEPGR QSMDLVELVS LFPTLAGLAG LQVPPRCPVP SFHVELCREG KNLLKHFRFR DLEEDPYLPG NPRELIAYSQ YPRPSDIPQW NSDKPSLKI KIMGYSIRTI DYRYTVWVGF NPDEFLANFS DIHAGELYFV DSDPLQDHNM YNDSQGGDLF QLLMP [L,L]²DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSQSLV HSNNGTYLHW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNRV SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHVP WTFGQGTQV EIKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H]²(22-96,145-201,262-322,368-426,596-609,847-857),[L,L]²(23-93,139-199),[H-H]²(227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-219)-Eicosakis(disulfid), [H,H]²(298,456,540,569,671,705,938,962)-Asn-N⁴-glycosyliert, [H]²509,[H]²509-Cys 3-oxoalanyl (2-formylglycyl) modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #45441

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2097151-87-4

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Pepinemab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]²QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYSFS DYYMHWVRQA PGQGLEWMGQ INPTTGGASY NQKFKGKATI TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARYY YGRHFDVWQG GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVPS SSSLGKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAPE EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VDVSDQEDPEV VQFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPP SQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYKT TTPVLDSDGS SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKLSL LSLGK [L,L]²DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKASQSVS YDGD SYMNWY QQKPGQPKL LIYAASNLDS GVPDRFSGSG SGTDFTLTIS SLQAEDVAVY YCQQSNEDPY TFGQGTQKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLLN FYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHVKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC,

[H,H'](22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45442

Chemical Abstract Service Nr. 2138442-31-4

Vorzugsbezeichnung Plamotamab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

[H(anti-MS4A1)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYNMHWVRQA PGQGLEWMGA IYPGNGDTSY NQKFQGRVTI TADKSISTAY MELSSLRSED TAVYYCARST YGGDWYFNV WGAGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSV VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SDTKVDKKE PKSCDKTHTC PPCPAPPVAG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVK HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEEYN STYRVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC DVSGFYPSDI AVEWESDQGP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW EQGDVDFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L(anti-MS4A1)]QIVLTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASSSVS YIHWFQQKPG KSPKPLIYAT SNLASGVPVR FSGSGSGTDY TLTISSLQPE DFIATYYCQQW TSNPPTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYF REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC

2. Bezeichnung [H'(anti-CD3E)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TYAMNHWVRQA PGKGLEWVGR IRSKYNNYAT YYADSVKGRF TISRDDSKNT LYLQMNLSRA EDTAVYYCVR HGNFGDSYVS WFAYWGQGT LTVSSGKPGS GKPGSGKPGS GKPGSQAVVT QEPSLTVSPG GTVTLTCGSS TGAVTTSNYA NWWQQKPGKS PRGLIGGTNK RAPGVPARFS GSLLGGKAAL TISGAQPEDE ADYYCALWYS NHWVFGGGTK LTVLEPKSSD KTHTCPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVKHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PPSREQMTKNQ VKLTCLVKG FYPDI AVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SPSGK,

[H](22-96,148-204,264-324,370-428),[H'](22-98,167-235,299-359,405-463),[L](23-87,133-193),[H-H'](230-265',233-268'),[H-L](224-213)-Tridecakis(disulfid), [H]300,[H']335-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45443

Chemical Abstract Service Nr. 2096328-94-6

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Pozelimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGDSVS SSWYTWIRQP PGKGLEWIGY IYSGSSNYN PSLKSRATIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCAREGN VDTTMIFDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YTCNVDPKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTEPVT CVVVDVSDQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGK [L,L']AIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGITR NDLGWYQQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFAGRGSQTD FTLTISSLQP EDFATYYCLQ DFNYPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

[H,H'](22-95,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45444

Chemical Abstract Service Nr. 2084037-83-0

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Quetmolimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYYIHVWKQA PGQGLEWIGW IYPGDGSPKF NERFKGRITL TADKSTNTAY MLLSSLRSED TAVYFCATGP TDGDYFDYWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSKVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSNFGTQTY TCNVDPKPSN TKVDKVERK CCVECPPCA PPAAPSFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDG EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLVNGKEYKCK VSNKGLPAPI EKTISKTKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPMLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCVMHEAL HNHYTQKSL SLP GK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTVITCRASGNIH NFLAWYQQKPK GKAPKLLIYN EKTLDAGVPS RFGSGSGSDT YLTISSLQP EDFATYFCQQ FWSTPYTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,146-202,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](221-221',222-222',225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-214)-Octadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

2. Bezeichnung

ASK #45445

Chemical Abstract Service Nr. 2171034-70-9

Molgewicht 148000

Vorzugsbezeichnung Relfovetmab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

[H,H']DVQLVESGGD LVKPGGSLRL TCVASGFTYS NYWMHWVRQA PGKGLQWVAR IDPYGGGTHK NEKFKRRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLKTED TATYYCVRSG YDYYFDVWGG GTLVTVSSAS TTAPSVFPLA PSCGTTSGAT VALACLVLGY FPEPVTVSWN SGALTSKVHT FPAVLQASGL YLSLSSMVTVP SSRWLSDTFT CNVAHPPSNT KVDKTVRKT D HPPGPKPCDC PKCPPPEMLG GPSIFIFPPK PKDTLSISRT PEVTCVVDL GPDDSDVQIT WFDVNTQVYT AKTSPREEQF NSTYRVVSVL PILHQDWLKG KEFKCKVNSK SLPSPIERTI SKAKGQPHEP QVYVLPAAQE ELSRNKVSVT CLIKSFHPPD IAVEWEITGQ PEPENNYRTT PPQLDSDGT FVYSKLSVDR SHWQRGNTYT CSVSHEALHS HHTQKSLTQS PGK [L,L']EIQMTQSPSS LSASVGDRTVITCRASENIY SFLAWYQQKPK GKVPKLLIYN ANTLAEGVPS RFGSGSGSDT FTLTISLEP EDAATYYCQH HFGTPFTFGS GTKLEIKRSD AQP SVFLFQP SLDELHTGSA SIVCILNDFY PKEVNVKWKV DGVVQNKGIQ ESTTEQNSKD STYLSSTLT MSSTEYQSHE KFSCEVTHKS LASTLVKSFQ RSEQRE,
[H,H'](22-96,145-201,265-325,371-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](133-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys453

2. Bezeichnung

ASK #45446

Chemical Abstract Service Nr. 2143449-47-0

Vorzugsbezeichnung Rozibafusp alfa

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYWMSWVRQA PGKGLEWVAY IKQDGNKYY VDSVKGRTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG ILWFGDLPTF WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSV VHTFAVLQSSGLYSLSSVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDPKPSN SNTKVDKTVK RKCCVECPPCA PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLVNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYTLPSREEMTKNQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENNYK TTPPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGKGGG GGLPGCKWDL LIKQWVCDPL GSGSATGGSG SVASSGSGSA THLLPGCKWD LLIKQWVCDP L [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTVITCRASQGIS NWLAWYQQKPK EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGSDT FTLTISSLQP EDFATYFCQQ YDSYPRTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425,456-467,497-508),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',224-224',227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-214)-Docosakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁶-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

2. Bezeichnung

ASK #45447

Chemical Abstract Service Nr. 2159141-27-0

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Semorinemab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGLIFR SYGMSWVRQA PGKGLEWVAT INSGGTYTTY PDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCANSY SGAMDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVEKSKYK PPCPPCPAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLYI TREPEVTCVV VDVSQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGDS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SLGK [L,L]DDVLTQTPLS LPVTPGQPAS ISCRSSQSIV HSNGNTYLEW YLQKPGQSPQ LLIYKVSNR FSGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGSGLV WFTGQGTQVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVC L LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC,

[H,H](22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L](23-93,139-199),[H-H](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys444

ASK #45448

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2140172-41-2

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Serclutamab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLQESGPG LVKPSQTLSSL TCTVSGYSIS RDFAWNWIRQ PPGKGLEWMG YISYNGNTRY QPSLKSRTI SRDTSKNQFF LKLNSVTAAD TATYYCVTAS RGFYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPCVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSPDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG DSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L]DIQMTQSPSS MSVSVGDRVT ITCHSSQDIN SNIGWLQKPK GSKFKGLIYH GTNLDDGVPS RFSGSGSGTD YTLTISSLPQ EDFATYYCVQ YAQFPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C,

[H,H](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L](23-88,134-194),[H-H](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45449

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2140174-56-5

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Serclutamab talirin

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLQESGPG LVKPSQTLSSL TCTVSGYSIS RDFAWNWIRQ PPGKGLEWMG YISYNGNTRY QPSLKSRTI SRDTSKNQFF LKLNSVTAAD TATYYCVTAS RGFYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPCVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSPDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSG DSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L]DIQMTQSPSS MSVSVGDRVT ITCHSSQDIN SNIGWLQKPK GSKFKGLIYH GTNLDDGVPS RFSGSGSGTD YTLTISSLPQ EDFATYYCVQ YAQFPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGE C,

[H,H](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L](23-88,134-194),[H-H](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]238,[H']238-Cys ^S238, ^S238'-bis[(2^{11a}S,8^{11a}S,12S,15S,23³RS)-1⁴,2⁷,8⁷-Trimethoxy-12-methyl-2⁵,8⁵,11,14,17,23²,23⁵-heptaoxo-15-(propan-2-yl)-2⁵,2^{11a},8⁵,8^{11a}-tetrahydro-2¹H,8¹H-3,7-dioxa-10,13,16-triaza-2(2,8),8(8,2)-bis] modifiziert

ASK #45451

KATLVCLISD FYPGAVTVAW KGDSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS [H'(anti-CD3E)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN TYAMNWVRQA PGKGLEWVAR IRSKYNNYAT YYAASVKGRF TISRDDSKNS LYLMNSLKT EDTAVYYCAR HGNFGNSYVS WFAYWGQGT VVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTPSSS LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCVLKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPP PVLDSGDFL LYSKLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNN YTKLSLSL GK [L'(anti-CD3E)]QTVVTQEPSTL TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQQ KPGQAPRGLI GGTKRAPGT PARFSGSLLG GKAALTLGSG QPEDEAEYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTSPKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTVAP PTECS, [H](22-97,148-204,262-322,368-426),[H'](22-98,152-208,266-326,372-430),[L](22-87,136-195),[L'](22-90,137-196),[H-H'](227-231',230-234'),[H-L](135-213),[H'-L'](139-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']302-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45454

Chemical Abstract Service Nr. 2136630-26-5

Molgewicht 75400

Vorzugsbezeichnung Telitacicept

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[A,A']SRVDQEERFP QGLWTVAMR SCPEEQYWDV LLGTCMSCKT ICNHQSQRTC AAFCRSLSCR KEQKGFYDHL LRDCISCASI CGQHPKQCAV FCENKLRSPV NLPPELDKTH TCPPCPAPEA EGAPSVFLFP KPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVSV LTVLHQDWLN NGKEYKCKVSN KALPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVSL TCVLKGFYPS DIAVEWESN QPENNYKTPP PVLDSGDFL FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSL PGK, [A,A'](22-35,38-50,42-54,59-74,77-88,81-92,147-207,253-311),[A-A'](112-112',115-115')-Octadecakis(disulfid), [A]183,[A']183-Asn-N⁶-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45455

Chemical Abstract Service Nr. 2148354-90-7

Vorzugsbezeichnung Tidutamab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H(anti-SSTR2)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYGMWFRQA PGKGLEWVSF ISNLGYSIYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARAP YDYDSFDPMD YWQGQTLTVV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VVTPSSSLGT QTYICNVNHK PSDTKVDKVV EPKSCDKTHT CPPCPAPPVA GPSVFLFPPK PKDTLMISR PEVTCVVVDV KHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEEY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CDVSGFYPSD IAVEWESDQ PENNYKTPP VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WEQGDVDFSCS VMHEALHNNH YTKLSLSLSPG K [L(anti-SSTR2)]DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLN NSRNRKNYLA WYQQKPDQSP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGGTDFTLT ISSLQAEDVA VYICKQSYL WTFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC [H'(anti-CD3E)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TYAMNWVRQA PGKGLEWVGR IRSKYNNYAT YYADSVKGRF TISRDDSKNT LYLMNSLRA EDTAVYYCVR HGNFGDSYVS WFAYWGQGT VVSSGKPGS GKPGSGKPGS GKPGSQAVVT QEPSTVSPG GTVTLTCGSS TGAVTTSNYA NWWQKPGKS PRLLIGGTNK RAPGVPARFS GSLLGGKAAL TISGAQPEDE ADYYCALWYS NHWVFGGGTK LTVLEPKSSD KTHTCPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVKHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PPSREQMTKNQ VKLTVLTKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNNHYTKLSL LSPGK, [H](22-96,149-205,265-325,371-429),[H'](22-98,167-235,299-359,405-463),[L](23-94,139-199),[H-H'](231-265',234-268'),[H-L](225-219)-Tridecakis(disulfid), [H]301,[H']335-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45456

Chemical Abstract Service Nr. 2096513-89-0

Vorzugsbezeichnung Tilavonemab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVKVVESGGG LVQPGGSMKL SCVVSFGFTFS NYWVNWVRQA PGKGLEWVAQ IRLKSDNYAT HYEESVKGRF TISRDDSKSS VYLQMNLRRA EDSGIYYCTN WEDYWGQGT
VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL
GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ
EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPP VLVDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNNH YTKLSLSL GK [L,L']DIVLTQSPDS LAVSLGERAT
ISCRASQSVS TSRYSYIHWWY QQKPGQPPKL LIKYASNLES GVPSRFSGSG SGTDFTLNIH PLEPEDFATY YCHHSWEIPL TFGQGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL
NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC,
[H,H'](22-98,142-198,256-316,362-420),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](221-221',224-224'),[H-L,H'-L'](129-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45457

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1449294-76-1

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Tomaralimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGSE LKKPGASVKL SCKASGFTFT TYGINWVRQA PGQGLEWIGW IYPRDGSTNF NENFKDRATI TVDTSASTAY MELSSLRSED TAVYFCARLT GGTFLDYWGG
GTTVTYSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YLSSSVVTV SSSLGKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP
EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPL
PSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FCSVMHEAL HNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DIVLTQSPAT LSLSPGERAT
LSCRASESVE YYGTSMLQWY QQKPGQPPKL LIFGASNVES GVPDRFSGSG SGTDFTLKIS RVEAEDVGMV FCQQSRKLPW TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL
NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC,
[H,H'](22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45458

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2119738-70-2

Molgewicht 19200

Vorzugsbezeichnung Tanfanercept

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[0-171]M DSVCPQGKYI HPQNNISICT KCHKGTYVYN DCPGPGQD TD CRECESGSFT AMENFLPGCL SCSKCRKEMG QVEISSCTVD RDTVCGCRKN QYRHYWSEN LFQCFNCSLCL
NGTVHLSCQE NQNTVCTCHA GFFLRENECV SCSNCKKSL ECTKLCLPQIE NVKGTEDSGT T,
4,18:19,32:22,41:44,59:62,77:65,85:87,103:106,118:109,126:128,139:142,155:145,151-Dodecakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter *Escherichia coli*

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym MDSVCPQGKY IHPQNNISICC TKCHKGTYVY NDCPGPGQD DCRECESGSF TAMENFLPGC LSCSKCRKEM GQVEISSCTV DRDTVCGCRK NQYRHYWSEN LFQCFNCSLC
LNGTVHLSCQ ENQNTVCTCH AGFFLRENECV SCSNCKKSL ECTKLCLPQI ENVKGTEDSG TT

ASK #45459

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2138442-13-2

Vorzugsbezeichnung Vibecotamab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H(anti-IL3RA)]QVQLQQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYYMKVWKQS HGKSLEWMDG IIPSNQATFY NQFKGKATL TVDRSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARSH LLRASWFAYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS DTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVKH EDPEVFNWY VDGVEVHNAK TKPREEEYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCD VSGFYPSDIA VEWESDGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWE QGDVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L(anti-IL3RA)]DFVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLN NTGNQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFTG SGSGTDFTLT ISSLAEDVA VYYCQNDYSY PYTFGGGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNFPYREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC [H'(anti-CD3E)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TYAMNWRQA PGKGLEWVGR IRSKYNNYAT YYADSVKGRF TISRDDSKNT LYLQMNLSRA EDTAVYYCVR HGNFGDSYVS WFAYWQQGTL VTVSSGKPGS GKPGSGKPGS GKPGSQAVVT QEPSTLSPG GTVTLTCSGSS TGAVTTSNYA NWWQKPKGS PRGLIGGTNK RAPGVPARFS GSLGKKAAL TISGAQPEDE ADYYCALWYS NHWVFGGGTK LTVLEPKSSD KTHTCPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVKHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCKV VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSREEMTKNQ VKLTCLVKG FYPDIKAVWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLSLSPGK, [H](22-96,147-203,263-323,369-427),[H'](22-98,167-235,299-359,405-463),[L](23-94,140-200),[H-H'](229-265',232-268'),[H-L](223-220)-Tridecakis(disulfid), [H]299,[H']335-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45460

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1312305-12-6

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Vofatamab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFT STGISVWRQA PGKGLEWVGR IYPTSGSTNY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNLSRAED TAVYYCARTY GIYDLYVDYT EYVMDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYTLPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDVD TSLAWYKQKP GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSGSGGTE FTLTISSLQP EDFATYYCQQ STGHPQTFGQ GTKVEIKRTV AAPS VFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKAVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'](22-96,154-210,271-331,377-435),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](236-236',229-239'),[H-L,H'-L'](230-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]307,[H']307-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45461

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1233956-13-2

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Volagidemab

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVWRQA PGKGLEWVAV MWYDGSNKDY VDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNRLRAED TAVYYCAREK DHYDILTGYN YYYGLDVWGQ GTTIVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVVPS SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTVKRCVCEPCPPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNKTKPRE EQFNSTFRV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKG FYPDIKAVWE SNGQPENNYK TTPMLDSDGS FFLYSLKTV DKSRRWQQGNV FSCSVMHEAL NHYTQKSLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQGIR NDLGWYQKPK GKAPKRLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGGTE FTLTISSVQP EDFVTVYCLQ HNSNPLTFGG GTKVEIKRTV AAPS VFIFPP SDEQLKSGTA

SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-96,155-211,268-328,374-432),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',231-231',234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](142-214)-Octadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45462

Chemical Abstract Service Nr. 2148321-69-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2030414-11-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Zalifrelimab

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS SYSMNWVROA PGKGLEWVSS ISSSSSIYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARVG LMGPFDIWGQ GTMVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS RYLGWYQQK QAPRLIYG ASTRATGIPD RFSGSGSGTD FTLTITRLEP EDFAVYCCQ YGSSPWFQGTGKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys448, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #45463

Chemical Abstract Service Nr. 2082752-83-6

Molgewicht 478.6215

Bruttoformel C₂₆H₄₂N₂O₆

Vorzugsbezeichnung Aclimostat

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; GlnAS; CAS

2. Bezeichnung {(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*)-5-Methoxy-4-[(2*R*,3*R*)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl}{3-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]azetidin-1-carboxylat}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45464

Chemical Abstract Service Nr. 2143579-02-4

Vorzugsbezeichnung Adlinacogen civaparvovec

International Nonproprietary Name INN.L82

2. Bezeichnung a recombinant non-replicating adeno-associated virus type 2/6 (rAAV6) vector, which contains a promoter-less human coagulation factor (hF9, Factor or F) transgene cassette, encoding exons 2-8 and splice acceptor site sequence (SA) from hF9 exon 2, flanked by a sequence homologous to the zinc-finger nuclease (ZFN) cleavage site of the human albumin (hALB) intron 1

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #45465

Chemical Abstract Service Nr. 2098942-53-9

Formelstamm	(C13-H17-N4-O8) ⁻ H ⁺
Molgewicht	358.304
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₈ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Aspacytarabin
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	N ⁴ -(1- ^{-D} -Arabinofuranosyl-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-4-yl)-L-asparagin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45466	
Chemical Abstract Service Nr.	798577-91-0
Molgewicht	387.3947
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₇ N ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Avanbulin
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	3-[(4-{1-[2-(4-Aminophenyl)-2-oxoethyl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl}-1,2,5-oxadiazol-3-yl)amino]propannitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #45467	
Chemical Abstract Service Nr.	2051593-46-3
Formelstamm	C149-H234-N40-O47-S . 3(C2-H4-O2)
Molgewicht	3549.9129
Bruttoformel	C ₁₅₅ H ₂₄₆ N ₄₀ O ₅₃ S
Vorzugsbezeichnung	Avexitidtriacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	L- -Aspartyl-L-leucyl-L-seryl-L-lysyl-L-glutaminyl-L-methionyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-alanyl-L-valyl-L-arginyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-tryptophyl-L-leucyl-L-lysyl-L- (1:3)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Asp-Leu-Ser-Lys-Gln-Met-Glu-Glu-Glu-Ala-Val-Arg-Leu-Phe-Ile-Glu-Trp-Leu-Lys-Asn-Gly-Gly-Pro-Ser-Ser-Gly-Ala-Pro-Pro-Pro-Ser-NH-acetat (1:3)
ASK #45468	
Chemical Abstract Service Nr.	143483-67-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	164863-23-4
Molgewicht	1282.5568
Bruttoformel	C ₆₇ H ₁₀₃ N ₅ O ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Ampicpatricin
International Nonproprietary	INN.L82

Name**Zitat Bezeichnung 1** CAS; EUTCT**2. Bezeichnung** (1R,3S,5S,7R,9R,13R,17R,18S,19E,21E,23Z,25Z,27E,29E,31E,33R,35S,36R,37S)-33-({3,6-Didesoxy-3-[2-(dimethylamino)acetamido]- β -D-mannopyranosyl}oxy)-N-[2-(dimethylamino)ethyl]-1,3,5,7,9,13**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN**USYN** statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** N-[(Dimethylamino)acetyl]partricin-A-[2-(dimethylamino)ethylamid]; (23E,25E,27E,29E,31Z,33E,35E)-22-{3,6-Didesoxy-3-[2-(dimethylamino)acetamido]- β -D-mannopyranosyloxy}-N-(2-dimethylamino)

ASK #45469

Chemical Abstract Service Nr. 143563-20-6**Formelstamm** C67-H103-N5-O19 . 2(C4-H7-N-O4)**Molgewicht** 1548.7622**Bruttoformel** C₇₅H₁₁₇N₇O₂₇**Vorzugsbezeichnung** Amcipatricindiaspartat**International Nonproprietary Name** (INN.L82)**2. Bezeichnung** (1R,3S,5S,7R,9R,13R,17R,18S,19E,21E,23Z,25Z,27E,29E,31E,33R,35S,36R,37S)-33-({3,6-Didesoxy-3-[2-(dimethylamino)acetamido]- β -D-mannopyranosyl}oxy)-N-[2-(dimethylamino)ethyl]-1,3,5,7,9,13(1:2)**Zitat Bezeichnung 2** (INN.CN)

ASK #45470

Chemical Abstract Service Nr. 2207581-19-7**Molgewicht** 18100**Vorzugsbezeichnung** Baloramotid**International Nonproprietary Name** INN.L82**2. Bezeichnung** GP[1-180]MQAEGRGTGG STGDADGPGG PGIPDGPGGN AGGPGEAGAT GGRGPRGAGA ARASGPGGGA PRGPHGGAAS GLNGCCRCGA RGPESRLLF YLAMPFATPM EAELARRSLA QDAPPLVPG VLLKEFTVSG NILTIRLTAA DHRQLQLSIS SCLQLSLLM WITQCFLPVF LAQPPSGQRR, N-terminal fusioniertes Dipeptid, mögliche intermolekulare Disulfidbrücken Cys75, Cys76, Cys78, Cys152, Cys165, hergestellt mit Kulturen von gentechnisch veränderten *Escherichia coli*

ASK #45471

Chemical Abstract Service Nr. 2137091-21-3**Vorzugsbezeichnung** Cadalimogen ixalenticvec**International Nonproprietary Name** INN.L82**2. Bezeichnung** a recombinant dendritic cell-targeting, non-replicating and integration-deficient lentiviral vector, encoding the cancer testis (CT) antigen NY-ESO-1, under the control of an eukaryotic ubiquitin intron-deleted promoter**Zitat Bezeichnung 2** eINN.CN

ASK #45472

Chemical Abstract Service Nr. 2089039-22-3**Molgewicht** 19400

Bruttoformel C₈₇₄H₁₃₅₂N₂₄₂O₂₆₄S₃
Vorzugsbezeichnung Pegbelfermin

**International
Nonproprietary Name** INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung M[1-181]HPIPDSSPLL QFGGQVRQRY LYTDDAQTE AHLEIREDGT SLLQLKALKP GVIQILGVKT SRFLCQRPDG ALYGLSLHFD EACSFRELL EDGYNVYFSE AHGLPLHLPG NKSPHRDPAP RGPAPFLPLP GLPPAPPEPP GILAPQPPDV GSSDPLSMVG PSQGRSPSYA S, 75,93-Disulfid, hergestellt mit Kulturen veränderter *Escherichia coli*, Phe108-4-[N-(2-[[-methoxypoly(oxyethylen)- -carbonyl]amino)ethoxy)ethanimidoyl]-modifiziert, n = ca. 680

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym MHPIPDSSPL LQFGGQVRQR YLYTDDAQQT EAHLEIREDG TVGGAADQSP ESSLQLKALK PGVIQILGVK TSRFLCQRPD GALYGLSLHFD PEACSFRELL LEDGYNVYXS EAHGLPLHLPG GNKSPHRDPA PRGPAPFLPL PGLPPAPPEP PGILAPQPPD VGSSDPLSMV GPSQGRSPSY AS

ASK #45473

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2138471-65-3

Molgewicht 2660

Bruttoformel C₁₉₁H₂₈₇N₅₅O₅₂S₆

Vorzugsbezeichnung Pegloprastid

**International
Nonproprietary
Name** INN.L82

2. Bezeichnung N²-1-(6-{2-[7-(1-Ethyl-3,3-dimethyl-5-sulfo-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-yliden)hepta-1,3,5-trien-1-yl]-3,3-dimethyl-5-sulfonato-3*H*-indol-1-ium-1-yl})hexanoyl)penta-D- -glutamyl-4-[N-(2-[[-methoxypoly(oxyethylen)- -carbonyl]amino)ethoxy)ethanimidoyl]-modifiziert, n = ca. 680

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #46000

Chemical Abstract Service Nr. 2088852-47-3

Formelstamm C26-H26-F3-N5-O3 . H3-O4-P

Molgewicht 611.5067

Bruttoformel C₂₆H₂₉F₃N₅O₇P

Vorzugsbezeichnung Uzansertibphosphat

**International Nonproprietary
Name** (INN.L84)

2. Bezeichnung N-((7*R*)-4-[(3*R*,4*R*,5*S*)-3-Amino-4-hydroxy-5-methylpiperidin-1-yl]-7-hydroxy-6,7-dihydro-5*H*-cyclopenta[*b*]pyridin-3-yl)-6-(2,6-difluorphenyl)-5-fluorpyridin-2-carboxamid-phosphat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #46001

Chemical Abstract Service Nr. 1620012-39-6

Molgewicht 513.5116

Bruttoformel C₂₆H₂₆F₃N₅O₃

Vorzugsbezeichnung Uzansertib

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(7 <i>R</i>)-4-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Amino-4-hydroxy-5-methylpiperidin-1-yl]-7-hydroxy-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-3-yl}-6-(2,6-difluorphenyl)-5-fluorpyridin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46002	
Formelstamm	C26-H26-F3-N5-O3 . H3-O4-P . 0.5 H2-O
Molgewicht	620.5144
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₉ F ₃ N ₅ O ₇ P
Vorzugsbezeichnung	Uzansertibphosphat-Hemihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(7 <i>R</i>)-4-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Amino-4-hydroxy-5-methylpiperidin-1-yl]-7-hydroxy-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-3-yl}-6-(2,6-difluorphenyl)-5-fluorpyridin-2-carboxamid-phosphat (1:1) 0.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Uzansertibphosphat 0.5 HO
ASK #46003	
Chemical Abstract Service Nr.	1425511-32-5
Molgewicht	284.2339
Bruttoformel	C ₁₃ H ₁₁ F ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Luvadaxistat
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	4-Hydroxy-6-{2-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl}pyridazin-3(2 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46004	
Chemical Abstract Service Nr.	579475-24-4
Formelstamm	C31-H35-F7-N4-O2 . C4-H4-O4
Molgewicht	744.6962
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₉ F ₇ N ₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Orvepitantmaleat
International Nonproprietary Name	(INN.L56)
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl}-2-(4-fluor-2-methylphenyl)- <i>N</i> -methyl-4-[(8 <i>aS</i>)-6-oxohexahydropyrrolo[1,2- <i>a</i>]pyrazin-2(1 <i>H</i>)-yl]piperidin-1-carboxamid-[(2 <i>Z</i>)-but-2-endoat] (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

Orvepitant-Maleat;
(2R,4S)-N-((1R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxohexahydro-1H-pyrrolo[1,2-a]pyrazin-2-yl]piperidin-1-carboxamid-[(2Z)-but-2-endioat]
(1:1);
(2Z)-2-Butendisäure--(2R,4S)-N-((1R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxohexahydro-1H-pyrrolo[1,2-a]pyrazin-2(1H)-yl]-1-piperidincarboxamid
(1:1);
(2R,4S)-N-((1R)-1-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]ethyl)-2-(4-fluor-2-methylphenyl)-N-methyl-4-[(8aS)-6-oxohexahydro-1H-pyrrolo[1,2-a]pyrazin-2(1H)-yl]-1-piperidincarboxamid-[(2Z)-but-2-endioat]
(1:1)

ASK #46005

Chemical Abstract Service Nr. 2137932-23-9
Molgewicht 424.6403
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₂O₃Si₂
Vorzugsbezeichnung Dirocaftor
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung N-[5-Hydroxy-2,4-bis(trimethylsilyl)phenyl]-4-oxo-1,4-dihydrochinolin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym C(alpha),C(alpha)-Disila-ivacaftor

ASK #46007

Chemical Abstract Service Nr. 2329710-91-8
Formelstamm 2(C24-H26-N4-O3-S) . H2-O4-S
Molgewicht 999.185
Bruttoformel C₄₈H₅₄N₈O₁₀S₃
Vorzugsbezeichnung Mitapivathemisulfat
Zitat Bezeichnung 1 (INN.L78); (INNv.L116)
2. Bezeichnung N-{4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-carbonyl]phenyl}chinolin-8-sulfonamid-sulfat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Mitapivatsulfat

ASK #46008

Chemical Abstract Service Nr. 2151847-10-6
Formelstamm 2(C24-H26-N4-O3-S) . H2-O4-S . 3 H2-O
Molgewicht 1053.2308
Bruttoformel C₄₈H₅₄N₈O₁₀S₃
Vorzugsbezeichnung Mitapivathemisulfat-Sesquihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L78)
2. Bezeichnung N-{4-[4-(Cyclopropylmethyl)piperazin-1-carbonyl]phenyl}chinolin-8-sulfonamid-sulfat (2:1) 3 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym	Mitapivatsulfat-Trihydrat
ASK #46016	
Chemical Abstract Service Nr.	1510829-06-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1651179-66-6
Molgewicht	529.9183
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClF ₄ N ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vecabrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L79
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; NCI.Thesaurus; GlnAS; MedKoo; AdisInsight; ICTRP; CAS; ChemIDplus; EUTCT; ChemSpider; NCI.Dict; PubChem; (EUTCT); USNCT
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,3' <i>R</i> ,4' <i>S</i>)-1'-(6-Amino-5-fluorpyrimidin-4-yl)-3-[3-chlor-5-(trifluormethyl)anilino]-2-oxo[1,3'-bipiperidin]-4'-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; Pharmavista[korr.]
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(3 <i>R</i> ,3' <i>R</i> ,4' <i>S</i>)-1'-(6-Amino-5-fluor-4-pyrimidinyl)-3-[[3-chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]amino]-2-oxo-1,3'-bipiperidin-4'-carboxamid
ASK #46017	
Chemical Abstract Service Nr.	1947403-49-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2173396-63-7
Formelstamm	C22-H24-Cl-F4-N7-O2 . C4-H6-O4
Molgewicht	648.0063
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₀ ClF ₄ N ₇ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Vecabrutinibsuccinat
International Nonproprietary Name	(INN.L79)
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,3' <i>R</i> ,4' <i>S</i>)-1'-(6-Amino-5-fluorpyrimidin-4-yl)-3-[3-chlor-5-(trifluormethyl)anilino]-2-oxo[1,3'-bipiperidin]-4'-carboxamid-butandioat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Vecabrutinibmonosuccinat
ASK #46018	
Chemical Abstract Service Nr.	1425381-60-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2179062-35-0
Molgewicht	460.5315
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Gusacitinib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; PubChem; ChemIDplus; GlnAS; AdisInsight; CAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	(1-{4-[4-(4-Hydroxypiperidin-1-yl)anilino]-5-oxo-5,6-dihydropyrimido[4,5- <i>d</i>]pyridazin-2-yl}piperidin-4-yl)acetonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46019	
Chemical Abstract Service Nr.	2228989-14-6

Formelstamm	C24-H28-N8-O2 . Cl-H
Molgewicht	496.9925
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ ClN ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Gusacitinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	(1-[4-[4-(4-Hydroxypiperidin-1-yl)anilino]-5-oxo-5,6-dihydropyrimido[4,5-d]pyridazin-2-yl]piperidin-4-yl)acetonitril-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46020	
Chemical Abstract Service Nr.	2019171-69-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2160591-49-9
Formelstamm	C170-H248-N50-O47-S4 (C2-H4-O)n (n ~ 800-1100; n = 900: M = 43,5 kg/mol)
Molgewicht	3400
Vorzugsbezeichnung	Pegcetacoplan
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; CAS; Pharmavista; GlnAS; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung	<i>O,O</i> -Bis[(S ² ,S ¹² -cyclo{N-acetyl-L-isoleucyl-L-cysteinyl-L-valyl-1-methyl-L-tryptophyl-L-glutaminyll- -aspartyl-L-tryptophylglycyl-L-alanyl-L-histidyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-threonyl-2-[2-(2-aminoethoxy)ethoxy] (n = 800-1100)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1. Poly(oxy-1,2-ethanediyll), -alpha.-hydro.-omega.-hydroxy-,15,15'-diester with N-acetyl-L-isoleucyl-L-cysteinyl-L-valyl-1-methyl-L-tryptophyl-L-glutaminyll-L.-alpha.-aspartyl-L-tryptophylglycyl-L-alanyl-L-histidyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-threonyl-2-[2-(2-aminoethoxy)ethoxy]acetyl-N6-ca (2.fwdarw.12)-(disulfide); zwei identische syntetische Peptid-Domänen die am Ende der Polyethylen-Glycol Kette kovalent miteinander verbunden sind; Ac-Ile-Cys-Val-Trp(1-Me)-Gln-Asp-Trp-Gly-Ala-Hi 40KDa-Lys-AEEA-Thr-Cys-Arg-His-ALa-Gly-Trp-Asp-Gln-(1-Me)Trp-Val-Cys-Ile-Ac; alpha-Hydro-omega-hydroxypoly(oxy-1,2-ethandiyll)-15,15'-diester mit N-Acetyl-L-isoleucyl-L-cysteinyl-L-valyl-1-methyl-L-tryptophyl-L-glutaminyll-L-alpha-aspartyl-L-tryptophylglycyl-L-alanyl-L-histidyl-L-arginyl-L-cysteinyl-L-threonyl-2-[2-(2-aminoethoxy)ethoxy]acetyl-N(6)-ca (zwei identische, kovalent mit den Enden einer Polyethylenglycol-Kette verbundene, synthetische Peptid-Domänen); O,O'-(S(3.2),S(3.12)-Cyclo-Ac-Ile-Cys-Val-Trp(1-Me)-Gln-Asp-Trp-Gly-Ala-His-Arg-C kDa PEG)
Synonym	
ASK #46021	
Chemical Abstract Service Nr.	992-78-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	30291-37-3
Molgewicht	865.3594
Bruttoformel	C ₅₉ H ₉₂ O ₄
2. Bezeichnung	2-[(2E,6E,10E,14E,18E,22E,26E,30E,34E)-3,7,11,15,19,23,27,31,35,39-Decamethyltetraconta-2,6,10,14,18,22,26,30,34,38-decaen-1-yl]-5,6-dimethoxy-3-methylbenzol-1,4-diol

3.
Bezeichnung Ubichinol

Zitat
Bezeichnung 3 ROMP; Pharmavista

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 2-[(all-E)-Decaprenyl]-5,6-dimethoxy-3-methyl-1,4-benzoldiol; CoQH;
2-[(2E,6E,10E,14E,18E,22E,26E,30E,34E)-3,7,11,15,19,23,27,31,35,39-Decamethyl-2,6,10,14,18,22,26,30,34,38-tetracontadecaen-1-yl]-5,6-dimethoxy-3-methyl-1,4-benzoldiol; Ubichinol QH; CoQH;
QH; Ubichinol-10; 2-[(all-E)-3,7,11,15,19,23,27,31,35,39-Decamethyltetraconta-2,6,10,14,18,22,26,30,34,38-decaen-1-yl]-5,6-dimethoxy-3-methyl-1,4-benzen-1,4-diol; Dihydrocoenzym Q10;
Dihydrubidecarenon; Ubichinol-50; Coenzym QH; Ubihydrochinon; QH

ASK #46022

Chemical Abstract
Service Nr. 1702967-37-0

Formelstamm (C49-H65-N9-O16)6⁻ 6H⁺

Molgewicht 1042.1387

Bruttoformel C₄₉H₇₁N₉O₁₆

Vorzugsbezeichnung Vipivotidtetraxetan

International
Nonproprietary
Name INN.L82

2. Bezeichnung *N*-[(*N*⁶-{3-(Naphthalin-2-yl)-*N*-[*trans*-4-({2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido)methyl)cyclohexan-1-carbonyl]-L-alanyl}-L-lysin-*N*²-yl)carbonyl]-L-glutaminsäure

Zitat Bezeichnung 2 WHO.CN; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3S,10S,14S)-3-[(Naphthalin-2-yl)methyl]-1,4,12-trioxo-1-[(1r,4r)-4-({2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido)methyl)cyclohexyl]-2,5,11,13-tetraazahexadecan-10,14,16-trioxo-1-yl]-L-lysine; Dota-trans-Amc-Nal-(1-->6)-Lys-(N(2)-->)-CO-Glu-OH

ASK #46023

Chemical Abstract
Service Nr. 1703749-62-5

Andere Chemical
Abstract Service Nr. 1983157-55-6

Formelstamm (C49-H65-N9-O16)6⁻ 3H⁺ (177)Lu3⁺ (M = 1216.0587 g/mol)

Molgewicht 1216.0606

Bruttoformel C₄₉H₆₈LuN₉O₁₆

Vorzugsbezeichnung (¹⁷⁷Lu)Lutetiumvipivotidtetraxetan

International
Nonproprietary
Name INN.L85

2. Bezeichnung {*N*-[(*N*⁶-{3-(Naphthalin-2-yl)-*N*-[*trans*-4-({2-[4,7,10-tris(carboxylato-³O⁴,O⁷,O¹⁰-methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl-⁴N¹,N⁴,N⁷,N¹⁰]acetamido-⁰O)methyl)cyclohexan-1-carbonyl]-L-alanyl}-L-lysin-⁰O)methyl)cyclohexyl]-2,5,11,13-tetraazahexadecan-10,14,16-trioxo-1-yl]-L-lysine}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (177)Lu-Dota-trans-Amc-Nal-(1-->6)-Lys-(N(2)-->)-CO-Glu-OH;
{(3S,10S,14S)-3-[(Naphthalin-2-yl)methyl]-1,4,12-trioxo-1-[(1r,4r)-4-({2-[4,7,10-tris(carboxylato-kappa(3)O(4),O(7),O(10)-methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl-kappa(4)N(1),N(4),N(7),N(10)]acetar

ASK #46024

Chemical Abstract Service Nr.	2101938-42-3
Molgewicht	320.3123
Bruttoformel	C ₁₆ H ₁₅ F ₃ N ₄
Vorzugsbezeichnung	Enpatoran
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	5-[(3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Amino-5-(trifluormethyl)piperidin-1-yl]chinolin-8-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	5-((3 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-3-Amino-5-trifluormethyl-piperidin-1-yl)chinolin-8-carbonitril
ASK #46025	
Chemical Abstract Service Nr.	1439399-58-2
Molgewicht	571.5741
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₄ F ₃ N ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Telaglenastat
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; ChemSpider; EUTCT; CAS; PubChem
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[6-(4-{5-[2-(Pyridin-2-yl)acetamido]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]butyl}pyridazin-3-yl)-2-[3-(trifluormethoxy)phenyl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Pyridinyl)- <i>N</i> -(5-{4-[6-({3-(trifluormethoxy)phenyl}acetyl)amino]-3-pyridazinyl}butyl)-1,3,4-thiadiazol-2-yl)acetamid
ASK #46026	
Chemical Abstract Service Nr.	1874231-60-3
Formelstamm	C26-H24-F3-N7-O3-S . Cl-H
Molgewicht	608.035
Bruttoformel	C ₂₆ H ₂₅ ClF ₃ N ₇ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Telaglenastathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[6-(4-{5-[2-(Pyridin-2-yl)acetamido]-1,3,4-thiadiazol-2-yl]butyl}pyridazin-3-yl)-2-[3-(trifluormethoxy)phenyl]acetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-(2-Pyridinyl)- <i>N</i> -(5-{4-[6-({3-(trifluormethoxy)phenyl}acetyl)amino]-3-pyridazinyl}butyl)-1,3,4-thiadiazol-2-yl)acetamidhydrochlorid (1:1)
ASK #46027	
Chemical Abstract Service Nr.	2216712-66-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2138326-26-6
Molgewicht	597.6529
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₄ F ₃ N ₇ O ₄ S

Vorzugsbezeichnung	Elexacaftor
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; ChemSpider; USAN; CAS; FDA-SRS; ChemIDplus
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(1,3-Dimethyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-sulfonyl)-6-[3-(3,3,3-trifluor-2,2-dimethylpropoxy)-1 <i>H</i> -pyrazol-1-yl]-2-[(4 <i>S</i>)-2,2,4-trimethylpyrrolidin-1-yl]pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46032	
Chemical Abstract Service Nr.	2051918-33-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2230139-11-2
Molgewicht	402.4954
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₆ N ₈
Vorzugsbezeichnung	Izencitinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	3-[(1 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)-3-({7-[(5-Methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-yl)amino]-1,6-naphthyridin-5-yl}amino)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-yl]propannitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-{3exo-[7-(5-Methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-3-ylamino)-1,6-naphthyridin-5-ylamino]-8-azabicyclo[3.2.1]octan-8-yl}propannitril
ASK #46033	
Chemical Abstract Service Nr.	1643570-24-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1953227-31-0
Molgewicht	297.3517
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Elsubrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	4-[(3 <i>S</i>)-1-(Prop-2-enoyl)piperidin-3-yl]-1 <i>H</i> -indol-7-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(<i>S</i>)-4-(1-Acryloylpiperidin-3-yl)-1 <i>H</i> -indol-7-carboxamid
ASK #46036	
Chemical Abstract Service Nr.	235783-76-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	267897-33-6; 29894-35-7; 68936-89-0; 71964-94-8; 804553-21-7
Formelstamm	(C ₃ -H ₆ -O ₂) _n H ₂ -O (C ₁₈ -H ₃₂ -O ₂) _m , n = ca. 3, m = ca. 8, M = ca. 2500 g/mol
2. Bezeichnung	Glycerol-Ether-Oligomere (hauptsächlich Trimere, mindestens 75 % m/m Di-, Tri- und Tetramere, höchstens 10 % m/m Heptamere und höhere Oligomere) verestert mit (9 <i>Z</i> ,12 <i>R</i>)-12-Hydroxyoctadec-9-ensäure (Ricinolsäure) und deren Ester-Oligomeren (mittlere Molmasse <i>M</i> = ca. 2500 g/mol, entsprechend ca. 8 Ricinolsäure-Resten pro Molekül)
3. Bezeichnung	Polyglyceryl-3-polyricinoleat
Zitat Bezeichnung 3	GSBL; UBA-WGK

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym Polyglycerin-Polyricinoleat; Triglycerolpolyricinoleat; Polyglycerolpolyricinoleate; Polyglycerinester von kondensierten Rizinusölfettsäuren; PGPR; E 476; Polyglycerinester von intermolekular veresterter Rizinolsäure; Polyglycerol-3-polyricinoleat; (9Z,12R)-12-Hydroxy-9-octadecensäure-Homopolymer-Ester mit Triglycerin

ASK #46040

Chemical Abstract Service Nr. 2152628-33-4

Molgewicht 525.6015

Bruttoformel C₂₉H₃₁N₇O₃

Vorzugsbezeichnung Selpercatinib

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; ChemIDplus; AdisInsight; GlnAS; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung 6-(2-Hydroxy-2-methylpropoxy)-4-(6-{6-[(6-methoxypyridin-3-yl)methyl]-3,6-diazabicyclo[3.1.1]heptan-3-yl}pyridin-3-yl)pyrazolo[1,5-a]pyridin-3-carbonitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #46041

Chemical Abstract Service Nr. 1939126-74-5

Formelstamm C690-H1113-N177-O203-S6 (C19-H16-N2-O4 [C2-H4-O]2n)6, n = ca. 230

Molgewicht 15300

Vorzugsbezeichnung Bempegaldesleukin

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 DrugInfo; EUTCT; Pharmavista; CAS; FDA-SRS; ChemIDplus

2. Bezeichnung PTSSSTKKTQ LQLEHLLDL QMILNGINNY KNPKLTRMLT FKFYMPKKAT ELKHLQCLEE ELKPLEEVN LAQSKNFHLR PRDLISNINV IVLELKGSET TFMCEYADET ATIVEFLNRW ITFSQSIIST LT, 57,104-Disulfid, nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*, durchschnittlich hexakis-*N*⁶-Lys-[[[(2,7-bis{[-methylpoly(oxyethylen)_n -yl]carbamoyl]-9*H*-fluoren-9-yl)methoxy]carbonyl]-substituiert (hauptsächlich an K31, K34, K42, K47, K48 und K75), n = ca. 230

ASK #46042

Chemical Abstract Service Nr. 1613265-38-5

Formelstamm (C58-H80-N10-O13)⁴⁻ 4H⁺

Molgewicht 1129.3468

Bruttoformel C₅₈H₈₄N₁₀O₁₃

Vorzugsbezeichnung Zalsenertanttetraxetan

International Nonproprietary Name INN.L85

2. Bezeichnung 18⁴,18⁷,18¹⁰-Tris(carboxymethyl)-4⁵-(2,6-dimethoxyphenyl)-7,11,15-trimethyl-3,6,16-trioxo-5²-(propan-2-yl)-2,7,11,15-tetraaza-18(1)-(1,4,7,10-tetraazacyclododecana)-4(3,1)-pyrazola-5(1,4)-benzola-1(2)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 18(4),18(7),18(10)-Tris(carboxymethyl)-4(5)-(2,6-dimethoxyphenyl)-7,11,15-trimethyl-3,6,16-trioxo-5(2)-(propan-2-yl)-2,7,11,15-tetraaza-18(1)-(1,4,7,10-tetraazacyclododecana)-4(3,1)-pyrazola-1(2)-ada-2-[5-(2,6-Dimethoxyphenyl)-1-[4-(methyl{3-[methyl(3-[N-methyl-2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido)propyl]amino}propyl)carbamoyl]-2-(propan-2-yl)phenyl]-1H-pyr-2-[5-(2,6-Dimethoxyphenyl)-1-[2-isopropyl-4-(methyl{3-[methyl(3-[N-methyl-2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododec-1-yl]acetamido)propyl]amino}propyl)carbamoyl]phenyl]pyrazol-3-ca

ASK #46045

Chemical Abstract Service Nr.	1835256-48-8
Molgewicht	675.7532
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₅ F ₄ N ₃ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Dersimelagon
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; ChemIDplus; Pharmavista; EUTCT; DrugInfo; FDA-SRS; GInAS; CAS
2. Bezeichnung	1-[2-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-Cyclopentyl-3-fluor-4-(4-methoxyphenyl)pyrrolidin-3-carbonyl]-4-(methoxymethyl)pyrrolidin-3-yl]-5-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	Pharmavista; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[[3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-Cyclopentyl-3-fluor-4-(4-methoxyphenyl)-3-pyrrolidinyl]carbonyl]-4-(methoxymethyl)-3-pyrrolidinyl]-5-(trifluormethyl)phenyl]-4-piperidincarbonsäure
ASK #46046	
Formelstamm	(C ₃₆ -H ₄₄ -F ₄ -N ₃ -O ₅) ⁻ H ⁺ . H ₃ -O ₄ -P
Molgewicht	773.7484
Bruttoformel	C ₃₆ H ₄₈ F ₄ N ₃ O ₉ P
Vorzugsbezeichnung	Dersimelagonphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	1-[2-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-Cyclopentyl-3-fluor-4-(4-methoxyphenyl)pyrrolidin-3-carbonyl]-4-(methoxymethyl)pyrrolidin-3-yl]-5-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-4-carbonsäure-phosphat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	1-[2-[(3 <i>S</i> ,4 <i>R</i>)-1-[[3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-1-Cyclopentyl-3-fluor-4-(4-methoxyphenyl)-3-pyrrolidinyl]carbonyl]-4-(methoxymethyl)-3-pyrrolidinyl]-5-(trifluormethyl)phenyl]-4-piperidincarbonsäure-monophosphat
ASK #46051	
Chemical Abstract Service Nr.	1039726-31-2
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1638746-89-0
Formelstamm	(C ₇₄ -H ₉₅ -Cl-N ₁₉ -O ₂₁ -S ₂) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	1689.2676
Bruttoformel	C ₇₄ H ₉₈ ClN ₁₉ O ₂₁ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Satoreotidtraxetan
International Nonproprietary Name	INN.L80
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	S ² , S ⁷ -Cyclo[4-chlor- <i>N</i> -[[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]- <i>L</i> -phenylalanyl- <i>D</i> -cysteinyl-4-[(4 <i>S</i>)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]- <i>L</i> -phenylalanyl-4-(carbamoylamino)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	

Bruttoformel C₇₃H₉₅ClN₁₈O₂₁S₂

Vorzugsbezeichnung Satoreotidtrioxetanacetat (1:x) y H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L76)

2. Bezeichnung S², S⁷-Cyclo[N-((4R)-4-[4,7-bis(carboxymethyl)-1,4,7-triazonan-1-yl]-4-carboxybutanoyl)-4-chlor-L-phenylalanyl-D-cysteiny-4-[(4S)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)]-1,4,7-trioxetanacetat (1:x) y H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[korr.])

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym NODAGA-Cpa-D-Cys-Aph(Hor)-D-Aph(Cbm)-Lys-Thr-Cys-D-Tyr-NH (.) x AcOH (.) y HO [Aph = 4-NH-Phe; Cbm = carbamoyl; Cpa = 4-Cl-Phe; Hor = L-hydroorotyl; NODAGA = (4R)-4-[4,7-bis(carboxymethyl)-1,4,7-triazonan-1-yl]-4-carboxybutanoyl]-4-chlor-L-phenylalanyl-D-cysteiny-4-[(4S)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)]-1,4,7-trioxetanacetat (1:x)y

ASK #46055

Chemical Abstract Service Nr. 1934243-19-2

Formelstamm (C₇₃H₉₂ClN₁₈O₂₁S₂)³⁻ (68)Ga³⁺

Molgewicht 1725.1355

Bruttoformel C₇₃H₉₂ClGa₁₈O₂₁S₂

Vorzugsbezeichnung (⁶⁸Ga)Galliumsatoreotid trioxetan

International Nonproprietary Name (INN.L76)

2. Bezeichnung S², S⁷-Cyclo[N-((4R)-4-[4,7-bis(carboxylato- ²O⁴, O⁷-methyl)-1,4,7-triazonan-1-yl]- ³N¹, N⁴, N⁷]-4-carboxyato- O-butanoyl)-4-chlor-L-phenylalanyl-D-cysteiny-4-[(4S)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]]-1,4,7-trioxetan (1:x) y H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[korr.])

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (68)Ga-NODAGA-Cpa-D-Cys-Aph(Hor)-D-Aph(Cbm)-Lys-Thr-Cys-D-Tyr-NH [Aph = 4-NH-Phe; Cbm = carbamoyl; Cpa = 4-Cl-Phe; Hor = L-hydroorotyl; NODAGA = (4R)-4-[4,7-bis(carboxymethyl)-1,4,7-triazonan-1-yl]-4-carboxybutanoyl]-4-chlor-L-phenylalanyl-D-cysteiny-4-[(4S)-2,6-dioxo-1,3-diazinan-4-carboxamido]-L-phenylalanyl-4-(carbamoylamino)]-1,4,7-trioxetanacetat (1:x)y

ASK #46056

Chemical Abstract Service Nr. 1352066-68-2

Formelstamm (C₂₈H₃₄Cl₂N₂O₅S)⁻ H⁺

Molgewicht 568.5522

Bruttoformel C₂₈H₃₅Cl₂NO₅S

Vorzugsbezeichnung Navtemadlin

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS

2. Bezeichnung {(3R,5R,6S)-5-(3-Chlorphenyl)-6-(4-chlorphenyl)-3-methyl-1-[(2S)-3-methyl-1-(propan-2-sulfonyl)butan-2-yl]-2-oxopiperidin-3-yl}essigsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym {(3R,5R,6S)-5-(3-Chlorphenyl)-6-(4-chlorphenyl)-1-[(2S)-1-(isopropylsulfonyl)-3-methyl-2-butanyl]-3-methyl-2-oxo-3-piperidiny}essigsäure

ASK #46057

Chemical Abstract Service Nr.	1628260-79-6
Molgewicht	588.6988
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₃ FN ₈ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Ziritaxestat
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	4 ² -Ethyl-1 ⁴ -fluor-8 ³ -hydroxy-3,4 ⁸ -dimethyl-7-oxo-3-aza-4(3,6)-imidazo[1,2-a]pyridina-5(1,4)-piperazina-2(4,2)-[1,3]thiazola-8(1)-azetidina-1(1)-benzenaocaphan-2 ⁵ -carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[(2-Ethyl-6-{4-[2-(3-hydroxy-1-azetidiny)-2-oxoethyl]-1-piperazinyl}-8-methylimidazo[1,2-a]pyridin-3-yl)(methyl)amino]-4-(4-fluorphenyl)-1,3-thiazol-5-carbonitril; 2-[(2-Ethyl-6-{4-[2-(3-hydroxyazetidin-1-yl)-2-oxoethyl]piperazin-1-yl}-8-methylimidazo[1,2-a]pyridin-3-yl)(methyl)amino]-4-(4-fluorphenyl)thiazol-5-carbonsäurenitril

ASK #46058

Chemical Abstract Service Nr.	13425-82-6
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₂₃ -O ₅ -P) ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	352.3619
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₅ O ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Estradiol-3-phosphat
International Nonproprietary Name	(Cumul.INN.L3-17(1971-2017))
2. Bezeichnung	(17 -Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-yl)dihydrogenphosphat
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E3P; (17beta)-17-Hydroxyestra-1,3,5(10)-trien-3-ylidihydrogenphosphat; Oestradiol-3-phosphat

ASK #46059

Chemical Abstract Service Nr.	1380087-89-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1682748-54-4
Molgewicht	365.8129
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pelabresib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2-[(4S)-6-(4-Chlorphenyl)-1-methyl-4H-[1,2]oxazolo[5,4-d][2]benzazepin-4-yl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider; INN.CN

ASK #46060

Chemical Abstract Service Nr.	1845726-14-8
Molgewicht	383.8282
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₆ ClN ₃ O ₂

Vorzugsbezeichnung	Pelabresib-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	2-[(4S)-6-(4-Chlorphenyl)-1-methyl-4H-[1,2]oxazolo[5,4-d][2]benzazepin-4-yl]acetamid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46061	
Chemical Abstract Service Nr.	2099678-27-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1946830-47-2
Formelstamm	[(C9-H18-N2)a (C3-H7-N)b (C2-H2)c]x, a:b:c = ca. 2:5:2, ca. (C37-H75-N9)x
Vorzugsbezeichnung	Veverimer
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS
2. Bezeichnung	Poly[<i>N</i> ¹ , <i>N</i> ^β -di(prop-2-en-1-yl)propan-1,3-diamin-co-prop-2-en-1-amin] mit <i>N,N</i> -(ethan-1,2-diyl)-Quervernetzungen durch Reaktion mit 1,2-Dichlorethan (molares Verhältnis ca. 2:5:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Allylaminhydrochlorid- <i>N</i> (1), <i>N</i> (3)-Diallylpropan-1,3-diamin-dihydrochlorid (ca. 30 mol-%)-Copolymer, quervernetzt mit 1,2-Dichlorethan, neutralisiert; Poly(allylamin-co- <i>N</i> (1), <i>N</i> (3)-diallylpropan-1,3-diamin), <i>N,N</i> '-ethylen-quervernetzt (ca. 5:2:2); AAH/30%DAPDA/DCE-Copolymer
ASK #46066	
Chemical Abstract Service Nr.	1970972-74-7
Molgewicht	435.4213
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₀ F ₃ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Danicamtiv
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i>)-1-[3-(Difluormethyl)-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-sulfonyl]-1-fluorethyl]- <i>N</i> -(1,2-oxazol-3-yl)piperidin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46070	
Chemical Abstract Service Nr.	2172870-89-0
Molgewicht	456.4866
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₂ F ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Paltusotin
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Aminopiperidin-1-yl)-3-(3,5-difluorphenyl)chinolin-6-yl]-2-hydroxybenzonnitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[4-(4-Amino-1-piperidinyl)-3-(3,5-difluorphenyl)-6-chinolinyl]-2-hydroxybenzonnitril
ASK #46071	

Chemical Abstract Service Nr.	2361216-83-1
Formelstamm	C27-H22-F2-N4-O . Cl-H
Molgewicht	492.9475
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ ClF ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Paltusotinhochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Aminopiperidin-1-yl)-3-(3,5-difluorphenyl)chinolin-6-yl]-2-hydroxybenzonnitril-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[4-(4-Amino-1-piperidinyl)-3-(3,5-difluorphenyl)-6-chinolinyl]-2-hydroxybenzonnitril-hydrochlorid (1:1)
ASK #46072	
Formelstamm	C27-H22-F2-N4-O . Cl-H . x H2-O
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₃ ClF ₂ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Paltusotinhochlorid x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	3-[4-(4-Aminopiperidin-1-yl)-3-(3,5-difluorphenyl)chinolin-6-yl]-2-hydroxybenzonnitril-hydrochlorid (1:1) x H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[4-(4-Amino-1-piperidinyl)-3-(3,5-difluorphenyl)-6-chinolinyl]-2-hydroxybenzonnitril-hydrochlorid-Hydrat (1:1:x); Paltusotinhochlorid-Hydrat
ASK #46081	
Chemical Abstract Service Nr.	2296729-00-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2252403-56-6
Molgewicht	560.5944
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₀ F ₂ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sotorasib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(1 <i>M</i>)-6-Fluor-7-(2-fluor-6-hydroxyphenyl)-1-[4-methyl-2-(propan-2-yl)pyridin-3-yl]-4-[(2 <i>S</i>)-2-methyl-4-(prop-2-enoyl)piperazin-1-yl]pyrido[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46082	
Chemical Abstract Service Nr.	1654736-73-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	154541-59-0
Formelstamm	2(C20-H21-N7-O6)2 ⁻ 2H ⁺ . H2-O4-S
Molgewicht	1012.9583
Bruttoformel	C ₄₀ H ₄₈ N ₁₄ O ₁₆ S
Vorzugsbezeichnung	Arfoltixorinhemisulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L79)

2. Bezeichnung	<i>N</i> -{4-[(6 <i>a</i> <i>R</i>)-3-Amino-1-oxo-1,2,5,6,6 <i>a</i> ,7-hexahydroimidazo[1,5- <i>f</i>]pteridin-8(9 <i>H</i>)-yl]benzoyl}-L-glutaminsäure-sulfat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46083	
Chemical Abstract Service Nr.	1672668-24-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2244097-07-0
Molgewicht	383.3417
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₂ F ₃ NO ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Belzutifan
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
2. Bezeichnung	3-[[[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-2,3-Difluor-1-hydroxy-7-(methansulfonyl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-4-yl]oxy]-5-fluorbenzotrinitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46086	
Chemical Abstract Service Nr.	1227056-84-9
Molgewicht	321.3368
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ F ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Amprexotin
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	4-{2-[(2,4,6-Trifluorphenoxy)methyl]phenyl}piperidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; ChemSpider; Pharmavista
ASK #46087	
Chemical Abstract Service Nr.	1227056-87-2
Formelstamm	C18-H18-F3-N-O . Cl-H
Molgewicht	357.7978
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ ClF ₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Amprexetinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L81)
2. Bezeichnung	4-{2-[(2,4,6-Trifluorphenoxy)methyl]phenyl}piperidin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-{2-[(2,4,6-Trifluorphenoxy)methyl]phenyl}piperidinhydrochlorid (1:1); Amprexetinmonohydrochlorid
ASK #46088	
Chemical Abstract Service Nr.	1140964-99-3
Molgewicht	317.3446
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ N ₅ O

2. Bezeichnung 8-[(1,3-Dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)methyl]-2,7-dihydro-3*H*-pyridazino[3,4,5-*de*]chinazolin-3-on

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym 8-(1,3-Dihydro-2*H*-isoindol-2-ylmethyl)-1,2-dihydro-3*H*-pyridazino[3,4,5-*de*]chinazolin-3-on [und 2,7-dihydro- und 2,9-dihydro-Tautomere];
8-[(1,3-Dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)methyl]-1,2-dihydro-3*H*-pyridazino[3,4,5-*de*]chinazolin-3-on [und 2,7-dihydro- und 2,9-dihydro-Tautomere]

ASK #46090

Chemical Abstract Service Nr. 1867163-55-0

Formelstamm (C530-H672-F9-N171-O323-P43-S6)43⁻ 43Na⁺

Molgewicht 17289.7661

Bruttoformel C₅₃₀H₆₇₂F₉N₁₇₁Na₄₃O₃₂₃P₄₃S₆

Vorzugsbezeichnung Vutrisiran-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L81)

2. Bezeichnung {[(2*S*,4*R*)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -*D*-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis-({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -*D*-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trioxy(1:43)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN[corr.]

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Votrisiran-Natrium

ASK #46094

Chemical Abstract Service Nr. 1802425-99-5

Molgewicht 626.4441

Bruttoformel C₂₈H₂₃Cl₂F₂N₉O₂

Vorzugsbezeichnung Milvexian

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS

2. Bezeichnung (5*R*,9*S*)-9-{4-[5-Chlor-2-(4-chlor-1*H*-1,2,3-triazol-1-yl)phenyl]-6-oxopyrimidin-1(6*H*)-yl]-2²-(difluormethyl)-5-methyl-2²*H*-3-aza-1(4,2)-pyridina-2(3,4)-pyrazolacyclonaphan-4-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #46095

Chemical Abstract Service Nr. 519187-97-4

Formelstamm C16-H21-N-O2-S . C4-H4-O4

Molgewicht 407.4806

Bruttoformel C₂₀H₂₅NO₆S

Vorzugsbezeichnung Edonerpimaleat

International Nonproprietary Name (INN.L76)

2. Bezeichnung 1-{3-[2-(1-Benzothiophen-5-yl)ethoxy]propyl}azetidin-3-ol-[(2*Z*)-but-2-endioat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

	Synonym	(2Z)-2-Butendisäure--1-{3-[2-(1-Benzothiophen-5-yl)ethoxy]propyl}-3-azetidinol (1:1)
ASK #46096		
	Chemical Abstract Service Nr.	1821329-75-2
	Formelstamm	C29-H29-F-N4-O . 2 Cl-H
	Molgewicht	541.487
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ Cl ₂ FN ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Derazantinibdihydrochlorid
	International Nonproprietary Name	(INN.L78)
	2. Bezeichnung	(6R)-6-(2-Fluorphenyl)-N-(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[h]chinazolin-2-amin-hydrochlorid (1:2)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(R)-6-(2-Fluorphenyl)-N-(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[h]chinazolin-2-amindihydrochlorid; (R)-6-(2-Fluorphenyl)-N-(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[h]quinazolin-2-amindihydrochlorid; (6R)-6-(2-Fluorphenyl)-N-(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[h]chinazolin-2-amindihydrochlorid
ASK #46097		
	Chemical Abstract Service Nr.	2101829-32-5
	Formelstamm	C29-H29-F-N4-O . 2 Cl-H . H2-O
	Molgewicht	559.5023
	Bruttoformel	C ₂₉ H ₃₁ Cl ₂ FN ₄ O
	Vorzugsbezeichnung	Derazantinibdihydrochlorid 1 H ₂ O
	International Nonproprietary Name	(INN.L78)
	2. Bezeichnung	(6R)-6-(2-Fluorphenyl)-N-(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[h]chinazolin-2-amin-hydrochlorid (1:2) 1 H ₂ O
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	(R)-6-(2-Fluorphenyl)-N-(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[h]chinazolin-2-amindihydrochlorid-Monohydrat; (R)-6-(2-Fluorphenyl)-N-(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[h]quinazolin-2-amindihydrochlorid-Monohydrat; Derazantinibdihydrochlorid-Monohydrat; (6R)-6-(2-Fluorphenyl)-N-(3-{2-[(2-methoxyethyl)amino]ethyl}phenyl)-5,6-dihydrobenzo[h]chinazolin-2-amindihydrochlorid-Monohydrat
ASK #46101		
	Chemical Abstract Service Nr.	252917-06-9
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	1485056-50-5
	Molgewicht	465.3379
	Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₈ Cl ₂ N ₈
	Vorzugsbezeichnung	Laduviglusib
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung 6-[(2-[[4-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(4-methyl-1H-imidazol-2-yl)pyrimidin-2-yl]amino]ethyl)amino]pyridin-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 6-[[2-[[4-(2,4-Dichlorphenyl)-5-(5-methyl-1H-imidazol-2-yl)-2-pyrimidinyl]amino]ethyl]amino]nicotinonitril

ASK #46103

Chemical Abstract Service Nr. 102190-87-4
Formelstamm (C11-H20-O2)x (C5-H8-O2)y (C6-H9-N-O)z
2. Bezeichnung Poly[(*prim. iso-C₈*-alkyl)prop-2-enoat-co-1-ethenylpyrrolidin-2-on-co-methyl-2-methylprop-2-enoat] (x:z:y) [*prim. iso-C₈*-Alkylester hergestellt durch Veresterung mit Alkoholen aus der Hydroformylierung (Oxo-Prozess) der Hepten-Isomere aus der Dimerisierung von Buten-Isobuten-Propen-Gemischen]
3. Bezeichnung Poly(isooctylacrylat-co-methylmethacrylat-co-1-vinylpyrrolidin-2-on) (x:y:z)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Povacrylex; IOA/MMA/NVP

ASK #46106

Chemical Abstract Service Nr. 2170282-33-2
Formelstamm (C10-H15-N2-O7)³⁻ 3Na⁺ · 2 H2O
Molgewicht 380.2352
Bruttoformel C₁₀H₁₅N₂Na₃O₇
2. Bezeichnung 2,2'-((2-[(Carboxymethyl)(2-hydroxyethyl)amino]ethyl)azandiyl)diessigsäure-Natriumsalz (1:3) 2 H₂O
3. Bezeichnung N-(2-Hydroxyethyl)ethylendiamintriessigsäure-Trinatriumsalz 2 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym NaHEDTA 2HO; HEDTA-Na 2HO; N-(2-Hydroxyethyl)ethylendiamin-N,N',N'-triessigsäure-Trinatriumsalz-Dihydrat; Trinatrium-N-(2-hydroxyethyl)ethylendiamin-N,N',N'-triacetat-Dihydrat; Trinatrium-[[2-[bis(carboxylatomethyl)amino]ethyl](2-hydroxyethyl)amino]acetat-Dihydrat; Hydroxyethylethylendiamintriessigsäure-Trinatriumsalz-Dihydrat; Trinatrium-HEDTA-Dihydrat; Trinatrium-2-[carboxylatomethyl(2-hydroxyethyl)amino]ethyliminodi(acetat)-Dihydrat

ASK #46109

Chemical Abstract Service Nr. 77591-33-4
Molgewicht 4963.4408
Bruttoformel C₂₁₂H₃₅₀N₅₆O₇₈S
Vorzugsbezeichnung Timbetasin
International Nonproprietary Name INN.L80
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; FDA-SRS; AdisInsight; CAS; EUTCT; Pharmavista
2. Bezeichnung Thymosin₄ (human) ohne Lys-N⁶-Acetyl- und Ser/Thr-O³-Phosphono-Gruppen:
N-Acetyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-lysyl-L-prolyl-L- -aspartyl-L-methionyl-L-alanyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L- -glutamyl-L-lysyl-L-phenylalanyl-L- -aspartyl-L-lysyl-L-seryl-L-lysyl-L-leucyl-L-lysyl-L-lysyl-L-threonyl-L-
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN[modif.]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (Ac)SDKPDMAEIE KFDKSKLKKKT ETQEKNPLPS KETIEQEKA GES; Thymosin beta 4 [irreführende unvollständige Bezeichnung für synthetisches Peptid / misleading incomplete name for synthetic peptide]; 3,11,25,31,38-Pentakis(de-N(6)-acetyl)-1,22,30,33-tetrakis(de-O(3)-phosphono)thymosin beta4 (human); Thymosin beta-4 (human), N-terminal acetyliert: 3,11,25,31,38-Pentakis(de-N(6)-acetyl)-1,22,30,33-tetrakis(de-O(3)-phosphono)thymosin beta4 (human); N-Acetyl-L-seryl-L-alpha-aspartyl-L-lysyl-L-prolyl-L-alpha-aspartyl-L-methionyl-L-alanyl-L-alpha-glutamyl-L-isoleucyl-L-alpha-glutamyl-L-lysyl-L-phenylalanyl-L-alpha-aspartyl-L-lysyl-L-seryl-L-lysyl-L-leucyl-L-tyrosyl-L-phenylglycyl-L-tryptophyl-L-lysyl-L-O⁴-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4R)-4-[[[2-(2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido)ethyl]carbamoyl]oxy]-L-prolyl]

ASK #46113

Chemical Abstract Service Nr. 396091-82-0

Formelstamm (C₇₄H₈₉N₁₄O₁₆)³⁻ 3H⁺

Molgewicht 1433.6065

Bruttoformel C₇₄H₉₂N₁₄O₁₆

Vorzugsbezeichnung Pasireotidtetraacetat

International Nonproprietary Name (INN.L52,v.L92RG)

2. Bezeichnung Cyclo[L-2-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O⁴-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4R)-4-[[[2-(2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido)ethyl]carbamoyl]oxy]-L-prolyl]

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Cyclo[(2S)-2-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O-(phenylmethyl)-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4R)-4-[[[[2-[[[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl]amino]ethyl]amino]carbonyl]oxy]-2,2',2''-[10-[2-[[[3S,6R,9S,12S,15S,19R,20aS]-9-(4-Aminobutyl)-15-benzyl-12-[[4-(benzyloxy)phenyl]methyl]-6-(1H-indol-3-ylmethyl)-1,4,7,10,13,16-hexaoxo-3-phenylsahydropyrrolo[1,2-a][1,4,7,11]2-Phenyl-[4]O(4)-benzyl-[6]-trans-4-[[[2-(2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido)ethyl]carbamoyl]oxy]-cyclo[2]D-GWKYFP)]; Cyclo[trans-4-(DOTA-NH-CH-NH-CH₂-NH₂)-2-phenylglycyl-L-tryptophyl-L-lysyl-L-O⁴-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-]; Cyclo[(4R)-4-(2-[2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido)ethyl]carbamoyloxy)-L-prolyl-L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-O⁴-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-]

ASK #46114

Formelstamm (C₇₄H₈₉N₁₄O₁₆)³⁻ (68)Ga³⁺

Bruttoformel C₇₄H₉₂GaN₁₄O₁₆

Vorzugsbezeichnung (⁶⁸Ga)Galliumpasireotid tetraacetat

International Nonproprietary Name (INN.L52,v.L92RG)

2. Bezeichnung {Cyclo[L-2-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O⁴-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4R)-4-[[[2-(2-[4,7,10-tris(carboxylato-³O⁴,O⁷,O¹⁰-methyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]-⁴N¹,N⁴,N⁷,N¹⁰]acetamido)ethyl]carbamoyl]oxy]-L-prolyl-L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-O⁴-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-]}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Gallium ((68)Ga)-Pasireotidtetraacetat; ((68)Ga)Gallium(3+)-[1]2-Phenyl-[4]O(4)-benzyl-[6]-trans-4-[[[2-(2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido)ethyl]carbamoyl]oxy]-L-prolyl-L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-O⁴-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-]; ((68)Ga)Gallium(3+)-Cyclo[trans-4-(DOTA-NH-CH-NH-CO-O-)Pro]-Phg-DTrp-Lys-Tyr(4-Bzl)-Phe](3-); Cyclo[[[2S)-2-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-O-(phenylmethyl)-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-(4R)-4-[[[[2-[[[4,7,10-tris[(carboxy-kappaO)methyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl-kappaN(1),kappaN(4),kappaN(7),kappaN(10)]acetamido)ethyl]carbamoyl]oxy]-L-prolyl-L-phenylglycyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-O⁴-benzyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-]]]]]

ASK #46115

Chemical Abstract Service Nr. 95809-78-2

Formelstamm (C₂₂H₂₇O₂S₂)⁻ H⁺

Molgewicht 388.5865

Bruttoformel C₂₂H₂₈O₂S₂

Vorzugsbezeichnung Devimistat

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 AdisInsight; EUTCT

2. Bezeichnung rac-(6R)-6,8-Bis(benzylsulfanyl)octansäure

Vorzugsbezeichnung Pirenzepin 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L14)
2. Bezeichnung 11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on 1 H₂O
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 11-[(4-Methyl-1-piperazinyl)acetyl]-5,11-dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-onhydrat (1:1); Pirenzepin-Monohydrat; 11-[(4-Methylpiperazin-1-yl)acetyl]-5,11-dihydro-6*H*-pyrido[2,3-*b*][1,4]benzodiazepin-6-on-Monohydrat

ASK #46135

Chemical Abstract Service Nr. 1613316-39-4

Molgewicht 853.9477

Bruttoformel C₄₅H₅₇NO₁₄

Vorzugsbezeichnung Cabazitaxel-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L60)

2. Bezeichnung [4-(Acetyloxy)-2-(benzoyloxy)-5,20-epoxy-1-hydroxy-7,10-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13-yl]((2*R*,3*S*)-3-((*tert*-butoxycarbonyl)amino)-2-hydroxy-3-phenylpropanoat) 1 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-7beta,10beta-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13alpha-yl)((2*R*,3*S*)-3-*tert*-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat) 1 HO; Cabazitaxel 1 H₂O; (1*S*,2*S*,3*R*,4*S*,7*R*,9*S*,10*S*,12*R*,15*S*)-4-(Acetyloxy)-15-(((2*R*,3*S*)-3-((*tert*-butoxy)carbonyl)amino)-2-hydroxy-3-phenylpropanoyl)oxy)-1-hydroxy-9,12-dimethoxy-10,14,17,17-tetramethyl-11-oxo-6-oxatetracyclonon-11-ylidene-1,2,3,4-tetrahydro-1,4-dioxine-5,6-diol) 1 H₂O

ASK #46136

Chemical Abstract Service Nr.

59-30-3

Formelstamm

(C₁₉H₁₇N₇O₆)²⁻ 2H⁺

Molgewicht

441.3975

Bruttoformel

C₁₉H₁₉N₇O₆

Vorzugsbezeichnung

Folsäure

International Nonproprietary Name

INN.L3

2. Bezeichnung

N-(4-(((2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl)amino)benzoyl)-L-glutaminsäure

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(2*S*)-2-[4-(2-Amino-3,4-dihydro-4-oxo-6-pteridinylmethylamino)benzamido]glutarsäure; *N*-{4-[(2-Amino-3,4-dihydro-4-oxo-6-pteridinylmethyl)amino]benzoyl}-L-glutaminsäure; *N*-[4-(2-Amino-4-oxo-3,4-dihydropteridin-6-ylmethylamino)benzoyl]-L-glutaminsäure; (S)-2-[4-[(2-Amino-4-oxo-3,4-dihydropteridin-6-ylmethyl)amino]benzamido]pentandisäure; (2*S*)-2-(4-[[2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-yl)methyl]amino]benzamido)pentandisäure; Folicin; Pteroylmonoglutaminsäure; (S)-2-[4-[(2-Amino-4-oxo-1,4-dihydropteridin-6-ylmethyl)amino]benzamido]pentandisäure; Vitamin B₉; *N*-{4-[(2-Amino-1,4-dihydro-4-oxo-6-pteridinylmethyl)amino]benzoyl}-L-glutaminsäure

ASK #46140

Chemical Abstract Service Nr. 1265229-25-1

Molgewicht 356.3806

Bruttoformel C₂₀H₁₆N₆O

Vorzugsbezeichnung	Zoligratinib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung	[5-Amino-1-(2-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl](1 <i>H</i> -indol-2-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46141	
Chemical Abstract Service Nr.	1265231-80-8
Formelstamm	C20-H16-N6-O . C4-H6-O5
Molgewicht	490.4681
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₂ N ₆ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Zoligratinib-L-malat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	[5-Amino-1-(2-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl](1 <i>H</i> -indol-2-yl)methanon-(2 <i>S</i>)-2-hydroxybutandioat
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2 <i>S</i>)-2-Hydroxybernsteinsäure--[5-Amino-1-(2-methyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-yl)-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl](1 <i>H</i> -indol-2-yl)methanon (1:1)
ASK #46142	
Chemical Abstract Service Nr.	1349723-93-8
Formelstamm	C30-H38-N2-O2 . 2 Cl-H
Molgewicht	531.5568
Bruttoformel	C ₃₀ H ₄₀ Cl ₂ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Elacestrantdihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	(6 <i>R</i>)-6-{2-[Ethyl({4-[2-(ethylamino)ethyl]phenyl)methyl}amino)-4-methoxyphenyl]-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-ol-hydrochlorid (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(6 <i>R</i>)-6-[2-(Ethyl{4-[2-(ethylamino)ethyl]benzyl}amino)-4-methoxyphenyl]-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthalinol-dihydrochlorid
ASK #46149	
2. Bezeichnung	D-Fructose-D-Glucose-Wasser-Gemisch (Gehalte gemäß NF: D-Fructose 48,2-60 %, D-Glucose 35,7-41,1 %, andere Saccharide 0-6 %, Wasser 19-25 %)
3. Bezeichnung	Fructose-Glucose-Sirup (55:45)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	FGS
ASK #46150	
Chemical Abstract Service Nr.	1953133-47-5
Molgewicht	522.5533
Bruttoformel	C ₂₇ H ₃₁ F ₅ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Giredestrant

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; GlnAS; USAN

2. Bezeichnung 3-[(1*R*,3*R*)-1-(2,6-Difluor-4-[[1-(3-fluorpropyl)azetidin-3-yl]amino]phenyl)-3-methyl-1,3,4,9-tetrahydro-2*H*-pyrido[3,4-*b*]indol-2-yl]-2,2-difluorpropan-1-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #46151

Chemical Abstract Service Nr. 2407529-33-1

Formelstamm C27-H31-F5-N4-O . C4-H6-O6

Molgewicht 672.6401

Bruttoformel C₃₁H₃₇F₅N₄O₇

Vorzugsbezeichnung Giredestranttartrat

International Nonproprietary Name (INN.L84)

2. Bezeichnung 3-[(1*R*,3*R*)-1-(2,6-Difluor-4-[[1-(3-fluorpropyl)azetidin-3-yl]amino]phenyl)-3-methyl-1,3,4,9-tetrahydro-2*H*-pyrido[3,4-*b*]indol-2-yl]-2,2-difluorpropan-1-ol-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #46154

Chemical Abstract Service Nr. 1847461-43-1

Molgewicht 585.6966

Bruttoformel C₃₂H₃₉N₇O₄

Vorzugsbezeichnung Mobocertinib

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung Propan-2-yl{2-[4-[[2-(dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-2-methoxy-5-(prop-2-enamido)anilino]-4-(1-methyl-1*H*-indol-3-yl)pyrimidin-5-carboxylat}

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #46155

Chemical Abstract Service Nr. 2305022-81-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2389149-74-8

Formelstamm C32-H39-N7-O4 . C4-H6-O4

Molgewicht 703.7846

Bruttoformel C₃₆H₄₅N₇O₈

Vorzugsbezeichnung Mobocertinibsuccinat

International Nonproprietary Name (INN.L83)

2. Bezeichnung Propan-2-yl{2-[4-[[2-(dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-2-methoxy-5-(prop-2-enamido)anilino]-4-(1-methyl-1*H*-indol-3-yl)pyrimidin-5-carboxylat}-butandioat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #46157

Chemical Abstract Service Nr. 1773490-82-6

Formelstamm (C27-H21-Cl-N3-O4)⁻ H⁺ . C7-H17-N-O5

Molgewicht 683.1479

Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₉ ClN ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Nidufexor-Meglumin
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	4-[(N-Benzyl-8-chlor-1-methyl-1,4-dihydro[1]benzopyrano[4,3-c]pyrazol-3-carboxamido)methyl]benzoesäure-1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-({Benzyl[(8-chlor-1-methyl-1,4-dihydrochromeno[4,3-c]pyrazol-3-yl)carbonyl]amino)methyl}benzoesäure-Megluminsalz
ASK #46158	
Formelstamm	(C27-H21-Cl-N3-O4) ⁻ H ⁺ . C7-H17-N-O5 . H2-O
Molgewicht	701.1631
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₉ ClN ₄ O ₉
Vorzugsbezeichnung	Nidufexor-Meglumin x H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	4-[(N-Benzyl-8-chlor-1-methyl-1,4-dihydro[1]benzopyrano[4,3-c]pyrazol-3-carboxamido)methyl]benzoesäure-1-Desoxy-1-(methylamino)-D-glucitol-Salz (1:1) x H ₂ O [x = ca. 1,1-1,6]
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-({Benzyl[(8-chlor-1-methyl-1,4-dihydrochromeno[4,3-c]pyrazol-3-yl)carbonyl]amino)methyl}benzoesäure-Megluminsalz-Hydrat
ASK #46159	
Chemical Abstract Service Nr.	916075-84-8
Molgewicht	455.593
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Felcisetrag
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; GInAS; FDA-SRS; EUTCT
2. Bezeichnung	Methyl{4-[(4-[[2-(propan-2-yl)-1H-benzimidazol-4-carboxamido]methyl]piperidin-1-yl)methyl]piperidin-1-carboxylat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Methyl-4-{{4-[[2-(2-isopropyl-1H-benzimidazol-4-yl)carbonyl]amino)methyl]-1-piperidinyl}methyl}-1-piperidincarboxylat
ASK #46162	
Chemical Abstract Service Nr.	2222514-07-8
Formelstamm	C209-H340-N60-O59-S3 (C2-H4-O)900 ca.
Molgewicht	44380.8015
Bruttoformel	C ₂₀₀₉ H ₃₉₄₀ N ₆₀ O ₉₅₉ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Palopegteriparatid
International Nonproprietary	INN.L86

Name**2. Bezeichnung**

N-({2-[(6-[[{(3*RS*)-1-{3-[(2*RS*)-2,3-Bis[-methylpoly(oxyethylen)_n-oxy]propoxy)propyl)amino]-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl]hexyl)amino]ethyl]carbamoyl)-2-methylalanyl-L-seryl-L-valyl
n = ca. 450, hergestellt durch chemische Peptidsynthese

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

N(1)-(N-[[2-[(6-[[{(1-[[3-[(3-[[2,3-Bis[alpha-methylpoly(oxyethylen)-omega-oxy]propoxy)propyl)amino]-3-oxopropyl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)sulfanyl]hexyl)amino]ethyl]carbamoyl)-2-methylalanyl]teriparatid

ASK #46163

Chemical Abstract Service Nr. 1488408-24-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 68989-12-8

Formelstamm (C6-H10-O5)_x (C2-H6-O3-Si2)_y

2. Bezeichnung

Manihot-esculenta-Wurzelknollenstärke, modifiziert durch saure Polymerisation mit <2 % Methylsilantriol-Trinatriumsalz, Wasser-Restgehalt <10 %

3. Bezeichnung

Tapiokastärke-Polymethylsilasesquioxan-Copolymerisat

USYN

statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym

Tapiokastärke-Polymethylsilsesquioxan; Tapioka, modifiziert durch Polymerisation mit Methylsilantriol-Trinatriumsalz; Manihotstärke, modifiziert durch Polymerisation mit Methylsilantriol-Trinatriumsalz

ASK #46165

Chemical Abstract Service Nr. 132743-83-0

Formelstamm [(C10-H24-N2-O)2+]_n . C6-H16-N2

Vorzugsbezeichnung

Polixetonium

International Nonproprietary Name (INN.L34)

Zitat Bezeichnung 1

ChemIDplus; FDA-SRS; PubChem; GlnAS

2. Bezeichnung

Poly[oxyethan-1,2-diyl(dimethyliminio)ethan-1,2-diyl(dimethyliminio)ethan-1,2-diyl]

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

Poly[oxyethylen(dimethyliminio)ethylen(dimethyliminio)ethylen]

ASK #46170

Chemical Abstract Service Nr. 2227173-68-2

Formelstamm (C180-H219-N67-O101-P16-S16)¹⁶⁻ 16H⁺

Molgewicht 5961.8004

Bruttoformel C₁₈₀H₂₃₅N₆₇O₁₀₁P₁₆S₁₆

Vorzugsbezeichnung Sepofarsen

International Nonproprietary Name

INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 USAN; AdisInsight; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiouridylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanylyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thio

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

(2'-O-Methyl-P-thio)GGUGGAUCAC GAGUUCA

ASK #46171

Formelstamm	(C180-H219-N67-O101-P16-S16) 16^- 16Na ⁺
Molgewicht	6313.5097
Bruttoformel	$C_{180}H_{219}N_{67}Na_{16}O_{101}P_{16}S_{16}$
Vorzugsbezeichnung	Sepofarsen-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-2'-O-Methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thiouridyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')-2'-O-methyl-P-thioguanlyl-(3' 5')</i> (1:16)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2'-O-Methyl-P-thio)GGUGGAUCAC GAGUUCA-Natriumsalz (1:16)

ASK #46176

Chemical Abstract Service Nr.	2252262-24-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2128742-61-8
Molgewicht	144642.2308
Bruttoformel	$C_{6396}H_{9886}N_{1698}O_{2032}S_{48}$
Vorzugsbezeichnung	Sabatolimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGt/mAb-DB; EUTCT [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT SYNMHWVRQA PGQGLEWMGD IYPNGDTSY NQKFKGRVTI TADKSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARVG GAFPMDYWGQ GTTVTSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YLSSVVTVV SSSLGKTKYT CNVDHKSNT KVDKRVESKY GPCCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSEQDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSQEEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SLSG [L,L']AIQLTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASESVE YYGTSMLQWY QQKPGKAPKL LIYAASNVES GVPSRFGSG SGTDFTLTIS SLQPEDFATY FCQQSRKDPS TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL S ^T LTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,259-319,365-423),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-N ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Oligosacchariden vom CHO-Typ, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)
2. Bezeichnung	
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Immunoglobulin G4-kappa, anti-[Homo sapiens HAVcr2 (zellulärer Hepatitis-A-Virus-Rezeptor 2, T-Zell-Immunoglobulin-und-Mucin-Domäne-enthaltendes Protein 3, TIMD-3, T-Zell-Immunoglobulin-Mucin-Rezeptor 3, TIM-3, CD366)], humanisierter monoklonaler Antikörper: gamma-4-Schwerkette (1-444) [humanisiertes VH (IGHV1-46*01(87.8%)-(IGD)-IGHJ4*01 (92.3%)) [8.8.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG4*01, (CH1 (119-216), Scharnier S10>P (226) (217-228), CH2 (229-338), CH3 (339-443), CHS K>del (444)) (119-444)], (132-218')-Disulfid mit kappa-Leichtkette (1'-218') [humanisiertes V-KAPPA (IGKV1-39*01 (81.6%)-IGKJ4*01 (100%))] [10.3.9] (1'-111') -Homo sapiens IGKC*01, Km3 A45.1 (154), V101 (195) (112'-218)]; dimeres (224-224''::227-227'')-Bisdisulfid

ASK #46177

Chemical Abstract Service Nr.	1990504-34-1
Molgewicht	519.6137
Bruttoformel	$C_{28}H_{34}FN_7O_2$

Vorzugsbezeichnung	Bomedemstat
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-5-[[<i>(1R,2S)</i> -2-(4-Fluorphenyl)cyclopropyl]amino]-1-(4-methylpiperazin-1-yl)-1-oxopentan-2-yl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46178	
Chemical Abstract Service Nr.	1990504-72-7
Formelstamm	C28-H34-F-N7-O2 . 2(C7-H8-O3-S)
Molgewicht	864.0169
Bruttoformel	C ₄₂ H ₅₀ FN ₇ O ₈ S ₂
Vorzugsbezeichnung	Bomedemstatditosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L84)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-5-[[<i>(1R,2S)</i> -2-(4-Fluorphenyl)cyclopropyl]amino]-1-(4-methylpiperazin-1-yl)-1-oxopentan-2-yl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)benzamid-(4-methylbenzolsulfonat) (1:2)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-Methylbenzolsulfonsäure-- <i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-5-[[<i>(1R,2S)</i> -2-(4-Fluorphenyl)cyclopropyl]amino]-1-(4-methyl-1-piperazinyl)-1-oxo-2-pentanyl]-4-(1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-1-yl)benzamid (2:1)
ASK #46179	
Chemical Abstract Service Nr.	2023788-19-2
Formelstamm	(C225-H343-N48-O68)5 ⁻ 5H ⁺
Molgewicht	4813.4514
Bruttoformel	C ₂₂₅ H ₃₄₈ N ₄₈ O ₆₈
Vorzugsbezeichnung	Tirzepatid
International Nonproprietary Name	INN.L81
Zitat Bezeichnung 1	Pharmavista
2. Bezeichnung	L-Tyrosyl-2-methylalanyl-L- -glutamylglycyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -aspartyl-L-tyrosyl-L-seryl-L-isoleucyl-2-methylalanyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-lysyl-L-isoleucyl-L-alanyl-L-glutaminyll-
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N(6.20)-[(2 <i>S</i>)-22,42-Dicarboxy-1,10,19,24-tetraoxo-3,6,12,15-tetraoxa-9,18,23-triazadotetracont-1-yl]YXEGTFTSDY SIXLDKIAQK AFVQWLIAGG PSSGAPPPS(NH), X = 2-methylalanyl
ASK #46180	
Chemical Abstract Service Nr.	1388803-90-4
Molgewicht	453.9196
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₀ ClN ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vodobatinib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 2-Chlor-6-methyl-*N*-{4-methyl-3-[(chinolin-3-yl)ethinyl]benzoyl}benzohydrazid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #46183
Chemical Abstract Service Nr. 1401436-95-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1799706-80-1
Molgewicht 576.6832
Bruttoformel C₃₁H₃₈F₂N₈O
Vorzugsbezeichnung Zandelisib
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung 4-[2-(Difluormethyl)-1-*H*-benzimidazol-1-yl]-*N*-{2-methyl-1-[2-(1-methylpiperidin-4-yl)phenyl]propan-2-yl}-6-(morpholin-4-yl)-1,3,5-triazin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #46184
Chemical Abstract Service Nr. 2095732-06-0
Formelstamm (C11-H20-B-N3-O6)2⁻ 2H⁺
Molgewicht 287.1205
Bruttoformel C₁₁H₂₂BN₃O₅
Vorzugsbezeichnung Numidargistat
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung (3*R*,4*S*)-3-Amino-1-[(2*S*)-2-aminopropanoyl]-4-(3-boronopropyl)pyrrolidin-3-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #46188
Chemical Abstract Service Nr. 2296814-85-0
Molgewicht 4166.7263
Bruttoformel C₁₉₂H₃₀₂N₄₆O₅₇
Vorzugsbezeichnung Dapiglutid
International Nonproprietary Name INN.L85
2. Bezeichnung L-Histidyl-2-methylalanyl-L- -glutamylglycyl-L-seryl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-alanyl-L-threonyl-L-isoleucyl-L-leucyl-L- -aspartyl-*N*⁶-[*N*-(17-carboxyheptadecanoyl)-L- -glutamyl]
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym H-His-Aib-Glu-Gly-Ser-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ala-Thr-Ile-Leu-Asp-(17-carboxyheptadecanoyl-gamma-Glu)Lys-Gln-Ala-Ala-Arg-Asp-Phe-Ile-Ala-Trp-Leu-Ile-Gln-His-Lys-Ile-Thr-Asp-OH; N(6.16)-(17-Carb

ASK #46189
Formelstamm C192-H302-N46-O57 . 5 Cl-H
Molgewicht 4349.0382
Bruttoformel C₁₉₂H₃₀₇Cl₅N₄₆O₅₇

Vorzugsbezeichnung Dapiglutidpentahydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L85)

2. Bezeichnung L-Histidyl-2-methylalanyl-L- -glutamylglycyl-L-seryl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-seryl-L- -glutamyl-L-leucyl-L-alanyl-L-threonyl-L-isoleucyl-L-leucyl-L- -aspartyl-N⁶-[N-(17-carboxyheptadecanoyl)-L- -glutamy (1:5)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym H-His-Aib-Glu-Gly-Ser-Phe-Thr-Ser-Glu-Leu-Ala-Thr-Ile-Leu-Asp-(17-carboxyheptadecanoyl-gamma-Glu)Lys-Gln-Ala-Ala-Arg-Asp-Phe-Ile-Ala-Trp-Leu-Ile-Gln-His-Lys-Ile-Thr-Asp-OH (.) 5 HCl; N(6.16)-(17-Carboxyheptadecanoyl)-HXEGSFTSEL ATILDKQAAR DFIAWLIQHK ITD (.) 5 HCl, X = 2-methylalanyl; N(6.16)-(17-Carboxyheptadecanoyl)-C(2.2)-methyl-HAEGSFTSEL ATILDKQAAR DFIAWLIQHK ITD-hydrochlorid (1:5)

ASK #46193

Chemical Abstract Service Nr. 1386861-49-9

Molgewicht 434.879

Bruttoformel C₂₂H₁₇ClN₆O

Vorzugsbezeichnung Duvelisib x H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L72)

Zitat Bezeichnung 1 (USAN)

2. Bezeichnung 8-Chlor-2-phenyl-3-[(1*S*)-1-(7*H*-purin-6-ylamino)ethyl]isochinolin-1(2*H*)-on x H₂O
[x = ca. 0,5-1,0]

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #46197

Andere Chemical Abstract Service Nr. 57-88-5

Molgewicht 386.6535

Bruttoformel C₂₇H₄₆O

2. Bezeichnung Cholest-5-en-3 -ol, zur parenteralen Anwendung, aus Wollwachs gewonnen, Gehalt 99.0-101,0 % Cholesterol

Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def

3. Bezeichnung Cholesterol zur parenteralen Anwendung

Zitat Bezeichnung 3 EAB7.3,8.0,9.0+2,10.0(2012-2020)/2397

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Cholesterin zur parenteralen Anwendung

ASK #46198

Chemical Abstract Service Nr. 920509-32-6

Molgewicht 435.221

Bruttoformel C₁₇H₁₂Cl₂N₆O₄

Vorzugsbezeichnung Resmetirom

International Nonproprietary Name INN.L81

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; Adisinsight; PubChem; EUTCT; ChemSpider; ICTRP; USNCT; CAS; GlnAS

2. Bezeichnung 2-(3,5-Dichlor-4-[[6-oxo-5-(propan-2-yl)-1,6-dihydropyridazin-3-yl]oxy]phenyl)-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carbonitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 2-{3,5-Dichlor-4-[(5-isopropyl-6-oxo-1,6-dihydro-3-pyridazinyl)oxy]phenyl}-3,5-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1,2,4-triazin-6-carbonitril

ASK #46199

Chemical Abstract Service Nr. 1438897-79-0

Formelstamm C45-H57-N-O14 . C4-H8-O2

Molgewicht 924.0375

Bruttoformel C₄₉H₆₅NO₁₆

Vorzugsbezeichnung Cabazitaxel-Ethylacetat (1:1)

International Nonproprietary Name (INN.L60)

2. Bezeichnung [4-(Acetyloxy)-2-(benzoyloxy)-5,20-epoxy-1-hydroxy-7,10-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13-yl][(2R,3S)-3-[(*tert*-butoxycarbonyl)amino]-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]--Ethylacetat (1:1)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (4-Acetoxy-2alpha-benzoyloxy-5beta,20-epoxy-1-hydroxy-7beta,10beta-dimethoxy-9-oxo-tax-11-en-13alpha-yl)[(2R,3S)-3-*tert*-butoxycarbonylamino-2-hydroxy-3-phenylpropanoat]--Ethylacetat (1:1)

ASK #46200

Andere Chemical Abstract Service Nr. 65710-07-8

Formelstamm 2(C21-H41-N5-O11) . 5 H2-O4-S

Molgewicht 1569.5467

Bruttoformel C₄₂H₉₂N₁₀O₄₂S₅

Vorzugsbezeichnung Apramycinsulfat (2:5)

International Nonproprietary Name (INN.L19)

Zitat Bezeichnung 1 (MAR2019)

2. Bezeichnung 4-Amino-4-desoxy- β -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 8)-(8*R*)-2-amino-2,3,7-tridesoxy-7-(methylamino)-D-*glycero*- β -D-*allo*-octodialdo-1,5:8,4-dipyransyl-(1 \rightarrow 4)-2-desoxy-D-streptamin-sulfat (2:5)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-O-[3alpha-Amino-6alpha-[(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyl)oxy]]-2,3,4,4abeta,6,7,8,8alpha-octahydro-8beta-hydroxy-7beta-(methylamino)pyrano[3,2-b]pyran-2alpha-yl]-2-desoxy-D-streptamin (2:5); 4-O-[(2S)-3alpha-Amino-6alpha-(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyloxy)-8beta-hydroxy-7beta-methylamino-2,3,4,4abeta,6,7,8,8alpha-octahydro-pyrano[3,2-b]pyran-2alpha-yl]-2-desoxy-D-streptamin (2:5); 4-O-[(2S,3R,4aS,6R,7S,8R,8aR)-3-Amino-6-(4-amino-4-desoxy-alpha-D-glucopyranosyloxy)-8-hydroxy-7-methylamino-2,3,4,4a,6,7,8,8a-octahydro-pyrano[3,2-b]pyran-2-yl]-2-desoxy-D-streptamin (2:5)

ASK #46202

Chemical Abstract Service Nr. 33103-22-9

Andere Chemical Abstract Service Nr. 33987-25-6

Molgewicht 685.69

Bruttoformel C₂₅H₄₃N₁₃O₁₀

Vorzugsbezeichnung Enviomycin

**International
Nonproprietary
Name** INN.L14

Zitat Bezeichnung 1 ChemSpider; FDA-SRS; CAS; ChemIDplus; PubChem; GlnAS; USMI14; MAR2019

2. Bezeichnung Cyclo{(2Z)-3-(carbamoylamino)-2,3-didehydroalanyl-(2S)-2-[(4R)-2-amino-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]glycyl-3-amino-N-[(3R,4R)-3,6-diamino-4-hydroxyhexanoyl]-L-alanyl-L-seryl-L-seryl}

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (3R,4R)-3,6-Diamino-N-[(3S,6Z,9S,12S,15S)-3-[(4R)-2-amino-1,4,5,6-tetrahydropyrimidin-4-yl]-6-[(carbamoylamino)methyliden]-9,12-bis(hydroxymethyl)-2,5,8,11,14-pentaoxo-1,4,7,10,13-pentaazacyclohexa-2,4,6,8-tetraen-1-yl]propanoic acid
Tuberactinomycin N

ASK #46211

Chemical Abstract Service Nr. 97321-87-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 101141-95-1

Molgewicht 277.1678

Bruttoformel C₉H₁₂NO₇P

Vorzugsbezeichnung Foslevodopa

International Nonproprietary Name INNv.120

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; CAS; GlnAS

2. Bezeichnung 3-Hydroxy-O-phosphono-L-tyrosin

ASK #46212

Chemical Abstract Service Nr. 1907685-81-7

Molgewicht 306.2091

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₂O₇P

Vorzugsbezeichnung Foscarbidopa

International Nonproprietary Name INNv.120

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; CAS; GlnAS

2. Bezeichnung (2S)-2-Hydrazinyl-3-[3-hydroxy-4-(phosphonoxy)phenyl]-2-methylpropansäure

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2S)-2-Hydrazino-3-[3-hydroxy-4-(phosphonoxy)phenyl]-2-methylpropansäure

ASK #46213

Chemical Abstract Service Nr. 1907686-07-0

Molgewicht 360.2549

Bruttoformel C₁₀H₁₅N₂O₇P

Vorzugsbezeichnung Foscarbidopa 3 H₂O

International Nonproprietary Name (INNv.120)

2. Bezeichnung (2S)-2-Hydrazinyl-3-[3-hydroxy-4-(phosphonoxy)phenyl]-2-methylpropansäure 3 H₂O

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (2S)-2-Hydrazino-3-[3-hydroxy-4-(phosphonoxy)phenyl]-2-methylpropansäuretrihydrat

ASK #46215

2202783-35-3

Bruttoformel	C ₁₉ H ₃₈ N ₄ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Exaluren
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	4- <i>O</i> -(2-Amino-2,7-didesoxy- <i>D</i> -glycero- <i>D</i> -gluco-heptopyranosyl)-5- <i>O</i> -(5-amino-5,6-didesoxy- <i>L</i> -talofuranosyl)-2-desoxy- <i>D</i> -streptamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46231	
Chemical Abstract Service Nr.	53188-07-1
Andere Chemical Abstract Service Nr.	56305-04-5
Formelstamm	(C ₁₄ H ₁₇ O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	250.2903
Bruttoformel	C ₁₄ H ₁₈ O ₄
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i>)-6-Hydroxy-2,5,7,8-tetramethyl-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -1-benzopyran-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	(IUPAC2013)
3. Bezeichnung	6-Hydroxy-2,5,7,8-tetramethylchroman-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 3	(IUPAC1979,1993); ROMP2019; EINECS
ASK #46236	
Chemical Abstract Service Nr.	1527479-55-5
Molgewicht	6320.8457
Bruttoformel	C ₁₈₅ H ₂₁₅ N ₇₃ Na ₁₈ O ₁₀₆ P ₁₈ S ₆
Vorzugsbezeichnung	Cobitolimod-Natrium
International Nonproprietary Name	(INN.L75)
2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo</i> -2'-Desoxy- <i>P</i> -thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioguanylyl-(3' 5')-2'-desoxy- <i>P</i> -thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxycytidylyl-(3' 5')-2'-desoxyadenylyl-(3' 5')-2'-desoxyguanylyl-(1:18)
ASK #46239	
Chemical Abstract Service Nr.	1693758-51-8
Molgewicht	528.564
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₄ N ₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Eganelisib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	2-Amino- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-{8-[(1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)ethynyl]-1-oxo-2-phenyl-1,2-dihydroisochinolin-3-yl}ethyl]pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46240	
Chemical Abstract Service Nr.	1034442-21-1

Formelstamm	C18-H13-Cl-F-N3 . H2-O4-S
Molgewicht	423.8458
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₅ ClFN ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Basimglurantsulfat
International Nonproprietary Name	(INN.L71)
2. Bezeichnung	2-Chlor-4-[[1-(4-fluorphenyl)-2,5-dimethyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl]ethinyl]pyridin-sulfat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-Chlor-4-{2-[1-(4-fluorphenyl)-2,5-dimethyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl]ethinyl}pyridin-sulfat (1:1)
ASK #46241	
Chemical Abstract Service Nr.	1821307-10-1
Molgewicht	451.4685
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₃ F ₂ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Pulrodemstat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	4-[2-(4-Aminopiperidin-1-yl)-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-1-methyl-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-4-yl]-2-fluorbenzotrifluorid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46242	
Chemical Abstract Service Nr.	2097523-60-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2179319-65-2
Formelstamm	C24-H23-F2-N5-O2 . (C6-H5-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	609.6436
Bruttoformel	C ₃₀ H ₂₉ F ₂ N ₅ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Pulrodemstatbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	4-[2-(4-Aminopiperidin-1-yl)-5-(3-fluor-4-methoxyphenyl)-1-methyl-6-oxo-1,6-dihydropyrimidin-4-yl]-2-fluorbenzotrifluorid-benzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46247	
Chemical Abstract Service Nr.	2086772-26-9
Molgewicht	483.361
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ BrN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Onametostat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>R</i>)-3-[2-(2-Amino-3-bromchinolin-7-yl)ethyl]-5-(4-amino-7 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-7-yl)cyclopentan-1,2-diol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #46249

Chemical Abstract Service Nr.	60305-58-0
Formelstamm	(C4-(11)C-H10-N-O2-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	148.212
Bruttoformel	C ₅ H ₁₁ NO ₂ S
Vorzugsbezeichnung	L-([¹⁴ C]Methyl)Methionin-Injektionslösung
International Nonproprietary Name	(INN.L29)
Zitat Bezeichnung 1	EAB4.0,5.0,6.0,7.0,8.0,9.0(2002-2017)/1617
2. Bezeichnung	Sterile Lösung von (2S)-2-Amino-4-([¹⁴ C]methylsulfanyl)butansäure für diagnostische Zwecke. Gehalt: höchstens 2 mg je empfohlene Maximaldosis in Millilitern.
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	L-[methyl-(11)C]Methionin-Injektionslösung

ASK #46250

Chemical Abstract Service Nr.	2253764-93-9
Formelstamm	(C28-H21-Cl3-N3-O5) ⁻ H ⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht	707.9854
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₃ Cl ₃ N ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Cilofexor-Trometamol
International Nonproprietary Name	(INN.L80,L5)
2. Bezeichnung	3 ² ,7 ² ,7 ⁶ -Trichlor-6 ⁵ -cyclopropyl-2 ³ -hydroxy-4-oxa-1(2)-pyridina-6(4,3)-[1,2]oxazola-2(1,3)-azetidina-3(1,4),7(1)-dibenzolaheptaphan-1 ⁴ -carbonsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	2-[3-(2-Chlor-4-[[5-cyclopropyl-3-(2,6-dichlorphenyl)-1,2-oxazol-4-yl]methoxy]phenyl)-3-hydroxy-1-azetidiny]isonicotinsäure-2-Amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)

ASK #46251

Chemical Abstract Service Nr.	1451199-98-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2000293-14-9
Formelstamm	(95-H139-N20-O23) ⁻ H ⁺
Molgewicht	1930.2483
Bruttoformel	C ₉₅ H ₁₄₀ N ₂₀ O ₂₃
Vorzugsbezeichnung	Sulanemadlin
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS

2. Bezeichnung C^{2.11},C^{2.4}-[(4E)-Undec-4-en-1,11-diy]l(N-acetyl-L-leucyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-D-alanyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-tryptophyl-L-alanyl-L-glutaminyll-L-leucyl-L-alanyl-L-alanyl-L-alanyl-L-alanyl-L-alanyl-L-alanyl-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 11D,17D-N(2.1)-Acetyl-C(2.11),C(2.4)-[(4E)-undec-4-en-1,11-diy]lLTF AEYWAQL AAAAAA-17-amid

ASK #46252

Formelstamm (95-H139-N20-O23)⁻ Na⁺

Molgewicht 1952.2301

Bruttoformel C₉₅H₁₃₉N₂₀NaO₂₃

Vorzugsbezeichnung Sulanemadlin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L85)

2. Bezeichnung C^{2.11},C^{2.4}-[(4E)-Undec-4-en-1,11-diy]l(N-acetyl-L-leucyl-L-threonyl-L-phenylalanyl-D-alanyl-L- -glutamyl-L-tyrosyl-L-tryptophyl-L-alanyl-L-glutaminyll-L-leucyl-L-alanyl-L-alanyl-L-alanyl-L-alanyl-L-alanyl-

(1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 11D,17D-N(2.1)-Acetyl-C(2.11),C(2.4)-[(4E)-undec-4-en-1,11-diy]lLTF AEYWAQL AAAAAA-17-amid-Natriumsalz (1:1)

ASK #46256

Chemical Abstract Service Nr. 51779-95-4

Molgewicht 898.3261

Bruttoformel C₅₂H₁₀₀NO₈P

Vorzugsbezeichnung Colfoscerilerucat

International Nonproprietary Name (INN.L31)

2. Bezeichnung 1,2-Dierucoyl-*sn*-glycero-3-phosphocholin

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (R)-DEPC; Dierucoyllecithin

ASK #46257

Chemical Abstract Service Nr. 380449-54-7

Formelstamm C24-H30-Cl2-F-N3-O3 . Cl-H

Molgewicht 534.8786

Bruttoformel C₂₄H₃₁Cl₃FN₃O₃

Vorzugsbezeichnung Melphalanflufenamidhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L67)

2. Bezeichnung Ethyl{(2S)-2-[(2S)-2-amino-3-{4-[bis(2-chloroethyl)amino]phenyl}propanamido]-3-(4-fluorphenyl)propanoat}-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #46258

Chemical Abstract Service Nr. 2244622-33-9

Formelstamm C19-H38-N4-O10 . H2-O4-S

Molgewicht 580.6043

Formelstamm (C11-H16-O4)_n [(C6-H14-O4) 2(C2-H2-O2)0-7]_{n+1}
2. Bezeichnung -{ -Hydrooligo[oxy(2-oxoethylen)]_n-tris(oxyethylen)oligo[oxy(1-oxoethylen)]_n-oxy}- -hydropoly{[(6*RS*)-3,9-diethyl-2,4,8,10-tetraoxaspiro[5.5]undecan-3,9-diy]oligo[oxy(2-oxoethylen)]_n-tris(oxyethylen)}
n = ca. 0-7
3. Bezeichnung Poly[3,9-diethyliden-2,4,8,10-tetraoxaspiro[5.5]undecan-co-triethylenglycolmono/bis(oligoglycolat, *n* = 0-7)]
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Poly[DETOSU-co-TEG-co-TEG-oligo(glycolide)] (*x:y:z*)

ASK #46268

Chemical Abstract Service Nr. 2095270-67-8
Formelstamm (C196-H211-F15-N76-O108-P19-S15)¹⁹⁻ 19H⁺
Molgewicht 6732.8203
Bruttoformel C₁₉₆H₂₃₀F₁₅N₇₆O₁₀₈P₁₉S₁₅
Vorzugsbezeichnung Suvodirsen
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; ICTRP; USNCT; AdisInsight; USAN; PubChem; ChemIDplus; GlnAS
2. Bezeichnung [*all-PS*-(S)]-2'-Desoxy-2'-fluor-*P*-thiouridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor-*P*-thioguanilyl
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [*all-P*(S)-(S)]-[1-6,8,11,14-20]pentadecakis(2'-desoxy-2'-fluor)-[7,9,10,12,13]penta-2'-O-methyl-[1-6,8,10,11,14-19]pentadeca-*P*-thio-(UCAAGGAAGA UGGCAUUUCU); 5' U(f)-p(s)-C(f)-p(s)-A(f)-p(s)-A(f)

ASK #46269

Chemical Abstract Service Nr. 2142024-01-7
Formelstamm (C196-H211-F15-N76-O108-P19-S15)¹⁹⁻ 19Na⁺
Molgewicht 7150.4751
Bruttoformel C₁₉₆H₂₁₁F₁₅N₇₆Na₁₉O₁₀₈P₁₉S₁₅
Vorzugsbezeichnung Suvodirsen-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L83)
2. Bezeichnung [*all-PS*-(S)]-2'-Desoxy-2'-fluor-*P*-thiouridylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-desoxy-2'-fluor-*P*-thioguanilyl (1:19)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym [*all-P*(S)-(S)]-[1-6,8,11,14-20]pentadecakis(2'-desoxy-2'-fluor)-[7,9,10,12,13]penta-2'-O-methyl-[1-6,8,10,11,14-19]pentadeca-*P*-thio-(UCAAGGAAGA UGGCAUUUCU)-Natriumsalz (1:19); (5' U(f)-p(s)-C(f)-p(s)-A(f)-p(s)-A(f)-p(s)-G(f)-p(s)-G(f)-p(s)-A(m)-A(f)-p(s)-G(m)-A(m)-p(s)-U(f)-p(s)-G(m)-G(m)-C(f)-p(s)-A(f)-p(s)-U(f)-p(s)-U(f)-p(s)-U(f)-p(s)-C(f)-p(s)-U(f) 3')-Natriumsalz (1:19), (f) = 2'-fluor-2'-desoxy-, (m) = 2'-O-methyl, p(s) = *P*-thio

ASK #46270

Formelstamm 2(C21-H20-Cl-F3-N4-O3-S) . C4-H6-O6

Molgewicht 1151.9303
Bruttoformel C₄₆H₄₆Cl₂F₆N₈O₁₂S₂
Vorzugsbezeichnung Rilematovirhemitartrat
International Nonproprietary Name (INN.L84)
2. Bezeichnung 3-({5-Chlor-1-[3-(methansulfonyl)propyl]-1*H*-indol-2-yl)methyl}-1-(2,2,2-trifluorethyl)-1,3-dihydro-2*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-2-on-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Rilematovirtartrat

ASK #46271

Chemical Abstract Service Nr. 1092977-06-4
Formelstamm C16-H26-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 314.8508
Bruttoformel C₁₆H₂₇ClN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Evenamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L75)
2. Bezeichnung 2-[[2-(3-Butoxyphenyl)ethyl]amino]-*N,N*-dimethylacetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym N(2)-[2-(3-Butoxyphenyl)ethyl]-*N,N*-dimethylglycinamidhydrochlorid (1:1)

ASK #46273

Andere Chemical Abstract Service Nr. 302962-49-8
Formelstamm C22-H26-Cl-N7-O2-S . C3-H8-O2
Molgewicht 488.0055
Bruttoformel C₂₂H₂₆ClN₇O₂S
Vorzugsbezeichnung Dasatinib--(2*S*)-Propan-1,2-diol (1:1)
International Nonproprietary Name (INN.L56)
2. Bezeichnung *N*-(2-Chlor-6-methylphenyl)-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-1,3-thiazol-5-carboxamid--(2*S*)-Propan-1,2-diol (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym 2'-Chlor-2-({6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}amino)-6'-methyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid--(2*S*)-Propan-1,2-diol (1:1)

ASK #46280

Chemical Abstract Service Nr. 1541170-75-5
Molgewicht 332.4372
Bruttoformel C₁₉H₂₈N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Sonlicromanol
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 AdisInsight; CAS; GlnAS; FDA-SRS

2. Bezeichnung	(2S)-6-Hydroxy-2,5,7,8-tetramethyl-N-[(3R)-piperidin-3-yl]-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46281	
Chemical Abstract Service Nr.	2162149-24-6
Formelstamm	C19-H28-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	368.8982
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₉ ClN ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sonlicromanolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	(2S)-6-Hydroxy-2,5,7,8-tetramethyl-N-[(3R)-piperidin-3-yl]-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-2-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46291	
Chemical Abstract Service Nr.	1802220-02-5
Molgewicht	355.3662
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₈ FN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Repotrectinib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	ICTRP; NCI.Dict; FDA-SRS; MedKoo; EUTCT; AdisInsight; ChemIDplus; PubChem; USNCT; GlnAS; NCI.Thesaurus; CAS; USAN
2. Bezeichnung	(3R,6S)-4 ⁵ -Fluor-3,6-dimethyl-5-oxa-2,8-diaza-1(5,3)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidina-4(1,2)-benzenacyclonaphan-9-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46292	
Chemical Abstract Service Nr.	93685-90-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	97281-44-2
2. Bezeichnung	Gemisch natürlicher Phospholipide aus Eigelb und deren Fraktionen zur Injektion. Ein geeigneter Stabilisator wie -Tocopherol kann zugesetzt sein.
Zitat Bezeichnung 2	EAB.Def
3. Bezeichnung	Phospholipide aus Eiern zur Injektion
Zitat Bezeichnung 3	EAB9.2+8,10.0(2017-2020)/2315
ASK #46295	
Chemical Abstract Service Nr.	1632051-40-1
Molgewicht	409.5643
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₅ N ₃ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Zuranolon
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	1-(3 -Hydroxy-3 -methyl-20-oxo-19-nor-5 -pregnan-21-yl)-1H-pyrazol-4-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46296	
Chemical Abstract Service Nr.	1034895-42-5

Molgewicht	404.3474
Bruttoformel	C ₂₂ H ₁₃ FN ₂ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Elraglusib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-(5-Fluor-1-benzofuran-3-yl)-4-(5-methyl-2 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -[1,3]dioxolo[4,5- <i>f</i>]indol-7-yl)-1 <i>H</i> -pyrrol-2,5-dion
ASK #46298	
Chemical Abstract Service Nr.	51543-39-6
Formelstamm	(C ₁₅ -H ₁₂ -F-O ₂) ⁻ H ⁺
Molgewicht	244.2609
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₃ FO ₂
Vorzugsbezeichnung	Esflurbiprofen
International Nonproprietary Name	INN.L27
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; CAS; ICTRP; GlnAS; AdisInsight; FDA-SRS; USNCT; ChemIDplus
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-2-(2-Fluor-[1,1'-biphenyl]-4-yl)propansäure
ASK #46301	
Chemical Abstract Service Nr.	216699-44-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	301530-49-4
Formelstamm	2(C ₆ -H ₁₃ -N-O ₅) . H ₂ -O ₄ -S . 2(Cl-K)
Molgewicht	605.5233
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₈ Cl ₂ K ₂ N ₂ O ₁₄ S
Vorzugsbezeichnung	Glucosaminsulfat-Kaliumchlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L40)
Zitat Bezeichnung 1	EAB8.3+6,9.0+5(2015-2018)/2708
2. Bezeichnung	2-Amino-2-desoxy-D-glucopyranose-sulfat-Kaliumchlorid (2:1:2)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bis(2-amino-2-desoxy-D-glucopyranose)-sulfat-bis(kaliumchlorid); Diglucosaminsulfat-Kaliumchlorid (1:2)
ASK #46305	
Chemical Abstract Service Nr.	90038-00-9
Formelstamm	C ₁₂ -H ₁₄ -N ₂ . Cl-H . H ₂ -O
Molgewicht	240.7292
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ ClN ₂
Vorzugsbezeichnung	Detomidinhydrochlorid 1 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	4-[(2,3-Dimethylphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -imidazol-hydrochlorid (1:1) 1 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	4-(2,3-Dimethylbenzyl)imidazol-hydrochlorid 1 HO

ASK #46306

**Chemical Abstract
Service Nr.**

2247669-96-9

Formelstamm

(C172-H203-N57-O88-P15-S15)15⁻ 15H⁺

Molgewicht

5437.4819

Bruttoformel

C₁₇₂H₂₁₈N₅₇O₈₈P₁₅S₁₅

Vorzugsbezeichnung

Cofirasersen

**International
Nonproprietary
Name**

INN.L86

Zitat Bezeichnung 1

EUTCT

2. Bezeichnung

all-P-ambo-2'-O,4'-C-[(1S)-Ethan-1,1-diy]l-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]l-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]l-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-d

Zitat Bezeichnung 2

INN.CN

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[1,2,3,14,15,16]2',4'-Hexakis[oxy-(1S)-ethan-1,1-diy]l-[1,2,3,9,14,16]-5-methyl-[4,5,7,8,9,11,12]-desoxy-(P-thio)(CCCGATAGCT GGTTGT)

ASK #46307

**Chemical Abstract
Service Nr.**

2247669-97-0

Formelstamm

(C172-H203-N57-O88-P15-S15)15⁻ 15Na⁺

Molgewicht

5767.2093

Bruttoformel

C₁₇₂H₂₀₃N₅₇Na₁₅O₈₈P₁₅S₁₅

Vorzugsbezeichnung

Cofirasersen-Natrium

**International
Nonproprietary Name**

(INN.L86)

2. Bezeichnung

*all-P-ambo-2'-O,4'-C-[(1S)-Ethan-1,1-diy]l-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]l-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O,4'-C-[(1S)-ethan-1,1-diy]l-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-d
(1:15)*

Zitat Bezeichnung 2

(INN.CN)

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[1,2,3,14,15,16]2',4'-Hexakis[oxy-(1S)-ethan-1,1-diy]l-[1,2,3,9,14,16]-5-methyl-[4,5,7,8,9,11,12]-desoxy-(P-thio)(CCCGATAGCT GGTTGT)-Natriumsalz (1:15)

ASK #46308

**Chemical Abstract
Service Nr.**

1637600-16-8

Vorzugsbezeichnung

Eplontersen

**International
Nonproprietary
Name**

INN.L85

Zitat Bezeichnung 1

EUTCT; USAN; CAS

2. Bezeichnung

5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis[[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy]methyl]-1-hydroxy-1,10,14,21-tetraoxo-2,18-di

USYN

statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1]5'-O-((betaDGalNAc-O-[CH]-NH-CO-CH-CH-O-CH-)C-NH-CO-[CH]-CO-NH-[CH]-O-PO(OH)-)-[6,9-11,13-15]heptakis-desoxy-[1-5,16-20]decakis-2'-(2-methoxyethoxy)-[1-4,10,17-20]nonakis-5-methyl-
ASK #46309

Chemical Abstract Service Nr. 2131025-75-5

Vorzugsbezeichnung Eplontersen-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L85)

2. Bezeichnung 5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis[[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy]methyl]-1-hydroxy-1,10,14,21-tetraoxo-2,18-d-
(1:20)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1]5'-O-((betaDGalNAc-O-[CH]-NH-CO-CH-CH-O-CH-)C-NH-CO-[CH]-CO-NH-[CH]-O-PO(OH)-)-[6,9-11,13-15]heptakis-desoxy-[1-5,16-20]decakis-2'-(2-methoxyethoxy)-[1-4,10,17-20]nonakis-5-methyl-
UCUUGGTTAC ATGAAAUCCC 3')-Natriumsalz (1:20)

ASK #46312

Chemical Abstract Service Nr. 1817727-88-0

Formelstamm C27-H24-N6 . 2(C-H4-O3-S)

Molgewicht 624.731

Bruttoformel C₂₉H₃₂N₆O₆S₂

Vorzugsbezeichnung Miransertibdimesilat

International Nonproprietary Name (INN.L78,v.L18)

2. Bezeichnung 3-{3-[4-(1-Aminocyclobutyl)phenyl]-5-phenyl-3*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-yl}pyridin-2-amin-methansulfonat (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #46314

Chemical Abstract Service Nr. 9004-64-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1374408-53-3; 1431958-25-6; 150873-09-9; 173523-78-9; 192006-47-6; 193561-69-2; 210920-15-3; 65742-73-6; 686343-47-5; 78214-41-2; 9076-24-8; 927888-04-8; 936102-79-3

Formelstamm (C6-H10-O5)_n . x C3-H6-O . y H2-O, x/n = 1,96-4,61

2. Bezeichnung Poly-O-(2-hydroxypropyl)cellulose (53,4-80,5 % m/m Hydroxypropoxy-Gruppen = 1,96-4,61 Oxypropylen-Einheiten pro Glucose-Einheit)

3. Bezeichnung Hydroxypropylcellulose (Ph.Eur.)

Zitat Bezeichnung 3 EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Hydroxypropylcellulose; teilweise O-(2-hydroxypropylierte) Cellulose; H-HPC; Hyprolose (53,4-80,5 % m/m Hydroxypropoxy-Gruppen)

ASK #46315

Chemical Abstract Service Nr. 1355612-71-3

Formelstamm (C17-H9-F3-N5-O3-S)⁻ H⁺

Molgewicht 421.3532

Bruttoformel C₁₇H₁₀F₃N₅O₃S

Vorzugsbezeichnung Caficrestat

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

PGGGVPGAGV PGVGVPGVGV PGVGVPGGGV PGAGVPGGGV PGVGVPGVGV PGGGVPGAGV PGVGVPGVGV PGVGVPGGGV PGAGVPGGGV PGVGVPGVGV PGGGVPGAGV
PGVGVPGVGV PGVGVPGGGV PGAGVPGGGV PGVGVPGVGV PGGGVPGAGV PGVGVPGVGV PGVGVPGGGV PGAGVPGGGV PGWP, hergestellt mit Kulturen gentechnisch
veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym MHSDAVFTDN YTRLRKQMAV KKYLNLSILN(V PGVGVPGVGV PGGGVPGAGV PGVGVPGVGV PGVGVPGGGV PGAGVPGGG)V PGWP

ASK #46331

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2101570-09-4

Molgewicht 11341.9403

Bruttoformel $C_{404}H_{646}N_{202}O_{130}P_{30}$

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-N-(N²-Acetyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginylglycyl)-[2',3'-azandiyl-P-(dimethylamino)-P,2',3'-trideoxy-2',3'-seco]-(2'-N 5')(CTCCAACATC AAGGAAGATG GCATTTCTAG)-5'-{P-[4-({2-[2-(2-hydroxy)ethyl]ethoxy)carbonyl]piperazin-1-yl]-N,N-dimethylphosphonamidat}*

3. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-N-(N²-Acetyl-RRRRRRRG)-[2',3'-azandiyl-P-(dimethylamino)-P,2',3'-trideoxy-2',3'-seco]-(2'-N 5')(CTCCAACATC AAGGAAGATG GCATTTCTAG)-5'-{P-[4-({2-[2-(2-hydroxy)ethyl]ethoxy)carbonyl]piperazin-1-yl]-N,N-dimethylphosphonamidat}*

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 2'-N-(N(2)-Acetyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginylglycyl)eteplirsen

ASK #46332

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2101569-97-3

Formelstamm C404-H646-N202-O130-P30 . 6 Cl-H

Molgewicht 11560.7059

Bruttoformel $C_{404}H_{652}Cl_6N_{202}O_{130}P_{30}$

2. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-N-(N²-Acetyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginylglycyl)-[2',3'-azandiyl-P-(dimethylamino)-P,2',3'-trideoxy-2',3'-seco]-(2'-N 5')(CTCCAACATC AAGGAAGATG GCATTTCTAG)-5'-{P-[4-({2-[2-(2-hydroxy)ethyl]ethoxy)carbonyl]piperazin-1-yl]-N,N-dimethylphosphonamidat}-hydrochlorid (1:6)*

3. Bezeichnung *all-P-ambo-2'-N-(N²-Acetyl-RRRRRRRG)-[2',3'-azandiyl-P-(dimethylamino)-P,2',3'-trideoxy-2',3'-seco]-(2'-N 5')(CTCCAACATC AAGGAAGATG GCATTTCTAG)-5'-{P-[4-({2-[2-(2-hydroxy)ethyl]ethoxy)carbonyl]piperazin-1-yl]-N,N-dimethylphosphonamidat}-hydrochlorid (1:6)*

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.

Synonym 2'-N-(N(2)-Acetyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginylglycyl)eteplirsen-hydrochlorid (1:6)

ASK #46334

Chemical Abstract Service Nr. 2173353-61-0

Formelstamm C15-H9-(18)F-N4

Molgewicht 264.2572

Bruttoformel $C_{15}H_9FN_4$

Vorzugsbezeichnung Izaflortaucipir (¹⁸F)

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 2-(2-(¹⁸F)Fluorpyridin-4-yl)-9H-pyrrolo[2,3-b:4,5-c']dipyridin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #46348

Chemical Abstract Service Nr. 2189684-44-2

Formelstamm (C39-H31-Cl-F10-N7-O5-S2)⁻ H⁺

Molgewicht 968.2823

Bruttoformel C₃₉H₃₂ClF₁₀N₇O₅S₂

Vorzugsbezeichnung Lenacapavir

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; GlnAS

2. Bezeichnung *N*-[(1*S*)-1-{3-[4-Chlor-3-(methansulfonamido)-1-(2,2,2-trifluorethyl)-1*H*-indazol-7-yl]-6-[3-(methansulfonyl)-3-methylbut-1-yn-1-yl]pyridin-2-yl]-2-(3,5-difluorphenyl)ethyl]-2-[(3*bS*,4*aR*)-5,5-difluor-3-(trifluormethyl)imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-yl]ethoxy]pyridin-4-yl]acetamide

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #46349

Chemical Abstract Service Nr. 2283356-12-5

Formelstamm (C39-H31-Cl-F10-N7-O5-S2)⁻ Na⁺

Molgewicht 990.2641

Bruttoformel C₃₉H₃₁ClF₁₀N₇NaO₅S₂

Vorzugsbezeichnung Lenacapavir-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L83)

2. Bezeichnung *N*-[(1*S*)-1-{3-[4-Chlor-3-(methansulfonamido)-1-(2,2,2-trifluorethyl)-1*H*-indazol-7-yl]-6-[3-(methansulfonyl)-3-methylbut-1-yn-1-yl]pyridin-2-yl]-2-(3,5-difluorphenyl)ethyl]-2-[(3*bS*,4*aR*)-5,5-difluor-3-(trifluormethyl)imidazo[4,5-*b*]pyridin-2-yl]ethoxy]pyridin-4-yl]acetamide (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #46350

Chemical Abstract Service Nr. 1458063-04-1

Formelstamm (C20-H18-N-O5)⁻ H⁺

Molgewicht 353.3686

Bruttoformel C₂₀H₁₉NO₅

Vorzugsbezeichnung Udonitrectag

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung (1*S*,4*R*,5*R*,7*S*)-3,4-Dibenzyl-2-oxo-6,8-dioxa-3-azabicyclo[3.2.1]octan-7-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #46351

Chemical Abstract Service Nr. 1458063-51-8

Formelstamm (C20-H18-N-O5)⁻ H⁺ . C6-H14-N2-O2

Molgewicht 499.5561

Bruttoformel C₂₆H₃₃N₃O₇

Vorzugsbezeichnung	Udonitrectag-Lysin
International Nonproprietary Name	(INN.L84,L28)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3,4-Dibenzyl-2-oxo-6,8-dioxa-3-azabicyclo[3.2.1]octan-7-carbonsäure-L-Lysin-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46352	
Formelstamm	(C ₂₀ -H ₁₈ -N-O ₅) ⁻ H ⁺ . C ₆ -H ₁₄ -N ₂ -O ₂ . H ₂ -O
Molgewicht	517.5714
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ N ₃ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Udonitrectag-Lysin-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L84,L28)
2. Bezeichnung	(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,7 <i>S</i>)-3,4-Dibenzyl-2-oxo-6,8-dioxa-3-azabicyclo[3.2.1]octan-7-carbonsäure-L-Lysin-Salz (1:1) 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Udonitrectag-Lysin 1 HO
ASK #46353	
Chemical Abstract Service Nr.	929207-29-4
Molgewicht	493.8682
Bruttoformel	C ₃ La ₂ O ₉
2. Bezeichnung	Kohlensäure-Lanthan(3+)-Salz 2 H ₂ O
3. Bezeichnung	Lanthan()-carbonat 2 H ₂ O
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Kohlensäure-Lanthansalz (3:2) 2 HO
ASK #46354	
Chemical Abstract Service Nr.	1026668-55-2
Molgewicht	524.5195
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₉ F ₅ O ₄
2. Bezeichnung	20,20,21,21,21-Pentafluor-17-hydroxy-11 -[4-(hydroxyacetyl)phenyl]-19-nor-17 -pregna-4,9-dien-3-on
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	omega-Hydroxy-Lonaprisan
ASK #46357	
Chemical Abstract Service Nr.	1912445-55-6
Molgewicht	370.4206
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Branebrutinib
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; MedKoo; PubChem; EUTCT; USAN; ChemSpider; ChemIDplus; AdisInsight; CAS; GlnAS
2. Bezeichnung	4-[(3 <i>S</i>)-3-(But-2-ynamido)piperidin-1-yl]-5-fluor-2,3-dimethyl-1 <i>H</i> -indol-7-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #46365	
Chemical Abstract Service Nr.	1029477-60-8
Formelstamm	C12-H11-Cl2-N3-O . Br-H
Molgewicht	365.0532
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₂ BrCl ₂ N ₃ O
Vorzugsbezeichnung	Rafigrelidhydrobromid
International Nonproprietary Name	(INN.L68)
2. Bezeichnung	6,7-Dichlor-3,3-dimethyl-5,10-dihydroimidazo[2,1- <i>b</i>]chinazolin-2(3 <i>H</i>)-on-hydrobromid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #46367	
Chemical Abstract Service Nr.	1614245-70-3
Molgewicht	440.4905
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₁ FN ₄ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Darigabat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	7-Ethyl-4-[4'-(ethansulfonyl)-6-fluor-2'-methoxy[1,1'-biphenyl]-3-yl]-7 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridazin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
ASK #46368	
Chemical Abstract Service Nr.	2065153-41-3
Molgewicht	593.1211
Bruttoformel	C ₃₃ H ₃₃ ClN ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Tilpisertib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	6-[[[(S)-[1-(Bicyclo[1.1.1]pentan-1-yl)-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-yl]](2-methyl-1-oxo-1,2-dihydroisochinolin-5-yl)methyl]amino]-8-chlor-4-[(2,2-dimethylpropyl)amino]chinolin-3-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #46374	
Chemical Abstract Service Nr.	866399-89-5
Formelstamm	2(C32-H30-F9-N4-O5) ⁻ Ca2+
Molgewicht	1483.2581
Bruttoformel	C ₆₄ H ₆₀ CaF ₁₈ N ₈ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Obicetrapib-Hemicalcium
International Nonproprietary Name	(INN.L77)
2. Bezeichnung	4-[[2-([3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl)methyl]](2 <i>R</i> ,4 <i>S</i>)-1-(ethoxycarbonyl)-2-ethyl-6-(trifluormethyl)-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-4-yl]amino]pyrimidin-5-yl]oxy]butansäure-Calciumsalz (2:1)

Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)
ASK #46378	
Chemical Abstract Service Nr.	2222844-89-3
Molgewicht	476.5129
Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₈ F ₄ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Camizestrant
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[1-(3-Fluorpropyl)azetidin-3-yl]-6-[(6 <i>S</i> ,8 <i>R</i>)-8-methyl-7-(2,2,2-trifluorethyl)-6,7,8,9-tetrahydro-3 <i>H</i> -pyrazolo[4,3- <i>f</i>]isochinolin-6-yl]pyridin-3-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #46379	
Chemical Abstract Service Nr.	1356394-30-3
Formelstamm	C14-H23-N-O . H3-O4-P
Molgewicht	319.3337
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₆ NO ₅ P
Vorzugsbezeichnung	Tapentadolphosphat
International Nonproprietary Name	(INN.L49)
2. Bezeichnung	3-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-dihydrogenphosphat (1:1)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tapentadoldihydrogenphosphat
ASK #49653	
Chemical Abstract Service Nr.	195615-83-9
Molgewicht	281.3927
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₃ NO
Vorzugsbezeichnung	Blarcamesin
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(3 <i>R</i>)-2,2-Diphenyloxolan-3-yl]- <i>N,N</i> -dimethylmethanamin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49654	
Chemical Abstract Service Nr.	195615-84-0
Formelstamm	C19-H23-N-O . Cl-H
Molgewicht	317.8536
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₄ ClNO
Vorzugsbezeichnung	Blarcamesinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -1-[(3 <i>R</i>)-2,2-Diphenyloxolan-3-yl]- <i>N,N</i> -dimethylmethanamin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #49655

Chemical Abstract Service Nr. 2170458-11-2
Formelstamm C437-H672-N122-O134-S13 . C668-H1078-N196-O203-S13 (Protein-Anteile)
Molgewicht 25700
Bruttoformel C₁₁₀₅H₁₇₅₀N₃₁₈O₃₃₇S₂₆
Vorzugsbezeichnung Choriogonadotropin beta
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung []APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ KNVTSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT ACHCSTCYHH KS []SKEPLRPRCR PINATLAVEK EGCPVCITVN TTICAGYCPT MTRVLQGVLP ALPQVVCNVR DVRFESIRLP GCPRGVNPVV SYAVALSCQC ALCRRSTTDC GGPKDHPLTC DDPFRQDSSS SKAPPSLPS PSRLPGPSDT PILPQ, (7,31:10,60:28,82:32,84:59,87), (9,57:23,72:26,110:34,88:38,90:93,100)-Undecakis(disulfid), (Asn52,Asn78), (Asn13,Asn30)-N⁶-glycosyliert und (Ser121,Ser127,Ser132,Ser138)-O³-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen humaner Netzhautzellen mit eingefügtem Sialyltransferase-Gen, Glycoform beta

ASK #49656

Chemical Abstract Service Nr. 927685-43-6
Formelstamm (C16-H13-F3-N-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 325.2831
Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃NO₃
Vorzugsbezeichnung Crisdosalazin
International Nonproprietary Name INN.L82
2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-({2-[4-(trifluormethyl)phenyl]ethyl}amino)benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49657

Chemical Abstract Service Nr. 2131038-11-2
Molgewicht 64100
Bruttoformel C₂₈₁₀H₄₂₉₆N₇₇₆O₈₈₂S₃₂
Vorzugsbezeichnung Insulin efsitora alfa
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung [A,A?][FVNQHLGSH LVEALELVCGERGFHYGGGG GSGGGGGIV EQCCTSTCSL DQLENYCGGG GGQGGGGQGG GGQGGGGGEC PPCPAPPVAG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STFRVSVLT VVHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPAPIEKTIS KTKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPM LDDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG, [A,A?](7-44,19-57,43-48,114-174,220-278),[A-A'](80-80',83-83')-Dodecakis(disulfid), Asn150-N⁶-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49660

Chemical Abstract Service Nr. 946032-08-2
Molgewicht 44800

Bruttoformel C₁₉₃₉H₂₉₉₆N₅₈₆O₆₂₆S₈

Vorzugsbezeichnung Oplunofusp

**International
Nonproprietary Name** INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

MGDHPQATPA PASTASTELP ASMSQAQHLA ANTATDNYRI PAITTAPNGD LLISYDERPK DNGNGGSDAP NPNHIVQRRS TDGGKTWSAP TYIHQGTETG KKVGYSDPSY VVDHQTGTIF
NFHVKSVDQG WGGSRGGTDP ENRGIIQAEV STSTDNGWTW THRTITADIT KDKPWTFARFA ASGQGIQIQH GPHAGRLVQQ YTIRTAGGAV QAVSVYSDDH GKTWQAGTPI
GTGMNDENKVV ELSDGSLMLN SRASDGSGFR KVAHSTDGGQ TWSEPVSDKN LPDSVDNAQI IRAFPNAAFD DPRAKVLLLS HSPNPRPWSR DRGTISMCD DGASWTTSKV
FHEPFVGYTT IAVQSDGSIG LLEDANHA DYGGIWRNF TMNWLGEQCG QKPAKRKKKG GKNGKNRRNR KKKNP, 329,389-disulfid, nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen
gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Methionyl-(Sialidase aus *Actinomyces viscosus* [239-631]/Amphiregulin, human [25-45]), Fusionsprotein, rekombinant

ASK #49662

Chemical Abstract Service Nr. 1443156-37-3

Formelstamm C14-H23-N-O . C4-H4-O4

Molgewicht 337.4114

Bruttoformel C₁₈H₂₇NO₅

Vorzugsbezeichnung Tapentadolmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung 3-[(2*R*,3*R*)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tapentadolhydrogenmaleat

ASK #49663

Formelstamm C14-H23-N-O . C4-H4-O4 . 0,5 H₂O

Molgewicht 692.838

Bruttoformel C₁₈H₂₇NO₅

Vorzugsbezeichnung Tapentadolmaleat-Hemihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung 3-[(2*R*,3*R*)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-[(2*Z*)-but-2-endoat] (1:1) 0,5 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Tapentadolmaleat 0,5 HO; Tapentadolhydrogenmaleat 0,5 HO

ASK #49669

2. Bezeichnung Aviäres Infektiöse Bronchitis-Virus, Stamm V-173/11, lebend

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Aviäres IBV, Variantenstamm V-173/11, lebend; Virus der aviären Infektiösen Bronchitis (IBV), lebend, Variantenstamm V-173/11

ASK #49680

Andere Chemical Abstract Service Nr. 7647-01-0

2. Bezeichnung Chlorwasserstoffsäure 25%
3. Bezeichnung Salzsäure 25%
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Helv.11.3(2019)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym E 507 [Salzsäure 25%]

ASK #49681

Chemical Abstract Service Nr. 1801344-14-8
Molgewicht 491.5001
Bruttoformel C₂₄H₂₅N₇O₅
Vorzugsbezeichnung Emavusertib
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung *N*-{5-[(3*R*)-3-Hydroxypyrrolidin-1-yl]-2-(morpholin-4-yl)[1,3]oxazolo[4,5-*b*]pyridin-6-yl}-2-(2-methylpyridin-4-yl)-1,3-oxazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #49690

Formelstamm (C₅₆H₇₀N₉O₂₃S)⁻ Na⁺ . x H₂O
Bruttoformel C₅₆H₇₀N₉NaO₂₃S
Vorzugsbezeichnung Micafungin-Natrium x H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L46)
2. Bezeichnung 5,1,2,6-Anhydro[(4*R*,5*R*)-4,5-dihydroxy-*N*²-[4-[5-[4-(pentylloxy)phenyl]isoxazol-3-yl]benzoyl]-L-ornithyl-L-threonyl-*trans*-4-hydroxy-L-prolyl-(4*S*)-4-hydroxy-4-[4-hydroxy-3-(sulfooxy)phenyl]-L-threonin (1:1) x H₂O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Micafungin-Natrium-Hydrat

ASK #49696

Chemical Abstract Service Nr. 2143580-11-2
Vorzugsbezeichnung Devafidugen civaparovec
International Nonproprietary Name INN.L82

ASK #49697

Chemical Abstract Service Nr. 1341200-45-0
Molgewicht 516.0606
Bruttoformel C₂₄H₃₀ClN₇O₂S
Vorzugsbezeichnung Dubermatinib
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung 3⁵-Chlor-*N,N,7*⁴-trimethyl-2,4-diaza-3(4,2)-pyrimidina-7(1)-piperazina-1(1),5(1,4)-dibenzolaheptaphan-1²-sulfonamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49700

2. Bezeichnung Bordetella bronchiseptica, Stamm MSLB 3096, lebend

ASK #49702

2. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Infantis, Stamm A S03499-06, inaktiviert

ASK #49703

Chemical Abstract Service Nr. 2305089-34-1

Formelstamm C₂₄-H₃₀-Cl-N₇-O₂-S . 2(C₄-H₆-O₆)

Molgewicht 816.232

Bruttoformel C₃₂H₄₂ClN₇O₁₄S

Vorzugsbezeichnung Dubermatinibditartrat

International Nonproprietary Name (INN.L82)

2. Bezeichnung 3⁵-Chlor-*N,N,7*⁴-trimethyl-2,4-diaza-3(4,2)-pyrimidina-7(1)-piperazina-1(1),5(1,4)-dibenzolaheptaphan-1²-sulfonamid-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutanedioat] (1:2)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Dubermatinibtartrat; Dubermatinibbistartrat

ASK #49708

Chemical Abstract Service Nr. 1096103-99-9

Molgewicht 625.871

Bruttoformel C₂₆H₁₇ClF₉N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Esafoxolaner

International Nonproprietary Name INN.L82

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN

2. Bezeichnung 4-[(5*S*)-5-[3-Chlor-5-(trifluormethyl)phenyl]-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]-*N*-(2-oxo-2-[(2,2,2-trifluorethyl)amino]ethyl)naphthalen-1-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym (S)-Afoxolaner

ASK #49709

Chemical Abstract Service Nr. 2156583-26-3

Vorzugsbezeichnung Etranacogen dezaparvovec

International Nonproprietary Name INN.L82

ASK #49714

Chemical Abstract Service Nr. 2171019-55-7

Molgewicht 444.5729

Bruttoformel C₂₆H₃₂N₆O

Vorzugsbezeichnung Afimetoran

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 2-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-*a*]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1-*H*-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid
ASK #49715	
Formelstamm	C26-H32-N6-O . C6-H6-O3-S
Molgewicht	602.7492
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Afimetoranbesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	2-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid-benzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid-benzolsulfonat (1:1)
ASK #49716	
Formelstamm	C26-H32-N6-O . C6-H6-O3-S . 2 H2-O
Molgewicht	638.7798
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₈ N ₆ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Afimetoranbesilat-Dihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	2-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid-benzolsulfonat (1:1) 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid-benzolsulfonat (1:1) 2 HO
ASK #49717	
Molgewicht	907.161
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₂ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Afimetoran-Hemihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	2-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid 0.5 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	N-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid-Hemihydrat; N-{4-[2-(7,8-Dimethyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-6-yl)-3-(propan-2-yl)-1H-indol-5-yl]piperidin-1-yl}acetamid 0.5 HO
ASK #49718	
Chemical Abstract Service Nr.	2143578-31-6
Vorzugsbezeichnung	Inlezifigen civaparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L82

ASK #49719

Chemical Abstract Service Nr. 2166100-08-7
Vorzugsbezeichnung Inodiftagen vixteplasmid
International Nonproprietary Name INN.L82

ASK #49720

Chemical Abstract Service Nr. 1628256-23-4
Molgewicht 474.6021
Bruttoformel C₂₆H₃₄N₈O
Vorzugsbezeichnung Lerociclib
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung 2'-((5-[4-(Propan-2-yl)piperazin-1-yl]pyridin-2-yl)amino)-7',8'-dihydro-6'*H*-spiro[cyclohexan-1,9'-pyrazino[1',2':1,5]pyrrolo[2,3-d]pyrimidin]-6'-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49721

Chemical Abstract Service Nr. 960324-04-3
Molgewicht 1746.442
Bruttoformel C₉₆H₁₈₁N₂O₂₂P
Vorzugsbezeichnung Lapretolimod
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung {2-Desoxy-6-*O*-[2-desoxy-4-*O*-phosphono-2-[(3*R*)-3-(tetradecanoyloxy)tetradecanamido]-3-*O*-[(3*R*)-3-(tetradecanoyloxy)tetradecanoyl]-*D*-glucopyranosyl]-2-[(3*R*)-3-hydroxytetradecanamido]-*D*-gluco
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49726

Vorzugsbezeichnung Mocemestrocel
International Nonproprietary Name INN.L82

ASK #49727

Chemical Abstract Service Nr. 1256448-47-1
Molgewicht 394.403
Bruttoformel C₂₀H₁₉FN₆O₂
Vorzugsbezeichnung Nanatinostat
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung 2-[(1*R*,5*S*,6*S*)-6-[[[6-Fluorchinolin-2-yl)methyl]amino]-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]-*N*-hydroxypyrimidin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49728

Chemical Abstract Service Nr. 1244967-98-3

Molgewicht 508.6136
Bruttoformel C₂₇H₃₆N₆O₄
Vorzugsbezeichnung Pizuglanstat
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 4-(1-Methyl-1*H*-pyrrol-2-carbonyl)-*N*-(4-[4-(morpholin-4-carbonyl)piperidin-1-yl]phenyl)piperazin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49729

Chemical Abstract Service Nr. 175880-68-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1452130-11-8; 1452130-12-9
Molgewicht 694.517
Bruttoformel C₆H₁₂Bi₂S₆
Vorzugsbezeichnung Pravibisman
International Nonproprietary Name INN.L82
2. Bezeichnung 2,2'-[Ethan-1,2-diybis(sulfandiyl)]bis(1,3,2-dithiabismolan)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49730

Chemical Abstract Service Nr. 2143578-32-7
Vorzugsbezeichnung Ranuzifigen civaparovec
International Nonproprietary Name INN.L82

ASK #49731

Chemical Abstract Service Nr. 2085240-27-1
Vorzugsbezeichnung Resamirigen bilparovec
International Nonproprietary Name INN.L82

ASK #49732

Chemical Abstract Service Nr. 2163074-26-6
Vorzugsbezeichnung Rovoctocogen durparovec
International Nonproprietary Name INN.L82

ASK #49733

Chemical Abstract Service Nr. 1307293-62-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1604799-48-5
Molgewicht 637.6657
Bruttoformel C₂₂H₃₉N₉O₁₁S
Vorzugsbezeichnung Risuteganib
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung Glycyl-L-arginylglycyl-3-sulfo-L-alanyl-L-threonyl-L-prolin

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49735	
Chemical Abstract Service Nr.	69049-06-5
Formelstamm	C21-H32-N6-O3 . Cl-H
Molgewicht	452.9789
Bruttoformel	C ₂₁ H ₃₃ ClN ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Alfentanilhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L22)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[2-(4-Ethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)piperidin-4-yl]- <i>N</i> -phenylpropanamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Alfentanil-Hydrochlorid
ASK #49737	
Chemical Abstract Service Nr.	2004677-13-6
Molgewicht	293.3404
Bruttoformel	C ₁₄ H ₂₀ FN ₅ O
Vorzugsbezeichnung	Selgantolimod
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-2-[(2-Amino-7-fluorpyrido[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl)amino]-2-methylhexan-1-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49738	
Chemical Abstract Service Nr.	1996626-29-9
Molgewicht	499.514
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₉ N ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Serdexmethylphenidat
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[[[(2 <i>R</i>)-2-[(1 <i>R</i>)-2-Methoxy-2-oxo-1-phenylethyl]piperidin-1-carbonyl]oxy)methyl]pyridin-1-ium-3-carbonyl}- <i>L</i> -serinat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49739	
Chemical Abstract Service Nr.	1996626-30-2
Formelstamm	(C25-H30-N3-O8)+ Cl ⁻
Molgewicht	535.9749
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₀ ClN ₃ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Serdexmethylphenidatchlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{1-[[[(2 <i>R</i>)-2-[(1 <i>R</i>)-2-Methoxy-2-oxo-1-phenylethyl]piperidin-1-carbonyl]oxy)methyl]pyridin-1-ium-3-carbonyl}- <i>L</i> -serinat-chlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #49741	
Chemical Abstract Service Nr.	1330782-76-7
Molgewicht	341.4324
Bruttoformel	C ₁₇ H ₁₉ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Simurosertib
International Nonproprietary Name	INN.L82
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	2-[(2 <i>S</i>)-1-Azabicyclo[2.2.2]octan-2-yl]-6-(3-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-yl)thieno[3,2- <i>d</i>]pyrimidin-4(3 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49743	
Chemical Abstract Service Nr.	2143580-10-1
Vorzugsbezeichnung	Tefidsogen civaparovec
International Nonproprietary Name	INN.L82
ASK #49746	
Chemical Abstract Service Nr.	1926203-09-9
Molgewicht	419.3805
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₆ F ₃ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Troriluzol
International Nonproprietary Name	INN.L82
2. Bezeichnung	Glycylglycyl- <i>N</i> ² -methyl- <i>N</i> ¹ -[6-(trifluormethoxy)-1,3-benzothiazol-2-yl]glycinamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #49747	
Chemical Abstract Service Nr.	1926204-76-3
Formelstamm	C15-H16-F3-N5-O4-S . Cl-H
Molgewicht	455.8414
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₇ ClF ₃ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Troriluzolhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L82)
2. Bezeichnung	Glycylglycyl- <i>N</i> ² -methyl- <i>N</i> ¹ -[6-(trifluormethoxy)-1,3-benzothiazol-2-yl]glycinamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #49749	
Chemical Abstract Service Nr.	1403787-62-1
Bruttoformel	C ₂₃₀ H ₃₀₉ N ₈₈ O ₁₁₅ P ₁₉ S ₁₉
Vorzugsbezeichnung	Bepirovirsen
International Nonproprietary	INN.L85

Name**Zitat Bezeichnung 1** EUTCT; CAS; USAN**2. Bezeichnung** 2'-*O*-(2-Methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')**Zitat Bezeichnung 2** IUPAC**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[2,8,13,18,20]5-pentamethyl-d(*P*-thio)(GCAGAGGTGA AGCGAAGUGC)

ASK #49750

Chemical Abstract Service Nr. 2563929-84-8**Bruttoformel** C₂₃₀H₂₉₀N₈₈Na₁₉O₁₁₅P₁₉S₁₉**Vorzugsbezeichnung** Bepirovirsen-Natrium**International Nonproprietary Name** (INN.L85)**2. Bezeichnung** 2'-*O*-(2-Methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-5-methyl-*P*-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')-2'-*O*-(2-methoxyethyl)-*P*-thioguanylyl-(3' 5')**Zitat Bezeichnung 2** IUPAC**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** [1-5,16-20]2'-Decakis(2-methoxyethoxy)-[2,8,13,18,20]5-pentamethyl-d(*P*-thio)(GCAGAGGTGA AGCGAAGUGC)-Natriumsalz (1:19)

ASK #49751

Chemical Abstract Service Nr. 2055404-90-3**Molgewicht** 337.413**Bruttoformel** C₂₁H₂₃NO₃**Vorzugsbezeichnung** Tuvatexib**International Nonproprietary Name** INN.L82**Zitat Bezeichnung 1** CAS; EUTCT**2. Bezeichnung** *rac*-Chinolin-8-yl{(1*R*,2*R*)-3-oxo-2-[(2*Z*)-pent-2-en-1-yl]cyclopentyl}acetat
[vorherrschendes Epimer]**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN

ASK #49752

Chemical Abstract Service Nr. 1802706-04-2**Molgewicht** 552.6541**Bruttoformel** C₂₇H₃₅F₃N₄O₃S**Vorzugsbezeichnung** Vimirogant**International Nonproprietary Name** INN.L82**Zitat Bezeichnung 1** EUTCT; CAS**2. Bezeichnung** (7*S*)-*N*-{[5-(Ethansulfonyl)pyridin-2-yl]methyl}-7-(propan-2-yl)-6-[[*trans*-4-(trifluormethyl)cyclohexyl]methyl]-6,7-dihydro-5*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyridin-3-carboxamid**Zitat Bezeichnung 2** INN.CN

ASK #49753

Chemical Abstract Service Nr. 2092457-20-8
Vorzugsbezeichnung Volrubigen ralaparvec
International Nonproprietary Name INN.L82
 ASK #49754

Chemical Abstract Service Nr. 1498299-91-4
Molgewicht 875.5112
Bruttoformel C₃₈H₆₇ClN₁₈O₄
Vorzugsbezeichnung Volulorid
International Nonproprietary Name INN.L82
2. Bezeichnung 3,5-Diamino-N-[N-(4-{4-[2-(bis{3-[(2*R*)-2-amino-6-(carbamimidoylamino)hexanamido]propyl}amino)ethoxy]phenyl}butyl)carbamimidoyl]-6-chlorpyrazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #49755

Chemical Abstract Service Nr. 1422500-60-4
Molgewicht 439.5325
Bruttoformel C₂₂H₂₅N₅O₃S
Vorzugsbezeichnung Ziresovir
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 4-(4-[[{(3-Aminooxetan-3-yl)methyl]amino}-6-methylchinazolin-2-yl]-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1,4-benzothiazepin-1,1-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #49756

Chemical Abstract Service Nr. 2098191-53-6
Molgewicht 487.548
Bruttoformel C₂₈H₂₉N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Zotatifin
International Nonproprietary Name INN.L82
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung 4-((5*aR*,6*S*,7*S*,8*R*,8*aS*)-7-[(Dimethylamino)methyl]-8,8a-dihydroxy-1,3-dimethoxy-6-phenyl-6,7,8,8a-tetrahydro-5*aH*-cyclopenta[4,5]furo[3,2-*c*]pyridin-5*a*-yl)benzonnitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #49757

Chemical Abstract Service Nr. 1321514-06-0
Molgewicht 315.733
Bruttoformel C₁₅H₁₁ClFN₅
Vorzugsbezeichnung lmaradenant
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; CAS; EUTCT; FDA-SRS; MedKoo
2. Bezeichnung 6-(2-Chlor-6-methylpyridin-4-yl)-5-(4-fluorphenyl)-1,2,4-triazin-3-amin

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN
ASK #49758
Chemical Abstract Service Nr. 1446711-81-4
Formelstamm (C15-H16-F-N2-O3-Cl)⁻ H⁺
Molgewicht 292.3055
Bruttoformel C₁₅H₁₇FN₂O₃Cl
Vorzugsbezeichnung Acoramidis
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; MedKoo; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung 3-[3-(3,5-Dimethyl-1*H*-pyrazol-4-yl)propoxy]-4-fluorbenzoesäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC; ChemSpider

ASK #49759
Chemical Abstract Service Nr. 2242751-53-5
Formelstamm (C15-H16-F-N2-O3-Cl)⁻ H⁺ . Cl-H
Molgewicht 328.7669
Bruttoformel C₁₅H₁₈FN₂O₃Cl
Vorzugsbezeichnung Acoramidishydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L84)
2. Bezeichnung 3-[3-(3,5-Dimethyl-1*H*-pyrazol-4-yl)propoxy]-4-fluorbenzoesäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #49760
Chemical Abstract Service Nr. 1971920-73-6
Molgewicht 455.5094
Bruttoformel C₂₆H₂₅N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Tolebrutinib
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; FDA-SRS; MedKoo; GlnAS
2. Bezeichnung 4-Amino-3-(4-phenoxyphenyl)-1-[(3*R*)-1-(prop-2-enoyl)piperidin-3-yl]-1,3-dihydro-2*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #49765
2. Bezeichnung Infektiöse Bursitis-Virus, Intermediär plus Stamm G6, lebend

ASK #49767
Chemical Abstract Service Nr. 57452-98-9
Molgewicht 312.4068
Bruttoformel C₁₉H₂₄N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Arpraziquantel
International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung (11b*R*)-2-(Cyclohexancarboxyl)-1,2,3,6,7,11b-hexahydro-4*H*-pyrazino[2,1-*a*]isochinolin-4-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (R)-(-)-Praziquantel; (R)-Praziquantel; (-)-Praziquantel; l-Praziquantel

ASK #49779

Chemical Abstract Service Nr. 2380135-03-3

Formelstamm (C₂₉₆H₄₁₄N₈₂O₁₅₆P₂₀S₁₃)²⁰⁻ 20H⁺

Molgewicht 8673.51

Bruttoformel C₂₉₆H₄₃₄N₈₂O₁₅₆P₂₀S₁₃

Vorzugsbezeichnung Fesomersen

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung 5?-*O*-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -*D*-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis[[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -*D*-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino)-3-oxopropoxy]methyl]-1-hydroxy-1,10,14,21-tetraoxo-2,18-

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1]5?-*O*-{(betaDGaINAc-*O*-[CH]-NH-CO-CH-CH-*O*-CH-)*C*-NH-CO-[CH]-CO-NH-[CH]-*O*-PO(OH)-}-[6,9-10,12-15]heptakis-desoxy-[1-5,16-20]decakis-2?-*O*-(2-methoxyethoxy)-[2,5,13,15,18-20]heptakis-5

ASK #49780

Chemical Abstract Service Nr. 2380288-85-5

Formelstamm (C₂₉₆H₄₁₄I₁₅₆P₂₀S₁₃)²⁰⁻ 20Na⁺

Molgewicht 9113.13

Bruttoformel C₂₉₆H₄₁₄I₁₅₆P₂₀S₁₃Na₂₀

Vorzugsbezeichnung Fesomersen-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L86)

2. Bezeichnung 5?-*O*-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -*D*-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis[[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -*D*-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino)-3-oxopropoxy]methyl]-1-hydroxy-1,10,14,21-tetraoxo-2,18-
(1:20)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym [1]5?-*O*-{(betaDGaINAc-*O*-[CH]-NH-CO-CH-CH-*O*-CH-)*C*-NH-CO-[CH]-CO-NH-[CH]-*O*-PO(OH)-}-[6,9-10,12-15]heptakis-desoxy-[1-5,16-20]decakis-2?-*O*-(2-methoxyethoxy)-[2,5,13,15,18-20]heptakis-5
ACGGCATTGG TGCACAGUUU 3')-Natriumsalz (1:20)

ASK #49783

Chemical Abstract Service Nr. 778630-77-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 868562-36-1

Molgewicht 1694.2089

Bruttoformel	C ₈₆ H ₁₁₆ N ₁₆ O ₁₂ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Onzigolid
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo[N ⁶ ,N ⁶ -bis({(6-propylergolin-8 -yl)methyl}sulfanyl)acetyl)-D-lysyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-(2S)-2-aminobutanoyl-L-cysteinyl-L-threoninamid]
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #49784	
Formelstamm	C86-H116-N16-O12-S4 . 3 C3-H4-O2
Molgewicht	1874.365
Bruttoformel	C ₉₅ H ₁₂₈ N ₁₆ O ₁₈ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Onzigolidtriacetat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo[N ⁶ ,N ⁶ -bis({(6-propylergolin-8 -yl)methyl}sulfanyl)acetyl)-D-lysyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-(2S)-2-aminobutanoyl-L-cysteinyl-L-threoninamid]-acetat (1:3)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)
ASK #49785	
Formelstamm	C86-H116-N16-O12-S4 . 3 C3-H4-O2 . 3 H2-O
Molgewicht	1928.4109
Bruttoformel	C ₉₅ H ₁₂₈ N ₁₆ O ₁₈ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Onzigolidtriacetat-Trihydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo[N ⁶ ,N ⁶ -bis({(6-propylergolin-8 -yl)methyl}sulfanyl)acetyl)-D-lysyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-(2S)-2-aminobutanoyl-L-cysteinyl-L-threoninamid]-acetat (1:3) 3 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN); IUPAC
ASK #49787	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	57-50-1
Bruttoformel	C ₁₂ H ₂₂ O ₁₁
2. Bezeichnung	Saccharose (95 - 98%) mit zulässigem Hilfsstoffzusatz gemäß USP/NF: Stärke, Maltodextrin oder Inverszucker; gemäß BP: Maltodextrin oder Glucose-Sirup, kann zusätzlich geeigneten Schmiermittel, Invertzucker oder Färbemittel beinhalten.
3. Bezeichnung	Komprimierbarer Zucker ((mit Angaben zur Art und Menge der verwendeten Komponenten))
ASK #49791	
2. Bezeichnung	Bordetella bronchiseptica, Stamm Bb7 92932, Fimbrien
ASK #49796	
Chemical Abstract Service Nr.	1619931-27-9
Molgewicht	469.536
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Seralutinib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	FDA-SRS; GlnAS; PubChem; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung	<i>N</i> -{3-[(1 <i>S</i>)-1-[[6-(3,4-Dimethoxyphenyl)pyrazin-2-yl]amino]ethyl]phenyl}-5-methylpyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #49799	
Chemical Abstract Service Nr.	2239273-34-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2258660-81-8
Molgewicht	426.4747
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Etrumadenant
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	3-[2-Amino-6-(1-[[6-(2-hydroxypropan-2-yl)pyridin-2-yl]methyl]-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-yl)pyrimidin-4-yl]-2-methylbenzotrifluorid
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	3-[2-Amino-6-(1-[[6-(2-hydroxy-2-propanyl)-2-pyridinyl]methyl]-1 <i>H</i> -1,2,3-triazol-4-yl)-4-pyrimidinyl]-2-methylbenzotrifluorid
ASK #49814	
Chemical Abstract Service Nr.	1162664-19-8
Molgewicht	394.3452
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₅ F ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Tecovirimat-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L61)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>aR</i> ,4 <i>R</i> ,4 <i>aR</i> ,5 <i>aS</i> ,6 <i>S</i> ,6 <i>aS</i>)-1,3-Dioxo-3,3 <i>a</i> ,4,4 <i>a</i> ,5,5 <i>a</i> ,6,6 <i>a</i> -octahydro-4,6-ethenocyclopropa[<i>f</i>]isoindol-2(1 <i>H</i>)-yl]-4-(trifluormethyl)benzamid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN[corr])
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Tecovirimat 1 HO
ASK #49817	
Chemical Abstract Service Nr.	1071992-99-8
Molgewicht	561.7161
Bruttoformel	C ₃₂ H ₄₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Xevinapant
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; FDA-SRS; PubChem; GlnAS
2. Bezeichnung	(5 <i>S</i> ,8 <i>S</i> ,10 <i>aR</i>)- <i>N</i> -(Diphenylmethyl)-5-[(2 <i>S</i>)-2-(methylamino)propanamido]-3-(3-methylbutanoyl)-6-oxodecahydro-pyrrolo[1,2- <i>a</i>][1,5]diazocin-8-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #49819	
Chemical Abstract Service Nr.	2209911-94-2
Molgewicht	145000

Vorzugsbezeichnung (²²⁵Ac)Actiniumlintuzumab satetraxetan

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT DYNMHWVRQA PGQGLEWIGY IYPYNGGTGY NQKFKSKATI TADESTNTAY MELSSLRSED TAVYYCARGR PAMDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPSL SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASEVD NYGISFMNWF QKPKGKAPKL LIYAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFLTIS SLQPDFFATY YCQKSKEVPW TFGQGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N(4)-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Sp2/O-Ag14-Zellen, an durchschnittlich 1 bis 2 Lysinresten N-[rac-(4-((2R)-1,4,7,10-Tetrakis(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-2-yl)methyl)phenyl)carbamoithioyl]((225)Ac)Actinium(3+)-Chelat-substituiert, H-Ketten überwiegend ohne Lys446

ASK #49820

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2171511-58-1

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Amivantamab

**International
Nonproprietary
Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym

[H(anti-EGFR)]QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS TYGMHWVRQA PGKGLEWVAV IWDDGSYKYY GDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNLSRAED TAVYYCARDG ITMVRGVMKD YFDYWGQGT LVTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYS LSSVTVPSL LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KRVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTL PSREEMTKNQ VSLTCLVKG FYPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPVLDSDG SFLLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLSL SPGK [H'(anti-MET)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCETSGYTFT SYGISWVRQA PGHGLEWMGW ISAYNGYTN YAQKLQGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARDL RGTNYFDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTWSV NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVTVV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDRVEPK SCDKTHCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKG FYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLVTDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L(anti-EGFR)]AIQLTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDIS SALVWYQQKP GKAPKLLIYD ASSLESQVPS RFGSGESGTD FTLTISLQPE EDFATYYCQQ FNSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC [L'(anti-MET)]DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIS NWLAWFQHKP GKAPKLLIYA ASSLLSGVPS RFGSGSGTD FTLTISLQPE EDFATYYCQQ ANSFPIITFGQ GTRLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H](22-96,152-208,269-329,375-433),[H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](234-228',237-231'),[H-L](228-214),[H'-L](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]305,[H']299-Asn-N(4)-glycosyliert mit niedrig fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49822

Chemical Abstract Service Nr. 14265-85-1

Molgewicht 225.0232

Bruttoformel Ac

2. Bezeichnung (²²⁵Ac)Actinium

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Actinium-225; Ac 225; (225)Ac

ASK #49834

Chemical Abstract Service Nr. 2552235-30-8
Molgewicht 520.5018
Bruttoformel C₂₅H₂₅F₃N₄O₄
Vorzugsbezeichnung Naporafenib-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L85)
2. Bezeichnung *N*-{3-[2-(2-Hydroxyethoxy)-6-(morpholin-4-yl)pyridin-4-yl]-4-methylphenyl}-2-(trifluormethyl)pyridin-4-carboxamid 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #49835

Chemical Abstract Service Nr. 2060571-02-8
Molgewicht 407.3721
Bruttoformel C₁₈H₁₉F₂N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Inavolisib
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; PubChem; FDA-SRS; CAS; USAN; GlnAS
2. Bezeichnung (2*S*)-2-({2-[(4*S*)-4-(Difluormethyl)-2-oxo-1,3-oxazolidin-3-yl]-5,6-dihydroimidazo[1,2-*d*][1,4]benzoxazepin-9-yl}amino)propanamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #49837

Chemical Abstract Service Nr. 2173054-79-8
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Astegolimab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS
2. Bezeichnung [H,H']JEVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT NYWIGWVRQM PGKGLEWMGI IYPGNSDTRF SPSFQQQVTI SADKSITTAY LQWSSLKASD TAMYYCARHG TSSDYYGLDV WGQGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSNFGTQ TYTCNVDHKP SNTKVDKTVE RKCCVECPCPP PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCQASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYD ASNLETGVPS RFGSGSGTD FTFTISLQP EDIATYYCQQ DDNFPPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGENC,
[H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',224-224',227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A,
[H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-135',224-224',227-227',230-230'),[H-L](135-214),[H'-L'](223-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A/B,
[H,H'](22-96,148-204,261-321,367-425),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](223-223',135-224',227-227',230-230'),[H-L](224-214),[H'-L'](135-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform B,
[H]297,[H']297-Asn-*N*^H-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, H-Ketten überwiegend ohne Lys447

ASK #49838

Vorzugsbezeichnung Atleradstrocel
International Nonproprietary Name INN.L83

ASK #49841

Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Anetumab corixetan

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H]QVELVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYSFT SYWIGWVRQA PGKGLEWMI IDPGDSRTRY SPSFQGQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARGQ LYGGTYMDGW GQGTTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSEFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDIG GYNSVSWYQQ HPGKAPKLMY YGVNRRPSGV SNRFGSGKSG NTASLTISGL QAEDEADYYC SSYDIESATP VFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKGDSSPV KAGVETTTSPS KQSNNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, an durchschnittlich 0,5 Lysinresten Corixetan-konjugiert

ASK #49842

Chemical Abstract Service Nr. 2227000-30-6

Vorzugsbezeichnung Avalotcagen ontaparovec

International Nonproprietary Name INN.L83

ASK #49843

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2226393-85-5

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Avdoralimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYVMHWVRQA TGKGLEWVSA IDTGGGTYA DSVKGRFTIS RENAKNSLYL QMNSLRAGDT AVYYCARDYY YYASGSYYKA FDIWGQGMV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKT HTCPCPAPE AEGAPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIKTIS KAKGQPREPQ REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFI PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSLKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SRYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSPLTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H](22-95,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-89,134-194),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49844

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2229685-51-0

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Avizakimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT DYWMHWVRQA PGQGLEWMGT IDPSDQYTIY SQNFKGRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARYG FAMDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPPKPDKTL YITREPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPVDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDVRT ITCRASQDIS NFLNWIYQKPK GKAVKLLIYY TSRLHSGVPS RFSGSGSGTD YLTISLQP EDFATYYCQQ GHTLPRTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49847

Chemical Abstract Service Nr. 2155851-88-8

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Axatilimab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVTLKESGPA LVKPTQTLTL TCTFSGFSLT TYGMGVGWIR QPPGKALEWL ANIWWDDDKY YNPSLKNRLT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DATYYCARI GPIKYPTAPY RYDFFWGQGT MVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYTCN VDHKPSNTKV DKRVEPKSCD PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFPY SDAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG LGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITCLASEDIY DNALWYQKPK GKAPKLLIYY ASSLQDGVPS RFSGSGSGTD YLTISLQP EDFATYYCQQ DSEYPWTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-97,153-209,267-327,373-431),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](140-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, H-Ketten überwiegend ohne Lys453

ASK #49848

Chemical Abstract Service Nr. 865625-56-5

Formelstamm (C₁₁H₁₁F₃N₃O₆S₂)⁻ Na⁺

Molgewicht 397.323

Bruttoformel C₁₁H₁₁F₃NNaO₆S₂

Vorzugsbezeichnung Ladarixin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L67)

Zitat Bezeichnung 1 MedKoo; PubChem; CAS; ChemSpider

2. Bezeichnung 4-[(2*R*)-1-Oxo-1-(methansulfonamido)propan-2-yl]phenyltrifluormethansulfonat-Natriumsalz (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #49849

Chemical Abstract Service Nr. 2187430-05-1

Molgewicht 143000

Vorzugsbezeichnung Batoclimab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung	<p>[H,H']QLLLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGGSL SFSYVWVIR QPPGKLEWI GTIYSGNTY YNPSLKSRLT ISVDTSKNHF SLKLSSVTAA DTAVYYCARR AGILTYGLDS WGQGLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVE PKSCDKTHTC PPCPAPEAAG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG [L,L']SYVLTQSPSV SVAPGQTARI TCGGNIGSK SVHWYQKPG QAPVLVYDD SDRPSGIPER FSASNSGNTA TLTISRVEAG DEADYYCQVW DSSSDHVVFV GGTCLTVLGG PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTPSKQS NNYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS,</p> <p>[H,H'](22-97,148-204,265-325,371-429),[L,L'](22-87,136-195),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-<i>M</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa</p>
ASK #49850	
Chemical Abstract Service Nr.	2156634-62-5
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Befovacimab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYGMDWVROA PGKGLEWVSS IRGSRGSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNLSRAED TAVYYCARLY RYWFYDWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SNFGTQTYTC NVDHKPSNTK VDKTVERKCC VECPPCPAPP VAGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTFRVVS VLTVVHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPAPIEK TISKTKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFPY SDAIVEWESN GQPENNYKTT PPMLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PG [L,L']SYELTQPPSV SVSPGQTARI TCSGDNLPKY YAHWYQKPG QAPVVVIFYD VNRPSGIPER FSGNSGNTA TLTISGTQAM DEADYYCQAW WSSTPVFVGGG TKLTVLGGPK AAPSVTLFPP SSEELQANKA TLVCLISDFY PGAVTVAWKA DSSPVKAGVE TTPSKQSN KYAASSYLSL TPEQWKSHRS YSCQVTHEGS TVEKTVAPTECS,</p> <p>[H,H'](22-96,144-200,257-317,363-421),[L,L'](22-87,134-193),[H-H'](219-219',220-220',223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-211)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A, [H,H'](22-96,144-200,257-317,363-421),[L,L'](22-87,134-193),[H-H'](219-131',220-220',223-223',226-226'),[H-L](131-211),[H'-L'](219-211)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A/B, [H]293,[H']293-Asn-<i>M</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa</p>
ASK #49851	
Chemical Abstract Service Nr.	2109730-69-8
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Benufutamab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	<p>[H,H']EVQLQDSGAE VVKPGASVKL SCKASGFNIK DTFIHVVKQA PGQGLEWIGR IDPANTNTKY DPKFQKATI TTDTSNTAY MELSSLRSED TAVYYCVRGL YTYFFDYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVPS SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTPPVLD SDGSFLLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH GALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQIS NNLHWYQKPK QAPRLLIKF ASQITGIPA RFGSGSGTE FTLTSSLQS EDFAVYYCQQ GNSWPYTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,</p> <p>[H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-<i>M</i>⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa</p>
ASK #49852	
Chemical Abstract Service Nr.	1058156-90-3
Molgewicht	407.4383

Bruttoformel C₂₃H₂₂FN₃O₃
Vorzugsbezeichnung Catequentinib
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 1-[[[(4-Fluor-2-methyl-1*H*-indol-5-yl)oxy]-6-methoxychinolin-7-yl)oxy)methyl]cyclopropan-1-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Anlotinib

ASK #49853

Chemical Abstract Service Nr. 57961-90-7
Molgewicht 331.4548
Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃
Vorzugsbezeichnung Centaquin
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 2-[2-[4-(3-Methylphenyl)piperazin-1-yl]ethyl]chinolin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49855

Chemical Abstract Service Nr. 2218515-90-1
Molgewicht 188000
Vorzugsbezeichnung Cinrebafusp alfa
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHWVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDPKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CUVVDVSDQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGKGGG GSGGGGSGGG GSQDSTSDLI PAPPLSKVPL QQNFQDNQFH GKWYVVGQAG NIRLREDKDP IKMMATIYEL KEDKSYDVTM VKFDDKCKMY DIWTFVPGSQ PGEFTLGKIK SFPGHTSSLV RVVSTNYNQH AMVFFKVFQ NREEFYITLY GRTEKLTSEL KENFIRFSKS LGLPENHIVF PVPIDQCIDG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQDVN TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFGSRSRGTDLFTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWVKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425,538-637),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Octadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-N⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49856

Chemical Abstract Service Nr. 2216751-26-5
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Cosibelimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS RSAISWVRQA PGQGLEWMGV IIPAFGEANY AQKFQGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGR QMFGAGIDFW GQGTLLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGLVCK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCL LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']NFMLTQPHSV SESPGKTVTI SCTRSSGSID SNYVQWYQQR PGSAPTTVIY EDNRQPSGVP DRFSGSIDSS SNSASLTISG LKTEDEADYY CQSYDSNNRH VIFGGGKLT VLGQPKAAPS VTLFPPSSEE LQANKATLVC LISDFYPGAV TVAWKADSSP VKAGVETTPP SKQSNNKYAA SSYLSLTPEQ WKSHRSYSCQ VTHEGSTVEK TVAPTECS, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](22-91,140-199),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-217)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49866

- 2. Bezeichnung** Pyolysin-Filtrat der Mischkultur, hergestellt aus vereinigten, partikelfreien lysierten Kulturen von Escherichia coli ATCC 8739, Escherichia coli ATCC 25922, Pseudomonas aeruginosa ATCC 9027, Pseudomonas aeruginosa SG 1493, Streptococcus pyogenes ATCC 12344, Enterococcus faecalis SWB, Staphylococcus aureus SWB, SG 1054, Staphylococcus aureus SWB und Staphylococcus aureus SRG 6538 P, inaktiviert, sterilisiert, konserviert
- 3. Bezeichnung** Pyolysin-Kulturfiltrat ((partikelfreies Filtrat von festdefinierten Bakterienkulturen))

**Zitat
Bezeichnung 3** EUCTR; ICTRP

ASK #49869

Chemical Abstract Service Nr. 2163074-23-3

Vorzugsbezeichnung Dirloctocogen samoparvovec

International Nonproprietary Name INN.L83

ASK #49870

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2171034-71-0

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Dovanvetmab

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVLLVQSGAE VRTPGASVKI FCKASGSYFT SYTIHWLRQA PAQGLEWMGN INPTSGYTEN NQRFKDRLTL TADTSTNTAY MELSSLRSAD TAMYYCARWG FKYDGEWSFD VWGAGTTTVV SSATTTAPSV FPLAPSCGTT SGATVALACL VLGYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFFAVLQ ASGLYSLSSM VTPSSRWLS DTFTCNVAHP PSNTKVDKTV RKTDPHPPGPK PCDCPKPPP EAAGAPSIFI FPPKPKDTLS ISRTPEVTCL VVDLGPDDSD VQITWFVDNT QVYTAKTSPR EEQFNSTYRV VSVLPILHQD WLKGEFKCK VNSKSLPSPI ERTISKAKGQ PHEPQVYVLP PAQEELSRNK VSVTCLIKSF HPPDIAVEWE ITGQPEPEN YRTPPQLDS DGTYFVYSKL SVDRSHWQRG NTYTCSVSHE ALHSHHTQKS LTQSPGK [L,L']EIQMTQSPSS LSASPGDRVT ITCRASQGIS IWSWYQQKP GNIPKVLINK ASNLHIGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDAATYYCLQ SQTYPFTFGG GTKLEIKRSD AQPSVFLFQP SLDELHTGSA SIVCILNDFY PKEVNVKWKV DGVVQNKGIQ ESTTEQNSKD STYLSSTLT MSSTEYQSHE KFSCEVTHKS LASTLVKSFQ RSEC, [H,H'](22-96,149-205,269-329,375-435),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](232-232',234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](137-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49873

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2200269-79-8

Molgewicht 89500

Vorzugsbezeichnung Efbemalenograstim alfa

INN.L83

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']TPLGPASSLP QSFLLKCLEQ VRKIQGDGAA LQEKLKATYK LCHPEELVLL GHSLGIPWAP LSSCPSQALQ LAGCLSQLHS GLFLYQGLLQ ALEGISPELG PTLDTLQLDV ADFATTIWQQ MEELGMAPAL QPTQGAMPAF ASAFQRRAGG VLVASHLQSF LEVSYRVLRH LAQPGSGGGG GGGGSGGGG VECPPCPAPP VAGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTFRVVS VLTVVHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPASIEK TISKTKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPMLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLS PGK, [H,H'](36-42,64-74,227-287,333-391),[H-H'](193-193',196-196')-Decakis(disulfid), [H]263,[H']263-Asn-*N*⁴-glycosyliert, [H]133,[H']133-Thr-*O*³-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49875

Chemical Abstract Service Nr. 1644543-31-6

Molgewicht 114000

Vorzugsbezeichnung Efmitermant alfa

**International
Nonproprietary
Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']GNCWLRQAKN GRCQVLYKTE LSKEECCSTG RLSTSWTEED VNDNTLFKWM IFNGGAPNCI PCKETCENVD CGPGKKCRMN KKNKPRCVA PDCSNITWKG PVCGLDGKTY RNECALLKAR C YQGRCKKTCR DVFCPGSSTC VVDQTNNAVC VTCNRICPEP ASSEQYLCGN DGVTYSSACH LRKATCLLGR SIGLAYEGKC IKAKSCEDIQ CTGGKKCLWD FKVGRGRCSL CDELCPDSKS DEPVCAS TYASECAMKE AACSSGVLE VKHSGSCNSI STGGGVECPP CPAPPVAGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHD DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST FRVSVLTVV HQDWLNG KCKVSNKGLP APIEKTISKT KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIIV EWESNGQPEN NYKTTTPMLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGI [H,H'](3-26,13-59,27-62,66-77,71-87,89-121,93-114,103-135,139-150,144-160,163-196,167-189,178-210,216-227,221-238,241-273,245-266,255-287,332-392,438-496),[H-H'](298-298',301-301')-Dotetra [H,H'](95,259,368)-Asn-*N*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49876

Chemical Abstract Service Nr. 2041075-86-7

Molgewicht 446.5026

Bruttoformel C₂₄H₂₆N₆O₃

Vorzugsbezeichnung Atuliflapon

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; FDA-SRS; EUTCT; CAS; USAN

2. Bezeichnung (1*R*,2*R*)-2-[4-(5-Methyl-1*H*-pyrazol-3-yl)benzoyl]-*N*-(4-oxo-4,5,6,7-tetrahydropyrazolo[1,5-*a*]pyrazin-3-yl)cyclohexan-1-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #49877

Vorzugsbezeichnung Elivaldogen autotemcel

International Nonproprietary Name INN.L83

ASK #49878

Chemical Abstract Service Nr. 1415472-28-4

Molgewicht 446.9214

Bruttoformel C₂₄H₂₇ClO₆

Vorzugsbezeichnung Enavogliflozin

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung (1S)-1,5-Anhydro-1-C-(7-chlor-6-[(4-cyclopropylphenyl)methyl]-2,3-dihydro-1-benzofuran-4-yl)-D-glucitol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49888

Chemical Abstract Service Nr. 2173096-82-5

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Encelimumab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLVQSGAE VKKPGATVKI SCKASGFSIK DDYIHWVQQA PGKGLEWMGW IDAMNDDSQY SSKFQGRVTI TVDSTNTAY MKLSSLRSED TAVYYCTYAF GGYWGQGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTVPSSSL GTKTYTCNVD HKPSNTKVDK RVESKYGPPC PPCPAPEFLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFPYSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGDGSFFL YSRITVDSKR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSLG K [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSQSLV HSDSNTYLHW YLQKPGQSPQ LLILYLSNR FSGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YFCGQSTHVP YAFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,141-197,255-315,361-419),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](220-220',223-223'),[H-L,H'-L'](128-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys441, Glycoform alfa

ASK #49889

Chemical Abstract Service Nr. 1001404-83-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1888341-55-6

Molgewicht 314.3192

Bruttoformel C₁₁H₁₄N₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Enmetazobactam

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung (2S,3S,5R)-3-Methyl-3-[(3-methyl-1H-1,2,3-triazol-3-ium-1-yl)methyl]-4,4,7-trioxo-4⁶-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptan-2-carboxylat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49890

Chemical Abstract Service Nr. 2134641-34-0

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Epcoritamab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung

[H(anti-CD3E)]EVKLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN TYAMNWRVQA PGKGLEWVAR IRSKYNNYAT YYADSVKDRF TISRDDSKSS LYLQMNLLKT EDTAMYYCVR HGNFGNSYVS WFAYWGQGT LVTSSASTKG PSVFLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSLV SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHHKPSNTKVD KRVEPKSCDK THTCPPCPAP EFEGGSPVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVAVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ

PREPQVYTLPSREEMTKNQVSLTCLVKGFYPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFLLYSKLTVDKSRWQQGNV FSCSVMEALHNHYTQKSLSLSPG
 [L(anti-CD3E)]QAVVTQEPSF SVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQQ TPGQAFRGLI GGTNKRAPGV PARFSGSLIG DKAALTITGA QADDESIYFC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLG
 QPKAAPSRTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTVA PTECS
 [H(anti-MS4A1)]EVQLVESGGG LVQPDRLRL SCAASGFTFH DYAMHWVRQA PGKGLEWVST ISWNSGTIGY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TALYYCAKDI QYGNYYYYGMD
 VWGQGTITVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT
 CPPCPAPEFE GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVA VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE
 PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTTPVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNNH YTKSLSLSP G [L(anti-MS4A1)]EIVLTQSPAT
 LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKPK GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGGTD FTLTSSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPIITFGQ GTRLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA
 SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
 [H](22-98,152-208,269-329,375-433)[H](22-96,149-205,266-326,372-430).[L](22-90,137-196).[L](23-88,134-194).[H-H](234-231',237-234'),[H-L](228-214),[H-L](225-214)-Hexadecakis(disulfid),
 [H]305,[H]302-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #49891

Chemical Abstract Service Nr. 2226647-27-2
Vorzugsbezeichnung Ezaladcigen resoparovec
International Nonproprietary Name INN.L83

ASK #49892

Chemical Abstract Service Nr. 1070790-89-4
Molgewicht 397.5171
Bruttoformel C₂₁H₃₁N₇O
Vorzugsbezeichnung Fadraciliclib
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (2*R*,3*S*)-3-[[6-[[[(4,6-Dimethylpyridin-3-yl)methyl]amino]-9-(propan-2-yl)-9*H*-purin-2-yl]amino]pentan-2-ol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49893

Chemical Abstract Service Nr. 1076235-04-5
Molgewicht 419.826
Bruttoformel C₁₈H₂₁ClF₃N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Felezonexor
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 1-[[6-Chlor-5-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]amino]-3-[[3,3-dimethylbutoxy)methyl]-4-methyl-1*H*-pyrrol-2,5-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49894

Chemical Abstract Service Nr. 2126132-98-5
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Fianlimab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCVASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAI IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTQY LQMNSLRAED TAVYYCASVA TSGDFDYGM DVWGQGTITV VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSDQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFPYSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVDFSCVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERTT LSCRASQRIS TYLAWYQQKPK GQAPRLLIYD ASKRATGIPA RFGSGSGGTG FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,150-206,263-323,369-427);[L,L'](23-88,134-194);[H-H'](229-229',232-232');[H-L,H'-L'](137-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys449, Glycoform alfa

ASK #49897

Vorzugsbezeichnung Firzotemcel
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #49898

Chemical Abstract Service Nr. 1037359-47-9
Formelstamm C11-H15-Br-(18)F-N3-O
Molgewicht 303.161
Bruttoformel C₁₁H₁₅BrFN₃O
Vorzugsbezeichnung Flubrobenguan (¹⁸F)
International Nonproprietary Name INN.L83
2. Bezeichnung *N*-[[3-Brom-4-(3-(¹⁸F)fluorpropoxy)phenyl]methyl]guanidin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49909

Formelstamm C13-H13-N3-O3 . x Cl-H4-N
Vorzugsbezeichnung Lenalidomid-Ammoniumchlorid (1:x) ((mit Angaben zur Zusammensetzung))
International Nonproprietary Name (INN.L62:corr.INN.ES)
Zitat Bezeichnung 1 (INN.L53)
2. Bezeichnung *rac*-(3*R*)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2*H*-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion-Ammoniumchlorid-Cokristalle (1:x)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym (RS)-3-(4-Amino-1-oxo-2,3-dihydro-1*H*-isoindol-2-yl)piperidin-2,6-dion-Ammoniumchlorid-Cokristalle (1:x); (RS)-3-(4-Amino-1-oxoisoindolin-2-yl)piperidin-2,6-dion-Ammoniumchlorid-Cokristalle (1:x); 2-(4-Amino-1-oxoisoindolin-2-yl)glutarimid-Ammoniumchlorid-Cokristalle (1:x)

ASK #49910

Chemical Abstract Service Nr. 1327155-72-5
Formelstamm C22-H27-F-N4-O2 . Cl-H
Molgewicht 434.935
Bruttoformel C₂₂H₂₈ClFN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Sunitinibhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L55)
2. Bezeichnung *N*-[2-(Diethylamino)ethyl]-5-[[[(3*Z*)-5-fluor-2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-indol-3-yliden]methyl]-2,4-dimethyl-1*H*-pyrrol-3-carboxamid-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #49911

2. Bezeichnung Cannabis-sativa L.-eingestellter-Extrakt, gewonnen aus den ganzen oder zerkleinerten, getrockneten Triebspitzen der blühenden weiblichen Pflanzen durch ein geeignetes Extraktionsverfahren, ggf. raffiniert und mit inertem Hilfsstoff auf den angegebenen Gehalt von Dronabinol (1 ? 25 % (m/m)) eingestellt.

Zitat Bezeichnung 2 DAB.def

3. Bezeichnung Eingestellter Cannabisextrakt (DAB) ((mit Angaben zum Extraktionsmittel, sowie zum Gehalt von Dronabinol und Cannabidiol, gemäß Spezifikationen von DAB))

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Eingestellter Cannabisextrakt

ASK #49922

Chemical Abstract Service Nr. 2349386-89-4

Molgewicht 329.3064

Bruttoformel C₁₃H₁₉N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Molnupiravir

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; PubChem; GInAS; FDA-SRS; USAN; ChemIDplus

2. Bezeichnung N⁴-Hydroxycytidin-5'-(2-methylpropanoat)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #49924

Chemical Abstract Service Nr. 2242394-65-4

Formelstamm C26-H23-N7-O2 . C4-H4-O4

Molgewicht 581.5798

Bruttoformel C₃₀H₂₇N₇O₆

Vorzugsbezeichnung Acalabrutinibmaleat

International Nonproprietary Name (INN.L75)

2. Bezeichnung 4-{8-Amino-3-[(2S)-1-(but-2-inoyl)pyrrolidin-2-yl]imidazo[1,5-a]pyrazin-1-yl}-N-(pyridin-2-yl)benzamid-[(2Z)-but-2-endioat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #49925

Chemical Abstract Service Nr. 1826020-80-7

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Gatalimab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAB-DB

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFPFS NYWMNWVRQA PGKGLEWVGQ IRLKSNNYAT HYAESVKGRF TISRDDSKNS LYLQMNSLKT EDTAVYYCTP IDYWGQGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGfy PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS

ISCKSSQSL L YSNGKTYLNW VLQKPGQSPQ RLIYLVSKLD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCVQGSFH TFGQGTKEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-98,141-197,258-318,364-422),[L,L'](23-93,138-198),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](217-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49926

Chemical Abstract Service Nr. 2229047-91-8

Molgewicht 194000

Vorzugsbezeichnung Glofitamab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H(anti-MS4A1, anti-CD3)]QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYAFS YSWINWVRQA PGQGLEWMGR IFPGDGD TDY NGKFKGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNV FDGYWLVYWG TAALGCLVED YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDEKVEPK SCDGGGGSGG GGSQAVVTQE PSLTVSPGGT VTLTCSSTG AVTTSNY LLGGKAALTL SGAQPEDEAE YYCALWYSNL WVFGGGTKL VLSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFP AV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTQTYICN AAGGSPVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHN AKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYCKV SNKALGAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP CRDELTKN TPPVLDSG S FFLYSKLTV D KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [H'(anti-MS4A1)]QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYAFS YSWINWVRQA PGQGLEWMGR IFPGDGD TDY TAVYYCARNV FDGYWLVYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVED YFPEPVT VSW NSGALTSGVH TFP AVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDEKVE DTLMISRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL GAPIEKTISK AKGQPREPQV CTLPPSRDEL TKNQVLSLCA VKGFYPSD KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KLSLSLSPGK [L(anti-MS4A1)]DIVMTQTPLS LPVTPGEPAS ISCRSSKSL HSN GITYLYW YLQKPGQSPQ LLIYQMSNLV SGVPDRFSGS GSGTDFTLK IKRTVAAPSV FIFPPSDRKL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSSLT LSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC [L'(anti-CD3E)]EVQLLESGGG PGKGLEWVSR IRSKYNNYAT YYADSVKGRF TISRDDSKNT LYLQMNSLRA EDTAVYYCVR HGNFGNSYVS WFA YWQGT L VTVSSASVAA PSVFIFPPSD EQLKSGTASV VCLLNNFYPR EAKVQWK KADY EKHKVY ACEVTHQGLS SPVTKSFNRG EC [L"(anti-MS4A1)]DIVMTQTPLS LPVTPGEPAS ISCRSSKSL HSN GITYLYW YLQKPGQSPQ LLIYQMSNLV SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAE FIFPPSDRKL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSSLT LSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGEC, [H](22-96,146-202,255-323,371-427,488-548,594-652)[H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L](23-93,139-199),[L'](22-98,152-212),[L''](23-93,139-199),[H-H'](453-228',456-231',581-351'),[H-L](222-219 [H]524,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #49928

Chemical Abstract Service Nr. 1800381-36-5

Molgewicht 200000

Vorzugsbezeichnung Gremubamab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; USAN; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMN WVRQA PGKGLEWVSA ITMSGITAYY TDDVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKEE FLPGTHYYYG MDVWQGGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFP AV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSN TKV D K RVEPKSCGGG GSGGGGSQVQ LQESGGLVK PSETLSLTCT VSGGSISPY WTWIRPPGK CLELIGYIHS SGYTDYNPSL KSRVTISGDT SKKQFSLKLS SVTAADTAVY YCARADWDRL RALDIWGGGT MVTSSGGG SGGGGSGGGG SGGGSDIQL TQSPSSLYS VGDRVTITCR ASQSIRSHLN WYQKPGKAP KLLIYGASNL QSGVPSRFSG SSGTDFTLT ISSLPEDFA TYYCQSTGA WNWFGCGTKV EIKGGGGSGG GGS DKHTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSG SFFLY SKLTVDKSRW QGNVFSCSVM HEALHNHYT QKLSLSLSPGK [L,L']AIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGITR ND LGWYQKPK GKAPKLLIYS ASTLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISLQ P EDFATYYCLO DYNYPWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK D STYLSLSTLT LSKADY EKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC, [H,H'](22-96,151-207,259-332,281-476,399-464,534-594,640-698),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](499-499',502-502'),[H-L,H'-L'](227-214)-Docosakis(disulfid), [H]570,[H']570-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49929

Chemical Abstract Service Nr.	2166101-71-7
Vorzugsbezeichnung	Giroctocogen fitelparvec
International Nonproprietary Name	INN.L84:Corr.CN

ASK #49935

Chemical Abstract Service Nr.	1339960-28-9
Formelstamm	(C6-H14-N2-O7-P2)4 ⁻ 2H ⁺ Pt2 ⁺
Molgewicht	485.232
Bruttoformel	C ₆ H ₁₆ N ₂ O ₇ P ₂ Pt
Vorzugsbezeichnung	Imifoplatin
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	Dihydrogen-(<i>SP</i> -4-2)-[(1 <i>R</i> ,2 <i>R</i>)-cyclohexan-1,2-diamin- 2 <i>N</i> ¹ , <i>N</i> ²][diphosphato(4 ⁻)- 2 <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ³]platinat(2 ⁺)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #49936

Chemical Abstract Service Nr.	290297-57-3
Molgewicht	550.5396
Bruttoformel	C ₂₈ H ₂₈ F ₆ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Imnopitant
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -{[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]methyl}- <i>N</i> -methyl-4-(2-methylphenyl)-6-(4-methylpiperazin-1-yl)pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #49937

Chemical Abstract Service Nr.	936221-33-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1262147-46-5
Molgewicht	427.5365
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₃ N ₃ O ₄
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)- <i>N</i> ¹ -[3-(Dimethylamino)propyl]- <i>N</i> ⁶ -hydroxy-2-[[naphthalin-1-yl]oxy]methyl]oct-2-endiamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
3. Bezeichnung	Ivaltinostat
Zitat Bezeichnung 3	CAS

ASK #49939

Chemical Abstract Service Nr.	2128729-41-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2225940-98-5
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Ivuxolimab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYSMNWVROA PGKGLEWVSY ISSSSSTIDY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRDED TAVYYCARES GWYLFQDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSQVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTKVERKC CVECPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRVV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRVT ITCRASQGIS SWLAWYQQKPK EKAPKSLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFATYYCQQ YNSYPPTFGG GTKVEIKRTV AAPSIVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
[H,H'](22-96,145-201,258-318,364-422),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](220-220',221-221',224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](132-214)-Octadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49940

Vorzugsbezeichnung Letetresgen autoleucel

International Nonproprietary Name INN.L83

ASK #49943

Chemical Abstract Service Nr. 1702816-75-8

Molgewicht 588.694

Bruttoformel C₂₈H₃₇FN₆O₅S

Vorzugsbezeichnung Linperlisib

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-{5-[6-Fluor-8-{{4-(2-hydroxypropan-2-yl)piperidin-1-yl}methyl}-2-(morpholin-4-yl)chinazolin-4-yl]-2-methoxy-pyridin-3-yl}methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49946

Chemical Abstract Service Nr. 1032291-80-7

Molgewicht 305.4191

Bruttoformel C₁₆H₂₇N₅O

Vorzugsbezeichnung Lomardexamfetamin

International Nonproprietary Name INN.L83

2. Bezeichnung (2*S*)-2-Amino-6-(carbamimidoylamino)-*N*-[(2*S*)-1-phenylpropan-2-yl]hexanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49949

Chemical Abstract Service Nr. 1403894-72-3

Molgewicht 275.34

Bruttoformel C₁₂H₁₈FN₃O₃S

Vorzugsbezeichnung Mesdopetam

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-{2-[3-Fluor-5-(methansulfonyl)phenoxy]ethyl}propan-1-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49952

Chemical Abstract Service Nr. 1513883-39-0

Formelstamm C17-H10-(2)H8-N6

Molgewicht 314.415

Bruttoformel C₁₇H₁₈N₆

Vorzugsbezeichnung Deuruxolitinib

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; PubChem; AdisInsight; ChemIDplus; USAN

2. Bezeichnung (3*R*)-3-(2,2,3,3,4,4,5,5-²H₈)Cyclopentyl-3-[4-(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)-1*H*-pyrazol-1-yl]propannitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym D8-ruxolitinib

ASK #49953

Chemical Abstract Service Nr. 2147706-60-1

Formelstamm C17-H10-(2)H8-N6 . H3-O4-P

Molgewicht 412.4102

Bruttoformel C₁₇H₂₁N₆O₄P

Vorzugsbezeichnung Deuruxolitinibphosphat

International Nonproprietary Name (INN.L86)

2. Bezeichnung (3*R*)-3-(2,2,3,3,4,4,5,5-²H₈)Cyclopentyl-3-[4-(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)-1*H*-pyrazol-1-yl]propannitril-phosphat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #49954

Chemical Abstract Service Nr. 1816989-16-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2287338-42-3

Molgewicht 587.1161

Bruttoformel C₃₁H₃₅ClN₈O₂

Vorzugsbezeichnung Mevocielib

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *N*-[(1*S*,3*R*)-3-[[5-Chlor-4-(1*H*-indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]-1-methylcyclohexyl]-5-[(2*E*)-4-(dimethylamino)but-2-enamido]pyridin-2-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49956

Chemical Abstract Service Nr. 2168561-26-8

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Manelimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLVESGGG VVRPGGSLRL SCAASGFTFD DYAMSWVRQA PGKGLEWVSD ISWGSNTNY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TALYHCARAP LLLAMTFGVG SWGQGLTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGLC VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVTHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFS SVMHEALHNH YTKLSLSLSP GK [L,L]QTVVTQEPSL SVSPGGTVTL TCGLSSGTVT AINYPGWYQQ TPGQAPRTLI YNTNTRHSGV PDRFSGSISG NKAALTITGA QAEDEADYYC ALYMGNGGHH FGGGKTLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS,
[H,H](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L](22-90,138-197),[H-H](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49957

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2227490-52-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Mezagitamab

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]EVQLLESVGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFD DYGMSWVRQA PGKGLEWVSD ISWNGGKTHY VDSVKGQFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARGS LFHDSSGFYF GHWGQGLTVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VTPVSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKR VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP KPKDTLMISR RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVSV VLTVLHQDWL NGKEYKCKVSN KALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYPS DIAVEWESN GPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSLSP GK [L,L]QSVLTQPPSA SGTPGQRTI SCSGSSNIG DNYVSWYQQL PGTAPKLLIY RDSQRPVSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCQ SYDSSLGSGV FGGGKTLTVL GQPKANPTVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADGSPVK AGVETTKPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS,
[H,H](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L](22-89,138-197),[H-H](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]1,[H']1-Glu post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, Glycoform alfa

ASK #49958

Chemical Abstract Service Nr. 859217-52-0

Molgewicht 354.5728

Bruttoformel C₂₄H₃₈N₂

Vorzugsbezeichnung Milategrast

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 1-(Cyclopropylmethyl)-4-[2-(3,3,5,5-tetramethylcyclohexyl)phenyl]piperazin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49959

Vorzugsbezeichnung Mipetresgen autoleucel

International Nonproprietary Name INN.L83

ASK #49960

Chemical Abstract Service Nr. 2101700-15-4

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2377788-21-9

Molgewicht 479.4283
Bruttoformel C₂₂H₂₁F₄N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Pirtobrutinib
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung 5-Amino-3-{4-[(5-fluor-2-methoxybenzamido)methyl]phenyl}-1-[(2S)-1,1,1-trifluorpropan-2-yl]-1*H*-pyrazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #49961

Chemical Abstract Service Nr. 2409081-01-0
Molgewicht 768
Bruttoformel C₃₇H₄₈N₄O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Odevixibat-Sesquihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L81)
2. Bezeichnung (2*S*)-2-[(2*R*)-2-(2-[[3,3-Dibutyl-7-(methylsulfanyl)-1,1-dioxo-5-phenyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1,6,2,5-benzothiadiazepin-8-yl]oxy)acetamido)-2-(4-hydroxyphenyl)acetamido]butansäure
 1.5 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Odevixibat 1.5 HO

ASK #49962

Chemical Abstract Service Nr. 2229859-11-2
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Mirzotamab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCAVTGYSIT SGYSWHWIRQ FPGNGLEWMG YIHSSGSTNY NPSLKSRSI SRDTSKNQFF LKLSSVTAAD TAVYYCAGYD DYFEYWGQGT
 TVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA
 PEAAGGPSVF LFPPPKPDKTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL
 PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTPPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSYMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV
 ITCKASQNVG FNVAWYQQKP GKSPKALIYS ASYRYSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAEYFCQQ YNWYPTFTGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
 PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
 [H,H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49969

Chemical Abstract Service Nr. 2229859-12-3
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Mirzotamab clezutoclast
International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1

EUTCT; CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCAVTGYSIT SGYSWHWIRQ FPGNGLEWMG YIHSSGSTNY NPSLKSRSI SRDTSKNQFF LKLSSVTAAD TAVYYCAGYD
 DYFEYWGQGT TVTVSSASTK GPSVFLAPS SKSTSGGTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN
 VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KTHTCPPCPA PEAAGGSPVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR
 VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSD
 GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQNVG FNVAWYQQKPK GKSPKALIYS
 ASYRYSGVPS RFGSGSGTD FTLTISLQP EDFAEYFCQQ YNWYPFTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV
 DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,
 [H,H']_(22-96,143-199,260-320,366-424), [L,L']_(23-88,134-194), [H-H']_(225-225',228-228'), [H-L,H'-L']₍₂₁₉₋₂₁₄₎-Hexadecakis(disulfid),
 [H]₂₉₆, [H']₂₉₆-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von
 Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, reduziert an einer intermolekularen Disulfid-Brücke, durchschnittlich 2 Cys sind Clezutoclast konjugiert

ASK #49970

Chemical Abstract Service Nr.	2756-87-8
Formelstamm	(C ₅ -H ₅ -O ₄) ⁻ H ⁺
Molgewicht	130.0987
Bruttoformel	C ₅ H ₆ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Monomethylfumarat
International Nonproprietary Name	INN.L83
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-4-Methoxy-4-oxobut-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #49974

Chemical Abstract Service Nr.	2108782-45-0
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Narsoplimab
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVTLKESGPV LVKPTETLTL TCTVSGFSLR RGKMGVSWIR QPPGKALEWL AHIFSSDEKS YRTSLKSRLT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DTATYYCARI RRGIDYWGQ
 GTLVTVSSAS TKGPSVFLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP
 EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSDQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYR VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTL
 PSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL LSLGK [L,L']QPVLTQPPSL SVSPGQTASI
 TCSGKLGDK YAYWYQQKPG QSPVLVYMQD KQRPSGIPER FSGNSNGNTA TLTISGTQAM DEADYYCQAW DSSTAVFGGG TKLTVLGQPK AAPSVTLFPP SSEELQANKA TLVCLISDFY
 PGAVTVAWKA DSSPVKAGVE TTPPSKQSN KYAASSYLSL TPEQWKSHRS YSCQVTHEGS TVEKTVAPTE CS,
 [H,H']_(22-97,145-201,259-319,365-423), [L,L']_(22-87,134-193), [H-H']_(224-224',227-227'), [H-L,H'-L']₍₁₃₂₋₂₁₁₎-Hexadecakis(disulfid), [H]₂₉₅, [H']₂₉₅-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys445, Glycoform alfa

ASK #49975

Chemical Abstract Service Nr.	837430-24-7
Formelstamm	C ₁₆ -H ₁₅ -F ₆ -N ₅ -O . C ₄ -H ₄ -O ₄
Molgewicht	523.3866
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₉ F ₆ N ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Sitagliptinfumarat

International Nonproprietary Name (INN.L56,RG2004-2015)

2. Bezeichnung (3*R*)-3-Amino-1-[3-(trifluormethyl)-5,6-dihydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazin-7(8*H*)-yl]-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butan-1-on-[(2*E*)-but-2-endioat] (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 7-[(3*R*)-3-Amino-4-(2,4,5-trifluorphenyl)butanoyl]-3-(trifluormethyl)-5,6,7,8-tetrahydro[1,2,4]triazolo[4,3-*a*]pyrazin-(2*E*)-2-butenedioat (1:1)

ASK #49977

Chemical Abstract Service Nr. 640290-67-1

Formelstamm (C₁₅H₇F₇N₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 383.2177

Bruttoformel C₁₅H₈F₇NO₃

Vorzugsbezeichnung Nelonemdaz

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 2-Hydroxy-5-((2,3,5,6-tetrafluor-4-(trifluormethyl)phenyl)methyl)amino)benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49979

Chemical Abstract Service Nr. 748120-01-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1933421-15-8

Molgewicht 1025.212

Bruttoformel C₄₄H₅₂N₂O₁₆S₅

Vorzugsbezeichnung Nerindocianin

International Nonproprietary Name INN.L83

2. Bezeichnung 2-((1*E*)-2-[3-((2*E*)-2-[3,3-Dimethyl-5-sulfo-1-(4-sulfobutyl)-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-yliden]ethyliden)-2-(4-sulfophenoxy)cyclohex-1-en-1-yl]ethen-1-yl)-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-3*H*-indol-1-ium-5-sulfonate

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49980

Chemical Abstract Service Nr. 262284-03-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1933421-16-9

Formelstamm (C₄₄H₄₈N₂O₁₆S₅)⁴⁻ 4Na⁺

Molgewicht 1113.1469

Bruttoformel C₄₄H₄₈N₂Na₄O₁₆S₅

Vorzugsbezeichnung Nerindocianin-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L83)

2. Bezeichnung

2-((1*E*)-2-[3-((2*E*)-2-[3,3-Dimethyl-5-sulfo-1-(4-sulfobutyl)-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-yliden]ethyliden)-2-(4-sulfophenoxy)cyclohex-1-en-1-yl]ethen-1-yl)-3,3-dimethyl-1-(4-sulfobutyl)-3*H*-indol-1-yl (1:4)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #49982

Chemical Abstract Service Nr. 1321816-57-2

Formelstamm (C₂₂H₁₄F₃N₂O₇S)⁻ (C₅H₁₄N₂O)⁺

Molgewicht 611.5889

Bruttoformel C₂₇H₂₈F₃N₃O₈S

Vorzugsbezeichnung Linzagolix-Cholin

International Nonproprietary Name (INN.L80,L3)

2. Bezeichnung (2-Hydroxy-*N,N,N*-trimethylethanaminium)(3-[5-[(2,3-difluor-6-methoxyphenyl)methoxy]-2-fluor-4-methoxyphenyl]-2,4-dioxo-1,2,3,4-tetrahydrothieno[3,4-*d*]pyrimidin-5-carboxylat) (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #49983

Chemical Abstract Service Nr. 1622189-43-8

Molgewicht 12800

Vorzugsbezeichnung Nogapendekin alfa

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung NWVNVISDLK KIEDLIQSMH IDATLYTESD VHPSCKV TAM KCFLLELQVI SLESGDASIH DTVENLILA NDSLSSNGNV TESGCKECEEE LEEKNIKEFL QSFVHIVQMF INTS, 35,85:42,88-Bis(disulfid), partiell 79-Asn-*N*⁴-glycosyliert

ASK #49986

Chemical Abstract Service Nr. 2168561-20-2

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Nurulimab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYTMHWVRQA PGKGLEWVTF ISYDGNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAIYYCARTG WLGPFDYWGQ GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSP [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVG SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GAFSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPWTFG QGTVKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGE C, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49987

Chemical Abstract Service Nr. 2135632-30-1

Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Odesivimab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB; USAN

2. Bezeichnung
[H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYDMHWVRQA TGKGLEWVSA IGTAGDYYYP GSVKGRFTIS RENAKNSLYL QMNSLRAGDT AVYYCARTWF GELYFDYWGG
GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC
PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY
TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT
INCKSSQSVL YSSNNKNYLA WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDFRFSG SSGSGTEFTLT ITSLQAEDVA VYYCQQYYSS PLTFGGGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC
LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC,
[H,H](22-95,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-94,140-200),[H-H](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #49988

Chemical Abstract Service Nr. 1801338-64-6
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Odronex tamab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung
[H(anti-CD20)]EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCVASGFTFN DYAMHWVRQA PGKGLEWVSV ISWNSDSIGY ADSVKGRFTI SRD NAKNSLY LQMNSLRAED TALYYCAKDN HYGSGSYYYY
QYGMDVWGGG TTVTSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVTPS SSLGTKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG
PPCPPCPAPP VAGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR
EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSMHEALHN HYTKSLSLS LGK
[H'(anti-CD3)]EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTFD DYT MHWVRQA PGKGLEWVSG ISWNSGSIGY ADSVKGRFTI SRD NAKNSLY LQMNSLRAED TALYYCAKDN SGYGHYYGGM
DVWGGGTTVT VASASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP
PCPAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVDSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV
YTLPPSQQEEM TKNQVSLTCL VKGFPYSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFCFSVM HEALHNRFQ KSLSLSLGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT
LSCRASQSVS SNLAWYQQKP GQAPRLLIYG ASTRATGIPA RFGSGSGGTE FTLTSSLQS EDFAVYYCQH YINWPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN R GEC,
[H](22-96,154-210,267-327,373-431),[H'](22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H](233-229',236-232'),[H-L](141-214),[H'-L'](137-214)-Hexadecakis(disulfid),
[H]303,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO),
Glycoform alfa

ASK #49989

Chemical Abstract Service Nr. 1660963-42-7
Molgewicht 530.5684
Bruttoformel C₂₉H₂₈F₂N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Olafertinib
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung N-[3-(2-{2,3-Difluor-4-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]anilino}chinazolin-8-yl)phenyl]prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49990

Vorzugsbezeichnung Olitresgen autoleucel

ASK #49991

Chemical Abstract Service Nr. 2225856-03-9

Formelstamm (C490-H611-F11-N164-O306-P41-S7)41⁻ 41H⁺

Bruttoformel C₄₉₀H₆₅₂F₁₁N₁₆₄O₃₀₆P₄₁S₇

Vorzugsbezeichnung Olpasiran

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; ChemIDplus; PubChem; GInAS; CAS

2. Bezeichnung (*all-P-ambo-5'-O-((25S,30S)-39-[(2-Acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]-25,30-bis[(2-{2-[(2-acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]ethoxy)ethyl]carbamoyl]-1-hydroxy-23,28,33-trioxo-*

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #49992

Vorzugsbezeichnung Omidubicel

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 (USAN)

ASK #49994

Chemical Abstract Service Nr. 1034616-18-6

Molgewicht 532.5182

Bruttoformel C₂₄H₂₇F₃N₈O₃

Vorzugsbezeichnung Onvansertib

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN

2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxyethyl)-8-[5-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-(trifluormethoxy)anilino]-4,5-dihydro-1*H*-pyrazolo[4,3-*h*]chinazolin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49996

Chemical Abstract Service Nr. 105280-81-7

Formelstamm (C6-H8-O6)_n (CH2-O)_{m+m'} C3-H4-O5, n = 1 (12-29 %), n = 2 (23-32 %), n = 3 (15-30 %), n = 4-9 (20-39 %)

Vorzugsbezeichnung Aligomanuxinsäure

International Nonproprietary Name INN.L84

2. Bezeichnung O-[Oligo-(1 4)- β -D-mannopyranuronan-*osyl*]-[(1 3)-D-mannar-, -(1 2)-D-arabinar-, -(1 3)-D-arabinar-, (1 2)-D-erythrar-, -(1 2)-D-threar-, und -(1 2)-glycerar-säuren, hergestellt aus Alginaten von Braunalgen durch säurekatalysierte partielle Hydrolyse, Isolierung von Oligomannuronanen und Oxidation der reduzierenden Endgruppe

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #49997

Chemical Abstract Service Nr. 1263293-37-3

Formelstamm C24-H27-F3-N8-O3 . C4-H4-O4

Molgewicht 648.5903
Bruttoformel C₂₈H₃₁F₃N₈O₇
Vorzugsbezeichnung Onvansertibfumarat
International Nonproprietary Name (INN.L83)
2. Bezeichnung 1-(2-Hydroxyethyl)-8-[5-(4-methylpiperazin-1-yl)-2-(trifluormethoxy)anilino]-4,5-dihydro-1*H*-pyrazolo[4,3-*h*]chinazolin-3-carboxamid-[(2*E*)-but-2-enedioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #50003

Chemical Abstract Service Nr. 1000700-29-7
Molgewicht 365.445
Bruttoformel C₂₁H₁₉NO₃S
Vorzugsbezeichnung Otenaproxesul
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 4-Carbamothioylphenyl[(2*S*)-2-(6-methoxynaphthalin-2-yl)propanoat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50004

Chemical Abstract Service Nr. 2145091-51-4
Molgewicht 152000
Vorzugsbezeichnung Pacmilimab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 IMGt/mAB-DB; CAS
2. Bezeichnung [H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSS IWRNGIVTVY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKWS AAFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSQVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVTPSS SLGTKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLG LG [L,L']QGQSGGIAL CPHSFCQLPQ TGGGSSGGSG GSGGISSGLL SGRSDNHGGS DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQSI SYLNWYQQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ DNGYPSTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L'](11-16,73-138,184-244),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-264)-Octadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50006

Formelstamm C₂₇-H₂₂-F₂-N₄-O . Cl-H . H₂-O
Molgewicht 510.963
Bruttoformel C₂₇H₂₃ClF₂N₄O
Vorzugsbezeichnung Paltusotinhydrochlorid 1 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L83)
2. Bezeichnung 3-[4-(4-Aminopiperidin-1-yl)-3-(3,5-difluorphenyl)chinolin-6-yl]-2-hydroxybenzonnitril-hydrochlorid (1:1) 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Paltusotinhydrochlorid-Monohydrat

ASK #50007

Formelstamm C27-H22-F2-N4-O . Cl-H . 1.5 H2-O

Molgewicht 1039.941

Bruttoformel C₂₇H₂₃ClF₂N₄O

Vorzugsbezeichnung Paltusotinhydrochlorid 1.5 H₂O

International Nonproprietary Name (INN.L83)

2. Bezeichnung 3-[4-(4-Aminopiperidin-1-yl)-3-(3,5-difluorphenyl)chinolin-6-yl]-2-hydroxybenzonnitril-hydrochlorid (1:1) 1.5 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Paltusotinhydrochlorid-Sesquihydrat

ASK #50008

Chemical Abstract Service Nr. 1190836-34-0

Molgewicht 518.559

Bruttoformel C₂₇H₂₃FN₄O₄S

Vorzugsbezeichnung Pamufetinib

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 4-(2-Fluor-4-[[[(phenylacetyl)carbamoithioyl]amino}phenoxy]-7-methoxy-*N*-methylchinolin-6-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50012

Chemical Abstract Service Nr. 2227102-46-5

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Patritumab deruxtecan

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQWGAG LLKPSSETLSL TCAVYGGGFS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE INHSGSTNYN PSLKSRVTIS VETSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARDKW TWYFDLWGRG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DIEMTQSPDS LAVSLGERAT INCRSSQSVL YSSSNRNYLA WYQQNPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SGGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQQYYST PRFTGQGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKSTYS LSSTLTLKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'](22-95,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys447, Glycoform alfa, die vier intermolekularen Disulfid-Brücken liegen nicht vor, durchschnittlich 8 Cys sind Deruxtecan konjugiert

ASK #50016

Chemical Abstract Service Nr. 1382979-44-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1642337-77-6

Molgewicht 382.4197

Bruttoformel C₁₈H₂₂N₈O₂

Vorzugsbezeichnung Paxalisib

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 5-[6,6-Dimethyl-4-(morpholin-4-yl)-8,9-dihydro-6H-[1,4]oxazino[4,3-e]purin-2-yl]pyrimidin-2-amin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50018

Chemical Abstract Service Nr. 2213450-26-9

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Petosemtamab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H(anti-EGFR)]QVQLVQSGSE LKKPGASVKI SCKASGYDFT NYAMNWVRQA PGHGLEWMGW INANTGDPTY AQGFTGRFVF SLDTSVSTAY LQISLKAED SAVYYCTRER FLEWLHFDYW GQGTLLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHNKPS NTKVDKRVPEP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTDPPSRREE MTKNQVSLTLC EVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGTSFLLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [H'(anti-LGR5)]EVQLVQSGSK LKKPGASVKV SCKASGYTFT SYTMNWVRQA PGQGLEWMGW INTDTGDPTY AQGFTGRFVF SLDTSVSTAF LQINSLKAED TAVYYCARGD CDSTSCYRYS YGYEDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFLPAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTQTYIC NVNHNKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT KPPSREEMTK NQVSLKCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLD S DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSV MHE ALHNHYTQKS LSLSPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQSSIS SYLNWYQQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ SYSTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H](22-96,147-203,264-324,370-428),[H'](22-96,101-106,154-210,271-331,377-435),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-236',232-239'),[H-L](223-214),[H'-L'](230-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]300,[H']307-Asn-N⁴-glycosyliert mit nicht fucosylierten (>90%) komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50029

Chemical Abstract Service Nr. 2417899-77-3

Vorzugsbezeichnung Tozinameran

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym COVID-19 mRNS Impfstoff (Nucleosid modifiziert); Einzelsträngige, 5'-gekappede Boten-RNA (mRNA), die unter Verwendung einer zellfreien in-vitro-Transkription aus den entsprechenden DNA-Vorlagen hergestellt wird und das virale Spike (S)-Protein von SARS-CoV-2 kodiert

ASK #50033

Chemical Abstract Service Nr. 2430046-03-8

Vorzugsbezeichnung Elasoameran

International Nonproprietary Name INNv.L125

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym COVID-19 mRNA Impfstoff (Nucleosid modifiziert); Einzelsträngige, 5'-gekapselte Boten-RNS (mRNS), die unter Verwendung einer zellfreien in-vitro-Transkription aus den entsprechenden DNS-Vorlagen hergestellt wird und das virale Spike (S)-Protein von SARS-CoV-2 kodiert

ASK #50036

Chemical Abstract Service Nr. 1147940-37-1

Formelstamm C16-H25-N-O2 . C7-H6-O2

Molgewicht 385.4974

Bruttoformel C₂₃H₃₁NO₄

Vorzugsbezeichnung Desvenlafaxinbenzoat

International Nonproprietary Name (INN.L51)

2. Bezeichnung 4-[(1*RS*)-2-Dimethylamino-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenol-benzoat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #50037

Chemical Abstract Service Nr. 2079108-44-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2226345-85-1

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Retifanlimab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT SYWMNWVRQA PGQGLEWIGV IHPSDSETWL DQKFKDRVITV DDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREH YGTSPFAYWG QGTLTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSKVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTKY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVS NKGLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSV MHEA LHNHYTQKSL SLSLG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QKQPGQPPKL LIHAASNQGS GVP SRFSGSG SGTDFLTIS SLEPEDFAVY FCQSQKEVPY TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPRPAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSL SLLTSLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H']_(22-96,146-202,260-320,366-424), [L,L']_(23-92,138-198), [H-H']_(225-225',228-228'), [H-L,H'-L']₍₁₃₃₋₂₁₈₎-Hexadecakis(disulfid), [H]₂₉₆, [H']₂₉₆-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]₁, [H']₁-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, Glycoform alfa

ASK #50038

Chemical Abstract Service Nr. 2206792-50-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2029210-61-3

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Sasanlimab

**International
Nonproprietary Name**

INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYWINWVRQA PGQGLEWMGN IYPGSSLTNY NEKFKNRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARLS TGTFAYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP CSRSTSESTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGKTYTC NVDHKPSNTK VDKRVESKYG PPCPPCAPE FLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSDQEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPSSIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SQEEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSRLTVD KSRWQEGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SLGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLW DSGNQKNFLT WYQQKPGQPP KLLIYWTSYR ESGVPDRFSG SGSQTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQNDYFY PHTFGGGTKV EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNMFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTLKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC,

[H,H'](22-96,144-200,258-318,364-422),[L,L'](23-94,140-200),[H-H'](223-223',226-226'),[H-L,H'-L'](131-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys444, Glycoform alfa

ASK #50039

**Chemical Abstract
Service Nr.**

2231029-82-4

Molgewicht

144000

Vorzugsbezeichnung Serplulimab

**International
Nonproprietary Name**

INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS NYGMSWIRQA PGKGLEWVST ISGGGSNIYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCVSY YGIDFWGQGT SVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPS SLGKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCAPEF LGGPSVFLF PPKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYF SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKLSLS LGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQDVT TAVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASTRHTGVPS RFGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYYCQQ HYTIPWTFGG GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNFF PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK,

[H,H'](22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](222-222',225-225'),[H-L,H'-L'](130-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys443, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, Glycoform alfa

ASK #50041

**Chemical Abstract
Service Nr.**

1414386-05-2

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.**

1978315-16-0

Molgewicht

40100

Vorzugsbezeichnung Sonelokimab

**International
Nonproprietary Name**

INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H]DVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGRTFS SYVVGWFRQA PGKREFIGA ISGSGESIYY AVSEKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRPED TAVYYCTADQ EFGYLRFRGRS EYWGQGLVT VSSGGGSGG GSEVQLVESG GGLVQPGNSL RLSCAASGFT FSSFGMSWVR QAPGKGLEWV SSISGSGSDT LYADSVKGRF TISRDNKTT LYLQMNSLRP EDTAVYYCTI GGSLRSSQG TLVTVSSGGG GSGGGSEVQL VESGGGLVQP GGSRLSCAA SGRTYDAMGW LRQAPGKERE FVAASGSGD DTYADSVKG RFTISRDNK NTLYLQMNSL RPEDTAVYYC ATRRGLYYVW DANDYENWQG GTLTVSS, [H](22-96,154-228,278-350)-Tris(disulfid)

ASK #50042

**Chemical Abstract
Service Nr.**

2225109-03-3

Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Tafolecimab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QLQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSIS SASYYWSWIR QPPGKGLEWI GSINYRGSTY YNP SLKSRVT ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCARE NSGVVPAAGP NWFPGWQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS NFGTQTYTCN VDHKPSNTKV DKTVERKCCV ECPPCPAPPV AGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVQF NWWYDGVVH NAKTKPREEQ FNSTFRVSV LTVVHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPAPIEKT ISKTKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PMLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YQKSLSLSP G [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQKQP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RRNWFTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYR REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H']((22-97,153-209,266-326,372-430),[L,L']((23-88,133-193),[H-H']((228-228',229-229',232-232',235-235'),[H-L,H'-L']((140-213)-Octadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, Glycoform alfa

ASK #50043

Chemical Abstract Service Nr. 2145109-70-0
Molgewicht 156000
Vorzugsbezeichnung Praluzatamab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QITLKESGPT LVKPTQTLTL TCTFSGFSL TYGMGVGWIR QPPGKALEWL ANIWWSEDKH YSPSLKSRLT ITKDTSKNQV VLTITNVDPV DTATYYCVQI DYGNDYAFY WGQGLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TWPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKKE PKSCDKTHC PPCAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISR PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQ NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNH YQKSLSLSPG [L,L']JQQSGGQLCH PAVLSAWESC SSGGGSSGGS AVGLLAPPGG LSGRSDNHGG SDIVMTQSPL SLPVTPGEP A SISCRSSKSL LHSNGITYLY WYLQKPGQSP QLLIYQMSNL ASGVPDRFSG SSGSDFTLK ISRVEAEDVG VYYCAQNLEL PYTFGQGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTL SKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H']((22-97,148-204,265-325,371-429),[L,L']((9-20,74-144,190-250),[H-H']((230-230',233-233'),[H-L,H'-L']((224-270)-Octadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50045

Chemical Abstract Service Nr. 2145115-85-9
Molgewicht 156000
Vorzugsbezeichnung Praluzatamab ravtansin
International Nonproprietary Name INN.L83

2. Bezeichnung [H,H']QITLKESGPT LVKPTQTLTL TCTFSGFSL TYGMGVGWIR QPPGKALEWL ANIWWSEDKH YSPSLKSRLT ITKDTSKNQV VLTITNVDPV DTATYYCVQI DYGNDYAFY WGQGLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TWPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKKE PKSCDKTHC PPCAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISR PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQ NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNH YQKSLSLSPG [L,L']JQQSGGQLCH PAVLSAWESC SSGGGSSGGS AVGLLAPPGG LSGRSDNHGG SDIVMTQSPL SLPVTPGEP A SISCRSSKSL LHSNGITYLY WYLQKPGQSP QLLIYQMSNL ASGVPDRFSG SSGSDFTLK ISRVEAEDVG VYYCAQNLEL PYTFGQGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTL SKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H']((22-97,148-204,265-325,371-429),[L,L']((9-20,74-144,190-250),[H-H']((230-230',233-233'),[H-L,H'-L']((224-270)-Octadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen,

4-[(5-[(2S)-1-[[[(1S,2R,3S,5S,6S,16E,18E,20R,21S)-11-Chlor-21-hydroxy-12,20-dimethoxy-2,5,9,16-tetramethyl-8,23-dioxo-4,24-dioxa-9,22-diazatetracyclo[19.3.1.1^{10,14}.0^{3,5}]hexacosa-10,12,14(26),16,18-an N⁶ von durchschnittlich 3-4 Lysyl-Resten, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50046

Chemical Abstract Service Nr. 1260533-36-5
Molgewicht 454.5269
Bruttoformel C₂₅H₂₆N₈O
Vorzugsbezeichnung Pimitespib
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung 3-Ethyl-4-{4-[4-(1-methyl-1*H*-pyrazol-4-yl)-1*H*-imidazol-1-yl]-3-(propan-2-yl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-1-yl}benzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50047

Chemical Abstract Service Nr. 1174748-30-1
Formelstamm (C₁₅H₂₆N₂O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 317.3786
Bruttoformel C₁₅H₂₇NO₆
Vorzugsbezeichnung Pregabalinarenacarbil
International Nonproprietary Name INN.L83
2. Bezeichnung (3*S*)-5-Methyl-3-[[[(1*R*)-1-[(2-methylpropanoyl)oxy]ethoxy]carbonyl]amino]methyl]hexansäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50048

Chemical Abstract Service Nr. 2133417-13-5
Molgewicht 314.3828
Bruttoformel C₁₇H₂₂N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Ralmitaront
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 5-Ethyl-4-methyl-*N*-{4-[(2*S*)-morpholin-2-yl]phenyl}-1*H*-pyrazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50050

Chemical Abstract Service Nr. 1527495-76-6
Molgewicht 483.9449
Bruttoformel C₂₅H₂₆ClN₃O₅
Vorzugsbezeichnung Rebamipidmofetil
International Nonproprietary Name INN.L83
2. Bezeichnung [*rac*-2-(Morpholin-4-yl)ethyl][(2*R*)-2-(4-chlorbenzamido)-3-(2-oxo-1,2-dihydrochinolin-4-yl)propanoat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50051

Chemical Abstract Service Nr. 2137084-64-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2260740-56-3
Vorzugsbezeichnung Remestemcel
International Nonproprietary Name INN.L83

ASK #50052

Chemical Abstract Service Nr. 2167246-24-2
Molgewicht 378.4196
Bruttoformel C₁₈H₂₄F₂N₆O
Vorzugsbezeichnung Rimtuzalcap
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-(4,4-Difluorocyclohexyl)-2-(3-methyl-1*H*-pyrazol-1-yl)-6-(morpholin-4-yl)pyrimidin-4-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50053

Chemical Abstract Service Nr. 154947-66-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 436808-85-4

Molgewicht 4490
Bruttoformel C₂₀₅H₃₄₀N₆₀O₅₃
Vorzugsbezeichnung Ropocamptid

International Nonproprietary Name INN.L83

2. Bezeichnung L-Leucyl-L-leucylglycyl-L- -aspartyl-L-phenylalanyl-L-phenylalanyl-L-arginyl-L-lysyl-L-seryl-L-lysyl-L- -glutamyl-L-lysyl-L-isoleucylglycyl-L-lysyl-L- -glutamyl-L-phenylalanyl-L-lysyl-L-arginyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50054

Vorzugsbezeichnung Rovaleucel
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #50055

Chemical Abstract Service Nr. 1386874-06-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1799702-74-1
Molgewicht 406.4784
Bruttoformel C₂₃H₂₆N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Samotolisib
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung 8-[5-(2-Hydroxypropan-2-yl)pyridin-3-yl]-1-[(2*S*)-2-methoxypropyl]-3-methyl-1,3-dihydro-2*H*-imidazo[4,5-*c*]chinolin-2-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50057

Vorzugsbezeichnung Setamevetcel
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN

ASK #50058

Chemical Abstract Service Nr. 1776942-10-9

Molgewicht 160000
Vorzugsbezeichnung Simlukafusp alfa

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H(anti-FAP)]EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA IIGSGASTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKGW FGGFNYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALGA PIEKTISKAK GQPREPQVCT LPPSRDELTK NQVSLSCAVK GFYPDSIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDSDGSFFLVSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGK [H(anti-FAP fused with IL2)]EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA IIGSGASTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKGW FGGFNYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALGA PIEKTISKAK GQPREPQVCT LPPCRDELTK NQVSLWCLVK GFYPDSIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDSDGSFFLVSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSPGGGGG SGGGGSGGGG SAPASSSTKK TQLQLEHLLL DLQMILNGIN NYKNPKLTRM LTAKFAMPKK ATELKHLQCL EEELKPLEEV LNGAQSKNFH LRPRDLISNI NVIVLELKGS ETTFMCEYAD ETATIVEFLN RWITFAQSII STLT [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVT SSYLAWYQQK PGQAPRLIN VGSRRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QGIMLPPTFG QGKTEVIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVVACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H](22-96,144-200,261-321,367-425),[H'](22-96,144-200,261-321,367-425,519-566),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](226-226',229-229',349-354'),[H-L,H'-L'](220-215)-Octadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*N*⁶-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50059

Chemical Abstract Service Nr. 441061-33-2
Molgewicht 233.3051
Bruttoformel C₁₁H₂₃NO₄
Vorzugsbezeichnung Sinbaglustat
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung (2*S*,3*R*,4*R*,5*S*)-2-(Hydroxymethyl)-1-pentylpiperidin-3,4,5-triol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50060

Chemical Abstract Service Nr. 142569-99-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 154205-39-7
Molgewicht 1820.9469

Bruttoformel C₈₆H₁₁₇N₁₇O₂₇
Vorzugsbezeichnung Sovateltid
International Nonproprietary Name INN.L83
2. Bezeichnung N-(3-Carboxypropanoyl)-L- -aspartyl-L- -glutamyl-L- -glutamyl-L-alanyl-L-valyl-L-tyrosyl-L-phenylalanyl-L-alanyl-L-histidyl-L-leucyl-L- -aspartyl-L-isoleucyl-L-isoleucyl-L-tryptophan
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50061

Vorzugsbezeichnung Stapuldencel
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 USAN

ASK #50062

Chemical Abstract Service Nr. 2226212-40-2

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Talquetamab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

[H(anti-GPRC5D)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT GYTMNWVRQA PGQGLEWVWML INPYNSDTNY AQKLQGRVTM TTDSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARVA LRVALDYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTWSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCAP EAAGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSDQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSMHEAL HNHYTQKSL SLSL GK [H'(anti-CD3E)]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFN TYAMNWVRQA PGKGLEWVAR IRSKYNNYAT YYAASVKGRF TISRDDSKNS LYQMNSLKT EDTAVYYCAR HGNFGNSYVS WFAYWGQGT VLVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPS SSS LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NQWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYK TTPVLDSDGSFL LYSKLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSL SLSL GK [L(anti-GPRC5D)]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQNV THVWGYYQQKPK GKAPKRLIYS ASYRYSYGVPS RFGSGSGTE FTLTISNLQP EDFATYYCQQ YNRYPTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PREAKVQWVK DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK [L'(anti-CD3E)]QTVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQQ KPGQAPRGLI GGTKNRPAGT PARFSGSLLG GKAALTLGQV QPEDEAEYVC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTV PTECS, [H](22-96,145-201,259-319,365-423),[H'](22-98,152-208,266-326,372-430),[L](23-88,134-194),[L'](22-90,137-196),[H-H'](224-231',227-234'),[H-L](132-214),[H'-L'](139-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']302-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50063

Vorzugsbezeichnung Tebrocabtagen autoleucel
International Nonproprietary Name INN.L83

ASK #50064

Chemical Abstract Service Nr. 2226775-26-2

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Tilvestamab
INN.L83

**International
Nonproprietary Name**

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYSFT DFYINWVRQA PGKGLEWVAR IFPGGDNTYY NEKFKGRFTL SADTSKSTAY LQMNSLRAED TAVYYCARRG LYYAMDYWGG
GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKEPKS CDKTHTCPPC
PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EPEVDFKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY
TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS
LSASVGDRTV ITCRSSQSLV HSNIPYLHW YQKPKGKAPK LLIYRVSNR FSGVPSRFSGS GSGTDFTLTI SSLQPEDFAT YYCSQGTHTVP PTFGGQTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL
KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC,
[H,H']((22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((227-227',230-230'),[H-L,H'-L']((221-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys448, Glycoform alfa

ASK #50065

Chemical Abstract Service Nr. 1821327-95-0

Molgewicht 456.4091

Bruttoformel C₂₁H₂₁F₅N₄O₂

Vorzugsbezeichnung Tinlarebant

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung 1-(3-{4-[3,4-Difluor-2-(trifluormethyl)phenyl]piperidin-1-carbonyl}-1,4,5,7-tetrahydro-6H-pyrazolo[3,4-c]pyridin-6-yl)ethan-1-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50066

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2226224-30-0

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Tinurilimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVTLRESGPA LVKPTQTLTL TCTFSGFSL S TYGIGVGWIR QPPGKALEWL AHIWVNDN KY YSTSLKTRLT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DTATYYCARI SLPYFDYWGG
GTTTLTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSNFGTQTYT CNVDHKPSNT KVDKTKVERKC CVECPCPPAP
PVAGPSVFLF PPKPKDLM I SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV QFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQFNSTFRVV SVLTVVHQDW LNGKEYKCKV SNKGLPAPIE KTISKTKGQP REPQVYTLPP
SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPMLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPG [L,L']DIQLTQSPSF LSASVGDRTV
ITCKASQNVG TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASNRYTGVP SRFSGSGSGTE FTLTISSLPQ EDFATYYCQQ YSSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN REGC,
[H,H']((22-97,145-201,258-318,364-422),[L,L']((23-88,134-194),[H-H']((220-220',221-221',224-224',227-227'),[H-L,H'-L']((132-214)-Octadecakis(disulfid), [H]294,[H']294-Asn-N⁴-glycosyliert mit
fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50068

Chemical Abstract Service Nr. 916918-80-4

Molgewicht 381.5087

Bruttoformel C₂₄H₃₁NO₃

Vorzugsbezeichnung Toludesvenlafaxin

International Nonproprietary Name INN.L83

2. Bezeichnung	{ <i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-(Dimethylamino)-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenyl}(4-methylbenzoat)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50069	
Chemical Abstract Service Nr.	916918-84-8
Formelstamm	C24-H31-N-O3 . Cl-H
Molgewicht	417.9696
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Toludesvenlafaxinhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	{ <i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-(Dimethylamino)-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenyl}(4-methylbenzoat)-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50070	
Chemical Abstract Service Nr.	2137075-66-0
Formelstamm	C24-H31-N-O3 . Cl-H . 2 H ₂ O
Molgewicht	453.999
Bruttoformel	C ₂₄ H ₃₂ ClNO ₃
Vorzugsbezeichnung	Toludesvenlafaxinhydrochlorid 2 H ₂ O
International Nonproprietary Name	(INN.L83)
2. Bezeichnung	{ <i>rac</i> -4-[(1 <i>R</i>)-2-(Dimethylamino)-1-(1-hydroxycyclohexyl)ethyl]phenyl}(4-methylbenzoat)-hydrochlorid (1:1) 2 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50071	
Chemical Abstract Service Nr.	1352993-39-5
Formelstamm	(C31-H38-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	517.6591
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Trazpiroben
International Nonproprietary Name	INN.L83
Zitat Bezeichnung 1	CAS
2. Bezeichnung	3-[[1-Cyclohexyl-4-oxo-8-(4-oxo-4-phenylbutyl)-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-3-yl]methyl]benzoesäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50072	
Chemical Abstract Service Nr.	1706528-83-7
Molgewicht	614.9398
Bruttoformel	C ₃₉ H ₆₆ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Treprostiniipalmitil
International Nonproprietary Name	INN.L83
2. Bezeichnung	Hexadecyl[(((1 <i>R</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>aS</i> ,9 <i>aS</i>)-2-hydroxy-1-[(3 <i>S</i>)-3-hydroxyoctyl]-2,3,3 <i>a</i> ,4,9,9 <i>a</i> -hexahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>b</i>]naphthalin-5-yl)oxy)acetat]

	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50075		
	Chemical Abstract Service Nr.	2231305-30-7
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	2378401-59-1
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Vibostolimab
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAB-DB; CAS; USAN
	2. Bezeichnung	[H,H']EVLQVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFS SYVMHWVRQA PGQGLEWIGYIDPYNDGAKY AQKFQGRVTL TSDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGG PYGWYFDVWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFPVQLQSSG LYSLSVTVV PSSLGTQTY ICNVNHPKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLISRTPV ETCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIETISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSGFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGRDRTV ITCRASEHIY SYLSWYQQKPK GKVPKLLIYNAKTLAEGVPS RFGSGSGTD FTLTISLQP EDVATYYCQH HFGSPLTFGQ GTRLEIKRTV AAPSVEFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PRAKVVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys449, Glycoform alfa
ASK #50076		
	Chemical Abstract Service Nr.	2097587-62-5
	Formelstamm	(C296-H414-N86-O152-P20-S13)20 ⁻ 20H ⁺
	Bruttoformel	C ₂₉₆ H ₄₃₄ N ₈₆ O ₁₅₂ P ₂₀ S ₁₃
	Vorzugsbezeichnung	Vupanorsen
	International Nonproprietary Name	INN.L83
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN
	2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis[[3-((6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino)-3-oxopropoxy]methyl]-1-hydroxy-1,10,14,21-tetra</i>
	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50077		
	Chemical Abstract Service Nr.	2172852-12-7
	Formelstamm	(C296-H414-N86-O152-P20-S13)20 ⁻ 20Na ⁺
	Bruttoformel	C ₂₉₆ H ₄₁₄ N ₈₆ Na ₂₀ O ₁₅₂ P ₂₀ S ₁₃
	Vorzugsbezeichnung	Vupanorsen-Natrium
	International Nonproprietary Name	(INN.L83)
	2. Bezeichnung	<i>all-P-ambo-5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis[[3-((6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino)-3-oxopropoxy]methyl]-1-hydroxy-1,10,14,21-tetra</i> (1:20)
	Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #50080

Chemical Abstract Service Nr. 1353644-70-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1799732-46-9
Molgewicht 442.5129
Bruttoformel C₂₅H₂₆N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Xilertinib
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung (3a*R*,6a*R*)-*N*-[4-(3-Ethynylanilino)-7-methoxychinazolin-6-yl]-1-methylhexahydropyrrolo[3,4-*b*]pyrrol-5(1*H*)-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50081

Chemical Abstract Service Nr. 2019133-28-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2328083-57-2
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Zagotenemab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVQSGAE VKKPGESLKI SCKGSGYTFS NYWIEWVRQM PGKGLEWMGE ILPGSDSIKY EKNFKGQVTI SADKSISTAY LQWSSLKASD TAMYYCARRG NYVDDWGGQT LVTYSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTKYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEA AGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMHEALHN HYTQKLSLS LG [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRSSQLV HSNQNTYLHW YQQKPGQAPR LLIIYKVDNRF SGIPDRFSGS GSGTDFTLTI SRLEPEDFAV YYCSQSTLVP LTFGGGKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H']((22-96,143-199,257-317,363-421),[L,L']((23-93,139-199),[H-H']((222-222',225-225'),[H-L,H'-L']((130-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]293,[H']293-Asn-*M*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50082

Chemical Abstract Service Nr. 2169946-15-8
Molgewicht 125000
Vorzugsbezeichnung Zanidatamab
International Nonproprietary Name INN.L83
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB
2. Bezeichnung [H]GEVQLVESGG GLVQPGGSLR LSCAASGFTF ADYTMWVRQ APGKGLEWVG DVNPNSSGSI YNQRFKGRFT FSVDRSKNTL YLQMNLSRAE DTAVYYCARN LGPSFYFDYW GQGTLTVTSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYVYPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDDSDGSFALV SKLTVDKSRW QQGNVDFCSV MHEALHNHYT QKLSLSLSPG [H']GDIQMTQSPS SLSASVGRV TITCRASQDV NTAVAWYQQK PGKAPKLLIY SASFLYSGVP SRFSGSRSGT DFTLTISLQ PEDFATYYCQ QHYTTPPTFG QGTKVEIKGG SGGGSGGGSG GSGGGSGEV QLVESGGGLV QPGGSLRLSC AASGFNIKDT YIHWVRQAPG KGLEWVARIY PTNGYTRYAD SVKGRFTISA DTSKNTAYLQ MNSLRAEDTA VYYCSRWGGD GFYAMDYWGQ GTLTVTSSAA EPKSSDKHTT

CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYVLPSPR DELTKNQVSL LCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYLTWP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YTKLSLSLSP G [L]GDIQMTQSPS SLSASVGRV TITCKASQDV SIGVAWYQQK PGKAPKLLIY SASYRYTGVP SRFSGSGSGT DFTLTSSLQ PEDFATYYCQ QYYIYPATFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H](23-97,147-203,264-324,370-428),[H'](24-89,150-224,296-356,402-460)[L](24-89,135-195),[H-H'](229-261',232-264'),[H-L](223-215)-Tridecakis(disulfid), [H]300,[H']332-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50083

Chemical Abstract Service Nr. 2225850-33-7

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Zelminemab

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVESGAE VVKPGASVKV SCKASGFTFS RFAMHWVRQA PGQGLEWMGV ISYDGGNKYY AESVKGRVTM TRDTSTSTLY MELSSLRSED TAVYYCARGY DVLGTGYPDYW GGGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYG STYRVVSVLT VLNQDQWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LQDSGDSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSCV MHEALHNHYT QKLSLSLSPGK [L,L']DIQLTQSPSF LSASVGRVIT ITCRASQSIG RSLHWYQQKPK GKAPKLLIKY ASQSLSGVPS RFSGSGSGTE FTLTSSLQPED FATYYCHQ SSRLPFTFGP GTKVDIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK DSTYLSSTLT LSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300 nicht glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys450, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert

ASK #50084

Chemical Abstract Service Nr. 2151842-64-5

Molgewicht 327.3761

Bruttoformel C₁₅H₂₅N₃O₅

Vorzugsbezeichnung Zelquistinel

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung *tert*-Butyl[(4S)-2-[(2S,3R)-1-amino-3-hydroxy-1-oxobutan-2-yl]-1-oxo-2,5-diazaspiro[3.4]octan-5-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50085

Chemical Abstract Service Nr. 2220231-04-7

Vorzugsbezeichnung Zildistrogen varoparovec

International Nonproprietary Name INN.L84:Corr.CN

ASK #50086

Chemical Abstract Service Nr. 2226654-05-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1657037-93-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Ziltivekimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTIS SNYMIWVRQA PGKGLEWVSD LYYYAGDTYY ADSVKGRFTM SRDISKNTVY LQMNSLRAED TAVYYCARWA DDHPPWIDLW GRGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTPFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLYITREP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRTV ITCRASQGIS SWLAWYQQKPK GKAPKVLIIK ASTLESGVPS RFGSGSGSTE FTLTISSLQP DDFATYYCQQ SWLGGSGFGGQ TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNRFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSLSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50087

Chemical Abstract Service Nr. 1626387-80-1

Molgewicht 459.901

Bruttoformel C₂₂H₂₃ClFN₅O₃

Vorzugsbezeichnung Zorifertinib

International Nonproprietary Name INN.L83

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [4-(3-Chlor-2-fluoranilino)-7-methoxychinazolin-6-yl][(2*R*)-2,4-dimethylpiperazin-1-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50089

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2231068-83-8

**Andere Chemical
Abstract Service Nr.** 2247272-80-4; 2250088-68-5; 2254452-71-4; 2254538-38-8

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Favezelimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']QMQLVQSGPE VKKPGTSVKV SCKASGYTFT DYNVDWVRQA RGQRLEWIGD INPNDGGTIY AQKFQERVTI TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNY RWFGAMDHWG QGTTVTVSSA STKGPSVFP APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTQY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPYSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSD GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGG [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKASQSLD YEGDSMDNWWY LQKPGQPQL LIYGASNLES GVPDRFSGSG SGTDFTLKIS RVEAEDVGVY YCQQSTEDPR TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC,
[H,H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), H-Ketten überwiegend ohne Lys446, Glycoform alfa

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Mavezelimab

ASK #50091

Chemical Abstract Service Nr. 929046-33-3

Molgewicht 668.6448
Bruttoformel C₃₃H₃₅F₇N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Elinzanetant
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; FDA-SRS; CAS; ChemIDplus; AdisInsight; EUTCT; PubChem
2. Bezeichnung 2-[3,5-Bis(trifluormethyl)phenyl]-N-(4-(4-fluor-2-methylphenyl)-6-[(7S,9aS)-7-(hydroxymethyl)hexahydropyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8(1H)-yl]pyridin-3-yl)-N,2-dimethylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50092

Vorzugsbezeichnung Afamitresgen autoleucel
International Nonproprietary Name INN.L84

ASK #50094

Chemical Abstract Service Nr. 2247114-85-6

Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Adebrelimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYWMHWVRQA PGQGLEWMGR IGPNSGFTSY NEKFKNRVTM TRDTSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARGG SSYDYFDYWG QGTTVTVSSA STKGPSVFP LAPSRSSTES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSKVH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTKY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGGK [L,L']DIVLTQSPAS LAVSPGQRAT ITCRASESVS IHGTHLMHWY QQKPGQPPKL LIYAASNLES GVPARFSGSG SGTDFLTIN PVEAEDTANY YCQQSFEDPL TFGQGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50095

Chemical Abstract Service Nr. 2254029-91-7

Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Asevalimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung [H,H']QLQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGGSIK SGSYYWGWIW QPPGKGLEWI GNIYYSGSTY YNPSLRSRVT ISVDTSKNQF SLKLSSVTAA DTAVYYCARE GSYPNQFDPW GQGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFAVLQSS GLYLSVVTV VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEVP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIETIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS SNLAWYQQKPK GQAPRLLIYG ASTRATGIPA RFSGSGSGTE FTLTISLQSQ EDFAVYYCQQ YHSFPFTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-97,147-203,264-324,370-428),[L,L'](22-88,134-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-N⁴-glycosyliert mit afucosylierten

komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys450, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50096

Chemical Abstract Service Nr. 2253747-71-4
Formelstamm (C₃₇-H₅₂-N₇-O₆)⁻ H⁺
Molgewicht 691.86
Bruttoformel C₃₇H₅₃N₇O₆
Vorzugsbezeichnung Amdakefalin
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS
2. Bezeichnung [6-(D-Phenylalanyl-D-phenylalanyl-D-leucyl-D-lysyl)-3,6-diazabicyclo[3.1.1]heptan-3-yl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50098

Chemical Abstract Service Nr. 71675-90-6
Molgewicht 369.479
Bruttoformel C₁₇H₂₇N₃O₄S
Vorzugsbezeichnung Aramisulprid
International Nonproprietary Name INN.L84
2. Bezeichnung 4-Amino-5-(ethansulfonyl)-N-[(2*R*)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl-2-methoxybenzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50101

Chemical Abstract Service Nr. 2365453-34-3
Vorzugsbezeichnung Autogen cevumeran
International Nonproprietary Name INN.L84

ASK #50102

Chemical Abstract Service Nr. 1133819-87-0
Molgewicht 371.407
Bruttoformel C₁₉H₁₇NO₅S
Vorzugsbezeichnung Azemiglitazon
International Nonproprietary Name INN.L84
2. Bezeichnung *rac*-(5*R*)-5-({4-[2-(3-Methoxyphenyl)-2-oxoethoxy]phenyl)methyl}-1,3-thiazolidin-2,4-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50103

Chemical Abstract Service Nr. 2390462-37-8
Molgewicht 332000
Vorzugsbezeichnung Belzupacap sarotalocan
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS

ASK #50106

Chemical Abstract Service Nr. 2244960-75-4

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Bepranemab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGFSLT SNDIAWIRQP PGKGLEWMGT IWTDGSTNYN TAVQSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARHRL YYGAFDYWGQ GTMVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSSLGKTYT CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSEQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKGEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSQEEMTKNQ VSLTCLVKG F YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSMVHEAL HNHYTQKSL SLSLGK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSQSLE YSDGYTYLEW YLQKPGQSPQ LLIYEVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQATHNP YTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTSL SSSLTSLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'] (22-95,145-201,259-319,365-423), [L,L'] (23-93,139-199), [H-H'] (224-224',227-227'), [H-L,H'-L'] (132-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50107

Chemical Abstract Service Nr. 2259301-27-2

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Bexmarilimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVTLKESGPT LVKPTQTLTL TCSFSGFSL S TSGMGIGWIR QPPGKALEWL AHIWWDKDR YNPALKSRLT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DATYTCARH YGYDPYYAMD YWQQGTLTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTCNVDPK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFEGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTP VTCVVVDVSDQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVS SVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPPV DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK[L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCTASSSVS SSYLHWYQQK PGKAPKLLIY RTSNLASGVP SRFSGSGSGT DYTLTISLQ PEDFATYYCH QYHRSPPTFG QGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'] (22-97,149-205,263-323,369-427), [L,L'] (23-89,135-195), [H-H'] (228-228',231-231'), [H-L,H'-L'] (136-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50108

Chemical Abstract Service Nr. 2249888-53-5

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Cevostamab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H(anti-FCRL5)]EVQLVESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGFSLT RFGVHWVRQP PGKGLEWLGV IWRGGSTDYN AAFVSRLTIS KDNSKNQVSL KLSSVTAADT AVYYCSNHYY GSSDYALDNW GQGTLLVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKPK KDTLMISRTP EVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYQ STYRVS SVLTV LHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLWC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [H'(anti-CD3)]EVQLVQSGAE

VKKPGASVKV SCKASGFTFT SYIHWVRQA PGQGLEWIGW IYPENDNTKY NEKFKDRVTI TADTSTSTAY LELSSLRSED TAVYYCARDG YSRYYFDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTP E VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYGS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVLSLCA VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLV KLTVDKSRWQ QGNVFCSCVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L(anti-FCRL5)]DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITCKASQDVR NLVVWFQQKP GKAPKLLIYS GSYRYSQVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYSPPYTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK [L'(anti-CD3)]DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLN NSRTRKNYLA WYQQKPGQSP KLLIYWTSTR KSGVPDRFSG SSGTDFTLT ISSLAEDVA VYICKQSFIL RTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVCL LNNFYPRK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H](22-95,147-203,264-324,370-428),[H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L](23-88,134-194),[L'](23-94,139-199),[H-H'](229-228',232-231'),[H-L](223-214),[H'-L'](222-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']299-nicht-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #50109

2. Bezeichnung Hühnerherpesvirus, Serotyp 1, Stamm RN1250 (zellassoziert), lebend

ASK #50111

Vorzugsbezeichnung Ciltacabtagen autoleucel

International Nonproprietary Name INN.L84

ASK #50112

Chemical Abstract Service Nr. 2202745-12-6

Molgewicht 20200

Vorzugsbezeichnung Conendostatin

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS

2. Bezeichnung [A(0)]M [A(1-183)]HSHRDFQPVL HLVALNSPLS GGMRGIRGAD FQCFQARAV GLAGTFRAFL SSRDLDLYSI VRRADRAAVP IVNLKDELLF PSWEALFSGS EGPLKPGARI FSDFGKDVLR HPTWPQKSVW HGSDPNRRRL TESYCEWRT EAPSATGQAS SLLGGRLLGQ SAASCHHAYI VLCIENSFMT ASK, 33,165:135,173-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von *Escherichia coli*

ASK #50114

Chemical Abstract Service Nr. 2244739-29-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2328021-89-0

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Cudarolimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARGR PWYSETGSA FDIWGQGTMTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPVAV LQSSGLYSLV SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSCDKT HTCPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRNV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPG [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITCKASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYD ASNLETGVPV RFSGSGSGTD FTFTISSLQP EDIATYYCQQ SDHYPTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNIFY REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLT SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50115

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1294480-74-2

Vorzugsbezeichnung Dapatifagen navolactibac

International Nonproprietary Name INN.L84

ASK #50116

Chemical Abstract Service Nr. 2267989-53-5

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Datopotamab

International Nonproprietary Name INNv.L123:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT TAGMQWVRQA PGQGLEWMGW INTHSGVPKY AEDFKGRVTI SADTSTSTAY LQLSSLKSED TAVYYCARGS FGSSYWYFDV WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITCKASQDVS TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASYRYTGVPV RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAVYYCQQ HYITPLTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys451, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50117

Chemical Abstract Service Nr. 2238831-60-0

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Datopotamab deruxtecan

International Nonproprietary Name INNv.L123:Corr.CN

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT TAGMQWVRQA PGQGLEWMGW INTHSGVPKY AEDFKGRVTI SADTSTSTAY LQLSSLKSED TAVYYCARGS FGSSYWYFDV WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKRVK PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDVRT ITCKASQDVS TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYS ASYRYTGVPV RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAVYYCQQ HYITPLTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys451, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, die vier intermolekularen Disulfid-Brücken liegen nicht vor, durchschnittlich 4 Cys sind Deruxtecan konjugiert

ASK #50118

Chemical Abstract Service Nr. 2249926-74-5

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Demupitamab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAB-DB

[H,H']QVQLQESGPG LVKPSVETLSL TCTVSGGSVS SGDYYWTWIR QSPGKGLEWI GHIYYSGNTN YNPSLKSRLT ISIDTSKTQF SLKLSSVTAA DTAIYYCVRD RVTGAFDIWG QGTMVTVSSA STKGPSVFPPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHNKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGDRTV ITCQASQDIS NYLNWYQQKP GKAPKLLIYD ASNLETGVPS RFGSGSGGTD FTFITISLQP EDIATYFCQH FDHLPLAFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-97,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50122

2. Bezeichnung Mycoplasma hyopneumoniae, Stamm Nexhyon, das das Kapsidprotein des Porzinen Circovirus Typ 2a exprimiert, inaktiviert

ASK #50124

3. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ A/C, alpha Toxoid

ASK #50125

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ A/C, beta1 Toxoid

ASK #50127

2. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ A/C, beta2 Toxoid

ASK #50129

Chemical Abstract Service Nr. 2247196-23-0

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Docaravimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

[H,H']QVQLKESGPG LLAPSQSLSI TCTVSGFSLT GHGVNWRQP PGKGLEWLG I WADGTTNYN SALKSRLSIS KDNSKQVFL KMNSLQTD DDT ASYYCAREGD ISGYFFDYWG QGTTLTVSSA KTTTPSVYPL APGCGD TTGS SVTLGCLVKG YFPESVTVTW NSGSLSSSVH TFPALLQSG L YTMSSSVTV P SSTWPSQTVT CSAHPASST TVDKKLEPSG PISTINPCPP CKECHKCPAP NLEGGPSVFI FPPNIKDVLM ISLTPKVTVCV VVDVSEDDPD VQISWFVNNV EVHTAQTQTH REDYNSTIRV VSTLPIQH QD WMSGKEFKCK VNNKDLPSPI ERTISKIKGL VRAPQVYILP PPAEQLSRKD VSLTCLVVG F NPGDISVEWT SNGHTEENYK DTAPVLDS DG SYFIYSKLN M KTSKWEKTDS FSCNVRHEGL KNYLKKTTIS RSPGK [L,L']DVQMTQTSS LSASLGDRVT ITCRPSQDIN NYLSWYQQKP DGTVKLLIY TSRLHSGVPS RFGSGSGGTD YSLTISNLEQ EDFATYFCQQ GNTLPPTFGG GTKLEIKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVCFLLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSK STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEK, [H,H'](22-95,146-201,269-329,375-433),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231',234-234',237-237'),[H-L,H'-L'](134-214)-Octadecakis(disulfid), [H]305,[H']305-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter SP2/0-Ag14-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa

ASK #50130

Chemical Abstract Service Nr. 1374024-48-2

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2377164-85-5

Formelstamm 2(C28-H28-F2-N6-O3) . H2-O4-S . 3 H2-O

Molgewicht 1221.2418

Bruttoformel C₅₆H₅₈F₄N₁₂O₁₀S

Vorzugsbezeichnung Rimegepanthemisulfat-Sesquihydrat

International Nonproprietary Name (INN.L71)

2. Bezeichnung

[(5*S*,6*S*,9*R*)-5-Amino-6-(2,3-difluorphenyl)-6,7,8,9-tetrahydro-5*H*-cyclohepta[*b*]pyridin-9-yl][4-(2-oxo-2,3-dihydro-1*H*-imidazo[4,5-*b*]pyridin-1-yl)piperidin-1-carboxylat]-hemisulfat
1.5 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Rimegepanthemisulfat 1.5 HO

ASK #50131

Chemical Abstract Service Nr. 1685285-74-8

Formelstamm (C₂₈H₃₆N₃O₃)⁻ H⁺ . H₂O

Molgewicht 481.628

Bruttoformel C₂₈H₃₇N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Bilastin-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L44)

2. Bezeichnung 2-[4-(2-{4-[1-(2-Ethoxyethyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]piperidin-1-yl}ethyl)phenyl]-2-methylpropansäure 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #50132

Chemical Abstract Service Nr. 2005486-31-5

Molgewicht 599.7398

Bruttoformel C₃₀H₃₄FN₃O₃S₂

Vorzugsbezeichnung Ebopirant

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung {(3*S*)-3-[(2*S*)-3-([1,1'-Biphenyl]-4-sulfonyl)-1,3-thiazolidin-2-carboxamido]-3-(4-fluorphenyl)propyl}-L-valinat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50133

Chemical Abstract Service Nr. 2252477-42-0

Molgewicht 312000

Vorzugsbezeichnung Efanesoctocog alfa

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS

2. Bezeichnung [A]ATRRYYLGAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSFPP NTSVVYKKTLL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMMG LLGPTIAQEV YDTVITLKN MASHPVSLHA VGVSYWKASE GAHYDDQTSQ REKEDD
SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLGQFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSCP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFI
LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSFFVNME RDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNIQMSDK RNVILFSVFD ENRSWYLLEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY Y
SFSQNGTSES ATPESGPGSE PATSGSETPG TSESATPESG PGSEPATSGS ETPGTSESAT PESGPGTSTE PSEGSAPGSP AGSPTSTEEG TSESATPESG PGSEPATSGS ETPGTSESAT PESGPGS
EGSAPGTSTE PSEGSAPGSE PATSGSETPG TSESATPESG PGTSTEPSEG SAPASSEITR TTLQSDQEEI DYDDTISVEM KKEDFDIYDE DENQSPRSFQ KKTRHYFIAA VERLWDYGMS SSPHVLRFN
KAWAYFSDVD LEKDVHSGLI GPLLVCHTNT LNPAHGRQVT VQEFALFFTI FDETKSWYFT ENMERNCRAP CNIQMEDPTF KENYRFHAIN GYIMDTLPGL VMAQDQRIRW YLLSMGSNEN IHSIHFSGH
VDLLAPMIH GIKTQGARQK FSSLYISQFI IMYSLDGKKW QTYRGNSTGT LMVFFGNVDS SGIKHNIFNP PIARYIRLH PTHYSIRSTL RMELMGCDLN SCSMPLGMES KAISDAQITA SSYFTNMFAT WS
VVHQIALRME VLGCEAQDLY DKHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKA

LSLSPG [B]SLSCRPPMVK LVCPADNLRA EGLECTKTCQ NYDLECMSMG CVSGCLCPPG MVRHENRCVA LERCPCFHQG KEYAPGETVK IGCNTCVCRD RKWNCTDHVC DATCSTIGMA HYLTFDGI
 GLCGNFDGIQ NNDLTSSNLQ VEEDPVDFGN SWKVSSQCAD TRKVPLDSSP ATCHNNIMKQ TMVDSSCRIL TSDVFDQCNK LVDPEPYLDV CIYDTCSCES IGDCAAFCDT IAAYAHVCAQ HGKVVTFW
 CEACQEPGTS ESATPESGPG SEPATSGSET PGTSESATPE SGPGESEPTS GSETPGTSES ATPESGPGTS TEPSEGSAPG SPAGSPTSTE EGTSESATPE SGPGESEPTS GSETPGTSES ATPESG
 KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SRDELTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDS
 [A](153-179,248-329,528-554,630-711,1220-1246,1287-1291,1409-1557,1562-1714,1761-1821,1867-1925),[B](4-45,13-41,25-36,29-64,47-58,66-88,83-100,86-95,104-233,126-268,135-230,151-158,28
 [A](41,239,1198,1506,1797),[B](94,384,734)-Asn-*N*⁶-glycosyliert, potenziell alle Ser and Thr der Linkerpeptide [A](746-1036),[B](8478-625)-*O*-glycosyliert, [A](346,718,719,729,1052,1068),[B](632,633,6

ASK #50136

Chemical Abstract Service Nr. 2200269-84-5

Molgewicht 85700

Vorzugsbezeichnung Eflepedocokin alfa

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung [A,A']APISSHCRLD KSNFQQPYIT NRTFMLAKEA SLADNNTDVR LIGELFHGV SMSERCYLMK QVLNFTLEEV LFPQSDRFQP YMQEVVPFLA RLSNRLSTCH IEGDDLHIQR NVQKLKDTVK KLGESGEIKA IGELDLLFMS LRNACIGSGG GSGGGGSGGG GSVECPPCPA PPVAGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VQFNWYVDG EVHNAKTKPR EEQFNSTFRV VSVLTVVHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPASI EKTISKTKGQ PREPQVYTLPP PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPMLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HHNYTQKSLS LSPGK, [A,A'](7-99,56-145,199-259,305-363),[A-A'](165-165'168-168')-Decakis(disulfid), [A,A'](21,35,64,235)-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, A-Ketten ohne Lys385, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50138

Chemical Abstract Service Nr. 2247840-74-8

Molgewicht 85400

Vorzugsbezeichnung Eymarodocokin alfa

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; EUTCT; USAN; CAS

2. Bezeichnung [A,A']APISSHCRLD KSNFQQPYIT NRTFMLAKEA SLADNNTDVR LIGELFHGV SMSERCYLMK QVLNFTLEEV LFPQSDRFQP YMQEVVPFLA RLSNRLSTCH IEGDDLHIQR NVQKLKDTVK KLGESGEIKA IGELDLLFMS LRNACIRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSEQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFGSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDG DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHHNYTQKS LSLSLGK, [A,A'](7-99,56-145,191-251,297-355),[A-A'](156-156',159-159')-Decakis(disulfid), [A,A'](21,35,64,143)-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, A-Ketten ohne Lys377, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50139

Chemical Abstract Service Nr. 71675-92-8

Molgewicht 369.479

Bruttoformel C₁₇H₂₇N₃O₄S

Vorzugsbezeichnung Esamisulprid

International Nonproprietary Name INN.L84

2. Bezeichnung 4-Amino-5-(ethansulfonyl)-*N*-[[(2*S*)-1-ethylpyrrolidin-2-yl]methyl]-2-methoxybenzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50147

Chemical Abstract Service Nr. 2259860-24-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2233593-45-6

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Zimberelimab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 AdisInsight; USAN; CAS; ICTRP; FDA-SRS; EUTCT; USNCT; NCI.Thesaurus

2. Bezeichnung [H,H?]QLQLQESGPG LVKPSETLTL TCTVSADSI STTYVWVIR QPPGKGLEWI GSISYSGSTY YNP SLKSRVT VSVDTSKNQF SLKLNVAAT DTALYYCARH LGYNGRYLPF DYWGQGLTVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSQEE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGK [L,L?]QSALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG FYNYSWYQQ HPGKAPELMI YDVSNRPSGV SDRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDADYYC SSYTSISTWV FGGGKTLTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'](22-97,150-206,264-324,370-428),[L,L?](22-90,138-197),[H-H?](229-229,232-232),[H-L,H?-L?](22-90,138-197)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H?]300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H?]1,[L]1,[L?]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50148

Chemical Abstract Service Nr. 2105904-82-1

Formelstamm (C₂₀H₂₂ClF-N₄O₉P₂)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 580.8256

Bruttoformel C₂₀H₂₄ClFN₄O₉P₂

Vorzugsbezeichnung Quemliclustat

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung 2-Chlor-*N*⁶-[(1*S*)-1-(2-fluorphenyl)ethyl]-8-aza-1,7-dicarbaadenosin-5'--(trihydrogen-2-carbadiphosphat)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 6-Chlor-N-[(1*S*)-1-(2-fluorphenyl)ethyl]-1-[5-O-[hydroxy(phosphonomethyl)phosphoryl]-beta-D-ribofuranosyl]-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridin-4-amin

ASK #50152

Chemical Abstract Service Nr. 1024829-44-4

Formelstamm C₃₆H₅₃N₇O₆ · x C₂H₄O₂

Vorzugsbezeichnung Difelikefalinacetat ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt (1:x)))

International Nonproprietary Name (INN.L75)

2. Bezeichnung 4-Amino-1-(*D*-phenylalanyl-*D*-phenylalanyl-*D*-leucyl-*D*-lysyl)piperidin-4-carbonsäure-acetat (1:x)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #50158

Chemical Abstract Service Nr. 14257-69-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1253595-54-8; 1565857-65-9; 28905-10-4

Molgewicht 179.1711

Bruttoformel C₆H₁₃NO₅
Vorzugsbezeichnung Glucosamin
International Nonproprietary Name INN.L40
2. Bezeichnung 2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranose
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; ROMP2021

ASK #50159

Chemical Abstract Service Nr. 6490-70-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 28905-11-5; 66141-43-3
Molgewicht 179.1711
Bruttoformel C₆H₁₃NO₅
2. Bezeichnung 2-Amino-2-desoxy- -D-glucopyranose
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; ROMP2021
3. Bezeichnung -D-Glucosamin

ASK #50164

Chemical Abstract Service Nr. 2249882-54-8
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Ezabenlimab
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung [H,H]EVMLVESGGG LVQPGGSLRL SCTASGFTFS KSAMSWVRQA PGKGLEWVAY ISGGGGDTYY SSSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARHS NVNYYAMDYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLG [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT MSCRASENID VSGISFMNWFY QKPKGQAPKL LIYVASNQQS GIPARFSGSG SGTDFTLTIS RLEPEDFAVY YCQQSKEVPWF TFGQGTGLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,261-321,367-425),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50165

Chemical Abstract Service Nr. 615539-20-3
Molgewicht 428.6571
Bruttoformel C₂₅H₄₄N₆
Vorzugsbezeichnung Ezeprogind
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung N-[3-(4-{3-[Bis(2-methylpropyl)amino]propyl}piperazin-1-yl)propyl]-1H-benzimidazol-2-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50168

Chemical Abstract Service Nr. 1616671-13-6

Formelstamm C25-H44-N6 . 2 H2-O4-S
Molgewicht 624.814
Bruttoformel C₂₅H₄₈N₆O₈S₂
Vorzugsbezeichnung Ezeprogindbis(sulfat)
International Nonproprietary Name (INN.L84)
2. Bezeichnung *N*-[3-(4-{3-[Bis(2-methylpropyl)amino]propyl}piperazin-1-yl)propyl]-1-*H*-benzimidazol-2-amin-sulfat (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #50169

Chemical Abstract Service Nr. 2252518-85-5
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Feladilimab
International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAB-DB; CAS; USAN

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFT DYAMHWVRQA PGQGLEWMGL ISIYSDHTNY NQKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCGRNN YGNYGWYFDV WGQGTTVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK TYTCNVDPKVP SNTKVDKRVK SKYGPPCPPC PAPEFEGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVDSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIETKSKA KGQPREPQVY TLPSPQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSSLGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCSASSSVS YMHWYQQKPG QAPRLIYDT SKLASGIPAR FSGSGSGTDY TLTISSELEPE DFAVYYCFQG SGYPYTFGQG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,148-204,262-322,368-426),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](227-227',23-230'),[H-L,H'-L'](135-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*M*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50174

Chemical Abstract Service Nr. 1443156-41-9
Formelstamm C14-H23-N-O . C4-H6-O6
Molgewicht 371.4261
Bruttoformel C₁₈H₂₉NO₇
Vorzugsbezeichnung Tapentadoltartrat
International Nonproprietary Name (INN.L49)
2. Bezeichnung 3-[(2*R*,3*R*)-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutandioat] (1:1)

ASK #50175

Chemical Abstract Service Nr. 2197112-39-1
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Felzartamab
International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYMNNWVRQA PGKGLEWVSG ISGDPSNTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDL PLVYTGFAIW

GQGTLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFFAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP
 PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VHLQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ
 VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIELTQPPSV
 SVAPGQTARI SCSGDNLRHY YVYWYQQKPG QAPVLVIYGD SKRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISGTQAE DEADYYCQTY TGGASLVFGG GTKLTVLGQP KAAPSVTLFP PSSEELQANK
 ATLVCLISDF YPGAFTVAWK ADSSPVKAGV ETTTPSKQSN NKYAASSYLS LTPEQWKSHR SYSCQVTHEG STVEKTVAPT ECS,
 [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](22-87,135-194),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
 komplexen biantennären PER.C6-Typ-Glycanen, hergestellt in der humanen Zelllinie PER.C6, Glycoform alfa

ASK #50176

Chemical Abstract Service Nr. 1380539-06-9
Formelstamm (C13-H18-N-O6-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 317.2748
Bruttoformel C₁₃H₂₀NO₆P
Vorzugsbezeichnung Fosciclopirox
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung {[6-(Cyclohexyl-4-methyl-2-oxopyridin-1(2*H*)-yl)oxy]methyl}dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50179

Chemical Abstract Service Nr. 1998705-64-8
Molgewicht 581.5346
Bruttoformel C₂₄H₃₃FN₇O₇P
Vorzugsbezeichnung Bemnifosbuvir
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung (Propan-2-yl){*N*-[(*P*⁵*S*,2'*R*)-2-amino-2'-desoxy-2'-fluor-*N*⁶,2'-dimethyl-*O*^P-phenyl-5'-adenylyl]-L-alaninat}
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50180

Chemical Abstract Service Nr. 2241337-84-6
Formelstamm 2(C24-H33-F-N7-O7-P) . H2-S-O4
Molgewicht 1261.1488
Bruttoformel C₄₈H₆₆F₂N₁₄O₁₄P₂
Vorzugsbezeichnung Bemnifosbuvirhemisulfat
International Nonproprietary Name (INN.L87)
2. Bezeichnung (Propan-2-yl){*N*-[(*P*⁵*S*,2'*R*)-2-amino-2'-desoxy-2'-fluor-*N*⁶,2'-dimethyl-*O*^P-phenyl-5'-adenylyl]-L-alaninat}-sulfate (2:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #50187

Chemical Abstract Service Nr. 1237168-58-9
Formelstamm (C21-H19-F-N5-O7-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 505.3929

Bruttoformel C₂₁H₂₁FN₅O₇P
Vorzugsbezeichnung Fosfidancitinib
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung [(5-[[2-(4-Fluor-3-methoxy-5-methylanilino)-5-methylpyrimidin-4-yl]amino]-2-oxo-1,3-benzoxazol-3(2*H*)-yl)methyl]dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50188

Chemical Abstract Service Nr. 2226292-20-0

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Giloralimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGYSIT SNYYWNWIRQ PPGKGLEWMG YIRYDGSNNY NPSLKNRVTI SRDTSKNQFS LKLSSVTAAD TAVYYCARLD YWGQGTITV
SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPPELL
GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEEKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQQDWLN GKEYCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR
EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSP GK [L,L']DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS
ISCRSSQSLE NTNGNTFLNW YLQKPGQSPQ LLIYRVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCLQVTHVP FTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL
LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSSLTSLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC,
[H,H'](22-96,139-195,256-316,362-420),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](221-221',224-224'),[H-L,H'-L'](215-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys442, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50189

Chemical Abstract Service Nr. 2236068-83-8

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Tifcemalimab

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAB-DB; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKL SCKASGYNFK HTYAHWVROA PGQGLEWIGR IDPANGNTKY DPKFQGRATM TADTASNTAY LELSSLRSED TAVYYCVADH YGSSLLDYWG
QGTLTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFAVLQSSG LYSLSSVTV PSSSLGKTKY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA
PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL
PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG DSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGG [L,L']DVVMTQTPLS LSVTPGQPAS
ISCKSSQSLL DSDGKTYLWN FQQRPGQSPR RLIYLVSKLD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCWQGTYPF YTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL
LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSTYSL SSSLTSLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC,
[H,H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Icatolimab

ASK #50190

Chemical Abstract Service Nr. 951441-04-6

Formelstamm	C8-H9-Cl-N4
Molgewicht	196.6371
Bruttoformel	C ₈ H ₉ ClN ₄
Vorzugsbezeichnung	Icerguastat
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(2E)-2-[(2-Chlorphenyl)methyliden]hydrazin-1-carboximidamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50191

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm HVT/NDV/ILT (zellassoziert), das das Fusionsprotein-Gen des Newcastle-Disease-Virus und die Gene der Glycoproteine gD und gI des Infektiöse Laryngotracheitis-Virus exprimiert, lebend

ASK #50208

Chemical Abstract Service Nr.	501332-69-0
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1356166-41-0
Molgewicht	647.6319
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₃ N ₅ O ₁₀
Vorzugsbezeichnung	Idetrexed
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -(4-[[[(6S)-2-(Hydroxymethyl)-4-oxo-4,6,7,8-tetrahydro-1 <i>H</i> -cyclopenta[<i>g</i>]chinazolin-6-yl](prop-2-yn-1-yl)amino}benzoyl)-L- -glutamyl-D-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50209

Chemical Abstract Service Nr.	1236667-40-5
Molgewicht	395.387
Bruttoformel	C ₂₀ H ₁₈ FN ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Ifidancitinib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	5-[[2-(4-Fluor-3-methoxy-5-methylanilino)-5-methylpyrimidin-4-yl]amino]-1,3-benzoxazol-2(3 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50212

Chemical Abstract Service Nr.	2254082-79-4
Molgewicht	28100
Vorzugsbezeichnung	Isecarosmab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H]DVQLVESGGG VVQPGGSLRL SCAASGRTVS SYAMGWFRQA PGKEREFVAG ISRSAERTYY VDSLKGRFTI SRDNSKNTVY LQMNSLRPED TALYYCAADL DPNRIFSREE YAYWGQGLTV TVSSGGGGSG GGGSGGGGSG GGGSGGGGSG GGGSGGGGSE VQLVESGGGV VQPGNSLRSL CAASGFTFSS FGMSWVRQAP GKGLEWVSSI SGSGSDTLYA DSVKGRFTIS RDNAKTLLYL QMNSLRPEDT ALYCYTIGGS LSRSSQGLTV TVSSA, [H](22-96,181-255)-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von *Pichia pastoris*

ASK #50213

Chemical Abstract Service Nr. 1628870-27-8
Molgewicht 468.5535
Bruttoformel C₂₆H₂₈N₈O
Vorzugsbezeichnung Itacnosertib
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung N⁴-([2,2'-Bipyridin]-3-yl)-N²-[3-methoxy-4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]pyrimidin-2,4-diamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50214

Chemical Abstract Service Nr. 2226742-52-3
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Itepekimab
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung [H,H]EVQLVESGGN LEQPGGSLRL SCTASGFTFS RSAMNWVRRRA PGKGLEWVSG ISGSGGRTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLSAED TAAYCAKDS YTTWSYGGMD VWGHGTTTVV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT KTYTCNVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSDQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVSVSLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVDFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK [L,L]DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIF SWLAWYQKPK GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFAIYCCQQ ANSVPIFGQ GTRLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H](22-96,149-205,263-323,369-427),[L,L](23-88,134-194),[H-H](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](136-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys449, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50215

Chemical Abstract Service Nr. 2379889-71-9
Molgewicht 460.568
Bruttoformel C₂₇H₃₂N₄O₃
Vorzugsbezeichnung Lazuvapagon
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung (4S)-N-[(2S)-1-Hydroxypropan-2-yl]-methyl-1-[2-methyl-4-(3-methyl-1H-pyrazol-1-yl)benzoyl]-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1-benzazepin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50217

Chemical Abstract Service Nr. 1260393-98-3

Molgewicht 147000
Vorzugsbezeichnung Lecanemab
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCSASGFTFS SFGMHWVRQA PGKGLEWVAY ISSGSSTIYY GDTVKGRFTI SRDNAKNSLF LQMSSLRAED TAVYYCAREG GYYYGRSYYT MDYWGQGTTV TVSSASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPVAV LQSSGLYSLS SVVTPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVVDK RVEPKSCDKT HTCPCPAPE LLGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSLS SPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTPGAPAS ISCRSSQSIV HSNNGTYLEW YLQKPGQSPK LLIYKVSNRV SGVPDRFSGS GSGTDFTLRI SRVEAEDVGI YYCFQGSHPV PTFGPGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRRGEC, [H,H'](22-96,151-207,268-328,374-432),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](233-233',236-236'),[H-L,H'-L'](227-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]304,[H']304-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys454, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50218

Chemical Abstract Service Nr. 2230282-02-5
Molgewicht 408.4976
Bruttoformel C₂₂H₂₈N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Lorpucitinib
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS; ChemIDplus; PubChem; FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung 2-{1-[*trans*-4-(Cyanomethyl)cyclohexyl]-1,6-dihydroimidazo[4,5-*d*]pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-2-yl}-*N*-(2-hydroxy-2-methylpropyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #50227

Chemical Abstract Service Nr. 2249882-55-9
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Miptenalinab
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVTLVESGGG VVQPGRSLRL SCAFSGFSL S TSDMGVGVIR QAPGKLEWV AHIIWDDVKR YNPALKSRFT ISRDNSKNTL YLQMNSLRAE DTAVYFCARI EDYGVSYFFD YWQGGTTVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPVAVLQ SSGLYSLSSV VVTPSSSLGT KTYTCNVNDHK PSNTKVVDKRV ESKYGPPCPP CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSDQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQUEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLG [L,L']DIQMTQSPSF LSASVGDVRS ITCKASQDVS TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPD RFGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYSIPLTFGQ GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSK STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RREG, [H,H'](22-97,149-205,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](136-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50228

Chemical Abstract Service Nr. 1571982-04-1
Molgewicht 1451.5846

Bruttoformel C₂₃H₁₅N₃O
Vorzugsbezeichnung Perampanel 0.75 H₂O
International Nonproprietary Name (INN.L59)
Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; GlnAS; EUTCT; PubChem
2. Bezeichnung 2-(6'-Oxo-1'-phenyl-1',6'-dihydro-[2,3'-bipyridin]-5'-yl)benzonitril 0.75 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; (INN.CN)

ASK #50229

Chemical Abstract Service Nr. 391210-10-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 870474-62-7
Molgewicht 482.1937
Bruttoformel C₁₆H₁₄F₃IN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Mirdametinib
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung *N*-[(2*R*)-2,3-Dihydroxypropoxy]-3,4-difluor-2-(2-fluor-4-iodanilino)benzamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50230

Chemical Abstract Service Nr. 2247163-73-9
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Miromavimab
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQPGSV LVRPGASVKL SCKTSGYAFT SSWMHWAKQR PGQGLEWIGQ THPNSGYTNY NEKFKGKATL TVDTSSTAY VDLSSLTSED SAVYYCARES GDGPHWYFDV WGAGTAVTVS SAKTTPPSVY PLAPGSAAQT NSMVTGLCLV KGYFPEPVTV TWNSGSLSSG VHTFPAVLQS DLYTLSSSVT VPSSTWPSET VTCNVAHPAS STKVDKKIVP RDCGCKPCIC TVPEVSSVFI FPPKPKDVLT ITLTPKVTCV VVDISKDDPE VQFSWFVDDV EVHTAQTQPR EEQFNSTFRS VSELPIMHQD WLNGKEFKCR VNSAAFPAPI EKTISKTKGR PKAPQVYTIP PPKEQMAKDK VSLTCMITDF FPEDITVEWQ WNGQPAENYK NTQPIMDTDG SYFVYSKLVN QKSNWEAGNT FTCSVLHEGL HNHTEKSL S HSPGK [L,L']DIVMTQSHKF MSTSVGDRVS ITCKASQDVS TAVAWYQQKP GQSPKLLIYS ASYRYTGVPD RFTGSGSGTD FTFTISSVQA EDLAVYYCQQ HYSSPHTFGG GTKLETKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVCFLNNFY PKDINVKWKI DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSFN RNEC,
[H,H'](22-96,148-203,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',228-228',230-230'),[H-L,H'-L'](223-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter SP2/0-Ag14-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa

ASK #50231

Chemical Abstract Service Nr. 2254522-19-3
Molgewicht 183000
Vorzugsbezeichnung Modakafusp alfa
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

[H,H]¹EVQLVQSGAE VKKPGATVKI SCKVSGYTFT DSVMNWVQQA PGKGLEWMGW IDPEYGRTDV AEKFQGRVTI TADTSTDY MELSSLRSED TAVYYCARTK YNSGYGFPYW
GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP
APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSDQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT
LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLGKCDL PQTHSLGSRR TLMMLAQMRR
ISLFSCLKDR HDFGFPQEEF GNQFQKAETI PVLHEMIQI FNLSTKDDSS AAWDETLDDK FYTELYQQLN DLEACVIQGV GVAETPLMKE DSILAVRKYF QRITLYLKEK KYSPCAWEVV
RDEIMRSFSL STNLQESLRS KE [L,L]¹DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQNV DSDVDWYQKPK GKAPKLLIYK ASNDYTGVPV RFSGSGSGTD FTFTISSLQP EDIATYYCMQ
SNTHPRFTGG GTKVEIKRTV AAPSVEFIPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN
RGEC, [H,H]¹(22-96,147-203,261-321,367-425,448-545,476-585),[L,L]¹(23-88,134-194),[H-H]¹(226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](134-214)-Eicosakis(disulfid), [H]¹297,[H]¹297-Asn-*N*¹-glycosyliert mit
fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50232

Chemical Abstract Service Nr. 2245848-05-7

Molgewicht 765.444

Bruttoformel C₄₂H₅₇ClN₄O₅S

Vorzugsbezeichnung Murizatoclast

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung (1³S,3¹R,3²R,4R,5E,8S,9R)-6'-Chlor-4-methoxy-8,9-dimethyl-4-[[*(9aR)*-octahydro-2*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrazin-2-yl]methyl]-3',4'-dihydro-1²H,1⁴H,2'*H*-spiro[10⁶-thia-11-aza-1(5,7)-[1,5]benzoxazepina-3(1,2)-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50233

Chemical Abstract Service Nr. 2211985-36-1

Molgewicht 142000

Vorzugsbezeichnung Nipocalimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB; USAN

2. Bezeichnung [H,H]¹EVQLLESQGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TYAMGWVWVQA PGKGLEWVSS IGASGSQTRY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARLA IGDSYWGQGT
MVTVSSASTK GPSVFPLAPS SKSTSGGTA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVTVPSL SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DKKVEPKSCD KHTTCCPPCPA
PELLGGPSVF LFPKPKKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYASTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL
PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDS DGSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L]¹QSALTQPASV SGSPGQSITI
SCTGTGSDVG SYNLVSWYQQ HPGKAPKLM IYGDSEKPSGK SNRFGSGSKG NTASLTISGL QAEEADYYC SSYAGSGIYV FGTGKVTVL GQPKAAPSVT LFPSSSEELQ ANKATLVCLI
SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTPSK QSNKNYAASS YLSLTPEQWK SHKSYSCQVT HEGSTVEKTV APTKCS,
[H,H]¹(22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L]¹(22-90,138-197),[H-H]¹(225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](219-215)-Hexadecakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von
Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #50234

Chemical Abstract Service Nr. 1257628-77-5

Molgewicht 532.5595

Bruttoformel C₂₉H₂₇F₃N₆O

Vorzugsbezeichnung Olverembatinib

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	4-Methyl-N-{4-[(4-methylpiperazin-1-yl)methyl]-3-(trifluormethyl)phenyl}-3-[(1 <i>H</i> -pyrazolo[3,4- <i>b</i>]pyridin-5-yl)ethinyl]benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50235	
Chemical Abstract Service Nr.	1473430-36-2
Vorzugsbezeichnung	Olvimulogen nanivacirepvec
International Nonproprietary Name	INN.L84
ASK #50246	
Chemical Abstract Service Nr.	2451126-06-8
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2742611-24-9
Molgewicht	84600
Vorzugsbezeichnung	Ensovibep
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	ChemIDplus; EUTCT; CAS; FDA-SRS; PubChem
2. Bezeichnung	MGSDLGKKLL EAARAGQDDE VRELLKAGAD VNAKDYSHT PLHLAARNGH LKIVEVLLKA GADVNAKDFAGK TPLHLAAN EGHLEIVEVL LKAGADVNAQ DIFGKTPADI AADAGHEDIA EVLQKAAGSP TPTPTPTPTPT PTTPTPTPTG SDLGKKLLEA ARAGQDDEVR ELLKAGADVN AKDYFSHTPL HLAARNGHLK IVEVLLKAGA DVNAKDFAGK TPLHLAANEG HLEIVEVLLK AGADVNAQDI FGKTPADIAA DAGHEDIAEV LQKAAGSPTP TPTPTPTPTPT TPTPTPTGSD LGKKLLQAAAR AGQLDEVREL LKAGADVNAK DREGITPLHL AAQHGHL EIVLLKAGADV NAKDVWGRTP LHLAAWQGH L EIVEVLLKAG ADVNAKDLAG ATPLHVAALY GHLEIVEVLL KAGADVNAQD KSGKTPADLA ARAGHQDIAE VLQKAAGSPT PTTPTPTPTPT TPTPTPTGSD DLGKKLLQAA RAGQLDEVRE LKAGADVNA KDREGKTPH VAAQEGHLEI VEVLLKAGAD VNAKDVWGRTP PLHLAAWIGH LEIVEVLLKA GADVNAKDV S GATPLHAAAL HGHLEIVEVL LNAGADVNAQ DKSGKTPADL AARAGHQDIA EVLQKAAGSP TPTPTPTPTPT PTTPTPTPTG SDLGKKLLQA ARAGQLDEVRE ELLKAGADVN AKDQEGITPL HVAAHQGHLE IVEVLLKAGA DVNAKDVWGR TPLHLAAWRG HLEIVEVLLK AGADVNAKDH AGATPLHAAA LSGHLEIVEV LKAGADVNA QDKSGKTPAD LAARAGHQDI AEVLQKAA, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> , N-terminales Methionin post-translational gekappt
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Fusionsprotein (1-818) aus fünf mit vier Linkern GSPTPTPTPT TPTPTPTPTPT PTGS (128-151, 276-299, 457-480, 638-661) verknüpften, künstlichen DARPin (designed ankyrin repeat protein)-Domänen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i> , N-terminales Methionin post-translational gekappt
ASK #50251	
Chemical Abstract Service Nr.	68134-81-6
Molgewicht	263.4431
Bruttoformel	C ₁₆ H ₂₅ NS
Vorzugsbezeichnung	Gacyclidin
International Nonproprietary Name	INN.L38
2. Bezeichnung	1-[<i>cis</i> -2-Methyl-1-(2-thienyl)cyclohexyl]piperidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50252	
Chemical Abstract Service Nr.	1628606-05-2
Molgewicht	431.4912
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₅ N ₇ O ₂

Vorzugsbezeichnung Vimseltinib

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 ChemIDplus; GlnAS; CAS; PubChem; AdisInsight; EUTCT; FDA-SRS; USAN

2. Bezeichnung 3-Methyl-5-(6-methyl-5-[[2-(1-methyl-1*H*-pyrazol-4-yl)pyridin-4-yl]oxy]pyridin-2-yl)-2-[(propan-2-yl)amino]pyrimidin-4(3*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50254

Chemical Abstract Service Nr. 2245053-57-8

Molgewicht 457.5015

Bruttoformel C₂₂H₂₃N₃O₆S

Vorzugsbezeichnung Etavopivat

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; GlnAS; FDA-SRS; PubChem; CAS; ChemIDplus

2. Bezeichnung (2*S*)-1-[5-(2,3-Dihydro[1,4]dioxino[2,3-*b*]pyridin-7-sulfonyl)-3,4,5,6-tetrahydropyrrolo[3,4-*c*]pyrrol-2(1*H*)-yl]-3-hydroxy-2-phenylpropan-1-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50255

Chemical Abstract Service Nr. 2249927-58-8

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2077980-16-4

Molgewicht 165000

Vorzugsbezeichnung Omfiloctocog alfa

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMSGT/mAB-DB

2. Bezeichnung ATRRYLGVAV ELSWDYMQSD LGELPVDARF PPRVPKSPFF NTSVVYKKTLL FVEFTDHLFN IAKPRPPWMG LLGPTIQAEV YDTVVITLKN MASHPVSLSHA VGVSYWKASE GAEYDDQTSQ REKEDDKVFP GGSHTYVWQV LKENGPMASD PLCLTYSYLS HVDLVKDLNS GLIGALLVCR EGSLAKEKTQ TLHKFILLFA VFDEGKSWHS ETKNLSMQDR DAASARAWPK MHTVNGVYVNR SLPGLIGCHR KSVYWHVIGM GTTPEVHSIF LEGHTFLVRN HRQASLEISP ITFLTAQTLL MDLQGFLLFC HISSHQHDGM EAYVKVDSQP EEPQLRMKNN EEAEDYDDDL TDSEMDVVRF DDDNSPSFIQ IRSAKKHPK TWVHYIAAEE EDWDYAPLVL APDDRSYKSQ YLNNGPQRIG RYKVKVRFMA YTDETFKTRE AIQHESGILG PLYGVEGDT LLIFKNQAS RPYNIYPHGI TDVRPLYSRR LPKGVKHLKD FPILPGEIFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYSSSFVME RDLASGLIGP LLYCYKESVD QRGNQIMSDK RNVILFSVFD ENRSWYLLEN IQRFLPNPAG VQLEDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SIGAQDFLS VFFSGYTFKH KMYVEDTLTL PPFSGETVFM SMENPGLWIL GCHNSDFRNR GMTALLKVSS CDKNTGDYYE DSYEDISAYL LSKNNAIEPR SFSQNPVVK RHQREITRTT LQSDQEEIDY DDTISVEMKK EDFDIYDEDE NQSPRSFQKK TRHYFIAAVE RLWDYGMSSS PHVLRNRAQS GSVPPQFKVV FQEFTDGSFT QPLYRGELNE HLGLLGPIYR AAVEDNIMVT FRNQASRPYS FYSSLISYEE DQRQGAERPK NFVKPNETKT YFWKVQHMA PTKDEFDCKA WAYFSDVDLE KDVHSLGIGP LLVCHTNTLN PAHGRQVTQV EFALFFTFID ETKSWYFTEN MERNCRAPCN IQMEDPTFKE NYRFHAINGY IMDTLPGLVM AQDQRIRWYL LSMGSNENIH SIHFSGHVFT VRKKEEYKMA LYNLYPGVFE TVEMLPSKAG IWRVECLIGE HLHAGMSTLF LVYSNKCQTP LGMASGHIRD FQITASGQYG QWAPKLARLH YSGSINAWST KEPFSWIKVD LLAPMIIHGI KTQGARQKFS SLYISQFIIM YSLDGKKWQT YRGNSTGTLM VFFGNVDSG IKHNIFNPPI IARYIRLHPT HYSIRSTLRM ELMGCDLNSC SMPLGMESKA ISDAQITASS YFTNMFATWS PSKARLHLQG RSNAWRPQVN NPKEWLQVDF QKTMKVTVGT TQGVKSLLS MYVKEFLISS SQDGHQWTLF FQNGKVKVFO GNQDSFTPVV NSLDPPLLTR YLRHHPQSWV HQIALRMEVL GCEAQDLY, (153-179,248-329,528-554,630-711,938-964,1005-1009,1127-1275,1280-1432)-Octakis(disulfid), (41,239,916,1224)-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, (346,718,719,723,770,786)-Tyr-O-sulfatiert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #50256

Chemical Abstract Service Nr. 1228013-30-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1402453-64-8

Molgewicht 397.4716

Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₇ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Onatasertib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	7-[6-(2-Hydroxypropan-2-yl)pyridin-3-yl]-1-(<i>trans</i> -4-methoxycyclohexyl)-3,4-dihydropyrazino[2,3- <i>b</i>]pyrazin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50257	
Chemical Abstract Service Nr.	2326521-71-3
Molgewicht	604.1185
Bruttoformel	C ₃₂ H ₃₅ ClFN ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Adagrasib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; FDA-SRS; USAN; GlnAS; MedKoo; CAS
2. Bezeichnung	{{(2 <i>S</i>)-4-[7-(8-Chlornaphthalin-1-yl)-2-{{(2 <i>S</i>)-1-methylpyrrolidin-2-yl}methoxy}-5,6,7,8-tetrahydropyrido[3,4- <i>d</i>]pyrimidin-4-yl]-1-(2-fluorprop-2-enoyl)piperazin-2-yl}acetoneitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #50259	
Chemical Abstract Service Nr.	2145096-91-7
Molgewicht	143000
Vorzugsbezeichnung	Ongericimab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQESGPG LVKPSQTLSL TCTVSGFSIS SYGIHWIRQS PGKGLEWIGV IWRGGITDYN APFMSRVTIS KDNSKNQVSF KLSSVTAADT AVYYCANHRD WGQGLTIVTS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGK TYTCNVDHKP SNTKVDKRVE SKYGPPCPPC PAPEFLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSSLGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCQASQDIN KYIDWYQHQP GKAPKLLIHY ASTLQPGVPS RFSGSGSGRD YFTFTISSLQP EDIATYYCLQ YDDLWTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-95,138-194,252-312,358-416),[L,L'](23-88,133-193),[H-H'](217-217',220-220'),[H-L,H'-L'](125-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]288,[H']288-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50260	
Chemical Abstract Service Nr.	2131089-46-6
Molgewicht	76700
Vorzugsbezeichnung	Ontorpacept
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
2. Bezeichnung	[A,A']EEELQVIQPD KSVSVAAGES AILHCTVTSL IPVGPIQWFR GAGPARELIY NQKEGHFPRV TTVSESTKRE NMDFSISISN ITPADAGTY Y CVKFRKSPD TEFKSGAGTE LSVRAKPSDK

THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ
PREPQVYTL PPSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCVMHEAL HNHYTQKSL S LSPGK,
[A,A'](25-91,159-219,265-323),[A-A'](124-124',127-127')-Octakis(disulfid), Asn80,Asn195,Asn80',Asn195'-N^t-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, überwiegend
ohne Lys345,345', hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50261

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2251771-79-4

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Opucolimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS SYTMNWVQA PGKGLEWVSS ISSGSDYLYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARNE LRWYPQAGAF
DRWGQGTMTV VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTPVSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH
TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYASTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR
EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTT PVLDSGDSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTKLSLSL S PGK [L,L']QSVVTQPPSM
SAAPGQRVTI SCSGSSSYIE SSYVGWYQQL PGTAPRLLIY DDDMRPSGIP DRFSGSKSGT SATLAITGLQ TGDEADYYCE IWRSLGGGVF GGGTKLTVLS QPKAAPSVTL FPPSSEELQA
NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTPSKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HKSYSQVTH EGSTVERTVA LTEC,
[H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](22-89,137-196),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-214)-Hexadecakis(disulfid), nicht-glycosyliert, H-Ketten überwiegend ohne Lys453,
hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #50262

Chemical Abstract Service Nr. 1655504-04-3

Molgewicht 427.495

Bruttoformel C₂₆H₂₅N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Orelabrutinib

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 2-(4-Phenoxyphenyl)-6-[1-(prop-2-enoyl)piperidin-4-yl]pyridin-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50263

Chemical Abstract Service Nr. 2416847-50-0

Vorzugsbezeichnung Orvacabtagen autoleucel

International Nonproprietary Name INN.L84

ASK #50264

**Chemical Abstract
Service Nr.** 1619923-36-2

Formelstamm (C₅₇H₆₄ClF₄N₆O₁₁P-S₄)²⁻ 2H⁺

Molgewicht 1281.848

Bruttoformel C₅₇H₆₆ClF₄N₆O₁₁PS₄

Vorzugsbezeichnung Pelcitoclast

International INN.L84

Nonproprietary Name

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung (3-[[[(10*R*)-1⁴-Chlor-3⁵-fluor-2⁴-(methansulfonyl)-2⁵-methyl-7,7-dioxo-10-[(phenylsulfanyl)methyl]-2¹-(propan-2-yl)-8³-(trifluormethansulfonyl)-2¹*H*-7⁶-thia-6,9-diaza-4(1,4)-piperazina-13(1)-piperidina-2(2,

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50265

Chemical Abstract Service Nr. 2251771-76-1

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Pimurutamab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung [H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFSLT NYGVHWVRQA PGKGLEWLVG IWSGGNTDYG NEFTSRFTIS RDNAKNSLYL QMNSLRAEDT AVYYCARALD YYDYEFAYWG QGTMVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L]EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSIG TNIHWYQKQP GQAPRLLIKY ASESIGIPA RFGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ NNNWPTSFSGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H](22-95,146-202,263-323,369-427),[L,L](23-88,134-194),[H-H](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys449, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50266

Chemical Abstract Service Nr. 2207590-51-8

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Ragifilimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKGSGYTFT DYAMYWVRQA PGQGLEWIGV IRTYSGDVTY NQKFKDRATM TVDKSISTAY MELSLRSDD TAVYYCAKSG TVRGFAYWGQ GTLTVTSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YLSLSSVTVTP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH EPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPSPREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG [L,L]DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSLN NSGNQKNYLT WYQQKPGQPP KLLIYWASTR ESGVPDRFSG SSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYHCQNDYSY PYTFGQGTGL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKSTYS LSSTLTLKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L](23-94,140-200),[H-H](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50267

Chemical Abstract Service Nr. 1402820-62-5

Formelstamm C45-H57-N-O14 . C3-H8-O

Molgewicht 896.0292

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 NCI.Thesaurus; PubChem; CAS; NCI.Dict; EUTCT; GlnAS; FDA-SRS; AdisInsight

2. Bezeichnung {(1*R*,2*S*,4*R*)-4-[(5-{4-[(1*R*)-7-Chlor-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-1-yl]-5-methylthiophen-2-carbonyl}pyrimidin-4-yl)amino]-2-hydroxycyclopentyl)methylsulfamat

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50288

2. Bezeichnung Sojaöl, partiell hydriert [Spezifikation abweichend von DAB-Monographie, ASK-Nr. 08892]

3. Bezeichnung Partiiell hydriertes Sojaöl

ASK #50289

Chemical Abstract Service Nr. 2226238-09-9

Molgewicht 37700

Vorzugsbezeichnung Recifercept

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

ESLGTGEQRRV GRAAEVPGPE PGQEQQLVFG SGDAVELSCP PPGGGPMGPT VVVKDGTGLV PSERVLVGPQ RLQVLNASHE DSGAYSCRQR LTQRVLCHFS VRVTDAPSSG DDEDEGEDEAE DTGVDTGAPY WTRPERMDKK LLAVPAANTV RFRCPAAGNP TPSISWLKNG REFRGEHRIG GIKLRHQQWS LVMESVPSD RGNVTCVVEN KFGSIRQTYT LDVLESPHR PILQAGLPAN QTAVLGS DVE FHCKVYSDAQ PHIQLWKHVE VNGSKVPGPD TPHYVTLKTA GANTTDKELE VLSLHNVTFE DAGEYTCLAG NSIGFSHSA WLVLVPSLE SNASMSSNT, 39,97:154,206:253,317-Tris(disulfid), Asn76,Asn203,Asn240,Asn272,Asn293,Asn306,Asn342-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50290

Chemical Abstract Service Nr. 2081078-92-2

Molgewicht 470.5508

Bruttoformel C₂₄H₃₆F₂N₂O₅

Vorzugsbezeichnung Relzomostat

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung {(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*)-5-Methoxy-4-[(2*R*,3*R*)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]-1-oxaspiro[2.5]octan-6-yl}[6-(2,2-difluorethyl)-2,6-diazaspiro[3.3]heptan-2-carboxylat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50291

Chemical Abstract Service Nr. 2235369-93-2

Bruttoformel C₈₉H₁₁₂N₂₀O₂₀

Vorzugsbezeichnung Resiquimodpegol

International Nonproprietary Name INN.L84

2. Bezeichnung 2,2',2'',2'''-{Methantetrayltetrakis[methylenpoly(oxyethylen)oxy]}tetrakis[*N*-(2-[[2-(ethoxymethyl)-1-(2-hydroxy-2-methylpropyl)-1*H*-imidazo[4,5-*c*]chinolin-4-yl]amino)-2-oxoethyl]acetamid]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50292

2230138-89-1

**Chemical Abstract
Service Nr.**

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Revdofilimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS RYGMSSWVRQA PGKGLLELVAT INSNGGRYY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAREG ITTAYAMDYWGQGTTTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTLC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LQSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFCSCV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKASQSVYDGD SYMHWY QKPKGQPKL LIYAASILES GVPDRFSGSG SGTDFLTIS SLQAEDVAVY YCQSNEDPR TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLKSGTASVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC, [H,H'](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H']300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys450, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50293

Chemical Abstract Service Nr. 1835667-12-3

Molgewicht 486.5655

Bruttoformel C₂₇H₃₀N₆O₃

Vorzugsbezeichnung Rezipertinib

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung *N*-(2-[2-(Dimethylamino)ethoxy]-4-methoxy-5-[[4-(1-methyl-1*H*-indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}phenyl)prop-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50295

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2376991-13-6

Molgewicht 25900

Vorzugsbezeichnung Ripafollitropin alfa (Rind)

**International
Nonproprietary Name** INN.L84

2. Bezeichnung

CELTNITIV EKEECGFCIS INTTWCAGYC YTRDLVYRDP ARPNIQKTCT FKELVYETVK VPGCAHHADS LYTPVATEC HCSKCSDST DCTVRGLGPS YCSFREIKES SSSKAPPSL PPSRLPGPS DTPILPQFPD GEFTMQGCP ECKLKENKYFS KPDAPYQCM GCCFSRAYPT PARSKKTMV PKNITSEATC CVAKATKAT VMGNVRVENH TECHCSTCY HKS, 1,49:15,64:18,102:26,80:30,82:85,92:148,172:151,201:169,223:173,225:200,228-Undecakis(disulfid), Asn5,Asn22,Asn193,Asn219-*N*⁴-glycosyliert, Ser113,Ser119,Ser124,Ser130-*O*³-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, Asn5,Asn22,Asn44,Gln46,Gln137,Gln146,Asn156,Gln168,Asn193,Asn214,Asn219-post-translational potenziell desamidiert, Met145,Met170,Met188,Met212-post-translational potenziell sulfoxidiert

ASK #50298

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2249927-04-4

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Ripertamab

**International
Nonproprietary Name** INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQPGAE LVKPGASVKM SCKASGYTFT SYNMHWVKQT PGRGLEWIGA IYPGNGDTSY NQKFKGKATL TADKSSSTAY MQLSSLTSED SAVYYCARST YGGDWYFNV WGAGTTVTVS AASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKEVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRD ELTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKLSLSPG K [L,L']QIVLSQSPAI LSASPGEKVT MTCRASSSVS YIHWFQQKPG SSPKPWIYAT SNLASGVPVR FSGSGSGTSY SLTISRVEAE DAATYYCQQW TSNPTFGGG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSLTLL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50304

Chemical Abstract Service Nr. 2253753-17-0

Vorzugsbezeichnung Rocakinogen sifuplasmid

International Nonproprietary Name INN.L84

ASK #50305

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2260767-49-3

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Rosopatamab

**International
Nonproprietary Name** INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGPE VKKPGATVKI SCKTSGYTFT EYTIHWVKQA PGKGLEWIGN INPNNGGTTY NQKFEDKATL TVDKSTDTAY MELSSLRSED TAVYYCAAGW NFDYWGQGTLLTVSSASTKG PSVFLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSST LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSRDELTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL LSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSTSVGDRVT LTCKASQDVG TAVDWYQQKPG PSPKLLIYW ASTRHTGIPS RFSGSGSGTD FTLTISSLPQ EDFADYYCQQ YNSYPLTFGP GTKVDIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC,
[H,H'](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50306

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2252176-75-1

Molgewicht 148000

Vorzugsbezeichnung Ledelabricin alfa

**International
Nonproprietary Name** INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

QDLSSCAGRC GEGYSRDATC NCDYNCQHYM ECCPDFKRVC TAEISCKGRC FESFERGREG DCDAQCKKYD KCCPDYESFC AEVHNPTSP SSKAPPPSG ASQTIKSTTK RSPKPPNKKK TKKVIIEEEI TEEHSVSENQ ESSSSSSSSS SSSTIRKIKS SKNSAANREL QKCLKVKDNK KNRTKKKPTP KPPVVDEAGS GLDNGDFKVT TPDSTTQHN KVSTSPKITT AKPINRPSL PPNSDTSKET SLTVNKETT ETKETTTTINK QTSTDGKEKT TSAKETQSIE KTSAKDLAPT SKVLAKPTPK AETTTKGPAL TTPKEPTTT PKEPASTTPK EPTPTTIKSA PTTTKEPAPT TTKSAPTTTPK EPAPTTTKEP APPTTKEPAP TTTKEPAPTT TKSAPTTTKEP APPTTTPKPA PTTTKEPAPT TPKEPTPTTT KEPAPTTTKEP APPTTKEPAP TAPKKPAPT PKEPAPTTTPK EPAPTTTKEP SPPTTTPKEPAP TTTKSAPTTT KEPAPTTTTS APPTTTPKEPSP TTTTKEPAPTT PKEPAPTTTPK KPAPTTTTPKEP APPTTTPKEPAP TTTTTPKAPTT PKEPAPTTTPK

ETAPTPPKL TPTTPEKLAP TTPEKPAPTT PEELAPTTPE EPTPTTPEEP APTTPKAAAP NTPKEPAPTT PKEPAPTTTPK EPAPTTPKET APTTPKGTAP TTLKEPAPTT PKKPAPKELA
PTTTKEPTST TCDKPAPTTT KGTAPTTPE PAPTTPKAPA PTTPKGTAPT TLKEPAPTTT KKPAPKELAP TTTKGTSTT SDKPAPTTTPK ETAPTTPEK APTTPKKPAP TTPETPPPTT
SEVSTPTTTK EPTTIHKSPD ESTPELSAEP TPKALENSPK EPGVPTTKTP AATKPEMTT AKDKTTERDL RTTPETTTAA PKMTKETATT TEKTTESKIT ATTTQVTSTT TQDTPFKIT
TLKTTTLAPK VTTTKKTITT TEIMNKPEET AKPKDRATNS KATTPKPKQP TKAPKPTST KPKTTPRVR KPKTTPTRK MTSTMPELNP TSRIAEAMLQ TTRPNQTPN SKLVEVNPKS
EDAGGAEGET PHMLLRPHVF MPEVTPDMDY LPRVNPQGII INPMLSDETNI ICNGKPV DGL TTLRNGTLVA FRGHYFWMLS PFSPPSPARR ITEVWGIPSP IDTVFTRCNC EGKTFKKDS
QYWRFTNDIK DAGYKPIFK GFGGLTGQIV AALSTAKYKN WPESVYFFKR GGSIQYIYK QEPVQKCPGR RPALNYPVYG ETTQVRRRRF ERAIGPSQTH TIRIQYSPAR LAYQDKGVLH
NEVKVSILWR GLPNVVTSAI SLPNIRKPDG YDYAFSKDQ YYNIDVPSRT ARAITTRSGQ TLSKVWYNCP,
(6,10,20,22,26,32,33,40,46,50,60,62,66,72,73,80,1122,1379)-Disulfidbrücken-Positionen, (722,1257)-Cys-SH, (1178,1180)-unbekannter Status, potenziell 26 Ser-Sites und 174 Thr-Sites
O-glycosyliert, (182,1056,1120,1135)Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, Glycane sialiert und/oder sulfatiert, Gln1 post-translational zu Pyroglutaminsäure
modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Humanes Proteoglycan 4 Isoform A; Rulabricin alfa

ASK #50308

Chemical Abstract Service Nr. 94497-51-5

Formelstamm (C₂₂H₂₄N₃O₃)⁻ H⁺

Molgewicht 351.4396

Bruttoformel C₂₂H₂₅NO₃

Vorzugsbezeichnung Tamibaroten

International Nonproprietary Name INN.L36

Zitat Bezeichnung 1 JAN

2. Bezeichnung 4-[[5,5,8,8-Tetramethyl-5,6,7,8-tetrahydronaphthalin-2-yl]carbamoyl]benzoesäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #50313

2. Bezeichnung Hühnerpockenvirus, Stamm rFP-LT, das das Membranfusionsprotein-Gen und das Enkapsidierungsprotein-Gen des aviären Infektiöse Laryngotracheitis-Virus exprimiert, lebend

ASK #50318

Chemical Abstract Service Nr. 2095393-15-8

Molgewicht 478.9284

Bruttoformel C₂₅H₂₃ClN₄O₄

Vorzugsbezeichnung Nemtabrutinib

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; PubChem; MedKoo; NCI.Thesaurus; NCI.Dict; FDA-SRS; EUTCT

2. Bezeichnung (1³R,1⁶S)-5²-Chlor-1⁶-(hydroxymethyl)-3⁷H-6-oxa-2-aza-3(4,5)-pyrrolo[2,3-d]pyrimidina-1(3)-oxana-5(1,4),7(1)-dibenzenaheptaphan-4-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50333

2. Bezeichnung Porzines Circovirus Typ 1, das das ORF2-Protein des porzinen Circovirus Typ 2a exprimiert, inaktiviert

ASK #50335

2. Bezeichnung Porzines Circovirus Typ 1, das das ORF2-Protein des porzinen Circovirus Typ 2b exprimiert, inaktiviert

ASK #50347

Chemical Abstract Service Nr. 1394808-82-2

Molgewicht 373.4899
Bruttoformel C₂₁H₃₁N₃O₃
Vorzugsbezeichnung Samelisant
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung *N*-{4-[(1-Cyclobutylpiperidin-4-yl)oxy]phenyl}-2-(morpholin-4-yl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50348

Chemical Abstract Service Nr. 2086178-00-7
Molgewicht 602.4823
Bruttoformel C₂₉H₂₈BrN₇O₃Br
Vorzugsbezeichnung Vemircopan
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; GlnAS; PubChem; USAN; ChemIDplus; AdisInsight; FDA-SRS
2. Bezeichnung (1*R*,3*S*,5*R*)-2-[[3-Acetyl-5-(2-methylpyrimidin-5-yl)-1*H*-indazol-1-yl]acetyl]-*N*-(6-brom-3-methylpyridin-2-yl)-5-methyl-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #50349

Molgewicht 1222.98
Bruttoformel C₂₉H₂₈BrN₇O₃Br
Vorzugsbezeichnung Vemircopan-Hemihydrat
International Nonproprietary Name (INN.L86)
2. Bezeichnung (1*R*,3*S*,5*R*)-2-[[3-Acetyl-5-(2-methylpyrimidin-5-yl)-1*H*-indazol-1-yl]acetyl]-*N*-(6-brom-3-methylpyridin-2-yl)-5-methyl-2-azabicyclo[3.1.0]hexan-3-carboxamid 0.5 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #50352

Vorzugsbezeichnung Brexucabtagen autoleucel
Zitat Bezeichnung 1 INNv.L125; EUTCT; INN.L87
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Kultivierte autologe T-Zellen aus peripherem Blut, CD4 und CD8 selektiert, CD3 und CD28 aktiviert, transduziert mit einem retroviralen Vektor, der den chimären Antigen Rezeptor anti-CD19 CD28/CD3-zeta exprimiert; Autologe T-Zellen, CD4+ und CD8+ selektiert, die ex vivo mit einem retroviralen Vektor genetisch modifiziert wurden, der für einen gegen CD19 gerichteten chimären Antigenrezeptor (CAR) kodiert, der ein variables Maus-Anti-CD19-Einzelkettenfragment (scFv) umfasst, das mit der kostimulatorischen Domäne CD28 und der Signaldomäne CD3-zeta verbunden ist

ASK #50355

Chemical Abstract Service Nr. 884905-07-1
Formelstamm (C₂₇-H₄₅-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 482.7183
Bruttoformel C₂₇H₄₆O₅S
Vorzugsbezeichnung Larsucoesterol
International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung (25-hydroxycholest-5-en-3 -yl)hydrogensulfat
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #50356

Chemical Abstract Service Nr. 1174047-40-5
Formelstamm (C₂₇-H₄₅-O₅-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 504.7001
Bruttoformel C₂₇H₄₅NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Larsucosterol-Natrium
International Nonproprietary Name (INN.L86)
2. Bezeichnung (25-hydroxycholest-5-en-3 -yl)hydrogensulfat-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #50357

Formelstamm (C₂₇-H₄₅-O₅-S)⁻ Na⁺ . H₂O
Molgewicht 522.7154
Bruttoformel C₂₇H₄₅NaO₅S
Vorzugsbezeichnung Larsucosterol-Natrium-Monohydrat
International Nonproprietary Name (INN.L86)
2. Bezeichnung (25-hydroxycholest-5-en-3 -yl)hydrogensulfat-Natriumsalz (1:1) 1 H₂O
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #50365

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm CAPM V198 S-27, inaktiviert

ASK #50366

2. Bezeichnung Erysipelothrix rhusiopathiae, Serotyp 2, Stamm 2-64, inaktiviert

ASK #50367

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm rHVT/ND/IBD (zellassoziert), das das Fusionsprotein-Gen des Newcastle-Disease-Virus und das VP2-Protein-Gen des Infektiöse Bursitis-Virus exprimiert, lebend

ASK #50370

Chemical Abstract Service Nr. 722544-51-6
Molgewicht 507.5609
Bruttoformel C₂₆H₃₀FN₇O₃
Vorzugsbezeichnung Defosbarasertib
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung 2-[5-[(7-{3-[Ethyl(2-hydroxyethyl)amino]propoxy}chinazolin-4-yl)amino]-1*H*-pyrazol-3-yl)]-*N*-(3-fluorphenyl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #50380

Chemical Abstract Service Nr. 1805833-75-3
Molgewicht 394.514

Bruttoformel	C ₂₂ H ₃₀ N ₆ O
Vorzugsbezeichnung	Samuraciclib
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-({[7-(Benzylamino)-3-(propan-2-yl)pyrazolo[1,5- <i>a</i>]pyrimidin-5-yl]amino)methyl)piperidin-3-ol
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50381	
Chemical Abstract Service Nr.	2306267-72-9
Vorzugsbezeichnung	Simoladagen autotemcel
International Nonproprietary Name	INN.L84
ASK #50389	
Chemical Abstract Service Nr.	1903763-82-5
Molgewicht	446.4415
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ F ₄ N ₄ O
Vorzugsbezeichnung	Sisunatovir
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	1'-[[5-(Aminomethyl)-1-(4,4,4-trifluorbutyl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl]methyl]-6'-fluorspiro[cyclopropan-1,3'-indol]-2'(1' <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50390	
Chemical Abstract Service Nr.	1333400-14-8
Molgewicht	407.4383
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₂ FN ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sovesudil
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	Propyl{2'-(aminomethyl)-5'-[(3-fluorpyridin-4-yl)carbamoyl][1,1'-biphenyl]-3-carboxylat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50391	
Chemical Abstract Service Nr.	953778-58-0
Molgewicht	380.4048
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₃ F ₃ N ₂ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Suvecaltamid
International Nonproprietary Name	INN.L84
2. Bezeichnung	2-[4-(Propan-2-yl)phenyl]- <i>N</i> -{(1 <i>R</i>)-1-[5-(2,2,2-trifluorethoxy)pyridin-2-yl]ethyl}acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50392	

Chemical Abstract Service Nr. 2249709-38-2
Formelstamm C20-H23-F3-N2-O2 . Cl-H
Molgewicht 416.8657
Bruttoformel C₂₀H₂₄ClF₃N₂O₂
Vorzugsbezeichnung Suvecaltamidhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L84)
2. Bezeichnung 2-[4-(Propan-2-yl)phenyl]-N-((1*R*)-1-[5-(2,2,2-trifluoroethoxy)pyridin-2-yl]ethyl)acetamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #50393

Chemical Abstract Service Nr. 2256084-03-2
Molgewicht 143000
Vorzugsbezeichnung Sugemalimab
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung [H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSG ISGSGGFTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKPP RGYNYGPFDDY WGQGLVTVS SASTKGPSVF PLAPCSRSTS ESTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTK TYTCNVDPKPK SNTKVDKRVK SKYGPPCPPC PAPEFLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSQE DPEVQFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQFNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKGLP SSIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSQEEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSR LTVDKSRWQE GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSLGG [L,L']SYVLTQPPSV SVAPGQTARI TCGGNNIGSK SVHWYQQKPG QAPVLVVYDD SDRPSGIPER FSGSNSGNTA TLTISRVEAG DEADYYCQVW DSSSDHVVFG GGTKLTVLGG PKAAPSVTLF PPSSEELQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW KADSSPVKAG VETTTSPKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS, [H,H'](22-96,148-204,262-322,368-426),[L,L'](22-87,136-195),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](135-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]385,435,[H']385,435-desamidiert, [H]253,429,[H']253,429-oxidiert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50395

Chemical Abstract Service Nr. 2245725-04-4
Molgewicht 167000
Vorzugsbezeichnung Tebotelimab
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung [H,H']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDVS SVVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPV RFGSGSGGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYSTPWFTEGG GTKLEIKGGG SGGGGQVQLV QSGAEVKKPG ASVKVSKAS GYSFTSYWMN WVRQAPGQGL EWIGVIHPSD SETWLDQKFK DRVTITVDKS TSTAYMELSS LRSEDATVYY CAREHYGTSP FAYWGQGLTV TVSSGGCGGG EVAACEKEVA ALEKEVALE KEVAALEKES KYGPPCPPC APEFLGGPSV FLFPPKPKD LYITREPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKT PLREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYTLPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDSDGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LLSLGG [L,L']EIVLTQSPATLSLSPGERATLSCRASESDVNYGMSFMNWFQQKPGQPPKLLIHAASNQGS GVPSTRFSGSG SGTDFLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPYTFGGGTKVEIKGGSGGGGGQVQLVQSGAEVKKPGASVKVSCKASGYTFTDYNMDDWVRQAPGQGLEWMGDI NPDNGVTIYNQKFEGRVTMT TDTSTSTAYMELRSLRSDDTAVYYCAREADYFYFDYWGQGLTTLTVSSGGG GGGKVAACKKVAALKEKVA ALKEKVAALK E, [H,H'](23-88,137-211,311-371,417-475),[L,L'](23-92,141-215),[H-H'](276-276',279-279'),[H-L,H'-L'](237-240,245-248)-Octadecakis(disulfid), [H]347,[H']347-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50398

Chemical Abstract Service Nr. 2126777-87-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2243173-08-0

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Telazorlimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']QVTLKESGPA LVKPTQTLTL TCSFSGFSL S TSGMGVGVIR QPPGKALEWI AHIWWDDDKY YNTALKTRLT ISKDTSKNQV VLTMTNMDPV DTATYYCARI DWDFAYWGG
GTLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN DGALTSVHT FPAVLQSSGL YLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKEPKS CDKTHTCPPC
PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSH E DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY
TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT
LSCRASSVS YMHWYQQKPG QAPRPWIYAT SNRATGIPAR FSGSGSGTDY TLTSSLEPE DFAVYYCQQW SSNPWTFGQG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP
REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC,
[H,H'](22-97,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys448, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50402

Chemical Abstract Service Nr. 2242758-08-1

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Tesnatilimab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QVHLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSDDSIS SYYWSWIRQP PGKGLEWIGH ISYSGSANYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCANWDD AFNIWGGQTM
VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL
GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ
EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGSGFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNNH YTKQSLSLSL GK [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT
LSCRASQSVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY GASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSSPWTFG QGKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF
YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H'](22-95,142-198,256-316,362-420),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](221-221',224-224'),[H-L,H'-L'](129-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50404

Chemical Abstract Service Nr. 1162059-45-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1162061-20-2

Molgewicht 7556.4168

Bruttoformel C₃₃₁H₅₂₈N₉₂O₁₀₆S₂

Vorzugsbezeichnung Tezatabep matraxetan

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	AEAKYAKEMR NAYWEIALLP NLTNQKRAF IRKLYDDPSQ SSELLSEAKK LNDSQAPKVD C, hergestellt durch Peptidsynthese, [61]Cys-S-[(3 <i>RS</i>)-2,5-Dioxo-1-(2-{2-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetamido}ethyl)pyrrolidin-3-yl]-Derivat
ASK #50406	
Chemical Abstract Service Nr.	2226130-04-5
Molgewicht	19100
Vorzugsbezeichnung	Tifalibep
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	AEAKFAKEWQ QAAHEIRWLP NLTFDQRVAF IHKLRDDPSQ SSELLSEAKK LSESQAPKAS GSLAEAKEAA NAELDSYGVS DFYKRLIDKA KTVEGVEALK DAILAALPGT GGGGSAAEKAF AKEWQQAHE IRWLPNLTFD QRVAFIHKLK DDPSQSSELL SEAKKLESQ APK, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Bakterien der Art <i>Escherichia coli</i>
ASK #50407	
Chemical Abstract Service Nr.	2109731-10-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Tilgotamab
International Nonproprietary Name	INN.L84
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGFNIK DTHMHWVRQA PGQRLEWIGR IDPANGNTEY DQKFQGRVTI TVDTSASTAY MELSSLRSED TAVYYCARWG TNVYFAYWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH GALHNHYTQK SLSLSPG [L,L']DIQLTQSPSS LSASVGDRVITCSASSSVS YMYWYQQKPG KAPKPIWYRT SNLASGVPSR FSGSGSGTDF TLTISLQPE DFATYYCQQY HSYPPTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H']((22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'])(23-87,133-193),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn- <i>M</i> ⁴ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50408	
Chemical Abstract Service Nr.	2062661-53-2
Molgewicht	394.4709
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ N ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Tovinontrin
International Nonproprietary Name	INN.L84
2. Bezeichnung	6-((3 <i>S</i> ,4 <i>S</i>)-4-Methyl-1-[(pyrimidin-2-yl)methyl]pyrrolidin-3-yl)-3-(oxan-4-yl)imidazo[1,5- <i>a</i>]pyrazin-8(7 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50412	
Chemical Abstract Service Nr.	2254118-43-7
Molgewicht	145000

Vorzugsbezeichnung Upifitamab

**International
Nonproprietary Name** INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]QVQLVQSGAE VVKPGASVKM SCKASGYTFT GYNIHWVKQA PGQGLEWIGA IYPGNGDTSY KQKFRGRATL TADTSTSTVY MELSSLRSED SAVYYCARGE TARATFAYWG QGTLVTVSSG ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCSASQDIG NFLNWFYQQKP GKTVKVLIYY TSSLYSGVPS RFGSGSGSDT YLTISSSLQP EDFATYYCQQ YSKLPLTFGQ GTKLELKRRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KUYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L](23-88,135-195),[H-H](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H]300-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50413

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2254119-00-9

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Upifitamab rilsodotin

**International
Nonproprietary Name** INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H]QVQLVQSGAE VVKPGASVKM SCKASGYTFT GYNIHWVKQA PGQGLEWIGA IYPGNGDTSY KQKFRGRATL TADTSTSTVY MELSSLRSED SAVYYCARGE TARATFAYWG QGTLVTVSSG ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [L,L]DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCSASQDIG NFLNWFYQQKP GKTVKVLIYY TSSLYSGVPS RFGSGSGSDT YLTISSSLQP EDFATYYCQQ YSKLPLTFGQ GTKLELKRRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KUYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEK, [H,H](22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L](23-88,135-195),[H-H](229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](223-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]300,[H]300-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, zwei oder drei intermolekulare Disulfid-Brücken liegen nicht vor, 3-5 Cysteinreste sind jeweils konjugiert über eine Thioetherbindung an einen Maleimid-Linker eines flexiblen Polymers mit 3 bis 4 Wirkstoffeinheiten (Rilsodotin: (3*RS*)-1-(1-([Oligo-*O*-[(2-carboxyethyl)carbamoyl]oligo-*O*-{22-[(3*RS*)-3-(L-cystein-*S*-yl)-2,5-dioxopyrrolidin-1-yl]-5,10,20-trioxo-13,16-dioxa-2,6,9,19-tetraazadocosan-1-oyl]oligo-*o*-[(3-[(2*S*)-1-(3-*N,N*-dimethylamino)propan-2-yl]propanoat-2-yl]-2,5-dioxopyrrolidin-3-yl)

ASK #50414

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2249722-58-3

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Urabrelimab

**International
Nonproprietary Name** INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H]QVQLQESGPG LVKPSGTLSTL TCAVSGVSIR SINWWNWRQ PPGKGLEWIG EIYHSGSTNY NPSLRSRVTI SVDKSKNQFS LKLSNVTAAD TAVYYCARDG GIAVTDYFFFY GLDVWVGQGT VTVSSASTKG PSVFLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPSCAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VQEDPEVQF NWFYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YQKSLSLSL GK [L,L]EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRAESVS SNLAWYQQKP GQAPRLLIYG AFNRATGIPA RFGSGSGSDT FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSDWFTFGGG TKVEIKTVAA PSVFIFPPSD EQLKSGTASV

VCLLNNFYPR EAKVQWKVDN ALQSGNSQES VTEQDSKDST YLSSTLTL S KADYEKHKVY ACEVTHQGLS SPVTKSFNRG EC,
[H,H'](22-96,152-208,266-326,372-430),[L,L'](23-88,132-192),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](139-212)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50415

Chemical Abstract Service Nr. 2090064-66-5
Molgewicht 467.4444
Bruttoformel C₁₉H₁₂F₃N₃O₄S₂
Vorzugsbezeichnung Vebicorvir
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung 5,5,11-Trioxo-N-[[2-(trifluormethyl)-1,3-thiazol-5-yl]methyl]-10,11-dihydro-5H-5⁶-dibenzo[b,f][1,4]thiazepin-8-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50416

Chemical Abstract Service Nr. 1648737-78-3
Molgewicht 362.8264
Bruttoformel C₁₉H₂₀ClFN₂O₂
Vorzugsbezeichnung Velufenacin
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung [(3*R*)-1-Methylpyrrolidin-3-yl]methyl (3'-chlor-4'-fluor[1,1'-biphenyl]-2-yl)carbamat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50417

Chemical Abstract Service Nr. 2364604-87-3
Vorzugsbezeichnung Verbrinacogen setparvovec
International Nonproprietary Name INN.L84

ASK #50418

Chemical Abstract Service Nr. 2250440-41-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2161337-20-6
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Vilobelimab
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSGPQ LVRPGTSVKI SCKASGYSFT FTFWMDWVKQR PGQGLEWIGR IDPSDSESRL DQRFKDRATL TVDKSSSTVY MQLSSPTSED SAVYYCARGN DGYYGFAIYWG QGTLVTVSSA STKGPVSFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSVGH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTGY TCNVDPKPSN TKVDKRVESK YGPPCPSCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGG [L,L']DIVLTQSPAS LAVSLGQRAT ISCKASQSDV YDGD SYMKWY QKPKGQPKL LIYAASNLQS GIPARFSGSG SGTDFTLNIH PVEEEDAATY YCQQSNEDPY TFGGGTKLEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVCLL

NNFYYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYLSL STLTLKADY EKHKVVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC,
[H,H'](22-96,146-202,260-320,366-424),[L,L'](23-92,138-198),[H-H'](225-225',228-228'),[H-L,H'-L'](133-218)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-*M*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys446, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50419

Chemical Abstract Service Nr. 1192171-69-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2156704-25-3
Formelstamm (C₁₉-H₁₄-Cl₃-N₂-O₅-S)⁻ H⁺
Molgewicht 489.7584
Bruttoformel C₁₉H₁₅Cl₃N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Vonafexor
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 4-Chlor-5-[4-(2,6-dichlorbenzol-1-sulfonyl)piperazin-1-yl]-1-benzofuran-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50420

Chemical Abstract Service Nr. 1182367-47-0
Molgewicht 393.827
Bruttoformel C₂₀H₁₆ClN₅O₂
Vorzugsbezeichnung Vosilasarm
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 2-Chlor-4-(((1*R*,2*S*)-1-[5-(4-cyanophenyl)-1,3,4-oxadiazol-2-yl]-2-hydroxypropyl)amino)-3-methylbenzonnitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50424

Chemical Abstract Service Nr. 2250342-36-8
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Vulinacimab
International Nonproprietary Name INN.L84
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLVQSGGG LVQPGGSLRL SCAASGFSFS TYAMSWVRQA PGKGLEWVSG ISGSGGTTHY ADSVKGRFTI SRDNSKNTVN LQMNSLRAED TAVYYCAKGL WFGLEGLWGQG
TLVTVSSAST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKTHTCPPCP
APPELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT
LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK [L,L']DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS
ISCRSSQSLY YRSGYTFLDW YVQKPGQSPQ LLIYQSSKRD SGVPDRISGS GSGTDFTLRI SRVEAEDVGV YYCFQGTWHP YTFGQGTLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL
LNNFYYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QSKDSTYSL SSTLTLKAD YEKHKVVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC,
[H,H'](22-96,144-200,261-321,367-425),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]297,[H']297-Asn-*M*⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys447, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50425

Chemical Abstract Service Nr. 2251143-19-6

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Zuberitamab

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLQQSGAE LVRPGASVKM SCKASGYTFT SYNMHWVKQT PRQGLEWIGA IYPGNGDTSY NQKFKGKATL TVDKSSSTAY MQLSSLTSED SAVYFCARVV YYSNSYWFYD VVWGTGTTTVV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHNK PSNTKVDKVV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR DELTKNQVSL TCLVKGFPYS DIAVEWESNG QPENNYKTPV PVLDSGGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHALHNH YTKLSLSLSP GK [L,L']DIELSQSPAI LSASPGEKVT MTCRASSVS YMHWYQQKPG SSKPWIYAP SNLASGVPAR FSGSGSGTSY SLTISRVEAE DAATYYCQW SFNPPTFGAG TKLEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYR REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys452, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50429

Chemical Abstract Service Nr. 2314491-93-3

Molgewicht 106000

Vorzugsbezeichnung Acapatamab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H]QVQLVESGGG LVKPGESLRL SCAASGFTFS DYYMYWVRQA PGKCLEWVAI ISDGGYYTYY SDIIGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLKAED TAVYYCARGF PLLRHGAMDY WGQGTLVTVS SGGGGSGGGG SGGGGSDIQM TQSPSSLSAS VGDRVTITCK ASQNVDTNVA WYQKPGQAP KSLIYSASYV YWVPSRFSG SASGTDFTLT ISSVQSEDFA TYYCQQYDQQ LITFGCGTKL EIKSGGGGSE VQLVESGGGL VQPGGSLKLS CAASGFTFNK YAMNWRQAP GKGLEWVARI RSKYNNYATY YADSVKDRFT ISRDDSKNTA YLQMNNLKTE DTAVYYCVRH GNFGNSYISY WAYWGQGTLV TVSSGGGGSG GGGSGGGGSQ TVVTQEPSLT VSPGGTVTLT CGSSTGAVTS GNYPNWVQK PGQAPRGLIG GTKFLAPGTP ARFSGSLLGG KAALTLGSLVQ PEDEAEYYCV LWYSNRWVFG GGKTLTVLGG GGDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPCEEQYGS TYRCVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPVLDSDGSGFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVH HEALHNHYTQ KLSLSLSPGKG GGGSGGGGSG GGGSGGGGSG GGGSGGGGSD KTHTCPPCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDNL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP CEEQYGSTYR CVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNQGPENNY KTPPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK, [H](22-96,44-236,159-224,271-347,411-479,508-765,511-768,543-603,574-584,649-707,800-860,831-841,906-964)-Tridecakis(disulfid), [H]304,[H]304 nicht glycosyliert, H-Kette überwiegend ohne Lys986, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #50433

Chemical Abstract Service Nr. 1166406-90-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1643632-31-8

Molgewicht 7029.8767

Bruttoformel C₃₀₉H₄₉₄N₈₆O₉₇S₂

Vorzugsbezeichnung Tezatabep

International Nonproprietary Name (INN.L84)

2. Bezeichnung

AEAKYAKEMR NAYWEIALLP NLTNQKRAF IRKLYDDPSQ SSELLSEAKK LNDSQAPKVD C, hergestellt durch Peptidsynthese

ASK #50440

Chemical Abstract Service Nr. 2260767-50-6

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Rosopatomab tetraxetan

International Nonproprietary Name INN.L84

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']EVQLVQSGPE VKKPGATVKI SCKTSGYTFT EYTIHWVKQA PGKGLEWIGN INPNNGGTTY NQKFEDKATL TVDKSTDTAY MELSSLRSED TAVYYCAAGW NFDYWGQGTLLTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHKPSNTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE VKFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WLNNGKEYKCK VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLPSRDELTKNQVSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SLPKG [L,L']DIQMTQSPSS LSTSVGDRVLTCKASQDVG TAVDWYQQKP GPSPKLLIYW ASTRHTGIPS RFSGSGSGTD FTLTISLQPEDFADYYCQQ YNSYPLTFGP GTKVDIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGECC, [H,H'](22-96,142-198,259-319,365-423),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](224-224',227-227'),[H-L,H'-L'](218-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]295,[H']295-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, an 3 bis 5 Lysyl-Resten N⁶-{[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl]acetyl}-substituiert

ASK #50442

Chemical Abstract Service Nr. 238401-16-6

Formelstamm (C₉H₁₆N-O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 203.2359

Bruttoformel C₉H₁₇NO₄

Vorzugsbezeichnung Valiloxibat

International Nonproprietary Name INN.L86

2. Bezeichnung 4-{{{(2S)-2-Amino-3-methylbutanoyl}oxy}butansäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50443

Chemical Abstract Service Nr. 1957278-93-1

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2412896-47-8

Molgewicht 406.4271

Bruttoformel C₂₀H₂₄F₂N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Aldumastat

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung (5S)-5-Cyclopropyl-5-[3-[(3S)-4-(3,5-difluorphenyl)-3-methylpiperazin-1-yl]-3-oxopropyl]imidazolidin-2,4-dion

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50444

Chemical Abstract Service Nr. 2296827-07-9

Molgewicht 192000

Vorzugsbezeichnung Alnuctamab

International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung	[H(anti-TNFRSF17 und anti-CD3)]EVQLLESQGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DNAMGWVRQA PGKGLEWVSA ISGPGSSTYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKVL GWFDFGPSVFPLAPS SKSTSGGTAA LGCLVEDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTQTYICN VNHKPSNTKV DEKVEPKSCD GGGGSGGGGS QAVVTQEPSL TVSPGGT TSNYANWVQE KPGQAFRGLI GGTKNKRAPGT PARFSGSLLG GKAALTLGA QPEDEAEYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGAI SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKKE PKSCDKHTC PPCAPEAAG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSV ALGAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPCRD ELTKNQVSLW CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTPP VLDSGDSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNNHY TQKSLSLSPG K [H'(anti-TNFRSF17)]EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCRASQSVS DEYLSWYQQK PGQAPRLIIH SASTRATGIP DRFSGSGSGT DFTLAISRLE PEDFAVYYCQ QYGYPDFTF GQGTKVEIKR TAAAP TASVYVCLLNN FYPREAKVQW KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYLSST LTLSKADYEK HKVYACEVTH QGLSSPVTKS FNRGEC [L'(anti-CD3E)]EVQLLESQGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS TIRSKYNNYAT YYADSVKGRF TISRDDSKNT LYLQMNSLRA EDTAVYYCVR HGNFNGSYVS WFAYWGQGLT VTVSSASVAA PSVFIFPPSD EQLKSGTASV VCLLNNFYPR EAKVQWKVDN ALQSGNS KADYEKHKVY ACEVTHQGLS SPVTKSFNRG EC, [H](22-96,143-199,252-320,368-424,485-545,591-649),[H'](22-96,143-199,260-320,366-424),[L,L'](23-89,136-196),[L'](22-98,152-212),[H-H'](450-225,453-228,578-348),[H-L](219-216),[H-L'](444-232),[H]521,[H']296-Asn-N ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]671,[H']446-Lys C-terminal gekappt, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer Glycoform alfa
ASK #50445	
Chemical Abstract Service Nr.	2278276-46-1
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Apitegromab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAV ISYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDL LVRFLEWSHY YGMDVWGQGT VTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGKTYTCN VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVSV VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS QEEMTKNQVS LTCLVKGFYF SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSGDSF FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSMVHEALHN HYTQKSLSLS LG [L,L']QSVLTQPPSA SGTPGQRVTI SCSGSSSNIG SNTVHWYQQL PGTAPKLLIY SDNQRPSTGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLQ SEDEADYYCA AWDDSLNGVF GGGTKLTVLG QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTTSPKQ SNNKYAASSY LSLTPEQWKS HRSYSCQVTH EGSTVEKTVA PTECS, [H,H'](22-96,153-209,267-327,373-431),[L,L'](22-89,137-196),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](140-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-N ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50446	
Vorzugsbezeichnung	Atidarsagen autotemcel
International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50447	
Chemical Abstract Service Nr.	2361317-09-9
Molgewicht	12900
Vorzugsbezeichnung	Avipendekin pegol
International Nonproprietary Name	INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung MNWVNVISDL KKIEDLIQSM HIDATLYTES DVHPSCKVTA MKCFLELQV ISLESGDASI HDTVENLIL ANNSLSSNGN VTESGCKECE ELEEKNIKEF LQSFVHIVQM FINTS, 36,86:43,89-Bis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von *Escherichia coli*-, partielle Desamidierung N78 (Asn>Asp, isoasparty), pegylierte Aminosäuren M1 (Met 1: ~32-40 %), K (Lys 11, 37, 42, 87: ~33-42 %; Lys 12, 95, 98: ~18-35 %), Avipendekin : Pegol ~ 1:1

ASK #50449

Chemical Abstract Service Nr. 1983983-41-0

Molgewicht 281.2732

Bruttoformel C₁₃H₁₁N₇O

Vorzugsbezeichnung Avotaciclilb

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung 2,6-Bis(2-aminopyrimidin-4-yl)pyridin-3-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50450

Chemical Abstract Service Nr. 2392004-04-3

Vorzugsbezeichnung Azercabtagen zapreleucel

International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50451

Chemical Abstract Service Nr. 2359413-58-2

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Bapotulimab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGGTFS SYAISWVRQA PGQGLEWMGG IIPILGIAN Y A QKFQGRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARGR LPYGFWDSDW GQGT LVTVSS ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTS GV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTQT YTCNVDPKPS NTKVDKTVR KCCVECPPCP APPVAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTFR VVSVLTVVHQ DWLNGKEYKC KVS NKGLPAP IEKTISKTKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQQPENNY KTT PMLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPG [L,L']DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSL L YSNGYNYLDW YLQKPGQSPQ LLIYLGSNRA SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCMQALQTP LTFGGGKLE IRRVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYFPREK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNREGC, [H,H'](22-96,147-203,260-320,366-424),[L,L'](23-93,139-199),[H-H']*(222-222',223-223',226-226',229-229'),[H-L,H'-L']*(134-219)-Octadecakis(disulfid), *A-Isoform vorherrschend, [H]296,[H']296-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50452

Chemical Abstract Service Nr. 2275727-74-5

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Barecetamab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

[H,H']EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYDMSWVROA PGKGLEWVST IDLDSGSIYY ADSVQGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCAKDL HMGPEGPFDY WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKP SNTKVDKKVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFPYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSDGSFLL YSKLTVDKSR WQQGNVFCSS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']QSVLTQPPSA SGTGQQRVTI SCSGSSSNIG SNSVSWYQQL PGTAPKLLIY SDNHRPSGVP DRFSGSKSGT SASLAISGLR SEDEADYYCQ GWDTLSLGHV FGGGKTLTVL GQPKAAPSVT LPPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHKSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'](22-96,148-204,265-325,371-429),[L,L'](22-89,138-197),[H-H'](230-230',233-233'),[H-L,H'-L'](224-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]301,[H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys451, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50453

Chemical Abstract Service Nr. 2268717-61-7

Molgewicht 93800

Vorzugsbezeichnung Batiraxcept

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung [A,A']EESPFVSNPG NITGARGLTG TLRCQLQVQG EPPEVHWLRD GQILELVDST QTQVPLGEDE QGDWIVASQL RITSLQLSDT GQYQCLVFLG HQTFFVSPGY VRLEGLPYFL EEPEDRTVAA NTPFNLSCQA QGPPEPVDLL WLQDAVPLAT APGHGQQRSL HVPGLNKTSS FSCEAHNAKG VTTSRTATIT VLPQQGGGGS DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK QPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG, [A,A'](24-85,128-173,241-301,347-405),[A-A'](206-206',209-209')-Decakis(disulfid), [A,A']Asn11,Asn125,Asn166,Asn277-*N*⁴-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50468

Chemical Abstract Service Nr. 1835667-63-4

Molgewicht 567.6064

Bruttoformel C₂₉H₃₂F₃N₇O₂

Vorzugsbezeichnung Befotertinib

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung *N*-[2-[[2-(Dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-4-methoxy-5-({4-[1-(2,2,2-trifluorethyl)-1*H*-indol-3-yl]pyrimidin-2-yl}amino)phenyl]prop-2-enamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50469

Chemical Abstract Service Nr. 911417-87-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1245283-91-3

Molgewicht 452.5087

Bruttoformel C₂₆H₂₄N₆O₂

Vorzugsbezeichnung Belumosudil

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung 2-(3-{4-[(1*H*-Indazol-5-yl)amino]chinazolin-2-yl}phenoxy)-*N*-(propan-2-yl)acetamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #50470
Chemical Abstract Service Nr. 2109704-99-4
Formelstamm C26-H24-N6-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht 548.6155
Bruttoformel C₂₇H₂₈N₆O₅S
Vorzugsbezeichnung Belumosudilmesilat
International Nonproprietary Name (INN.L85)
2. Bezeichnung 2-(3-{4-[(1*H*-Indazol-5-yl)amino]chinazolin-2-yl}phenoxy)-*N*-(propan-2-yl)acetamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #50471
Chemical Abstract Service Nr. 2260568-31-6
Molgewicht 47400
Vorzugsbezeichnung Bentracimab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGt/mAb-DB; CAS; USAN
2. Bezeichnung [H]QVQLQESGAE VKKPGSSVRV SCKASGGTFD SYSIHVWRQA PGQGLEWVGG IIPAFGLTSS AQDFQARVTI SADKSTSTAY MELSGLRSED TAVYYCARGS FDYYFWSASH PPNDALAIWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVPEPK SCDK [L]QSVVTPPPSV SAAPGQKVTI SCSGSNSDIG NNYVSWYQQL PGTAPKLLIY DNNKRPSGIP DRFSGSKSGT SATLAITGLQ AGDEADYYCG TWLYDRAVGL FGGGTKVTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H](22-96,156-212),[L](22-89,138-197),[H-L](232-215)-Pentakis(disulfid), [H]1,[L]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter *Escherichia coli*, nicht glycosyliert

ASK #50472
Chemical Abstract Service Nr. 2241888-62-8
Vorzugsbezeichnung Beremagen geperpavec
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50473
Chemical Abstract Service Nr. 2213406-75-6
Formelstamm (C36-H28-F-N2-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 572.6262
Bruttoformel C₃₆H₂₉FN₂O₄
Vorzugsbezeichnung Carfloglitazar
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung *O*-[2-(9*H*-Carbazol-9-yl)ethyl]-*N*-[2-(4-fluorbenzoyl)phenyl]-DL-tyrosin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50474

Chemical Abstract Service Nr. 2055496-11-0
Formelstamm (C24-H19-Cl3-F3-N2-O3)⁻ H⁺
Molgewicht 547.7821
Bruttoformel C₂₄H₂₀Cl₃F₃N₂O₃
Vorzugsbezeichnung Cedirogant
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung [1-(2,4-Dichlor-3-[[7-chlor-5-(trifluormethyl)-1*H*-indol-1-yl]methyl]benzoyl)piperidin-4-yl]essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50475

Chemical Abstract Service Nr. 2247971-00-0
Vorzugsbezeichnung Cevaretigen ritoparovec
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50476

Chemical Abstract Service Nr. 2143917-62-6
Molgewicht 427.5025
Bruttoformel C₂₄H₂₅N₇O
Vorzugsbezeichnung Cirtuvivint
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-*N*-[6-(1-methyl-1*H*-pyrazol-4-yl)isochinolin-3-yl]pyridin-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50477

Chemical Abstract Service Nr. 2348469-84-9
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Coprelotamab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H]¹EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFNIK DTYIHWVRQA PGKGLEWVAR IYPTNGYTRY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRWG GDGFYAMDYW GQGTLTVVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSKV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVDS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK [L,L]¹DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDVN TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASFLYSGVPS RFSGSRSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYTTPPTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNIFY PRAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H]¹(22-96,147-203,264-324,370-428),[L,L]¹(23-88,134-194),[H-H]¹(229-229',232-232'),[H-L,H'-L]¹(223-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]³300,[H]³300-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys450, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (DG44) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50478

Chemical Abstract Service Nr. 2246424-95-1
Vorzugsbezeichnung Cotoretigen toliparvec
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50479

Chemical Abstract Service Nr. 1258833-31-6
Molgewicht 319.4235
Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₂S
Vorzugsbezeichnung Cotosudil
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 6-[(2*R*)-2-Methyl-1,4-diazocan-1-sulfonyl]isochinolin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50481

Chemical Abstract Service Nr. 2367001-71-4

Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Dafsolimab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSGAE LARPGASVKM SCKASGYTFT SYTMHWVKQR PGQGLEWIGY INPSSGYTNY IQRFKDKATL TADKSSSTAY MQVSSLTSED SAVYYCARGS RYDYYGMDYW GQGTSVTVSS AKTTPPSVYP LAPGCGDTTG SSVTLGCLVK GYFPESVTVT WNSGSLSSSV HTFPALLQSG LYTMSSSVTV PSSTWPSQTV TCSVAHPASS TTVDKKLEPS GPISITINPCP PCKECHKCPA PNLEGGPSVF IFPPNIKDVL MISLTPKVTC VVVDVSEDDP DVQISWVFN VEVHTAQTQT HREDYNSTIR VVSTLPIQHQ DWMSGKEFKC KVNNKDLPS IERTISKIKG LVRAPQVYIL PPPAEQLSRK DVSLTCLVVG FNPGDISVEW TSNHGTEENY KDTAPVLDS GSYFIYSKLN MKTSKWEKTD SFSCNVRHEG LKNYYLKKTI SRSPGK [L,L']QIVLTQSPA MSASPGEKVT MTCASASSVS YMHWYQQKSG TSPKRWIYDT SKLASGVPAR FSGSGSGTSY SLTISSMEAE DAATYYCQQW SSNPLTFGAG TKLELKRADA APTVSIFPPS SEQLTSGGAS VVCFLNFFYP KDINVKWKID GSERQNGVLN SWTDQDSKDS TYSMSSTLTL TKDEYERHNS YTCEATHKTS TSPIVKSFNR NEC,
[H,H'](22-96,147-202,270-330,376-434),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](229-229',232-232',235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](135-213)-Octadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys456, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter SP2/0-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa

ASK #50482

Chemical Abstract Service Nr. 2361013-28-5

Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Dafsolimab setaritox

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

2. Bezeichnung [H,H']QVQLQQSGAE LARPGASVKM SCKASGYTFT SYTMHWVKQR PGQGLEWIGY INPSSGYTNY IQRFKDKATL TADKSSSTAY MQVSSLTSED SAVYYCARGS RYDYYGMDYW GQGTSVTVSS AKTTPPSVYP LAPGCGDTTG SSVTLGCLVK GYFPESVTVT WNSGSLSSSV HTFPALLQSG LYTMSSSVTV PSSTWPSQTV TCSVAHPASS TTVDKKLEPS GPISITINPCP PCKECHKCPA PNLEGGPSVF IFPPNIKDVL MISLTPKVTC VVVDVSEDDP DVQISWVFN VEVHTAQTQT HREDYNSTIR VVSTLPIQHQ DWMSGKEFKC KVNNKDLPS IERTISKIKG LVRAPQVYIL PPPAEQLSRK DVSLTCLVVG FNPGDISVEW TSNHGTEENY KDTAPVLDS GSYFIYSKLN MKTSKWEKTD SFSCNVRHEG LKNYYLKKTI SRSPGK [L,L']QIVLTQSPA MSASPGEKVT MTCASASSVS YMHWYQQKSG TSPKRWIYDT SKLASGVPAR FSGSGSGTSY SLTISSMEAE DAATYYCQQW SSNPLTFGAG TKLELKRADA APTVSIFPPS SEQLTSGGAS

VVCFLNNFYP KDINVKWKID GSERQNGVLN SWTDQDSKDS TYSMSSTLTL TKDEYERHNS YTCEATHKTS TSPIVKSFNR NEC,
[H,H'](22-96,147-202,270-330,376-434),[L,L'](23-87,133-193),[H-H'](229-229',232-232',235-235',238-238'),[H-L,H'-L'](135-213)-Octadecakis(disulfid), [H]306,[H']306-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys456, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter SP2/0-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa, durchschnittlich 1,6 Lysyl-Reste sind *N*⁶-substituiert mit 4-[(1*RS*)-1-[[L-Methionyl-ricin toxin A-Kette (Met-RTA, nicht-glycosyliert, hergestellt in *Escherichia coli*)-S²⁶⁰-yl]sulfanyl]ethyl]benzoyl-Gruppen

ASK #50483

Chemical Abstract Service Nr. 1360540-81-3
Molgewicht 296.3179
Bruttoformel C₁₈H₁₆O₄
Vorzugsbezeichnung Dalosirvat
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 1-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)-4-phenylbutan-1,4-dion
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50484

Chemical Abstract Service Nr. 1637781-04-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2278692-39-8
Molgewicht 446.5456
Bruttoformel C₂₅H₃₀N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Dalpiciclib
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 6-Acetyl-8-cyclopentyl-5-methyl-2-[[5-(piperidin-4-yl)pyridin-2-yl]amino]pyrido[2,3-*d*]pyrimidin-7(8*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50485

Chemical Abstract Service Nr. 2114324-48-8
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2648292-69-5
Molgewicht 424.5561
Bruttoformel C₂₁H₃₂N₂O₅S
Vorzugsbezeichnung Danavorexton
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung Methyl[(2*R*,3*S*)-3-(methansulfonamido)-2-[[*cis*-4-phenylcyclohexyl]oxy]methyl]piperidin-1-carboxylat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50487

Chemical Abstract Service Nr. 1809336-93-3
Molgewicht 488.0189
Bruttoformel C₂₆H₃₄ClN₃O₄

Vorzugsbezeichnung	Valemetostattosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L80)
2. Bezeichnung	(2 <i>R</i>)-7-Chlor-2-[<i>trans</i> -4-(dimethylamino)cyclohexyl]- <i>N</i> -[(4,6-dimethyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)methyl]-2,4-dimethyl-1,3-benzodioxol-5-carboxamid-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; (INN.CN)
ASK #50491	
Chemical Abstract Service Nr.	1874276-76-2
Molgewicht	472.4671
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₃ F ₃ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Darovasertib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung	3-Amino- <i>N</i> -[3-(4-amino-4-methylpiperidin-1-yl)pyridin-2-yl]-6-[3-(trifluormethyl)pyridin-2-yl]pyrazin-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50492	
Chemical Abstract Service Nr.	2245966-28-1
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Daxdilimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
2. Bezeichnung	[H,H']QVQLQSQGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT SYGISWVRQA PGQGLEWMGW ISAYNGNTNY AQLQGRVTM TIDTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARNG LWGWDSDAFD IWGRGTLVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWFYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYCKVSN KALPAIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YIQKLSLSP GK [L,L']QSALTQPASV SGSPGQSITI SCTGTSSDVG GYNYVSWYQQ HPGKAPKLM IYDVSNRPSGV SNRFGSKSG NTASLTISGL QAEDEADYYC SSYSSSTVV FGGGTKVTVL GQPKAAPSVT LFPPSSEELQ ANKATLVCLI SDFYPGAVTV AWKADSSPVK AGVETTTPSK QSNNKYAASS YLSLTPEQWK SHRSYSCQVT HEGSTVEKTV APTECS, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](22-90,138-197),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Asn- <i>N</i> ⁴ -glycosyliert mit afucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys452, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50493	
Chemical Abstract Service Nr.	2245953-10-8
Molgewicht	87700
Vorzugsbezeichnung	Dazodalibep
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung

SQIEVKDVRTD TTALITWSDD FGEYVWCELT YGIKDVPGDR TTIDLWYHHA HYSIGNLKPDP TEYEVSLICR SGMSSNPAK ETFTTGGGGG GGGGGGGGGG RLDAPSQIEV KDVRTDTALI TWSDDFGEYV WCELTGDIK VPGDRTTIDL WYHHAHYSIG NLKPDTEYEV SLICRSGDMS SNPAKETFTT GGGGGGGGGG DAHKSEVAHR FKDLGEENFK ALVLIAFAQY LQSPFEDHV KLVNEVTEFA KTCVADESANCDKSLHTLF GDKLCTVATL RETYEMADC CAKQEPERNE CFLQHKDDNP NLPRLVRPEV DVMCTAFHDN EETFLKKYLY EIARRHPYFY APELLFFAKR YKAAFTCECC AADKAACLLP KLDELREDEGK ASSAKQRLKC ASLQKFGERA FKAWAVARLS QRFPKAEFAE VSKLVTDLTK VHTECCHGDL LECADDRADL AKYICENQDS ISSKLKECCE KPILLEKSHCI AEVENDEMPA DLPSLAADFV ESKDVCKNYA EAKDVFLGMF LYEYARRHPD YSVVLLRLA KTYETTLEKC CAAADPHECY AKVFDEFKPL VEPPQNLIKQ NCELFEQLGE YKFNALLVR YTKKVPQVST PTLVEVSRNL GKVGSCKCKH PEAKRMPCAE DYLSVNLQL CVLHEKTPVS DRVTKCCTES LVNRRPCFSA LEVDETYVPK EFNAETFTFH ADICTLSEKE RQIKKQATLV ELVKHKPKAT KEQLKAVMDD FAAFVEKCK ADDKETCFE EGKLVAAASQ AALGL, 27,69:132,174:253,262:275,290:291,301:324,368:369,377:400,445:446,453:465,478:479,489:516,560:561,569:592,637:638,648:661,676:677,687:714,758:759,767-Nondecakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter *Escherichia coli*, nicht glycosyliert

ASK #50494

Chemical Abstract Service Nr. 2243274-14-6**Molgewicht** 146000**Vorzugsbezeichnung** Depemokimab**International Nonproprietary Name** INN.L85**Zitat Bezeichnung 1** CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT**2. Bezeichnung**

[H,H']QVTLRESGPA LVKPTQTLTL TCTVSGFSLT GSSVHWVRQP PGKGLEWLVG IWASGGTDYN SALMSRLSIS KDTSRNQVVL TMTNMDPVDT ATYYCARDPP SGLLRDLYWG RGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSVGH TFAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDRVEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLYITREPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVVFSCVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']DIVMTQSPDS LAVSLGERVT INCKSSQSL NSGNQKNYLA WYQQKPGQPP KLLIYGASTR ESGVPRDFSG SSGTDFTLT ISSLQAEDVA VYYCQNVHSF PFTFGGGTKL EIKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDYSTYS LSSTLTLSKA DYKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC, [H,H'] (22-95, 146-202, 263-323, 369-427), [L,L'] (23-94, 140-200), [H-H'] (228-228', 231-231'), [H-L, H'-L'] (222-220)-Hexadecakis(disulfid), [H]299, [H']299-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1, [H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys449, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter K1-Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50495

Chemical Abstract Service Nr. 2254061-60-2**Molgewicht** 145000**Vorzugsbezeichnung** Divozilimab**International Nonproprietary Name** INN.L85**Zitat Bezeichnung 1** EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS**2. Bezeichnung**

[H,H']EVQLVQPGAE VVKPGASVKV SCKASGYTFT SYNMHWRQA PGRGLEWMGA IYPNGDTSY NQKFKGRVTM TRDKSTSTVY MELSSLRSED TAVYYCARST YYGGDWYFNV WGQGLTVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSV VHTFAVLQS SGLYLSVVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHKPSN SNKVDKRVK PKSCDKTHTCP PPCAPPELLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQY NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPAPIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSRE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG K [L,L']QIVLSQSPAI LSASPGERT LTCRASSVS YIHWFQQKPG KAPKLIYAT SNLASGVPSR FSGSGSGTDF SLTISRVEPE DFAVYYCQQW TSNPPTFGGG TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNFFYP REAKVQWKVD NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYLSSTLTSL SKADYEKHKV YACEVTHQGL SSPVTKSFNR GEC, [H,H'] (22-96, 148-204, 265-325, 371-429), [L,L'] (23-87, 133-193), [H-H'] (230-230', 233-233'), [H-L, H'-L'] (224-213)-Hexadecakis(disulfid), [H]301, [H']301-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [L]1, [L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys451, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter S-Zelllinie von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50496

Chemical Abstract Service Nr. 198637-52-4

Formelstamm (C18-H31-N4-O9)3⁻ Gd3+ . H2-O
Molgewicht 622.7283
Bruttoformel C₁₈H₃₁GdN₄O₉
2. Bezeichnung [[10-[(2*RS*,3*SR*)-1,3,4-Trihydroxybutan-2-yl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl]triacetato(3-)]gadolinium 1 H₂O
3. Bezeichnung Gadobutrol-Monohydrat
Zitat Bezeichnung 3 EAB8.7,9.0+3,10.0(2016-2020)/2735
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym {10-[2,3-dihydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecane-1,4,7-triacetato(3-)-N(1),N(4),N(7),N(10),O(1),O(4),O(7)}gadolinium monohydrate; Gadolinium-2,2',2''-[10-[(1*RS*,2*SR*)-2,3-dihydroxy-1-(hydroxymethyl)propyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1,4,7-triyl]triacetat-Monohydrat

ASK #50499

Chemical Abstract Service Nr. 2304800-90-4
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Ebronicumab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']EVQLVESGGG LVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYSMNWRQA PGKGLEWVSG ISSSSSYISY ADSVQGRFTI SRDNGKNSLY LQMNSLRAED TALYFCAREY DFWSAYYDAF DVWQGQTMVT VSSASTKGPS VFPLAPSSKS TSGGTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG TQTYICNVNH KPSNTKVDKK VEPKSCDKTH TCPPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVSV VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS RDELTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTT PVLDSGSGF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK [L,L']QSELTQPRSV SGSPGQSVTI SCTGTSRNIG GGNDVHWYQQ HPGKAPKLLI SGVIERSSGV PDRFSGSKSG NTASLTISGL QAEDADYIC QSFDSLSGS VFGTGTDTV LGQPKAAPSV TLFPPSSEEL QANKATLVCL ISDFYPGAVT VAWKADSSPV KAGVETTTPS KQSNKYAAS SYLSLTPEQW KSHRSYSCQV THEGSTVEKT VAPTECS, [H,H'](22-96,150-206,267-327,373-431),[L,L'](22-90,139-198),[H-H'](232-232',235-235'),[H-L,H'-L'](226-216)-Hexadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys453, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50500

Chemical Abstract Service Nr. 1858206-58-2
Molgewicht 489.4744
Bruttoformel C₂₆H₂₁F₂N₅O₃
Vorzugsbezeichnung Edralbrutinib
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 4-Amino-1-[(3*R*)-1-(but-2-ynoyl)pyrrolidin-3-yl]-3-[4-(2,6-difluorphenoxy)phenyl]-1,6-dihydro-7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyridazin-7-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50501

Chemical Abstract Service Nr. 1679391-73-1
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2142663-41-8

Molgewicht 54300
Vorzugsbezeichnung Eluvixtamab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung [H]QVQLVQSGAE VKKPGESVKV SCKASGYTFT NYGMNWKQA PGQGLEWMGW INTYTGEPTY ADKFQGRVTM TTDSTSTAY MEIRNLGGDD TAVYYCARWS WSDGYVYFD YWGQGTSVTV SSGGGGSGGG GSGGGGSDIV MTQSPDSLTV SLGERTTINC KSSQSVLDSS TNKNSLAWYQ QKPGQPPKLL LSWASTRESG IPDRFSGSGS GTDFTLTIDS PEPEDSATYY CQQSAHFPI FCGTRLEIK SGGGGSEVQL VESGGGLVQP GGSLLKSCAA SGFTFNKYAM NWVRQAPGKG LEWVARIRSK YNNYATYYAD SVKDRFTISR DDSKNTAYLQ MNLKTEDTA VYCVRHGNF GNSYISYWAY WGQGLTVTVS SGGGGSGGGG SGGGGSQTVV TQEPSTVSP GGTVTLTCSG STGAVTSGNY PNWVQKPGQ APRGLIGGTK FLAPGTPARF SGLLGGKAA LTLGSGVQPED EAEYYCVLWY SNRWVFGGGT KLTVLHHHHH H, [H](22-96,160-231,278-354,418-486)-Tetrakis(disulfid), nicht-glycosyliert, [H]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #50502

Chemical Abstract Service Nr. 2250261-27-7
Molgewicht 107000
Vorzugsbezeichnung Emerfetamab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung [H]QVQLVQSGAE VKKPGESVKV SCKASGYTFT NYGMNWKQA PGQCLEWMGW INTYTGEPTY ADKFQGRVTM TTDSTSTAY MEIRNLGGDD TAVYYCARWS WSDGYVYFD YWGQGTSVTV SSGGGGSGGG GSGGGGSDIV MTQSPDSLTV SLGERTTINC KSSQSVLDSS TNKNSLAWYQ QKPGQPPKLL LSWASTRESG IPDRFSGSGS GTDFTLTIDS PEPEDSATYY CQQSAHFPI FCGTRLEIK SGGGGSEVQL VESGGGLVQP GGSLLKSCAA SGFTFNKYAM NWVRQAPGKG LEWVARIRSK YNNYATYYAD SVKDRFTISR DDSKNTAYLQ MNLKTEDTA VYCVRHGNF GNSYISYWAY WGQGLTVTVS SGGGGSGGGG SGGGGSQTVV TQEPSTVSP GGTVTLTCSG STGAVTSGNY PNWVQKPGQ APRGLIGGTK FLAPGTPARF SGLLGGKAA LTLGSGVQPED EAEYYCVLWY SNRWVFGGGT KLTVLGGGGD KHTCPCPPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP CEEQYGSTYR CVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPDSIAVEW ESNGQPENNY KTTPPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGKGGGG SGGGGSGGGG SGGGGSGGGG SGGGGSDKTH TCPCPAPEL LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPCEE QYGSTYRCVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LTCLVKGFPY SDAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK, [H](22-96,44-243,160-231,278-354,418-486,515-772,518-775,550-610,581-591,656-714,807-867,838-848,913-971)-Tridecakis(disulfid), nicht-glycosyliert, [H]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Kette überwiegend ohne Lys993, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #50503

Chemical Abstract Service Nr. 2305638-98-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2230579-06-1
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Enibarcimab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H,H']QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYTFS RYWIEWVRQA PGQGLEWIGE ILPGSGSTNY NQKFQGRVTI TADTSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCTEGY EYDGFYWGQ GTTVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YLSVSVTVV SSSLGTQTYI CNVNHKPSNT KVDKKEPKS CDKHTCPCPPAPELLGGPS VLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVDVSHD DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK [L,L']DVVLTQSPLS LPVTLGQPAS

ISCRSSQSIV YSNGNTYLEW YLQRPQGSPR LLIYRVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCFQGGSHIP YTFGGGKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC, [H,H'](22-96,145-201,262-322,368-426),[L,L'](23-93,139-199),[H-H'](227-227',230-230'),[H-L,H'-L'](221-219)-Hexadecakis(disulfid), [H]298,[H']298-Asn-M⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50504

Chemical Abstract Service Nr. 2348560-99-4
Vorzugsbezeichnung Enomimeran
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

ASK #50505

2. Bezeichnung Kolloidbildende, pulverförmige Mischung von Mikrokristalliner Cellulose mit 5 bis 22 Prozent Carmellose-Natrium
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung Mikrokristalline Cellulose und Carmellose-Natrium (Ph.Eur.)
Zitat Bezeichnung 3 Ph.Eur.2020
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Mikrokristalline Cellulose und Carmellose-Natrium

ASK #50506

Chemical Abstract Service Nr. 2247971-01-1
Vorzugsbezeichnung Entacingen turiparvec
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50507

Chemical Abstract Service Nr. 2329692-74-0
Molgewicht 54700
Vorzugsbezeichnung Eteviritamab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
2. Bezeichnung [H]QVQLVESGGG VVQSGRSLRL SCAASGFTFR NYGMHWVRQA PGKCLEWVAV IWYDGSCKYY ADSVRGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDG YDILTGNPRD FDYWGQGTLY TVSSGGGGSG GGGSGGGGSD TVMTQTPLSS HVTLGQPASI SCRSSQSLVH SDGNTYLSWL QQRPGQPPRL LIYRISRRFS GVPDRFSGSG AGTDFTLEIS RVEAEDVGVY YCMQSTHVPR FGCGRKVEI KSGGGGSEVQ LVESGGGLVQ PGGSLKLSA ASGFTFNKYA MNWVRQAPGK GLEWVARIRS KYNNYATYYA DSVKDRFTIS RDDSNTAYL QMNNLKTEDT AVYYCVRHGN FGNSYISYWA YWGQGTLLVTV SSGGGGSGGG GSGGGGSQTV VTQEPSLTVS PGGTVTLTCG SSTGAVTSGN YPNWVQKPG QAPRGLIGGT KFLAPGTPAR FSGSLLGGKA ALTLSGVQPE DEAEYYCVLV YSNRWVFGGG TKLTVLHHHH HH, [H](22-96,44-244,162-232,279-355,419-487)-Pentakis(disulfid), nicht-glycosyliert, [H]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO)

ASK #50508

Chemical Abstract Service Nr. 2120282-75-7
Molgewicht 378.4317
Bruttoformel C₁₉H₂₂N₈O
Vorzugsbezeichnung Fanotaprim
International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung 5-{4-[3-(2-Methoxy-5-pyrimidin-5-yl)phenyl]piperazin-1-yl}pyrimidin-2,4-diamin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50509

Chemical Abstract Service Nr. 2274802-95-6

Molgewicht 470.507

Bruttoformel C₂₂H₂₅F₃N₂O₄S

Vorzugsbezeichnung Firazorexton

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung N-((2S,3S)-1-(2-Hydroxy-2-methylpropanoyl)-2-[(2,3',5'-trifluor[1,1'-biphenyl]-3-yl)methyl]pyrrolidin-3-yl)methansulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50510

Chemical Abstract Service Nr. 1809266-03-2

Molgewicht 1024.2151

Bruttoformel C₅₃H₈₂FNO₁₇

Vorzugsbezeichnung Flubentylosin

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung [(4R,5S,6S,7R,9R,11E,13E,15R,16R)-15-[[[(6-Desoxy-2,3-di-O-methyl-β-D-allopyranosyl)oxy]methyl]-6-[[[3,6-dideoxy-4-O-{2,6-dideoxy-4-O-[(4-fluorphenyl)methyl]-3-C-methyl-β-L-ribo-hexopyranosyl]-3

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50511

Chemical Abstract Service Nr. 2248111-37-5

Vorzugsbezeichnung Fordadistrogen movaparovec

International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50512

Chemical Abstract Service Nr. 2342597-81-1

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Garivulimab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H]EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAVSGFSLT SYGVHWVRQA PGKGLEWVAV IWAGGSTNYA DSVKGRFTIS KDTSKNTVYL QMNSLRAEDT AVYYCAKPYG TSAMDYWGQG TLVTVSSAST KGPSVFLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKKVEPKSC DKHTHTCPPCP APPAAGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNAKALAAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL

PPSRDELTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTTPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK [L,L']DIQMTQSPSS LSASVGDRVT
ITCKASQDVG IVVAWYQQKP GKAPKLLIYW ASIRHTGVPS RFGSGSGGTE FTLTISSLQP DDFATYYCQQ YSNYPLYTFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVCLLNNF
YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KUYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC,
[H,H'](22-95,144-200,260-320,366-424),[L,L'](23-88,135-195),[H-H'](226-226',229-229'),[H-L,H'-L'](220-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]296,[H']296-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten
komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys446, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50513

Vorzugsbezeichnung Garveleucel
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50515

Chemical Abstract Service Nr. 2444308-95-4
Vorzugsbezeichnung Regdanvimab
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50516

Chemical Abstract Service Nr. 2415933-42-3
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Casirivimab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN

ASK #50517

Chemical Abstract Service Nr. 2415933-40-1
Vorzugsbezeichnung Imdevimab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #50519

Vorzugsbezeichnung Gavocabtagen autoleucel
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50521

Chemical Abstract Service Nr. 2348469-43-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2135810-45-4
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Geptanolimab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung [H,H']QIQLVQSGSE LKKPGASVKV SCKASGYTFT NFGMNWVRQA PGQGLKWMGW ISGYTREPTY AADFKGRFVI SLDTSVSTAY LQISSLKAED TAVYYCARDV FDYWGQGLV
TVSSASTKGP SVFPLAPCSR STSESTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLV SVVTPSSSL GTKTYTCNVD HKPSNTKVDK RVESKYGPPC PPCPAPEFLG
GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE
EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD IAVEWESNGQ PENNYKTTTP VLDSGGSFLL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS VMHEALHNHY TQKLSLSLGL [L,L']DIVLTQSPAS LAVSPGQRAT
ITCRASEVD NYGYSFMNWF QKPKGQPPKL LIYRASNLGS GVPARFSGSG SRTDFTLTIN PVEADDTANY YCQQSNADPT FGQGTKLEIK RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVCLLN

NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYSLSS TLTLKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGEC,
[H,H'](22-96,141-197,255-315,361-419),[L,L'](23-92,137-197),[H-H'](220-220',223-223'),[H-L,H'-L'](128-217)-Hexadecakis(disulfid), [H]291,[H']291-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (S-Zelllinie) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50525

Chemical Abstract Service Nr. 2348560-89-2
Vorzugsbezeichnung Gindameran
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

ASK #50526

Chemical Abstract Service Nr. 2367001-70-3
Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Grisnilimab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']QIQLVQSGPE LKKPGETVKI SCKASGYTFT NYGMNWVKQA PGKGLMWLGW INTYTGEPTY ADDFKGRFAF SLETSASTAY LQINNLKNEED TATYFCARWA YFYGSSPYFF DYWGQGTTLT VSSAKTTAPS VYPLAPVCGD TTGSSVTLCG LVKGYFPEPV TLTWNSGSLG SGVHTFPAVL QSDLYTLSSS VTVTSSTWPS QSITCNVAHP ASSTKVDKKI EPRGPTIKPC PPCKCPAPNL LGGPSVFIFP PKIKDVLMS LSPIVTCVVV DVSEDDPDVQ ISWVFNNEV HTAQQTTHRE DYNSTLRVVS ALPIQHQQDWM SGKEFKCKVN NKDLPAPIER TISKPKGSVR APQVYVLPPLP EEMTKKQVT LTCMVTDVDFMP EDIYVEWTNN GKTELNYKNT EPVLDSGSGY FMYSKLRVEK KNWVERNSYS CSVVHEGLHN HHTTKSFSRT PGK [L,L']QAVVTQESAL TTSPGETVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQE KPDHLFTGLI GGTNNRAPGV PARFSGSLIG DKAALITGA QTEDEAIYFC ALWCSNHLVF GGGTKLTVLG QPKSSPSVTL FPPSSEELET NKATLVCTIT DFYPGVVTVD WKVDGTPVTQ GMETTQPSKQ SNNKYMSSY LTLTARAWER HSSYSCQVTH EGHTVEKSLS RADCS,
[H,H'](22-96,150-205,267-327,373-431),[L,L'](22-90,137-196),[H-H'](230-230',233-233',235-235'),[H-L,H'-L'](138-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys453, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter SP2/0-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa

ASK #50527

Chemical Abstract Service Nr. 2361013-29-6
Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Grisnilimab setaritox

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

2. Bezeichnung

[H,H']QIQLVQSGPE LKKPGETVKI SCKASGYTFT NYGMNWVKQA PGKGLMWLGW INTYTGEPTY ADDFKGRFAF SLETSASTAY LQINNLKNEED TATYFCARWA YFYGSSPYFF DYWGQGTTLT VSSAKTTAPS VYPLAPVCGD TTGSSVTLCG LVKGYFPEPV TLTWNSGSLG SGVHTFPAVL QSDLYTLSSS VTVTSSTWPS QSITCNVAHP ASSTKVDKKI EPRGPTIKPC PPCKCPAPNL LGGPSVFIFP PKIKDVLMS LSPIVTCVVV DVSEDDPDVQ ISWVFNNEV HTAQQTTHRE DYNSTLRVVS ALPIQHQQDWM SGKEFKCKVN NKDLPAPIER TISKPKGSVR APQVYVLPPLP EEMTKKQVT LTCMVTDVDFMP EDIYVEWTNN GKTELNYKNT EPVLDSGSGY FMYSKLRVEK KNWVERNSYS CSVVHEGLHN HHTTKSFSRT PGK [L,L']QAVVTQESAL TTSPGETVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQE KPDHLFTGLI GGTNNRAPGV PARFSGSLIG DKAALITGA QTEDEAIYFC ALWCSNHLVF GGGTKLTVLG QPKSSPSVTL FPPSSEELET NKATLVCTIT DFYPGVVTVD WKVDGTPVTQ GMETTQPSKQ SNNKYMSSY LTLTARAWER HSSYSCQVTH EGHTVEKSLS RADCS,
[H,H'](22-96,150-205,267-327,373-431),[L,L'](22-90,137-196),[H-H'](230-230',233-233',235-235'),[H-L,H'-L'](138-214)-Heptadecakis(disulfid), [H]303,[H']303-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1,[L]1,[L']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, H-Ketten überwiegend ohne Lys453, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter SP2/0-Maus-Myelom-Zellen, Glycoform alfa, durchschnittlich 1,6 Lysyl-Reste sind N⁶-substituiert mit 4-[(1RS)-1-[[L-Methionyl-ricin toxin A-Kette (Met-RTA), nicht-glycosyliert, hergestellt in *Escherichia coli*]-S²⁶⁰-yl)sulfanyl]ethyl]benzoyl-Gruppen

ASK #50528

Chemical Abstract Service Nr. 1356390-47-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2490717-41-2; 342790-21-0; 342809-17-0; 486451-26-7
Molgewicht 2790
Bruttoformel $C_{113}H_{170}N_{34}O_{31}S_9$
Vorzugsbezeichnung Hepcidin
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung DTHFPICIFC CGCCHRSKCG MCKKT, 7,23:10,13:11,19:14,22-Tetrakis(disulfid), synthetisch hergestellt
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Hepcidin [synthetisch]; Hepcidin Hepc25 (human); Hepcidin-25; Hepcidin-25 (human)

ASK #50529

Chemical Abstract Service Nr. 1275582-97-2
Molgewicht 423.297
Bruttoformel $C_{18}H_{20}Cl_2N_6O_2$
Vorzugsbezeichnung Ibezapolstat
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 2-[[[(3,4-Dichlorphenyl)methyl]amino]-7-[2-(morpholin-4-yl)ethyl]-1,7-dihydro-6*H*-purin-6-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50530

Chemical Abstract Service Nr. 1000999-96-1
Molgewicht 526.3962
Bruttoformel $C_{19}H_{23}IN_6O_2S$
Vorzugsbezeichnung Icapamespib
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 9-{2-[(2,2-Dimethylpropyl)amino]ethyl}-8-[(6-iod-2*H*-1,3-benzodioxol-5-yl)sulfanyl]-9*H*-purin-6-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50531

Chemical Abstract Service Nr. 1187020-80-9
Formelstamm C24-H28-F-N3-O . C7-H8-O3-S
Molgewicht 565.7009
Bruttoformel $C_{31}H_{36}FN_3O_4S$
Vorzugsbezeichnung Lumateperontosilat
International Nonproprietary Name (INN.L76)
2. Bezeichnung 1-(4-Fluorphenyl)-4-[(6*bR*,10*aS*)-3-methyl-2,3,6*b*,9,10,10*a*-hexahydro-1*H*-pyrido[3',4':4,5]pyrrolo[1,2,3-*de*]chinoxalin-8(7*H*)-yl]butan-1-on-(4-methylbenzolsulfonat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; (INN.CN)

ASK #50532

Chemical Abstract Service Nr. 2245205-37-0

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Idactamab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung

[H,H']QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVYGGSF S GYVSWIRQP PGKGLEWIGE IHSGGANYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARGQG KNWHYDYFDY WGQGT LVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSSLGTQ TYICNVNHPK SNTKVDKRVE PKSCDKTHTC PPCPAPELLG GPSCVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCVLKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNNH YTKQSLSLSP GK [L,L']DIQMTQSPST LSASVGLDRVT ITCRASQSIR SWLAWYQQKP GKAPKLLIYK ASILKIGVPS RFGSGSGSTE FTLTISSLQP DDFATYYCQQ YYSYSRTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC, [H,H'] (22-95, 148-204, 266-326, 372-430), [L,L'] (23-88, 134-194), [H-H'] (230-230', 233-233'), [H-L, H'-L'] (224-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]302, [H']302-Asn-*N*⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys452, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (aus Zelllinie K1) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50533

Chemical Abstract Service Nr. 1100318-47-5

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1386991-76-9

Molgewicht 495.8639

Bruttoformel C₂₀H₁₃ClF₃N₅O₃S

Vorzugsbezeichnung Ilacirnon

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN

2. Bezeichnung 4-Chlor-*N*-[5-methyl-2-(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-carbonyl)pyridin-3-yl]-3-(trifluoromethyl)benzol-1-sulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 4-Chlor-*N*-[5-methyl-2-(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-ylcarbonyl)-3-pyridinyl]-3-(trifluormethyl)benzolsulfonamid

ASK #50534

Chemical Abstract Service Nr. 2222618-29-1

Molgewicht 2790

Vorzugsbezeichnung Hepcidinacetat

International Nonproprietary Name (INN.L85)

2. Bezeichnung DTHFPICIFC CGCCHRSKCG MCKKT, 7,23:10,13:11,19:14,22-Tetrakis(disulfid)-Acetat (1:x), synthetisch hergestellt

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym Hepcidinacetat [synthetisch]; Hepcidinacetat (1:x)

ASK #50535

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2305060-41-5; 2639294-14-5

Formelstamm C63-H99-(18)F-N12-O25-Si

Molgewicht 1470.6144

Bruttoformel C₆₃H₉₉FN₁₂O₂₅Si

Vorzugsbezeichnung Flotufolastat (¹⁸F)

**International
Nonproprietary
Name** INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung *N*²-(*N*-(4*S*)-4-Carboxy-4-[4,7,10-tris(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan-1-yl]butanoyl)-3-[4-(di-*tert*-butyl(¹⁸F)fluorsilyl)benzamido]-*D*-alanyl)-*N*⁶-[4-(*N*²-{*N*-[(*L*-glutaminsäure-*N*-yl)carbonyl]-*L*-

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50536

Chemical Abstract Service Nr. 2246607-08-7

Molgewicht 604.6551

Bruttoformel C₂₅H₂₆F₂N₈O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Inupadenant

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung (+)-5-Amino-3-{2-[4-(2,4-difluor-5-{2-[(*S*)-methansulfinyl]ethoxy}phenyl)piperazin-1-yl]ethyl}-8-(furan-2-yl)[1,3]thiazolo[5,4-*e*][1,2,4]triazolo[1,5-*c*]pyrimidin-2(3*H*)-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50537

Chemical Abstract Service Nr. 2411004-22-1

Formelstamm C25-H26-F2-N8-O4-S2 . Cl-H

Molgewicht 641.116

Bruttoformel C₂₅H₂₇ClF₂N₈O₄S₂

Vorzugsbezeichnung Inupadenanthydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L85)

2. Bezeichnung (+)-5-Amino-3-{2-[4-(2,4-difluor-5-{2-[(*S*)-methansulfinyl]ethoxy}phenyl)piperazin-1-yl]ethyl}-8-(furan-2-yl)[1,3]thiazolo[5,4-*e*][1,2,4]triazolo[1,5-*c*]pyrimidin-2(3*H*)-on-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #50538

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1822383-45-8

Vorzugsbezeichnung Invimestrocel

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #50539

Chemical Abstract Service Nr. 1481617-15-5

Molgewicht 464.4979

Bruttoformel C₂₆H₂₁FN₈

Vorzugsbezeichnung Ipivivint
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 1-(5-{3-[7-(3-Fluorphenyl)-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-2-yl]-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-5-yl}pyridin-3-yl)-*N,N*-dimethylmethanamin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50540

Chemical Abstract Service Nr. 2329669-80-7

Molgewicht 126000

Vorzugsbezeichnung Izuralimab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN

2. Bezeichnung [H(anti-ICOS)]QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT GYYMHVWRQA PGQGLEWMGW INPHSGGTNY AQKFQGRVTM TRDTSISTAY MELSRLRSDD TAVYYCARTY YYDSSGYYHD AFDIWGQGTM VTVSSASTKG PSVFPLAPSS KSTSGGTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTQTYICNV NHKPSDTKVD KKVEPKSCDK THTCPPCPAP PVAGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDKHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EEYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCDVSGFY PSDIAVEWES DGQPENNYKT TPPVLDSGGS FFLYSKLTVD KSRWEQGDVF SCSVLHEALH SHYTQKLSL SPGK [L(anti-ICOS)]DIQMTQSPSS VSASVGDRTV ITCRASQGIS RLLAWYQQKP GKAPKLLIYV ASSLQSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ ANSPFWTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWVK DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEC [H'(anti-PDCD1)]EIVLTQSPAT LSASPGERVT LTRASASVG NDVAWYQQKQ GPAPRLLINY ASHRYTGVPD RFTGSGYGT EFTLTISSVQS EDFGVYYCQQ DFSSPRTFGG GTKVEIKGKP GSGKPGSGKP GSGKPGSEVQ LVESGGGLVK PGGSLRLSCV ASGFTFSNYW MNVWRQAPGK GLEWVAEIRL YSNNYATHYA ESVKGRFTIS RDDSKSTLYL QMNNLKTEDT GVVYCTRYYG NYGGYFDVWG RGLTLVTSSE PKSSDKTHC PPCPAPPVAG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVK HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREQ MTKNQVQLTLC LKGGFYPDSI AVEWESNGQP ENNYKTTTPV LDSGGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVDFSCSV LHEALHSHYT QKLSLSPGK, [H](22-96,152-208,268-328,374-432),[H'](23-88,149-225,294-354,400-458),[L](23-88,134-194),[H-H'](234-260',237-263'),[H-L](228-214)-Tridecakis(disulfid), [H]304,[H']330-Asn-*N*⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (S-Zelllinie) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50549

Chemical Abstract Service Nr. 1401682-78-7

Molgewicht 478.4517

Bruttoformel C₂₄H₂₀F₂N₆O₃

Vorzugsbezeichnung Senaparib

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; GlnAS; CAS; PubChem; ChemIDplus; EUTCT

2. Bezeichnung 5-Fluor-1-({4-fluor-3-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-carbonyl]phenyl}methyl)chinazolin-2,4(1*H*,3*H*)-dion

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #50554

Chemical Abstract Service Nr. 2250073-78-8

Molgewicht 77200

Vorzugsbezeichnung Lerodalcibep

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

VSDVPRDLEV VAATPTSLLI SWDAPAEGYG YYRITYGETG GNSPVQEFTV PVSKGTATIS GLKPGVDYTI TVYAVEFDFFP GAGYYHRPIS INYRTEGSGS GSDAHKSEVA HRFKDLGEEN FKALVLIAFA QYLQQAPFED HVKLVNEVTE FAKTCVADES AENC DKSLHT LFGDKLCTVA TLRETYGEMA DCCAKQEPER NECFLQHKKDD NPNLPRLVRP EVDVMCTAFH DNEETFLKKY LYEIARRHPY FYAPELLFFA KRYKAAFTEC CQAADKAACL LPKLDELDE GKASSAKQRL KCASLQKFGE RAFKAWAVAR LSQRFPKAEF AEVSKLVTDL TKVHTECCHG DLLECADDRA DLAKYICENQ DSISSKLEKCEKPLLEKSH CIAEVENDEM PADLPSLAAD FVESKDVCKN YAEAKDVFLG MFLYEYARRH PDYSVLLLLR LAKTYETTL KCCAAADPHE CYAKVDFEFK PLVEEPQNLK QNCELFEQL GEYKFNALL VRYTKKVPQV STPTLVEVSR NLGKVGSKCC KHPEAKRMPK AEDYLSVVLN QLCVLHEKTP VSDRVTKOCT ESLVNRPCF SALEVDETYV PKEFNAETFT FHADICTLSE KERQIKKQTA LVELVKHKPK ATKEQLKAVM DDFAAFVEKCKADDKETCF AEEGKKLVAA SQAALGL, 155,164:177,192:193,203:226,270:271,279:302,347:348,355:367,380:381,391:418,462:463,471:494,539:540,550:563,578:579,589:616,660:661,669-Heptadecakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), nicht glykosyliert

2. Bezeichnung

ASK #50555

Chemical Abstract Service Nr. 2283356-07-8

Molgewicht 142000

Vorzugsbezeichnung Letaplimab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

[H,H]QVQLQESGPG LVPKSETLSL TCTVSGGSIS SYYWSWIRQP PGKGLEWIGY IYYSGSTNYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARGKT GSAAWGQGT L VTVSSASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEAA GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NQWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSL G [L,L]DIQMTQSPSS VSASVGRVT ITCRASQGIS RWLAWYQQKP GKAPKLLIYA ASSLQSGVPS RFGSGSGTD FTLTISLQPEDFATYYCQQ TVSFPIITFGG GTKVEIKRTV AAPSDFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWVKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H](22-95,142-198,256-316,362-420),[L,L](23-88,134-194),[H-H](221-221',224-224'),[H-L,H'-L'](129-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]292,[H']292-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (S-Zelllinie) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

2. Bezeichnung

ASK #50557

Chemical Abstract Service Nr. 1621862-70-1

Molgewicht 518.5722

Bruttoformel C₂₇H₃₃F₃N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Lirametostat

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung N-[(4-Methoxy-6-methyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)methyl]-2-methyl-1-[(1*R*)-1-[1-(2,2,2-trifluorethyl)piperidin-4-yl]ethyl]-1*H*-indol-3-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50558

Chemical Abstract Service Nr. 124548-08-9

Molgewicht 380.8632

Bruttoformel C₂₀H₂₅ClO₅

Vorzugsbezeichnung Ludateron

International Nonproprietary Name INN.L85

2. Bezeichnung 6-Chlor-15 ,17-dihydroxy-2-oxapregna-4,6-dien-3,20-dion

	Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50560		
	Chemical Abstract Service Nr.	2222865-46-3
	Molgewicht	145000
	Vorzugsbezeichnung	Melrilimab
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT
		[H,H']EJVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS IYDMIWVRQA PGKGLEWVSS IRGEGGGTTY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARDP WSTEGSFFVL DYWGQGTTLVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVTSSNFG TQTYTCNVHD KPSNTKVDKT VERKCCVECP PCPAPPAAS SVFLFPPKPK DTLMSRTP E VTCVVVDSA EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TFRVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK TKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTPPML DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCFSVM HEALTHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSDV DDLAWYQKQP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTSSLEP EDFAVYYCQ YITAPLTFGQ GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY
	2. Bezeichnung	PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEQ, [H,H'](22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',226-226',229-229',232-232'),[H-L,H'-L'](137-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A, [H,H'](22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-137',226-226',229-229',232-232'),[H-L](137-214),[H'-L'](225-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform A/B, [H,H'](22-96,150-206,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](225-225',229-229',232-232'),[H](226-137),[H'-L'](226-214),[H'-L'](137-214)-Octadecakis(disulfid) für Isoform B, [H]299,[H']299-Asn-N ⁶ -glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen (Zelllinie K1SV) von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, H-Ketten überwiegend ohne Lys449
ASK #50563		
	Chemical Abstract Service Nr.	2361055-48-1
	Molgewicht	146000
	Vorzugsbezeichnung	Mipasetamab
	International Nonproprietary Name	INN.L85
	Zitat Bezeichnung 1	CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
		[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSGGSYTY PDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARHP IYYTYDDTMD YWGQGTTVTV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKVK EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCVLKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTPP PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YTKSLSLSP G [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCSASSSV SGNFHWYQK PGLAPRLLIY RTSNLAGIP ARFSGSGSGT DFTLTSSLE PEDFAVYYCQ QWSGYPWTFG GGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTLT TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H'](22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L'](23-89,135-195),[H-H'](231-231',234-234'),[H-L,H'-L'](225-215)-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Bis[<i>N</i> -(<i>O</i> -2-(acetylamino)-6-azido-2,6-dideoxy- β -D-galactopyranosyl-(1 4)- <i>O</i> -[6-desoxy- β -L-galactopyranosyl-(1 6)]-2-(acetylamino)-2-desoxy- β -D-glucopyranosyl)-L-asparagin] glycosyliert, [H]1,[H']1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa
ASK #50564		
	Chemical Abstract Service Nr.	2304799-73-1
	Molgewicht	146000
	Vorzugsbezeichnung	Mipasetamab uzoptirin
	International Nonproprietary Name	INN.L85

[H,H']QVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMSWVRQA PGKGLEWVAT ISSGGSYTY YPDSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARHP IYYTYDDTMD YWQGQTTTVV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTPVSSSLGT QTYICNVNHK PSNTKVDKKV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWWYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTT PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNH YTKQSLSLSP G [L,L']EIVLTQSPGT LSLSPGERAT LSCSASSSVS SGNFHWYQQK PGLAPRLLIY RTSNLAGSIP ARFSGSGSGT DFTLTISLE PEDFAVYQC QWSGYPWTFG GGTKLEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPBREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H,H']_(22-96,149-205,266-326,372-430),[L,L']_(23-89,135-195),[H-H']_(231-231',234-234'),[H-L,H'-L']₍₂₂₅₋₂₁₅₎-Hexadecakis(disulfid), [H]302,[H']302-Bis[N-[O-2-(acetylamino)-6-azido-2,6-didesoxy- -D-galactopyranosyl-(1 4)-O-[6-desoxy- -L-galactopyranosyl-(1 6)]-2-(acetylamino)-2-desoxy- -D-glucopyranosyl]-L-asparagin] glycosyliert Click-Reaktionsprodukt mit N-[10,10-Dioxido-1,12-dioxo-14-[(1 ,8 ,9)-bicyclo[6.1.0]non-4-yn-9-yl]-3,6,13-trioxa-10-thia-9,11-diazatetradec-1-yl]-L-valyl-N-[4-[[[(11S,11aS)-8-[[5-[[[(11aS)-5,11a-dihydro-7-methoxy-2-methyl-5-oxo-1H-pyridin-3-carboxamid]]]]]]]]-1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50566

Chemical Abstract Service Nr. 1331922-53-2
Molgewicht 715.2306
Bruttoformel C₂₃H₁₀F₁₂IN₃O₂
Vorzugsbezeichnung Modoflaner
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 6-Fluor-N-(2-fluor-3-{{4-(heptafluorpropan-2-yl)-2-iod-6-(trifluormethyl)phenyl}carbamoyl}phenyl)pyridin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50567

Chemical Abstract Service Nr. 2315268-27-8
Molgewicht 34400
Vorzugsbezeichnung Nemvaleukin alfa
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT
2. Bezeichnung SKNFHLRPRD LISNINVIIVL ELKGSETTFM CEYADETATI VEFLNRWITF SQSIISTLTG GSSSTKKTQL QLEHLLLDLQ MILNGINNYK NPKLTRMLTF KFYMPKKATE LKHLQCLEEE LKPLEEVLNL AQGSGGGSEL CDDDPPEIPH ATFKAMAYKE GTMLNCECKR GFRRIKSGSL YMLCTGNSSH SSWDNQCQCT SSATRNTTKQ VTPQPEEQKE RKTTEMQSPM QPVDQASLPG HCREPPPWEN EATERIYHFV VGQMVVYQCV QGYRALHRGP AESVCKMTHG KTRWTQPQLI CTG, 31,116:141,285:184,242:269,301:166,197 oder 166,199:168,199 oder 168,197-Hexakis(disulfid), Asn187,Asn206,Thr212-glycosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50568

Vorzugsbezeichnung Obecabtagen autoleucel
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50569

Chemical Abstract Service Nr. 2069959-72-2
Molgewicht 109000
Vorzugsbezeichnung Obrindatamab
International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

[H(V-kappa anti-CD276, VH anti-CD3E)]DIQLTQSPSF LSASVGDRVT ITCKASQNVDTNVAWYQQKP GKAPKALIYS ASYRYSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YNNYPFTFGQ GTKLEIKGGG SGGGGEVQLV ESGGGLVQPG GSLRLSCAAS GFTFSTYAMN WVRQAPGKGL EWVGRIRSKY NNYATYYADS VKDRFTISR DSKNSLYLQM NSLKTEDTAV YYCVRHGNFG NSYVSWFAYW QGGTLVTVSS GCGGGGEVAA LEKEVALEK EVAALEKEVA ALEKGGGDKT HTCPCPAPE AAGGPSVFLF PPKPKDTLMI SRTPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNATKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLWCLVKGfy PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSGDS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKLSL SPGK [L(V-lambda anti-CD3E, VH anti-CD276)]QAVVTQEPSL TVSPGGTVTL TCRSSTGAVT TSNYANWVQQ KPGQAPRGLI GGTNKRAPWT PARFSGSLLG GKAALITGA QAEDEADYYC ALWYSNLWVF GGGTKLTVLG GGGSGGGGEV QLVESGGGLV QPGGSLRLSC AASGFTFSSF GMHWVRQAPG KGLEWVAYIS SDSSAIYYAD TVKGRFTISR DNAKNSLYLQ MNSLRDEDTA VYCYGRGREN IYGSRLDYW GQGTTVTVSS GCGGGKVAALKEKVAALKE KVAALKEKVA ALKE [M]DKTHTCPCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLSCAVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTTPVLDS DGSFFLVSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNRYTQKS LSLSPGK, [H](23-88,137-213,318-378,424-482),[L](22-90,140-214),[M](41-101,147-205),[H-L](243-243),[H-M](283-6,286-9)-Undecakis(disulfid), [H]354,[M]77-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, [H]1-Gln post-translational zu Pyroglutaminsäure modifiziert, [H]504,[M]227-C-terminales Lysin post-translational gekappt, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

2. Bezeichnung

ASK #50570

Chemical Abstract Service Nr. 2342597-93-5

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Ociperlimab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

2. Bezeichnung

[H,H']EVLQVLESVGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYYMYWVRQA PGKLEWVAY ITKGGGSTYY PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARQT NYDFTMDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKKEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFCSSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK [L,L']EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSKASQDVG TSWAWYQQKP GQAPRLIYW ASARHTGIPA RFSGSGSGTE FTLTISSLQS EDFAVYYCQQ YSSYPLTFGG GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG LSSPVTKSFN RGEK, [H,H'](22-96,146-202,263-323,369-427),[L,L'](23-88,134-194),[H-H'](228-228',231-231'),[H-L,H'-L'](222-214)-Hexadecakis(disulfid), [H]299,[H']299-Asn-N⁴-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, H-Ketten überwiegend ohne Lys449, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #50572

Chemical Abstract Service Nr. 2241724-48-9

Molgewicht 156000

Vorzugsbezeichnung Omodenbamab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT; USAN; CAS

ASK #50573

Chemical Abstract Service Nr. 2348561-00-0

Vorzugsbezeichnung Ontasameran

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

ASK #50574

Chemical Abstract Service Nr. 2251756-52-0

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2407405-93-8

Molgewicht 53700
Vorzugsbezeichnung Pacanalotamab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #50575

Chemical Abstract Service Nr. 2259927-72-3
Vorzugsbezeichnung Pariglasgen breccaparvovec
International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50576

Chemical Abstract Service Nr. 2250292-39-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2298375-18-3
Molgewicht 106000
Vorzugsbezeichnung Pavurutamab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

ASK #50578

Chemical Abstract Service Nr. 2329669-78-3
Molgewicht 125000
Vorzugsbezeichnung Bavunalimab
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Immunglobulin-Halb-IG G1-kappa/scFv-h-CH2-CH3 bispezifischer monoklonaler Antikörper gegen LAG3 und CTLA4; Pavunalimab

ASK #50579

Chemical Abstract Service Nr. 2304692-47-3
Molgewicht 90800
Vorzugsbezeichnung Pegtibatnase
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN

2. Bezeichnung

[A,A']MPSETPQAEV GPTGSPHRSG PHSAKGSLEK GSPEDKEAKE PLWIRPDAPS RCTWQLGRPA SESPHHTAP AKSPKILPDI LKKIGDTPMV RINKIGKKFG LKCELLAKCE FFNAGGSVKD RISLRMIEDA ERDGLTKPGD TIEPTSGNT GIGLALAAAV RGYRCIIVMP EKMSSEKVDV LRALGAEIVR TPTNARFDSP ESHVGVAVRL KNEIPNSHIL DQYRNASNPL AHYDTTADEI LQQCDGKLDL LVASVGTGGT ITGIARKLKE KCPGCRIGV DPEGSILAE EELNQTEQTT YEVEGIGYDF IPTVLDRTVV DKWFKSNDEE AFTFARMLIA QEGLLCGGSA GSTVAVAVKA AQELQEQRC VVILPDSVRN YMTKFLSDRW MLQKGFLKEE DLTEKKPWWW HLR, [A,A'] (272-275)-Bis(disulfid), nicht-glycosyliert, [A,A']1-Met post-translational entfernt, [A,A']119-Lys-*N*⁶-Pyridoxyliden-5'-phosphat Cofaktor-Bindungsstellen, [A,A']-Cys52-S Fe() N¹-His65 Häm B (Protohäm), durchschnittlich 5 Lys pro Monomer pegyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter *Escherichia coli*

ASK #50581

Chemical Abstract Service Nr. 2230217-17-9

Chemical Abstract Service Nr.	1138549-36-6
Molgewicht	513.6161
Bruttoformel	C ₂₇ H ₂₇ N ₇ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Pidnarulex
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	2-(4-Methyl-1,4-diazepan-1-yl)- <i>N</i> -[(5-methylpyrazin-2-yl)methyl]-5-oxo-5 <i>H</i> -[1,3]benzothiazolo[3,2- <i>a</i>][1,8]naphthyridin-6-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50601

Chemical Abstract Service Nr.	1227638-29-0
Molgewicht	213.2242
Bruttoformel	C ₁₁ H ₁₃ F ₂ NO
Vorzugsbezeichnung	Pirepemat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(3 <i>S</i>)-3-(2,3-Difluorphenyl)-3-methoxyppyrolidin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50602

Chemical Abstract Service Nr.	2304576-72-3
Vorzugsbezeichnung	Pomulmeran
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS

ASK #50603

Vorzugsbezeichnung	Posoleucel
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN

ASK #50605

Chemical Abstract Service Nr.	135598-68-4
Molgewicht	252.2271
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Radgocitabin
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	4-Amino-1-(2-cyano-2-desoxy- β - <i>D</i> -arabinofuranosyl)pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50606

Vorzugsbezeichnung	Rebonuputemcel
International Nonproprietary Name	INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT

ASK #50609

Chemical Abstract Service Nr. 4432-31-9

Molgewicht 195.2381

Bruttoformel C₆H₁₃NO₄S

2. Bezeichnung 2-(Morpholin-4-yl)ethan-1-sulfonsäure

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #50615

3. Bezeichnung Salmonella enterica subsp. enterica, Serovar Typhimurium, Stamm 421/125 Adenin-Histidin-auxotroph, lebend

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Salmonella Typhimurium Stamm 421/125 (Histidin-Adenin-auxotrophe Doppelmarker-Mutante)

ASK #50617

Chemical Abstract Service Nr. 2361290-85-7

Molgewicht 148000

Vorzugsbezeichnung Recaticimab

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB; EUTCT

ASK #50630

Chemical Abstract Service Nr. 1443156-38-4

Formelstamm C14-H23-N-O . C2-H2-O4

Molgewicht 311.374

Bruttoformel C₁₆H₂₅NO₄

Vorzugsbezeichnung Tapentadoloxalat

International Nonproprietary Name (INN.L49)

2. Bezeichnung 3-[[*(2R,3R)*-1-(Dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]phenol-ethandioat (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #50632

Chemical Abstract Service Nr. 2423014-07-5

Vorzugsbezeichnung Sotrovimab

International Nonproprietary Name INN.L85

ASK #50635

3. Bezeichnung Gammaglobuline mit spezifischen Antikörpertitern gegen Escherichia coli K 99+

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Gammaglobuline mit spezifischen Antikörpertitern gegen E.coli, Fimbrienantigen 5 / Kapselantigen 99

ASK #50636

2. Bezeichnung Immunglobuline gegen Rotavirus

ASK #50639

Chemical Abstract Service Nr. 2628280-40-8

Molgewicht	499.5274
Bruttoformel	C ₂₃ H ₃₂ F ₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nirmatrelvir
International Nonproprietary Name	INN.L88
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>S</i>)-1-Cyan-2-[(3 <i>S</i>)-2-oxopyrrolidin-3-yl]ethyl}-3-[(2 <i>S</i>)-3,3-dimethyl-2-(2,2,2-trifluoracetamido)butanoyl]-6,6-dimethyl-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-2-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(1 <i>R</i> ,2 <i>S</i> ,5 <i>S</i>)- <i>N</i> -{(1 <i>S</i>)-1-Cyano-2-[(3 <i>S</i>)-2-oxopyrrolidin-3-yl]ethyl}-3-[(2 <i>S</i>)-3,3-dimethyl-2-(2,2,2-trifluoracetamido)butanoyl]-6,6-dimethyl-3-azabicyclo[3.1.0]hexan-2-carboxamid
ASK #50642	
Vorzugsbezeichnung	Relmacabtagen autoleucel
International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50643	
Vorzugsbezeichnung	Revakinagen taroretcel
International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50644	
Chemical Abstract Service Nr.	1572045-62-5
Molgewicht	479.474
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₀ F ₃ N ₃ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Rezvilutamid
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	4-(3-{4-[(2 <i>S</i>)-2,3-Dihydroxypropoxy]phenyl}-4,4-dimethyl-5-oxo-2-sulfanylidimidazolidin-1-yl)-2-(trifluormethyl)benzonnitril
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50645	
Chemical Abstract Service Nr.	2088518-51-6
Formelstamm	(C ₂₆ H ₁₈ F-O ₅ -S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	462.4915
Bruttoformel	C ₂₆ H ₁₉ FO ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Rintodestrant
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>E</i>)-3-(4-[[2-(4-Fluor-2,6-dimethylbenzoyl)-6-hydroxy-1-benzothiophen-3-yl]oxy]phenyl)prop-2-ensäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50646	
Chemical Abstract Service Nr.	865838-26-2
Molgewicht	257.2188
Bruttoformel	C ₁₀ H ₁₂ FN ₃ O ₄

Vorzugsbezeichnung	Roducitabin
International Nonproprietary Name	INN.L85
2. Bezeichnung	4-Amino-1-[(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>S</i>)-2-fluor-4,5-dihydroxy-3-(hydroxymethyl)cyclopent-2-en-1-yl]pyrimidin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50647	
Chemical Abstract Service Nr.	2414285-40-6
Formelstamm	(C ₂₅ H ₂₁ ClN ₅ O ₅) ⁻ H ⁺
Molgewicht	507.9266
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₂ ClN ₅ O ₅
Vorzugsbezeichnung	Sivopixant
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(2 <i>S</i>)-3-[(4 <i>E</i>)-3-[(4-Chlorphenyl)methyl]-2,6-dioxo-4-({4-[(pyridin-2-yl)oxy]phenyl}imino)-1,3,5-triazinan-1-yl]-2-methylpropansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50648	
Vorzugsbezeichnung	Sizavaleucel
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN
ASK #50649	
Chemical Abstract Service Nr.	2305607-45-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Sotigalimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS
ASK #50653	
Chemical Abstract Service Nr.	2274802-89-8
Molgewicht	466.5432
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₈ F ₂ N ₂ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Sunitinorexton
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-[(2,3'-Difluor[1,1'-biphenyl]-3-yl)methyl]-1-(2-hydroxy-2-methylpropanoyl)pyrrolidin-3-yl]ethansulfonamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50654	
Chemical Abstract Service Nr.	1268642-13-2
Vorzugsbezeichnung	Suratadenoturev
International Nonproprietary Name	INN.L85

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
ASK #50655
Chemical Abstract Service Nr. 1505514-27-1
Molgewicht 405.4688
Bruttoformel C₂₃H₂₄FN₅O
Vorzugsbezeichnung Taltrectinib
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 3-{4-[(2*R*)-2-Aminopropoxy]phenyl}-*N*-[(1*R*)-1-(3-fluorphenyl)ethyl]imidazo[1,2-*b*]pyridazin-6-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50656
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2592574-51-9; 2592574-84-8
Vorzugsbezeichnung Taniraleucel
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #50665
Chemical Abstract Service Nr. 2307488-83-9
Molgewicht 105000
Vorzugsbezeichnung Tarlatamab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN

ASK #50666
3. Bezeichnung Clostridioides difficile, Typ A, Toxoid (TcdA)

ASK #50667
3. Bezeichnung Clostridioides difficile, Typ B, Toxoid (TcdB)

ASK #50668
Chemical Abstract Service Nr. 2325436-66-4
Molgewicht 18800
Bruttoformel C₈₅₃H₁₃₅₂N₂₂₄O₂₄₇S₉
Vorzugsbezeichnung Telpetilgrastim
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung MTPILGPASSL PQSFLKCLE QVRKIQGDGA ALQEKLKATY KLCHPEELVL LGHSLGIPWA PLSSCPSQAL QLAGCLSQLH SGLFLYQGLL QALEGISPEL GPTLDTLQLD VADFATTIWQ QMEELGMAPA LQPTQGAMPA FASAFQRRAG GVLVASHLQS FLEVSRYVLR HLAQP, 37,43:65,75-Bis(disulfid), nicht-glycosyliert, Ala1 zu Met mutiert, hauptsächlich Met1,Lys17-pegyliert (85-95%), geringer Lys24,Lys35,Lys41-pegyliert (insgesamt weniger als 5%), hergestellt mit Kulturen gentechnisch verändertern *Escherichia coli*

ASK #50671
Vorzugsbezeichnung Tenvumestrocel

International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
ASK #50672
Chemical Abstract Service Nr. 1428064-91-8
Molgewicht 442.5139
Bruttoformel C₂₅H₂₆N₆O₂
Vorzugsbezeichnung Teplinovivint
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung *N*-(6-Methoxypyridin-3-yl)-5-[5-[(piperidin-1-yl)methyl]pyridin-3-yl]-1*H*-indazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #50673
Chemical Abstract Service Nr. 1070881-42-3
Molgewicht 176.2396
Bruttoformel C₉H₈N₂S
Vorzugsbezeichnung Terevalefim
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung 3-[(1*E*)-2-(Thiophen-2-yl)ethen-1-yl]-1*H*-pyrazol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #50674
Chemical Abstract Service Nr. 2349294-95-5
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Tusamitamab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #50675
Chemical Abstract Service Nr. 2254086-60-5
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Tusamitamab ravtansin
International Nonproprietary Name INN.L85
ASK #50676
Chemical Abstract Service Nr. 2095668-10-1
Molgewicht 408.4296
Bruttoformel C₂₁H₂₁FN₆O₂
Vorzugsbezeichnung Vamifeport
International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-(2-{{[2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)ethyl]amino}ethyl)- <i>N</i> -[(3-fluorpyridin-2-yl)methyl]-1,3-oxazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50679	
Chemical Abstract Service Nr.	2095668-11-2
Formelstamm	C21-H21-F-N6-O2 . 3 Cl-H
Molgewicht	517.8123
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₄ Cl ₃ FN ₆ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Vamifeporttrihydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L85)
2. Bezeichnung	2-(2-{{[2-(1 <i>H</i> -Benzimidazol-2-yl)ethyl]amino}ethyl)- <i>N</i> -[(3-fluorpyridin-2-yl)methyl]-1,3-oxazol-4-carboxamid-hydrochlorid (1:3)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50680	
Chemical Abstract Service Nr.	1681017-83-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2377993-46-7
Molgewicht	406.4536
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₃ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Venadaparib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	3 ⁴ -Fluor-7-aza-1(1)-phthalazina-5(1,3)-azetidina-3(1,3)-benzola-8(1)-cyclopropanaoctaphan-1 ⁴ (1 ³ <i>H</i>),4-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50686	
Chemical Abstract Service Nr.	4405-13-4
Andere Chemical Abstract Service Nr.	42439-84-9
Molgewicht	210.1391
Bruttoformel	C ₆ H ₁₀ O ₈
2. Bezeichnung	Hexahydro[1,4]dioxino[2,3- <i>b</i>][1,4]dioxin-2,3,6,7-tetrol
Zitat Bezeichnung 2	ROMP2022; IUPAC; PubChem; ChemSpider
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym	perhydrodioxino[2,3- <i>b</i>][1,4]dioxin-2,3,6,7-tetraol
ASK #50687	
Chemical Abstract Service Nr.	1416775-46-6
Molgewicht	586.7305
Bruttoformel	C ₃₅ H ₃₈ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Vevorisertib
International Nonproprietary Name	INN.L85

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[1-(3-{3-[4-(1-Aminocyclobutyl)phenyl]-2-(2-aminopyridin-3-yl)-3 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>b</i>]pyridin-5-yl}phenyl)piperidin-4-yl]- <i>N</i> -methylacetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50688	
Vorzugsbezeichnung	Vibapapogen autoleucel
International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50689	
Chemical Abstract Service Nr.	2348560-90-5
Vorzugsbezeichnung	Vibosameran
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
ASK #50690	
Chemical Abstract Service Nr.	147063-80-7
Bruttoformel	C ₂₉₇ H ₃₆₃ N ₁₃₈ O ₁₇₈ P ₂₉
Vorzugsbezeichnung	Vidutolimod
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
ASK #50691	
2. Bezeichnung	Tauben-Rotavirus, Stamm Ro/D, inaktiviert
ASK #50694	
Chemical Abstract Service Nr.	2243320-83-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Vixarelimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT
ASK #50695	
Chemical Abstract Service Nr.	1931116-86-7
Molgewicht	459.6224
Bruttoformel	C ₂₆ H ₄₁ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Vocacapsaicin
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	(<i>rac</i> -2-Methoxy-4-[[<i>(6E)</i> -8-methylnon-6-enamido]methyl]phenyl){(<i>2R</i>)-2-[(methylamino)methyl]piperidin-1-carboxylat}
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50696	
Chemical Abstract Service Nr.	1931116-92-5
Formelstamm	C26-H41-N3-O4 . Cl-H
Molgewicht	496.0833

Bruttoformel C₂₆H₄₂ClN₃O₄
Vorzugsbezeichnung Vocacapsaicinhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L85)
2. Bezeichnung (*rac*-2-Methoxy-4-[[*(6E)*-8-methylnon-6-enamido]methyl]phenyl){*(2R)*-2-[(methylamino)methyl]piperidin-1-carboxylat}-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #50703

Chemical Abstract Service Nr. 2329669-72-7
Molgewicht 125000
Vorzugsbezeichnung Vudalimab
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS

ASK #50704

Chemical Abstract Service Nr. 2329698-82-8
Molgewicht 125000
Vorzugsbezeichnung Zanidatamab zovodotin
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAB-DB

2. Bezeichnung [H]GEVQLVESGG GLVQPGGSLR LSCAASGFTF ADYTMDWVRQ APGKGLEWVG DVNPNSSGSI YNQRFKGRFT FSVDRSKNTL YLQMNSLRAE DTAVYYCARN LGPSFYFDYW GQGTLLTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTPEVTCVVDVSD HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYVYPPSRDE LTKNQVSLTCLVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV LDDSDGSFALV SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG [H]GDIQMTQSPS SLSASVGDRTITCRASQDV NTAVAWYQQK PGKAPKLLIY SASFLYSGVP SRFSGSRSGT DFTLTISSLQ PEDFATYYCQ QHYTTPPTFG QGTKVEIKGG SGGGSGGGSG GSGGGSGEV QLVESSGGGLV QPGGSLRLSC AASGFNIKDT YIHWYRQAPG KGLEWVARIY PTNGYTRYAD SVKGRFTISA DTSKNTAYLQ MNSLRAEDTA VYYCSRWGGD GFYAMDYWGQ GTLTVVSSAA EPKSSDKTHTCPPCPAPELL GGPSVFLFPP KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NQYVDGVEVH NAKTKPREEQ YNSTYRVVSV LTVLHQDWLNLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKAKGQPRE PQVYVLPSPR DELTKNQVSL LCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYLTWPPVLDSDGSF LYSKLTVDKSRWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKLSLSP G [L]GDIQMTQSPS SLSASVGDRTITCRASQDV SIGVAWYQQK PGKAPKLLIY SASRYTGVPP SRFSGSGSGT DFTLTISSLQ PEDFATYYCQ QYYIYPATFG QGTKVEIKRT VAAPSVFIFP PSDEQLKSGT ASVVCLLNNF YPREAKVQWK VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYLSSTL TLSKADYEKH KVVACEVTHQ GLSSPVTKSF NRGEC, [H](23-97,147-203,264-324,370-428),[H](24-89,150-224,296-356,402-460)[L](24-89,135-195),[H-H](229-261',232-264'),[H-L](223-215)-Tridecakis(disulfid), [H]300,[H]332-Asn-N⁶-glycosyliert mit fucosylierten komplexen biantennären Glycanen, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen von Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa, mindestens 2 der 3 Inter-chain Disulfidbrücken bestehen nicht, durchschnittlich 2 bis 3 Cysteinreste sind Zovodotin-konjugiert

ASK #50705

Chemical Abstract Service Nr. 1606974-33-7
Formelstamm (C₂₁H₁₄ClF₃N₂O)⁻ H⁺
Molgewicht 405.7982
Bruttoformel C₂₁H₁₅ClF₃NO₂
Vorzugsbezeichnung Zatolmilast
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung (4-[[2-(3-Chlorphenyl)-6-(trifluormethyl)pyridin-4-yl]methyl]phenyl)essigsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #50706
Chemical Abstract Service Nr. 873436-91-0
Molgewicht 512.3696
Bruttoformel C₁₈H₂₁IN₆O₂S
Vorzugsbezeichnung Zelavespib
International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS
2. Bezeichnung 8-[(6-Iod-2*H*-1,3-benzodioxol-5-yl)sulfanyl]-9-[3-[(propan-2-yl)amino]propyl]-9*H*-purin-6-amin
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50708

2. Bezeichnung Rekombinantes Streptococcus equi-Protein CCE

ASK #50709

2. Bezeichnung Rekombinantes Streptococcus equi-Protein Eq85

ASK #50710

2. Bezeichnung Rekombinantes Streptococcus equi-Protein IdeE

ASK #50716

Chemical Abstract Service Nr. 3811-73-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 15922-78-8; 5412-36-2; 75164-71-5; 878632-79-2
Formelstamm (C₅-H₄-N-O-S)⁻ Na⁺
Molgewicht 149.1474
Bruttoformel C₅H₄NNaOS
2. Bezeichnung 2-Sulfanylpyridin-*N*-oxid-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Pyrithion-Natrium
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym Natrium-2-pyridinthiol-1-oxid; Pyridin-2-thiol-*N*-oxid-Natriumsalz (1:1)

ASK #50756

Chemical Abstract Service Nr. 2304585-23-5
Formelstamm C₁₅-H₂₅-N₃-O . 2 C₆-H₁₀-O₄
Molgewicht 555.662
Bruttoformel C₂₇H₄₅N₃O₉
Vorzugsbezeichnung Lisdexamfetamindiadipat
International Nonproprietary Name (INN.L56)
2. Bezeichnung (2*S*)-2,6-Diamino-*N*-[(2*S*)-1-phenylpropan-2-yl]hexanamid-hexandioat (1:2)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; (INN.CN)
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Lisdexamphetamindiadipat

ASK #50757

3. Bezeichnung Canines Parvovirus, Stamm 630a (rekombinant), lebend

ASK #50767

3. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 1 (RHDV1), VP1a

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Rabbit Haemorrhagic Disease Virus 1 VP1a (Capsidprotein VP1 und VP2 des Stammes Ast89)

ASK #50768

3. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 2 (RHDV2), VP1ab

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Rabbit Haemorrhagic Disease Virus 2 VP1ab (Chimäre der Stämme Ast89 und N11)

ASK #50775

Chemical Abstract Service Nr. 57981-49-4

Formelstamm C16-H17-N3-O4-S . C16-H20-N2

Molgewicht 935.1252

Bruttoformel C₃₂H₃₇N₅O₄S

Vorzugsbezeichnung Cefalexin-Benzathin (2:1)

International Nonproprietary Name (INNv.L18)

2. Bezeichnung (6*R*,7*R*)-7-[(2*R*)-2-Amino-2-phenylacetamido]-3-methyl-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carbonsäure-*N,N'*-Dibenzylethan-1,2-diamin-Salz (2:1)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #50790

Chemical Abstract Service Nr. 2304692-48-4

Formelstamm (C296-H415-N83-O151-P20-S15)20⁻ 20H⁺

Bruttoformel C₂₉₆H₄₃₅N₈₃O₁₅₁P₂₀S₁₅

Vorzugsbezeichnung Donidalorsen

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 PubChem; ChemIDplus; AdisInsight; USAN; FDA-SRS; EUCTR; CAS; EUTCT; USNCT; ICTRP; GlnAS

2. Bezeichnung *all-P-ambo*-5'-*O*-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis[[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy]methyl]-1-hydroxy-1,10,14,21-tetra

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50791

Chemical Abstract Service Nr. 2304701-45-7

Formelstamm (C296-H415-N83-O151-P20-S15)20⁻ 20Na⁺

Bruttoformel C₂₉₆H₄₁₅N₈₃Na₂₀O₁₅₁P₂₀S₁₅

Vorzugsbezeichnung Donidalorsen-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L86)

2. Bezeichnung*all-P-ambo-5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-([6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy]methyl)-1-hydroxy-1,10,14,21-tetrahydro-2H-pyrido[2,1-b][1,4]oxazin-6(1H)-yl}oxy]-2,2-dimethylpropanoate*
(1:20)**Zitat Bezeichnung 2** (INN.CN); IUPAC

ASK #50792

Chemical Abstract Service Nr. 2417899-75-1**Vorzugsbezeichnung** Abdavomeran**International Nonproprietary Name** INN.L85**Zitat Bezeichnung 1** EUTCT; CAS

ASK #50800

Chemical Abstract Service Nr. 2417175-94-9**Molgewicht** 145000**Vorzugsbezeichnung** Atibuclimab**International Nonproprietary Name** INN.L85**Zitat Bezeichnung 1** IMGT/mAb-DB; CAS; EUTCT

ASK #50801

Molgewicht 566.4776**Bruttoformel** C₂₆H₂₉Cl₂N₅O₃**Vorzugsbezeichnung** Bosutinib-Dihydrat**International Nonproprietary Name** (INN.L56)**2. Bezeichnung** 4-(2,4-Dichlor-5-methoxyanilino)-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril 2 H₂O**Zitat Bezeichnung 2** IUPAC**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** Bosutinib 2 HO

ASK #50802

Molgewicht 584.4929**Bruttoformel** C₂₆H₂₉Cl₂N₅O₃**Vorzugsbezeichnung** Bosutinib-Trihydrat**International Nonproprietary Name** (INN.L56)**2. Bezeichnung** 4-(2,4-Dichlor-5-methoxyanilino)-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril 3 H₂O**Zitat Bezeichnung 2** IUPAC**USYN** statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.**Synonym** Bosutinib 3 HO

ASK #50803

Bruttoformel C₂₆H₂₉Cl₂N₅O₃**Vorzugsbezeichnung** Bosutinib-Hydrat ((mit Angaben zum Wassergehalt))**International Nonproprietary Name** (INN.L56)**2. Bezeichnung** 4-(2,4-Dichlor-5-methoxyanilino)-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propoxy]chinolin-3-carbonitril x H₂O**Zitat Bezeichnung 2** IUPAC

USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Bosutinib x HO
ASK #50810	
Chemical Abstract Service Nr.	2423943-37-5
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Bamlanivimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB; USAN
ASK #50811	
Chemical Abstract Service Nr.	2420563-99-9
Molgewicht	149000
Vorzugsbezeichnung	Cilgavimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
ASK #50812	
Chemical Abstract Service Nr.	2221010-42-8
Molgewicht	395.3845
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₈ FN ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Dazcapistat
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>rac-N-[(2R)-4-Amino-3,4-dioxo-1-phenylbutan-2-yl]-4-(2-fluorphenyl)-2-methyl-1,3-oxazol-5-carboxamid</i>
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50828	
Chemical Abstract Service Nr.	2125450-76-0
Molgewicht	378.3853
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₈ N ₆ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Eclitasertib
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	5-Benzyl- <i>N</i> -[(3 <i>S</i>)-5-methyl-4-oxo-2,3,4,5-tetrahydropyrido[3,2- <i>b</i>][1,4]oxazepin-3-yl]-1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50837	
Chemical Abstract Service Nr.	2423948-94-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2412156-92-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Etesevimab

International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

ASK #50838

Chemical Abstract Service Nr. 2433844-55-2
Vorzugsbezeichnung Ganulameran

International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

ASK #50839

Chemical Abstract Service Nr. 2416984-26-2
Molgewicht 126000
Vorzugsbezeichnung Goflikicept

International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

ASK #50840

Chemical Abstract Service Nr. 2412496-23-0
Molgewicht 527.6616
Bruttoformel C₃₀H₃₇N₇O₂
Vorzugsbezeichnung Nezulcitinib

International Nonproprietary Name INN.L85
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung [3-(Dimethylamino)azetidin-1-yl]{{(6S)-2-[6-(2-ethyl-4-hydroxyphenyl)-1*H*-indazol-3-yl]-5-(propan-2-yl)-4,5,6,7-tetrahydro-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-6-yl}methanon
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50841

Chemical Abstract Service Nr. 1628323-80-7
Molgewicht 2441.9577
Bruttoformel C₁₁₄H₁₈₁N₂₇O₂₈S₂

Vorzugsbezeichnung Rusfertid

International Nonproprietary Name INN.L87

2. Bezeichnung S⁶,S¹⁶-Cyclo[*N*-(3-methylbutanoyl)-L- -aspartyl-L-threonyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-prolyl-L-cysteinyl-L-isoleucyl-*N*⁶-(*N*-hexadecanoyl-L- -glutamyl)-L-lysyl-L-phenylalanyl-L- -glutamyl-L-prolyl-L-arginyl-L-S

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50842

Chemical Abstract Service Nr. 2580073-90-9
Molgewicht 545.6769
Bruttoformel C₃₀H₃₇N₇O₂
Vorzugsbezeichnung Nezulcitinib-Monohydrat

International Nonproprietary Name (INN.L85)

2. Bezeichnung [3-(Dimethylamino)azetidin-1-yl]{{(6*S*)-2-[6-(2-ethyl-4-hydroxyphenyl)-1*H*-indazol-3-yl]-5-(propan-2-yl)-4,5,6,7-tetrahydro-1*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-6-yl}methanon 1 H₂O

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #50847

Chemical Abstract Service Nr. 2273884-08-3

Formelstamm C114-H181-N27-O28-S2 . (C2-H4-O)x

Vorzugsbezeichnung Rusfertidacetat ((mit Angaben zum Essigsäure-Gehalt (1:x)))

International Nonproprietary Name (INN.L87)

2. Bezeichnung S⁶,S¹⁶-Cyclo[*N*-(3-methylbutanoyl)-L- -aspartyl-L-threonyl-L-histidyl-L-phenylalanyl-L-prolyl-L-cysteinyl-L-isoleucyl-*N*⁶-(*N*-hexadecanoyl-L- -glutamy)-L-lysyl-L-phenylalanyl-L- -glutanyl-L-prolyl-L-

(1:x)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN); IUPAC

ASK #50858

Chemical Abstract Service Nr. 2324799-41-7

Formelstamm C49-H68-N18-O9-S2 . x Cl-H

Vorzugsbezeichnung Setmelanotidhydrochlorid ((mit Angaben zum Chlorwasserstoff-Gehalt))

International Nonproprietary Name (INN.L74)

2. Bezeichnung *N* -Acetyl-L-arginyl-L-cysteinyl-D-alanyl-L-histidyl-D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-cysteinamid-2,8-disulfid-hydrochlorid (1:x)

ASK #50863

Chemical Abstract Service Nr. 1931946-73-4

Molgewicht 682.7354

Bruttoformel C₃₈H₃₇F₃N₆O₃

Vorzugsbezeichnung Opelconazol

International Nonproprietary Name INN.L86

2. Bezeichnung (6²*R*,6⁴*R*)-6²-(2,4-Difluorphenyl)-*N*-(4-fluorphenyl)-3³-methyl-4-oxa-2(1,4)-piperazina-8(1)-[1,2,4]triazola-6(4,2)-oxolana-1(1),3(1,4)-dibenzolaoctaphan-1⁴-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50865

Chemical Abstract Service Nr. 1359969-24-6

Molgewicht 504.0241

Bruttoformel C₂₈H₃₀ClN₅O₂

Vorzugsbezeichnung Ocedurenon

International Nonproprietary Name INN.L87

2. Bezeichnung 2-Chlor-4-[(3*S*,3*aR*)-3-cyclopentyl-7-(4-hydroxypiperidin-1-carbonyl)-3,3*a*,4,5-tetrahydro-2*H*-pyrazolo[3,4-*f*]chinolin-2-yl]benzonnitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN; IUPAC

ASK #50866

Chemical Abstract Service Nr. 2417904-10-8

Vorzugsbezeichnung Pidacmeran

International Nonproprietary Name INN.L85

Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
ASK #50867	
Chemical Abstract Service Nr.	2416305-96-7
Vorzugsbezeichnung	Reluscovtogen ralaplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L85
ASK #50868	
Chemical Abstract Service Nr.	2420564-02-7
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Tixagevimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN; IMGT/mAb-DB
ASK #50869	
Chemical Abstract Service Nr.	2415205-37-5
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Zansecimab
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; USAN; IMGT/mAb-DB
ASK #50870	
Chemical Abstract Service Nr.	2432957-15-6
Vorzugsbezeichnung	Zorecimeran
International Nonproprietary Name	INN.L85
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
ASK #50871	
Chemical Abstract Service Nr.	610318-54-2
Formelstamm	(C34-H32-Cl-F3-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	596.0801
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₃ ClF ₃ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Abequolixron
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	(3-((3 <i>R</i>)-3-[[[2-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]methyl]-(2,2-diphenylethyl)amino]butoxy)phenyl)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50872	
Chemical Abstract Service Nr.	2648455-06-3
Formelstamm	2(C34-H32-Cl-F3-N-O3) ⁻ Zn ²⁺
Molgewicht	1255.5399
Bruttoformel	C ₆₈ H ₆₄ Cl ₂ F ₆ N ₂ O ₆ Zn
Vorzugsbezeichnung	Abequolixron-Hemizink

International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(3- <i>{(3<i>R</i>)-3-[[2-Chlor-3-(trifluormethyl)phenyl]methyl}](2,2-diphenylethyl)amino]butoxy</i>)phenyl)essigsäure-Zinksalz (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Abequolixron-Zink
ASK #50873	
Chemical Abstract Service Nr.	2253937-12-9
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Acasunlimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #50874	
Chemical Abstract Service Nr.	2159155-74-3
Vorzugsbezeichnung	Acavameran
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #50875	
Chemical Abstract Service Nr.	2270247-50-0
Molgewicht	80800
Vorzugsbezeichnung	Acazicolcept
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN
ASK #50876	
Chemical Abstract Service Nr.	56472-29-8
Formelstamm	(C ₁₈ -H ₃₃ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	298.4614
Bruttoformel	C ₁₈ H ₃₄ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Idroxiölsäure
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -(2 <i>R</i> ,9 <i>Z</i>)-2-Hydroxyoctadec-9-ensäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50877	
Chemical Abstract Service Nr.	152121-47-6
Molgewicht	377.4365
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₆ FN ₃ OS
Vorzugsbezeichnung	Adezmapimod
International Nonproprietary Name	INN.L86

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	<i>rac</i> -4-[5-(4-Fluorphenyl)-2-{4-[(<i>R</i>)-methansulfinyl]phenyl}-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl]pyridin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50878

Chemical Abstract Service Nr.	2364554-48-1
Molgewicht	337.3764
Bruttoformel	C ₁₈ H ₁₉ N ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aficamten
International Nonproprietary Name	INN.L86

Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(1 <i>R</i>)-5-(5-Ethyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-1-yl]-1-methyl-1 <i>H</i> -pyrazol-4-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50880

Chemical Abstract Service Nr.	100502-66-7
Molgewicht	121.0921
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Abrucostat
International Nonproprietary Name	INN.L86

Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	3-Hydroxypropylnitrat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #50883

Chemical Abstract Service Nr.	2378692-24-9
Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Alomfilimab
International Nonproprietary Name	INN.L86

Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
----------------------------	--------------------

ASK #50884

Chemical Abstract Service Nr.	2378692-15-8
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Amlitelimab
International Nonproprietary Name	INN.L86

Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
----------------------------	--------------------

ASK #50885

Chemical Abstract Service Nr.	2367012-88-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Anbenitamab

International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB
 ASK #50886
Chemical Abstract Service Nr. 2375952-29-5
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2266625-91-4
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Ansuvimab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT; CAS
 ASK #50887
Chemical Abstract Service Nr. 2381037-82-5
Molgewicht 523.4329
Bruttoformel $C_{20}H_{23}F_6N_7O_3$
Vorzugsbezeichnung Atamparib
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 5-[[[(2S)-1-(3-Oxo-3-{4-[5-(trifluormethyl)pyrimidin-2-yl]piperazin-1-yl}propoxy)propan-2-yl]amino}-4-(trifluormethyl)pyridazin-3(2H)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
 ASK #50891
Chemical Abstract Service Nr. 1383420-08-3
Molgewicht 1303.7608
Bruttoformel $C_{67}H_{122}N_{12}O_{13}$
Vorzugsbezeichnung Rencofilstat
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 PubChem; USAN; AdisInsight; EUTCT; ChemIDplus; FDA-SRS; CAS; GInAS
2. Bezeichnung 11,11-Anhydro[L-alanyl-D-alanyl-L-methyl-L-leucyl-L-methyl-L-leucyl-L-methyl-L-valyl-(3*R*,4*R*)-10-acetamido-3-hydroxy-*N*,4-dimethyl-L-2-aminodecanoyl-L-2-aminobutanoyl-L-methyl-D-alanyl-L-methyl-L-leucyl-L-methyl-L-leucyl-L-methyl-L-valyl]-propanoic acid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN
 ASK #50918
Chemical Abstract Service Nr. 2211981-76-7
Molgewicht 386.4093
Bruttoformel $C_{19}H_{25}F_3N_2O_3$
Vorzugsbezeichnung Atuzaginstat
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung *N*-[[[(3*S*)-7-Amino-2-oxo-1-(2,3,6-trifluorphenoxy)heptan-3-yl]cyclopentancarboxamid

Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50922	
Chemical Abstract Service Nr.	2211981-77-8
Formelstamm	C19-H25-F3-N2-O3 . Cl-H
Molgewicht	422.8702
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₆ ClF ₃ N ₂ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Atuzaginstathydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -[(3 <i>S</i>)-7-Amino-2-oxo-1-(2,3,6-trifluorphenoxy)heptan-3-yl]cyclopentancarboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50923	
Chemical Abstract Service Nr.	1899921-05-1
Molgewicht	525.6457
Bruttoformel	C ₃₀ H ₃₅ N ₇ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Aumolertinib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	<i>N</i> -5-[[4-(1-Cyclopropyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]-2-[[2-(dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-4-methoxyphenyl)prop-2-enamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50927	
Chemical Abstract Service Nr.	2134096-06-1
Formelstamm	C30-H35-N7-O2 . C-H4-O3-S
Molgewicht	621.7525
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₉ N ₇ O ₅ S
Vorzugsbezeichnung	Aumolertinibmesilat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	<i>N</i> -5-[[4-(1-Cyclopropyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]-2-[[2-(dimethylamino)ethyl](methyl)amino]-4-methoxyphenyl)prop-2-enamid-methansulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50931	
Chemical Abstract Service Nr.	2374772-30-0
Vorzugsbezeichnung	Bevufenogen nofeparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #50932	
Chemical Abstract Service Nr.	2408310-37-0
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Botensilimab
International Nonproprietary Name	INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #50935
Chemical Abstract Service Nr. 2394841-59-7
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2233593-44-5
Molgewicht 199000
Vorzugsbezeichnung Cadonilimab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT; CAS

ASK #50936

Chemical Abstract Service Nr. 2378664-12-9
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2478411-50-4
Bruttoformel C₃₀₀H₄₂₃N₇₁O₁₆₁P₂₆S₂₃
Vorzugsbezeichnung Cavrotolimod
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung {*all-P-ambo*-(17*RS*)-1-[(Cholest-5-en-3-yl)oxy]-17,20,40-trihydroxy-1,20,40-trioxo-6,9,12,15,19,21,24,27,30,33,36,39,41,44,47,50,53,56-octadeca-2-aza-20⁵,40⁵-diphosphaoctapentacontan-58-y-3'-thymidylat]

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50937

Chemical Abstract Service Nr. 2202767-78-8
Molgewicht 542.6514
Bruttoformel C₃₀H₃₅FN₈O
Vorzugsbezeichnung Cimpuciclib
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 2⁵-Fluor-1²,4⁶-dimethyl-1³-(propan-2-yl)-1³-H-3,7-diaza-1(5)-benzimidazola-2(4,2)-pyrimidina-4(2,5)-pyridina-6(1,4)-piperidina-8(1)-cyclopropanoactaphan-5-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50938

Chemical Abstract Service Nr. 2230198-02-2
Formelstamm (C₃₁-H₂₉-F-N₅-O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 555.6006
Bruttoformel C₃₁H₃₀FN₅O₄
Vorzugsbezeichnung Danuglipron
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN

2. Bezeichnung	(1 ² S)-9 ⁴ -Cyano-9 ² -fluor-7-oxa-3(1,2)-benzimidazola-6(2,6)-pyridina-5(1,4)-piperidina-1(2)-oxetana-9(1)-benzenanonaphan-3 ⁶ -carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50939	
Chemical Abstract Service Nr.	2230198-03-3
Formelstamm	(C31-H29-F-N5-O4) ⁻ H+ . C4-H11-N-O3
Molgewicht	676.7358
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₁ FN ₆ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Danuglipron-Trometamol
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(1 ² S)-9 ⁴ -Cyano-9 ² -fluor-7-oxa-3(1,2)-benzimidazola-6(2,6)-pyridina-5(1,4)-piperidina-1(2)-oxetana-9(1)-benzenanonaphan-3 ⁶ -carbonsäure-2-amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50940	
Chemical Abstract Service Nr.	2305040-16-6
Vorzugsbezeichnung	Delandistrogen moxeparvec
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #50941	
Chemical Abstract Service Nr.	2121525-08-2
Formelstamm	C22-H20-(2)H4-Cl-N5-O2
Molgewicht	429.9367
Bruttoformel	C ₂₂ H ₂₄ ClN ₅ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Deudomperidon
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	5-Chlor-1-(1-{3-[2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -(4,5,6,7- ² H ₄)benzimidazol-1-yl]propyl}piperidin-4-yl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50945	
Chemical Abstract Service Nr.	1207181-29-0
Formelstamm	(C18-H20-(18)F-N4-O8) ³⁻ 3H ⁺
Molgewicht	441.3989
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₃ FN ₄ O ₈
Vorzugsbezeichnung	Piflufolastat (¹⁸ F)
International Nonproprietary Name	INN.L88
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	<i>N</i> -({N6-[6-(18F)Fluorpyridin-3-carbonyl]-L-lysin- <i>N</i> ² -yl}carbonyl)-L-glutaminsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50946	
Chemical Abstract Service Nr.	1488325-98-9

Molgewicht	621.5314
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₃ F ₆ N ₅ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Atogepant-Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L78)
2. Bezeichnung	(3'S)-N-[(3S,5S,6R)-6-Methyl-2-oxo-1-(2,2,2-trifluorethyl)-5-(2,3,6-trifluorphenyl)piperidin-3-yl]-2'-oxo-1',2',5,7-tetrahydrospiro[cyclopenta[<i>b</i>]pyridin-6,3'-pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridin]-3-carboxamid 1 H ₂ O
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50947	
Chemical Abstract Service Nr.	103292-62-2
Formelstamm	(C3-H5-(2)H-N-O3) ⁻ H ⁺
Molgewicht	106.0989
Bruttoformel	C ₃ H ₇ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Deutarserin
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	(2R)-2-Amino-3-hydroxy(2- ² H)propansäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	D-(2-(2)H)Serin
ASK #50948	
Chemical Abstract Service Nr.	1610964-64-1
Molgewicht	420.3394
Bruttoformel	C ₁₉ H ₁₃ F ₅ N ₆
Vorzugsbezeichnung	Unesbulin
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	NCI.Dict; NCI.Thesaurus; USNCT; FDA-SRS; CAS; AdisInsight; EUTCT; USAN; ICTRP; EUCTR; GlnAS; ChemIDplus; PubChem
2. Bezeichnung	5-Fluor-2-(6-fluor-2-methyl-1- <i>H</i> -benzimidazol-1-yl)- <i>N</i> ⁴ -[4-(trifluormethyl)phenyl]pyrimidin-4,6-diamin
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC; INN.CN
ASK #50949	
Chemical Abstract Service Nr.	2368219-35-4
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Domvanalimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; CAS; USAN; EUTCT
ASK #50950	
Chemical Abstract Service Nr.	1334471-39-4
Formelstamm	(C12-H13-N2-O3-S) ⁻ H ⁺
Molgewicht	266.3177

Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₄ N ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ebaresdax
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-2-(2-Hydroxyanilino)-5,5-dimethyl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50951	
Chemical Abstract Service Nr.	1334385-87-3
Formelstamm	(C ₁₂ H ₁₃ N ₂ O ₃ S) ⁻ H ⁺ . Cl-H
Molgewicht	302.7786
Bruttoformel	C ₁₂ H ₁₅ ClN ₂ O ₃ S
Vorzugsbezeichnung	Ebaresdaxhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	(4 <i>R</i>)-2-(2-Hydroxyanilino)-5,5-dimethyl-4,5-dihydro-1,3-thiazol-4-carbonsäure-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #50953	
Chemical Abstract Service Nr.	2393651-11-9
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Ebdarokimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #50954	
Chemical Abstract Service Nr.	1213269-96-5
Molgewicht	276.4144
Bruttoformel	C ₁₈ H ₂₈ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Utreloxastat
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	PubChem; FDA-SRS; ChemIDplus; GlnAS; CAS
2. Bezeichnung	2,3,5-Trimethyl-6-nonylcyclohexa-2,5-dien-1,4-dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN; IUPAC
ASK #50955	
Chemical Abstract Service Nr.	2185857-97-8
Molgewicht	471.5231
Bruttoformel	C ₂₀ H ₂₇ F ₂ N ₅ O ₄ S
Vorzugsbezeichnung	Ebvaciclib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; EUTCT

2. Bezeichnung 6-(Difluormethyl)-8-[(1*R*,2*R*)-2-hydroxy-2-methylcyclopentyl]-2-[[1-(methansulfonyl)piperidin-4-yl]amino]pyrido[2,3-*d*]pyrimidin-7(8*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #50958
Chemical Abstract Service Nr. 1496508-34-9
Molgewicht 582.5708
Bruttoformel C₂₉H₂₂F₄N₄O₃S
Vorzugsbezeichnung Dazucorilant
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; USAN; PubChem; EUTCT; GlnAS; AdisInsight
2. Bezeichnung {(4*aR*)-1-(4-Fluorphenyl)-6-[4-(trifluormethyl)benzol-1-sulfonyl]-1,4,5,6,7,8-hexahydro-4*aH*-pyrazolo[3,4-*g*]isochinolin-4*a*-yl}(pyridin-2-yl)methanon
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #50959

Chemical Abstract Service Nr. 2248127-53-7
Molgewicht 784.8765
Bruttoformel C₄₁H₄₄N₄O₁₀S
Vorzugsbezeichnung Ecubectedin
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (1'*R*,3'*S*,6*R*,6*aR*,7*R*,13*S*,14*S*,16*R*)-8,14-Dihydroxy-3'-(hydroxymethyl)-9-methoxy-4,10,23-trimethyl-19-oxo-2',3',4',6,6*a*,7,9',13,14,16-decahydro-2*H*,12*H*-spiro[7,13-azano-6,16-(sulfanopropanooxymetha
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50960

Chemical Abstract Service Nr. 1695534-88-3
Molgewicht 469.5393
Bruttoformel C₂₆H₂₇N₇O₂
Vorzugsbezeichnung Edaxeterkib
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 6-[(3*R*)-1-Benzylpiperidin-3-yl]-3-(2-methoxypyrimidin-5-yl)-1,5,6,8-tetrahydro-7*H*-pyrazolo[4,3-*g*]chinazolin-7-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50961

Chemical Abstract Service Nr. 2363779-14-8
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Eflimrufusp alfa
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #50962

Chemical Abstract Service Nr. 2375240-92-7
Molgewicht 92100
Vorzugsbezeichnung Efruxifermin
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS

ASK #50963

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1309-48-4
Molgewicht 40.3045
Bruttoformel MgO
2. Bezeichnung Magnesiumoxid gemäß Spezifikationen von USP-Monographie
3. Bezeichnung Magnesiumoxid ((mit Angaben zur Dichte))

ASK #50966

2. Bezeichnung Porzines Rotavirus, Stamm OSU 6, inaktiviert

ASK #50967

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O147:K88ab (Fimbrienantigen F4), inaktiviert

ASK #50968

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp K85:987P (Fimbrienantigen F6), inaktiviert

ASK #50969

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O101:K99:F41, Stamm CN7985 (Fimbrienantigene F5, F41), inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Escherichia coli, Serotyp O101:K99:F41 (F5, F41), inaktiviert

ASK #50970

Chemical Abstract Service Nr. 1256565-36-2
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1219951-09-3; 1256760-55-0
Molgewicht 467.3447
Bruttoformel $C_{25}H_{20}Cl_2N_2O_3$
Vorzugsbezeichnung Emvododstat
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung (4-Chlorphenyl)[(1S)-6-chlor-1-(4-methoxyphenyl)-1,3,4,9-tetrahydro-2H-pyrido[3,4-b]indol-2-carboxylat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50971

Chemical Abstract Service Nr. 2376853-01-7
Vorzugsbezeichnung Encoberminogen rezmadenovec
International Nonproprietary Name INN.L86

ASK #50972

Chemical Abstract Service Nr. 2388499-82-7
Molgewicht 184000

Vorzugsbezeichnung	Eramkafusp alfa
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #50973	
Chemical Abstract Service Nr.	2367013-69-0
Molgewicht	107000
Vorzugsbezeichnung	Erfonrilimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #50975	
Chemical Abstract Service Nr.	2186700-33-2
Molgewicht	407.4233
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₁ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Ervogastat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	2-{5-[(3-Ethoxypyridin-2-yl)oxy]pyridin-3-yl}-N-[(3S)-oxolan-3-yl]pyrimidin-5-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #50978	
Vorzugsbezeichnung	Exagamglogen autotemcel
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #50979	
Chemical Abstract Service Nr.	2350298-85-8
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Finotonlimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #50980	
2. Bezeichnung	Salmonella enterica subsp. Enterica, Serovar Typhimurium, Stamm ST CAL 16 Str+/Rif+/Enr-, lebend
ASK #50981	
Chemical Abstract Service Nr.	534-16-7
Andere Chemical Abstract Service Nr.	37271-93-5
Molgewicht	275.7453
Bruttoformel	Ag ₂ CO ₃
2. Bezeichnung	Kohlensäure-Silber(1+)-salz (1:2)
3. Bezeichnung	Silbercarbonat
USYN	statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnungen unter 2. oder 3.
Synonym	Silber(I)-carbonat

ASK #50982

Chemical Abstract Service Nr. 2243747-96-6
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2477636-99-8
Molgewicht 484.9581
Bruttoformel C₁₈H₁₈ClFN₆O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Firzacorvir
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (3*S*,5*R*)-*N*-(3-Chlor-4-fluorphenyl)-2-methyl-5-[5-(1-methyl-1*H*-imidazol-4-yl)-1,3-thiazol-2-yl]-1,1-dioxo-1,6,2,6-thiadiazinan-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50983

Chemical Abstract Service Nr. 1422253-38-0
Andere Chemical Abstract Service Nr. 2227586-01-6
Molgewicht 658.642
Bruttoformel C₃₃H₃₅N₆O₇P
Vorzugsbezeichnung Foscenvivint
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung [4-((6*S*,9*S*,9*aS*)-1-(Benzylcarbamoyl)-2,9-dimethyl-4,7-dioxo-8-[(chinolin-8-yl)methyl]octahydro-2*H*-pyrazino[2,1-*c*][1,2,4]triazin-6-yl)methyl)phenyl]dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50984

Chemical Abstract Service Nr. 2170729-29-8
Formelstamm (C17-H9-F3-N3-O3-S2)⁻ H⁺
Molgewicht 425.4076
Bruttoformel C₁₇H₁₀F₃N₃O₃S₂
Vorzugsbezeichnung Govorestat
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; CAS
2. Bezeichnung (4-Oxo-3-[[5-(trifluormethyl)-1,3-benzothiazol-2-yl]methyl]-3,4-dihydrothieno[3,4-*d*]pyridazin-1-yl)essigsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50985

Chemical Abstract Service Nr. 1488364-57-3
Formelstamm (C24-H33-F3-N5-O4)⁻ H⁺
Molgewicht 513.554
Bruttoformel C₂₄H₃₄F₃N₅O₄
Vorzugsbezeichnung Guretolimod
International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung [({4-[(2-Amino-4-[(3S)-1-hydroxyhexan-3-yl]amino)-6-methylpyrimidin-5-yl)methyl]-3-methoxyphenyl)methyl](2,2,2-trifluoroethyl)amino]essigsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50986

Chemical Abstract Service Nr. 315224-26-1

Molgewicht 514.2102

Bruttoformel C₂₁H₁₂Cl₄N₂O₃S

Vorzugsbezeichnung lbrigampar

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung 2,4-Dichlor-*N*-{3,5-dichlor-4-[(chinolin-3-yl)oxy]phenyl}benzol-1-sulfonamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #50989

2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O8:K35 (Fimbrienantigen F5), inaktiviert

ASK #50998

Chemical Abstract Service Nr. 2380166-33-4

Bruttoformel C₅₃₂H₇₂₁F₇N₁₇₇O₃₂₁P₄₃S₆

Vorzugsbezeichnung Zilebesiran

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 AdisInsight; EUCTR; CAS; USAN; FDA-SRS; GlnAS; ICTRP; USNCT; INNv.L124; PubChem; ChemIDplus; EUTCT

2. Bezeichnung [(2*S*,4*R*)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl]amino}-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trioxo-1 duplex with *all-P-ambo-2'-O-methyl-P-thioadenylyl*-(5' 3')-2'-*O-methyl-P-thioguanlylyl*-(5' 3')-2'-*O-methylcytidylyl*-(5' 3')-2'-*O-methyladenylyl*-(5' 3')-2'-*O-methylguanylyl*-(5' 3')-2'-*O-methyluridylyl*-(5' 3')

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #50999

Chemical Abstract Service Nr. 2380166-34-5

Formelstamm (C532-H778-F7-N177-O321-P43-S6)43⁻ 43Na⁺

Bruttoformel C₅₃₂H₇₇₈F₇N₁₇₇Na₄₃O₃₂₁P₄₃S₆

Vorzugsbezeichnung Zilebesiran-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L86)

Zitat Bezeichnung 1 (INNv.L124)

2. Bezeichnung [(2*S*,4*R*)-1-{1-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis({3-[(3-{5-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]pentanamido)propyl]amino}-3-oxopropoxy)methyl)-5,11,18-trioxo-1 duplex with *all-P-ambo-2'-O-methyl-P-thioadenylyl*-(5' 3')-2'-*O-methyl-P-thioguanlylyl*-(5' 3')-2'-*O-methylcytidylyl*-(5' 3')-2'-*O-methyladenylyl*-(5' 3')-2'-*O-methylguanylyl*-(5' 3')-2'-*O-methyluridylyl*-(5' 3')-2'-*O-methyl* (1.43)

Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; (INN.CN)

ASK #51004

2. Bezeichnung Eimeria acervulina, Stamm 044, lebend

ASK #51005

Vorzugsbezeichnung Iltamiocel

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT

ASK #51006

Chemical Abstract Service Nr. 2102543-86-0

Molgewicht 147000

Vorzugsbezeichnung Imsidolimab

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGt/mAb-DB; EUTCT; USAN

ASK #51007

Chemical Abstract Service Nr. 1270084-92-8

Molgewicht 279.337

Bruttoformel C₁₇H₁₇N₃O

Vorzugsbezeichnung Isuzinaxib

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung 3-Phenyl-4-propyl-1-(pyridin-2-yl)-1*H*-pyrazol-5-ol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51008

Chemical Abstract Service Nr. 1395946-75-4

Formelstamm C₁₇-H₁₇-N₃-O . Cl-H

Molgewicht 315.7979

Bruttoformel C₁₇H₁₈ClN₃O

Vorzugsbezeichnung Isuzinaxibhydrochlorid

International Nonproprietary Name (INN.L86)

2. Bezeichnung 3-Phenyl-4-propyl-1-(pyridin-2-yl)-1*H*-pyrazol-5-ol-hydrochlorid (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #51029

Chemical Abstract Service Nr. 2785347-58-0

Vorzugsbezeichnung Famtozinameran

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym COVID-19 mRNA Impfstoff (Nucleosid modifiziert)(Omicron BA.4-5)

ASK #51036

Chemical Abstract Service Nr. 2749948-25-0

3. Bezeichnung Riltazinameran
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; CAS
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym COVID-19 mRNS Impfstoff (Nucleosid modifiziert)(Omicron BA.1)

ASK #51037

Chemical Abstract Service Nr. 2374924-65-7
Vorzugsbezeichnung Inetagugen geperpavec
International Nonproprietary Name INN.L86

ASK #51038

Chemical Abstract Service Nr. 2378601-29-5
Vorzugsbezeichnung Isaralgagen civaparvovec
International Nonproprietary Name INN.L86

ASK #51042

Chemical Abstract Service Nr. 2395796-76-4
Andere Chemical Abstract Service Nr. 1417179-66-8; 679061-21-3

Molgewicht 4666.9391
Bruttoformel C₂₀₄H₃₀₆N₅₄O₇₂

Vorzugsbezeichnung Labuvirtid

International Nonproprietary Name INN.L86

2. Bezeichnung *N*-[1-Acetyl-*N*^{6,13}-[(2-[2-[3-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-yl)propan-amido]ethoxy)ethoxy]acetyl]-[M¹¹⁸>E², S¹²⁹>K¹³, S¹³³>E¹⁷]-](117-150)-Peptid (1-34)-34-Amid (nicht-glycosyliert) des Transmembran
N-acetyl-L-tryptophyl-L- -glutanyl-L- -glutamyl-L-tryptophyl-L- -aspartyl-L-arginyl-L- -glutamyl-L-isoleucyl-L-asparaginyll-asparaginyll-tyrosyl-L-threonyll-*N*⁶-[(2-[2-[3-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1*H*-pyrrol-1-yl)

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51043

Chemical Abstract Service Nr. 2376132-27-1
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Latozinemab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #51044

Chemical Abstract Service Nr. 2377483-71-9
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Lemzoparlimab
International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN; IMGT/mAb-DB

ASK #51045

Chemical Abstract Service Nr. 1160521-50-5
Molgewicht 507.5625
Bruttoformel C₂₉H₂₆FN₇O
Vorzugsbezeichnung Lenrispodun
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung (6*aR*,9*aS*)-3-Anilino-2-[[4-(6-fluorpyridin-2-yl)phenyl]methyl]-5-methyl-5,6a,7,8,9,9a-hexahydrocyclopenta[4,5]imidazo[1,2-*a*]pyrazolo[4,3-*e*]pyrimidin-4(2*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51046
Chemical Abstract Service Nr. 2763208-92-8
3. Bezeichnung Imelasomeran
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; CAS

ASK #51054
Chemical Abstract Service Nr. 1642303-38-5
Formelstamm C29-H26-F-N7-O . H3-O4-P
Molgewicht 605.5577
Bruttoformel C₂₉H₂₉FN₇O₅P
Vorzugsbezeichnung Lenrispodunphosphat
International Nonproprietary Name (INN.L86)
2. Bezeichnung (6*aR*,9*aS*)-3-Anilino-2-[[4-(6-fluorpyridin-2-yl)phenyl]methyl]-5-methyl-5,6a,7,8,9,9a-hexahydrocyclopenta[4,5]imidazo[1,2-*a*]pyrazolo[4,3-*e*]pyrimidin-4(2*H*)-on-phosphat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #51055
Chemical Abstract Service Nr. 871814-52-7
Molgewicht 305.3313
Bruttoformel C₁₈H₁₅N₃O₂
Vorzugsbezeichnung Libvatrep
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 4-[7-Hydroxy-4-oxo-2-(propan-2-yl)chinazolin-3(4*H*)-yl]benzonnitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51056
Chemical Abstract Service Nr. 1688648-13-6
Molgewicht 26700
Vorzugsbezeichnung Licaminlimab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT

ASK #51057

Chemical Abstract Service Nr. 2283348-97-8
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Lirentelimab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; USAN; EUTCT

ASK #51059

Chemical Abstract Service Nr. 1472614-83-7
Molgewicht 879.9567
Bruttoformel C₄₉H₄₉N₇O₉
Vorzugsbezeichnung Locnartecan
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (4*S*)-4,11-Diethyl-4-hydroxy-3,14-dioxo-3,4,12,14-tetrahydro-1*H*-pyrano[3',4':6,7]indolizino[1,2-*b*]chinolin-9-yl 4-[2-(5-{3-[2,4-dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl]-5-oxo-1,5-dihydro-4*H*-1,2,4-triazol-4-yl}-1*H*-indol-1-yl)ethyl]piperidin-1-carboxylat
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51060

Chemical Abstract Service Nr. 2362015-67-4
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Lonigutamab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT

ASK #51061

Chemical Abstract Service Nr. 2363754-30-5
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Lonigutamab ugodotin
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #51062

Chemical Abstract Service Nr. 2375835-91-7
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Lusvertikimab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT

ASK #51072

Chemical Abstract Service Nr. 1638667-79-4
Molgewicht 450.3987

Bruttoformel	C ₂₄ H ₂₉ Cl ₂ NO ₃
Vorzugsbezeichnung	Mevidalen
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung	2-(2,6-Dichlorphenyl)-1-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-(hydroxymethyl)-5-(3-hydroxy-3-methylbutyl)-1-methyl-3,4-dihydroisochinolin-2(1 <i>H</i>)-yl]ethan-1-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51073	
Chemical Abstract Service Nr.	1638669-32-5
Formelstamm	C24-H29-Cl2-N-O3 . C7-H6-O3
Molgewicht	588.5197
Bruttoformel	C ₃₁ H ₃₅ Cl ₂ NO ₆
Vorzugsbezeichnung	Mevidalen(4-hydroxybenzoat)
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	2-(2,6-Dichlorphenyl)-1-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-(hydroxymethyl)-5-(3-hydroxy-3-methylbutyl)-1-methyl-3,4-dihydroisochinolin-2(1 <i>H</i>)-yl]ethan-1-on-(4-hydroxybenzoat) (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51074	
Chemical Abstract Service Nr.	2305770-44-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Mibavademab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
ASK #51075	
Chemical Abstract Service Nr.	2377679-19-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Nadecnemab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51076	
Chemical Abstract Service Nr.	942149-56-6
Molgewicht	724.0259
Bruttoformel	C ₃₅ H ₄₈ Cl ₅ NO ₄
Vorzugsbezeichnung	Mipicoledin
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	(Cholest-5-en-3 -yl)[3,5-dichlor-2-methoxy-6-(trichlormethyl)pyridin-4-yl]carbonat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51085	
Chemical Abstract Service Nr.	1037592-40-7

Formelstamm	(C23-H18-Cl2-N3-O4) ⁻ H ⁺
Molgewicht	472.3214
Bruttoformel	C ₂₃ H ₁₉ Cl ₂ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Nanvuranlat
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	O-[(5-Amino-2-phenyl-1,3-benzoxazol-7-yl)methyl]-3,5-dichlor-L-tyrosin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51087	
Chemical Abstract Service Nr.	2251119-65-8
Molgewicht	1050.2816
Bruttoformel	C ₄₈ H ₆₃ N ₁₁ O ₁₀ S ₃
Vorzugsbezeichnung	Nendratareotid
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo(D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-L-cysteinamid)
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51091	
Chemical Abstract Service Nr.	1853254-97-3
Molgewicht	1786.5558
Bruttoformel	C ₈₃ H ₁₀₉ ClN ₁₄ O ₂₀ S ₄
Vorzugsbezeichnung	Nendratareotid uzatansin
International Nonproprietary Name	INN.L86
2. Bezeichnung	S ² ,S ⁷ -Cyclo{D-phenylalanyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-D-tryptophyl-L-lysyl-L-threonyl-L-cysteinyl-3-[(3-[[[(2S)-1-[[[(1 ⁴ S,1 ⁶ S,2 ^R ,3 ² S,3 ³ S,4 ^S ,10 ^E ,12 ^E ,14 ^R)-8 ⁶ -chlor-1 ⁴ -hydroxy-8 ⁵ ,14-dimethoxy-2,3 ³ ,7,10-tetramethyl
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51095	
Chemical Abstract Service Nr.	934628-27-0
Molgewicht	340.4411
Bruttoformel	C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₂ S
Vorzugsbezeichnung	Nilofabacin
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	1-[(3-Amino-2-methylphenyl)methyl]-4-[2-(thiophen-2-yl)ethoxy]pyridin-2(1 <i>H</i>)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51096	
Chemical Abstract Service Nr.	2254741-41-6

Molgewicht 415.4836
Bruttoformel C₂₂H₂₉N₃O₅
Vorzugsbezeichnung Ninerafaxstat
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung (2-{4-[(2,3,4-Trimethoxyphenyl)methyl]piperazin-1-yl}ethyl)(pyridin-3-carboxylat)
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51100

Vorzugsbezeichnung Nivadstrocel
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #51103

Chemical Abstract Service Nr. 81818-54-4
Molgewicht 450.6957
Bruttoformel C₃₁H₄₆O₂
3. Bezeichnung *all-rac*-Phytomenadion
Zitat Bezeichnung 3 EAB10.6(2022)/3011
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.
Synonym Gemisch der 4 Stereoisomere von 2-Methyl-3-[(2E,7XI,11XI)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]naphthalin-1,4-dion (trans?Phytomenadion?Isomere) und der 4 Stereoisomere von 2-Methyl-3-[(2Z,7XI,11XI)-3,7,11,15-tetramethylhexadec-2-en-1-yl]naphthalin-1,4-dion (cis?Phytomenadion?Isomere); Racemisches Phytomenadion

ASK #51104

Chemical Abstract Service Nr. 2278244-14-5
Molgewicht 201000
Vorzugsbezeichnung Nivatrotamab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT

ASK #51105

2. Bezeichnung Porzines Parvovirus, Stamm PVP-7, inaktiviert

ASK #51106

Chemical Abstract Service Nr. 215122-22-8
Formelstamm (C₁₂H₅F₆O₄)⁻ H⁺
Molgewicht 328.1645
Bruttoformel C₁₂H₆F₆O₄
Vorzugsbezeichnung Ocarocoxib
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-6-(Trifluormethoxy)-2-(trifluormethyl)-2*H*-1-benzopyran-3-carbonsäure

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #51107
Chemical Abstract Service Nr. 2279971-28-5
Formelstamm (C12-H5-F6-O4)⁻ H⁺ . C4-H11-N-O3
Molgewicht 449.2997
Bruttoformel C₁₆H₁₇F₆NO₇
Vorzugsbezeichnung Ocarocoxib-Trometamol
International Nonproprietary Name (INN.L86)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*)-6-(Trifluormethoxy)-2-(trifluormethyl)-2*H*-1-benzopyran-3-carbonsäure-2-amino-2-(hydroxymethyl)propan-1,3-diol-Salz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #51110

Chemical Abstract Service Nr. 2093321-19-6
Formelstamm (C49-H50-(18)F-N8-O16)⁵⁻ 5H⁺
Molgewicht 1030.0078
Bruttoformel C₄₉H₅₅FN₈O₁₆
2. Bezeichnung (3*S*,10*S*,14*S*)-1-[4-[[[(2*S*)-4-Carboxy-2-[(2*S*)-4-carboxy-2-(6-[¹⁸F]fluorpyridin-3-amido)butanamido]butanamido]methyl]phenyl]-3-[(naphthalin-2-yl)methyl]-1,4,12-trioxo-2,5,11,13-tetraazahexadecan-10,14,16-trica
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.
Synonym [(18)F]PSMA-1007

ASK #51111

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2093321-19-6
Formelstamm (C49-H50-(18)F-N8-O16)⁵⁻ 5H⁺
Bruttoformel C₄₉H₅₅FN₈O₁₆
2. Bezeichnung Sterile Lösung von (3*S*,10*S*,14*S*)-1-[4-[[[(2*S*)-4-Carboxy-2-[(2*S*)-4-carboxy-2-(6-[¹⁸F]fluorpyridin-3-amido)butanamido]butanamido]methyl]phenyl]-3-[(naphthalin-2-yl)methyl]-1,4,12-trioxo-2,5,11,13-tetraazahexadecan-10,14,16-trica
([¹⁸F]PSMA-1007). Die Injektionslösung kann Stabilisatoren wie Ascorbinsäure enthalten.
Zitat Bezeichnung 2 EAB.Def
3. Bezeichnung (¹⁸F)PSMA-1007-Injektionslösung
Zitat Bezeichnung 3 EAB10.5(2022)/3116

ASK #51112

Chemical Abstract Service Nr. 1164096-85-8
Molgewicht 2290
Bruttoformel C₉₆H₁₇₇N₃₉O₂₄S

Vorzugsbezeichnung Onilcamotid

International Nonproprietary Name INN.L86

2. Bezeichnung L-Alanyl-L-threonyl-L-arginyl-L-alanylglycyl-L-leucyl-L-glutaminy-L-valyl-L-arginyl-L-lysyl-L-asparaginy-L-lysyl-L-arginyl-L-arginyl-L-arginylglycyl-L-cysteinyl-L-prolyl-L-isoleucyl-L-leucin

ASK #51113

Chemical Abstract Service Nr. 2396744-46-8

Molgewicht 79100

Vorzugsbezeichnung Oremepermin alfa

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT

ASK #51114

Chemical Abstract Service Nr. 2225819-06-5

Molgewicht 520.8378

Bruttoformel C₂₁H₁₈ClF₅N₄O₄

Vorzugsbezeichnung Orludodstat

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

2. Bezeichnung *N*-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-4-[4-ethyl-3-(hydroxymethyl)-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-1,2,4-triazol-1-yl]-5-fluor-2-[[*(2S)*-1,1,1-trifluorpropan-2-yl]oxy]benzamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51115

Chemical Abstract Service Nr. 1401066-79-2

Molgewicht 556.501

Bruttoformel C₂₆H₂₆F₆N₄O₃

Vorzugsbezeichnung Osugacestat

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT

2. Bezeichnung (*2R,3S*)-*N*'-[(*3S*)-1-Methyl-2-oxo-5-phenyl-2,3-dihydro-1*H*-1,4-benzodiazepin-3-yl]-2,3-bis(3,3,3-trifluorpropyl)butandiamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51116

Chemical Abstract Service Nr. 2366304-08-5

Vorzugsbezeichnung Ozarlimogen inteplasmid

International Nonproprietary Name INN.L86

ASK #51117

Chemical Abstract Service Nr. 1628423-76-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1628898-84-9; 1983160-11-7

Formelstamm (C61-H63-N9-O17-S4)4⁻ 4H⁺

Molgewicht 1326.5015
Bruttoformel C₆₁H₆₇N₉O₁₇S₄
Vorzugsbezeichnung Pafolacianin
International Nonproprietary Name INN.L86
2. Bezeichnung (2*E*,4³*E*,8*S*)-14²-Amino-8-carboxy-4³-((2*E*)-2-[3,3-dimethyl-5-sulfo-1-(4-sulfobutyl)-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-yliden]ethyliden)-1³,1³-dimethyl-10,14⁴-dioxo-1¹-(4-sulfobutyl)-14³,14⁴-dihydro-1³*H*-5-oxa-9,12-dithia-1,4-diazepin-10-ylidene

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #51118
Chemical Abstract Service Nr. 1628858-03-6
Formelstamm (C61-H63-N9-O17-S4)⁴⁻ 4Na⁺
Molgewicht 1414.4288
Bruttoformel C₆₁H₆₃N₉Na₄O₁₇S₄
Vorzugsbezeichnung Pafolacianin-Tetranatrium
International Nonproprietary Name (INN.L86)
2. Bezeichnung (2*E*,4³*E*,8*S*)-14²-Amino-8-carboxy-4³-((2*E*)-2-[3,3-dimethyl-5-sulfo-1-(4-sulfobutyl)-1,3-dihydro-2*H*-indol-2-yliden]ethyliden)-1³,1³-dimethyl-10,14⁴-dioxo-1¹-(4-sulfobutyl)-14³,14⁴-dihydro-1³*H*-5-oxa-9,12-dithia-1,4-diazepin-10-ylidene (1:4)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #51120
Chemical Abstract Service Nr. 2798905-80-1
Vorzugsbezeichnung Davesomeran
International Nonproprietary Name INN.L88
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #51133
2. Bezeichnung Escherichia coli, Serotyp O101:K99 (Fimbrienantigene F5, F41), inaktiviert

ASK #51139
Chemical Abstract Service Nr. 1310426-33-5
Molgewicht 183.272
Bruttoformel C₉H₁₃NOS
Vorzugsbezeichnung Ulotaront
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 USAN; FDA-SRS; PubChem; GInAS; EUTCT; AdisInsight
2. Bezeichnung 1-[[7*S*]-4,7-Dihydro-5*H*-thieno[2,3-*c*]pyran-7-yl]-*N*-methylmethanamin
Zitat Bezeichnung 2 ChemSpider; INN.CN

ASK #51140
Chemical Abstract Service Nr. 1310422-41-3
Formelstamm C9-H13-N-O-S . Cl-H

Molgewicht	219.7329
Bruttoformel	C ₉ H ₁₄ CINOS
Vorzugsbezeichnung	Ulotaronhydrochlorid
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	1-[(7 <i>S</i>)-4,7-Dihydro-5 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>c</i>]pyran-7-yl]- <i>N</i> -methylmethanamin-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51141	
Chemical Abstract Service Nr.	2408734-39-2
Vorzugsbezeichnung	Peboctocogen camaparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51142	
Chemical Abstract Service Nr.	2413858-99-6
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Pelgifatamab corixetan
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #51143	
Chemical Abstract Service Nr.	2414550-93-7
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Pelgifatamab
International Nonproprietary Name	INN.L88
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
ASK #51144	
Chemical Abstract Service Nr.	2378285-59-5
Molgewicht	432.8517
Bruttoformel	C ₂₁ H ₁₉ ClF ₂ N ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Plazinemdor
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	5-(3-Chlor-4-fluorphenyl)-7-cyclopropyl-3-[2-(3-fluor-3-methylazetidin-1-yl)-2-oxoethyl]-3,7-dihydro-4 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>d</i>]pyrimidin-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51145	
Chemical Abstract Service Nr.	2377482-36-3
Molgewicht	146000
Vorzugsbezeichnung	Plonmarlimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
ASK #51146	

Chemical Abstract Service Nr. 2368950-15-4
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Ponegromab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; IMGT/mAb-DB; CAS

ASK #51147

Chemical Abstract Service Nr. 1186426-66-3
Molgewicht 324.3943
Bruttoformel C₁₆H₂₅FN₄O₂
Vorzugsbezeichnung Prusogliptin
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (2S,4S)-4-Fluor-1-([2-methyl-4-oxo-4-(pyrrolidin-1-yl)butan-2-yl]amino)acetyl)pyrrolidin-2-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51148

Chemical Abstract Service Nr. 2403647-03-8
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Pucotenlimab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #51150

Chemical Abstract Service Nr. 193273-69-7
Formelstamm C28-H35-N5-O4 . C4-H6-O6
Molgewicht 655.6967
Bruttoformel C₃₂H₄₁N₅O₁₀
Vorzugsbezeichnung Capromorelinteratrat
International Nonproprietary Name (INN.L45)
2. Bezeichnung 2-Amino-*N*-[(1*R*)-1-[[[(3*aR*)-3*a*-benzyl-2-methyl-3-oxo-2,3,3*a*,4,6,7-hexahydro-5*H*-pyrazolo[4,3-*c*]pyridin-5-yl]carbonyl]-2-(benzyloxy)ethyl]-2-methylpropionamid-[(2*R*,3*R*)-2,3-dihydroxybutan-2-yl] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym Capromorelin[(*R*,*R*)-tartrat]

ASK #51153

Chemical Abstract Service Nr. 1396823-56-5
Vorzugsbezeichnung Quaratusugen ozeplasmid
International Nonproprietary Name INN.L86

ASK #51154

Chemical Abstract Service Nr. 2395839-91-3
Molgewicht 175000
Vorzugsbezeichnung Retlirafusp alfa
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #51155

Chemical Abstract Service Nr. 2414674-70-5
Molgewicht 224.6871
Bruttoformel C₁₁H₁₃ClN₂O
Vorzugsbezeichnung Ropanicant
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (1*R*,3*S*,5*R*)-3-[[[6-Chlorpyridin-3-yl)oxy)methyl]-2-azabicyclo[3.1.0]hexan
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51160

Chemical Abstract Service Nr. 2361325-98-4
Molgewicht 146000
Vorzugsbezeichnung Runimotamab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN; IMGT/mAb-DB

ASK #51164

Chemical Abstract Service Nr. 2273007-95-5
Formelstamm (C296-H416-N80-O155-P20-S13)20⁻ 20H⁺
Bruttoformel C₂₉₆H₄₃₆N₈₀O₁₅₅P₂₀S₁₃
Vorzugsbezeichnung Sapablursen
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; USAN
2. Bezeichnung *all-P-amba*-5'-*O*-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- β -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl]-1-hydroxy-1,10,14,21-tetra
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51166

Chemical Abstract Service Nr. 2273008-00-5
Formelstamm (C296-H416-N80-O155-P20-S13)20⁻ 20Na⁺
Bruttoformel C₂₉₆H₄₁₆N₈₀Na₂₀O₁₅₅P₂₀S₁₃
Vorzugsbezeichnung Sapablursen-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L86)

2. Bezeichnung *all-P-ambo-5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy- -D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy)methyl}-1-hydroxy-1,10,14,21-tetrahydro-2H-1,2,4-triazin-6-ylideneamino}propanoic acid sodium salt (1:20)*

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #51167

Chemical Abstract Service Nr. 2379806-98-9

Vorzugsbezeichnung Sesiclenegen cosaparvec

International Nonproprietary Name INN.L86

ASK #51168

Chemical Abstract Service Nr. 2382896-07-1

Molgewicht 146000

Vorzugsbezeichnung Sibeprenlimab

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #51170

Chemical Abstract Service Nr. 753015-44-0

Molgewicht 175.2307

Bruttoformel C₁₀H₁₃N₃

Vorzugsbezeichnung Simpiniclin

International Nonproprietary Name INN.L86

2. Bezeichnung 5-((1*E*)-2-((3*R*)-Pyrrolidin-3-yl)ethen-1-yl)pyrimidin

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51171

Chemical Abstract Service Nr. 1228391-34-1

Formelstamm C10-H13-N3 . C6-H8-O7

Molgewicht 367.3545

Bruttoformel C₁₆H₂₁N₃O₇

Vorzugsbezeichnung Simpiniclincitrat

International Nonproprietary Name (INN.L86)

2. Bezeichnung 5-((1*E*)-2-((3*R*)-Pyrrolidin-3-yl)ethen-1-yl)pyrimidin-(2-hydroxypropan-1,2,3-tricarboxylat) (1:1)

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #51172

Chemical Abstract Service Nr. 2395524-75-9

Vorzugsbezeichnung Sirelretigen suboparvec

International Nonproprietary Name INN.L86

ASK #51174

Chemical Abstract Service Nr. 2387417-06-1

Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Sudubrilimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #51175	
Chemical Abstract Service Nr.	1126793-40-5
Formelstamm	(C ₂₆ -H ₃₂ -N ₃ -O ₃) ⁻ H ⁺
Molgewicht	435.5595
Bruttoformel	C ₂₆ H ₃₃ N ₃ O ₃
Vorzugsbezeichnung	Sunobinop
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,1' <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,3' <i>r</i> ,5 <i>S</i> ,5' <i>S</i>)-9'-Aza[3,9'-bi(bicyclo[3.3.1]nonan)]-3'-yl]-3-oxo-3,4-dihydrochinoxalin-2-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51176	
Chemical Abstract Service Nr.	1206616-99-0
Formelstamm	C ₂₆ -H ₃₃ -N ₃ -O ₃ . C ₇ -H ₈ -O ₃ -S
Molgewicht	607.7625
Bruttoformel	C ₃₃ H ₄₁ N ₃ O ₆ S
Vorzugsbezeichnung	Sunobinoptosilat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	4-[(1 <i>R</i> ,1' <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,3' <i>r</i> ,5 <i>S</i> ,5' <i>S</i>)-9'-Aza[3,9'-bi(bicyclo[3.3.1]nonan)]-3'-yl]-3-oxo-3,4-dihydrochinoxalin-2-carbonsäure-4-methylbenzolsulfonat (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51177	
Chemical Abstract Service Nr.	2342597-90-2
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Surzebiclimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB
ASK #51180	
Vorzugsbezeichnung	Tacatresgen autoleucel
International Nonproprietary Name	INN.L86
ASK #51193	
Chemical Abstract Service Nr.	2230009-48-8
Molgewicht	409.4392
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₃ N ₅ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Alogabat

International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; ICTRP; EUTCT; CAS; FDA-SRS; USNCT; PubChem; USAN
2. Bezeichnung 6-[[5-Methyl-3-(6-methylpyridin-3-yl)-1,2-oxazol-4-yl]methoxy]-*N*-(oxan-4-yl)pyridazin-3-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; INN.CN

ASK #51195

3. Bezeichnung Demineralisierte corticale Fasern, gefriergetrocknet

ASK #51219

Chemical Abstract Service Nr. 1622204-21-0
Molgewicht 587.6673
Bruttoformel C₃₂H₃₇N₅O₆
Vorzugsbezeichnung Tasurgratinib

International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 1¹-(2-Hydroxyethyl)-7⁶-(2-methoxyethoxy)-*N*-methyl-3-oxo-7¹*H*-6-oxa-4-aza-7(5)-indola-5(2,4)-pyridina-1(4)-piperidina-2(1,4)-benzolaheptaphan-7¹-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51220

Chemical Abstract Service Nr. 1571076-26-0
Molgewicht 490.4934
Bruttoformel C₂₂H₃₁N₆O₅P
Vorzugsbezeichnung Tenofoviramibufenamid

International Nonproprietary Name INN.L86
2. Bezeichnung Propan-2-yl[2-{{{(S)-(((2*R*)-1-(6-amino-9*H*-purin-9-yl)propan-2-yl]oxy)methyl}(phenoxy)phosphinoyl]amino}-2-methylpropanoat]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51221

Chemical Abstract Service Nr. 1287766-55-5
Formelstamm (C₁₆H₁₃N₄O₂)⁻ H⁺
Molgewicht 294.3086
Bruttoformel C₁₆H₁₄N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Tigulixostat

International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung 1-[3-Cyano-1-(propan-2-yl)-1*H*-indol-5-yl]-1*H*-pyrazol-4-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51222

Chemical Abstract Service Nr. 2364504-80-1
Molgewicht 149000
Vorzugsbezeichnung Tirnovetmab

International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51223
Chemical Abstract Service Nr. 1799328-86-1
Molgewicht 539.6857
Bruttoformel C₃₀H₄₂FN₅O₃
Vorzugsbezeichnung Tolinapant
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung (6²R,6⁵R,8³R)-1⁴-Fluor-3⁵-(hydroxymethyl)-3³,3³,6⁵,8³-tetramethyl-3²,3-dihydro-3(6,1)-pyrrolo[3,2-*b*]pyridina-8(4)-morpholina-6(1,2)-piperazina-1(1)-benzolaoctaphan-4-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #51224
Chemical Abstract Service Nr. 2241728-76-5
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Torudokimab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51225
Chemical Abstract Service Nr. 2376858-66-9
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Tozorakimab
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS
ASK #51226
Chemical Abstract Service Nr. 2082743-96-0
Molgewicht 710.5276
Bruttoformel C₂₀H₂₂F₂N₁₀O₉P₂S₂
Vorzugsbezeichnung Ulevostinag
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung Cyclo[(*P*³*R*,2'*S*)-2'-desoxy-2'-fluor-*P*-thioadenylyl-(3' 5')-(*P*²*R*)-3'-desoxy-3'-fluor-*P*-thioguanilyl-(2' 5')]
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #51234
Chemical Abstract Service Nr. 2378407-27-1
Molgewicht 145000
Vorzugsbezeichnung Uliledlimab
International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; CAS; USAN; EUTCT

ASK #51235

Chemical Abstract Service Nr. 2021230-37-3

Molgewicht 643.8615

Bruttoformel C₂₆H₁₆ClF₁₀N₃O₃

Vorzugsbezeichnung Umifoxolaner

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung 4-[(5S)-5-[3-Chlor-4-fluor-5-(trifluormethyl)phenyl]-5-(trifluormethyl)-4,5-dihydro-1,2-oxazol-3-yl]-N-{2-oxo-2-[(2,2,2-trifluorethyl)amino]ethyl}naphthalin-1-carboxamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51240

Chemical Abstract Service Nr. 2379805-59-9

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Unasnemab

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #51241

Chemical Abstract Service Nr. 1428862-32-1

Molgewicht 383.4881

Bruttoformel C₂₁H₂₉N₅O₂

Vorzugsbezeichnung Usmaraprid

International Nonproprietary Name INN.L86

2. Bezeichnung 3-[5-[1-(3-Methoxypropyl)piperidin-4-yl]-1,3,4-oxadiazol-2-yl]-1-(propan-2-yl)-1*H*-indazol

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51243

Chemical Abstract Service Nr. 2382896-00-4

Vorzugsbezeichnung Vanglusagen ensiparvovec

International Nonproprietary Name INN.L86

ASK #51252

Chemical Abstract Service Nr. 2243775-32-6

Molgewicht 103000

Vorzugsbezeichnung Vixtimotamab

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 IMGT/mAb-DB; EUTCT

ASK #51256

Vorzugsbezeichnung Voxeralgagen autotemcel

International Nonproprietary Name INN.L86

ASK #51257

Chemical Abstract Service Nr. 1513852-12-4
Molgewicht 452.858
Bruttoformel C₂₁H₂₀ClF₃N₄O₂
Vorzugsbezeichnung Zaloglanstat
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
2. Bezeichnung *N*-[(4-Chlor-3-{5-oxo-1-[4-(trifluormethyl)phenyl]-2,5-dihydro-1*H*-1,2,4-triazol-3-yl)phenyl)methyl]-2,2-dimethylpropanamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51261

Chemical Abstract Service Nr. 1229114-68-4
Formelstamm (C₁₈-H₃₃-O₃)⁻ Na⁺
Molgewicht 320.4433
Bruttoformel C₁₈H₃₃O₃Na
Vorzugsbezeichnung Natriumidroxioleat
International Nonproprietary Name (INN.L86)
2. Bezeichnung *rac*-(2*R*,9*Z*)-2-Hydroxyoctadec-9-ensäure-Natriumsalz (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC; (INN.CN)

ASK #51265

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2392004-05-4
Vorzugsbezeichnung Zamtocabtagen autoleucel
International Nonproprietary Name INN.L86

ASK #51266

Chemical Abstract Service Nr. 1337918-83-8
Molgewicht 638.8036
Bruttoformel C₃₆H₄₆N₈O₃
Vorzugsbezeichnung Zavegepant
International Nonproprietary Name INN.L86
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung *N*-{(2*R*)-3-(7-Methyl-1*H*-indazol-5-yl)-1-[4-(1-methylpiperidin-4-yl)piperazin-1-yl]-1-oxopropan-2-yl}-4-(2-oxo-1,2-dihydrochinolin-3-yl)piperidin-1-carboxamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51267

Chemical Abstract Service Nr. 1414976-20-7
Formelstamm C₃₆-H₄₆-N₈-O₃ . ClH
Molgewicht 675.2645
Bruttoformel C₃₆H₄₇ClN₈O₃
Vorzugsbezeichnung Zavegepanhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L86)

2. Bezeichnung	<i>N</i> -{(2 <i>R</i>)-3-(7-Methyl-1 <i>H</i> -indazol-5-yl)-1-[4-(1-methylpiperidin-4-yl)piperazin-1-yl]-1-oxopropan-2-yl}-4-(2-oxo-1,2-dihydrochinolin-3-yl)piperidin-1-carboxamid-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51268	
Chemical Abstract Service Nr.	2315361-37-4
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Zeluvalimab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; USAN; IMGT/mAb-DB
ASK #51269	
Chemical Abstract Service Nr.	2216753-97-6
Andere Chemical Abstract Service Nr.	2411107-70-3
Molgewicht	500.4707
Bruttoformel	C ₂₅ H ₂₃ F ₃ N ₄ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Zeteletinib
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; USAN; CAS
2. Bezeichnung	2-[6-(6,7-Dimethoxychinolin-3-yl)pyridin-3-yl]- <i>N</i> -[3-(1,1,1-trifluor-2-methylpropan-2-yl)-1,2-oxazol-5-yl]acetamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51270	
Chemical Abstract Service Nr.	2375837-06-0
Formelstamm	C25-H23-F3-N4-O4 . 0.5 C6-H10-O4
Molgewicht	1147.0828
Bruttoformel	C ₅₆ H ₅₆ F ₆ N ₈ O ₁₂
Vorzugsbezeichnung	Zeteletinibhemiadipat
International Nonproprietary Name	(INN.L86)
2. Bezeichnung	2-[6-(6,7-Dimethoxychinolin-3-yl)pyridin-3-yl]- <i>N</i> -[3-(1,1,1-trifluor-2-methylpropan-2-yl)-1,2-oxazol-5-yl]acetamid-hexandioat (2:1)
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)
ASK #51273	
Chemical Abstract Service Nr.	2485779-13-1
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Zilovertamab
International Nonproprietary Name	INN.L86
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
ASK #51274	
Chemical Abstract Service Nr.	2376463-48-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Zilovertamab vedotin

International Nonproprietary Name INN.L86

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT

ASK #51299

Vorzugsbezeichnung Ac mucabtagen autoleucel

International Nonproprietary Name INN.L87

ASK #51300

Chemical Abstract Service Nr. 2516243-54-0

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Adintrevimab

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN

ASK #51301

Chemical Abstract Service Nr. 2488626-93-1

Molgewicht 33400

Vorzugsbezeichnung A drulipase alfa

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung

VYTSTETSHI DQESYNFFEK YARLANIGYC VGP GTKIFKP FNCGLQCAHF PNVELIEEFH DPRLIFDVSG YLAVDHASKQ IYLVIRGTHS LEDVITDIRI MQAPLTNFDL AANISSTATC DDCLVHNGFI QSYNNTYNQI GPKLDSVIEQ YPDYQIAVTG HSLGGAAALL FGINLKVNGH DPLVVTLGQP IVGNAGFANW VDKLFFGQEN PDVSKVSKDR KLYRITHRGD IVPQVPFWDG YQHCSGEVFI DWPLIHPPLS NVVMCQGQSN KQCSAGNTLL QQVNVIGNHL QYFVTEGVCG I, 30,299:43,47:120,123:265,273-Disulfid

ASK #51302

Chemical Abstract Service Nr. 1331848-79-3

Molgewicht 3280

Bruttoformel C₁₄₆H₂₃₉N₄₅O₄₁

Vorzugsbezeichnung Alrefimotid

International Nonproprietary Name INN.L87

2. Bezeichnung L-Alanyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-seryl-L-valyl-L-leucyl-L-asparaginyll-L-tyrosyl-L- -glutamyl-L-arginyl-L-alanyl-L-arginyl-L-arginyl-L-prolylglycyl-L-leucyl-L-leucylglycyl-L-alanyl-L-seryl-L-valyl-L-leucylglycyl-L-leu-

ASK #51303

Chemical Abstract Service Nr. 1818393-16-6

Formelstamm (C₃₄H₃₇Cl₂F₃O₄)⁻ H⁺

Molgewicht 642.5888

Bruttoformel C₃₄H₃₈Cl₂F₃O₄

Vorzugsbezeichnung Alrizomadlin

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 4-[(3'*R*,4'*S*,5'*R*)-6"-Chlor-4'-(3-chlor-2-fluorphenyl)-1'-ethyl-2"-oxo-1",2"-dihydrodispiro[cyclohexan-1,2'-pyrrolidin-3',3"-indol]-5'-carboxamido]bicyclo[2.2.2]octan-1-carbonsäure
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51304

2. Bezeichnung Brucella abortus, Stamm AQ1302, konzentrierter gereinigter Proteinextrakt

ASK #51305

Chemical Abstract Service Nr. 1894229-05-0
Molgewicht 390.8297
Bruttoformel C₁₉H₁₅ClN₈
Vorzugsbezeichnung Amdizalisib
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; USAN
2. Bezeichnung 4-Amino-6-[[[(1*S*)-1-(3-chlor-6-phenylimidazo[1,2-*b*]pyridazin-7-yl)ethyl]amino]pyrimidin-5-carbonitril
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51307

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 300
Vorzugsbezeichnung Macrogol 300
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; GlnAS; EAB10.4(2021)R; FDA-SRS
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-300
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 300; PEG 6

ASK #51308

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 1000
Vorzugsbezeichnung Macrogol 1000
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EUTCT; GlnAS
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-1000
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 1000; PEG 20

ASK #51309

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 10000

Vorzugsbezeichnung	Macrogol 10000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GInAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-10000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 220; PEG 10000
ASK #51310	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	12000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 12000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GInAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-12000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 260; PEG 12000
ASK #51311	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	1450
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 1450
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	GInAS; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-1450
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 1450; PEG 30
ASK #51312	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	1500
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 1500
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EAB10.4(2021)R; GInAS; FDA-SRS; EUTCT
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-1500
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 1500; PEG 32

ASK #51313

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 2000
Vorzugsbezeichnung Macrogol 2000
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; GlnAS; EUTCT
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-2000
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 40; PEG 2000

ASK #51314

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 200000
Vorzugsbezeichnung Macrogol 200000
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-200000
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 5M; PEG 200000

ASK #51315

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 2000000
Vorzugsbezeichnung Macrogol 2000000
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-2000000
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 45M

ASK #51316

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 3000
Vorzugsbezeichnung Macrogol 3000
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; GlnAS; EUTCT
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-3000

Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 3000; PEG 60
ASK #51317	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	3350
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 3350
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; GlnAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-3350
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 75; PEG 3350
ASK #51318	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	35000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 35000
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-35000
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 35000; PEG 800
ASK #51319	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	400
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 400
International Nonproprietary Name	INN.L17
Zitat Bezeichnung 1	EAB10.4(2021)R; GlnAS; EUTCT; FDA-SRS
2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-400
Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	PEG 8; PEG 400
ASK #51320	
Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
Molgewicht	4000
Vorzugsbezeichnung	Macrogol 4000

International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; FDA-SRS; EUTCT; EAB10.4(2021)R
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-4000
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 90; PEG 4000

ASK #51321

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 5000000
Vorzugsbezeichnung Macrogol 5000000
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-5000000
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 115M

ASK #51322

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 600
Vorzugsbezeichnung Macrogol 600
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 EAB10.4(2021)R; EUTCT; FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-600
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 12; PEG 600

ASK #51323

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 6000
Vorzugsbezeichnung Macrogol 6000
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; EAB10.4(2021)R; GlnAS; EUTCT
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-6000
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 6000

ASK #51324

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 7000
Vorzugsbezeichnung Macrogol 7000
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; GlnAS; EUTCT
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-7000
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 150; PEG 7000

ASK #51325

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 7000000
Vorzugsbezeichnung Macrogol 7000000
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; FDA-SRS; EUTCT
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-7000000
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 7000000; PEG 150M

ASK #51326

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 8000
Vorzugsbezeichnung Macrogol 8000
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 FDA-SRS; GlnAS
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-8000
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym PEG 8000; PEG 180

ASK #51327

Andere Chemical Abstract Service Nr. 25322-68-3
Molgewicht 900000
Vorzugsbezeichnung Macrogol 900000
International Nonproprietary Name INN.L17
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; FDA-SRS
2. Bezeichnung -hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-900000
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	PEG 900000; PEG 20M
ASK #51328		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	25322-68-3
	Molgewicht	20000
	Vorzugsbezeichnung	Macrogol 20000
	International Nonproprietary Name	INN.L17
	Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; FDA-SRS; GlnAS
	2. Bezeichnung	-hydro- -hydroxypoly(oxyethylen)-20000
	Zitat Bezeichnung 2	IUPAC
	USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
	Synonym	PEG 450; Macrogol 20 000
ASK #51329		
	3. Bezeichnung	DNA-Plasmid pPAL-LACK, kodierend für das LACK-Protein aus Leishmania infantum
ASK #51342		
	Chemical Abstract Service Nr.	2750241-84-8
	2. Bezeichnung	SARS-CoV-2 Virus, Varianten B.1.351-B.1.1.7, Spike Protein, Rezeptor-bindendes Domain Fusion Heterodimer
ASK #51349		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	9003-39-8
	Formelstamm	(C6-H9-N-O)n
	3. Bezeichnung	Crospovidon Typ A
	Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0+4,5.0,6.0+3,7.0+4,8.0+6,9.0+6,10.0+6(2002-2022)/0892
ASK #51350		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	9003-39-8
	Formelstamm	(C6-H9-N-O)n
	3. Bezeichnung	Crospovidon Typ B
	Zitat Bezeichnung 3	EAB4.0+4,5.0,6.0+3,7.0+4,8.0+6,9.0+6,10.0+6(2002-2022)/0892
ASK #51351		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	106392-12-5
	3. Bezeichnung	Poloxamer 124
	Zitat Bezeichnung 3	GlnAS; EUTCT; INCI; EAB4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0(2002-2020)/1464; FDA-SRS; EP4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0,11.0(2002-2023)
ASK #51352		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	106392-12-5
	3. Bezeichnung	Poloxamer 188
	Zitat Bezeichnung 3	GlnAS; FDA-SRS; EUTCT; EP4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0,11.0(2002-2023); INCI; EAB4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0(2002-2020)/1464
ASK #51353		
	Andere Chemical Abstract Service Nr.	691397-13-4
	3. Bezeichnung	Poloxamer 237

Zitat Bezeichnung 3 FDA-SRS; EAB4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0(2002-2020)/1464; EP4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0,11.0(2002-2023); EUTCT; INCI; GlnAS
ASK #51354
Andere Chemical Abstract Service Nr. 106392-12-5
3. Bezeichnung Poloxamer 338
Zitat Bezeichnung 3 INCI; GlnAS; EUTCT; EAB4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0(2002-2020)/1464; EP4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0,11.0(2002-2023); FDA-SRS
ASK #51355
Andere Chemical Abstract Service Nr. 691397-13-4
3. Bezeichnung Poloxamer 407
Zitat Bezeichnung 3 EUTCT; EP4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0,11.0(2002-2023); GlnAS; INCI; FDA-SRS; EAB4.0+3+6,5.0+8,6.0,7.0,8.0+5,9.0+7,10.0(2002-2020)/1464
ASK #51356
Andere Chemical Abstract Service Nr. 106392-12-5
Molgewicht 2465
Vorzugsbezeichnung Poloxamer 182
International Nonproprietary Name INN.L16:Corr.L12
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; EUTCT; FDA-SRS; INCI
ASK #51357
Andere Chemical Abstract Service Nr. 106392-12-5
Molgewicht 11400
Vorzugsbezeichnung Poloxamer 238
International Nonproprietary Name INN.L16:Corr.L12
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; INCI; FDA-SRS; GlnAS
ASK #51358
Andere Chemical Abstract Service Nr. 691397-13-4
Vorzugsbezeichnung Poloxamer 68
International Nonproprietary Name INN.L16:Corr.L12
ASK #51359
Andere Chemical Abstract Service Nr. 106392-12-5
Vorzugsbezeichnung Poloxamer 171
International Nonproprietary Name INN.L16:Corr.L12
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT
ASK #51361
Andere Chemical Abstract Service Nr. 691397-13-4
Molgewicht 4438
Vorzugsbezeichnung Poloxamer 401
International Nonproprietary Name INN.L16:Corr.L12
Zitat Bezeichnung 1 GlnAS; INCI; FDA-SRS
ASK #51367
Chemical Abstract Service Nr. 2691107-84-1

Formelstamm C28-H22-F3-N7-O . C4-H6-O6
Molgewicht 679.6039
Bruttoformel C₃₂H₂₈F₃N₇O₅
Vorzugsbezeichnung Nilotinib[(S,S)-tartrat]
International Nonproprietary Name (INN.L56)
2. Bezeichnung 4-Methyl-N-[3-(4-methyl-1*H*-imidazol-1-yl)-5-(trifluormethyl)phenyl]-3-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]benzamid-[(2*S*,3*S*)-2,3-dihydroxybutanedioat] (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC

ASK #51369

2. Bezeichnung Humanes kollagenes Bindegewebe aus Bändern mit oder ohne Knochenansätze

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Bindegewebe aus Bändern mit oder ohne Knochenansätze vom Menschen

ASK #51391

Chemical Abstract Service Nr. 2509447-07-6
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Amubarvimab
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 USAN; EUTCT; IMGT/mAb-DB; CAS

ASK #51392

Chemical Abstract Service Nr. 2414866-63-8
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Anselamimab
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #51422

Chemical Abstract Service Nr. 2416593-08-1
Molgewicht 144000
Vorzugsbezeichnung Anumigilimab
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

ASK #51423

Chemical Abstract Service Nr. 1581714-49-9
Molgewicht 539.6044
Bruttoformel C₃₀H₃₀FN₇O₂
Vorzugsbezeichnung Atuzabrutinib
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT; USAN
2. Bezeichnung (2*E*)-2-((3*R*)-3-[4-Amino-3-(2-fluor-4-phenoxyphenyl)-1*H*-pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-1-yl]piperidin-1-carbonyl)-4,4-dimethylpent-2-enitril

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN
ASK #51424

Vorzugsbezeichnung Azamidugen autotemcel

International Nonproprietary Name INN.L87

ASK #51425

Molgewicht 238000

Vorzugsbezeichnung Bafisontamab

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

ASK #51430

Chemical Abstract Service Nr. 2438203-51-9

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Barzolvolimab

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; IMGT/mAb-DB; USAN; CAS

ASK #51431

Chemical Abstract Service Nr. 2222112-77-6

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2299262-54-5

Molgewicht 812.2897

Bruttoformel C₄₁H₄₃ClFN₉O₆

Vorzugsbezeichnung Bavdegalutamid

International Nonproprietary Name INN.L87

2. Bezeichnung *rac-N-[trans-4-(3-Chlor-4-cyanophenoxy)cyclohexyl]-6-{4-[(4-{2-[(3R)-2,6-dioxopiperidin-3-yl]-6-fluor-1,3-dioxo-2,3-dihydro-1H-isoindol-5-yl]piperazin-1-yl)methyl]piperidin-1-yl}pyridazin-3-carboxamid*

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51432

2. Bezeichnung Bovines Coronavirus, Stamm CA25, lebend

ASK #51434

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm HVT/IBD/ILT (zellassoziert), das das VP2-Protein-Gen des Infektiöse Bursitis-Virus und die Gene der Glykoproteine gD und gI des Infektiöse Laryngotracheitis-Virus exprimiert, lebend

ASK #51437

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm rHVT/ND/H9 (zellassoziert), das das Fusionsprotein-Gen des Newcastle-Disease-Virus und das Hämagglutinin-Gen des niedrig pathogenen aviären Influenzavirus Subtyp H9 exprimiert, lebend

ASK #51439

3. Bezeichnung Humane Amnionmembran aus Nabelschnur

USYN statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym Amnionmembran aus Nabelschnur, besteht aus Amnionmembran mit Wharton-Sulze (Wharton-Gelee); Humane Amnionmembran mit Wharton-Sulze (Wharton-Gelee)

ASK #51450

2. Bezeichnung Mycoplasma bovis Stamm N2805-1, lebend

ASK #51454

2. Bezeichnung Humane allogene hämatopoetische Stammzellen aus peripherem Blut

ASK #51455

2. Bezeichnung Humane autologe hämatopoetische Stammzellen aus peripherem Blut

ASK #51456

2. Bezeichnung Humane autologe hämatopoetische Stammzellen aus Knochenmark

ASK #51460

Chemical Abstract Service Nr. 1428652-17-8

Molgewicht 363.4536

Bruttoformel C₂₂H₂₅N₃O₂

Vorzugsbezeichnung Baxdrostat

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung *N*-[(8*R*)-4-(1-Methyl-2-oxo-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-6-yl)-5,6,7,8-tetrahydroisochinolin-8-yl]propanamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51474

Chemical Abstract Service Nr. 66215-27-8

Molgewicht 166.184

Bruttoformel C₆H₁₀N₆

Vorzugsbezeichnung Cyromazin

International Nonproprietary Name INN.L29

Zitat Bezeichnung 1 CAS; ROMP2023

2. Bezeichnung *N*-Cyclopropyl-1,3,5-triazin-2,4,6-triamin

Zitat Bezeichnung 2 ROMP2023

ASK #51476

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serotyp Bratislava, Stamm 16785, inaktiviert

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Leptospira interrogans, Stamm 16785, Serogruppe Australis, Serovar Bratislava, inaktiviert

ASK #51498

Chemical Abstract Service Nr. 2887554-49-4

Vorzugsbezeichnung Raxtozinameran

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 1.

Synonym 5'-gekapselte mRNA für das Vollängen-SARS-COV-2 Spike-Glycoprotein (Omicron Variante XBB.1.5)

ASK #51504

Chemical Abstract Service Nr. 2423016-74-2

Molgewicht 147000

Chemical Abstract Service Nr. 2131025-83-5

Formelstamm (C296-H415-N83-O152-P20-S15)20⁻ 20Na⁺

Bruttoformel C₂₉₆H₄₁₅N₈₃Na₂₀O₁₅₂P₂₀S₁₅

Vorzugsbezeichnung Cimdelirsen-Natrium

International Nonproprietary Name (INN.L87)

2. Bezeichnung *all-P-ambo-5'-O-(28-[(2-Acetamido-2-desoxy-β-D-galactopyranosyl)oxy]-16,16-bis{[3-({6-[(2-acetamido-2-desoxy-β-D-galactopyranosyl)oxy]hexyl)amino]-3-oxopropoxy]methyl}-1-hydroxy-1,10,14,21-tetraoxa-9,15,22-triaza-1⁵-phosphaoctacosan-1-yl)-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3' 5')-2'-O-(2-methoxyethyl)adenylyl-(3' 5')-2'-O-(1:20)*

Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #51514

Chemical Abstract Service Nr. 2406308-29-8

Molgewicht 145000

Vorzugsbezeichnung Cinaxadamtase alfa

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

2. Bezeichnung AAGGILHLEL LVAVGPDVFQ AHREDTERYV LTNLNIGAE LRDPSLGAQF RVHLVKMVL TEPEGAPNIT ANLTSSLLSV CGWSQTINPE DDTDPGHADL VLYITRFDLE LPDGNRQVRG VTQLGGACSP TWSCLITEDT GFDLGVITIAH EIGHSFGLFH DGAPGSGCGP SGHVMSDGA APRAGLAWSP CSRRLLSLL SAGRARCVDW PPRPQPGSAG HPPDAQPLY YSANEQCRVA FGPKAVACTF AREHLDMCQA LSCHTDPLDQ SSCSRLVPL LDGTECGVEK WCSKGRCSRSL VELTPIAAVH GRWSSWGPRS PCSRSCGGGV VTRRRQCNPN RPAFGGRACV GADLQAEMCN TQACEKTQLE FMSQQCARTD GQPLRSSPGG ASFYHWGAAV PHSQGDALCR HMCRAIGESF IMKRGDSFLD GTRCMTSPGPR EDGTLSLCVS GSCRTFGCDG RMDSQVWDR CQVCGGDNST CSPRKSFTA GRAREYVTFV TVTPNLTSVY IANHRPLFTH LAVRIGGRYV VAGKMSISPNTTYPSSLEDG RVEYRVALTE DRLPRLEEIR IWGPLQEDAD IQVYRRYGE YGNLTRPDIT FTYFQPKPRQ AWWVAAVRGP CSVSCGAGLR WVNYSCLDQA RKELVETVQC QGSQPPAWP EACVLEPCPP YWAVGDFGPC SASCGGLRE RVPVCVEAQ SLLKTLPPAR CRAGAQQPAV ALETCPNQC PARWEVSEPS SCTSAGGAGL ALENETCVPG ADGLEAPVTE GPGSVDEKLP APEPCVGMSC PPGWGHLDAT SAGEKAPSPW GSIRTGAQAA HWTWPAAGSC SVSCGRGLME LRFLCMDLAL RVPVQEELCG LASKPGSRRE VCQAVPCPAR WQYKLAACSV SCGRGVVRII LYCARAHGED DGEEILLDTQ CQGLPRPEPQ EACSLEPCPP RWKVMSLGPC SASCGLGTAR RSVACVQLDQ QGDVEVDEAA CAALVRPEAS VPCLADCTY RWHVGTWMEC SVSCGDGIQR RRDTCLGPQA QAPVPADFCQ HLPKPVTVRG CWAGPCVGGG TPLVPHHEA AAPGRTTATP AGASLEWSQA RGLLFSPAPQ PRRLPGPQE NSVQSSACGR QHLEPTGTID MRGPGQADCA VAIGRPLGEV VTLRVLESSL NCSAGDMLLL WGRLTWRKMC RKLLDMTFSS KTNTLVVRQR CGRPGGGVLL RYGSQ LAPET FYRECDMQLF GPWGEIVSPS LSPATSNAGG CRLFINVAPH ARIAIHALAT NMGAGTEGAN ASYLIRDTH SLRTTAFHGQ QVLYWESESS QAEMEFSEGF LKAQASLRGQ YWTLQSWVPE MQDPQSWKKG EGT, 81,134:128,207:168,191:237,263:248,273:258,292:286,297:322,359:326,364:337,349:376,413:409,448:434,453:458,474:471,481-Pentadecakis(disulfid), Asn68,Asn72,Asn478,Asn505,Asn540,Asn593,Asn633,Asn754,Asn1161,Asn1280-N⁴-glycosyliert, Ser325,Ser624,Ser683,Ser833,Ser891,Ser953,Ser1013-O-fucosyliert, Trp313-C-mannosyliert, hergestellt mit Kulturen gentechnisch veränderter Zellen aus Chinesischer-Hamster-Ovarien (CHO), Glycoform alfa

ASK #51515

Chemical Abstract Service Nr. 2365353-63-3

Vorzugsbezeichnung Dabocemagen autoficel

International Nonproprietary Name INN.L87

ASK #51524

Chemical Abstract Service Nr. 2918977-08-7

Vorzugsbezeichnung Andusomeran

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS

ASK #51528

3. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Typ 2 (RHDV2), Viruskapsidprotein

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 3.

Synonym RHDV2-Viruskapsidprotein, rekombinant

ASK #51555

**Chemical Abstract
Service Nr.** 2566615-11-8

Molgewicht 64500

Bruttoformel C₂₈₈₆H₄₅₆₂N₇₇₄O₈₆₆S₁₈

Vorzugsbezeichnung Efavopimod

**International
Nonproprietary Name** INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 EUCTR; AdisInsight; ICTRP; FDA-SRS; GInAS; PubChem; USNCT; EUTCT

2. Bezeichnung

[A,A]MDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP
APIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSRDEL TKNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTPPVLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK
SLSLSPGKAE RAALEELVKL QGERVRGLKQ QKASAEIEE EVAKLLKKA QLGPDSEKQK FVLKTPK, (42-102, 148-206, 7-7', 10-10')-tetrakis(disulfid), hergestellt mit Kulturen
gentechnisch veränderter Bakterien der Art *Escherichia coli*

ASK #51558

2. Bezeichnung Putenherpesvirus, Stamm HVT-IBD (zellassoziert), das das VP2-Protein-Gen des Infektiöse Bursitis-Virus exprimiert, lebend

ASK #51571

3. Bezeichnung Newcastle-Disease-Virus, Stamm Ulster, inaktiviert

ASK #51582

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm B4, ApxII-Toxoid und ApxIII-Toxoid bildend, inaktiviert

ASK #51583

3. Bezeichnung Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotyp 2, Stamm U3, ApxII-Toxoid und ApxIII-Toxoid bildend, inaktiviert

ASK #51584

3. Bezeichnung Blauzungenvirus, Serotyp 8, Stamm BTV-8/BEL2006/01, inaktiviert

ASK #51585

3. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ C, Stamm CZV13, beta Toxoid

ASK #51586

3. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F4ad

ASK #51587

3. Bezeichnung Influenzavirus A/H3N8, Stamm A/equine-2/South Africa/4/03, inaktiviert

ASK #51588

3. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm NL 2806, Leukotoxoid

ASK #51589

3. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm M4/1, inaktiviert

ASK #51590

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp A, Stamm 6, inaktiviert

ASK #51591

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp B1, Stamm 44, inaktiviert

ASK #51592

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp B2, Stamm 58, inaktiviert

ASK #51593

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp C, Stamm 8, inaktiviert

ASK #51594

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp D, Stamm 16, inaktiviert

ASK #51595

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp E, Stamm 5, inaktiviert

ASK #51596

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp F, Stamm 66, inaktiviert

ASK #51597

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp G, Stamm 52, inaktiviert

ASK #51598

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp H, Stamm 340, inaktiviert

ASK #51599

3. Bezeichnung Dichelobacter nodosus, Serotyp I, Stamm 109, inaktiviert

ASK #51600

3. Bezeichnung Canines Staupevirus, Stamm N-CDV

ASK #51605

Chemical Abstract Service Nr. 2419918-89-9

Molgewicht 178000

Vorzugsbezeichnung Dalutrafusp alfa

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB

ASK #51606

Chemical Abstract Service Nr. 2307144-64-3

Andere Chemical Abstract Service Nr. 2412270-99-4

Molgewicht 77400

Vorzugsbezeichnung Davoceticept

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 USAN; CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB

ASK #51607

Chemical Abstract Service Nr. 1399177-37-7

Andere Chemical Abstract Service Nr. 1987917-56-5

Molgewicht 439.5531

Bruttoformel C₂₇H₂₉N₅O

Vorzugsbezeichnung Denifanstat

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 CAS; USAN; EUTCT

2. Bezeichnung 4-{1-[4-Cyclobutyl-2-methyl-5-(5-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-3-yl)benzoyl]piperidin-4-yl}benzotrifluorid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51610

Chemical Abstract Service Nr.	35323-91-2
Molgewicht	290.2686
Bruttoformel	C ₁₅ H ₁₄ O ₆
Vorzugsbezeichnung	Dexepicatechin
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
2. Bezeichnung	(2S,3S)-2-(3,4-Dihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-3,5,7-triol
Zitat Bezeichnung 2	CAS; INN.CN
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	(2S-cis)-2-(3,4-dihydroxyphenyl)-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-3,5,7-triol; ent-Epicatechin; (+)-Epicatechin; (2S,3S)-(+)-Epicatechin; d-Epicatechin; (+)-Epicatechol

ASK #51611

Chemical Abstract Service Nr.	2382896-04-8
Vorzugsbezeichnung	Domofenogen zalfaparvovec
International Nonproprietary Name	INN.L87

ASK #51612

Chemical Abstract Service Nr.	2416305-95-6
Vorzugsbezeichnung	Doruxapapogen ralaplasmid
International Nonproprietary Name	INN.L87
2. Bezeichnung	DNA plasmid encoding a fusion protein consisting of E6 and E7 proteins from human papilloma virus (HPV) types 11 and 6, with each protein coding sequence separated by a furin P2A cleavage site in the order HPV11 E6/furin peptide/HPV11 E7/furin peptide/HPV6 E6/furin peptide/HPV6 E7, having an N-terminal immunoglobulin E (IgE) leader sequence, driven by a human cytomegalovirus (CMV) immediate-early promoter and terminated by the bovine growth hormone polyadenylation signal (bGH polyA). The plasmid also contains a pUC origin of replication and a kanamycin resistance gene.
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #51613

3. Bezeichnung Clostridium perfringens, Typ C, Toxoid

ASK #51621

Chemical Abstract Service Nr.	951-77-9
Andere Chemical Abstract Service Nr.	1236362-96-1
Molgewicht	227.2176
Bruttoformel	C ₉ H ₁₃ N ₃ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Doxecitin
International Nonproprietary Name	INN.L87
2. Bezeichnung	4-Amino-1-(2-desoxy- -D-erythro-pentofuranosyl)pyrimidin-2(1H)-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #51622

Chemical Abstract Service Nr.	2550560-20-6
--------------------------------------	--------------

Molgewicht	147000
Vorzugsbezeichnung	Dresbuxelimab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
ASK #51623	
Chemical Abstract Service Nr.	2445460-16-0
Molgewicht	144000
Vorzugsbezeichnung	Eblasakimab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
ASK #51624	
Chemical Abstract Service Nr.	2415207-91-7
Molgewicht	46600
Vorzugsbezeichnung	Ecleralimab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
ASK #51625	
Chemical Abstract Service Nr.	2375661-82-6
Molgewicht	140000
Vorzugsbezeichnung	Efdamrofuscus alfa
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT
ASK #51626	
Chemical Abstract Service Nr.	2574508-57-7
Molgewicht	57700
Vorzugsbezeichnung	Efprezimid alfa
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
ASK #51628	
Chemical Abstract Service Nr.	2408850-14-4
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Elranatamab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; USAN; IMGT/mAb-DB; EUTCT
ASK #51629	
Chemical Abstract Service Nr.	2242428-57-3
Molgewicht	1156.0798

Bruttoformel C₅₂H₅₉F₁₀N₁₁O₈
Vorzugsbezeichnung Elunonavir

**International
Nonproprietary
Name** INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT

2. Bezeichnung Dimethyl[(3S,8S,9S,12S)-6-({4-[1-(difluormethyl)-1H-pyrazol-3-yl]-2,6-difluorphenyl)methyl}-8-hydroxy-9-[[4-({2-[8-(oxetan-3-yl)-3,8-diazabicyclo[3.2.1]octan-3-yl]pyrimidin-5-yl)ethynyl]phenyl)methyl]-4,1

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51630

Chemical Abstract Service Nr. 2170722-84-4

Molgewicht 390.4029

Bruttoformel C₂₀H₂₁F₃N₄O

Vorzugsbezeichnung Emraclidin

International Nonproprietary Name INN.L87

2. Bezeichnung 1-(2,4-Dimethyl-5,7-dihydro-6H-pyrrolo[3,4-b]pyridin-6-yl)-2-{1-[2-(trifluormethyl)pyridin-4-yl]azetidin-3-yl}ethan-1-on

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51631

Chemical Abstract Service Nr. 2531098-91-4

Molgewicht 144000

Vorzugsbezeichnung Enuzovimab

International Nonproprietary Name INN.L87

Zitat Bezeichnung 1 CAS; IMGT/mAb-DB; EUTCT

ASK #51632

2. Bezeichnung Cryptosporidium parvum Gp40

USYN statt folgender Bezeichnung benutze die Bezeichnung unter 2.

Synonym Cryptosporidium parvum Glykoprotein 40

ASK #51633

Chemical Abstract Service Nr. 1860875-51-9

Molgewicht 461.8466

Bruttoformel C₂₂H₁₈ClF₂N₃O₄

Vorzugsbezeichnung Eragidomid

International Nonproprietary Name INN.L87

2. Bezeichnung rac-2-(4-Chlorphenyl)-N-({2-[(3R)-2,6-dioxopiperidin-3-yl]-1-oxo-2,3-dihydro-1H-isoindol-5-yl)methyl)-2,2-difluoracetamid

Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51634

Vorzugsbezeichnung Ersemadromcel

International Nonproprietary Name INN.L87

ASK #51635

Chemical Abstract Service Nr. 103419-18-7
Molgewicht 262.3496
Bruttoformel C₁₈H₁₈N₂
Vorzugsbezeichnung Escibenzolin
International Nonproprietary Name INN.L87
2. Bezeichnung (?)·2-[(1*S*)-2,2-Diphenylcyclopropyl]-4,5-dihydro-1*H*-imidazol
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51644

Vorzugsbezeichnung Etuvetidigen autotemcel
International Nonproprietary Name INN.L87

ASK #51645

Chemical Abstract Service Nr. 2416263-67-5
Formelstamm [(C7-H13-N-O2)_n (C46-H68-N6-O10)]_m
Vorzugsbezeichnung Evexomostat
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 EUTCT; AdisInsight
2. Bezeichnung Poly({*N*-[(2*RS*)-2-hydroxypropyl]methacrylamid}-*co*-[*N*-methacryloylglycyl-*L*-phenylalanyl-*L*-leucyl-*N*¹-(*trans*-4-[[{(3*R*,4*S*,5*S*,6*R*)-5-methoxy-4-[(2*R*,3*R*)-2-methyl-3-(3-methylbut-2-en-1-yl)oxiran-2-yl]] (~0.91:0.09 x)])])
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51648

Andere Chemical Abstract Service Nr. 129702-02-9
Molgewicht 75000
2. Bezeichnung Poly[2-methylpropyl 2-methylprop-2-enoate-*co*-prop-2-ensäure-*co*-*N*-(2,4,4-trimethylpentan-2-yl)prop-2-enamid] (MW ca. 75000 Da)
Zitat Bezeichnung 2 IUPAC
3. Bezeichnung Poly[acrylsäure-*co*-(2-methylpropyl)methacrylat-*co*-*N*-*tert*-octylacrylamid] (MW 75000)

ASK #51649

Chemical Abstract Service Nr. 2413739-88-3
Molgewicht 441.7674
Bruttoformel C₁₈H₁₂ClF₄N₅O₂
Vorzugsbezeichnung Evifacotrep
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 CAS; EUTCT
2. Bezeichnung 4-Chlor-5-{4-[4-fluor-2-(trifluormethyl)phenoxy]-5,8-dihydropyrido[3,4-*d*]pyrimidin-7(6*H*)-yl}pyridazin-3(2*H*)-on
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51650

Chemical Abstract Service Nr. 2374856-75-2

Molgewicht	691.608
Bruttoformel	C ₃₄ H ₃₆ Cl ₂ N ₈ O ₄
Vorzugsbezeichnung	Evixapodlin
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS
2. Bezeichnung	(1 ² S,12 ² S)-6 ² ,7 ² -Dichlor-5 ³ ,8 ⁶ -dimethoxy-3,10-diaza-5,8(2,5)-dipyrazina-1,12(2)-dipyrrolidina-6,7(1,3)-dibenzoladodecaphan-1 ⁵ ,12 ⁵ -dion
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51651	
Vorzugsbezeichnung	Evoncabtagen pazurgedleucel
International Nonproprietary Name	INN.L87
ASK #51656	
Chemical Abstract Service Nr.	2438229-02-6
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Exidavnemab
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; IMGT/mAb-DB
ASK #51657	
Chemical Abstract Service Nr.	1914148-72-3
Molgewicht	422.9943
Bruttoformel	C ₂₅ H ₃₁ ClN ₄
Vorzugsbezeichnung	Ezurpimtrostat
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; AdisInsight
2. Bezeichnung	4-[4-(<i>tert</i> -Butylamino)piperidin-1-yl]- <i>N</i> -[(4-chlorphenyl)methyl]chinolin-2-amin
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51658	
Chemical Abstract Service Nr.	1044040-56-3
Andere Chemical Abstract Service Nr.	945380-27-8
Molgewicht	410.4854
Bruttoformel	C ₂₃ H ₂₇ FN ₄ O ₂
Vorzugsbezeichnung	Famitinib
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; CAS; AdisInsight
2. Bezeichnung	5-[2-(Diethylamino)ethyl]-2-[(<i>Z</i>)-(5-fluor-2-oxo-1,2-dihydro-3 <i>H</i> -indol-3-yliden)methyl]-3-methyl-1,5,6,7-tetrahydro-4 <i>H</i> -pyrrolo[3,2- <i>C</i>]pyridin-4-on
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN
ASK #51659	
Chemical Abstract Service Nr.	2407465-18-1

Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Farletuzumab ecteribulin
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	AdisInsight; EUTCT; USAN; CAS; IMGT/mAb-DB

ASK #51661

Chemical Abstract Service Nr.	2417174-26-4
Vorzugsbezeichnung	Fazulemeran
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT

ASK #51668

Andere Chemical Abstract Service Nr.	9003-39-8
Formelstamm	(C6-H9-N-O)n
Molgewicht	30000
Vorzugsbezeichnung	Povidon K25
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on), linear, K25
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 1201 [Povidon K25]; Polyvidon K25

ASK #51669

Andere Chemical Abstract Service Nr.	9003-39-8
Formelstamm	(C6-H9-N-O)n
Molgewicht	1100000
Vorzugsbezeichnung	Povidon K90
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on), linear, K90
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	Polyvidon K90; E 1201 [Povidon K90]

ASK #51670

Andere Chemical Abstract Service Nr.	9003-39-8
Formelstamm	(C6-H9-N-O)n
Molgewicht	42000
Vorzugsbezeichnung	Povidon K30
International Nonproprietary Name	(INN.L36)
2. Bezeichnung	Poly(1-ethenylpyrrolidin-2-on), linear, K30
USYN	statt folgender Bezeichnungen benutze die Bezeichnung unter 1.
Synonym	E 1201 [Povidon K30]; Polyvidon K30

ASK #51677

Chemical Abstract Service Nr.	1661838-94-3
Formelstamm	C23-H25-N-O5 . C5-H9-N-O2 . H2-O
Molgewicht	528.5951
Bruttoformel	C ₂₈ H ₃₄ N ₂ O ₇
Vorzugsbezeichnung	Velagliflozin--Prolin Monohydrat
International Nonproprietary Name	(INN.L77,L28)
2. Bezeichnung	2-[(4-Cyclopropylphenyl)methyl]-4- β -D-glucopyranosylbenzimidazol-5-ylpyrimidin-2-ylpropan-2-yl]propan-2-yl]dihydrogenphosphat (1:1:1), Cokristalle
Zitat Bezeichnung 2	(INN.CN)

ASK #51686

Chemical Abstract Service Nr.	2377419-89-9
Molgewicht	145000
Vorzugsbezeichnung	Fidasimtamb
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	CAS; EUTCT; IMGT/mAb-DB; AdisInsight

ASK #51687

Vorzugsbezeichnung	Firolimogen autotemcel
International Nonproprietary Name	INN.L87

ASK #51688

Chemical Abstract Service Nr.	895519-90-1
Molgewicht	562.5899
Bruttoformel	C ₂₉ H ₂₉ F ₃ N ₈ O
Vorzugsbezeichnung	Flumatinib
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	EUTCT; AdisInsight; CAS
2. Bezeichnung	4-[(4-Methylpiperazin-1-yl)methyl]-N-(6-methyl-5-[[4-(pyridin-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino]pyridin-3-yl)-3-(trifluormethyl)benzamid
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #51691

Chemical Abstract Service Nr.	1384984-31-9
Formelstamm	(C21-H24-F-N6-O6-P)2 ⁻ 2H ⁺
Molgewicht	508.4407
Bruttoformel	C ₂₁ H ₂₆ FN ₆ O ₆ P
Vorzugsbezeichnung	Fobrepodacin
International Nonproprietary Name	INN.L87
Zitat Bezeichnung 1	USAN; CAS; AdisInsight; EUTCT
2. Bezeichnung	[2-(5-[2-[(Ethylcarbamoyl)amino]-6-fluor-7-[(2 <i>R</i>)-oxolan-2-yl]-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl]pyrimidin-2-yl)propan-2-yl]dihydrogenphosphat
Zitat Bezeichnung 2	INN.CN

ASK #51692

Chemical Abstract Service Nr. 2093305-05-4
Formelstamm (C₂₇-H₄₃-N₄-O₈-P)²⁻ 2H⁺
Molgewicht 584.643
Bruttoformel C₂₇H₄₃N₄O₈P
Vorzugsbezeichnung Fosgonimeton
International Nonproprietary Name INN.L87
Zitat Bezeichnung 1 USAN; AdisInsight; CAS; EUTCT
2. Bezeichnung *N*-Hexanoyl-*O*-phosphono-*L*-tyrosyl-*N*'-(6-amino-6-oxohexyl)-*L*-isoleucinamid
Zitat Bezeichnung 2 INN.CN

ASK #51693

3. Bezeichnung Virus der Hämorrhagischen Krankheit der Kaninchen, Stamm Eisenhüttenstadt, inaktiviert

ASK #51695

3. Bezeichnung Mannheimia haemolytica, Serotyp A1, Stamm S1006/77, inaktiviert

ASK #51704

Chemical Abstract Service Nr. 1903763-83-6
Formelstamm C₂₃-H₂₂-F₄-N₄-O . Cl-H
Molgewicht 482.9023
Bruttoformel C₂₃H₂₃ClF₄N₄O
Vorzugsbezeichnung Sisunatovirhydrochlorid
International Nonproprietary Name (INN.L84)
2. Bezeichnung 1'-{[5-(Aminomethyl)-1-(4,4,4-trifluorbutyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]methyl}-6'-fluorspiro[cyclopropan-1,3'-indol]-2'(1'*H*)-on-hydrochlorid (1:1)
Zitat Bezeichnung 2 (INN.CN)

ASK #51705

2. Bezeichnung Von Willebrandt-Faktor und Blutgerinnungsfaktor VIII in Kombination

Zitat Bezeichnung 2 ATC

ASK #51710

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Icterohaemorrhagiae, Stamm NADL 11403, inaktiviert

ASK #51711

2. Bezeichnung Leptospira interrogans, Serovar Canicola, Stamm C51, inaktiviert

ASK #51712

2. Bezeichnung Escherichia coli, Fimbrienantigen F4 (F4ab, F4ac, F4ad)